

CONTROVERSIAS EN LA EVALUACIÓN CLÍNICA DE TRATAMIENTOS ONCOLÓGICOS

La metodología científica que da la mejor calidad de la evidencia en la comparación de eficacia de los tratamientos en oncología es el análisis de la supervivencia, donde los end points clásicos son la diferencia entre las medianas de la supervivencia global y el Hazard Ratio (HR). Sin embargo, la presentación de nuevos tratamientos donde no se alcanzan las medianas de supervivencia, o las situaciones donde no se cumplen los criterios de riesgos proporcionales que exige el HR, hacen necesarias la aplicación de otros parámetros de eficacia. Igualmente se hace necesario considerar otras variables de eficacia diferentes, como la supervivencia libre de progresión (PFS) o variables secundarias, la tasa de respuesta o enfermedad mínima residual, y determinar su validez. A lo largo de la Jornada, se analizará la evaluación clínica de los tratamientos oncológicos, desde una visión multidisciplinar.

**PARA ASISTIR ES IMPRESCINDIBLE
QUE FORMALICE SU INSCRIPCIÓN**

Secretaría Técnica
secretaria@fuinsa.org
Tf.: 91 781 33 14



CONTROVERSIAS EN LA EVALUACIÓN CLÍNICA DE TRATAMIENTOS ONCOLÓGICOS

Madrid, 21 de marzo de 2019

**Hospital de La Princesa
Salón de Actos
Diego de León, 62 - 28006 Madrid**

COLABORA



Madrid, 21 de marzo de 2019

15:10 h ACREDITACIÓN**15:30 h PRESENTACIÓN**

Consejería de Sanidad de la Comunidad de Madrid
(*Pendiente confirmación*).

Alfonso Moreno. Presidente de la Fundación para la Investigación en Salud FUINSA. Catedrático Emérito del Departamento de Farmacología de la Universidad Complutense de Madrid.

15:45 h MESA**MODERACIÓN:**

Ainhoa Aranguren. Jefa de División de Planificación, Compras y Proyectos Farmacéuticos. Subdirección de Farmacia y Productos Sanitarios. D.G. de Coordinación de la Asistencia Sanitaria. Servicio Madrileño de Salud. Consejería de Sanidad. Comunidad de Madrid.

Alberto Morell. Jefe de Servicio de Farmacia Hospitalaria. Hospital de La Princesa. Madrid.

PONENTES:**Escenario metodológico y bioestadístico**

Rosario López. Profesora de Bioestadística de la Facultad de Medicina de la Universidad Autónoma de Madrid.

Escenario Regulatorio

Jorge Camarero. CHMP Alternate (Agencia Europea de Medicamentos; EMA). Departamento de Medicamentos de Uso Humano. Agencia Española de Medicamentos y Productos Sanitarios (AEMPS).

Escenario Clínico

Ramón Colomer Bosch. Jefe de Servicio de Oncología Médica. Hospital de La Princesa. Madrid.

Escenario de Acceso a Farmacia Hospitalaria

Mario García Gil. Jefe del Servicio de Farmacia del Hospital Universitario de Fuenlabrada.

La evaluación y el posicionamiento de los medicamentos

Emilio Alegre del Rey. FEA Farmacia Hospitalaria. Hospital Universitario Puerto Real. Representante de Andalucía en el Grupo de Elaboración de IPT coordinado por la AEMPS.

18:30 h CLAUSURA