

Commissione PTOR – Regione Lazio
Sintesi della riunione della Commissione PTOR del
04 marzo 2014

1) Comunicazioni del Presidente

Il Vice presidente informa che presso gli uffici della Regione è pervenuto un ricorso al TAR Lazio da parte della società farmaceutica Almirall S.p.A. inerente la richiesta d’inserimento del medicinale Acclidinio Bromuro; medicinale che è stato discusso e di cui non si è approvato l’inserimento in PTOR nella riunione del 28 novembre 2013-verbale 6.

Tenuto conto anche della richiesta di riesame del medicinale in questione da parte della stessa società Almirall, si propone di affidare la documentazione ad un componente per il riesame, al fine di valutarne l’eventuale inserimento in prontuario; si rimanda alla riunione successiva per la valutazione finale.

2) Letture ed approvazione del verbale della riunione precedente.

Dopo aver letto il verbale della riunione del 6 febbraio 2014 e constatata l’assenza di osservazioni sullo stesso, si dichiara approvato il verbale di detta riunione.

3) Costituzione gruppo di lavoro per l’esame dei nuovi antidiabetici orali.

Come già previsto nella riunione del 6 febbraio 2014 –verbale 9, la Commissione approva la costituzione di un gruppo di lavoro specifico per l’esame dei nuovi antidiabetici orali di cui è pervenuta istanza d’inserimento in prontuario.

4) Esame delle relazioni relative alle istanze pervenute.

<i>Principio attivo</i>	<i>via/modalità di somministrazione</i>	<i>ATC</i>
Tafamidis Meglumine	cps	N07XX08

Dopo la presentazione della relazione, che fa parte integrante del verbale, la Commissione approva all’unanimità l’inserimento in prontuario del medicinale esaminato; la Commissione fa presente inoltre che il medicinale Tafamidis dovrà essere inserito anche nell’Appendice al PTOR dedicata ai Farmaci Orfani.

<i>Principio attivo</i>	<i>via/modalità di somministrazione</i>	<i>ATC</i>
Cefuroxima	Iniezione intracamerale	J01DI02

In considerazione della richiesta di riesame del medicinale Cefuroxima intracamerale, precedentemente non inserito in prontuario nella riunione del 28 novembre 2013 verbale 6, la Commissione decide di sospendere momentaneamente il parere inerente l’inserimento in attesa che sia esaminato anche da parte dell’Infettivologo che fa parte della Commissione; si rimanda pertanto alla riunione successiva per la decisione finale.

<i>Principio attivo</i>	<i>via/modalità di somministrazione</i>	<i>ATC</i>
Diboterminalfa	Impianto	J01DI02

Dopo la presentazione della relazione, la Commissione constatata la peculiarità del prodotto e la natura di impianto per fratture traumatiche della tibia e per la fusione spinale anteriore, nonché per la classificazione stessa del medicinale ai fini della rimborsabilità, decide di sospendere il parere d'inserimento in prontuario della Diboterminalfa; sospensione fino alla verifica degli studi clinici e la ricerca di studi più recenti di quelli presentati all'atto della richiesta d'inserimento.

<i>Principio attivo</i>	<i>via/modalità di somministrazione</i>	<i>ATC</i>
Nepafenac	collirio	S01BC10
Moxifloxacina	collirio	S01AX22

Dopo la presentazione delle relazioni che fanno parte integrante del presente verbale, la Commissione ne approva l'inserimento in prontuario con note limitative; per il medicinale Nepafenac è inserito con la nota già presente in PTOR n. S2 mentre il medicinale Moxifloxacina con la nota S1.

<i>Principio attivo</i>	<i>via/modalità di somministrazione</i>	<i>ATC</i>
Abatacept	sottocute	L04AA24

La relazione viene presentata dal vice presidente; dopo ampia discussione, la commissione approva l'inserimento nel prontuario.

5) Assegnazione nuove istanze:

n.pr.	P.a.	f.f. mod. somm.	atc
69	Ocriplasmina	Iniezione intravitreale	S01XA22

Alle ore 12,00 circa, il Vice Presidente dichiara conclusa la riunione rinviando per la prosecuzione dei lavori alla prossima riunione che si svolgerà il giorno 8 di aprile 2014.