

COMMISSIONE P.T.O.T.R. – REGIONE LAZIO

ELENCO DEI FARMACI ESAMINATI NEL CORSO DELLA RIUNIONE DEL 13-4-2010 E SINTESI DELLE DECISIONI ADOTTATE.

p.a. **Metilnaltrexone**
n.pr. 226
ff. iniect.sottoc.
atc A06AH01
specialità Relistor
parere: FAVOREVOLE per le motivazioni indicate nella relazione allegata al verbale.

p.a. **Cinnarizina + dimenidrinato**
n.pr. 237
ff. cpr
atc N07CA52
specialità Arlevertan
parere: NON favorevole per le motivazioni indicate nella relazione allegata al verbale e in sintesi:
Non favorevole tenuto conto della non essenzialità del farmaco in ambito ospedaliero.

p.a. **Ustekinumab**
n.pr. 240
ff. iniect. sottoc.
atc L04AC05
specialità Stelara
parere: FAVOREVOLE per le motivazioni indicate nella relazione allegata al verbale e con la seguente nota: Ad esclusivo utilizzo da parte dei Centri Psocare nelle modalità previste dal Decreto Commissariale n. U0073 del 23-11-2009.

p.a. **Tocilizumab**
n.pr. 247
ff. ev
atc L04AC07
specialità Roactemra
parere: FAVOREVOLE per le motivazioni indicate nella relazione allegata al verbale e con la seguente nota: Ad esclusivo utilizzo da parte dei Centri Antares nelle modalità previste dal Decreto Commissariale n. U0073 del 23-11-2009.

p.a. **Prasugrel**
n.pr. 243
ff. cpr
atc B01AC22
specialità Efient
parere: FAVOREVOLE per le motivazioni riportate nella relazione allegata al verbale .

Modifiche al Prontuario

A fronte della richiesta pervenuta da parte dell'azienda farmaceutica Boehringer Ingelheim in merito alla rivisitazione della nota R2 relativa al medicinale Tiotropio bromuro presente nel PTOTR di cui al Decreto U0017 del 27 febbraio 2009, la Commissione dopo aver ascoltato la relazione presentata, che fa parte integrante del presente verbale, propone la cancellazione della stessa nota R2.

A fronte della richiesta pervenuta da parte dell'azienda farmaceutica Merck Sharp & Dohme in merito alla rivisitazione della nota C7 relativa al medicinale Losartan presente nel PTOTR di cui al Decreto U0017 del 27 febbraio 2009, la Commissione dopo aver ascoltato la relazione presentata, che fa parte integrante del verbale, propone la modifica della nota con l'aggiunta della seguente frase: “ e tenuto conto del Decreto Commissariale U0024 del 19 marzo 2010 “Promozione dell'appropriatezza e razionalizzazione d'uso dei farmaci che agiscono sul sistema renina-angiotensina”. Pertanto la nuova nota C7 che interessa tutti i medicinali del gruppo atc C09CA recita testualmente: Considerato che le formulazioni sono sostanzialmente equivalenti per il trattamento dell'ipertensione arteriosa, le C.T.A scelgano fino ad un massimo di due principi attivi del gruppo atc C09CA sulla base delle indicazioni registrate, della documentazione scientifica disponibile e del costo per DDD e PDD e tenuto conto del Decreto Commissariale U0024 del 19 marzo 2010 “Promozione dell'appropriatezza e razionalizzazione d'uso dei farmaci che agiscono sul sistema renina-angiotensina”.

Ad integrazione dei verbali delle riunioni del 13 ottobre 2009 e del 9 febbraio 2010 in merito all'inserimento dei medicinali antidiabetici orali Vildagliptin e Sitagliptin come mono sostanza, la Commissione approva di inserirli all'interno del PTOTR, analogamente a quanto già deciso per gli stessi medicinali in associazione con la metformina e alla luce di quanto indicato nella relazione del gruppo di lavoro in merito all'utilizzo dei medicinali antidiabetici e riportato nel verbale della riunione del 9 febbraio u.s.