

# Commissione PTOR – Regione Lazio

## Sintesi della riunione del 9 settembre 2014

### 1) Comunicazioni del Presidente

Considerato che non ci sono comunicazioni da parte del Vice presidente, si passa al secondo punto all'odg.

### 2) Letture ed approvazione del verbale della riunione precedente.

Dopo aver letto il verbale della riunione del 16 luglio 2014 e constatata l'assenza di osservazioni sullo stesso, si dichiara approvato il verbale di detta riunione.

### 3) Discussione su ricorso Almirall inerente il medicinale Aclidinio

Il Vice Presidente dà lettura dell'Ordinanza del TAR Lazio, che fa parte integrante del verbale, con la quale si obbliga la Regione Lazio e la Commissione PTOR di rivedere il provvedimento impugnato e precisamente la determinazione del 9 gennaio 2014 n. G00102 con cui si dava parere negativo all'inserimento del medicinale Aclidinio in prontuario.

A tal proposito il Vice presidente presenta una sintesi di un ulteriore approfondimento sul medicinale Aclidinio; sintesi che viene esaminata e discussa dalla Commissione. Dopo una attenta e scrupolosa discussione su quanto presentato, si propone di demandare agli uffici regionali preposti di richiedere, ai sensi del Decreto 135/2012 all'Agenzia Italiana del Farmaco –AIFA, parere sulla equivalenza delle molecole Aclidinio, Glicopirronio e Tiotropio, appartenenti tutti alla stessa categoria terapeutica degli anticolinergici atc R03BB.

In attesa che l'AIFA esprima tale parere, la Commissione propone che, in via provvisoria, il farmaco Aclidinio venga introdotto in PTOR con la nota R6 già presente in PTOR e pertanto così integrata: *Le C.T.A. scelgano un principio attivo tra i medicinali Tiotropio bromuro -R03BB04, Glicopirronio -R03BB06 e Aclidinio R03BB05 in quanto considerati equivalenti, sulla base delle indicazioni registrate, della documentazione scientifica disponibile e del costo per DDD e PDD.*

La proposta viene approvata con tre astensioni.

### 4) Esame delle relazioni relative alle istanze pervenute.

<i>Principio attivo</i>	<i>via/modalità di somministrazione</i>	<i>ATC</i>
C1 inibitore umano	ev	B06AC01

Al termine della presentazione della relazione che fa parte integrante del presente verbale il relatore ne propone l'inserimento; la Commissione approva all'unanimità.

<i>Principio attivo</i>	<i>via/modalità di somministrazione</i>	<i>ATC</i>
Trastuzumab Emtansine	soluzione per infusione	L01XC14

Al termine della presentazione della relazione che fa parte integrante del presente verbale il relatore ne propone l'inserimento; la Commissione approva all'unanimità.

<b>Principio attivo</b>	<b>via/modalità di somministrazione</b>	<b>ATC</b>
Catridecacog	ev	B02BD11
Brentuximab Vedotin	ev	L01XC12

Al termine della presentazione delle relazioni che fanno parte integrante del presente verbale il relatore ne propone l'inserimento; la Commissione approva all'unanimità.

Per quanto concerne la discussione del medicinale Ossicodone + Paracetamolo, si rimanda la discussione alla riunione successiva.

5) Assegnazione nuove istanze.

<b>N. pr.</b>	<b>P.A.</b>	<b>f.f. mod. somm.</b>	<b>atc</b>	<b>specialità</b>
97	Ranibizumab (nuove indicazioni)	iniezione intravitreale	S01LA04	LUCENTIS
98	Panitumumab	infusione endovenosa	L01XC08	VECTIBIX
99	Lipegfilgrastim	sol. Iniett. Uso sottocutaneo	L03AA14	LONQUEX
100	Teriflunomide	cpr rivestite	L04AA31	AUBAGIO
101	Triamcinolone acetonide	sosp. Iniettabile	S01BA05	TRIESENCE

Quanto deciso riguardo il punto 3 è da ritenersi approvato seduta stante ed immediatamente esecutivo.