

REPUBBLICA ITALIANA  
Regione Siciliana



ASSESSORATO DELLA SALUTE  
Dipartimento Regionale per la Pianificazione Strategica  
Servizio 7 Farmaceutica

Prot./ 41372

Palermo, 27-10-2010

Oggetto: Notifica decisioni della Commissione Regionale del Prontuario Terapeutico  
Ospedaliero/Territoriale della Regione Sicilia.

Ai Direttori Generali delle Aziende  
Sanitarie della Regione Sicilia  
**LORO SEDI**

Nelle more della predisposizione del provvedimento di aggiornamento del PTORS, si notificano, in maniera sintetica, le decisioni assunte dalla Commissione Regionale del Prontuario Terapeutico Ospedaliero/Territoriale nella seduta del 28/09/2010 in merito alle richieste d'inserimento di nuove molecole nel PTORS.

N05AA03 **Promazina**: forma os  
*Parere favorevole*

L01XE02 **Gefitinib**: forma os  
*Parere favorevole con la seguente limitazione "Impiego nel trattamento di pazienti adulti con carcinoma non a piccole cellule localmente avanzato o metastatico previa acquisizione della copia del referto attestante la mutazione positiva dell'EGFR".*

C01EB18 **Ranolazina**: forma os  
*Parere favorevole nel rispetto delle indicazioni su prescrizione dei Centri di Cardiologia*

A07XA04 **Racecadotril**: forma os  
*Parere favorevole con la seguente limitazione "Impiego nei bambini dai 3 ai 24 mesi".*

V03AB33 **Idrossicobalamina**: (Cyanokit)  
*Parere favorevole*

**V03AB35 Sugammadex:** forma p  
*Parere favorevole nel rispetto delle indicazioni.*

**L04AC07 Tocilizumab:** forma ev  
*Parere favorevole all'inserimento per un anno limitatamente "al trattamento dell'artrite reumatoide da moderata a grave, da utilizzare nel rispetto delle indicazioni autorizzate, nel caso di soggetti non responders agli anti-TNFalfa e con richiesta motivata per singolo paziente. Si richiede inoltre un monitoraggio della funzionalità epatica e renale in corso di trattamento con tale farmaco.*

*La Commissione rimanda eventuali ulteriori determinazioni alla valutazione delle schede di monitoraggio compilate nel periodo di permanenza del principio attivo nel PTORS".*

**B02BX04 Romiplostim:** forma s.c.

*La Commissione concorda nell'eliminare la restrizione relativa all'utilizzo in II linea dopo trattamento con rituximab.*

***D'Ordine del Presidente della Commissione  
Prontuario Terapeutico Ospedaliero/Territoriale  
Il Dirigente del Servizio 7  
(D.ssa Rosalia Traina)***