



REGIONE AUTONOMA DE SARDIGNA
REGIONE AUTONOMA DELLA SARDEGNA

ASSESSORADU DE S'IGIENE E SANIDADE E DE S'ASSISTÈNTZIA SOTZIALE
ASSESSORATO DELL'IGIENE E SANITA' E DELL'ASSISTENZA SOCIALE

L'Assessore

ALLEGATO 1 AL DECRETO N. 17 DEL 09.05.2018

PROPOSTE DELLA COMMISSIONE PTR

Integrazione/modifica del Prontuario Terapeutico Regionale approvato con Delibera n. 56/94 del 29.12.2009 e modificato con DAIS n. 19 del 13.05.2010, n. 41 del 30.08.2010, n. 5 del 4.02.2011, n. 40 del 19.09.2011, n. 9 del 13.02.2012, n. 44 del 19.07.2012, n. 8 del 18.02.2013, n. 12 del 6.05.2013, n. 26 del 5.09.2013, n. 9 del 14.02.2014, n. 17 del 21.07.2014, n. 12 del 23.03.2015, n. 22 del 20.05.2015, n. 30 del 30.07.2015, n. 42 del 11.11.2015, n. 3 del 12.01.2016, n. 32 del 18.07.2016, n. 1 del 18.01.2017, n. 8 del 19.04.2017, n. 19 del 19.07.2017, n. 38 del 28.12.2017 e n. 13 del 23.03.2018.

La Commissione PTR ha approvato la richiesta di inserimento in PTR dei seguenti principi attivi:

1. L04AC13 – Ixekizumab sc, H;
2. L01XE26 – Cabozantinib os, H;
3. L01XE33 – Palbociclib os, H per l'indicazione *“trattamento del carcinoma mammario localmente avanzato o metastatico positivo ai recettori ormonali (HR) e negativo al recettore del fattore di crescita epidermico umano 2 (HER2) in associazione a fulvestrant in donne che hanno ricevuto una terapia endocrina precedente. In donne in pre- o peri-menopausa, la terapia endocrina deve essere associata ad un agonista dell'ormone di rilascio dell'ormone luteinizzante (LHRH)”*;
4. L01BC59 – Trifluridina +Tipiracil os, A/PHT
5. C03XA01 – Tolvaptan os, A/PHT per l'indicazione *“per rallentare la progressione dello sviluppo di cisti e dell'insufficienza renale associata al rene policistico autosomico dominante (ADPKD) in adulti con CKD di stadio da 1 a 3 all'inizio del trattamento, con evidenza di malattia in rapida progressione”*;
6. A16AX14 – Migalastat os, A/PHT;
7. L04AC07 - Tocilizumab ev, sc, H, eliminazione della nota limitativa *“esclusivamente in pazienti adulti che non hanno risposto a precedente terapia con antagonisti TNFalfa”*.