

CUESTIONARIO PROCESO DE SELECCIÓN DE MEDICAMENTOS

BLOQUE MEDICAMENTOS EVALUADOS EN EL AÑO 2006 POR LA CFT

El objetivo del presente cuestionario es el de analizar las decisiones en relación a la incorporación de novedades terapéuticas en el conjunto de los hospitales españoles.

El documento se compone de una tabla en la que se recogen ordenados alfabéticamente, los nuevos principios activos aprobados en España por el Ministerio de Sanidad y Consumo en los años 2004, 2005 y 2006 y la indicación aprobada inicialmente en el momento de la autorización.

En el caso de no encontrar el medicamento en la tabla por estar aprobados por el Ministerio antes del año 2004 o porque la indicación evaluada sea diferente, por favor anote usted mismo la información en las casillas de texto correspondientes que se encuentran en las últimas páginas de este documento.

Usted deberá aportar la información correspondiente a aquellos medicamentos estudiados por la CFT en las reuniones realizadas en el año 2006 y los resultados de dicha evaluación.

INSTRUCCIONES PARA CONTESTAR EL CUESTIONARIO

Recuerde: Cumplimente sólo los datos de los medicamentos evaluados en el año 2006. Para ello se recomienda tener a mano las actas y memorias de la CFT del año 2006. Las filas del resto de medicamentos debe dejarlas en blanco.

Las preguntas se disponen en tres bloques, debiéndose contestar un total de siete cuestiones por cada medicamento que haya evaluado:

BLOQUE 1 -CONCLUSIONES DE LA CFT:

- Inclusión en la Guía: Señalar si se ha incluido o no en la Guía o si la decisión se ha aplazado.
- Declarado como equivalente terapéutico: Señalar si se ha declarado o no como equivalente terapéutico.

BLOQUE 2 -POSICIONAMIENTO:

- Condiciones de uso: Se contesta SI sólo en el caso de establecer condiciones de uso o indicaciones distintas (más reducidas en general) a las contempladas en ficha técnica.
- Se incluye en un protocolo o guía clínica: El medicamento es incluido finalmente en un protocolo o guía clínica.

BLOQUE 3 -INFORME:

- Se dispone de informe de evaluación del fármaco: Previamente a la evaluación por parte de la CFT se elabora un informe al respecto.
- El informe concluye con una propuesta concreta: Se considera que el informe concluye con una propuesta cuando en el mismo consta una recomendación explícita (inclusión o no en la Guía y en la declaración de equivalente declaración o no de equivalente terapéutico).
- La conclusión de la CFT es la misma que la del informe: Se considera que la conclusión de la CFT es la misma que la propuesta del informe cuando coinciden en la inclusión o no en la Guía y en la declaración de equivalente terapéutico.

POR ÚLTIMO, GRABE EL DOCUMENTO EN EL ESCRITORIO DE SU PC Y UNA VEZ QUE LO HAYA CUMPLIMENTADO, ENVIÉLO JUNTO CON EL CUESTIONARIO SELECCIÓN DE MEDICAMENTOS A LA DIRECCIÓN:

seleccionmedicamentos.easp@juntadeandalucia.es

DATOS IDENTIFICATIVOS DEL CENTRO

Nombre del Hospital

Dirección Postal

Municipio

Provincia

Persona que responde al cuestionario

Teléfono de contacto

Medicamentos e indicaciones evaluadas por la CFT del hospital en el periodo Enero – Diciembre del año 2006 (Cumplimente <u>sólo</u> los datos correspondientes a los medicamentos que hayan sido <u>evaluados</u> por la CFT de su hospital, <u>las filas del resto de medicamentos debe dejarlas en blanco</u>)									
Nuevos principios activos aprobados en los años 2004, 2005 y 2006 (Registro Ministerio Sanidad y Consumo)			1 CONCLUSIONES DE LA CFT		2 POSICIONAMIENTO		3 INFORME		
Principio activo	Nombre comercial	Indicaciones (Si la indicación evaluada es diferente, anótelo en las casillas de la última página de este documento)	Inclusión en la Guía SI/ NO/ DECISIÓN APLAZADA/ NO SABE	Declarado como Equivalente terapéutico SI/ NO// NO SABE	Se establecen condiciones uso SI/ NO/NO SABE	Se incluye en un protocolo o guía clínica SI/ NO/NO SABE	Se dispone de informe de evaluación del fármaco SI/ NO/NO SABE	El informe concluye con una propuesta concreta SI/ NO/NO SABE	La conclusión de la CFT es la misma que la del informe SI/ NO/NO SABE
Ácido alendrónico + colecalfiferol	Fosavance	Tratamiento de la osteoporosis postmenopáusica en pacientes con riesgo de insuficiencia de vitamina D.							
Acido carglúmico	Carbaglu	Tratamiento de la hiperamonemia							
Ácido ibandrónico	Bondronat	Prevención de acontecimientos óseos en pacientes con cáncer de mama y metástasis óseas							
Acido zoledrónico	Zometa	Tratamiento de la hipercalcemia inducida por tumor							
Acido zoledrónico	Zometa	Prevención de eventos relacionados con el esqueleto en pacientes con procesos malignos avanzados							
Acido zoledrónico	Aclasta	Tratamiento de la enfermedad ósea de Paget							
Adalimumab	Humira	Tratamiento de la artritis reumatoide moderada a severa							
Alglucosidasa alfa	Myozyme	Terapia de sustitución enzimática en pacientes con enfermedad de Pompe							

Medicamentos e indicaciones evaluadas por la CFT del hospital en el periodo Enero – Diciembre del año 2006 (Cumplimente <u>sólo</u> los datos correspondientes a los medicamentos que hayan sido <u>evaluados</u> por la CFT de su hospital, <u>las filas del resto de medicamentos debe dejarlas en blanco</u>)									
Nuevos principios activos aprobados en los años 2004, 2005 y 2006 (Registro Ministerio Sanidad y Consumo)			1 CONCLUSIONES DE LA CFT		2 POSICIONAMIENTO		3 INFORME		
Principio activo	Nombre comercial	Indicaciones (Si la indicación evaluada es diferente, anótelos en las casillas de la última página de este documento)	Inclusión en la Guía SI/ NO/ DECISIÓN APLAZADA/ NOSABE	Declarado como Equivalente terapéutico SI/ NO// NO SABE	Se establecen condiciones uso SI/ NO/NO SABE	Se incluye en un protocolo o guía clínica SI/ NO/NO SABE	Se dispone de informe de evaluación del fármaco SI/ NO/NO SABE	El informe concluye con una propuesta concreta SI/ NO/NO SABE	La conclusión de la CFT es la misma que la del informe SI/ NO/NO SABE
Aminolevulinato de metilo	Metvix.	Tratamiento del carcinoma basocelular superficial y/o nodular							
Aminolevulinato de metilo	Metvix.	Tratamiento de queratosis actínica en la cara o cuero cabelludo.							
Anagrelida hidrocloreuro	Xagrid	Pacientes de riesgo con trombocitemia esencial							
Aprepitant	Emend	Prevención de las náuseas y vómitos en quimioterapia altamente emetógena basada en el cisplatino.							
Aripiprazol	Abilify.	Tratamiento de la esquizofrenia							
Atazanavir	Reyataz	Tratamiento de pacientes adultos infectados por el VIH-1							
Bevacizumab	Avastin	Carcinoma metastático de colon o recto.							
Bivalirudina	Abilify.	Anticoagulante en pacientes sometidos a intervención coronaria percutánea							
Bortezomib	Velcade	Mieloma múltiple							
Busulfano	Busilvex	Acondicionamiento previo al trasplante de células progenitoras hematopoyéticas							

Medicamentos e indicaciones evaluadas por la CFT del hospital en el periodo Enero – Diciembre del año 2006 (Cumplimente <u>sólo</u> los datos correspondientes a los medicamentos que hayan sido <u>evaluados</u> por la CFT de su hospital, <u>las filas del resto de medicamentos debe dejarlas en blanco</u>)									
Nuevos principios activos aprobados en los años 2004, 2005 y 2006 (Registro Ministerio Sanidad y Consumo)			1 CONCLUSIONES DE LA CFT		2 POSICIONAMIENTO		3 INFORME		
Principio activo	Nombre comercial	Indicaciones (Si la indicación evaluada es diferente, anótelos en las casillas de la última página de este documento)	Inclusión en la Guía SI/ NO/ DECISIÓN APLAZADA/ NOSABE	Declarado como Equivalente terapéutico SI/ NO// NO SABE	Se establecen condiciones uso SI/ NO/NO SABE	Se incluye en un protocolo o guía clínica SI/ NO/NO SABE	Se dispone de informe de evaluación del fármaco SI/ NO/NO SABE	El informe concluye con una propuesta concreta SI/ NO/NO SABE	La conclusión de la CFT es la misma que la del informe SI/ NO/NO SABE
Carbidopa/Levodopa.	Duodopa	Tratamiento de la enfermedad de Parkinson en estado avanzado							
Cefditoreno	Cefrex Meicef Spectracef Tedec	Infecciones del tracto respiratorio superior e inferior, Infecciones no complicadas de piel y tejidos blandos							
Cetuximab	Erbix	Cáncer colorrectal metastático que exprese el receptor del factor de crecimiento epidérmico (EGFR)							
Cinacalcet.	Mimpara.	Reducción de la hipercalcemia en pacientes con carcinoma de paratiroides.							
Cinacalcet.	Mimpara.	Hiperparatiroidismo secundario en pacientes con insuficiencia renal crónica.							
Colistimetato de sodio	Colistimetato de sodio Ges	Vía IV: tratamiento de infecciones graves del tracto respiratorio inferior y del tracto urinario							
Colistimetato de sodio	Colistimetato de sodio Ges	Vía inhalatoria: tratamiento de infecciones pulmonares causadas por de Pseudomonas a en pacientes con fibrosis quística							
Delapril	Beniod Trinordiol	Hipertensión arterial esencial							

Medicamentos e indicaciones evaluadas por la CFT del hospital en el periodo Enero – Diciembre del año 2006

(Cumplimente sólo los datos correspondientes a los medicamentos que hayan sido evaluados por la CFT de su hospital, las filas del resto de medicamentos debe dejarlas en blanco)

Nuevos principios activos aprobados en los años 2004, 2005 y 2006 (Registro Ministerio Sanidad y Consumo)			1 CONCLUSIONES DE LA CFT		2 POSICIONAMIENTO		3 INFORME		
Principio activo	Nombre comercial	Indicaciones (Si la indicación evaluada es diferente, anótelo en las casillas de la última página de este documento)	Inclusión en la Guía SI/ NO/ DECISIÓN APLAZADA/ NOSABE	Declarado como Equivalente terapéutico SI/ NO// NO SABE	Se establecen condiciones uso SI/ NO/NO SABE	Se incluye en un protocolo o guía clínica SI/ NO/NO SABE	Se dispone de informe de evaluación del fármaco SI/ NO/NO SABE	El informe concluye con una propuesta concreta SI/ NO/NO SABE	La conclusión de la CFT es la misma que la del informe SI/ NO/NO SABE
Dexrazoxano	Cardioxane	Prevención de la cardiotoxicidad crónica causada por el uso de doxorubicina o epirubicina							
Dibotermin alfa	Inductos	Tratamiento de fracturas agudas de tibia en adultos como adyuvante							
Duloxetina	Cymbalta	Trastorno depresivo mayor							
Duloxetina	Cymbalta	Dolor neuropático periférico de origen diabético							
Dutasterida	Avidart Duagen	Hiperplasia benigna de próstata (HBP).							
Eberconazol	Ebertop Ebernet	Tratamiento cutáneo de infecciones dermatofíticas de la piel							
Efalizumab	Raptiva	Psoriasis en placas crónica							
Emtricitabina	Emtriba	Tratamiento en adultos y niños infectados por el VIH-1.							
Epinastina	Relestat	Tratamiento de los síntomas de la conjuntivitis alérgica estacional							
Eplerenona	Inspra	Pacientes con disfunción ventricular izquierda (FEV I < ó igual 40%) y signos clínicos de insuficiencia cardíaca después de un infarto de miocardio reciente.							

Medicamentos e indicaciones evaluadas por la CFT del hospital en el periodo Enero – Diciembre del año 2006 (Cumplimente <u>sólo</u> los datos correspondientes a los medicamentos que hayan sido <u>evaluados</u> por la CFT de su hospital, <u>las filas del resto de medicamentos debe dejarlas en blanco</u>)									
Nuevos principios activos aprobados en los años 2004, 2005 y 2006 (Registro Ministerio Sanidad y Consumo)			1 CONCLUSIONES DE LA CFT		2 POSICIONAMIENTO		3 INFORME		
Principio activo	Nombre comercial	Indicaciones (Si la indicación evaluada es diferente, anótelo en las casillas de la última página de este documento)	Inclusión en la Guía SI/ NO/ DECISIÓN APLAZADA/ NOSABE	Declarado como Equivalente terapéutico SI/ NO// NO SABE	Se establecen condiciones uso SI/ NO/NO SABE	Se incluye en un protocolo o guía clínica SI/ NO/NO SABE	Se dispone de informe de evaluación del fármaco SI/ NO/NO SABE	El informe concluye con una propuesta concreta SI/ NO/NO SABE	La conclusión de la CFT es la misma que la del informe SI/ NO/NO SABE
Erlotinib	Tarceva	Cáncer de pulmón no microcítico localmente avanzado o metastático.							
Escitalopram	Cipralex Entact Esertia	Episodios depresivos mayores. Trastorno de angustia Trastorno de ansiedad social -							
Esteres etílicos de los ácidos omega 3	Omacor	Prevención secundaria tras un infarto de miocardio. Suplemento dietético en la hipertrigliceridemia endógena							
Etambutol + ison + pzd + rifamicina	Rimstar	Tuberculosis							
Etoricoxib	Arcoxia	Alivio artrosis, artritis reumatoide							
Everolimus	Certican	Profilaxis de rechazo de órganos en pacientes que reciben un trasplante renal o cardiaco alogénico.							
Ezetimiba	Adacai Ezetrol	Hipercolesterolemia primaria							
Ezetimiba	Adacai Ezetrol	Hipercolesterolemia familiar homocigótica. Sitosterolemia							
Fibrinógeno/ Trombina	Tachosil	Tratamiento de apoyo en cirugía para mejorar la hemostasis.							

Medicamentos e indicaciones evaluadas por la CFT del hospital en el periodo Enero – Diciembre del año 2006 (Cumplimente <u>sólo</u> los datos correspondientes a los medicamentos que hayan sido <u>evaluados</u> por la CFT de su hospital, <u>las filas del resto de medicamentos debe dejarlas en blanco</u>)									
Nuevos principios activos aprobados en los años 2004, 2005 y 2006 (Registro Ministerio Sanidad y Consumo)			1 CONCLUSIONES DE LA CFT		2 POSICIONAMIENTO		3 INFORME		
Principio activo	Nombre comercial	Indicaciones (Si la indicación evaluada es diferente, anótelos en las casillas de la última página de este documento)	Inclusión en la Guía SI/ NO/ DECISIÓN APLAZADA/ NOSABE	Declarado como Equivalente terapéutico SI/ NO// NO SABE	Se establecen condiciones uso SI/ NO/NO SABE	Se incluye en un protocolo o guía clínica SI/ NO/NO SABE	Se dispone de informe de evaluación del fármaco SI/ NO/NO SABE	El informe concluye con una propuesta concreta SI/ NO/NO SABE	La conclusión de la CFT es la misma que la del informe SI/ NO/NO SABE
Fosamprenavir	Telzir	Tratamiento de adultos infectados por el VIH							
Fulvestrant	Faslodex	Mujeres postmenopáusicas con cáncer de mama localmente avanzado o metastático y con receptor estrogénico positivo							
Gadobénico, ácido	Multihance	Diagnóstico por imagen mediante resonancia magnética (RM) de hígado y sistema nervioso central (SNC).							
Galsulfasa	Naglazyme	Sustitución enzimática en pacientes con diagnóstico de mucopolisacaridosis VI							
Hexaminolevulinato	Hexvix	Detección del cáncer de vejiga							
Hormona paratiroidea	Preotact Nycomed	Tratamiento de la osteoporosis en mujeres postmenopáusicas con alto riesgo de fracturas.							
Ibritumomab	Zevalin	Linfoma no Hodgkin (LNH) folicular de células B CD20+ en recaída o refractario							
Ibuprofeno	Pedea	Tratamiento del conducto arterioso persistente en recién nacidos prematuros.							

Medicamentos e indicaciones evaluadas por la CFT del hospital en el periodo Enero – Diciembre del año 2006 (Cumplimente <u>sólo</u> los datos correspondientes a los medicamentos que hayan sido <u>evaluados</u> por la CFT de su hospital, <u>las filas del resto de medicamentos debe dejarlas en blanco</u>)									
Nuevos principios activos aprobados en los años 2004, 2005 y 2006 (Registro Ministerio Sanidad y Consumo)			1 CONCLUSIONES DE LA CFT		2 POSICIONAMIENTO		3 INFORME		
Principio activo	Nombre comercial	Indicaciones (Si la indicación evaluada es diferente, anótelos en las casillas de la última página de este documento)	Inclusión en la Guía SI/ NO/ DECISIÓN APLAZADA/ NOSABE	Declarado como Equivalente terapéutico SI/ NO// NO SABE	Se establecen condiciones uso SI/ NO/NO SABE	Se incluye en un protocolo o guía clínica SI/ NO/NO SABE	Se dispone de informe de evaluación del fármaco SI/ NO/NO SABE	El informe concluye con una propuesta concreta SI/ NO/NO SABE	La conclusión de la CFT es la misma que la del informe SI/ NO/NO SABE
Insulina Detemir	Levemir Flexpen	Tratamiento de la diabetes mellitus							
Insulina glulisina	Apidra Optiset	Tratamiento de la diabetes mellitus							
Levodopa + carbidopa + entacapona	Stalevo	Para el tratamiento de pacientes con enfermedad de Parkinson							
Metformina + rosiglitazona	Avandamet	Tratamiento de pacientes con diabetes mellitus tipo 2							
Metilfenidato	Concerta	Déficit de atención con hiperactividad en niños mayores de 6 años y adolescentes							
Miglustat	Zavesca	Tratamiento oral de la enfermedad de Gaucher tipo I leve o moderada							
Mitotano	Lysodren	Tratamiento sintomático del carcinoma de la corteza suprarrenal avanzado							
Nitisinona	Orfadin	Tirosinemia hereditaria tipo I							
Olmesartan	Ixia Olmetec Olmes	Tratamiento de la hipertensión esencial							

Medicamentos e indicaciones evaluadas por la CFT del hospital en el periodo Enero – Diciembre del año 2006 (Cumplimente <u>sólo</u> los datos correspondientes a los medicamentos que hayan sido <u>evaluados</u> por la CFT de su hospital, <u>las filas del resto de medicamentos debe dejarlas en blanco</u>)									
Nuevos principios activos aprobados en los años 2004, 2005 y 2006 (Registro Ministerio Sanidad y Consumo)			1 CONCLUSIONES DE LA CFT		2 POSICIONAMIENTO		3 INFORME		
Principio activo	Nombre comercial	Indicaciones (Si la indicación evaluada es diferente, anótelo en las casillas de la última página de este documento)	Inclusión en la Guía SI/ NO/ DECISIÓN APLAZADA/ NOSABE	Declarado como Equivalente terapéutico SI/ NO// NO SABE	Se establecen condiciones uso SI/ NO/NO SABE	Se incluye en un protocolo o guía clínica SI/ NO/NO SABE	Se dispone de informe de evaluación del fármaco SI/ NO/NO SABE	El informe concluye con una propuesta concreta SI/ NO/NO SABE	La conclusión de la CFT es la misma que la del informe SI/ NO/NO SABE
Omalizumab	Xolair	Asma en pacientes adultos y adolescentes con asma alérgica grave persistente							
Oxibato sódico	Xyrem	Tratamiento de la cataplejía en pacientes adultos con narcolepsia							
Palifermina	Kepivance	Mucositis oral en pacientes con neoplasias hematológicas sometidos a tratamiento mieloablativo							
Palonosetron	Aloxi	Prevención de las náuseas y vómitos asociados con quimioterapia oncológica alta o moderadamente emética.							
Pegaptanib	Macugen	Tratamiento de la degeneración macular neovascular asociada a la edad							
Pemetrexed	Alimta	Mesotelioma pleural maligno no reseccable que no han recibido quimioterapia previamente..							
Pemetrexed	Alimta	Cáncer de pulmón no microcítico localmente avanzado o metastático							
Posaconazol	Noxafil	Infecciones fúngicas invasivas en adultos							

Medicamentos e indicaciones evaluadas por la CFT del hospital en el periodo Enero – Diciembre del año 2006 (Cumplimente <u>sólo</u> los datos correspondientes a los medicamentos que hayan sido <u>evaluados</u> por la CFT de su hospital, <u>las filas del resto de medicamentos debe dejarlas en blanco</u>)									
Nuevos principios activos aprobados en los años 2004, 2005 y 2006 (Registro Ministerio Sanidad y Consumo)			1 CONCLUSIONES DE LA CFT		2 POSICIONAMIENTO		3 INFORME		
Principio activo	Nombre comercial	Indicaciones (Si la indicación evaluada es diferente, anótelo en las casillas de la última página de este documento)	Inclusión en la Guía SI/ NO/ DECISIÓN APLAZADA/ NOSABE	Declarado como Equivalente terapéutico SI/ NO// NO SABE	Se establecen condiciones uso SI/ NO/NO SABE	Se incluye en un protocolo o guía clínica SI/ NO/NO SABE	Se dispone de informe de evaluación del fármaco SI/ NO/NO SABE	El informe concluye con una propuesta concreta SI/ NO/NO SABE	La conclusión de la CFT es la misma que la del informe SI/ NO/NO SABE
Pregabalina	Lyrica	Tratamiento combinado de las crisis parciales con o sin generalización secundaria							
Pregabalina	Lyrica	Tratamiento del dolor neuropático en adultos							
Ranelato de estroncio.	Protelos Osseor	Tratamiento de la osteoporosis posmenopáusica							
Rasagilina	Azilect	Tratamiento de la enfermedad de Parkinson							
Rotigotina	Neupro	Tratamiento de la enfermedad de Parkinson							
Sildenafililo	Rebatió	Tratamiento de pacientes con hipertensión arterial pulmonar							
Solifenacina	Solifenacina Vesicare	Tratamiento sintomático de la incontinencia de urgencia							
Sorafenib	Nexavar	Tratamiento de pacientes con carcinoma de células renales avanzado							
Sunitinib	Sutent	Tratamiento de tumores malignos no resecables y/o metastáticos del estroma gastrointestinal (GIST)							
Sunitinib	Sutent	Tratamiento de cáncer de células renales avanzado y/o metastático (CCRM)							

Medicamentos e indicaciones evaluadas por la CFT del hospital en el periodo Enero – Diciembre del año 2006 (Cumplimente <u>sólo</u> los datos correspondientes a los medicamentos que hayan sido <u>evaluados</u> por la CFT de su hospital, <u>las filas del resto de medicamentos debe dejarlas en blanco</u>)									
Nuevos principios activos aprobados en los años 2004, 2005 y 2006 (Registro Ministerio Sanidad y Consumo)			1 CONCLUSIONES DE LA CFT		2 POSICIONAMIENTO		3 INFORME		
Principio activo	Nombre comercial	Indicaciones (Si la indicación evaluada es diferente, anótelos en las casillas de la última página de este documento)	Inclusión en la Guía SI/ NO/ DECISIÓN APLAZADA/ NOSABE	Declarado como Equivalente terapéutico SI/ NO// NO SABE	Se establecen condiciones uso SI/ NO/NO SABE	Se incluye en un protocolo o guía clínica SI/ NO/NO SABE	Se dispone de informe de evaluación del fármaco SI/ NO/NO SABE	El informe concluye con una propuesta concreta SI/ NO/NO SABE	La conclusión de la CFT es la misma que la del informe SI/ NO/NO SABE
Teriparatida	Forsteo	Tratamiento de la osteoporosis establecida en mujeres posmenopáusicas.							
Tigeciclina	Tygacil	Tratamiento de Infecciones complicadas de piel y tejidos blandos, intra-abdominales							
Tipranavir	Aptivus	Tratamiento antirretroviral combinado de la infección por VIH-1							
Toxina botulínica tipo A	Vistabel	Para la mejoría temporal en la apariencia de las líneas verticales entre las cejas							
Zinc (Acetato de zinc dihidrato)	Wilzin.	Tratamiento de la enfermedad de Wilson.							
Zonisamida	Zonegran	Tratamiento de pacientes adultos con crisis parciales, con o sin generalización							

Otros medicamentos evaluados por la CFT año 2006 y no relacionados en la lista anterior o con una indicación clínica distinta.

Por favor cumplimente de forma manual los siguientes datos (solo los datos que conozca)

Principio activo	Nombre comercial	Indicaciones evaluadas	1 CONCLUSIONES DE LA CFT		2 POSICIONAMIENTO		3 INFORME		
			Inclusión en la Guía SI/ NO/ DECISIÓN APLAZADA/ NOSABE	Declarado como Equivalente terapéutico SI/ NO// NO SABE	Se establecen condiciones uso SI/ NO// NO SABE	Se incluye en un protocolo o guía clínica SI/ NO// NO SABE	Se dispone de informe de evaluación del fármaco SI/ NO// NO SABE	El informe concluye con una propuesta SI/ NO// NO SABE	La conclusión de la CFT es la misma que la del informe SI/ NO// NO SABE

Otros medicamentos evaluados por la CFT año 2006 y no relacionados en la lista anterior o con una indicación clínica distinta.

Por favor cumplimente de forma manual los siguientes datos (solo los datos que conozca)

Principio activo	Nombre comercial	Indicaciones evaluadas	1 CONCLUSIONES DE LA CFT		2 POSICIONAMIENTO		3 INFORME		
			Inclusión en la Guía SI/ NO/ DECISIÓN APLAZADA/ NOSABE	Declarado como Equivalente terapéutico SI/ NO// NO SABE	Se establecen condiciones uso SI/ NO// NO SABE	Se incluye en un protocolo o guía clínica SI/ NO// NO SABE	Se dispone de informe de evaluación del fármaco SI/ NO// NO SABE	El informe concluye con una propuesta SI/ NO// NO SABE	La conclusión de la CFT es la misma que la del informe SI/ NO// NO SABE

FIN DEL CUESTIONARIO
Muchas gracias por su tiempo y colaboración

**NO OLVIDE GRABAR EL DOCUMENTO Y ENVIARLO JUNTO CON EL CUESTIONARIO SELECCIÓN DE
MEDICAMENTOS A LA DIRECCIÓN**

seleccionmedicamentos.easp@juntadeandalucia.es