

COMISIÓN REGIONAL DE FARMACIA Y TERAPÉUTICA (CRFT)

**ACTA Nº 5/2020 DE LA REUNIÓN ORDINARIA DE 6 DE NOVIEMBRE DE 2020
(CRFT/ACT/05/112020)**

Fecha de la reunión: 6 de noviembre de 2020

Hora: 11:30

Lugar: via telemática

Asistentes:

- **Presidenta de la CRFT:**
 - Dña. María Teresa Martínez Ros
- **Vicepresidentes de la CRFT:**
 - Dña. Inmaculada Barceló Barceló
- **Vocales de la CRFT:**
 - Dña. Isabel Lorente Salinas
 - D. Víctor Rausell Rausell
 - D. Alberto Espuny Miró
 - Dña. Josefa León Villar
 - Dña. Isabel Susana Robles García
 - Dña. María Teresa Herranz Marín
 - Dña. Ana Aranda García
 - D. Manuel Sánchez Solís de Querol
 - D. José Luís Alonso Romero
 - Dña. Aurora Tomás Lizcano
 - Dña. Elena Urbietta Sanz
 - D. Carlos Marras Fernández-Cid
 - Tomás Fernández Aparicio
- **Secretario de la CRFT:**
 - Francisco José Martínez Cánovas
- **Excusan la asistencia:**
 - María Jesús Ferrández Cámara

- D. Casimiro Jiménez Guillén
- Dña. María del Carmen Mira Sirvent
- D. Francisco Manuel Sánchez Rodríguez
- D. Francisco García Gelardo

Asistentes invitados:

- D. Francisco de Asís Ayala de la Peña – Oncología Médica del Hospital General Universitario Morales Meseguer.
- Dña. Kamila Rodrigues Silva – Servicio de Cirugía General y Aparato Digestivo Hospital de la Vega Lorenzo Guirao.

En Murcia, a las 11:30 horas del día 6 de noviembre de 2020, via telemática, se reúnen las personas anteriormente relacionadas, que han sido convocadas de forma previa de acuerdo con el siguiente:

Orden del día

1. Aprobación, si procede, de las actas CRFT/ACT/03/112019, CRFT/ACT/01/052020, CRFT/ACT/02/062020, CRFT/ACT/03/072020, CRFT/ACT/04/102020).
2. Declaración de conflicto de intereses y confidencialidad.
3. Validación y aprobación, si procede, del documento "Protocolo de uso de pembrolizumab en condiciones distintas a las de ficha técnica (dosificación por kg de peso) en las indicaciones aprobadas".
4. Validación y aprobación, si procede, del documento "Protocolo de uso de toxina botulínica en fisura anal".
5. Propuesta de inclusión de fremanezumab en el programa MERS. Priorización en la utilización de los distintos inhibidores de CGRP (péptido relacionado con el gen de la calcitonina).
6. Revisión del documento "Utilización de medicamentos en situaciones especiales en el Servicio Murciano de Salud". Enzalutamida.
7. Propuesta de inclusión de bevacizumab en el documento criterios de utilización de biosimilares de anticuerpos monoclonales (mAbs) en el Servicio Murciano de Salud.
8. Propuesta incorporación como asesora externa de la Comisión Permanente de la Dra. Irene Villegas Martínez.
9. Información sobre acuerdos de la Comisión Permanente.
10. Ruegos y preguntas.

Al inicio de la sesión, la presidenta de la CRFT, Dña. María Teresa Martínez, da la bienvenida a todos los asistentes.

Acto seguido da paso al Secretario para que, tras excusar las asistencias, proceda al desarrollo de los puntos incluidos en el orden del día.

ACUERDOS

1º. Aprobación, si procede, de las actas CRFT/ACT/03/112019, CRFT/ACT/01/052020, CRFT/ACT/02/062020, CRFT/ACT/03/072020, CRFT/ACT/04/102020).

Los asistentes conocen el contenido de los borradores de las actas por haber sido remitidas con anterioridad.

Sin más comentarios se aprueba las actas CRFT/ACT/03/112019, CRFT/ACT/01/052020, CRFT/ACT/02/062020, CRFT/ACT/03/072020, CRFT/ACT/04/102020).

2º. Declaración de conflicto de intereses y confidencialidad.

Por parte del Secretario se pregunta explícitamente por posibles conflictos de intereses manifestando negativamente su existencia todos los presentes.

Dña. María Teresa Martínez recuerda la obligación de mantener la confidencialidad e indica que aunque los acuerdos de esta Comisión son públicos, los debates son confidenciales.

3º Validación y aprobación, si procede, del documento "Protocolo de uso de pembrolizumab en condiciones distintas a las de ficha técnica (dosificación por kg de peso) en las indicaciones aprobadas".

Presenta el documento D. Francisco de Asís Ayala de la Peña, Jefe de Sección de Oncología Médica del Hospital General Universitario Morales Meseguer

Se acuerda aprobar el documento "Protocolo de uso de pembrolizumab en condiciones distintas a las de ficha técnica (dosificación por kg de peso) en las indicaciones aprobadas"

4º. Validación y aprobación, si procede, del documento "Protocolo de uso de toxina botulínica en fisura anal".

Presenta el documento la Dra. Dña. Kamila Rodrigues Silva del Servicio de Cirugía General y Aparato Digestivo Hospital de la Vega Lorenzo Guirao.

Se propone y acepta integrar en el documento la información que pudiera aportar un protocolo disponible y facilitado por el Hospital General Universitario Morales Meseguer

sobre este tema y que dicha elaboración se realice por parte de los autores del documento presentado.

Finalmente, se acuerda, una vez finalizada la propuesta del párrafo anterior, aprobar, vía telemática, el documento "Protocolo de uso de toxina botulínica en fisura anal".

5º. Propuesta de inclusión de fremanezumab en el programa MERS. Priorización en la utilización de los distintos inhibidores de CGRP (péptido relacionado con el gen de la calcitonina).

Toma la palabra Dña. Ana Aranda para presentar los datos disponibles relacionados con la utilización de los medicamentos erenumab y galcanezumab incluidos en el programa MERS. Indica que fremanezumab es un anticuerpo monoclonal humanizado que se une al péptido relacionado con el gen de la calcitonina y bloquea su unión al receptor. A esta familia pertenecen los fármacos anteriores. Está autorizado para la profilaxis de la migraña en adultos con al menos 4 días de migraña al mes. La Dirección general de Cartera Básica de Servicios del SNS y Farmacia lo ha financiado en pacientes con 8 o más días de migraña/mes (migraña episódica de alta frecuencia y en pacientes con migraña crónica) y tres o más fracasos de tratamientos previos utilizados a dosis suficientes durante al menos 3 meses, siendo uno de estos tratamientos toxina botulínica en el caso de migraña crónica.

Finalmente, se acuerda incluir fremanezumab en el programa MERS teniendo en cuenta en cualquier caso que la elección entre este medicamento y las alternativas deberá tener en cuenta criterios de eficiencia y que, por el momento, no hay evidencia para recomendar la secuenciación tras fracaso terapéutico entre los fármacos erenumab, galcanezumab o fremanezumab.

6º. Revisión del documento "Utilización de medicamentos en situaciones especiales en el Servicio Murciano de Salud". Enzalutamida.

El debate se centra en la conveniencia de modificación del documento "Utilización de medicamentos en situaciones especiales en el Servicio Murciano de Salud" especialmente en el punto 5 apartado C) Medicamentos en proceso de financiación, a propósito de diversas solicitudes de utilización del medicamento enzalutamida.

Finalmente se acuerda mantener la redacción actual del documento y plantear una revisión cuando se estime oportuno.

7º. Propuesta de inclusión de bevacizumab en el documento criterios de utilización de biosimilares de anticuerpos monoclonales (mAbs) en el Servicio Murciano de Salud.

Toma la palabra Dña. María Teresa Martínez e informa de la propuesta mencionada en este punto del orden del día.

Se acuerda la inclusión de la utilización de los medicamentos biosimilares de bevacizumab en los criterios de utilización de biosimilares de anticuerpos monoclonales (mAbs) en el Servicio Murciano de Salud aprobados en la sesión de la Comisión Regional de Farmacia y Terapéutica de fecha 12 de mayo de 2017 y dar traslado de esta propuesta a la Dirección General de Planificación, Investigación, Farmacia y Atención al Ciudadano para su inclusión en la correspondiente resolución a que se refiere el artículo 3.2 de la Orden de 21 de junio de 2016 de la Consejería de Sanidad, por la que se regula la composición, organización y funcionamiento de la Comisión Regional de Farmacia y Terapéutica.

8º. Propuesta incorporación como asesora externa de la Comisión Permanente de la Dra. Irene Villegas Martínez.

Se acuerda la incorporación como asesora externa de la Comisión Permanente de la Dra. Irene Villegas Martínez.

9º. Información sobre acuerdos de la Comisión Permanente.

El Secretario inicia este punto e informa, en nombre de la Comisión Permanente, de las decisiones adoptadas con respecto a las solicitudes de inclusión de medicamentos en las guías farmacoterapéuticas de las instituciones sanitarias públicas de la Región de Murcia, remitidas por las Comisiones de Farmacia de Área:

Risankizumab

Indicación: tratamiento de la psoriasis en placas de moderada a grave en adultos que son candidatos a tratamiento sistémico.

Propuesta: medicamento sobre el que se va a tomar una decisión por parte de la CRFT una vez evaluado por el Grupo de Trabajo de Medicamentos Biológicos – Dermatología. Hasta esta evaluación, se asume en cuanto a eficacia, seguridad y posicionamiento el Informe de Posicionamiento Terapéutico disponible, incorporándose, en su caso, los aspectos económicos por parte de la Comisión de Farmacia del Área correspondiente.

Atezolizumab

Indicación: carcinoma urotelial.

Se propone solicitar información del número de pacientes a tratar y posponer la toma de una decisión hasta tanto se tenga información sobre este aspecto.

lenvatinib

Indicación: Carcinoma hepatocelular.

Se propone solicitar información del número de pacientes a tratar y posponer la toma de una decisión hasta tanto se tenga información sobre este aspecto.

Ramucirumab

Indicación: carcinoma gástrico.

Se propone solicitar información del número de pacientes a tratar y posponer la toma de una decisión hasta tanto se tenga información sobre este aspecto.

Fremanezumab

Indicación: profilaxis de la migraña en adultos con al menos 4 días de migraña al mes.

Acuerdo del punto 5 del orden del día de incluirlos en el programa de medicamentos susceptibles de evaluación de resultados en salud (MERS).

Toxina botulínica tipo A (Xeomin®)

Indicación: sialorrea.

Propuesta: medicamento sobre el que no se va a tomar una decisión de ámbito regional por parte de la CRFT - evaluación de ámbito local.

Todos los presentes se muestran de acuerdo con estas propuestas y las decisiones adoptadas por la Comisión Permanente.

10º. Ruegos y preguntas.

Se indica la conveniencia de revisar la situación de dexmedetomidina completando el informe que en su día se presentó en esta comisión.

Se informa a los asistentes sobre las actividades de los distintos grupos de trabajo.

No habiendo más asuntos que tratar, se da por concluida la reunión a las 15:30 horas.

El Secretario

Fdo.: D. Francisco J. Martínez Cánovas

VOBO

La Presidenta

Fdo.: Dña. María Teresa Martínez Ros