

**AGGIORNAMENTO PRONTUARIO TERAPEUTICO OSPEDALIERO AZIENDALE DEL 28 - Febbraio-2013**

Classificazione ATC Anatomica/Terapeutica/Chimica	Principio attivo	Formulazione/ Dosaggio	Classe SSN	Nota AIFA	Ricetta	PHT	Note PTR
<b>B</b>	<b>SANGUE ED ORGANI EMOPOIETICI</b>						
<b>B01AF</b>							
<b>B01AF02</b>	<b>Apixaban</b>	os	<b>A</b>	<b>RNLR</b>	<b>SI</b>		
	<b>Apixaban</b>	<b>Cpr Riv 2,5 mg</b>	<b>A</b>	<b>RNLR</b>	<b>SI</b>		
<b>B03AC</b>	Ferro trivalente, preparati parenterali						
<b>B03AC01</b>	<b>Carbossimaltoso ferrico</b>	endov.					Solo per pazienti con scompenso cardiaco o dializzati che non possono accedere ad altre terapie miaziali alternative per effetti collaterali che dovranno essere adeguatamente documentati dai prescrittori.
	<b>Carbossimaltoso ferrico</b>	Inf fl 2 ml 50 mg/ml					<b>C-OSP</b>
	<b>Carbossimaltoso ferrico</b>	Inf fl 10 ml 50 mg/ml					<b>C-OSP</b>
<b>C</b>	<b>SISTEMA CARDIOVASCOLARE</b>						
<b>C02KX</b>	Altri ipertensivi						
<b>C02KX04</b>	<b>sildenafil</b>	os	<b>H</b>				Ipertensione arteriosa polmonare classe III OMS
	<b>sildenafil</b>	Ev fl 20 ml 0,8 mg/ml	<b>H</b>				<b>RNM</b>
<b>L</b>	<b>FARMACI ANTINEOPLASTICI ED IMMUNOMODULATORI</b>						
<b>L01XE</b>	Inibitori delle protein chinasi						
<b>L01XE09</b>	<b>Temsirolimus</b>	ev	<b>H,OSP</b>				Monitoraggio AIFA. E' indicato nel trattamento di pazienti adulti con linfoma a cellule mantellari refrattario e/o recidivante (MCL).
	<b>temsirolimus</b>	ev fl 30 mg	<b>H,OSP</b>				
<b>L04AB</b>	Inibitori del fattore di necrosi tumorale alfa (TNF-alfa)						
<b>L04AB01</b>	<b>Etanercept</b>	sc	<b>H,OSP</b>				Farmaco inserito in PTOR per: 1. artrite reumatoide (in fase attiva negli adulti quando la risposta a DMARDs, metotrexato incluso, è risultata inadeguata e grave attiva e progressiva negli adulti in precedenza non trattati con metotrexato) limitatamente alle Reumatologie individuate per il Progetto Antares; 2. trattamento della spondilite anchilosante severa, in fase attiva in pazienti adulti che hanno avuto una risposta inadeguata alla terapia convenzionale limitatamente alle Reumatologie individuate per il progetto Antares; 3. artrite psoriasica in fase attiva e progressiva negli adulti, quando la risposta ai DMARDs è risultata inadeguata, previa compilazione della scheda di monitoraggio prevista dalla Regione limitatamente alle Reumatologie individuate all'interno del progetto Antares e alle Dermatologie. 4. Psoriasi a placche da moderata a severa negli adulti che non hanno risposto, o presentano una controindicazione, o sono intolleranti ad altre terapie sistemiche, inclusi ciclosporina, metotrexato o PUVA limitatamente ai centri individuati per il per il progetto Psocare. Indicazione pediatrica per il trattamento dell'artrite psoriasica e della psoriasi a placche attiva.
	<b>etanercept</b>						
	<b>Etanercept</b>	sc fl 25 mg	<b>H</b>				<b>RNM</b>
	<b>Etanercept</b>	sc fl 50 mg	<b>H</b>				<b>RNM</b>
<b>L04AB04</b>	<b>Adalimumab</b>	sc	<b>H</b>				1-Artrite reumatoide attiva di grado da moderato a severo in pazienti no responder ai (Disease Modifying Anti-rheumatic Drugs) DMARDs. 2- Artrite psoriasica attiva a progressiva in pazienti adulti no responder ai DMARDs. 3-spondilite anchilosante in pazienti adulti con risposta inadeguata a terapia convenzionale. 4- Malattia di Crohn attiva grave in pazienti con risposta inadeguata a base di corticosteroidi e/o di un immunosoppressore. 5- Psoriasi cronica a placche di grado da moderato a severo nei pazienti no-responder ad altri trattamenti. 6- Artrite giovanile poliarticolare idiopatica in adolescenti in età da 04 a 17 anni con risposta inadeguata a farmaci antireumatici modificanti la malattia (DMARDs).
	<b>adalimumab</b>	sc fl 40 mg	<b>H</b>				<b>RNM</b>

<b>M</b>	<b>SISTEMA MUSCOLO-SCHELETRICO</b>					
<b>M04AA</b>	Preparati inibenti la formazione di acido urico					
<b>M04AA03</b>	<b>Febuxostat</b>	os	A	91	RR	
	<i>febuxostat</i>	os 80 mg.	A	91	RR	
<b>N</b>	<b>SISTEMA NERVOSO</b>					
<b>N01B</b>	Anestetici locali					
<b>N01BB</b>	Ammidi					
<b>N01BB04</b>	<b>Prilocaina cloridrato</b>	iniett.,intratecale	C-OSP			
	<i>prolocaina cloridrato</i>	iniett. Fl 2% 5 ml	C-OSP			
<b>N01BB52</b>	Lidocaina associazioni					
	<i>lidocaina/tetracaina</i>	cer.transd.	C		RR	
	<i>lidocaina/tetracaina</i>	cer. 70 mg/70 mg	C		RR	
<b>N02AA</b>	Alcaloidi naturali dell'oppio					
<b>N02AA55</b>	<b>Oxicodone cloridr.+Naloxone clor.</b>	os	A		RNR	Si raccomanda che il suo impiego conforme alle indicazioni terapeutiche registrate rientri in specifici protocolli di terapia del dolore che prevedano l'uso di schede di valutazione obbligatorie ai sensi della L. 38/2010
	<i>Oxicodone cloridr.+Naloxone clor.</i>	Cpr 10 mg+ 5 mg R P	A		RNR	
	<i>Oxicodone cloridr.+Naloxone clor.</i>	Cpr 40 mg+20 mg R P	A		RNR	
	<i>Oxicodone cloridr.+Naloxone clor.</i>	Cpr 5 mg+ 2,5 mg R P	A		RNR	
	<i>Oxicodone cloridr.+Naloxone clor.</i>	Cpr 20 mg+ 10 mg R P	A		RNR	
<b>N05AX</b>	Altri antipsicotici					
<b>N05AX13</b>	<b>Paliperidone</b>	im	H		RNRL	Da impiegare nelle SPDC e nei CIM secondo le indicazioni riportate in scheda tecnica.
	<i>paliperidone palmitato</i>	1 sir. Im 50 mg	H		RNRL	
	<i>paliperidone palmitato</i>	1 sir. Im 75 mg	H		RNRL	
	<i>paliperidone palmitato</i>	2 sir. Im 100 mg	H		RNRL	
	<i>paliperidone palmitato</i>	3 sir. Im 150 mg	H		RNRL	
<b>N07BC</b>	Farmaci usati nella dipendenza da oppioidi					
<b>N07BC04</b>	<b>Lofexidina cloridrato</b>	os				Uso molto circostanziato del farmaco (SERT e Pronto Soccorso) a causa dello sfavorevole rapporto costo/beneficio.
	<i>Lofexidina cloridrato</i>	cpr riv. 0,2 mg	C-OSP			
<b>S</b>	<b>ORGANI DI SENSO</b>					
<b>S01F</b>	Midriatici e cicloplegici					
<b>S01FA56</b>	<b>Tropicamide+fenilefrina clor.</b>	inserto	C			
	<i>Tropicamide+fenilefrina clor.</i>	Inserto 0,28/5,4 mg	C		RR	
<b>V</b>	<b>VARI</b>					
<b>V03AE</b>	Farmaci per il trattamento dell'iperkaliemia ed iperpotassiemia					
<b>V03AE02</b>	<b>Sevelamer</b>	os	A		RNM	
	<i>Sevelamer carbonato</i>	Os Polv 60 Bust 2,4 G	A		RNM	
	<i>Sevelamer carbonato</i>	Cpr Riv 800 mg	A		RNM	