

COMMISSIONE P.T.O.T.R. – REGIONE LAZIO

**ELENCO DEI FARMACI ESAMINATI NEL CORSO DELLA RIUNIONE DELL'1-12-2009
E SINTESI DELLE DECISIONI ADOTTATE.**

p.a. **Levobupivacaina**
ff. sol. iniettabile
atc N01BB
specialità **CHIROCAINE**
parere: FAVOREVOLE all'eliminazione della Nota 1).

p.a. **Ziprasidone**
n.pr. 214
ff. cpr
atc N05AE04
specialità **ZELDOX**
parere: FAVOREVOLE per le motivazioni indicate nella relazione allegata con la seguente nota:
sono inserite esclusivamente le formulazioni orali solide classificate in fascia A (a carico del SSN).

p.a. **Paracalcitolo**
n.pr. 224
ff. cpr
atc H05BX
specialità **ZEMPLAR**
parere: FAVOREVOLE per le motivazioni indicate nella relazione allegata.

p.a. **Filgastrim**
n.pr. 219
ff. sol. iniettabile
atc L03AA02
specialità **RATIOFILGRATIM**
parere: **SOSPESA LA DECISIONE** per documentazione insufficiente alla valutazione. Si rimane in attesa di ricevere dall'azienda ulteriori studi clinici rispetto a quelli già presentati.

In merito al farmaco **Ambrisentan**, già inserito in PTOTR a pag. 67 tra i farmaci riconosciuti come orphan drug, la Commissione decide di modificare la dizione "non autorizzato in Italia" con la data di registrazione della AIC avvenuta da parte dell'AIFA. Il medicinale, pertanto, risulta inserito.