



Dipartimento Tutela della Salute  
e Politiche Sanitarie

AZIENDA SANITARIA PROVINCIALE  
CATANZARO



REGIONE CALABRIA

**Commissione Terapeutica Aziendale  
-Segreteria Scientifica-**

Farmacia Interna POLT

Telefono: 0968208094 Fax:0968463083

Email:micaelascalese@libero.it

micaela.scalese@asp.cz.it

VERBALE RIUNIONE

Addì 10.10.2016, presso i locali della Farmacia POLT, alle ore 15 si riunisce la CAF.

La presente riunione si svolge alla presenza dei seguenti membri della Commissione:

	Presente	Assente
1) Dott. Josè Francisco Aloe	<input checked="" type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>
2) Dott. Giuseppina De Stefano	<input checked="" type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>
3) Dott.ssa Anna Crescenzo	<input type="checkbox"/>	<input checked="" type="checkbox"/>
4) Dott.ssa Ettore Greco	<input checked="" type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>
5) Dott. Luigi Battaglia	<input type="checkbox"/>	<input checked="" type="checkbox"/>
6) Dott. Manfredò Tedesco	<input type="checkbox"/>	<input checked="" type="checkbox"/>
7) Dott.ssa Giuseppina Berardelli	<input checked="" type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>
80) Dott. Federico Bonacci	<input checked="" type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>

Presiede la commissione il Dott. José Francisco Aloe, il quale, procede alla disamina dei punti all'OdG, di seguito riportati:

1. Valutazioni richieste di inserimento pervenute.

2. Varie ed eventuali

1. Si procede alla valutazione delle richieste di inserimento pervenute:

- a. **Pembrolizumab (keytruda)** Si recepisce l' inserimento tra i farmaci innovativi di tale farmaco usato in monoterapia nel melanoma avanzato metastatico. Trattasi di farmaco unico, di fascia H, sottoposto a monitoraggio AIFA. Si inserisce e si trasferisce la documentazione alla CRF;
- b. Raltegravir (ISENTRESS)100 mg : si recepisce l'immissione in commercio della nuova formulazione in granulato per sospensione orale, autorizzato nel trattamento dell'infezione da HIV in adulti, bambini, adolescenti e lattanti. Trattasi di farmaco di classe H, presente in PTOR.
- c. Canakinumab 150 mg fl sc (Ilaris) : si recepisce l'estensione dell'indicazione terapeutica nell'artrite reumatoide idiopatica. Trattasi di farmaco di fascia H, sottoposto a monitoraggio AIFA, presente in PTOR.
- d. **Buprenorfina /Naloxone cpr sublinguale 16 mg**: si recepisce l'immissione in commercio della nuova formulazione. Il principio attivo è presente in PTOR H, Cnn e pertanto si trasferisce documentazione alla CRF;
- e. **Atazanavir/Cobicistat (300/150 mg) cpr (Evotaz)**: farmaco autorizzato nel trattamento della malattia da HIV, con minore tossicità rispetto ai farmaci attualmente in uso. Trattasi di farmaco unico, di fascia H, non presente in PTOR. Si inserisce e si trasferisce la documentazione alla CRF;
- f. **Aclidinio bromuro/formoterolo (duaklir genuair)340mcg/12mcg**: autorizzato nel trattamento della BPCO ; è una nuova associazione LABA/LAMA con maggiore efficacia rispetto ai singoli componenti. Trattasi di farmaco di fascia A, non presente in PTOR. La CAF non esprime parere in merito e trasferisce la documentazione alla CRF;
- g. **Ceftolozano/tazobactam 1gr/0.5 gr ev(Zerbaxa)**: autorizzato e rimborsato nel trattamento della pielonefrite, delle infezioni complicate del tratto urinario sost da gram – e delle infezioni addominali complicate. Prescrivibile solo dal medico infettivologo. Trattasi di farmaco di fascia H, non presente in PTOR, sottoposto a monitoraggio. Si inserisce e si trasferisce la documentazione alla CRF;
- h. **Tiotropio /olodaterolo (spiolto respimat)2.5 mcg+2.5 mcg**: autorizzato per la terapia broncodilatatoria di mantenimento nel sollievo dei sintomi in pazienti affetti da BPCO ; l' associazione antagonista muscarinico (tiotropio) e agonista b2 adrenergico garantisce una lunga durata d'azione; l' erogatore respimat, garantisce maggiore compliance e praticità di impiego. Trattasi di farmaco di fascia A, non presente in PTOR; La CAF non esprime parere in merito e trasferisce la documentazione alla CRF;
- i. **Idarucizumab 2.5 g 50 ml fl ev (Praxbind)**: autorizzato come antidoto di priorità 1 , quale inattivatore specifico del dabigatran etexilato; Trattasi di farmaco di fascia H, in Cnn; La CAF non esprime parere in merito e trasferisce la documentazione alla CRF;

Il Dott. Aloe chiede di inviare una comunicazione al Dott. Calderazzo, per chiedere una scrematura dei farmaci utilizzati nella BPCO, attualmente presenti nel PTA Aziendale.

Dopo aver esaurito gli O.D.G. la Caf alle ore 17:30 dichiara chiusa la seduta.

Il Segretario verbalizzante  
Dott.ssa Micaela Scalese