

- La AEMPS con fecha de viernes 8 de julio, dio la conformidad al programa de uso compasivo de Vandetanib en régimen **de acceso individualizado para pacientes con cáncer medular de tiroides inoperable localmente avanzado o metastásico**. La inclusión individualizada de los pacientes susceptibles de recibir Vandetanib deberá recibir la conformidad de la AEMPS
- La solicitud se cursará por los Servicios de Farmacia de los Hospitales a través de la pág. web que la AEMPS tiene habilitada para este procedimiento y que ya ha activado para Vandetanib desde del Lunes 11 de Julio.

- Web para acceder a la aplicación:

<https://sinaem4.agemed.es/mse/loginForm.do>

- Manual para solicitar usuario y contraseña por parte de los centros sanitarios:

http://www.aemps.gob.es/aplicaciones/docs/usoHum/otros/manual_MSE_hospitales.pdf

- Las citas bibliográficas mas relevantes relacionadas con el desarrollo clínico de este fármaco:

a. Wells SA, Robinson BG, Gagel RF, et al. Vandetanib (VAN) in locally advanced or metastatic medullary thyroid cancer (MTC): a randomized,

double-blind phase III trial (ZETA). J ClinOncol 2010; 28:5503.

b. Wells SA Jr, Gosnell JE, Gagel RF, et al. Vandetanib for the treatment of patients with locally advanced or metastatic hereditary medullary thyroid

cancer. J ClinOncol 2010; 28:767–772.

c. Robinson BG, Paz-Ares L, Krebs A, et al. Vandetanib (100 mg) in patients with locally advanced or metastatic hereditary medullary thyroid cancer. J ClinEndocrinolMetab 2010; 95:2664–2671.

- Aprovechamos esta comunicación para recordar la obligatoriedad de la notificación de reacciones adversas a los siguientes puntos de contacto de Farmacovigilancia en Astrazeneca :

Call Centre Científico: 900 200 444
Centralita: 91 301 91 00 (preguntar por
Farmacovigilancia)
Móvil 24h/365 días: 660 100 849. Móvil: 620 817 786
e-mail: patientsafety.spain@astrazeneca.com