#### 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 Preotact

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.