

## Información sobre la reunión del 13 de diciembre 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 diciembre de 2016:

- **Alecensa<sup>®</sup> (alectinib)**: de Roche Registration Limited, para el tratamiento de adultos con cáncer de pulmón no microcítico (CPNM) avanzado, positivo para la quinasa del linfoma anaplásico (ALK), previamente tratado con crizotinib.
- **Olumiant<sup>®</sup> (baricitinib)**: de Eli Lilly Nederland B.V., para el tratamiento de la artritis reumatoide.
- **Legada<sup>®</sup> (Clormetina)**: de Actelion Registration Ltd, para el tratamiento del Linfoma cutáneo de células T tipo micosis fungoide.

El GCPT no considera necesaria la realización de un IPT para el medicamento **Lifmior<sup>®</sup> (etanercept)**. Sí se realizará IPT de la nueva indicación de **Keytruda<sup>®</sup> (pembrolizumab)** al disponer de un IPT para su indicación inicial. Se actualizará el IPT de **Jardiance<sup>®</sup> (empagliflozina)**.

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 **Afstyla<sup>®</sup> (ionococog alfa)**, **Suliqua<sup>®</sup> (insulina glargina / lixisenatida)** y **Vemlidy<sup>®</sup> (tenofovir alafenamida)** y la nueva indicación de **Arzerra<sup>®</sup> (ofatumumab)**.

Finalmente, el GCPT ha acordado para su envío a la DGCSF los informes de **Zavicefta<sup>®</sup> (ceftazidima/avibactam)**, **Darzalex<sup>®</sup> (daratumumab)**, **Cinquaero<sup>®</sup> (reslizumab)**, **Keytruda<sup>®</sup> (pembrolizumab)** en CPNM, **Gazyvaro<sup>®</sup> (obinutuzumab)** en linfoma folicular, y **Opdivo<sup>®</sup> (nivolumab)**, **Kisplyx<sup>®</sup> (lenvatinib)** y **Cabometyx<sup>®</sup> (cabozantinib)** en carcinoma de células renales.

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](mailto: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 19 de enero de 2017.