



DICTAMEN DE LA COMISIÓN DE USO RACIONAL DE LOS MEDICAMENTOS Y PRODUCTOS SANITARIOS (CURMP) SOBRE POSICIONAMIENTO DE: LETERMOVIR EN LA PROFILAXIS DE LA REACTIVACIÓN DEL CITOMEGALOVIRUS (CMV) EN ADULTOS SEROPOSITIVOS PARA CMV RECEPTORES DE UN TRASPLANTE ALOGÉNICO DE CÉLULAS MADRE HEMATOPOYÉTICAS

MEDICAMENTO:

Letermovir (Prevymis®) 240 mg y 480 mg comprimidos recubiertos con película.

CLASIFICACIÓN ATC: J05AX18 – Letermovir

INDICACIÓN:

Profilaxis de la reactivación del citomegalovirus (CMV) y de la enfermedad causada por este virus en adultos seropositivos para el CMV [R+] receptores de un trasplante alogénico de células madre hematopoyéticas (TCMH).

CELEBRACIÓN DE LA CURMP: Oviedo, 26 de Mayo de 2023.

DECISIÓN ADOPTADA:

Se incluye en la Guía Farmacoterapéutica para pacientes de alto riesgo de reactivación elegibles de acuerdo a los siguientes criterios:

1. Pacientes adultos (> 15 años)
2. Pacientes seropositivos para el CMV [R+]
3. Que hayan sido receptores de trasplante alogénico de células madre hematopoyéticas (TCMH)
4. Con uno o más factores de alto riesgo de reactivación para CMV:
 - Donante emparentado con al menos una discordancia en uno de los locus HLA (HLA-A, -B o -DR).
 - Donante haploidéntico.
 - Donante no emparentado con al menos una discordancia en uno de los cuatro locus de genes HLA (HLA-A, -B, -C y -DRB1).
 - Uso de sangre de cordón umbilical.
 - Uso de injerto con depleción de linfocitos T ex vivo.
 - Enfermedad injerto contra huésped (EICH) de grado 2 o superior que exige el uso de corticoides sistémicos (dosis mayor o igual a 1 mg/kg/día de prednisona o dosis equivalentes de otros corticoides).
 - Pacientes con injerto pobre, con presencia de al menos dos citopenias importantes (Hb <100 g/l, plaquetas <30x10⁹/l, neutrófilos <1x10⁹/l) durante más de dos semanas.
 - Paciente en quimerismo completo del donante que no presentan EICH.