



REGIONE LAZIO
AZIENDA SANITARIA LOCALE
VITERBO



Via E.Fermi 15 – 01100 Viterbo – Tel. Centr. 0761 3391 – P. IVA 01455570562
U.O.C. FARMACIA AZIENDALE



FARMACOINFORMAZIONE
LUGLIO 2010

PRESCRIZIONE ED EROGAZIONE FARMACI EMOFILIA

La Regione Lazio, con circolare [n. 71339 del 04.06.2010](#), relativamente ai farmaci per l'emofilia (classe ATC B02BD) distribuiti con modalità DPC (distribuzione per conto), ha ritenuto opportuno comunicare che la prescrizione e la dispensazione di tali farmaci non deve superare il fabbisogno mensile e che la prescrizione con dicitura "urgente" è prevista solo esclusivamente per due confezioni, atte ad assicurare l'immediata somministrazione al paziente in caso di emartri che non richiedano il ricovero. Inoltre non possono essere generate, in un unico giorno, notifiche mancanti nel sito web dedicato alla DPC per lo stesso prodotto, dalla stessa farmacia e per lo stesso paziente relative ad un quantitativo superiore a 20.000 UI di farmaco. Infatti il quantitativo di 20.000 UI si ritiene più che sufficiente a coprire i fabbisogni di tali prodotti per un arco temporale di 24-48 ore.

FARMACI EQUIVALENTI

Con la Determina D2277 del 18.06.2010, la Regione Lazio ha pubblicato l'elenco dei farmaci di cui è scaduta la copertura brevettuale e i relativi prezzi di riferimento aggiornati a giugno 2010. Tale elenco è in vigore dal 25 giugno 2010 ed è reperibile al seguente indirizzo:

http://www.regione.lazio.it/binary/web/sanita_regionale_news/aggiornamento_giugno.pdf

Si sottolinea che le specialità medicinali corrispondenti ai principi attivi e alle relative confezioni di cui al punto precedente, che sono oggetto dei prezzi di riferimento, sono quelle indicate nell' "Elenco dei medicinali per principio attivo" aggiornato al 15 giugno 2010, presente nel sito dell'AIFA:

http://www.agenziafarmaco.it/sites/default/files/Elenco_generici_X_Principio_Activo.pdf

AGGIORNAMENTO PRONTUARIO TERAPEUTICO OSPEDALIERO-TERRITORIALE REGIONALE

Con Determinazione n. 2273 del 18 giugno 2010, la Regione Lazio ha provveduto all'aggiornamento del PTOTR-dicembre 2008 inserendo i nuovi farmaci: metilnaltrexone, ustekinumab, tocilizumab e prasugrel.

http://www.sirfarma.it/binary/sirfarma/normativa/Determina_2273_del_18_giugno_2010.pdf

MODALITA' DI EROGAZIONE FARMACI H ex OSP2- AGGIORNAMENTO DET.1875/2010

Con la determinazione D2347 del 22 giugno 2010, la Regione Lazio ha provveduto ad aggiornare la Determinazione 1875 del 19 maggio 2010 (vedi *farmacoinformazione giugno 2010*) relativa alle modalità di erogazione dei farmaci H. Le modifiche apportate riguardano l'inserimento di nuove schede prescrittive, la rettifica di alcuni errori formali e la modifica degli elenchi relativamente a principi attivi utilizzati in patologie rare.

SCHEDA REGIONALI PRESCRITTIVE ANTIBIOTICI

La Regione Lazio con nota prot.n.81086 del 1° luglio 2010 ha trasmesso le schede regionali per la prescrizione dei seguenti antibiotici: meropenem, linezolid, daptomicina, tigeciclina.

NUOVO ELENCO DELLE SOSTANZE DOPANTI

È stato pubblicato sul [Supplemento Ordinario n. 116 della G.U. n. 126 del 01.06.2010](#) l'aggiornamento dell'[elenco dei medicinali e delle sostanze il cui impiego è considerato doping](#) in vigore dal 1° giugno 2010.

Tra le novità, si segnala l'inserimento della sostanza pseudo efedrina; le preparazioni magistrali contenenti questo principio attivo necessitano quindi di ricetta non ripetibile.

PROROGA SOSPENSIONE NOTA AIFA N. 78

Nella G.U. n. 135 del 12.06.2010 è stata pubblicata la Determinazione AIFA 10 giugno 2010 relativa all'ulteriore proroga della durata di sei mesi della sospensione temporanea della Nota 78 di cui alla determinazione AIFA del 6 maggio 2009. (GU n. 135 del 12-6-2010). Pertanto, durante il periodo di proroga, i farmaci della nota 78 sono prescrivibili a carico del SSN per sei mesi, a partire dalla data di entrata in vigore della presente determina (13 giugno 2010), senza le limitazioni previste dalla nota e senza l'obbligo, da parte dei medici specialisti, di effettuare diagnosi e piano terapeutico, secondo le modalità adottate dalle regioni e dalle province autonome di Trento e Bolzano.

[Il testo della Determinazione AIFA](#)

LINEE GUIDA NAZIONALI BPCO

Rese disponibili dall'Agenzia nazionale per i servizi sanitari regionali (Age.Na.S) le linee guida nazionali di riferimento per la prevenzione e la terapia della broncopneumopatia cronica ostruttiva (BPCO). [Le linee-guida](#)

NANDROLONE

E' stata pubblicata sulla [G.U. n. 145 del 24.06.2010](#) una modifica delle tabelle stupefacenti I e II sez. A del DPR 309/1990. La modifica prevede l'inclusione del nandrolone nella Tabella II sez. A del DPR 309/90. Dal **9 luglio 2010**, giorno di entrata in vigore del suddetto provvedimento, eventuali giacenze delle specialità medicinali a base di nandrolone(Decadurabolin ® 25 mg e 50 mg fiale), dovranno essere prese in carico sul registro degli stupefacenti secondo le seguenti modalità: intestare una pagina per ciascuna delle due specialità; nella colonna Origine o Destinazione scrivere: *riporto giacenza iniziale secondo la G.U. n. 145 del 24.06.2010*.

Si ricorda inoltre che: i medicinali in questione dovranno essere conservati in armadio chiuso a chiave diverso da quello dei veleni; a fine anno si dovrà procedere nell'effettuare le operazioni di chiusura delle rispettive pagine (anche se non vi sono stati movimenti); gli acquisti dovranno essere effettuati con il Buono Acquisto; **il medicinale sarà prescrivibile solo con la ricetta a ricalco: max 30 gg di terapia, no SSN perché attualmente fascia C, da solo in quanto non è terapia del dolore**; eventuali confezioni scadute dovranno essere mantenute in carico sul registro ed inviate a distruzione secondo le modalità previste per gli stupefacenti.

NORME DI BUONA PREPARAZIONE DEI RADIOFARMACI IN MEDICINA NUCLEARE

Nella G.U. n. 150 del 30/6/2010 e' pubblicato il [decreto 24 giugno 2010](#) recante: Proroga del termine per l'entrata in vigore delle «Norme di buona preparazione dei radiofarmaci in medicina nucleare», contenute nel I supplemento alla XI edizione della Farmacopea ufficiale della Repubblica italiana, che di conseguenza entreranno in vigore il 1° luglio 2011.



FARMACO-ATTENZIONE

Nota Informativa Importante Su Mantadan (14.06.2010)

Publicata dall'AIFA, in data 14 giugno 2010, una nuova Nota informativa importante su Mantadan specialità medicinale a base di amantadina. Sono state apportate nuove importanti modifiche al Riassunto delle caratteristiche del prodotto ed al Foglio illustrativo del Mantadan. Le modifiche riguardano l'eliminazione dell'indicazione d'uso "Profilassi e terapia precoce dell'influenza da virus influenzali di tipo A" e l'introduzione di nuove **controindicazioni** in pazienti con patologie cardiocircolatorie e squilibri idroelettrolitici. [Nota Informativa Importante su Mantadan \(14/06/2010\)](#)

Comunicazione AIFA sul corretto utilizzo delle soluzioni infusionali contenenti potassio.

E' stata stabilita un'importante modifica, da apportare alle soluzioni infusionali allestite con il potassio. Nell'aprile 2010 l'Ufficio di **Farmacovigilanza** dell'Agenzia Italiana del Farmaco ha ricevuto dati rilevanti sulla necessità di implementare le informazioni delle soluzioni infusionali contenenti potassio per un uso più corretto delle stesse. Tali informazioni riguardano la necessità di esercitare **una vigorosa agitazione delle soluzioni infusionali allestite con il potassio, per evitare la somministrazione di bolo di potassio, anche quando sia stata effettuata la necessaria diluizione in flebo di una soluzione concentrata.** L'agitazione assicurerebbe la dispersione del potassio nella soluzione infusionale e l'omissione di questa operazione potrebbe dare luogo ad una involontaria somministrazione di un bolo di potassio al paziente. Considerato che un uso scorretto delle soluzioni infusionali, legato ad un'errata manipolazione, preparazione e/o somministrazione, può causare serie conseguenze sulla salute del paziente è stato richiesto alle aziende titolari di **AIC** di tali medicinali, alcuni dei quali ex galenici, di aggiornare le informazioni dei prodotti con la seguente dicitura: *Agitare bene durante la preparazione e prima dell'uso.* [Comunicazione AIFA 21/06/2010](#)

Aloperidolo: modifica degli stampati

Publicata sul n. 144 della Gazzetta Ufficiale del 23 giugno 2010 la Determinazione Aifa del 1 giugno 2010 concernente la modifica degli stampati di medicinali contenenti il principio attivo aloperidolo. Il medicinale non deve essere somministrato per via endovenosa, in quanto la somministrazione endovenosa di Aloperidolo è stata associata ad un maggiore rischio di prolungamento del tratto QT e di Torsione di punta. [Testo della Determinazione AIFA](#)

Aifa sospende in via cautelativa somministrazione vaccini contro rotavirus (06/07/2010)

Si comunica che, a seguito della rilevazione della presenza inattesa di PCV1 DNA nei lotti di vaccino orale Rotarix e successivamente di frammenti di PCV1 e PCV2 DNA nei lotti di vaccino orale Rotateq, ceppi virali non patogeni per l'uomo, l'AIFA ha disposto a scopo puramente cautelativo di non utilizzare tali vaccini fino a quando non saranno disponibili i risultati di ulteriori accertamenti sulla contaminazione.

Gestione carenza del medicinale Pemine (D- Penicillamine) 07/07/2010

Disponibili on line nuove e importanti informazioni da parte dell'Agenzia Italiana del Farmaco relative alla gestione della carenza del medicinale Pemine (D- Penicillamine).

[Gestione Carenza del medicinale Pemine\(D- Penicillamine\)](#)

A cura della Farmacia Aziendale:

Dr.ssa Maria Letizia Tosini Viterbo – ☎0761 339212 Dr.ssa Mariella Conti Viterbo – ☎0761 236613