

## LA FICHA TÉCNICA DEL MEDICAMENTO COMO HERRAMIENTA DE AYUDA EN LA PRESCRIPCIÓN

### ¿QUÉ ES?

Es el documento oficial que aprueba la Agencia Española del Medicamento (AEM) o la Agencia Europea de Evaluación de Medicamentos (EMA) cuando se registra un medicamento. La ficha técnica resume la información científica esencial sobre la especialidad farmacéutica de acuerdo con los estudios que avalan su autorización.

En la AEM se lleva a cabo el procedimiento de registro nacional o descentralizado y en la EMA el procedimiento centralizado, obligatorio para los productos biotecnológicos. Esta destinada a los profesionales sanitarios.

### ¿QUÉ INFORMACIÓN NOS OFRECE SOBRE EL MEDICAMENTO?

- Denominación
- Composición cuantitativa y cualitativa
- Forma farmacéutica
- **Indicaciones terapéuticas**
- Posología y forma de administración
- Contraindicaciones
- Advertencias y precauciones especiales de empleo
- Interacciones con otros medicamentos y otras formas de interacción
- Embarazo y lactancia
- Efectos sobre la capacidad para conducir y utilizar máquinas
- Reacciones adversas
- Sobredosificación
- Propiedades farmacodinámicas
- Propiedades farmacocinéticas
- Datos preclínicos sobre seguridad
- Otros datos: excipientes, incompatibilidades, periodo de validez, precauciones especiales de conservación, naturaleza y contenido del recipiente, instrucciones de uso, manipulación y eliminación, nombre y sede social del titular de autorización.

### ¿SE PUEDE MODIFICAR SU CONTENIDO?

Las agencias responsables del registro del medicamento pueden hacerlo en base a los nuevos conocimientos del medicamento: seguridad, ensayos clínicos para nuevas indicaciones, cambios de posología.

La información que contiene la documentación sobre medicamentos que la industria farmacéutica facilita a los profesionales sanitarios debe ajustarse al contenido de la ficha técnica.

### ¿POR QUÉ ES IMPORTANTE CONOCERLA?

- El medicamento únicamente garantiza su seguridad, calidad y eficacia para las indicaciones y condiciones de uso recogidas en la ficha técnica.
- La prescripción del medicamento debe realizarse para estas indicaciones
- Únicamente pueden prescribirse para otras indicaciones en un ensayo clínico o uso compasivo.
- La prescripción de un medicamento fuera de las indicaciones aprobadas en la ficha técnica puede tener implicaciones legales para el médico prescriptor.

Algunos ejemplos habituales de un uso inapropiado de algunos medicamentos (fuera de las indicaciones aprobadas por las Agencias reguladoras) pueden ser:

- Gabapentina (Neurontin®, Gabapentina EFG) en estados de psicosis y agitación relacionadas con la demencia cuando las indicaciones aprobadas son epilepsia parcial y dolor neuropático.
- Olanzapina (Zyprexa®) también en estados de psicosis, agitación, etc., debido a cuadros demenciales cuando la indicación aprobada es el tratamiento y mantenimiento de la esquizofrenia.
- Clopidogrel (Plavix®, Iscover®) en el tratamiento del accidente isquémico transitorio cuando está indicado entre otras en el infarto cerebral.
- Tacrolimus tópico (Protopic®) está indicado en dermatitis atópica moderada a grave tanto en adultos como en niños de más de 2 años, y sin embargo se está prescribiendo para dermatitis banales y otras afecciones de la piel.

### ¿DÓNDE PUEDO ENCONTRARLA?

- El laboratorio que comercializa el medicamento está obligado a difundirla entre los profesionales sanitarios. Si no se la entregan, puede solicitarla al citado laboratorio.
- A través de su farmacéutico de atención primaria, farmacéutico de hospital o del servicio de prestaciones farmacéuticas del Servicio Navarro de Salud - Osasunbidea.

**Teléfono:** 848429047

**E-mail:** sfarmaco@cfnavarra.es

**Páginas web:**

Ministerio de Sanidad y Consumo: [www.msc.es](http://www.msc.es)

## ¿QUÉ ES EL USO COMPASIVO?

- Es la utilización, en pacientes aislados y al margen de un ensayo clínico, de productos en fase de investigación o especialidades farmacéuticas para indicaciones o condiciones de uso diferentes a las autorizadas, cuando el médico, bajo su exclusiva responsabilidad, considera indispensable su autorización.
- Precisa ser autorizado por el Ministerio de Sanidad y Consumo. Esta autorización es válida para todo el trata-

miento y para un paciente en concreto. Una autorización nunca es extrapolable a otros pacientes, aunque la situación sea la misma.

- Para su tramitación se requiere :
  - Consentimiento informado por escrito del paciente o su representante legal.
  - Informe médico que justifique su necesidad.
  - Conformidad del director del centro donde se vaya a aplicar el tratamiento.
  - Comunicación de los resultados obtenidos en el tratamiento, así como los efectos adversos observados.

## BIBLIOGRAFÍA RECOMENDADA

- Ley 25/1990, de 20 de diciembre, del Medicamento.
- Real Decreto 561/1993, de 16 de abril por el que se establecen los requisitos para la realización de ensayos clínicos con medicamentos.
- Ficha técnica: ¿Qué es y qué implicaciones tiene? INFAC 2002;10(4):19-21.
- La ficha técnica de los medicamentos. Contenido e implicaciones prácticas: BTA 2003;19(2):6-8.

## PRINCIPIOS ACTIVOS COMERCIALIZADOS EN ESPAÑA EN EL 2002

PRINCIPIO ACTIVO	GRUPO TERAPÉUTICO	INDICACIÓN	COSTE T° / DÍA	POTENCIAL TERAPÉUTICO
ALEMTUZUMAB MABCAMPATH®	L01E H	Tratamiento de los pacientes con leucemia linfocítica crónica que han sido tratados con agentes alquilantes y en los que no se ha logrado una respuesta completa o parcial, o que solo han logrado una remisión de corta duración (menos de 6 meses) tras el tratamiento con fosfato de fludarabina.	1.250,11 (envase)	B
AGALSIDASA ALFA REPLAGAL®	A16A H	Terapia de sustitución enzimática a largo plazo en pacientes con diagnóstico confirmado del enfermedad de Fabry.	1.795,00 (envase)	A*
AGALSIDASA BETA FABRAZYME®	A16A H	Terapia de sustitución enzimática a largo plazo en pacientes con diagnóstico confirmado del síndrome de Fabry (déficit de alfa-galactosidasa A).	3.590,00 (envase)	A*
ALITRETINOINA <sup>(1)</sup> PANRETIN®	DH	Tratamiento local de las lesiones cutáneas en los pacientes con sarcoma de Kaposi (SK) relacionado con SIDA cuando: las lesiones no están ulceradas ni son linfadenomatosas, y no se requiere tratamiento del SK visceral, y las lesiones no responden al tratamiento antirretroviral sistémico y no son adecuadas la radioterapia ni la quimioterapia.	2.420,15 (envase)	B
AMISULPRIDA SOLIAN®	N05A	Tratamiento de la esquizofrenia.	3,80 - 4,16	C
TRIÓXIDO DE ARSÉNICO TRISENOX®	L01E H	Inducción de la remisión y consolidación en los pacientes adultos con leucemia promielocítica aguda (APL) recidivante refractaria, caracterizada por la presencia de la traslocación t(15;17) y/ o por la presencia del gen receptor alfa del ácido retinoico/leucemia promielocítica (PML/RAR-alfa). El tratamiento previo deberá haber incluido un retinoide y quimioterapia.	3.686,00 (envase)	D
ATOSIBAN TRACTOCILE®	G02C H	Indicado para retrasar el parto prematuro inminente en mujeres embarazadas que presenten: <ul style="list-style-type: none"> <li>- contracciones uterinas regulares de por lo menos 30 segundos de duración y con una frecuencia &gt;4 contracciones/30 minutos</li> <li>- dilatación del cuello uterino de 1 a 3 cm (0 cm para las nulíparas) y borrado &gt;50%</li> <li>- edad &gt; 18 años</li> <li>- edad gestacional de 24 a 33 semanas completas</li> <li>- frecuencia cardíaca fetal normal</li> </ul>	26,00 - 81,09 (envase)	C

PRINCIPIO ACTIVO	GRUPO TERAPÉUTICO	INDICACIÓN	COSTE T° / DÍA	POTENCIAL TERAPÉUTICO
<b>BEXAROTENO</b> TARGRETIN®	L01E DH	Tratamiento de las manifestaciones cutáneas de pacientes en estadios avanzados de linfoma cutáneo de células T resistentes a, al menos, un tratamiento sistémico.	82,55 (300mg/m <sup>2</sup> /día)	D
<b>BIMATOPROST</b> LUMIGAN®	S01E2	Reducción de la presión intraocular elevada en el glaucoma de ángulo abierto crónico e hipertensión ocular. Como monoterapia en pacientes que no responden, está contraindicada o son intolerantes a la terapia de primera elección. Como terapia combinada con beta-bloqueantes.	22,34 (envase)	C
<b>BOSENTAN</b> TRACLEER®	C02G H	Tratamiento de la hipertensión arterial pulmonar (HAP) para mejorar los síntomas y la capacidad del ejercicio en pacientes con estado funcional del grado III. Se ha observado eficacia en: HAP primaria y HAP secundaria a la esclerodermia sin enfermedad pulmonar intersticial significativa.	2.375,00 (envase)	A
<b>CASPOFUNGINA</b> CASPOFUNGIN MSD®	J02A H	Tratamiento de la aspergilosis invasiva en pacientes adultos que son refractarios o intolerantes a la anfotericina B, formulaciones de lípidos de anfotericina B y/o itraconazol.	478,00 - 608,00 (envase)	A
<b>DINOGEST + ESTRADIOL</b> CLIMODIEN® MEVAREN®	G03F	Terapia hormonal sustitutiva (THS) para los síntomas de la deficiencia de estrógenos en mujeres postmenopáusicas durante un año como mínimo y que aún tienen útero. La experiencia de uso de este fármaco en mujeres mayores de 65 años es limitada	0,48	C
<b>DROTECOGINA ALFA</b> XIGRIS®	B01A2 H	Tratamiento de pacientes adultos con sepsis grave con fallo multiorgánico cuando se añade a los mejores cuidados estándar.	236,91 - 947,63 (envase)	D
<b>ELETRIPTAN</b> RELPAX®	N02C	Tratamiento agudo de la fase de cefalea de los ataques de migraña con o sin aura.	7,98 - 10,15	C
<b>ESOMEPRAZOL</b> NEXIUM MUPS® AXIAGO®	A02B2	Enfermedad por reflujo gastroesofágico (ERGE): - tratamiento de la esofagitis erosiva por reflujo - control a largo plazo de pacientes con esofagitis curada para prevenir las recidivas - tratamiento sintomático de la enfermedad por reflujo gastroesofágico (ERGE)	1,06 - 1,48	C
<b>FENILBUTARATO DE SODIO</b> AMMONAPS®	A16A H	Terapia adjunta en el tratamiento de los trastornos crónicos del ciclo de la urea, con deficiencias de carbamilsulfato sintetasa, ornitina carbamilsulfato o arginina succiniltransferasa. En pacientes con deficiencias de inicio neonatal (deficiencia enzimática completa, presentada los 28 primeros días de vida) o de inicio tardío (deficiencia enzimática parcial, presentada tras el primer mes de vida) los cuales poseen historia de encefalopatía hiperamoniémica.	750,35 - 1.306,11 (envase)	A*
<b>FONDAPARINUX</b> ARIXTRA®	B01A2	Prevención de accidentes tromboembólicos venosos en pacientes sometidos a cirugía ortopédica mayor de las extremidades inferiores, como fractura de cadera, cirugía mayor de rodilla y prótesis de cadera.	14,15	C
<b>GANIRELIX</b> ORGALUTRAN®	H04C DH	Prevención de picos prematuros de hormona luteinizante (LH) en mujeres sometidas a hiperestimulación ovárica controlada (HOC) para técnicas de reproducción asistida (TRA). En los ensayos clínicos se utilizó Orgalutran con hormona estimulante del folículo (FSH) humana recombinante.	52,54 - 196,41 (envase)	C
<b>ACETATO DE GLATIRÁMERO</b> COPAXONE®	V02A H	Reducir la frecuencia de recaídas en pacientes ambulatorios (es decir que pueden caminar sin ayuda), con esclerosis múltiple remitente recidivante, caracterizada por al menos dos ataques de disfunción neurológica durante los dos años anteriores. No está indicado en la esclerosis múltiple progresiva primaria o secundaria.	797,19 (envase)	B
<b>HIDROXICLO- ROQUINA SULFATO</b> DOLQUINE®	P01B	Artritis reumatoide aguda o crónica. Lupus eritematoso sistémico y discoides crónico. Ataque agudo de malaria no complicado, ocasionado por <i>Plasmodium vivax</i> , <i>P. malariae</i> , <i>P. ovale</i> y cepas susceptibles de <i>P. falciparum</i> .	1,07	B

PRINCIPIO ACTIVO	GRUPO TERAPÉUTICO	INDICACIÓN	COSTE T° / DÍA	POTENCIAL TERAPÉUTICO
<b>HIERRO SACAROSA</b> VENOFER®	B03A1 H	Tratamiento del déficit de hierro en las siguientes indicaciones: - intolerancia demostrada a las preparaciones de hierro por vía oral. - en los casos en que exista necesidad clínica del suministro rápido de hierro a los depósitos de hierro. - en enfermedad inflamatoria intestinal activa, cuando los preparados de hierro por vía oral sean ineficaces o mal tolerados. - falta demostrada de cumplimiento de la terapia oral de hierro por parte del paciente.	61,61 (envase)	A
<b>IMATINIB MESILATO</b> GLIVEC®	L01E DH	Tratamiento de pacientes adultos con leucemia mieloide crónica (LMC), cromosoma filadelfia positivo (bcr-abl), en fase crónica tras el fallo del tratamiento con interferón alfa, en fase acelerada o crisis blástica. Tratamiento de pacientes adultos con tumores del estroma gastrointestinal (GIST) malignos no resecables y/o metastásico kit (CD117) positivos. Tratamiento de pacientes con leucemia mieloide crónica (LMC), cromosoma Filadelfia positivo (Ph+) (bcr-abl) de diagnóstico reciente para los que no se considera como tratamiento de primera línea el trasplante de médula ósea.	2.556,25 (envase)	A
<b>INSULINA ASPART</b> NOVOMIX® NOVORAPID®	A10A	Tratamiento de pacientes con diabetes mellitus tipo 1 y tipo 2.	22,88 - 52,07 (envase)	C
<b>LEVOSIMENDAN</b> SIMDAX®	C01C H	Tratamiento a corto plazo de la descompensación aguda de la insuficiencia cardíaca crónica grave. Sólo se debe utilizar como terapia añadida en situaciones en las que la terapia convencional con, por ejemplo diuréticos, IECA y digitalícos no es suficiente y cuando es necesario soporte inotrópico.	669,75 (envase)	D
<b>OXIDO NÍTRICO</b> INOMAX®	R07A H	Inomax, junto con ventilación asistida y otros agentes adecuados, está indicado para el tratamiento de neonatos > 34 semanas de gestación con insuficiencia respiratoria hipóxica asociada a evidencia clínica o ecocardiográfica de hipertensión pulmonar, para mejorar la oxigenación y reducir la necesidad de oxigenación por medio de una membrana extracorpórea.	135,00 (envase)	A
<b>PARECOXIB</b> DYNASTAT®	M01A1 H	Tratamiento a corto plazo del dolor postoperatorio.	67,26 - 35,91 (envase)	C
<b>PEGINTERFERON ALFA-2A</b> PEGASYS® (2)	L01E DH	Tratamiento de pacientes adultos con hepatitis C crónica histológicamente probada con ARN sérico del virus y con niveles elevados de transaminasas, incluidos aquéllos con cirrosis compensada. En los pacientes con hepatitis C crónica, el modo óptimo en que debe utilizarse Pegasys es en combinación con ribavirina. Esta combinación está indicada tanto en pacientes no tratados anteriormente como en aquéllos que han respondido con anterioridad al interferon alfa y que han recaído después de suspender la terapia. La monoterapia está indicada fundamentalmente en caso de intolerancia o contraindicaciones frente a la ribavirina.	679,68 - 815,60 (envase)	C
<b>PIOGLITAZONA<sup>(3)</sup></b> ACTOS®	A10B	En la terapia oral combinada en pacientes con diabetes mellitus tipo 2 y control glucémico inadecuado, independientemente de la dosis máxima tolerada en monoterapia oral con metformina o cualquier sulfonilurea: - en combinación con metformina, únicamente en pacientes obesos, y - en combinación con cualquier sulfonilurea, únicamente en pacientes con intolerancia a metformina o en los que la metformina esté contraindicada.	2,31	C
<b>PROGUANIL + ATOVACUONA<sup>(1)</sup></b> MALARONE®	P01B	Profilaxis del paludismo por <i>Plasmodium falciparum</i> . Tratamiento del paludismo agudo, no complicado, por <i>Plasmodium</i> .	55,85 (envase)	C

PRINCIPIO ACTIVO	GRUPO TERAPÉUTICO	INDICACIÓN	COSTE T° / DÍA	POTENCIAL TERAPÉUTICO
<b>PROTEÍNA C HUMANA</b> CEPROTIN®	B01A2 H	Púrpura fulminante y en necrosis de piel inducida por cumarinas en pacientes con deficiencia congénita grave de proteína C. Profilaxis a corto plazo en pacientes con deficiencia congénita grave de proteína C si se dan una o más de las siguientes situaciones: - si es inminente la cirugía o la terapia invasiva - mientras se inicia la terapia cumarínica - cuando la terapia cumarínica no es suficiente - cuando la terapia cumarínica no es posible	1.000,00 - 2.000,00 (envase)	A*
<b>PROTEÍNA OSTEOGÉNICA-1 HUMANA</b> PROTEÍNA OSTEOGÉNICA®	M05A H	Tratamiento de la desunión de la tibia de al menos 9 meses de duración, debida a traumatismo, en pacientes con estructura esquelética plenamente desarrollada, en casos en los que el tratamiento con autoplastia no haya dado resultado previamente o sea inviable.	4.042,00 (envase)	D
<b>RACECADOTRILO</b> TIORFAN®	A07B	Tratamiento sintomático complementario de las diarreas agudas en lactantes (mayores de 3 meses) y en niños cuando la rehidratación oral y las medidas de soporte habituales sean insuficientes para controlar el cuadro clínico. También está indicado para el tratamiento sintomático de la diarrea del adulto	10,42 - 10,63 (envase)	D
<b>TADALAFILO</b> <sup>(1)</sup> CIALIS®	G04B	Tratamiento de la disfunción eréctil.	20,74 - 83,00 (envase)	D
<b>TENOFOVIR</b> VIREAD®	J05A H	En combinación con otros fármacos antiretrovirales en pacientes mayores de 18 años infectados por el VIH que sufren un fallo virológico.	307,50 (envase)	B
<b>TIOTROPIO BROMURO</b> SPIRIVA®	R03A1	Tratamiento de mantenimiento de la enfermedad pulmonar obstructiva crónica.	1,91	B
<b>TIROTROPINA</b> THYROGEN®	V04C2 H	Uso en la toma de imágenes con yodo radioactivo junto con el análisis de tiroglobulina sérica (Tg), realizados para la detección de restos de tiroides y de cáncer de tiroides bien diferenciado, en pacientes tiroidectomizados mantenidos con terapia de supresión hormonal.	767,25 (envase)	B
<b>TRAVOPROST</b> TRAVATAN®	S01E2	Reducción de la presión intraocular elevada en pacientes con hipertensión ocular o glaucoma de ángulo abierto que no toleran o no responden adecuadamente a otros tratamientos para la reducción de la presión intraocular, bien como monoterapia o como terapia coadyuvante.	21,78 (envase)	C
<b>VALGANCICLOVIR</b> VALCYTE®	J05A DH	Tratamiento de inducción y mantenimiento de la retinitis por citomegalovirus en pacientes con síndrome de inmunodeficiencia adquirida.	48,25	B
<b>VORICONAZOL</b> VFEND®	J02A H	Tratamiento de aspergilosis invasiva. Tratamiento de infecciones invasivas graves por <i>Cándida</i> (incluyendo <i>C.krusei</i> ) resistentes a fluconazol. Tratamiento de infecciones fúngicas graves por <i>Scedosporium</i> y <i>Fusarium</i> . Se debe administrar principalmente a pacientes inmuno-deprimidos con infecciones progresivas con posible amenaza para la vida.	142,00 - 1.064,00	B
<b>ZIPRASIDONA</b> ZELDOX®	N05A	Tratamiento de la esquizofrenia.	3,74 - 9,80	C

(1) Medicamento no financiado por el sistema Nacional de Salud

(2) Dispensación en hospital, no lleva cupón-precinto

(3) Se necesita visado de la inspección

DH: Diagnóstico Hospitalario

H: Uso Hospitalario

## CLASIFICACIÓN DEL POTENCIAL TERAPÉUTICO

### TIPO A\*: Novedad terapéutica excepcional

El nuevo medicamento supone un tratamiento o diagnóstico eficaz para una enfermedad que no podía ser tratada o diagnosticada adecuadamente con algún medicamento existente.

### TIPO A: Importante mejora terapéutica

El nuevo medicamento proporciona una mejora evidente, bien en cuanto a eficacia o a seguridad, de una enfermedad para la que existía ya tratamiento disponible.

### TIPO B: Modesta mejora terapéutica

El medicamento constituye un avance modesto, pero real, sobre otros medicamentos disponibles en el mercado (menos reacciones adversas, menor coste del tratamiento, más cómodo para el paciente, útil en pacientes concretos).

### TIPO C: Nula o muy pequeña mejora terapéutica

El nuevo medicamento no está relacionado estructuralmente con ningún fármaco existente (es una nueva entidad farmacológica), pero no aporta ninguna ventaja significativa respecto a otros fármacos alternativos en la enfermedad para la que está indicado.

El nuevo medicamento es similar a uno o más fármacos ya disponibles en el mercado.

### TIPO D: Sin calificación

Del nuevo medicamento existe poca bibliografía y/o hay poca experiencia de uso para poder establecer una conclusión significativa. El nuevo fármaco no es comparable con ningún otro (p.e.: radiofármacos, medios de contraste o de diagnóstico, etc.).

## BIBLIOGRAFÍA RECOMENDADA

- Atovaquone+proguanil for malaria prophylaxis. DTB 2001;39(10):73-75.
- Panorama Actual del Medicamento 2002; 26 (251,252,253, 256, 257).
- Panorama Actual del Medicamento 2003; 27 (263).
- Australian Prescriber 2003; 26 (1,2).
- Australian Prescriber 2002; 25 (6).
- La Revue Prescrire 2003; 23 (235, 238, 239).
- La Revue Prescrire 2002; 22 (234).
- La Revue Prescrire 2001; 21 (222).
- Valganciclovir. Drugs 2001;61(18):1145-1150.
- Ganirelix Drugs 2000;59(1):107-111.
- Ziprasidone Drugs 2002;62(8):1217-1251.
- Peginterferon. Alfa-2A. Drugs 2001;61(5):2263-2288.
- Amisulpride. A review of its use in the management of schizophrenia Drugs 2001;61(14):2123-2150.
- Estradiol valerate/dienogest Drugs 2002;62(3):491-504.
- Ganirelix: a well tolerated option for use in the treatment of female infertility. DTP 2000;16(4):1-4.
- Racecadotril: an antidiarrhoeal suitable for use in infants and young children DTP 2001;17(8).
- The Medical Letter 2000; 42 (1075, 1093).
- The Medical Letter 2001; 43 (1106).
- The Medical Letter 2003; 44 (1151).
- Abstract from The cochrane Library 2003; issue nº1.
- ITSS 2001; 25 (1).
- ITSS 2002; 26 (4,5).
- ITSS 2003; 27 (1,2).
- Pharmakon. Fichas de Evaluación Terapéutica del Servicio Aragonés de Salud 2002; 3 (10,11,12).
- Pharmakon. Fichas de Evaluación Terapéutica del Servicio Aragonés de Salud 2003; 4 (1).
- Fichas de Evaluación Terapéutica del SNS-O (FET), 2003;(1,2,3,4).
- Fichas de Evaluación Terapéutica del SNS-O (FET), 2002;(5,6).
- ¿Demasiados triptanes para la migraña? Boletín Terapéutico Andaluz 2001;17(6).
- Fichas de Evaluación Terapéutica del CADIME 2002;(5,6).
- Fichas de Evaluación Terapéutica del CADIME 2003;(1).
- Imatinib (Glivec). MTRAC, Department of Medicines Management, Keele University: nov 2001.
- Imatinib compared with interferon and low-dose cytarabine for newly diagnosed chronic-phase chronic myeloid leukaemia. NEJM 2003;348(11):994-1050.
- Notas Farmacoterapéuticas Áreas 1,2,5,7 Comunidad de Madrid 2003;10 nº 2.

### COMITÉ DE REDACCIÓN

**PRESIDENTA:** Dña. Isabel Martín Montaner. **VOCALES:** Dª Cristina Agudo Pascual - Dª Mª Teresa Artázcoz Sanz - D. Juan Manuel Casas Fernández de Tejerina - D. Miguel Ángel Imizcoz Zubigaray - D. Ramón Villanueva Moreno - Dª. Mercedes Noceda Urarte - Dª Lourdes Muruzábal Sitges - D. José Luis Larrión Zugasti - Dña. Mª José Ariz Arnedo - D. Rodolfo Montoya Barquet - Dña. Maite Hermoso de Mendoza. **COORDINADOR:** D. Juan Erviti López.

ISSN: 1138-1043

DL: NA-1263-1997

### Información y suscripciones:

Servicio Navarro de Salud - Osasunbidea  
Pza. de la Paz, s/n, - 31002 PAMPLONA  
Tfno. 948 42 90 47 • Fax: 948 42 90 10  
<http://www.cfn Navarra.es/salud/publicaciones>

