

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

ELENCO DEI FARMACI ESAMINATI NEL CORSO DELLA RIUNIONE DEL 9-3-2010 E SINTESI DELLE DECISIONI ADOTTATE.

p.a. **Ormone paratiroideo ricombinante**
n.pr. 201
ff. iniett.
atc H05AA3
specialità Preatact
parere: FAVOREVOLE per le motivazioni indicate nella relazione allegata e **con la seguente nota:** da utilizzare, come da nota AIFA n. 79, per non più di 18 mesi ed in soggetti che hanno già avuto fratture, solo nella terapia della osteoporosi post-menopausa grave, refrattaria ai farmaci attualmente utilizzati ed in particolare ai Bifosfonati e al Paratormone 1-34.

p.a. **Fattore von Willebrand umano**
n.pr. 230
ff. polvere e solvente per s.i.
atc B02BD
specialità Wilfactin
parere: FAVOREVOLE, per le motivazioni indicate nella relazione allegata al presente verbale, e con la previste **note limitative:** classe C, OSP.

p.a. **Levodopa+carbidopa**
n.pr. 231
ff. gel intestinale
atc N04BA02
specialità Duodopa
parere: Il farmaco, considerato di ultima linea e rivolto ai parkinsoniani gravi, risulta già inserito in PTOR in modalità os ma l'azienda ne richiede l'inserimento anche nella forma farmaceutica "gel intestinale". Parere: FAVOREVOLE per l'inserimento nella forma del gel intestinale e con la modalità distributiva 3: "Distribuzione da parte dei centri prescrittori".

p.a. **Promazina**
n.pr. 232
ff. os gocce
atc N05AA03
specialità Talofen
parere: RESPINTO in quanto risulta sfavorevole il rapporto costo/beneficio. Il farmaco è comunque già presente in Prontuario in forma iniettabile.

In merito alla richiesta di revisione del p.a. Cladribina – n. 239 - (orphan drug) da non autorizzato ad autorizzato AIFA, la Commissione decide, visionata la documentazione prodotta, di approvare la nuova dicitura: Autorizzato AIFA.

La Commissione prende atto della lettera inviata in merito al p.a. Dasatinib (n.242), ovvero la comunicazione dell'azienda in merito all'ampliamento dell'indicazione terapeutica.