



Commissione Tecnica Regionale Farmaci Esiti della seduta del 20 dicembre 2016

Argomento all'ordine del giorno	Esito della seduta della CTRF
Richiesta di fornitura a carico del SSR della crema dermatologica a base di anestetici locali a pazienti pediatrici affetti da diabete di tipo 1	La CTRF approva la richiesta di fornitura
Documento di indirizzo regionale per l'impiego dei farmaci per il trattamento dell'osteoporosi: Aggiornamento	La CTRF approva le modifiche al documento. http://bur.regione.veneto.it/BurVServices/Pubblica/DettaglioDecreto.aspx?id=340848&highlight
Epatite C: aggiornamenti	La CTRF prende atto degli aggiornamenti e approva la nota da inviare a tutte le Direzioni Generali dei Centri autorizzati.
Proposta Gruppi di Lavoro a) Proposta di istituzione del GdL epatite C b) Integrazione del GdL per il monitoraggio dei farmaci biologici area reumatologica e gastroenterologica. c) Proposta di istituzione del GdL farmaci antipsicotici long acting d) Proposta di istituzione del GdL Profilassi Virus Sinciziale (Palivizumab)	a)La CTRF approva la composizione al GdL. http://bur.regione.veneto.it/BurVServices/pubblica/DettaglioAvvisoRettifica.aspx?id=342793 b)La CTRF approva l'integrazione del GdL. http://bur.regione.veneto.it/BurVServices/Pubblica/DettaglioDecreto.aspx?id=340209&highlight c)La CTRF approva la composizione del GdL. http://bur.regione.veneto.it/BurVServices/Pubblica/DettaglioDecreto.aspx?id=346661&highlight d)La CTRF conclude la valutazione.
Varie ed eventuali a)Aggiornamento Piano Terapeutico: Palivizumab. b)Istituzione nota AIFA 95 – Cheratosi attinica e cheratosi attinica non ipercheratosica non ipertrofica (diclofenac – imiquimod – ingenolo mebutato). c)Argatroban, impiego nel paziente emodializzato: riscontri AIFA.	a)La CTRF prende atto dell'aggiornamento del PT e delle successive modifiche ai documenti. b) Vengono individuati i Centri autorizzati alla prescrizione dei farmaci della nota AIFA 95. c)La CTRF prende atto della nota di riscontro AIFA.
Eliminazione nota AIFA 40	La CTRF decide di mantenere tutti i Centri già autorizzati alla prescrizione dei farmaci lanreotide - octreotide - pasireotide e pegvisomant.
Scheda richiesta motivata Nexobrid®	La CTRF approva la scheda di richiesta motivata che sarà inoltrata a tutte le AA.SS.

Il Presidente della Commissione
Dr.ssa Giovanna Scroccaro