

## VERBALE N. 8 / 2012

Il giorno 18 (diciotto) del mese di dicembre dell'anno 2012, alle ore 15,30 presso la Sede Centrale dell'Azienda USL n. 4 di Teramo – Circ. Ragusa n. 1 – Sala riunioni 3° piano, si è riunita la Commissione del Prontuario Terapeutico Aziendale nella composizione di cui alla deliberazione n. 917 del 20/9/2012.

La Commissione è stata convocata dal Presidente della Commissione, Dott. Camillo Antelli, Direttore Sanitario Aziendale dell'Azienda USL n. 4 Teramo, con nota prot. n.51/PTOA del 30.11. 2012, per la discussione del seguente ordine del giorno:

1. Approvazione verbale seduta del 15 novembre 2012;
2. Approvazione Regolamento per il funzionamento della Commissione;
3. Esame principi attivi da inserire in Prontuario (Ticagrelor, Capsaicina, Dabigatran, Rivaroxaban, Apixaban, Cabazitaxel e Pazopanib );
4. Varie ed eventuali.

Assiste alla seduta, in qualità di segretario verbalizzante la Sig.ra Silvia Di Gennaro, Assistente Amministrativo in servizio presso la U.O.C. Coordinamento di Staff.

Proceduto all'appello nominale, risultano:

Dott. Camillo Antelli	Presidente	assente
Dott. Donatello Fabiani	Componente	<b>presente</b>
Dott. Glauco Appicciafuoco	Componente	assente
Dott. Luigino De Berardis	Componente	assente
Dott. Dante Di Giammartino	Componente	<b>presente</b>
Dott. Luigi Di Re	Componente	<b>presente</b>
Dott. Franco Lucchese	Componente	<b>presente</b>
Dott. Antonio Orsini	Componente	<b>presente</b>
Dott. Stefano Rapali	Componente	<b>presente</b>
Dott. Valerio Profeta	Componente	<b>presente</b>
Dott. Franco Truscelli	Componente	assente
Dott. Claudio Di Bartolomeo	Componente	<b>presente</b>
Dott. Maurizio Turchetti	Componente	<b>presente</b>
D.ssa Giovanna Di Sabatino	Segreteria Scientifica	<b>presente</b>
D.ssa Ilenia Senesi	Segreteria Scientifica	<b>presente</b>

Risultano assenti giustificati il Dott. Camillo Antelli, il Dott. De Berardis, il Dott. Appicciafuoco e il Dott. Truscelli.



Constatato il numero dei presenti si prende atto della validità della seduta e si procede ad esaminare i punti all'ordine del giorno.

### **1° PUNTO - APPROVAZIONE VERBALE N. 7 DEL 15 NOVEMBRE 2012**

La Commissione, all'unanimità, approva il verbale e procede alla sua sottoscrizione.

### **2° PUNTO - APPROVAZIONE REGOLAMENTO PER IL FUNZIONAMENTO DELLA COMMISSIONE**

La Commissione, presa visione della stesura del Regolamento :

1. al punto 2d, conferma quanto previsto in ordine all'astensione dal voto dei componenti che abbiano fatto richiesta di inserimento del principio attivo discusso;
2. al punto 5a, all'ultimo paragrafo modifica la parte esistente e cioè che la sottoscrizione e l'approvazione del verbale della seduta avverrà nella seduta successiva previa trasmissione telematica dello stesso a tutti i componenti;
3. al punto 6.b.4, conferma quanto previsto ed aggiunge che la comunicazione delle decisioni della Commissione in ordine ai principi discussi deve essere inoltrata, oltre che al richiedente, anche al Direttore della U.O. di appartenenza;
4. al punto 7a.2 decide di eliminare l'ultimo paragrafo in quanto materia di interesse del PTR Regionale.

Dopo la stesura definitiva del Regolamento lo stesso verrà recepito dall'Azienda con apposito atto deliberativo.

### **3° PUNTO - ESAME PRINCIPI ATTIVI**

1. Facendo seguito a quanto deciso nella seduta del 15 novembre 2012 in ordine ai principi attivi : **Pazopanib Cabazitaxel** e, nelle more delle procedure, avendo richiesto parere di specialista oncologo attraverso corrispondenza con la U.O.C. di Oncologia del P.O. di Teramo, è presente il Dott. Cianci, delegato dal Direttore della predetta U.O.C. Sentite le argomentazioni del Dott. Cianci sui predetti principi, la Commissione decide di **APPROVARE** l'inserimento nel P.T.A. del **PAZOPANIB** e di **RINVIARE** la decisione sul **CABAZITAXEL** per discuterlo insieme ad un nuovo farmaco di prossima uscita in Italia, l'abiraterone, che secondo le Linee Guida internazionali rappresenta un trattamento di seconda scelta unitamente al cabazitaxel.

#### **2. TICAGRELOR (Brilique®)**

Richiesta inviata dal Dott. Vito Ciampini, Direttore della U.O.C. Cardiologia Utic del P.O. di Giulianova (n. prot. 36/PTOA del 26.1012).

#### **Note della Segreteria Scientifica:**

La documentazione presentata risponde al modello per la richiesta di inserimento in PTA messo a punto dalla CTP.

**Categoria terapeutica:** Antiaggreganti piastrinici

**Indicazione terapeutica:** indicato per la prevenzione di eventi aterotrombotici in pazienti adulti con Sindrome Coronarica Acuta o infarto miocardico compresi i pazienti trattati farmacologicamente e quelli sottoposti a intervento coronarico percutaneo o a impianto di by pass aorto - coronarico

**Procedura di autorizzazione all'immissione in Commercio:** rilasciata il 7.12.2011



Relazione D.ssa Ilenia Senesi

**Decisione della CPTOA: APPROVATO**

**Commenti:** La Commissione approva l'inserimento del farmaco in PTA in quanto può presentare per alcuni pazienti dei vantaggi rispetto agli antiaggreganti attualmente utilizzati. Il clopidogrel presenta il problema delle resistenze dovute soprattutto a polimorfismi genetici del CYP3A4 e il prasugrel presenta indicazioni limitate rispetto al ticagrelor perché può essere utilizzato solo nei pazienti sottoposti a PCI. È importante però che il farmaco venga utilizzato secondo le indicazioni previste dal piano terapeutico AIFA, compilabile solo dalle strutture di cardiologia e specialisti cardiologi operanti negli ambulatori delle strutture pubbliche o private accreditate.



**3. DABIGATRAN ETEXILATO (Pradaxa®)**

Richiesta inviata dal Dott. Umberto Zoppi, Direttore f.f. della U.O.C. di Ortopedia del P.O. di Teramo (nota prot. 33/P.TOA del 21.09..2011)

**Note della segreteria Scientifica:**

La documentazione presentata risponde al modello per la richiesta di inserimento in PTA messo a punto dalla CPT.

**Categoria terapeutica:** inibitori diretti della trombina

**Indicazione terapeutica:** prevenzione primaria di episodi trombo embolici in pazienti adulti sottoposti a chirurgia sostitutiva elettiva totale dell'anca o del ginocchio

**Procedura di autorizzazione all'immissione in Commercio:** Rilasciata il 3.11.2008

Relazione D.ssa Ilenia Senesi

**Decisione della CPTOA : FARMACO RINVIATO**

**Commenti:** La Commissione decide di rinviare ulteriormente la decisione sul principio attivo con l'intento di approfondire meglio il reale rapporto costo – beneficio degli antiaggreganti orali in campo ortopedico.



**4. RIVAROXABAN (Xarelto®)**

Richiesta inviata dal Dott. Umberto Zoppi, Direttore f.f. della U.O.C. di Ortopedia del P.O. di Teramo (nota prot. 40/P.TOA del 27.10..2011)

**Note della Segreteria Scientifica:**

la documentazione presentata risponde al modello per la richiesta di inserimento in PTA messo a punto dalla CTP.

**Categoria terapeutica:** *altri antitrombonici*

**Indicazione terapeutica:** *prevenzione del tromboembolismo venoso nei pazienti adulti sottoposti ad interventi di sostituzione elettiva di anca o di ginocchio*

**Procedura di autorizzazione all'immissione in Commercio:** *Rilasciata il 5.06.2009*

Relazione la D.ssa Senesi

**Decisione della CPTA : FARMACO RINVIATO**

**Commenti:** La Commissione decide di rinviare ulteriormente la decisione sul principio attivo con l'intento di approfondire meglio il reale rapporto costo – beneficio degli antiaggreganti orali in campo ortopedico.



#### **5. APIXABAN (Eliquis®)**

Richiesta inviata dal Dott. Umberto Zoppi, Direttore f.f. della U.O.C. di Ortopedia del P.O. di Teramo (nota prot. 50/PTOA del 29.11.2012)

#### **Note della Segreteria Scientifica:**

la documentazione presentata risponde al modello per la richiesta di inserimento in PTA messo a punto dalla CTP.

**Categoria terapeutica:** *antitrombotici*

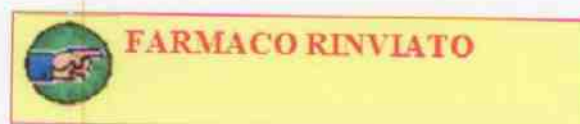
**Indicazione terapeutica:** *prevenzione del tromboembolismo venoso nei pazienti adulti sottoposti ad interventi di sostituzione elettiva di anca o di ginocchio*

**Procedura di autorizzazione all'immissione in Commercio:** *Rilasciata il 25.08.2012*

Relazione D.ssa Ilenia Senesi

**Decisione della CPTOA : FARMACO RINVIATO**

**Commenti:** La Commissione decide di rinviare ulteriormente la decisione sul principio attivo con l'intento di approfondire meglio il reale rapporto costo – beneficio degli antiaggreganti orali in campo ortopedico.



La Commissione decide di rinviare la discussione del principio attivo CAPSAICINA per mancanza di tempo utile necessario per una adeguata discussione in merito.

In chiusura dei lavori si stabilisce la prossima riunione per il 29 gennaio 2013.



DIREZIONE SANITARIA AZIENDALE  
COMMISSIONE PRONTUARIO TERAPEUTICO AZIENDALE  
☎ 0861 420212 (214) ☎ 0861 241213

La seduta viene sciolta alle ore 18.30

*Letto, confermato e sottoscritto.*

Dott. Antonio Orsini

Dott. Dante Di Giammartino

Dott. Luigi Di Re

Dott. Stefano Rapali

Dott. Franco Lucchese

Dott. Valerio Profeta

Dott. Donatello Fabiani

Dott. Claudio Di Bartolomeo

Dott. Maurizio Turchetti

*Il Segretario verbalizzante*  
*Silvia Di Gennaro*