

## Strutture individuate per la prescrizione dei medicinali ospedalieri

### Il Prontuario Terapeutico Ospedaliero della Regione Veneto

Il Prontuario Terapeutico Ospedaliero della Regione Veneto (PTORV) è un elenco di farmaci utilizzabili all'interno dei singoli Presidi Ospedalieri delle Aziende ULSS, Ospedaliere (AO) e IRCSS della Regione Veneto, vincolante per la stesura dei Prontuari Terapeutici Ospedalieri (PTO) di area vasta.

Il PTORV ha lo scopo di uniformare il comportamento delle singole Commissioni Terapeutiche e di razionalizzare quindi l'uso dei farmaci in ambito ospedaliero.

Il termine "vincolante" prevede che le singole Aziende ULSS/AO/IRCCS non possano inserire nei propri PTO di area vasta medicinali non ancora inseriti nel PTORV.

Qualora si ritenga indispensabile e insostituibile un farmaco non inserito nel PTORV, l'Azienda ULSS/AO/IRCCS può, su richiesta del clinico, acquistare il farmaco per specifici pazienti ed indicazioni terapeutiche, mediante la compilazione dell'apposita modulistica scaricabile dal sito: <http://www.regione.veneto.it/Servizi+alla+Persona/Sanita/Farmaceutica/PTORV.htm>.

Il PTORV rappresenta comunque uno strumento dinamico, sottoposto cioè a periodici aggiornamenti, che si adegua alle nuove conoscenze in campo farmacologico e terapeutico.

La predisposizione e l'aggiornamento del PTORV sono affidate alla Commissione Tecnica Regionale per il Prontuario Ospedaliero.

Tale Commissione in fase di inserimento dei farmaci in PTORV può per singoli medicinali limitare:

- la prescrizione e l'utilizzo ad alcune strutture specialistiche autorizzate;
- l'impiego solo per specifiche indicazioni, per le quali esistono valide evidenze di efficacia terapeutica (medicinali sottoposti a richiesta motivata per singolo paziente);
- la prescrizione e l'utilizzo subordinandola all'obbligo di compilazione di una scheda di monitoraggio per ogni paziente trattato. Le schede scaricabili dal sito <http://www.uvef.it/web/index.php?pag=Schede-monitoraggio-regionali> devono essere inviate a Direzione Piani e Programmi Socio-Sanitari – Servizio Farmaceutico - Palazzo Molin – S. Polo, 2514 – 30125 Venezia.

#### **Richieste d'inserimento**

Le richieste di inserimento di un farmaco nel PTORV possono essere avanzate da:

- Commissioni Terapeutiche di area vasta;
- Società scientifiche a carattere nazionale o loro articolazioni locali;

- Medici delle diverse Aziende ULSS/AO/IRCSS del Veneto: almeno 5 richieste controfirmate dal Direttore dell'Unità Operativa o del Dipartimento;
- Ditte farmaceutiche, purché la richiesta di valutazione sia accompagnata da una dichiarazione di interesse controfirmata da almeno 5 Direttori di Unità Operativa di Aziende ULSS/AO/IRCSS.

Nel caso di patologie rare la richiesta di valutazione può essere accompagnata da un numero inferiore di clinici richiedenti.

I criteri di priorità nella valutazione delle richieste sono:

- innovazione;
- assenza o carenza di alternative per la medesima patologia;
- profilo di sicurezza;
- impatto economico;
- impatto sull'organizzazione.

### **Presentazione della domanda**

La presentazione della domanda, compilata secondo apposita modulistica scaricabile dal sito <http://www.regione.veneto.it/Servizi+alla+Persona/Sanita/Farmaceutica/PTORV.htm>, deve essere inoltrata a Direzione Piani e Programmi Socio-Sanitari – Servizio Farmaceutico - Palazzo Molin – S. Polo, 2514 – 30125 Venezia. Le decisioni definitive sono rese disponibili dopo l'ufficializzazione data dalla comunicazione della Segreteria del Servizio Farmaceutico Regionale alle Aziende ULSS/AO/IRCSS. Le Ditte farmaceutiche possono richiedere stralcio del verbale relativo alla propria molecola alla Segreteria del Servizio Farmaceutico Regionale. Le decisioni assunte, insieme agli ordini del giorno e al calendario delle sedute sono scaricabili dal sito <http://www.regione.veneto.it/Servizio+alla+Persona/Sanita/Farmaceutica/PTORV.htm>.

## **Elenco Strutture**

Di seguito è riportato l'elenco delle strutture specialistiche\* individuate e, quando necessario, autorizzate dalla Regione Veneto per la prescrizione e l'utilizzo di alcuni farmaci ospedalieri inseriti nel PTORV. L'elenco è organizzato per principio attivo con il rispettivo regime di fornitura, raggruppando le molecole con indicazioni sovrapponibili.

\* Le strutture specialistiche individuate per la prescrizione e l'utilizzo dei farmaci ospedalieri, riportate in questa edizione del Libro Bianco, saranno presto oggetto di revisione da parte della Regione Veneto. Tutte le successive modifiche saranno consultabili e scaricabili dal sito <http://uif.ulss20.verona.it>.

Principio attivo <b>Abciximab - OSP</b>		
Da utilizzare:	nei laboratori di emodinamica ove si eseguono gli interventi di angioplastica coronaria (PCI) censiti dalla società italiana di cardiologia invasiva – GISE ( <a href="http://www.gise.it/lab/veneto.htm">http://www.gise.it/lab/veneto.htm</a> )	
<b>ULSS</b>	<b>Responsabile</b>	<b>Sede ospedaliera</b>
1 Belluno	Ambulatorio di Emodinamica	Osp. S. Martino Belluno
3 Bassano	resp Dott. A. Iavernaro	Osp. S. Bassiano Bassano
4 Thiene	resp Dott. L. Bassan	Osp. Boldrini Thiene
6 Vicenza	resp Dott. L. La Vecchia	Osp. S. Bortolo Vicenza
7 Pieve di Soligo	resp Dott. F. Caprioglio	Osp. S. Maria dei Battuti Conegliano Veneto
8 Asolo	resp Dott. A. Desideri	Osp. S. Giacomo Castelfranco Veneto
9 Treviso	resp Dott. Z. Olivari	Ca' Foncello Treviso
10 S. Donà di Piave	resp Dott. F. Falco	Presidio Osp. San Donà di Piave
12 Venezia	resp Dott. F. Di Pedè	Osp. Dell'Angelo Mestre
	resp Dott.ssa M. Martini	Osp. Civ. Riuniti Venezia
13 Mirano	resp Dott. B. Reimers	Osp. Civ. Mirano
14 Chioggia	resp Dott. L. Malesani	Osp. Immacolata Concezione Piove di Sacco
15 Cittadella	resp Dott. L. Pedon	Osp. Medio Brenta Cittadella
18 Rovigo	resp Dott. P. Cardaioli	Osp. S. Maria della Misericordia Rovigo
21 Legnago	resp Dott. G. Franco	Osp. Mater Salutis Legnago
	resp Dott. G. Canali	Sacro Cuore Negrar
22 Bussolengo	resp Prof. I. Sheiban	Casa di cura "Dott. Pederzoli" Peschiera del Garda
	Az. Osp. di Padova	resp Dott. A. Ramondo
Az. Osp. di Verona	resp Prof. F. Ribichini	OCM
	resp Prof. P. Benussi	Ospedale Policlinico Verona
Da utilizzare:	nei presidi ospedalieri (con U.O.C. di cardiologia o UTIC) ad essi connessi in "rete" per la terapia dell'infarto miocardico acuto con angioplastica coronaria (PCI) primaria o rescue	

Principi attivi <b>Adalimumab, Etanercept, Infliximab - RRL</b>		
<b>ULSS</b>	<b>Struttura autorizzata</b>	<b>Sede ospedaliera</b>
Psoriasi a placche: compilazione scheda di monitoraggio AIFA Studio Psocare ( <a href="http://monitoraggio-farmaci.agenziafarmaco.it">http://monitoraggio-farmaci.agenziafarmaco.it</a> )		
1 Belluno	Dermatologia	
6 Vicenza	Dermatologia	

9 Treviso	Dermatologia	
12 Venezia	Dermatologia	Venezia, Mestre
13 Mirano	Dermatologia	Mirano
18 Rovigo	Dermatologia	
Az. Osp. di Padova	Clinica dermatologica - centro di riferimento regionale per la psoriasi	Padova
Az. Osp. di Verona	Clinica dermatologica	OCM
Artrite psoriasica attiva		
Ove presenti:	dermatologie	
3 Bassano	Reumatologia afferente alla medicina	Bassano del Grappa
6 Vicenza	Reumatologia c/o medicina (dott. Peronato)	Vicenza
8 Asolo	Reumatologia c/o medicina	Montebelluna
9 Treviso	Reumatologia afferente alla medicina II	Treviso
10 S. Donà di Piave	Reumatologia c/o medicina	S. Donà di Piave
12 Venezia	Reumatologia (prof. Mattara)	Venezia
16 Padova	Reumatologia geriatrica afferente alla geriatria	Ospedale S. Antonio
Az. Osp. di Padova	Reumatologia (prof. Todesco), reumatologia pediatrica (prof. Zacchello)	Padova
Az. Osp. di Verona	Reumatologia/medicina interna B, clinica pediatrica	Policlinico
	Divisione di riabilitazione osteoarticolare (prof. Adami)	Centro Ospedaliero Clinicizzato Valeggio sul Mincio
Artrite reumatoide e spondilite anchilosante, secondo il protocollo Antares		
3 Bassano	Reumatologia afferente alla medicina	Bassano del Grappa
6 Vicenza	Reumatologia c/o medicina (dott. Peronato)	Vicenza
8 Asolo	Reumatologia c/o medicina	Montebelluna
9 Treviso	Reumatologia afferente alla medicina II	Treviso
10 S. Donà di Piave	Reumatologia c/o medicina	S. Donà di Piave
12 Venezia	Reumatologia (prof. Mattara)	Venezia
16 Padova	Reumatologia geriatrica afferente alla geriatria	Ospedale S. Antonio
Az. Osp. di Padova	Reumatologia (prof. Todesco), reumatologia pediatrica (prof. Zacchello)	Padova
Az. Osp. di Verona	Reumatologia/medicina interna B, clinica pediatrica	Policlinico
	Divisione di riabilitazione osteoarticolare (prof. Adami)	Centro Ospedaliero Clinicizzato Valeggio sul Mincio
Colite ulcerosa moderata o grave (solo per infliximab): prescrizione limitata ai centri di gastroenterologia su richiesta motivata limitatamente ai pazienti che non rispondono o sono intolleranti alle terapie standard		

Principi attivi <b>Agalsidasi alfa, Agalsidasi beta - RR</b>		
<b>ULSS</b>	<b>Struttura autorizzata</b>	<b>Sede ospedaliera</b>
12 Venezia	Medicina generale II - centro regionale arteriosclerosi	Osp. S. Giovanni e Paolo - Venezia
Az. Osp. di Padova	Clinica medica I, clinica neurologica, dipartimento di pediatria (centro regionale malattie metaboliche ereditarie)	Padova
Az. Osp. di Verona	Clinica pediatrica, neurologia	Policlinico

Principio attivo <b>Alprostadiil - OSP</b>	
Da utilizzare:	ambienti altamente specializzati per il trattamento di difetti cardiaci congeniti del neonato

Principi attivi <b>Anakinra - RRL, Rituximab - OSP</b>		
Da utilizzare in centri specializzati riconosciuti dalla regione secondo il protocollo Antares per il trattamento dell'artrite reumatoride		
<b>ULSS</b>	<b>Struttura autorizzata</b>	<b>Sede ospedaliera</b>
3 Bassano	Reumatologia afferente alla medicina	Bassano del Grappa
6 Vicenza	Reumatologia c/o medicina (dott. Peronato)	Vicenza
8 Asolo	Reumatologia c/o medicina	Montebelluna
9 Treviso	Reumatologia afferente alla medicina II	Treviso
10 S. Donà di Piave	Reumatologia c/o medicina	S. Donà di Piave
12 Venezia	Reumatologia (prof. Mattara)	Venezia
16 Padova	Reumatologia geriatrica afferente alla geriatria	Ospedale S. Antonio
Az. Osp. di Padova	Reumatologia (prof. Todesco), reumatologia pediatrica (prof. Zacchello)	Padova
Az. Osp. di Verona	Reumatologia/medicina interna B ,clinica pediatrica	Policlinico
	Divisione di riabilitazione osteoarticolare (prof. Adami)	Centro Ospedaliero Clinicizzato Valeggio sul Mincio

Principio attivo  
**Aprepitant - RRL**

Compilazione scheda di monitoraggio AIFA limitatamente al trattamento di pazienti sottoposti a chemioterapia altamente emetizzante a base di cisplatino. Arruolamento chiuso previsto solo l'aggiornamento dei dati di follow-up per i pazienti in trattamento prima del 01.10.2008 (<http://monitoraggio-farmaci.agenziafarmaco.it>)

Principio attivo  
**Aripiprazolo im - OSP, Olanzapina im - RNRL**

Limitatamente agli stati di agitazione psicotica acuta in schizofrenici con intolleranza dimostrata all'aloperidolo e su consulenza specialistica

Principio attivo  
**Atosiban - OSP**

Compilazione scheda cartacea di monitoraggio regionale. La scheda è disponibile collegandosi al sito <http://uif.ulss20.verona.it>

Principio attivo  
**Bevacizumab - OSP**

Compilazione scheda di monitoraggio AIFA (<http://monitoraggio-farmaci.agenziafarmaco.it>) limitatamente:

- \* al trattamento in II linea di pazienti con carcinoma metastatico del colon e del retto in associazione a chemioterapia a base di flouropirimidine
- \* al trattamento in I linea di pazienti con carcinoma metastatico del colon e del retto in associazione a 5-fluorouracile/acido folinico o 5- fluorouracile/acido folinico/irinotecan
- \* al trattamento in I linea di pazienti con carcinoma mammario metastatico in combinazione con paclitaxel
- \* al trattamento in I linea di pazienti con carcinoma polmonare non a piccole cellule, non resecabile, avanzato, metastatico o in ricaduta, con istologia a predominanza non squamocellulare, in aggiunta a chemioterapia a base di platino limitatamente al regime di associazione con carboplatino e paclitaxel

Principio attivo  
**Bortezomib - OSP**

Compilazione scheda di monitoraggio AIFA (<http://monitoraggio-farmaci.agenziafarmaco.it>). Limitatamente al trattamento in prima linea in associazione con melfslan e prednisone negli anziani con le seguenti caratteristiche:

- \* pazienti di età inferiore ai 75 anni
- \* rischio trombocitico elevato
- \* malattia aggressiva: fattori prognostici negativi (per citogenetica sfavorevole, stadio avanzato, malattia extramidollare)

Principio attivo <b>Cetuximab - OSP</b>	
<p>Compilazione scheda di monitoraggio AIFA (<a href="http://monitoraggio-farmaci.agenziafarmaco.it">http://monitoraggio-farmaci.agenziafarmaco.it</a>) limitatamente:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>* al trattamento di pazienti con carcinoma a cellule squamose di testa e collo localmente avanzato in combinazione con radioterapia</li> <li>* in associazione a chemioterapici nel trattamento di prima linea nei pazienti con tumore primario del colon retto che sia stato già resecato o potenzialmente resecabile, metastasi confinate a livello del fegato e non resecabili, stato di salute sufficientemente buono da consentire l'intervento chirurgico di resezione del tumore colonrettale primario e di resezione epatica se le metastasi diventano resecabili dopo trattamento con cetuximab</li> <li>* in monoterapia in terza linea dopo fallimento di chemioterapie contenenti oxaliplatino e irinotecan e che siano intolleranti ad irinotecan</li> </ul>	

Principio attivo <b>Dasatinib - RNRL</b>	
<p>Compilazione scheda di monitoraggio AIFA (<a href="http://monitoraggio-farmaci.agenziafarmaco.it">http://monitoraggio-farmaci.agenziafarmaco.it</a>) per il trattamento di adulti con leucemia mieloide cronica (LMC), in fase cronica, accelerata o in fase blastica con resistenza o intolleranza ad una precedente terapia comprendente imatinib mesilato e di adulti affetti da leucemia linfoblastica acuta (LLA) con cromosoma Philadelphia positivo (Ph+) ed LMC in fase blastica linfoide con resistenza o intolleranza ad una precedente terapia</p>	

Principio attivo <b>Enfuvirtide - RNRL</b>	
Ove presenti:	<p>UO di malattie infettive. Per ogni singolo paziente il centro deve compilare la scheda di arruolamento e la scheda di follow-up. I dati delle schede di arruolamento e di follow up saranno trasmessi all'ISS collegandosi al sito <a href="http://www.farmaco-iss.cineca.org">http://www.farmaco-iss.cineca.org</a>; il medico responsabile dovrà registrarsi e una volta ottenuti ID e password registrare i singoli pazienti e inserirne i dati clinici di arruolamento e follow-up</p>

Principio attivo <b>Eptifibatide - OSP</b>	
Da utilizzare:	unità di terapia intensiva cardiologica, in unità di terapia intensiva generale

Principio attivo <b>Erlotinib - RNRL</b>	
<p>Compilazione scheda di monitoraggio AIFA (<a href="http://monitoraggio-farmaci.agenziafarmaco.it">http://monitoraggio-farmaci.agenziafarmaco.it</a>) nel trattamento in seconda e terza linea di pazienti affetti da carcinoma polmonare non a piccole cellule localmente avanzato o metastatico e con test EGFR positivo, quando sia possibile ottenere il prelievo istologico</p>	

Principio attivo <b>Esmololo - OSP</b>	
Da utilizzare:	sale operatorie e terapie intensive per i pazienti critici

Principio attivo <b>Fulvestrant - RNRL</b>	
<p>Compilazione scheda di monitoraggio AIFA da utilizzare in terza linea dopo tamoxifene e antiaromatasi.</p> <p>Arruolamento chiuso previsto solo l'aggiornamento dei dati di follow-up per i pazienti in trattamento prima del 01.10.2008 (<a href="http://monitoraggio-farmaci.agenziafarmaco.it">http://monitoraggio-farmaci.agenziafarmaco.it</a>)</p>	

Principio attivo <b>Ibutilide - OSP</b>	
Da utilizzare:	UTIC o terapia cardiocirurgica. Limitatamente a pazienti con flutter atriale o fibrillazione atriale permanente che non abbiano avuto vantaggio dalla cardioversione elettrica

Principio attivo <b>Lapatinib - RNRL</b>	
<p>Compilazione scheda di monitoraggio AIFA (<a href="http://monitoraggio-farmaci.agenziafarmaco.it">http://monitoraggio-farmaci.agenziafarmaco.it</a>) limitatamente al trattamento del carcinoma mammario metastatico o localmente avanzato, il cui tumore sovraesprime ErbB2. La malattia deve essere in progressione nonostante i pazienti abbiano ricevuto un trattamento che abbia incluso antracicline e taxani e una terapia con trastuzumab per malattia metastatica</p>	

Principio attivo <b>Levodopa/carbidopa - RRL</b>	
<p>Limitatamente all'utilizzo in III linea, cioè in caso di Parkinson complicato, dopo il trattamento orale convenzionale e dopo apomorfina o in caso di controindicazione a quest'ultima, con attivazione di una scheda di monitoraggio regionale</p>	

Principio attivo <b>Natalizumab - OSP</b>		
<b>ULSS</b>	<b>Struttura autorizzata</b>	<b>Sede ospedaliera</b>
Compilazione scheda di monitoraggio AIFA ( <a href="http://aifa-neuro.agenziafarmaco.it/">http://aifa-neuro.agenziafarmaco.it/</a> ) limitatamente ai pazienti con sclerosi multipla recidivante-remittente (SMRR):		
* <i>che non abbiano risposto</i> ad un ciclo terapeutico completo e adeguato con le terapie immunomodulanti attualmente approvate per la SMRR. Il paziente deve corrispondere alle seguenti caratteristiche: - diagnosi di SMRR; - trattamento con terapia immunomodulante per almeno dodici mesi (il periodo può essere inferiore se la mancata risposta al trattamento è chiaramente documentabile in un arco di tempo più breve) - presenza di almeno due ricadute nel corso dell'ultimo anno in terapia, oppure presenza di una ricaduta nel corso dell'ultimo anno in terapia con incompleto recupero e disabilità residua non inferiore a 2 sulla EDSS - presenza di almeno nove lesioni in T2 alla RM, oppure, presenza di almeno una lesione gadolinio-positiva alla RM;		
* <i>grave a rapida evoluzione</i> (anche non precedentemente trattati con farmaci immunomodulanti o immunosoppressori). Il paziente deve corrispondere alle seguenti caratteristiche: - diagnosi di SMRR; - presenza di almeno due ricadute nel corso dell'ultimo anno con incompleto recupero e disabilità residua non inferiore a 2 sulla EDSS - comparsa di nuove lesioni in T2 (far riferimento a variazioni sia numeriche che volumetriche) rispetto a un esame RM eseguito non oltre dodici mesi prima, oppure, comparsa di lesioni gadolinio-positivo rispetto a un esame RM eseguito non oltre dodici mesi prima		
1 Belluno	UO autonoma di neurologia	Osp. S. Martino Belluno
2 Feltre	Neurologia	S. Maria del Prato Feltre
5 Ovest Vicentino	Neurologia	Arzignano
6 Vicenza	Centro sclerosi multipla e continuità assistenziale neurologica	Osp. S. Bortolo Vicenza
7 Pieve di Soligo	Neurologia, Associazione la Nostra Famiglia IRCSS Medea	Conegliano Veneto
8 Asolo	Divisione di neurologia	Osp. Civ. Castelfranco Veneto
9 Treviso	Divisione di neurologia	Osp. Ca' Foncello Treviso
10 S. Donà di Piave	Neurologia	Portogruaro
12 Venezia	Divisione di neurologia	Osp. Umberto I Venezia
13 Mirano	Neurologia	Dolo, Mirano
15 Cittadella	Neurologia	Camposampiero, Cittadella
16 Padova	Neurologia II	Osp. S. Antonio Padova
17 Este	Neurologia	Osp. Vittorio Emanuele III Monselice
18 Rovigo	Divisione di neurologia	Osp. Civ. Rovigo
21 Legnago	Neurologia	Legnago
22 Bussolengo	Neurologia e neurofisiologia	Osp S. Cuore Negrar
Az. Osp. di Padova	Neurologia	Padova
Az. Osp. di Verona	Clinica neurologica	Policlinico
	Divisione di neurologia	OCM

Principio attivo <b>Nilotinib - RNRL</b>
Compilazione scheda di monitoraggio AIFA ( <a href="http://monitoraggio-farmaci.agenziafarmaco.it">http://monitoraggio-farmaci.agenziafarmaco.it</a> )

Principio attivo <b>Omalizumab - OSP</b>
Compilazione scheda di monitoraggio AIFA ( <a href="http://monitoraggio-farmaci.agenziafarmaco.it">http://monitoraggio-farmaci.agenziafarmaco.it</a> ) limitatamente ai reparti di pneumologia, pediatria che abbiano in gestione il trattamento di pazienti asmatici, allergologia, medicina del lavoro e immunologia clinica

Principio attivo <b>Oxaliplatino - OSP</b>
Compilazione scheda di monitoraggio AIFA per l'indicazione in adiuvante. Arruolamento chiuso previsto solo l'aggiornamento dei dati di follow-up per i pazienti in trattamento prima del 01.10.2008 ( <a href="http://monitoraggio-farmaci.agenziafarmaco.it">http://monitoraggio-farmaci.agenziafarmaco.it</a> ).

Principio attivo <b>Palifermin - OSP</b>
Compilazione scheda di monitoraggio AIFA su richiesta motivata per la riduzione dell'incidenza, della durata e della gravità della mucosite orale in pazienti con neoplasie ematologiche che ricevono una terapia mieloablativa con TBI in associazione con l'infusione di cellule staminali ematopoietiche. Arruolamento chiuso previsto solo l'aggiornamento dei dati di follow-up per i pazienti in trattamento prima del 01.10.2008 ( <a href="http://monitoraggio-farmaci.agenziafarmaco.it">http://monitoraggio-farmaci.agenziafarmaco.it</a> )

Principio attivo <b>Pegvisomant - RNRL</b>	
Prescrizione limitata:	UO complesse e semplici di endocrinologia

Principio attivo <b>Pimecrolimus - RRL</b>	
Ove presenti:	UO di dermatologia complesse dei presidi ospedalieri e dal centro di riferimento di dermatologia pediatrica

Principio attivo <b>Quinapril endovena - OSP</b>	
Da utilizzare:	terapie intensive limitatamente ai pazienti che necessitano della riduzione del post-carico nei quali la via enterica non sia utilizzabile

Principio attivo <b>Ranibizumab-Pegaptinib - OSP</b>	
Compilazione scheda di monitoraggio AIFA ( <a href="http://monitoraggio-farmaci.agenziafarmaco.it">http://monitoraggio-farmaci.agenziafarmaco.it</a> ) limitatamente al trattamento della degenerazione maculare senile	

Principio attivo <b>Romiplostim - RR</b>	
Limitatamente a pazienti splenectomizzati che sono refrattari ad altri trattamenti (ad esempio corticosteroidi e immunoglobuline). La prescrizione è consentita da parte delle U.O. di ematologia con richiesta motivata per singolo paziente che attesti la non refrattarietà ai trattamenti	

Principio attivo <b>Sorafenib - RNRL</b>	
Compilazione scheda di monitoraggio AIFA ( <a href="http://monitoraggio-farmaci.agenziafarmaco.it">http://monitoraggio-farmaci.agenziafarmaco.it</a> ) limitatamente:	
* al trattamento di pazienti con carcinoma a cellule renali avanzato dopo fallimento terapeutico ad una precedente terapia a base di interferone alfa o interleuchina-2, o che sono considerati non idonei a ricevere tale terapia	
* al trattamento di pazienti con epatocarcinoma avanzato che presentano una funzionalità epatica buona (classe ChildPugh A)	

Principio attivo <b>Sunitinib - RNRL</b>	
Compilazione scheda di monitoraggio AIFA ( <a href="http://monitoraggio-farmaci.agenziafarmaco.it">http://monitoraggio-farmaci.agenziafarmaco.it</a> ) limitatamente al trattamento di tumori stromali del tratto gastrointestinale (GIST) non operabili e/o metastatici dopo fallimento di un trattamento con imatinib mesilato dovuto a resistenza o intolleranza. Per il trattamento del carcinoma renale avanzato e/o metastatico (MRCC)	

Principio attivo <b>Tacrolimus topico - RRL</b>	
Ove presenti:	UO e/o servizi di dermatologia dei presidi ospedalieri e delle cliniche universitarie

Principio attivo <b>Talidomide - RNRL</b>	
Compilazione scheda di monitoraggio AIFA ( <a href="http://monitoraggio-farmaci.agenziafarmaco.it">http://monitoraggio-farmaci.agenziafarmaco.it</a> ) limitatamente al trattamento in prima linea di pazienti con mieloma multiplo di età ≥ 65 anni o non idonei a chemioterapia a dosi elevate, in associazione a melfalan e prednisone secondo i criteri di eleggibilità previsti dalla scheda di monitoraggio	

Principio attivo  
**Temsirolimus - OSP**

Compilazione scheda di monitoraggio AIFA (<http://monitoraggio-farmaci.agenziafarmaco.it>) nel trattamento in prima linea di pazienti con carcinoma renale avanzato, che presentino almeno 3 dei seguenti 6 fattori di rischio prognostico: livelli di lattato deidrogenasi >1,5 rispetto ai livelli normali, livelli di emoglobina inferiori ai valori normali, livelli di calcio >10 mg/dl (2,5mmol/L), meno di 1 anno trascorso dalla diagnosi iniziale, Karnofsky performance status ≤70,2 o più siti di metastasi

Principi attivi  
**Tenofovir - RNRL**

Su richiesta motivata di specialisti gastroenterologi, infettivologi limitatamente all'utilizzo in pazienti con malattia epatica che hanno sviluppato intolleranza o resistenza al trattamento con interferone o interferone peghilato (II linea) o per i quali è controindicato il trattamento con interferone o interferone peghilato quali cirrotici e trapiantati (I linea)

Principio attivo  
**Tirofiban - OSP**

Da utilizzare: Unità di terapia intensiva cardiologica, in unità di terapia intensiva generale

Principio attivo  
**Tirotropina alfa - RNRL**

Farmaco prescrivibile solo dalle strutture dove si esegue radioterapia metabolica dei carcinomi differenziati della tiroide

Principi attivi  
**Ustekinumab - RRL**

ULSS	Struttura autorizzata	Sede ospedaliera
Psoriasi: limitatamente ai centri dello Studio Psocare ( <a href="http://monitoraggio-farmaci.agenziafarmaco.it">http://monitoraggio-farmaci.agenziafarmaco.it</a> )		
1 Belluno	Dermatologia	
6 Vicenza	Dermatologia	
9 Treviso	Dermatologia	
12 Venezia	Dermatologia	Venezia, Mestre
13 Mirano	Dermatologia	Mirano
18 Rovigo	Dermatologia	
Az. Osp. di Padova	Clinica dermatologica - centro di riferimento regionale per la psoriasi	Padova
Az. Osp. di Verona	Clinica dermatologica	OCM