

**Commissione PTOR –Regione Lazio**  
**Sintesi della riunione della Commissione PTOR del**  
**16 luglio 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 11 giugno 2014 e constatata l'assenza di osservazioni sullo stesso, si dichiara approvato il verbale di detta riunione.

**3) Esame delle relazioni relative alle istanze pervenute.**

<i>Principio attivo</i>	<i>via/modalità di somministrazione</i>	<i>ATC</i>
Darunavir	Sospensione orale	J05AE10
Nitrofurantoina	capsule	J01XE01

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

Prima di procedere con la presentazione delle altre relazioni, il Vice Presidente fa presente che nella precedente riunione non sono state esaminate le richieste d'inserimento dei medicinali Exenatide e Saxagliptin+metformina. Tenuto conto che tali medicinali rientrano nell'ambito delle Incretine e che sono stati inclusi nel "Documento regionale di indirizzo sul ruolo dei nuovi farmaci incretinomimetici per la cura del diabete" (vedi Verbale n.12 del 9.5.2014), la Commissione ritiene che anche i farmaci in questione debbano far parte del PTOR con le note limitative previste nella precedente riunione per gli altri medicinali appartenenti allo stesso gruppo terapeutico.

<i>Principio attivo</i>	<i>via/modalità di somministrazione</i>	<i>ATC</i>
Febuxostat	os	M04AA03

Dopo la presentazione della relazione ed una approfondita discussione, la commissione approva a maggioranza (8 favorevoli e 6 contrari) l'inserimento del medicinale Febuxostat in prontuario. . L'inserimento del Febuxostat è ad ogni modo condizionato dalla presenza di una nota limitativa che recita: "Il medicinale deve essere riservato ai casi di documentata intolleranza o tossicità da allopurinolo" La Commissione demanda inoltre a due componenti l'elaborazione di una nota relativa all'utilizzo del medicinale in questione in cui si avvertano i medici prescrittori che la nota limitativa di utilizzo solo nei casi in cui il medicinale di riferimento allopurinolo ha presentato dei problemi di intolleranza o di inefficacia è dovuta alla segnalazione di rischi in pazienti con cardiopatia ischemica o con scompenso cardiaco congestizio a fronte ad una ancora assai limitata letteratura di supporto alla efficacia terapeutica del farmaco stesso; nota che sarà inoltrata successivamente alla Direzione Regionale competente.

<b>Principio attivo</b>	<b>via/modalità di somministrazione</b>	<b>ATC</b>
Triamcinolone	Iniettabile intravitreo	S01BA

Dopo la presentazione della relazione che fa parte integrante del presente verbale, la Commissione approva all'unanimità l'inserimento del Triamcinolone iniettabile intravitreo in PTOR.

4) Assegnazione nuove istanze.

<b>N. pr.</b>	<b>P.A.</b>	<b>f.f. mod. somm.</b>	<b>atc</b>	<b>specialità</b>
90	Ossicodone+paracetamolo	cpr 5mg; 10mg; 20mg	N02AA55	DEPALGOS
91	Enzalutamide	cps	L02BB	XTANDI
92	Catridecacog	ev	B02BD11	NOVOTHIRTEEN
93	Collagenasi da Clostridium histolyticum	iniett. Esclusivamente per uso intralesionale	M09AB02	XIAPREX
94	Brentuximab Vedotin	ev	L01XC12	ADCENTRIS
95	Cefuroxima soluzione iniettabile	iniezione intraoculare	S01AA27	APROKAM
96	Macitentan	cpr	C02KX04	OPSUMIT

Al termine della presentazione delle relazioni la Commissione approva all'unanimità quanto proposto ed il Vice Presidente, alle ore 12,30 dichiara conclusa la riunione rinviando per la prosecuzione dei lavori a 19 settembre e al 13 ottobre 2014.