



**COMMISSIONE REGIONALE
APPROPRIATEZZA TERAPEUTICA - CRAT**

VERBALE RIUNIONE

RIUNIONE DEL 18/07/2023

INIZIO: ORE 14,00

TERMINE: ORE 19,00

I. Ordine del giorno

Riunione convocata con nota avente protocollo
0014407|06/07/2023|R_MARCHE|ARS|ASF|P
dal Dirigente del Settore Assistenza farmaceutica il giorno 18
Luglio alle ore 14, presso Aula Sanità, piano terra del Palazzo
Rossini – Regione Marche – Ancona, con il seguente ordine
del giorno:

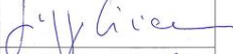
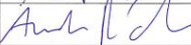
1. Valutazione farmaci (allegato 2);
2. Varie ed eventuali.

II. Presenti

Tabella con le presenze e assenze:

Commissione Regionale per l'Appropriatezza Terapeutica CRAT

COMPO- NENTE	NOMINATIVO		FIRMA 18/07/2023
	Effettivo	Sostituto	
1 Presidente	Luigi Patregnani	-	
2 Coordinatore	Benedetta Ruggeri	-	
3 - Coordinatore	Giovanni Lagalla	-	vc
4	Marco De Marco	-	
5	Adriana Pompilio ✓	Elena Lamura	VCD
6	Mauro Mancini ✓	Fabio Ambrosini	VCF
7	Chiara Rossi	Katia Bini ✓	vc 
8	Massimo Di Muzio ✓	Marianna Napoletano	vc
9	Loredana Scoccia	Margherita Lalli	
10	Walter Del Rosso	Emanuela Santarelli	vc
11	Denise Feliciani	Maria Chiara Romani	vc
12	Salvatore Amoroso (UNIVPM)	Walter Balduini (Università di Urbino Carlo Bo)	

13	Alessandro Betonica	Gino Genga	
14	Giuseppe Umberto Cicone	Arcangela Guerrieri	
15	Renzulli Giancarlo	Taccaliti Danilo	
16	Edoardo Berselli (ast PU)	Daniela Corsi (ast MC)	
17	Corrado Ceci (ast AN)	Diego Illuminati (ast FM)	
18	Rossana Berardi (AOU)	Francesco Alesiani (ast MC)	
19	Marco Candela (ast AN)	Anna Maria Schimizzi (ast MC)	
20	Claudio Alesi (ast AN)	Marco Bartolini (AOU)	
21	Massimiliano Petrelli (AOU)	Paola Pantanetti (ast FM)	
22	Andrea Recanatini (AOU)	Paolo Spinaci (ast AN)	
23	Simona Del Prete (INRCA)	Sefora Castelletti (AOU)	vc
24	Vito Maurizio Parato (ast AP)	Gian Piero Perna (AOU)	
25	Tiziana Principi (ast AP)	Paolo Brancaleoni (ast PU)	vc
26	Elisabetta Bitti (ast FM)	Mauro Tiberi (AOU)	

III. Attività previste all'OdG

1. Valutazione farmaci

In allegato le decisioni assunte dalla CRAT;

PRINCIPIO ATTIVO	NOME COMMERCIALE	NOTE	DECISIONE DELLA COMMISSIONE
40 mg di relugolix, 1 mg di estradiolo (come emiidrato) e 0,5 mg di noretisterone acetato	RYEQO	A-PHT nota 51, In DPC, dopo espletamento gara, A-PHT NOTA 51, SU PRESCRIZIONE DI CENTRI OSPEDALIERI O SPECIALISTI GINECOLOGI	INSERIMENTO IN PTOR
TOFACITINIB	XELJANZ		SOSPENSIONE TEMPORANEA DEL PARERE
Abemaciclib	VERZENIOS	REGISTRO AIFA	INSERIMENTO IN PTOR
empagliflozin	JARDIANCE	PT AIFA INNOVATIVO POTENZIALE	INSERIMENTO IN PTOR
Vericiguat	VERQUVO	PT AIFA WEB BASED, in DPC, dopo espletamento gara	INSERIMENTO IN PTOR
Maribavir	LIVTENCITY	INNOVATIVO POTENZIALE	INSERIMENTO IN PTOR
SECUKINUMAB	COSENTYX	SCHEDA PRESCRIZIONE CARTACEA	INSERIMENTO IN PTOR
CEFTAROLINA FOSAMIL	ZINFORO		SOSPENSIONE TEMPORANEA DEL PARERE
eptinezumab	Vyepti	REGISTRO AIFA	INSERIMENTO IN PTOR
voclosporina	Lupkynis		SOSPENSIONE TEMPORANEA DEL PARERE
trastuzumab deruxtecan	ENHERTU	REGISTRO AIFA INNOVATIVO	INSERIMENTO IN PTOR
enfortumab vedotin	PADCEV	REGISTRO AIFA INNOVATIVO	INSERIMENTO IN PTOR

2.1 Varie ed eventuali

Preso d'atto introduzione nel PTOR nuovo schema posologico Cosentyx (Secukinumab), già presente in PTOR.

Con G.U. n. 138 del 15/06/2023 è stato rimborsato il nuovo schema posologico relativamente alle confezioni con AIC n. 043873037, 043873052, 043873088 e 043873102, come segue:

“una dose di mantenimento di 300 mg ogni 2 settimane può fornire benefici addizionali per pazienti con un peso corporeo pari o superiore ai 90 kg”.

2.2 Varie ed eventuali

Preso d'atto introduzione nel PTOR nuova formulazione di risperidone (Okedi), già presente in PTOR.

Con G.U. n. 129 del 05/06/2023 è stato rimborsato il farmaco Okedi nel dosaggio da 75mg (AIC 049966017) e 100mg (AIC 049966029) per il trattamento della schizofrenia in pazienti adulti nei quali la tollerabilità e l'efficacia di risperidone orale sono state stabilite. Formulazione: polvere e solvente per sospensione iniettabile a rilascio prolungato - classe di rimborsabilità H - RNRL.

2.3 Varie ed eventuali

Preso d'atto introduzione nel PTOR nuova formulazione di Buprenorfina, già presente in PTOR.

Con G.U. n. 81 del 05/04/2023 è stata rimborsata la nuova formulazione in compresse sublinguali di Buprenorfina (Prekisan):

- 4mg - 28 compresse sublinguali - AIC 049020074 - classe di rimborsabilità H - OSP;
- 8mg - 28 compresse sublinguali - AIC 049020112 - classe di rimborsabilità H - OSP;
- 2mg - 28 compresse sublinguali - AIC 049020035 - classe di rimborsabilità H - OSP.

2.4 Varie ed eventuali

Preso d'atto introduzione nel PTOR nuova formulazione di Buprenorfina/Naloxone, già presente in PTOR.

Con G.U. n. 249 del 24/10/2022 è stata rimborsata la nuova formulazione in compresse sublinguali di Buprenorfina e Naloxone G.L. Pharma:

- 8mg/2mg - 28 compresse sublinguali - AIC 049915186 - classe di rimborsabilità A - RMR;
- 2mg/0,5mg - 28 compresse sublinguali - AIC 049915022 - classe di rimborsabilità A - RMR;

- 4mg/1mg - 28 compresse sublinguali - AIC 049915109 - classe di rimborsabilità A - RMR;
- 8mg/2mg - 7 compresse sublinguali - AIC 049915174 - classe di rimborsabilità A - RMR;
- 2mg/0,5mg - 7 compresse sublinguali - AIC 049915010 - classe di rimborsabilità A - RMR;
- 4mg/1mg - 7 compresse sublinguali - AIC 049915097 - classe di rimborsabilità A - RMR.

2.5 Varie ed eventuali

Le richieste di inserimento in PTOR dei farmaci con registro AIFA, soggetti a presa d'atto da parte della Commissione, devono pervenire alla segreteria amministrativa entro 7 giorni dalla seduta della CRAT.

Si ribadisce che, come da regolamento, i farmaci in classe C non sono oggetto di discussione da parte della CRAT, compresi i farmaci per malattie rare, che potranno essere erogati qualora presenti su piano terapeutico autorizzato dal Centro Regionale Malattie Rare, così come da DGR n. 882 del 01/08/2016.

2.6 Varie ed eventuali

Nelle prossime delibere di aggiornamento del PTOR è prevista una revisione totale del prontuario.

2.7 Varie ed eventuali

La Commissione conviene nella scelta regionale di richiedere la possibilità di poter dematerializzare tutte le ricette mediche ad eccezione dei farmaci classificati come H-OSP.

La Commissione, inoltre, condivide la proposta di autorizzare le Aziende Sanitarie ad abilitare all'utilizzo del ricettario regionale standardizzato i professionisti non dipendenti, assunti attraverso varie forme di lavoro (Autonome, cooperative ecc.), limitatamente al periodo di validità del contratto, nell'ambito della specialità di assunzione ed esclusivamente per la prescrizione di farmaci.