

Información sobre la reunión del 8 de noviembre de 2016

Este documento ofrece un resumen de los temas tratados en la reunión del Grupo de Coordinación de Posicionamiento Terapéutico (GCPT) de esta fecha.

En la reunión se ha acordado empezar a trabajar los IPT de los siguientes medicamentos con una opinión positiva del CHMP en la reunión de noviembre de 2016:

- **Afstyla® (ionoctocog alfa):** de CSL Behring GmbH, para el tratamiento y profilaxis de las hemorragias en pacientes con hemofilia A.
- **Suliqua® (insulina glargina / lixisenatida):** de Sanofi-aventis groupe, para el tratamiento de la diabetes tipo II.
- **Vemlidy® (tenofovir alafenamida):** de Gilead Sciences International Ltd, para el tratamiento de la hepatitis B crónica.

El GCPT no considera necesaria la realización de un IPT para los medicamentos **Fiasp® (insulina aspart)**. Sí se realizará IPT de la nueva indicación de **Arzerra® (ofatumumab)** al disponer de un IPT para su indicación inicial.

En cualquier caso, la realización de los informes podrá estar sujeta a la intención de comercialización de dichos medicamentos en España.

Con respecto a la realización de IPTs mencionados en notas informativas anteriores por el momento se iniciarán los informes de **Cystadrops® (mercaptamina)**, **Venclyxto® (venetoclax)**, **Parsabiv® (etelcalcetide)**, **Rekovelte® (follitropina delta)**, **Ninlaro® (Ixazomib)**, **Ibrance® (palbociclib)** y las nuevas indicaciones de **Opdivo® (nivolumab)** en linfoma de Hodgkin Clásico y **Stelara® (ustekinumab)** en enfermedad de Crohn.

Finalmente, el GCPT ha acordado para su envío a la DGCSF los informes de **Galafold® (migalastat)**, **Lonsurf® (trifluridina/tipiracil)** y **Qtern® (saxagliptina/dapagliflozina)**.

El GCPT recuerda que, con el fin de maximizar los recursos disponibles, y en tanto se establece un procedimiento definitivo, se solicita a los titulares de autorización de medicamentos que cuenten con una opinión positiva del CHMP, incluidas las nuevas indicaciones mencionadas en este documento, que **contacten con el secretariado del grupo, en la dirección de correo gcpt@aemps.es, indicando su intención o no de comercialización en España de los nuevos medicamentos** que hayan obtenido opinión positiva por procedimiento centralizado de manera prospectiva desde la publicación de este documento, y proporcionando además un punto de contacto del titular para los aspectos relacionados con el GCPT. En caso de no recibirse confirmación de comercialización, no se comenzará la elaboración del informe.

La próxima reunión del GCPT tendrá lugar el 13 de diciembre de 2016.