

## Commissione PTOR – Regione Lazio

### Sintesi della riunione della Commissione PTOR del 28 novembre 2013

#### Lettura ed approvazione del verbale della riunione precedente.

Per quanto riguarda il primo punto all'ordine del giorno, il Vice-Presidente, dopo aver letto il verbale della riunione precedente e constatata l'assenza di osservazioni sullo stesso, dichiara approvato il verbale n. 5 della riunione del 12 novembre 2013.

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

<i>Principio attivo</i>	<i>via/modalità di somministrazione</i>	<i>ATC</i>
Aclidinio bromuro	Inalazione	R03BB05

Dopo attenta ed approfondita discussione la Commissione NON approva l'inserimento in prontuario per la seguente motivazione: *Il medicinale Aclidinio bromuro non dimostra vantaggi aggiuntivi rispetto al medicinale di riferimento e la doppia somministrazione non migliora la compliance del paziente.*

<i>Principio attivo</i>	<i>via/modalità di somministrazione</i>	<i>ATC</i>
Glicopirronio	cps per inalazione	R03BB06

Dopo presentazione delle relazioni elaborate dai due relatori, la Commissione approva l'inserimento in PTOR del medicinale esaminato con l'avvertenza di aggiungere la seguente nota: *Le C.T.A. scelgano un principio attivo tra i medicinali Tiotropio bromuro -R03BB04 e Glicopirronio -R03BB06 in quanto considerati equivalenti, sulla base delle indicazioni registrate, della documentazione scientifica disponibile e del costo per DDD e PDD.*

Tale nota, che verrà individuata con la sigla R6, dovrà essere inserita tra i medicinali del gruppo atc R "Sistema Respiratorio" del Testo Unico del PTOTR; la stessa nota andrà inserita anche per il medicinale Tiotropio bromuro atc R03BB04 già presente in prontuario.

<i>Principio attivo</i>	<i>via/modalità di somministrazione</i>	<i>ATC</i>
Fluticasone propionato + Formoterolo fumarato diidrato	sosp. press.per inalazione	R03AK07

Dopo attenta ed approfondita discussione la Commissione NON approva l'inserimento in prontuario del medicinale esaminato per la seguente motivazione: *Non ci sono sufficienti studi di effectiveness rispetto alle associazioni già presenti in prontuario.*

<i>Principio attivo</i>	<i>via/modalità di somministrazione</i>	<i>ATC</i>
Cefuroxima	iniezione intraoculare	S01AA27

Sodio Levofolinato	ev	V03AF10
--------------------	----	---------

Dopo attenta ed approfondita discussione la Commissione NON approva l'inserimento in prontuario del medicinale Cefuroxima nella formulazione esaminata per la seguente motivazione: *“perché le linee guida non raccomandano la somministrazione di antibiotici in camera oculare nella profilassi antibiotica per la chirurgia della cataratta”*.

Per quanto concerne il medicinale Sodio Levofolinato si esprime parere favorevole con l'aggiunta della seguente nota: *Le C.T.A. scelgano un principio attivo tra i medicinali Sodio Levofolinato atc V03AF10 e Calcio Levofolinato atc V03AF04 in quanto considerati equivalenti, sulla base delle indicazioni registrate, della documentazione scientifica disponibile e del costo per DDD e PDD.*

Tale nota che verrà individuata con la sigla V3, dovrà essere inserita tra i medicinali del gruppo atc V “Vari” del Testo Unico del PTOTR; la stessa nota andrà inserita anche per il medicinale Calcio Levofolinato atc V03AF04 già presente in prontuario.

<b>Principio attivo</b>	<b>via/modalità di somministrazione</b>	<b>ATC</b>
Sulfopoliciglicano	top	C05BA01
Gadoversetamide	ev	V08CA06

Dopo la presentazione delle relazioni, la Commissione NON approva l'inserimento in PTOR di entrambi i medicinali per le seguenti motivazioni:

- Sulfopoliciglicano: Non pertinente l'uso ospedaliero.
- Gadoversetamide: Non presenta nulla di nuovo rispetto ai medicinali già presenti nello stesso gruppo dei mezzi di contrasto paramagnetici. Inoltre presenta un rapporto costo efficacia sfavorevole rispetto ai medicinali dello stesso gruppo.

<b>Principio attivo</b>	<b>via/modalità di somministrazione</b>	<b>ATC</b>
Midazolam cloridrato	soluzione orale (solo per mucosa orale)	N05CD08

Dopo la presentazione della relazione, la Commissione approva l'inserimento in PTOR del medicinale esaminato.

<b>Principio attivo</b>	<b>via/modalità di somministrazione</b>	<b>ATC</b>
Eplerenone	cpr	C03DA04

Dopo la presentazione della relazione, la Commissione approva l'inserimento in PTOR del medicinale esaminato.