

allegato al presente decreto, specificamente con riferimento alle categorie terapeutiche A - B - J - L secondo il sistema di classificazione anatomico-terapeutico-chimico (A.T.C.) che ne costituisce parte integrante (allegato 1).

Le note AIFA citate nel presente aggiornamento e negli aggiornamenti successivi sono quelle approvate con determina AIFA 4 gennaio 2007 e successive modificazioni.

Art. 2

L'aggiornamento del P.T.O.R.S. sarà effettuato con sistematicità sulla base di iniziative della stessa commissione o a seguito di proposte di modifica formulate dalle commissioni terapeutiche ospedaliere.

Le richieste di inserimento di nuovi farmaci nel P.T.O.R.S., dalla data di entrata in vigore del presente decreto, dovranno pervenire esclusivamente da parte dei responsabili di unità operative delle aziende sanitarie attraverso le rispettive commissioni terapeutiche ospedaliere (C.T.O.). Queste ultime valuteranno la richiesta e provvederanno, nel caso, ad inoltrarla alla Commissione P.T.O.R.S. allegando una relazione alla documentazione scientifica esaminata.

In caso di assenza della C.T.O. aziendale o interaziendale le richieste di inserimento dovranno essere inviate dal responsabile dell'unità operativa direttamente alla commissione del P.T.O.R.S.

Richieste di inserimento non documentate verranno evase negativamente.

Art. 3

Eventuali medicinali non inclusi nei Prontuari terapeutici ospedalieri (P.T.O.) aziendali o interaziendali, giudicati indispensabili ed insostituibili per un paziente in urgenza o giudicati indispensabili senza il criterio dell'urgenza, verranno valutati secondo le seguenti procedure:

a) medicinale che viene giudicato indispensabile ed insostituibile per un paziente in urgenza.

In tal caso, la richiesta firmata dal responsabile dell'unità operativa o, in sua assenza, dal dirigente medico che ne fa le veci, con i dati identificativi del paziente, il numero di cartella clinica e la motivazione del giudizio di indispensabilità, di insostituibilità e dell'urgenza, viene inviata al servizio di farmacia che attiva le procedure per la fornitura del medicinale.

Successivamente, tale richiesta, formulata nei modi indicati nel precedente comma, viene esaminata a posteriori nel più breve tempo possibile dalla C.T.O.

Se l'urgenza si ripetesce per lo stesso medicinale, l'unità operativa formulerà istanza alla C.T.O. per l'inserimento nel P.T.O.;

b) medicinale presente nel P.T.O.R.S. che viene giudicato indispensabile per esigenze non coperte dai medicinali già in P.T.O., senza il criterio dell'urgenza. In tal caso l'unità operativa o le unità operative presentano richiesta di inserimento del medicinale nel P.T.O., allegando idonea documentazione. La documentazione dovrà essere basata su sperimentazioni randomizzate e preferibilmente su meta-analisi di sperimentazioni randomizzate con end-points clinicamente rilevanti, per le patologie in essa considerate.

Nel caso in cui il medicinale non fosse incluso nel P.T.O.R.S. si eseguono le procedure indicate all'art. 2 del presente decreto.

Art. 4

E' approvato l'elenco delle categorie di farmaci per le quali è appropriato o meno l'utilizzo del flusso "F" di cui al decreto 30 giugno 2005 (allegato 2).

Art. 5

E' revocato il decreto n. 5664 del 27 maggio 2005, di inserimento d'ufficio nel P.T.O.R.S. di alcune categorie di medicinali.

Art. 6

E' fatto obbligo ai direttori generali delle aziende sanitarie della Regione siciliana di inoltrare, entro 15 giorni dall'entrata in vigore del presente decreto, alla commissione regionale del P.T.O.R.S. per il tramite dell'U.O.1 del servizio 5 del dipartimento I.R.S., certificazione che attesti la presa d'atto del presente Prontuario e di accettarne i vincoli per gli acquisti di prodotti farmaceutici successivi al suddetto termine.

E' fatto, altresì, obbligo alle aziende sanitarie, per il tramite delle commissioni terapeutiche ospedaliere, di inoltrare, con cadenza trimestrale, certificazione dell'avvenuta adozione e/o aggiornamento del Prontuario terapeutico aziendale o interaziendale, nel rispetto del P.T.O.R.S. e dei principi in esso contenuti.

Art. 7

L'ottemperanza alle predette disposizioni sarà oggetto di specifica valutazione in sede di verifica del raggiungimento degli obiettivi ai sensi dell'art. 3bis, comma 5, del decreto legislativo n. 502/92 e successive modifiche e integrazioni.

Il presente decreto entrerà in vigore dalla data della sua pubblicazione nella *Gazzetta Ufficiale* della Regione siciliana.

Palermo, 12 novembre 2007.

LAGALLA

Allegato 1

P.T.O.R.S.

PRONTUARIO TERAPEUTICO OSPEDALIERO-TERRITORIALE
DELLA REGIONE SICILIANA

Aggiornamento del 12 novembre 2007
Categorie terapeutiche A - B - J - L

A) Apparato gastrointestinale e metabolismo

A01	Stomatologici
A01A	Stomatologici

A01AB	Antimicrobici per il trattamento orale locale		
A01AB09	Miconazolo	Os	
A02	Farmaci per i disturbi correlati alla secrezione acida		
A02A	Antiacidi		
A02AA	Composti del magnesio		
A02AA04	Magnesio idrossido	Os	
A02AB	Composti dell'alluminio		
A02AB03	Alluminio fosfato	Os	
A02AD	Associazioni e complessi fra composti di alluminio, calcio e magnesio		
A02AD01	Alluminio idrossido + Magnesio idrossido	Os	Associazioni sovrapponibili per meccanismo d'azione, scegliere un solo composto
A02AD01	Alluminio idrossido + Magnesio trisilicato	Os	
A02AD01	Calcio carbonato + Magnesio carbonato basico leggero	Os	
A02AD01	Magnesioidrossido + Algeldrato	Os	
A02AD02	Magaldrato	Os	
A02B	Antiulcera peptica e malattia da reflusso gastroesofageo		
A02BA	Antagonisti dei recettori H2	Limitatamente alle indicazioni: "Ulcera peptica; sindrome di Zollinger-Ellison; malattia da reflusso gastroesofageo". Durata del trattamento: di norma 4-8 settimane. Da non utilizzare come semplice sintomatico, nel trattamento della pirosi e nella prevenzione del danno gastrointestinale da aspirina, altri farmaci antinfiammatori non steroidei (FANS) e corticosteroidi.	
A02BA01	Cimetidina	Os	Nota AIFA 48
A02BA02	Ranitidina	Os P	
A02BC	Inibitori della pompa acida		
A02BC01	Omeprazolo	Os P	Note AIFA 1 - 48 Scegliere i prodotti con un costo per DDD uguale o inferiore al valore di riferimento regionale e/o comunque con prezzo uguale o inferiore al generico corrispondente
A02BC02	Pantoprazolo	Os P	
A02BC03	Lansoprazolo	Os	
A02BX	Altri antiulcera peptica e malattia da reflusso gastroesofageo		
A02BX02	Sucralfato	Os	g
A02BX05	Biskalammonio citrato	Os	
A02BX13	Sodio arginato/potassio bicarbonato	Os	
A03	Farmaci per i disturbi funzionali gastrointestinali		
A03A	Farmaci per disturbi della funzione intestinale		
A03AA	Anticolinergici sintetici, esteri con gruppi aminici terziari		
A03AA05	Trimebutina	Os P	Principi attivi sovrapponibili per meccanismi di azione, scegliere un solo composto
A03AA06	Rociverina	Os P	
A03AA49	Pipetanato	Os P	
A03AB	Anticolinergici sintetici, composti ammoniacali quaternari		
A03AB06	Otilonio bromuro	Os Ret	
A03AB18	Prifinio bromuro	Os P Ret	
A03AX	Altri farmaci per i disturbi funzionali intestinali		
A03AX12	Floroglucinolo	P	
A03AX13	Dimeticone	Os	
A03B	Belladonna e derivati, non associati		

A03BA	Alcaloidi della belladonna, amine terziarie				
A03BA01	Atropina	Os p	g		
A03BB	Alcaloidi della belladonna semisintetici, composti ammoniacali quaternari				
A03BB01	Butilscolopamina	Os p			
A03BB05	Cimetropio bromuro	Os p			
A03F	Procinetici				
A03FA	Procinetici				
A03FA01	Metoclopramide	Os p	g		
A03FA03	Domperidone	Os p			
A03FA04	Bromopride	Os p			
A03FA05	Alizapride	Os p			
A03FA49	Levosulpride	p			
A04	Antiemetici ed anti-nausea				
A04A	Antiemetici ed anti-nausea				
A04AA	Antagonisti della serotonina (5HT3) Tutte le molecole di questo gruppo hanno un meccanismo d'azione comune ed un'efficacia sovrapponibile. Alla luce di ciò sono da considerarsi appartenenti alla medesima categoria terapeutica omogenea.				
A04AA01	Ondansetrone	Os p	Nota AIFA 57		
A04AA02	Granisetron	Os p			
A04AA03	Tropisetron	Os p			
A04AA04	Dolasetron	Os p			
A04AA05	Palonosetron	p	m.i. Limitatamente all'indicazione della scheda tecnica ai dosaggi approvati.		
A04AD	Altri antiemetici				
A04AD12	Aprepitant	Os	m.i. Limitatamente ai centri individuati dalla Regione con decreto n. 1 del 3 gennaio 2007 e successive modificazioni. Limitatamente all'indicazione della scheda tecnica ai dosaggi approvati. Registro AIFA		
A05	Terapia biliare ed epatica				
A05A	Terapia biliare				
A05AA	Preparati a base di acidi biliari				
A05AA02	Acido ursodesossicolico	Os	Nota AIFA 2	g	Principi attivi sovrapponibili per meccanismo d'azione, scegliere un solo composto
A05AA49	Acido tauroursodesossicolico	Os			
A06	Lassativi				
A06A	Lassativi				
A06AA	Emollienti				
A06AA01	Paraffina liquida	Os			
A06AB	Lassativi di contatto				
A06AB02	Bisacodil	Os	Principi attivi sovrapponibili per meccanismo d'azione, scegliere un solo composto		
A06AB05	Olio di ricino	Os			
A06AB06	Glicosidi della senna	Os			
A06AD	Lassativi ad azione osmotica				
A06AD10	Sali minerali associazioni	Os			

A06AD11	Lattulosio	Os	Nota AIFA 59 Nell'encefalopatia porto sistemica
A06AD15	Macrogol	Os	
A06AG	Clismi		
A06AG01	Sodio fosfato monobasico + sodio fosfato dibasico	Ret	
A06AG04	Glicerolo	Ret	
A07	Antidiarroici, Antinfiammatori ed Antimicrobici intestinali		
A07A	Antimicrobici intestinali		
A07AA	Antibiotici		
A07AA02	Nistatina	Os	
A07AA06	Paromomicina	Os	
A07AA07	Amfotericina	Os	
A07AA10	Colistina	Os p	
A07AA11	Rifaximina	Os	
A07B	Adsorbenti intestinali		
A07BA	Preparati a base di carbone		
A07BA01	Carbone medicinale attivo	Os	
A07D	Antipropulsivi		
A07DA	Antipropulsivi		
A07DA03	Loperamide	Os	
A07E	Antinfiammatori intestinali		
A07EA	Corticosteroidi ad azione locale		
A07EA07	Beclometasone	Os Ret	
A07EC	Acido aminosalicilico ed analoghi		
A07EC01	Sulfasalazina	Os Ret	
A07EC02	Mesalazina	Os Ret	g
A07F	Microorganismi antidiarroici		
A07FA	Microorganismi antidiarroici		
A07FA01	Organismi produttori di acido lattico	Os	
A09	Digestivi, inclusi gli enzimi		
A09A	Digestivi, inclusi gli enzimi		
A09AA	Preparati a base di enzimi		
A09AA02	Pancrelipasi	Os	Nota AIFA 5 Preparati con attività lipasica uguale o superiore a 10000 USP Cps gastroprotette bustine per le aziende in cui siano presenti strutture specialistiche pediatriche
A10	Farmaci usati nel diabete		
A10A	Insuline ed analoghi		
A10AB	Insuline ed analoghi, ad azione rapida		
A10AB01	Insulina	p	
A10AB04	Insulina lispro	p	
A10AB05	Insulina aspart	P	m.i.
A10AB06	Insulina glulisina	p	m.i.
A10AC	Insuline ed analoghi, ad azione intermedia		
A10AC01	Insulina umana isofano	p	
A10AD	Insuline ed analoghi, ad azione intermedia e ad azione rapida in associazione		
A10AD01	Insulina umana + insulina umana isofano	p	
A10AD04	Insulina lispro + insulina lispro protamina	p	Principalmente indicate in pazienti con diabete di tipo 2 in trattamento insulinico

A10AD05	Insulina aspart + insulina aspart-protamina	p	Principalmente indicate in pazienti con diabete di tipo 2 in trattamento insulinico
A10AE	Insuline ed analoghi per iniezione, ad azione lenta		
A10AE04	Insulina glargine	p	Limitatamente ai centri individuati dalla Regione con decreto n. 1 del 3 gennaio 2007 e successive modificazioni
A10AE05	Insulina detemir	p	Limitatamente ai centri individuati dalla Regione con decreto n. 1 del 3 gennaio 2007 e successive modificazioni
A10B	Ipoglicemizzanti orali		
A10BA	Biguanidi		
A10BA02	Metformina	Os	g
A10BB	Sulfonamidi, derivati dell'urea		
A10BB01	Glibenclamide	Os	
A10BB07	Glipizide	Os	
A10BB08	Gliquidone	Os	
A10BB09	Gliclazide	Os	g
A10BB12	Glimepiride	Os	
A10BG	Tiazolidioni		
A10BG02	Rosiglitazone	Os	
A10BG03	Pioglitazone	Os	
A10BX	Altri ipoglicemizzanti orali, escluse le insuline		
A10BX02	Repaglinide	Os	
A11	Vitamine		
A11B	Polivitaminici, non associati		
A11BA	Polivitaminici, non associati		
A11BA	Complesso vitaminico	p	
A11C	Vitamine A e D, comprese le loro associazioni		
A11CA	Vitamina A, non associata		
A11CA01	Retinolo (vitamina A)	Os	
A11CC	Vitamina D e analoghi		
A11CC01	Ergocalciferolo	Os p	
A11CC02	Diidrotachisterolo	Os	
A11CC03	Alfacalcidolo	Os	
A11CC04	Calcitriolo	Os p	Limitatamente ai centri individuati dalla Regione con decreto n. 1 del 3 gennaio 2007 e successive modificazioni
A11CC07	Paracalcitolo	p	Limitatamente ai centri individuati dalla Regione con decreto n. 1 del 3 gennaio 2007 e successive modificazioni
A11D	Vitamina B1, sola o in associazione con vitamina B6 e vitamina B12		
A11DA	Tiamina (vitamina B1), non associata		
A11DA01	Tiamina (vitamina B1)	p	
A11G	Acido ascorbico (vit. C), comprese le associazioni		
A11GA	Acido ascorbico (vit. C), non associato		
A11GA01	Acido ascorbico (vit. C)	p	
A12	Integratori minerali		
A12A	Calcio		
A12AA	Calcio		
A12AA03	Calcio gluconato	Os p	

A12AA04	Calcio carbonato	Os	g
A12AA07	Calcio cloruro	p	
A12B	Potassio		
A12BA	Potassio		
A12BA01	Potassio cloruro	Os	
A12BA49	Potassio aspartato acido	p	
A16	Altri farmaci dell'apparato gastrointestinale e del metabolismo		
A16A	Altri farmaci dell'apparato gastrointestinale e del metabolismo		
A16AA	Aminoacidi e derivati		
A16AA01	Levocarnitina	Os p	Nota AIFA 8 Da utilizzare nell'ambito di protocolli terapeutici
A16AA04	Mercaptamina	Os	
A16AA05	Acido carginico	Os	Solo per le aziende sanitarie presso cui insistono i Centri regionali di riferimento di cui all'allegato 4 al decreto n. 1 del 3 gennaio 2007 e successive modificazioni
A16AB	Enzimi		
A16AB02	Imiglucerasi	p	g
A16AB03	Algasidasi alfa	p	Solo per le aziende sanitarie presso cui insistono i Centri regionali di riferimento di cui al decreto n. 1604 del 30 luglio 2007. Registro ISS di monitoraggio
A16AB04	Algasidasi beta	p	Solo per le aziende sanitarie presso cui insistono i Centri regionali di riferimento di cui al decreto n. 1604 del 30 luglio 2007. Registro ISS di monitoraggio
A16AB05	Laronidasi	p	Solo per le aziende sanitarie presso cui insistono i Centri regionali di riferimento di cui all'allegato 7 al decreto n. 1 del 3 gennaio 2007 e successive modificazioni.
A16AX	Prodotti vari dell'apparato gastrointestinale e metabolismo		
A16AX03	Sodio fenilbutirrato	Os	
A16AX05	Zinco acetato	Os	
A16AX06	Miglustat	Os	Solo per le aziende sanitarie presso cui insistono i Centri regionali di riferimento di cui all'allegato 6 al decreto n. 1 del 3 gennaio 2007 e successive modificazioni

B) Sangue e organi emopoietici

B01	Antitrombotici		
B01A	Antitrombotici		
B01AA	Antagonisti della vitamina K		
B01AA03	Warfarin	Os	
B01AA07	Acenocumarolo	Os	
B01AB	Eparinici		
B01AB01	Eparina calcica	p	g
B01AB01	Eparina sodica	p	g
B01AB02	Antitrombina III	p	Privilegiare per la formulazione da 1.000 U.I. i prodotti in conto lavorazione derivati dal plasma siciliano
B01AB05	Enoxaparina	p	Tutte le eparine a basso peso molecolare hanno lo stesso meccanismo d'azione. Nel rispetto delle indicazioni autorizzate, sono da considerarsi appartenenti alla medesima categoria terapeutica omogenea
B01AB06	Nadroparina	p	
B01AB07	Parnaparina	p	

B01AC Antiaggreganti piastrinici, esclusa l'eparina			
B01AC04	Clopidogrel	Os	La prescrizione a carico del S.S.N. è vincolata all'adozione del Piano terapeutico AIFA e limitatamente ai centri di cui ai decreti n. 1 del 3 gennaio 2007 e n. 102 del 7 febbraio 2007 secondo le modalità previste dalle direttive Dirs/5/538 del 29 gennaio 2007, Dirs/5/983 del 22 febbraio 2007 e Dirs/5/3579 del 29 giugno 2007
B01AC05	Ticlopidina	Os	
B01AC06	Acido acetilsalicilico	Os	
B01AC07	Dipiridamolo	Os p	
B01AC09	Epoprostenolo	p	Da utilizzare nell'ambito di protocolli terapeutici
B01AC11	Iloprost	p	Solo per le aziende sanitarie presso cui insistono i Centri regionali di riferimento di cui ai decreti n. 1 del 3 gennaio 2007, n. 102 del 7 febbraio 2007 e successive modificazioni. Registro ISS di monitoraggio
B01AC13	Abciximab	p	Da utilizzare nell'ambito di protocolli terapeutici
B01AC16	Eptifibatide	p	Da utilizzare nell'ambito di protocolli terapeutici
B01AC17	Tirofiban	p	Da utilizzare nell'ambito di protocolli terapeutici
B01AD Enzimi			
B01AD02	Alteplasi	p	Da utilizzare nell'ambito di protocolli terapeutici
B01AD04	Urochinasi	p	Da utilizzare nell'ambito di protocolli terapeutici
B01AD07	Retepase	p	Da utilizzare nell'ambito di protocolli terapeutici
B01AD10	Drotrecogin alfa		m. i. Solo nelle unità di rianimazione limitatamente alle indicazioni Sepsis grave più M.O.F. Registro AIFA
B01AD11	Tenecteplase	p	Da utilizzare nell'ambito di protocolli terapeutici
B01AD12	Proteina C del plasma umano	p	
B02 Antiemorragici			
B02A Antifibrinolitici			
B02AA Aminoacidi			
B02AA02	Acido tranexamico	Os p	
B02AB Inibitori della proteasi			
B02AB02	Alfa 1 Antitripsina	p	
B02B Vitamina K ed altri emostatici			
B02BA Vitamina K			
B02BA01	Fitomenadione	Os p	
B02BA49	Menadiolo sodio solfato	p	
B02BC Emostatici locali			
B02BC30	Colla di Fibrina (FU)	p	
B02BC30	Fibrinogeno umano+trombina umana	spugna	
B02BD Fattori della coagulazione del sangue			
B02BD01	Complesso protrombinico umano (Privilegiare i prodotti in conto lavorazione derivati dal plasma siciliano)	p	Limitatamente ai centri individuati dalla Regione con decreto n. 1 del 3 gennaio 2007 e successive modificazioni
B02BD02	Fattore VIII di coagulazione del sangue umano liofilizzato (Per la formulazione da 1.000 U.I. privilegiare i prodotti in conto lavorazione derivati dal plasma siciliano)	p	Limitatamente ai centri individuati dalla Regione con decreto n. 1 del 3 gennaio 2007 e successive modificazioni
B02BD02	Moroctocog alfa	p	Limitatamente ai centri individuati dalla Regione con decreto n. 1 del 3 gennaio 2007 e successive modificazioni

B02BD02	Octocog alfa	p	Limitatamente ai centri individuati dalla Regione con decreto n. 1 del 3 gennaio 2007 e successive modificazioni
B02BD02	Fattore VIII di coagulazione di DNAr	p	Limitatamente ai centri individuati dalla Regione con decreto n. 1 del 3 gennaio 2007 e successive modificazioni
B02BD03	Complesso protrombinico antiemofilico umano attivato (Privilegiare i prodotti in conto lavorazione derivati dal plasma siciliano)	p	Limitatamente ai centri individuati dalla Regione con decreto n. 1 del 3 gennaio 2007 e successive modificazioni
B02BD04	Fattore IX di coagulazione del sangue umano liofilizzato (Per la formulazione da 500 U.I. privilegiare i prodotti in conto lavorazione derivati dal plasma siciliano)	p	Limitatamente ai centri individuati dalla Regione con decreto n. 1 del 3 gennaio 2007 e successive modificazioni
B02BD05	Fattore VII di coagulazione del sangue umano liofilizzato	p	Limitatamente ai centri individuati dalla Regione con decreto n. 1 del 3 gennaio 2007 e successive modificazioni
B02BD08	Eptacog alfa	p	Limitatamente ai centri individuati dalla Regione con decreto n. 1 del 3 gennaio 2007 e successive modificazioni
B02BD09	Nonacog alfa	p	Limitatamente ai centri individuati dalla Regione con decreto n. 1 del 3 gennaio 2007 e successive modificazioni
B03	Farmaci antianemici		
B03A	Preparati a base di ferro		
B03AA	Ferro bivalente, preparati orali		
B03AA03	Ferroso gluconato	Os	Nota AIFA 76 g
B03AA07	Ferroso solfato	Os	
B03AB	Ferro trivalente, preparati orali		
B03AB08	Ferritransferrina	Os	
B03AB09	Ferriprotinato	Os	
B03AB49	Ferro citrato ammoniacale	Os	
B03AB49	Sodio ferrigluconato	Os p	
B03AB49	Ferromaltoso	p	
B03B	Vitamina B12 ed acido folico		
B03BA	Vitamina B12 (cianocobalamina e derivati)		
B03BA01	Cianocobalamina	Os p	Nota AIFA 10
B03BA03	Idroxocobalamina	p	
B03BB	Acido folico e derivati		
B03BB01	Acido folico	Os p	Nota AIFA 10
B03X	Altri preparati antianemici		
B03XA	Altri preparati antianemici		
B03XA01	Epoetina alfa	p	Nota AIFA 12
B03XA01	Epoetina beta	p	Limitatamente ai centri individuati dalla Regione con decreto n. 1 del 3 gennaio 2007 e successive modificazioni
B03XA02	Darbepoietina	p	
B05	Succedanei del sangue e soluzioni perfusionali		
B05A	Sangue e prodotti correlati		
B05AA	Succedanei del sangue e frazioni proteiche plasmatiche		
B05AA01	Albumina (Per la formulazione 50 ml. 20% privilegiare i prodotti in conto lavorazione derivati dal plasma siciliano)	p	Nota AIFA 15 Limitatamente ai centri individuati dalla Regione con decreto n. 1 del 3 gennaio 2007 e successive modificazioni. Sospetto di aumento della mortalità rispetto a soluzioni di cristalloidi nelle situazioni critiche associate a ipovolemia
B05AA02	Proteine plasmatiche umane soluzione	p	
B05AA05	Destrano	p	

B05AA06	Derivati della gelatina	p	
B05AA07	Etamido	p	Limitatamente al trattamento dell'ipovolemia quando non è indicato l'uso di altri plasmaexpanders a costo minore
B05B	Soluzioni endovena		
B05BA	Soluzioni nutrizionali parenterali		
B05BA01	Aminoacidi	p	
B05BA02	Emulsioni di grassi	p	
B05BA03	Destrosio (glucosio) monoidrato	p	g
B05BA04	Idrolisati proteici	p	
B05BA10	Soluzione aminoacidi + glucosio	p	
B05BA10	Soluzione aminoacidi + glucosio + emulsioni lipidiche	p	
B05BB	Soluzioni che influenzano l'equilibrio elettrolitico		
B05BB01	Elettroliti	p	g
B05BB02	Elettroliti associati a carboidrati	p	
B05BC	Soluzioni che favoriscono la diuresi osmotica		
B05BC01	Mannitolo	p	
B05BC49	Glicerolo + sodio cloruro	p	
B05C	Soluzioni per irrigazioni		
B05CB	Soluzioni saline		
B05CB01	Sodio cloruro	p	
B05CB10	Sodio cloruro + potassio cloruro+calcio cloruro + magnesio cloruro + sodio acetato + sodio citrato	Os	
B05CX	Altre soluzioni per irrigazioni		
B05CX03	Glicina	P	
B05X10	Glicina + Mannitolo	p	
B05CX10	Mannitolo + Sorbitolo	p	
B05D	Soluzioni per dialisi peritoneale	p	
B05DA	Soluzioni isotoniche	p	
B05X	Soluzioni endovena additive		
B05XA	Soluzioni elettrolitiche		
B05XA30	Associazioni di elettroliti	p	
B05XB02	Alanilglutamina	p	
B05Z	Emodialitici ed emofiltrati		
B05ZA	Emodialitici, concentrati		
B05ZA	Soluzioni per emodialisi	p	
B05ZA	Soluzioni per emofiltrazioni	p	
B05ZB	Emofiltrati		
B05ZB	Soluzioni per emodiafiltrazione	p	
B05ZB	Soluzioni per emofiltraZIONE	p	
B06	Altri agenti ematologici		
B06A	Altri agenti ematologici		
B06AA	Enzimi		
B06AA03	Ialuronidasi	p	

J) Antimicrobici generali per uso sistemico

J01	Antibatterici per uso sistemico	Si raccomanda l'adozione di linee guida per la profilassi preoperatoria e per le terapie empiriche
J01A	Tetracicline	
J01AA	Tetracicline	Evitare l'uso nelle gestanti, nei bambini al di sotto di 8 anni e negli epatopazienti

J01AA02	Doxiciclina	Os	g
J01AA07	Tetraciclina	Os p	g
J01AA08	Minociclina	Os	
J01B	Amfenicoli		
J01BA	Amfenicoli	Antibiotici di prima scelta solo per il tifo. Controindicati nel neonato e nel prematuro. Rischio di mielotossicità	
J01BA01	Cloramfenicolo	p	g
J01C	Antibatterici beta-lattamici, penicilline	Comprese quelle indicate nelle infezioni ospedaliere gravi da Pseudomonas ed altri batteri Gram-negativi	
J01CA	Penicilline ad ampio spettro		
J01CA01	Ampicillina	p	g
J01CA04	Amoxicillina	Os	g
J01CA10	Mezlocillina	p	Nota AIFA 55
J01A12	Piperacillina	p	
J01CE	Penicilline sensibili alle β-lattamasi		
J01CE01	Benzilpenicillina	p	g
J01CE08	Benzilpenicillina benzatinica	p	g
J01CF	Penicilline resistenti alle β-lattamasi		
J01CF04	Oxacillina	p	
J01CR	Associazioni di penicilline, incl. gli inibitori delle beta-lattamasi		
J01CR01	Ampicillina + Sulbactam	p	Nota AIFA 55
J01CR02	Amoxicillina + Ac. Clavulanico	Os p	
J01CR05	Piperacillina + Tazobactam	p	Nota AIFA 55
J01D	Altri antibatterici beta-lattamici		
J01DB	Cefalosporine di I generazione		
J01DB04	Cefazolina	p	g E' stata scelta solo la Cefazolina come rappresentante di questo gruppo, per alcuni vantaggi farmacocinetici (emivita particolarmente lunga, eliminazione biliare), della minore resistenza batterica e della presenza del composto in protocolli internazionali di chemio-profilassi chirurgica
Cefalosporine II Generazione			
J01DC01	Cefoxitina	p	Nota AIFA 55
J01DC02	Cefuroxime	p	g Nota AIFA 55
J01DC03	Cefamandolo	p	g Nota AIFA 55
J01DC04	Cefaclor	Os	g
J01DC06	Cefonicid	p	g Nota AIFA 55
Cefalosporine III Generazione		Da impiegarsi come antibatterici di seconda scelta	
J01DD01	Cefotaxima	p	g Nota AIFA 55 Farmaco non anti pseudomonas
J01DD02	Ceftazidima	p	g Nota AIFA 55
J01DD04	Ceftriaxone	p	g Nota AIFA 55 Farmaco non anti pseudomonas
J01DD07	Ceftizoxima	p	Nota AIFA 55
J01DD08	Cefixima	Os	
J01DD09	Cefodizima	p	Nota AIFA 55 Farmaco non anti pseudomonas

J01DD12	Cefoperazone	p	g Nota AIFA 55
J01DD13	Proxetil Cefpodoxima	Os	
J01DD14	Ceftibuten	Os	
Cefalosporine IV Generazione			
J01DE01	Cefepime	p	Nota AIFA 55 Questo composto può essere scelto solo in caso di comprovata indicazione
J01DF	Monobattami		
J01DF01	Aztreonam	p	Nota AIFA 56 Secondo le modalità previste dal decreto n. 1 del 3 gennaio 2007 e successive modificazioni. Questo composto può essere scelto previo inserimento in un protocollo terapeutico
J01DH	Carbapenemi		
J01DH02	Meropenem	p	Nota AIFA 56 Secondo le modalità previste dal decreto n. 1 del 3 gennaio 2007 e successive modificazioni.
J01DH03	Ertapenem	p	Nota AIFA 56 Secondo le modalità previste dal decreto n. 1 del 3 gennaio 2007 e successive modificazioni. Limitatamente alle infezioni addominali chirurgiche
J01DH51	Imipenem + cilastatina	p	Nota AIFA 56 Secondo le modalità previste dal decreto n. 1 del 3 gennaio 2007 e successive modificazioni. Le Cefalosporine di terza e quarta generazione, i monobattami, i carbapenemi, talune penicilline associate a un inibitore delle beta-lattamasi non sono raccomandate a scopo profilattico. E' preferibile riservare tali antibiotici, efficaci sui patogeni multiresistenti, agli usi terapeutici
J01E	Sulfonamidi e trimetoprim		
J01EE	Associazioni di sulfonamidi con trimetoprim, inclusi i derivati		Controindicati nel neonato e nel prematuro per il rischio di ittero nucleare
J01EE01	Sulfametoxazolo + trimetoprim	Os p	
J01F	Macrolidi, lincosamidi e streptogramine		
J01FA	Macrolidi Principi attivi sovrapponibili per meccanismo d'azione		
J01FA01	Eritromicina	Os	g
J01FA02	Spiramicina	Os	g Indicata nella toxoplasmosi
J01FA06	Roxitromicina	Os	
J01FA09	Claritromicina	Os p	
J01FA10	Azitromicina	Os p	
J01FA15	Telitromicina	p	m.i. Segnalazioni spontanee suggeriscono di attendere valutazioni sulla tollerabilità
J01FF	Lincosamidi		Indicati nelle infezioni da anaerobi, bacteroides, streptostafilococchi resistenti ad altri antibiotici e nella toxoplasmosi. Preferire un antibiotico orale nelle patologie odontoiatriche. Rischio di colite pseudomembranosa
J01FF01	Clindamicina	p	g
J01FF02	Lincomicina	p	
J01FG	Streptogramine		
J01FG02	Quinupristin + dalfopristin	p	Solo nelle infezioni da Gram-positivi con documentata resistenza ad altri antibiotici e con comprovata sensibilità verso il farmaco
J01G	Antibatterici aminoglicosidici		
J01GA	Streptomicine		

J01GA01	Streptomicina	p	g
J01GB	Altri aminoglicosidi Principi attivi sovrapponibili per meccanismo d'azione		
J01GB01	Tobramicina	p Inal*	g *Limitatamente alla fibrosi cistica, alle discinesie ciliari e alla patologia bronchiectasica come antipseudomonas e ai centri individuati dalla Regione con decreto n. 1 del 3 gennaio 2007 e successive modificazioni
J01GB03	Gentamicina	p	g
J01GB06	Amikacina	p	g
J01GB07	Netilmicina	p	
J01M	Antibatterici chinolonici		
J01MA	Fluorochinoloni Principi attivi sovrapponibili per meccanismo d'azione		
J01MA0	Ofloxacina	Os	
J01MA02	Ciprofloxacina	Os p	g
J01MA03	Pefloxacina	Os p	
J01MA06	Norfloxacina	Os	g
J01MA12	Levofloxacina	Os p	
J01MA14	Moxifloxacina	Os	
J01MB	Altri chinolonici		
J01MB06	Cinoxacina	Os	
J01X	Altri antibatterici		
J01XA	Antibatterici glicopeptidici		
J01XA01	Vancomicina	p	g
J01XA02	Teicoplanina	p	Nota AIFA 56 Secondo le modalità previste dal decreto n. 1 del 3 gennaio 2007 e successive modificazioni
J01XB	Polimixine		
J01XB01	Colistina	p	
J01XD	Derivati imidazolici		
J01XD01	Metronidazolo	Os p	g
J01XX	Altri antibatterici		
J01XX08	Linezolid	Os p	m.i. Segnalata alta incidenza di eventi avversi per la via parenterale. Solo nelle infezioni da Gram-positivi con documentata resistenza ad altri antibiotici e con comprovata sensibilità verso il farmaco
J02	Antimicotici per uso sistemico		
J02A	Antimicotici per uso sistemico		
J02AA	Antibiotici		
J02AA01	Amfotericina (In varie formulazioni per via parenterale)	Os p	Segnalata alta incidenza di eventi avversi per la via parenterale
J02AC	Derivati triazolici Principi attivi sovrapponibili per meccanismo d'azione		
J02AC01	Fluconazolo	Os p	
J02AC02	Itraconazolo	Os p	g
J02AC03	Voriconazolo	Os p	Limitatamente ai centri individuati dalla Regione con decreto n. 1 del 3 gennaio 2007 e successive modificazioni

J02AX	Altri antimicotici per uso sistemico		
J02AX04	Caspofungin	p	
J04	Antimicobatterici		
J04A	Farmaci per il trattamento delle tubercolosi		
J04AB	Antibiotici		
J04AB02	Rifampicina	Os p	g
J04AB03	Rifamicina	p	Indicazione selettiva nelle infezioni sostenute da Mycobacterium avium complex
J04AB04	Rifabutina	Os	Nota AIFA 56 Secondo le modalità previste dal decreto n. 1 del 3 gennaio 2007 e successive modificazioni
J04AC	Idrazidi		
J04AC01	Isoniazide	Os p	g (os)
J04AK	Altri farmaci per il trattamento della tubercolosi		
J04AK01	Pirazinamide	Os	Da non usare in profilassi
J04AK02	Etambutolo	Os p	g
J04AM	Associazione di farmaci per il trattamento della tubercolosi		
J04AM02	Isoniazide + pirazinamide + rifampicina	Os	Nel trattamento ambulatoriale
J05	Antivirali per uso sistemico		
J05A	Antivirali ad azione diretta		
J05AB	Nucleosidi e nucleotidi escluso inibitori della trascrittasi inversa		
J05AB01	Aciclovir	Os Top p	g Nota AIFA 84
J05AB04	Ribavirina	Os	m.i. Limitatamente ai centri individuati dalla Regione con decreto n. 1 del 3 gennaio 2007 e successive modificazioni
J05AB06	Ganciclovir	Os p	
J05AB09	Famciclovir	Os	Nota AIFA 84
J05AB11	Valaciclovir	Os	Nota AIFA 84
J05AB12	Cidofovir	p	m.i.
J05AD	Derivati dell'acido fosforico		
J05AD01	Foscarnet	p	
J05AE	Inibitori della proteasi		
J05AE01	Saquinavir	Os	m.i.
J05AE02	Indinavir	Os	
J05AE03	Ritonavir	Os	
J05AE04	Nelfinavir	Os	Limitatamente ai centri individuati dalla Regione con decreto n. 1 del 3 gennaio 2007 e successive modificazioni
J05AE06	Lopinavir + ritonavir	Os	
J05AF	Nucleosidi e nucleotidi inibitori della trascrittasi inversa		
J05AF01	Zidovudina	Os p	Limitatamente ai centri individuati dalla Regione con decreto n. 1 del 3 gennaio 2007 e successive modificazioni
J05AF02	Didanosina	Os	Limitatamente ai centri individuati dalla Regione con decreto n. 1 del 3 gennaio 2007 e successive modificazioni
J05AF04	Stavudina	Os	
J05AF05	Lamivudina	Os	Nota AIFA 32 bis Limitatamente ai centri individuati dalla Regione con decreto n. 1 del 3 gennaio 2007 e successive modificazioni

J05AF06	Abacavir	Os	
J05AF07	Tenofovir disoproxil	Os	
J05AF08	Adefovir dipivoxil	Os	Limitatamente ai centri individuati dalla Regione con decreto n. 1 del 3 gennaio 2007 e successive modificazioni. Registro ISS di monitoraggio
J05AF09	Emtricitabina		Limitatamente ai centri individuati dalla Regione con decreto n. 1 del 3 gennaio 2007 e successive modificazioni
J05AG	Inibitori della trascrittasi inversa, non nucleosidi		
J05AG01	Nevirapina	Os	
J05AG03	Efavirenz	Os p	
J05AR	Antivirali per il trattamento dell'infezione da HIV, associazioni		
J05AR01	Lamivudina + zidovudina	Os	
J05AR04	Abacavir + lamivudina + zidovudina	Os	m.i.
J05AX	Altri antivirali		
J05AX07	Enfuvirtide	p	Limitatamente ai centri individuati dalla Regione con decreto n. 1 del 3 gennaio 2007 e successive modificazioni. Registro ISS di monitoraggio

Nota: Farmaci anti - HIV: utilizzabili tutti quelli registrati in Italia

J06	Sieri immuni ed immunoglobuline		
J06A	Sieri immuni		
J06AA	Sieri immuni		
J06AA03	Siero contro il veleno di serpenti	p	
J06B	Immunoglobuline		
J06BA	Immunoglobuline, umane normali		
J06BA01	Immunoglobuline umane normali, per uso intramusc.	p	
J06BA02	Immunoglobuline umane normali, per uso endovenoso	p	Per le formulazioni da 250 U.I. e 500 U.I. privilegiare i prodotti in conto lavorazione derivante da plasma siciliano
J06BB	Immunoglobuline specifiche		
J06BB01	Immunoglobulina anti-D (Rh)	p	
J06BB02	Immunoglobulina tetanica	p	
J06BB03	Immunoglobulina antivaricella/zoster	p	
J06BB04	Immunoglobulina epatitica B	p	
J06BB09	Immunoglobulina citomegaloviriche	p	
J06BB16	Palivizumab	p	
J07	Vaccini		
J07A	Vaccini batterici		

Sono da intendersi inseriti nel P.T.O.R.S. tutti i vaccini batterici (J07A), virali (J07B) e le associazioni (J07C) presenti al quinto livello ATC di queste categorie

L) Farmaci antineoplastici ed immunomodulatori

L01	Antineoplastici		
L01A	Sostanze alchilanti		
L01AA	Analoghi della mostarda azotata		
L01AA01	Ciclofosfamide	Os p	
L01AA02	Clorambucil	Os	
L01AA03	Melfalan	Os p	
L01AA06	Ifosfamide	p	

L01AB	Alchilsulfonati		
L01AB01	Busulfano	Os	m.i.
L01AC	Etilenimine		
L01AC01	Tiotepa	p	
L01AD	Nitrosouree		
L01AD05	Fotemustina	p	
L01AX	Altre sostanze alchilanti		
L01AX02	Pipobromano	Os	
L01AX03	Temozolomide	Os	
L01AX04	Dacarbazina	p	
L01B	Altri antimetaboliti		
L01BA	Analoghi dell'acido folico		
L01BA01	Metotrexato	Os p	g
L01BA03	Raltitrexed	Os	
L01BA04	Pemetrexed	p	
L01BB	Analoghi della Purina		
L01BB02	Mercaptopurina	Os	
L01BB03	Tioguanina	Os	
L01BB04	Cladribina	Os	
L01BB05	Fludarabina	Os	
L01BC	Analoghi della Pirimidina		
L01BC01	Citarabina	Os	m.i.
L01BC02	Fluorouracile	p Top	
L01BC05	Gemcitabina	p	
L01BC06	Capecitabina	Os	
L01BC53	Tegafur, associazioni	Os	
L01C	Alcaloidi derivati da piante e altri prodotti naturali		
L01CA	Alcaloidi della vinca ed analoghi		
L01CA01	Vinblastina	p	
L01CA02	Vincristina	p	
L01CA03	Vindesina	p	
L01CA04	Vinorelbina	p	
L01CB01	Derivati della podofillotossina		
L01CB01	Etoposide	Os p	
L01CB02	Teniposide	p	
L01CD	Taxani		
L01CD01	Paclitaxel	p	m.i.
L01CD02	Docetaxel	p	
L01D	Antibiotici citotossici e sostanze correlate		
L01DA	Actinomicine		
L01DA01	Dactinomicina	p	
L01DB	Antracicline e sostanze correlate		
L01DB01	Doxorubicina	p	Varie formulazioni
L01DB02	Daunorubicina	p	
L01DB03	Epirubicina	p	
L01DB06	Idarubicina	Os p	
L01DB07	Mitoxantrone	p	

L01DC	Altri antibiotici citotossici		
L01DC01	Bleomicina	p	
L01DC03	Mitomicina	p	
L01X	Altri antineoplastici		
L01XA	Composti del Platino		
L01XA01	Cisplatino	p	
L01XA02	Carboplatino	p	
L01XA03	Oxaliplatino	p	Registro AIFA
L01XB	Metilidrazine		
L01XB01	Procarbazina	Os	
L01XC	Anticorpi monoclonali		
L01XC02	Rituximab	p	
L01XC03	Trastuzumab	p	Registro AIFA Limitatamente ai centri individuati dalla Regione con decreto n. 1 del 3 gennaio 2007 e successive modificazioni
L01XC04	Alemtuzumab	p	m.i.
L01XC06	Cetuximab	p	m.i. Limitatamente ai carcinomi del colon dopo dimostrazione del gene EGFR (Epidermal Growth Factor) e dopo fallimento del trattamento con Irinotecan. Registro AIFA
L01XC07	Bevacizumab	p	m. i. Registro AIFA
L01XE	Inibitori della protein chinasi		
L01XE01	Imatinib	Os	
L01XE03	Erlotinib	Os	Limitatamente al carcinoma polmonare non a piccole cellule dopo dimostrazione del gene EGFR (Epidermal Growth Factor) Registro AIFA
L01XE04	Sunitinib	Os	m. i. Registro AIFA
L01XE05	Sorafenib	Os	m. i. Registro AIFA
L01XX	Altri antineoplastici		
L01XX05	Idroxicarbamide	Os	
L01XX08	Pentostatina	p	
L01XX09	Miltefosina	Os	
L01XX11	Estramustina	Os	
L01XX14	Tretinoina	Os	
L01XX17	Topotecan	p	
L01XX19	Irinotecan	p	
L01XX25	Bexarotene	p	
L01XX32	Bortezomib	p	Indicano come farmaco di seconda linea nel trattamento del mieloma
L01XX35	Anagrelide	Os	Limitatamente ai centri individuati dalla Regione con decreto n. 1 del 3 gennaio 2007 e successive modificazioni Registro AIFA
L02	Terapia endocrina		
L02A	Ormoni e sostanze correlate		
L02AB	Progestinici		
L02AB01	Megestrololo	Os	Nota AIFA 28
L02AB02	Medrossiprogesterone	Os	
L02AE	Analoghi dell'ormone liberatore delle gonadotropine		

L02AE01	Busserelina	p Inal	Nota AIFA 51 Limitatamente ai centri individuati dalla Regione con decreto n. 1 del 3 gennaio 2007 e successive modificazioni
L02AE02	Leuprorelina	p	Nota AIFA 51 Limitatamente ai centri individuati dalla Regione con decreto n. 1 del 3 gennaio 2007 e successive modificazioni
L02AE03	Goserelina	p	Nota AIFA 51 Limitatamente ai centri individuati dalla Regione con decreto n. 1 del 3 gennaio 2007 e successive modificazioni
L02AE04	Triptorelina	p	
L02BA	Antiestrogeni		
L02BA01	Tamoxifene	Os	g
L02BA02	Toremifene	Os	
L02B	Antagonisti ormonali e sostanze correlate		
L02BB	Antiandrogeni		
L02BB01	Flutamide	Os	g
L02BB03	Bicalutamide	Os	
L02BG	Inibitori enzimatici		
L02BG01	Aminoglutetimide	Os	
L02BG03	Anastrazolo	Os	m.i. Limitatamente ai centri individuati dalla Regione con decreto n. 1 del 3 gennaio 2007 e successive modificazioni
L02BG04	Letrozolo	Os	m.i. Limitatamente ai centri individuati dalla Regione con decreto n. 1 del 3 gennaio 2007 e successive modificazioni
L02BG06	Exemestan	Os	Limitatamente ai centri individuati dalla Regione con decreto n. 1 del 3 gennaio 2007 e successive modificazioni
L03	Immunostimolanti		
L03A	Citochine ed immunomodulatori		
L03AA	Fattori stimolanti le colonie		
L03AA02	Filgrastim	p	Nota AIFA 30 Limitatamente ai centri individuati dalla Regione con decreto n. 1 del 3 gennaio 2007 e successive modificazioni
L03AA10	Lenograstim	p	
L03AA13	Pegfilgrastim	p	Nota AIFA 30 bis Limitatamente ai centri individuati dalla Regione con decreto n. 1 del 3 gennaio 2007 e successive modificazioni
L03AB	Interferoni		
L03AB01	Interferone alfa naturale	p	Nota AIFA 32 Limitatamente ai centri individuati dalla Regione con decreto n. 1 del 3 gennaio 2007 e successive modificazioni
L03AB02	Interferone beta naturale	p	Nota AIFA 32 Limitatamente ai centri individuati dalla Regione con decreto n. 1 del 3 gennaio 2007 e successive modificazioni
L03AB03	Interferone gamma	p	
L03AB04	Interferone alfa-2a	p	Nota AIFA 32 Limitatamente ai centri individuati dalla Regione con decreto n. 1 del 3 gennaio 2007 e successive modificazioni
L03AB05	Interferone alfa-2b	p	Nota AIFA 32 Limitatamente ai centri individuati dalla Regione con decreto n. 1 del 3 gennaio 2007 e successive modificazioni

L03AB07	Interferone beta-1a	p	Nota AIFA 65 Limitatamente ai centri individuati dalla Regione con decreto n. 1 del 3 gennaio 2007 e successive modificazioni
L03AB08	Interferone beta-1b	p	Nota AIFA 65 Limitatamente ai centri individuati dalla Regione con decreto n. 1 del 3 gennaio 2007 e successive modificazioni
L03AB10	Peginterferone alfa-2b	p	Nota AIFA 32 Limitatamente ai centri individuati dalla Regione con decreto n. 1 del 3 gennaio 2007 e successive modificazioni
L03AB11	Peginterferone alfa-2a	p	Nota AIFA 32 Limitatamente ai centri individuati dalla Regione con decreto n. 1 del 3 gennaio 2007 e successive modificazioni
L03AC	Interleuchine		
L03AC01	Aldesleuchina	p	
L03AX	Altre citochine ed immunomodulatori		
L03AX03	Vaccino BCG	p	
L03AX13	Glatiramer acetato	p	m.i. Nota AIFA 65 Limitatamente ai centri individuati dalla Regione con decreto n. 1 del 3 gennaio 2007 e successive modificazioni
L04	Sostanze ad azione immunosoppressiva		
L04A	Sostanze ad azione immunosoppressiva		
L04AA	Sostanze ad azione immunosoppressiva selettiva		
L04AA01	Ciclosporina	Os p	
L04AA03	Immunoglobulina antilinfocitaria	p	
L04AA04	Immunoglobulina antitumorale	p	
L04AA05	Tacrolimus	Os p	Limitatamente ai centri individuati dalla Regione con decreto n. 1 del 3 gennaio 2007 e successive modificazioni
L04AA06	Acido micofenolico	Os	m.i.
L04AA08	Daclizumab	p	m.i.
L04AA09	Basiliximab	p	
L04AA10	Sirolimus	Os	
L04AA11	Etanercept	p	m.i. Limitatamente ai centri individuati dalla Regione con decreto n. 1 del 3 gennaio 2007 e successive modificazioni
L04AA12	Infliximab	p	m.i. Limitatamente ai centri individuati dalla Regione con decreto n. 1 del 3 gennaio 2007 e successive modificazioni
L04AA13	Leflunomide	p	Limitatamente ai centri individuati dalla Regione con decreto n. 1 del 3 gennaio 2007 e successive modificazioni
L04AA14	Anakinra	p	m.i. Limitatamente ai centri individuati dalla Regione con decreto n. 1 del 3 gennaio 2007 e successive modificazioni
L04AA17	Adalimumab	p	m.i. Limitatamente ai centri individuati dalla Regione con decreto n. 1 del 3 gennaio 2007 e successive modificazioni
L04AA23	Natalizumab	p	m.i. Nell'ambito dello specifico protocollo terapeutico approvato dall'AIFA e limitatamente ai Centri registrati/accreditati AIFA: - A.O. "S. Elia" di Caltanissetta; - Istituto scienze neurologiche e Centro sclerosi multipla dell'Università di Catania;

L04AA23	Natalizumab	p	<ul style="list-style-type: none"> - U.O. di neurologia P.O. Garibaldi-Nesima di Catania; - Fondazione Istituto S. Raffaele-Giglio di Cefalù; - A.O. Policlinico "G. Martino" di Messina; - IRCCS Centro Studi Neurolesi di Messina; - A.O. Policlinico di Palermo; - A.O. "Civile-M.P. Arezzo" di Ragusa
L04AX	Altre sostanze ad azione immunosoppressiva		
L04AX01	Azatioprina	p	g

*Legenda***Σ Gruppo Anatomico principale (ATC 1° livello)**

Σ01	ATC 2° livello					
Σ01A	ATC 3° livello					
Σ01AA	ATC 4° livello					
Σ01AA01	Sottogruppo chimico	Vie di somm.	Note	Famaci generici	Famaci sottoposti a monitoraggio intensivo	Avvertenze e indicazioni
		Os. p. Ret. Subl. Transd. Vag. Inal Top	Nota AIFA	g	m.i.	

Via di somministrazione:

Os,	via orale
p,	via parenterale
Ret,	via rettale
Subl,	via sublinguale
Top,	uso topico
Inal,	somministrazione inalatoria
Transd,	applicazione transdermica
Vag,	via di somministrazione vaginale

Note:

Nota AIFA,	nota della Commissione tecnico-scientifica dell'Agenzia italiana del farmaco
g	farmaci equivalenti
m.i.	farmaci sottoposti a monitoraggio intensivo (ai sensi del D.L. 8 aprile 2003, n. 95)

Allegato 2

**ELENCO DELLE CATEGORIE DI FARMACI PER LE QUALI
E' APPROPRIATO O MENO L'UTILIZZO DEL FLUSSO "F"**

1) Possono essere inseriti nel flusso F tutti i farmaci classificati in classe H-OSP2 (ad eccezione di quelli esclusi dal P.T.O.R.S.) purché erogati in regime ambulatoriale o per cicli di cura programmati alternativi al day-hospital (assistenza domiciliare integrata), limitatamente alle prestazioni le cui tariffe non siano onnicomprensive del costo del farmaco.

2) Possono essere altresì inseriti nel flusso F:

- i farmaci classificati in classe A nota 65;
- i farmaci del P-HT (Prontuario della distribuzione diretta) come da specifici decreti assessoriali;
- i medicinali antitumorali per il solo utilizzo domiciliare di cui al comma 6 dell'art. 68 della legge 23 dicembre 1998, n. 448;
- i medicinali di cui all'elenco della legge n. 648/96, purché compatibili con la distribuzione diretta;
- i preparati galenici.

3) Non possono essere inseriti nel flusso F tutti i farmaci classificati in classe C, C-OSP1 e C-OSP2.

4) Non possono essere inseriti nel flusso F i farmaci classificati in classe H-OSP1 ad eccezione dei seguenti principi attivi limitatamente a somministrazioni in regime ambulatoriale:

- Palivizumab (AIC 034529026 e 034529014);
- Verteporfina (AIC 034957011) limitatamente ai centri autorizzati con provvedimenti assessoriali;
- Natalizumab (AIC 037150012) limitatamente ai centri registrati/accreditati AIFA.

5) Non possono essere inseriti nel flusso F i farmaci classificati in classe H-RR ad eccezione dei seguenti principi attivi limitatamente a somministrazioni in regime ambulatoriale:

- Agalsidasi alfa (AIC 035373012) limitatamente ai centri autorizzati con decreto n. 1604 del 30 luglio 2007;
- Tacrolimus (AIC 035575012) limitatamente all'unguento 0,03% 30g.

(2007.46.3364)102