

COMMISSIONE PRONTUARIO TERAPEUTICO AZIENDALE

VERBALE N. 4 / 2011

Il giorno 15 (quindici) del mese di dicembre dell'anno 2011, alle ore 15,30 presso la Sede Centrale dell'Azienda USL n. 4 di Teramo – Circ. Ragusa n. 1 – Sala riunioni Comitato Etico – 2° piano, si è riunita la Commissione del Prontuario Terapeutico Aziendale nella composizione di cui alla deliberazione n. 294 del 31/3/2011, integrata con deliberazione n. 500 del 12/5/2011.

La Commissione è stata convocata dal Presidente della Commissione, Dott. Camillo Antelli, nella qualità di Direttore Sanitario Aziendale dell'Azienda USL n. 4 Teramo, con nota prot. n.45/PTOA del 17 novembre 2011, per la discussione del seguente ordine del giorno:

1. Approvazione verbale n.3 del 4 ottobre 2011;
2. Richiesta chiarimenti da parte dei Dott.ri Dario Di Michele, Prof. Lia Ginaldi, Nicola Serroni e Franco Rapali per i seguenti principi attivi : Golimumab, Certolizumab, Ziprasidone e Alitrotinoina;
3. Audizione Prof. Alessandro Rossi, Dirigente Responsabile della U.O.S.D. di Psichiatria del P.O. di Giulianova, su richiesta dello stesso;
4. Esame nuovi principi attivi da inserire in Prontuario (Duloxetina, Escitalopram, Fentanyl);
5. Varie ed eventuali

Assiste alla seduta, in qualità di segretario verbalizzante la Sig.ra Silvia Di Gennaro, Assistente Amministrativo in servizio presso la Direzione Generale.

Proceduto all'appello nominale, risultano:

		PRESENTE	ASSENTE
Dott. Camillo Antelli	Presidente	x	
Dott. Paola Costantini	Componente	x	
Dott. Glauco Appicciafuoco	Componente		
Dott. Luigino De Berardis	Componente		x
Dott. Dante Di Giammartino	Componente		x
Dott. Luigi Di Re	Componente	x	
Dott. Nicola Franchi	Componente	x	
Dott. Franco Lucchese	Componente	x	
Dott. Antonio Orsini	Componente	x	
Dott. Amedeo Pancotti	Componente		x
Dott. Valerio Profeta	Componente		x
Dott. Franco De Remigis	Componente		x
Dott. Franco Truscelli	Componente		x
Dott. Claudio Di Bartolomeo	Componente	x	
Dott. Maurizio Turchetti	Componente e Segreteria Scientifica	x	
D.ssa Giovanna Di Sabatino	Segreteria Scientifica	x	
D.ssa Ilenia Senesi	Segreteria Scientifica		x
Sig.ra Silvia Di Gennaro	Segreteria Amm.va	x	

Constatata la validità della seduta, in apertura, la Commissione prende atto dell'assenza di alcuni componenti.

Considerato che tali assenze, non sempre preventivamente comunicate alla Segreteria, compromettono il puntuale e corretto funzionamento dei lavori e pregiudicano la validità delle sedute, la Commissione ritiene di sensibilizzare tutti i componenti alla puntualità e/o alla preventiva comunicazione di assenza alla Segreteria amministrativa. Di seguito si procede ad esaminare il 1° punto all'ordine del giorno:

1° PUNTO ALL'ORDINE DEL GIORNO - APPROVAZIONE VERBALE N. 3 DEL 4 OTTOBRE 2011

La Commissione, all'unanimità, approva il verbale n. 3 del 4 ottobre 2011.

2° PUNTO ALL'ORDINE DEL GIORNO – RICHIESTA CHIARIMENTI

Si prende atto della presenza del Dott. Domenico Parisi, Dirigente medico presso la U.O.C. di Medicina Interna del P.O. di Teramo, in sostituzione e su delega del Dott. Dario Di Michele e della Prof. Lia Ginaldi per l'acquisizione di chiarimenti circa l'inserimento in Prontuario Terapeutico Aziendale dei principi attivi Golimumab e Certolizumab.

La Commissione, acquisiti i chiarimenti circa le reali esigenze cliniche di introduzione in PTA, decide di **approvare** l'inserimento dei principi attivi **GOLIMUMAB E CERTOLIZUMAB** nel Prontuario Terapeutico Aziendale con le note limitative: ***La commissione del PTA non raccomanda l'uso del farmaco nei pazienti naive ed in monoterapia.***

Successivamente viene sentito il Prof. Alessandro Rossi il quale, dopo una breve presentazione delle proprie esperienze professionali in campo farmacologico relativamente alla disciplina di appartenenza, illustra alla Commissione la motivazione della richiesta di audizione. Comunica che, dal suo insediamento presso la U.O.S.D. di Psichiatria del P.O. di Giulianova, ha constatato che le prescrizioni di farmaci vengono effettuate in maniera non rispondente ai percorsi clinici-terapeutici condivisi da tutti i professionisti. Tale circostanza, tra l'altro, è stata oggetto di perplessità da parte del Dirigente del Controllo di gestione aziendale in sede di negoziazione di budget; al fine quindi di creare un percorso appropriato per la prescrizione di farmaci per patologie psichiatriche, propone la definizione di linee guida di comportamento condivise da tutti e che sicuramente contribuirebbero ad una riduzione e variabilità prescrittiva.

La Commissione fa presente, a prescindere dalla sicura validità della proposta in argomento, che le linee guida vadano preventivamente discusse e condivise in sede dipartimentale. Considerato, poi, che la Commissione per il Prontuario Terapeutico Aziendale, sino ad oggi e su indicazioni di linee guida regionali, non ha mai discusso tali percorsi e, tra l'altro, nell'ambito della stessa vi è l'assenza di figure professionali appartenenti alla disciplina di interesse, suggerisce al Prof. Rossi di inoltrare tale proposta direttamente al Direttore Sanitario Aziendale per una iniziale valutazione.

Sentito il Dott. Nicola Serroni, Dirigente Responsabile della Struttura Semplice a valenza dipartimentale "Centro Alzheimer" relativamente alla richiesta di chiarimenti circa l'inserimento in PTOA del principio attivo **ZIPRASIDONE**, la Commissione, nel prendere atto di quanto esposto dal Dott. Serroni, decide **di rinviare** la decisione alla prossima seduta.

In ultimo vengono acquisite dal Dott. Rapali, Dirigente Responsabile della Struttura Semplice di Dermatologia del P.O. di Teramo, le informazioni circa l'inserimento del principio attivo **ALITRETINOINA**. Da quanto esposto dal Dott. Rapali, la Commissione decide **di approvarne** l'inserimento in Prontuario però solo su prescrizione di centri ospedalieri ed universitari di dermatologia con servizio di dermatologia che esegua i test allergologici.

3° PUNTO ALL'ORDINE DEL GIORNO – ESAME PRINCIPI ATTIVI

1. ESCITALOPRAM OSSALATO (Ciprallex ®)

Richiesta inviata dal Dott. Nicola Serroni, Dirigente Responsabile della Struttura Semplice a valenza dipartimentale Centro per l'Alzheimer (n. prot. 5 del 02.02.2011).

Note della Segreteria Scientifica:

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

Categoria terapeutica: psicoanalitici. Inibitori selettivi della ricaptazione della serotonina.

Indicazione terapeutica: trattamento di episodi depressivi maggiori. Trattamento dei disturbi da attacchi di panico con o senza agorafobia, trattamento del disturbo d'ansia sociale e d'ansia generalizzato

Procedura di autorizzazione all'immissione in Commercio: rilasciata il 03.11.2003 G.U. n.257 del 2003.

Relazione D.ssa De Carlo Ilenia

Decisione della CPTOA : SOSPESO

Commenti: La Commissione decide di rinviare la discussione del farmaco alla prossima seduta.



2. DULOXETINA (Cymbalta ® Xeristar ®)

Richiesta inviata dal Dott. Nicola Serroni, Dirigente Responsabile della Struttura Semplice a valenza dipartimentale Centro per l'Alzheimer (n. prot. 2 del 02.02.2011).

Note della segreteria Scientifica:

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

Categoria terapeutica: altri antidepressivi

Indicazione terapeutica: trattamento degli episodi di depressione maggiore. Trattamento del dolore neuropatico diabetico periferico negli adulti.

Procedura di autorizzazione all'immissione in Commercio: Rilasciata il 22.12.2005 G.U. n.297 del 2005.

Relazione D.ssa De Carlo Ilenia

Decisione della CPTOA : FARMACO SOSPESO

Commenti: La Commissione decide di rinviare la discussione del farmaco alla prossima seduta.



3. EFFENTORA (Fentanyl ®)

Richiesta effettuata dal Dott. Amedeo Pancotti, Direttore della U.O.C. di Oncologia del P.O. di Teramo (prot. n. 26/PTOA del 8/7/2010 e dal Dott. Claudio Di Bartolomeo, Dirigente Resp.le dell'Ambulatorio Terapia del Dolore (prot. 36/PTOA del 12/10/2011)

Note della Segreteria Scientifica:

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

Categoria terapeutica: derivati della fenilpiperidina

Indicazione terapeutica: trattamento delle esacerbazioni transitorie di dolore negli adulti oncologici già in terapia di mantenimento con un oppioide per il dolore cronico da cancro.

Procedura di autorizzazione all'immissione in Commercio: Rilasciata dall'AIFA e pubblicata nel S.O. della G.U. n. 282 del 3.12.2009

Relazione D.ssa De Carlo Ilenia

Decisione della CPTOA : FARMACO APPROVATO

Commenti: La Commissione decide l'inserimento del farmaco consapevole dell'importanza del trattamento del Dolore Episodico Intenso nei pazienti oncologici e del fatto che diverse Linee Guida mettono in evidenza, in questo ambito clinico, il ruolo del fentanyl nelle formulazioni a rilascio immediato.



La seduta viene sciolta alle ore 18.30

Letto, confermato e sottoscritto.

Dott. Camillo Antelli

D.ssa Paola Costantini

Dott. Luigi Di Re

Dott. Franco Lucchese

Dott. Antonio Orsini

Dott. Claudio Di Bartolomeo

Dott. Nicola Franchi

Dott. Maurizio Turchetti

D.ssa Giovanna Di Sabatino

Il segretario verbalizzante
(Silvia Di Gennaro)