

# REGIONE EMILIA-ROMAGNA

## Atti amministrativi

### GIUNTA REGIONALE

**Atto del Dirigente:** DETERMINAZIONE n° 6167 del 02/07/2009

**Proposta:** DPG/2009/6705 del 30/06/2009

**Struttura proponente:** SERVIZIO POLITICA DEL FARMACO  
DIREZIONE GENERALE SANITA' E POLITICHE SOCIALI

**Oggetto:** AGGIORNAMENTO GIUGNO 2009 DEL PRONTUARIO TERAPEUTICO  
REGIONALE ADOTTATO CON DGR 1067/08

**Autorità emanante:** IL RESPONSABILE - SERVIZIO POLITICA DEL FARMACO

**Firmatario:** LUISA MARTELLI in qualità di Responsabile di servizio

**Luogo di adozione:** BOLOGNA data: 02/07/2009

## SERVIZIO POLITICA DEL FARMACO

### IL RESPONSABILE

Richiamate le seguenti deliberazioni della Giunta Regionale, esecutive ai sensi di legge:

- n.2416 del 29 dicembre 2008 recante "Indirizzi in ordine alle relazioni organizzative e funzionali tra le strutture e sull'esercizio delle funzioni dirigenziali. Adempimenti conseguenti alla delibera 999/2008. Adeguamento e aggiornamento della delibera 450/2007" e successive modificazioni;
- n.1057 del 24 luglio 2006, n.1150 del 31 luglio 2006 e n.1663 del 27 novembre 2006;

Richiamate inoltre:

- la Deliberazione della Giunta regionale n. 1540 del 6 novembre 2006 la quale, nel predisporre l'organizzazione del sistema preposto alla scelta dei farmaci da utilizzare nelle strutture delle aziende sanitarie e degli istituti di ricovero e cura a carattere scientifico della Regione Emilia-Romagna, ha stabilito che il Prontuario Terapeutico Regionale (PTR), elaborato ed aggiornato dalla Commissione Regionale del Farmaco (CRF), è adottato annualmente dalla Giunta Regionale ed aggiornato periodicamente con Determina del Dirigente competente;
- la Deliberazione della Giunta regionale n. 2330 del 22 dicembre 2008 di nomina dei componenti della Commissione regionale del farmaco dal 1 gennaio 2009 fino al 31 dicembre 2010 e di istituzione del Coordinamento delle segreterie delle CPF;
- la Deliberazione di Giunta Regionale n. 1067 del 16 luglio 2008 "Adozione del Prontuario Terapeutico Regionale aggiornato a giugno 2008, ai sensi della DGR 1540/2006" con la quale è stato adottato il PTR elaborato dalla CRF nel periodo luglio 2007 - giugno 2008;

Dato atto di aver provveduto, con proprie determinazioni n. 10456 del 9 settembre 2008, n. 11736 del 6 ottobre 2008, n. 15377 del 27 novembre 2008, n. 16462 del 23 dicembre 2008, n. 46 del 15 gennaio 2009, n. 699 dell'11 febbraio 2009, n. 2021 del 17 marzo 2009, n. 3333 del 22 aprile 2009, n. 4025 del 13 maggio 2009 e n. 5454 del 17 giugno 2009 a successivi aggiornamenti del PTR, recependo le modifiche apportate al PTR stesso nel corso delle riunioni tenutasi nei mesi di luglio, settembre, ottobre e dicembre 2008 e nei mesi di gennaio, febbraio, marzo, aprile e maggio 2009;

Dato atto che nel mese di giugno 2009 la CRF ha proceduto ad un ulteriore aggiornamento del PTR, così come risulta dal verbale della riunione tenutasi in data 18 giugno 2009, agli atti della segreteria amministrativa della Commissione, presso il Servizio Politica del Farmaco, apportando al PTR le modifiche indicate nell'Allegato A, parte integrante e sostanziale del presente atto;

Dato atto pertanto che il PTR aggiornato mediante il recepimento delle modifiche di cui al sopra citato Allegato A risulta composto da un elenco di farmaci e ottantadue elaborati costituiti da documenti, pareri espressi dalla CRF e documenti elaborati dalle Commissioni PRI-ER (Programma ricerca e innovazione - Agenzia Sanitaria Regione Emilia-Romagna), recepiti dalla stessa CRF, per un totale di ottantatre elaborati contraddistinti da numerazione progressiva, ed è consultabile on line nel portale del Servizio sanitario regionale dell'Emilia-Romagna ([www.saluter.it](http://www.saluter.it)), nella sezione dedicata ai farmaci;

Ritenuto di comunicare alle Aziende sanitarie, trasmettendo loro il presente atto, l'avvenuto aggiornamento del PTR;

Dato atto del parere allegato;

#### DETERMINA

1. Di aggiornare il PTR adottato con DGR 1067 del 16 luglio 2008 e successivamente integrato con proprie determinazioni nn. 10456/08, 11736/08, 15377/08, 16462/08, 46/09, 699/09, 2021/09, 3333/09, 4025/09 e 5454/09 apportando le modifiche indicate nell'Allegato A, parte integrante e sostanziale del presente atto;
2. Di dare atto che il PTR aggiornato mediante il recepimento delle modifiche di cui al sopra citato allegato A, risulta composto da un elenco di farmaci e ottantadue elaborati costituiti da documenti, pareri espressi dalla CRF e documenti elaborati dalle Commissioni PRI-ER (Programma ricerca e innovazione - Agenzia Sanitaria Regione Emilia-Romagna), recepiti dalla stessa CRF, per un totale di ottantatre elaborati contraddistinti da numerazione progressiva, ed è consultabile on line nel portale del Servizio sanitario regionale dell'Emilia-Romagna ([www.saluter.it](http://www.saluter.it)), nella sezione dedicata ai farmaci;
3. Di comunicare alle Aziende sanitarie l'avvenuto aggiornamento del PTR, trasmettendo loro il presente atto.

Luisa Martelli

## **DECISIONI ADOTTATE NELLA RIUNIONE DELLA COMMISSIONE REGIONALE DEL FARMACO TENUTASI IN DATA 18 GIUGNO 2009**

### **AGGIORNAMENTO DEL PTR**

#### **Farmaci introdotti in PTR:**

- B01AC04 Clopidogrel (300 mg) os H OSP1
- L01XE07 Lapatinib os H OSP2 con Scheda AIFA online, con Scheda CRF
- N06DX01 Memantina os A/85 PT- RER come alternativa terapeutica agli inibitori dell'acetilcolinesterasi nei pazienti affetti da Malattia di Alzheimer moderata (MMSE 10-20). La CRF esclude la co-prescrizione della memantina con i farmaci inibitori dell'acetilcolinesterasi, data la mancanza di evidenze circa l'utilità e la sicurezza di tale associazione.

#### **Variazioni in PTR**

- Lenalidomide: la CRF modifica la precedente limitazione espressa nella Determina del Responsabile del Servizio Politica del Farmaco n. 7205 del 19/06/2008: "uso solo in pazienti non candidati al trattamento con talidomide per gravi effetti avversi o resistenza" con la seguente: "l'uso di lenalidomide andrebbe riservato ai pazienti sottoposti a precedenti terapie tra le quali la talidomide";

#### **Documenti parte integrante del PTR**

- Scheda del farmaco fondaparinux (allegato 1)
- Motivazione della non inclusione dell'associazione buprenorfina e naloxone (allegato 2)
- Scheda del farmaco lapatinib (allegato 3)

#### **Variazioni in Elenco secondo quanto previsto da variazioni di classificazione ATC e provvedimenti**

##### **AIFA:**

- A16AA05 Acido carglumico os H OSP2
- A16AX04 Nitisinone os est
- L03AA02 Filgrastim ev,sc A PT-AIFA
- L03AA10 Lenograstim ev, sc A PT-AIFA
- L03AA13 Pegfilgrastim sc A PT-AIFA RMP [DocCRF]
- L02BG03 Anastrozolo os A PT [Scheda PRI-ER]
- L02BG04 Letrozolo os A PT [Scheda PRI-ER]
- L02BG06 Exemestan os A PT [Scheda PRI-ER]

#### **Eliminazione farmaci dal PTR:**

- L03AA03 Molgramostim ev,sc A/30 PT per revoca su rinuncia da parte della Ditta

**Gli allegati 1, 2, 3 sono agli atti del Servizio Politica del farmaco e consultabili on-line nel portale del Servizio Sanitario regionale dell'Emilia-Romagna ([www.saluter.it](http://www.saluter.it)), rispettivamente alle Schede (parti integranti del PTR) n, 83, 84, e 85.**



REGIONE EMILIA-ROMAGNA

Atti amministrativi

GIUNTA REGIONALE

Luisa Martelli, Responsabile del SERVIZIO POLITICA DEL FARMACO esprime, ai sensi della deliberazione della Giunta Regionale n. 2416/2008, parere di regolarità amministrativa in merito all'atto con numero di proposta DPG/2009/6705

data 02/07/2009

IN FEDE

Luisa Martelli