

Fecha: 17/09/2025

Asuntos tratados según el Orden del día:

Aprobación del acta 6/2025

Medicamento/ Protocolo/ Servicio	Indicación solicitada /evaluación tratamiento	Decisiones tomadas	Observaciones
EPCORITAMAB (Tepkinly® vial)/ SI/Hematología	Tratamiento en de pacientes adultos con LBDCG en recaída o refractario después de dos o más líneas de tratamiento sistémico	Se aprueba	
SELADELPAR (Lyvelzi® cap 10 mg)/SI/Digestivo	Tratamiento de la colangitis biliar primaria (CBP) en combinación con ácido ursodesoxicólico (AUDC) en adultos que no responden adecuadamente al AUDC solo o como monoterapia en pacientes que no toleran el AUDC	Se aprueba	Los pacientes en tratamiento con ácido obeticólico se cambian a seladelpar al cesar su importación.
UBLITUXIMAB (Briumvi® vial 150 mg)/ NO/Neurología	Tratamiento de pacientes adultos con formas recurrentes de esclerosis múltiple (EMR) con enfermedad activa definida por características clínicas o de imagen	Se aprueba	

Se informa que es obligatorio notificar al centro de Farmacovigilancia las reacciones adversas que se produzcan durante el tratamiento con estos fármacos cumpliendo el Real Decreto 577/2013.

Otros temas tratados

Se presentan los indicadores del segundo trimestre.

Cambios de presentación: Revolade® a genérico eltrombopag y Xolair® a omalizumab biosimilar.

Desabastecimientos y reabastecimientos

Fdo. Dra Gema Baldominos Utrilla
Presidenta de la Comisión de Farmacia y Terapéutica

Fdo. Dra. Marta Herrero Fernández
Secretaria de la Comisión de Farmacia y
Terapéutica