

REGIONE EMILIA ROMAGNA

ATTO DELIBERATIVO DELLA GIUNTA REGIONALE N. 1067 DEL 16/7/2008

ASSESSORATO POLITICHE PER LA SALUTE

DIREZIONE GENERALE SANITA' E POLITICHE SOCIALI
SERVIZIO POLITICA DEL FARMACO

OGGETTO: ADOZIONE DEL PRONTUARIO TERAPEUTICO REGIONALE AGGIORNATO A GIUGNO
2008, AI SENSI DELLA DGR 1540/2006

LA GIUNTA DELLA REGIONE EMILIA-ROMAGNA

Visto l'art. 36 della Legge regionale 29 dicembre 2006, n. 20, e successive modifiche, "Legge finanziaria regionale adottata a norma dell'articolo 40 della legge regionale 15 novembre 2001, n. 40 in coincidenza con l'approvazione del bilancio di previsione per l'esercizio finanziario 2007 e del bilancio pluriennale 2007-2009" che, occupandosi degli strumenti per il contenimento della spesa farmaceutica ospedaliera, stabilisce che:

- la Regione, avvalendosi della Commissione Regionale del Farmaco (CRF), adotti un Prontuario Terapeutico Regionale (PTR), contenente l'elenco dei principi attivi di medicinali da utilizzarsi nelle Aziende del Servizio Sanitario Regionale, in regime di degenza, nella continuità assistenziale ospedale-territorio e in tutte le articolazioni dell'erogazione diretta previste dalla normativa nazionale;
- nel rispetto di quanto stabilito dal Prontuario regionale, in ogni ambito provinciale sono formulati dei Prontuari Terapeutici Provinciali, elaborati da apposite Commissioni Provinciali ed adottati dalle Aziende sanitarie interessate, contenenti gli elenchi dei principi attivi selezionati all'interno del Prontuario Terapeutico Regionale medesimo e vincolanti per la prescrizione e la somministrazione nelle proprie strutture;

Vista la propria deliberazione n. 1540 del 6 novembre 2006 che disciplina nel dettaglio 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;

Dato atto che la citata deliberazione 1540/2006 ha disposto che il Prontuario terapeutico Regionale:

- sia elaborato e periodicamente aggiornato dalla Commissione Regionale del Farmaco,
- sia adottato annualmente con Deliberazione di Giunta regionale,
- sia aggiornato periodicamente con Determina del Dirigente competente;
- sia vincolante per l'operatività delle Commissioni terapeutiche Provinciali nell'aggiornamento dei Prontuari Terapeutici Provinciali nella parte relativa ai farmaci, in quanto i PTP possono contenere solo farmaci che siano già

inseriti all'interno del PTR, operando selezioni sulla base delle esigenze e necessità proprie del livello locale;

Vista la propria deliberazione n. 946 del 25 giugno 2007 con la quale è stato adottato il PTR elaborato dalla Commissione Regionale del Farmaco nel primo semestre dell'anno 2007;

Dato atto che, successivamente, con cadenza mensile, il PTR è stato aggiornato con determinazioni del Responsabile del Servizio Politica del Farmaco e che l'ultimo aggiornamento, relativo al mese di giugno, è stato recepito con Determinazione n. 7205 del 19 giugno 2008;

Valutato pertanto necessario procedere all'adozione del PTR aggiornato al mese di giugno 2008, allegato al presente atto deliberativo;

Dato atto che il PTR allegato è composto da un elenco di farmaci e settantaquattro 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 settantacinque elaborati contraddistinti dalla numerazione da 1 a 75;

Dato atto che il PTR è consultabile on line nel portale del Servizio sanitario regionale dell'Emilia-Romagna (www.saluter.it), nella sezione dedicata alla Documentazione dell'Assistenza farmaceutica;

Dato atto del parere di regolarità amministrativa espresso dal Direttore Generale Sanità e Politiche Sociali Dott. Leonida Grisendi ai sensi dell'art. 37 della L.R. 43/2001 e della propria deliberazione n. 450/2007;

Su proposta dell'Assessore alle Politiche per la Salute;

A voti unanimi e palesi

D E L I B E R A

1. di dare atto che la Commissione Regionale del Farmaco, nominata con deliberazione n. 1999 del 29 dicembre 2006, successivamente aggiornata con delibera n. 643 del 7 maggio 2007, ha lavorato, nel secondo semestre dell'anno 2007 e nel primo semestre dell'anno 2008, per l'aggiornamento del Prontuario Terapeutico Regionale nel rispetto dei principi e dei criteri di valutazione dei farmaci enunciati nella

deliberazione 1540/2006, come emerge dai verbali delle riunioni della CRF stessa effettuate da luglio 2007 a giugno 2008, agli atti della Segreteria Amministrativa della Commissione, presso il Servizio Politica del farmaco - Direzione Sanità e Politiche sociali della Regione Emilia-Romagna;

2. di adottare tale PTR, allegato al presente atto deliberativo come parte integrante e sostanziale;
3. di dare atto che il PTR allegato è composto da un elenco di farmaci e settantaquattro 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 settantacinque elaborati contraddistinti dalla numerazione da 1 a 75;
4. di dare atto che il PTR è consultabile on line nel portale del Servizio sanitario regionale dell'Emilia-Romagna (www.saluter.it), nella sezione dedicata alla Documentazione dell'Assistenza farmaceutica.

Allegati:

A - Indice degli elaborati

n.1 - Elenco farmaci inseriti in Prontuario terapeutico regionale (aggiornato a giugno 2008)

da n.2 a n.75 Documenti parti integranti del Prontuario terapeutico Regionale

Allegato A - Indice degli elaborati:

- 1) Elenco farmaci inseriti in Prontuario terapeutico regionale (aggiornato a giugno 2008)
- 2) Confronto tra amfotericine liposomiali e i nuovi antifungini sistemici Voriconazolo e Caspofungin
- 3) Trattamento di alcune forme di iperuricemia in assenza dal mercato di urato di ossidasi estrattiva e considerando la ristrettezza dell'indicazione terapeutica dell'urato ossidasi ricombinante
- 4) Insulina Glargine: uso dell'analogo dell'insulina a lunga durata d'azione nella terapia del diabete mellito
- 5) Glitazoni: uso dei tiazolidinedioni nella terapia del diabete mellito
- 6) Pareri relativi a: "Indicazioni neurologiche dell'Ig vena" e "Ribavirina"
- 7) Usi appropriati di farmaci steroidei e betastimolanti a lunga durata d'azione per via inalatoria
- 8) Scheda di valutazione del farmaco Levosimendan
- 9) Scheda di valutazione del farmaco Tenecteplase
- 10) Scheda di valutazione del farmaco Drotrecogin alfa (Xigris)
- 11) Documento relativo al farmaco Adalimumab
- 12) Scheda di valutazione del farmaco Glatiramer
- 13) Scheda di valutazione del farmaco Palivizumab
- 14) Scheda di valutazione del farmaco Teriparatide (Forsteo)
- 15) Piano terapeutico per la prescrizione di farmaci della nota Aifa n. 78: colliri antiglaucoma
- 16) Piano terapeutico per la prescrizione di adrenalina autoniettabile
- 17) Scheda di valutazione del farmaco Entacapone (Comtan)
- 18) Criteri di interpretazione della nota n. 13 dell'Agenzia italiana del farmaco (AIFA)
- 19) Parere relativo a: "Difformità delle indicazioni autorizzate di generici rispetto alle specialità medicinali di marca"
- 20) Scheda di valutazione del farmaco Aripiprazolo
- 21) Scheda di valutazione del farmaco Pegfilgrastim
- 22) Scheda di valutazione del farmaco Stronzio Ranelato
- 23) Scheda di valutazione del farmaco Temozolomide
- 24) Parere relativo a: "Prescrizioni di Clopidogrel a carico del Servizio sanitario regionale per pazienti con un nuovo episodio di sindrome coronarica acuta"
- 25) Scheda di valutazione del farmaco Cinacalcet
- 26) Documento relativo all'associazione di Ezetimibe con Simvastatina
- 27) Documento relativo all'associazione di Rosiglitazone con Metformina
- 28) L'ipertensione arteriosa polmonare: indicazioni al trattamento con Bosentan e modalità del trattamento - Revisione del percorso prescrittivo così come previsto dalla Direzione sanità e politiche sociali con la circolare n. 23/2005

- 29) Scheda di valutazione del farmaco Tiotropio
- 30) Farmaci oppiacei per somministrazione transdermica
- 31) Scheda di valutazione del farmaco Imiquimod
- 32) Documento relativo a Insulina detemir
- 33) Scheda di valutazione del farmaco Palonosetron
- 34) PRIE-R: raccomandazioni sulla terapia adiuvante del tumore della mammella
- 35) PRIE-R: raccomandazioni su farmaci innovativi (Bevacizumab, Cetuximab)
- 36) Parere relativo a: "Richiesta di inclusione nel Prontuario terapeutico regionale del farmaco gabesato mesilato"
- 37) Scheda di valutazione del farmaco Palifermin
- 38) Documento relativo a: terapia con inibitori dell'HMG-CoA reduttasi (statine) ad elevato dosaggio e in associazione ad ezetimibe - indicazioni sull'utilizzo di acidi grassi omega-3
- 39) Scheda di valutazione del farmaco Omalizumab
- 40) Scheda di valutazione del farmaco Alglucosidasi alfa
- 41) Scheda di valutazione del farmaco Carmustina wafer
- 42) Documento relativo a: farmaco Rituximab nel trattamento dell'artrite reumatoide
- 43) Scheda di valutazione del farmaco Rasagilina
- 44) Piano terapeutico per la prescrizione di inibitori della fosfodiesterasi 5
- 45) Scheda di valutazione del farmaco Posaconazolo
- 46) Scheda di valutazione del farmaco Tolcapone
- 47) Piano terapeutico per la prescrizione di entacapone, entacapone-levodopa-cabidopa, rasagilina
- 48) Scheda di valutazione del farmaco Tigeciclina
- 49) Documento relativo a: Infliximab nella colite ulcerosa
- 50) Scheda di valutazione del farmaco Ertapenem
- 51) Scheda di valutazione del farmaco Erlotinib
- 52) Scheda di valutazione del farmaco Entecavir
- 53) Scheda di valutazione del farmaco Daptomicina
- 54) Scheda di valutazione del farmaco Deferasirox
- 55) Documento relativo a: Topiramato nella profilassi dell'emicrania
- 56) Criteri di applicazione della nota Aifa n. 85 e Piano terapeutico
- 57) Utilizzo dei cannabinoidi nel trattamento sintomatico della sclerosi multipla
- 58) Scheda di valutazione del farmaco Ziconotide
- 59) Scheda di valutazione del farmaco Paracalcitolo
- 60) Documento relativo a: indirizzi clinico-organizzativi per la diagnosi e il trattamento del disturbo da deficit attentivo con iperattività (DDAI/ADHD) in età evolutiva e Piano terapeutico
- 61) Scheda di valutazione del farmaco Lepirudina
- 62) Documento relativo a: Sunitinib nel trattamento del carcinoma renale avanzato e/o metastatico (MRCC)
- 63) Documento relativo a: il trattamento del diabete mellito di tipo 2, i farmaci antidiabetici orali

- 64) Piano terapeutico per la prescrizione di glitazoni nel trattamento del diabete di tipo 2
- 65) Documento relativo a: Adalimumab nella malattia di Crohn
- 66) Documento relativo a: revisione della scheda di technology assessment degli analoghi dell'insulina ad azione prolungata Glargine e Detemir
- 67) Documento relativo a: Sildenafil per il trattamento dell'ipertensione arteriosa polmonare
- 68) Scheda di valutazione del farmaco Lantanio carbonato
- 69) Scheda di valutazione del farmaco Sevelamer
- 70) Scheda per valutare l'eleggibilità alla prescrizione del farmaco Drotrecogin alfa attivato (Xigris®)
- 71) Raccomandazioni del panel regionale, coordinato dall'Agenzia sanitaria e sociale regionale, per l'uso di: 1) Drotrecogin alfa attivato 2) Proteina C nativa)
- 72) Scheda di prescrizione del farmaco Deferasirox
- 73) Scheda di valutazione del farmaco Pemetrexed
- 74) Scheda di valutazione del farmaco Abatacept
- 75) Scheda di valutazione del farmaco Maraviroc

- - -