

REPUBBLICA ITALIANA

BOLLETTINO  **UFFICIALE**
DELLA REGIONE PUGLIA

Poste Italiane S.p.A. - Spedizione in Abbonamento Postale - 70% - DCB S1/PZ

Anno XLI

BARI, 12 FEBBRAIO 2010

N. 29



Sede Presidenza Giunta Regionale

Deliberazioni del Consiglio e della Giunta

Il Bollettino Ufficiale della Regione Puglia si pubblica con frequenza infrasettimanale ed è diviso in due parti.

Nella parte I sono pubblicati:

- a) sentenze ed ordinanze della Corte Costituzionale riguardanti leggi della Regione Puglia;
- b) ricorsi e sentenze di Organi giurisdizionali che prevedono un coinvolgimento della Regione Puglia;
- c) leggi e regolamenti regionali;
- d) deliberazioni del Consiglio Regionale riguardanti la convalida degli eletti;
- e) atti e circolari aventi rilevanza esterna;
- f) comunicati ufficiali emanati dal Presidente della Regione e dal Presidente del Consiglio Regionale;
- g) atti relativi all'elezione dell'Ufficio di Presidenza dell'Assemblea, della Giunta regionale, delle Commissioni permanenti e loro eventuali dimissioni;
- h) deliberazioni, atti e provvedimenti generali attuativi delle direttive ed applicativi dei regolamenti della Comunità Europea;
- i) disegni di legge ai sensi dell'art. 8 della L.R. n. 19/97;
- j) lo Statuto regionale e le sue modificazioni;
- k) richieste di referendum con relativi risultati;
- l) piano di sviluppo regionale con aggiornamenti o modifiche.

Nella parte II sono pubblicati:

- a) decreti ed ordinanze del Presidente della Giunta regionale;
- b) deliberazioni della Giunta regionale;
- c) determinazioni dirigenziali;
- d) decreti ed ordinanze del Presidente della Giunta regionale in veste di Commissario delegato;
- e) atti del Difensore Civico regionale come previsto da norme regionali o su disposizioni del Presidente o della Giunta;
- f) atti degli Enti Locali;
- g) deliberazioni del Consiglio Regionale;
- h) statuti di enti locali;
- i) concorsi;
- j) avvisi di gara;
- k) annunci legali;
- l) avvisi;
- m) rettifiche;
- n) atti di organi non regionali, di altri enti o amministrazioni, aventi particolare rilievo e la cui pubblicazione non è prescritta.

INSERZIONI

Gli atti da pubblicare devono essere inviati almeno 3 giorni prima della scadenza del termine utile per la pubblicazione alla Direzione del Bollettino Ufficiale - Lungomare N. Sauro, 33 - 70121 Bari.

Il testo originale su carta da bollo da € 14,62 salvo esenzioni di legge, deve essere corredato da 1 copia in carta uso bollo, dall'attestazione del versamento della tassa di pubblicazione prevista e da 1 copia in formato elettronico firmata con procedura digitale.

L'importo della tassa di pubblicazione è di € 154,94 oltre IVA al 20% (importo totale € 185,93) per ogni inserzione il cui contenuto non sia superiore, nel testo, a quattro cartelle dattiloscritte pari a 100 righe per 60 battute (o frazione) e di € 11,36 oltre IVA (importo totale € 13,63) per ogni ulteriore cartella dattiloscritta di 25 righe per 50 battute (o frazione).

Il versamento deve essere effettuato sul c/c/p n. **60225323** intestato a **Regione Puglia - Tasse, Tributi e Proventi regionali - Codice 3119**.

Non si darà corso alla pubblicazione senza la predetta documentazione.

ABBONAMENTI

L'abbonamento, esclusivamente annuo, è di € 134,28 da versare su c/c/p n. **60225323** intestato a **Regione Puglia - Tasse, Tributi e Proventi regionali - Codice 3119**.

I versamenti effettuati entro il 15° giorno di ogni mese avranno validità dal 1° giorno del mese successivo, mentre i versamenti effettuati dopo il 15° giorno e comunque entro il 3° giorno di ogni mese avranno validità dal 15° giorno del mese successivo.

Costo singola copia € 1,34.

Il Bollettino Ufficiale è in vendita presso:

Libreria Piazza - Piazza Vittoria, 4 - Brindisi;

Libreria Patierno Antonio - Via Dante, 21 - Foggia.

SOMMARIO

“Avviso per i redattori e per gli Enti:

Il Bollettino Ufficiale della Regione Puglia si attiene alle regole della Legge 150/2000 per la semplificazione del linguaggio e per la facilitazione dell'accesso dei cittadini alla comprensione degli atti della Pubblica Amministrazione. Tutti i redattori e gli Enti inserzionisti sono tenuti ad evitare sigle, acronimi, abbreviazioni, almeno nei titoli di testa dei provvedimenti”.

PARTE SECONDA

Deliberazioni del Consiglio e della Giunta

DELIBERAZIONE DELLA GIUNTA REGIONALE
26 gennaio 2010, n. 38

Attivazione del “Registro regionale informatizzato di nefrologia, dialisi e trapianto” - Costituzione Comitato scientifico per l'uremia.

Pag. 4872

DELIBERAZIONE DELLA GIUNTA REGIONALE
26 gennaio 2010, n. 39

Nota AIFA 39 - Istituzione Commissione Regionale per la sorveglianza epidemiologica ed il monitoraggio dell'appropriatezza del trattamento con ormone della crescita GH e realizzazione registro regionale dell'ormone somatotropo. Errata corrige.

Pag. 4875

DELIBERAZIONE DELLA GIUNTA REGIONALE
26 gennaio 2010, n. 40

Rimodulazione del Prontuario Terapeutico Ospedaliero Regionale (PTOR) con inserimento di nuovi principi attivi di fascia “HOSP1”, “HOSP2”, “A” e “C”.

Pag. 4876

DELIBERAZIONE DELLA GIUNTA REGIONALE
26 gennaio 2010, n. 60

L.R. 16/2007 - Dismissione di beni immobili non strumentali delle aziende sanitarie - Costituzione della Società “Puglia Valore Immobiliare società di cartolarizzazione s.r.l.” - Nomina degli Organi sociali.

Pag. 4944

PARTE SECONDA

Deliberazioni del Consiglio e della Giunta

DELIBERAZIONE DELLA GIUNTA REGIONALE 26 gennaio 2010, n. 38

Attivazione del “Registro regionale informatizzato di nefrologia, dialisi e trapianto” - Costituzione Comitato scientifico per l’uremia.

L’Assessore Regionale alle Politiche della Salute, prof. Tommaso Fiore, sulla base dell’istruttoria espletata dal responsabile A. P., dal Dirigente dell’Ufficio n. 3 e confermate dal Dirigente del Servizio Programmazione Assistenza Ospedaliera e Specialistica dell’Area Politiche per la Promozione della Salute delle Persone e delle Pari Opportunità, riferisce quanto segue:

Il Piano regionale di salute 2008 - 2010 di cui alla L.R. n. 23/08 ha posto le basi per una globale programmazione del sistema assistenziale rivolto ai nefropatici cronici. In particolare, gli obiettivi principali da raggiungere riguardano, tra l’altro, la qualificazione dell’assistenza nefrologica e la pianificazione dei servizi di emodialisi.

Con deliberazione n. 2019 del 27.10.2009, la Giunta regionale ha definito la Rete dialitica per l’assistenza ai nefropatici cronici per il triennio 2009-2011 programmando lo sviluppo del settore della dialisi.

Una corretta programmazione è possibile realizzarla a condizione che si abbiano a disposizione i dati aggiornati e attendibili in merito al numero, alla tipologia, ai risultati dei trattamenti dialitici eseguiti e al fabbisogno annuale presumibile.

Strumento indispensabile per raggiungere gli obiettivi di piano è, quindi, l’istituzione di un Registro regionale informatizzato dei pazienti immessi in un programma di dialisi cronica di cui la regione Puglia è ancora priva. Registro che raccolga ed elabori, soprattutto, i dati dei pazienti residenti nella nostra regione in attesa di trapianto e di quelli già sottoposti a trapianto.

Detto Registro, pertanto, al fine di una gestione integrata dei dati relativi ai pazienti in attesa o già sottoposti a trapianto di rene con quelli relativi ai pazienti in trattamento dialitico non in attesa di trapianto, può essere gestito, con la collaborazione dell’Osservatorio Epidemiologico Regionale, dal già operante Centro di Riferimento Regionale per i Trapianti d’organo (CRT), il quale, tra i compiti attribuiti dalla legge 91/99, ha già quello di raccogliere i dati dei pazienti iscritti in lista di attesa per trapianto e di monitorare i risultati del trapianto attraverso l’esame dei dati di sopravvivenza dei pazienti e degli organi.

Il CRT, in particolare, gode già di un sistema informativo dei trapianti che assicura la tenuta della lista delle persone in attesa di trapianto, differenziate per tipologia, risultante dai dati trasmessi dai centri regionali o interregionali per i trapianti, ovvero dalle strutture per i trapianti e dalle aziende sanitarie locali, secondo modalità tali da assicurare la loro disponibilità 24 ore su 24.

Detto sistema informativo si ritiene che debba essere implementato con le informazioni inerenti i soggetti che vengono immessi in un programma di dialisi cronica.

La collaborazione tra l’Osservatorio Epidemiologico Regionale ed il Centro di Riferimento Regionale per i Trapianti è, infine, da ritenersi fondamentale per garantire la costituzione di una rete informativa valida in qualità e completezza delle informazioni raccolte affinché siano, altresì, disponibili dati utilizzabili, oltre che ai fini epidemiologici e di programmazione sanitaria, anche per monitorare l’appropriatezza delle prestazioni rese ed il corretto utilizzo delle risorse impiegate nel settore.

A fronte di tanto, si propone di istituire il REGISTRO REGIONALE INFORMATIZZATO DI NEFROLOGIA, DIALISI E TRAPIANTO DELLA REGIONE PUGLIA con il compito di raccogliere ed elaborare i dati clinici/anagrafici di tutti i soggetti che vengono immessi in un programma di terapia sostitutiva dialitica, nelle sue diverse modalità di trattamento, dei pazienti in attesa di trapianto e di quelli sottoposti a trapianto renale residenti in Puglia.

Il registro deve essere attivato e gestito secondo le modalità di seguito riportate.

Ai fini della raccolta dei dati, i Medici responsabili dei Centri di nefrologia e dialisi pubblici e pri-

vati devono trasmettere, su apposita scheda informatica predisposta, i dati anagrafici e clinici relativi a tutti i soggetti in trattamento sostitutivo della funzione renale presso il proprio Centro. Analogamente, entro 15 giorni dall'immissione di un nuovo paziente in un programma di dialisi cronica, il Responsabile del Centro dialisi che inizia il trattamento deve dare comunicazione alla ASL di appartenenza del paziente ed al Registro regionale di dialisi e trapianto.

Ogni paziente che inizia il trattamento sostitutivo deve sottoscrivere un modulo di consenso, predisposto in modo omogeneo per tutti i Centri, dal quale risulti che è a conoscenza delle varie tipologie di trattamento, in particolare di quelle alternative all'emodialisi periodica, e che esprime la propria scelta in modo consapevole.

Per ogni soggetto devono essere registrati:

A - una scheda anagrafica che riporti

- le generalità complete;
- la residenza e l'eventuale domicilio abituale;
- l'ultima attività professionale svolta, l'attività lavorativa o l'incapacità lavorativa.

B - una scheda clinica che riporti:

- la malattia renale accertata istologicamente o diagnosticata clinicamente che ha condotto alla dialisi
- il tipo di dialisi praticata e il luogo di cura, con la data di inizio ed eventualmente di cessazione
- l'eventuale patologia di altri organi oltre l'uremia
- il gruppo sanguigno
- la condizione di positività/negatività per i markers dell'epatite B e C
- la data dell'eventuale vaccinazione ed il suo esito
- i Centri trapianto presso cui il paziente è in lista d'attesa
- la eventuale non idoneità al trapianto
- l'eventuale rifiuto firmato dal paziente di sottoporsi a trapianto con relativa motivazione
- la data e il luogo del/dei trapianti effettuati
- l'esito del trapianto
- data e causa del rientro in dialisi
- data e causa della morte

Le schede indicate ai punti A e B ed una terza relativa alla tipologia, alla frequenza, al decorso e

all'esito dei trattamenti erogati devono essere aggiornate e trasmesse obbligatoriamente ogni sei mesi (con scadenza 30 giugno e 31 dicembre di ogni anno) al Registro regionale a cura del Responsabile del Centro dialisi. Il loro mancato invio comporta, per le strutture private, la sospensione del pagamento delle prestazioni (violazione del debito informativo) e, in caso di recidiva, la sospensione dell'autorizzazione e dell'accreditamento.

Per i Centri ospedalieri l'invio delle schede è da intendersi atto d'ufficio ed il mancato invio costituisce elemento negativo per la valutazione dei dirigenti.

Il direttore del Centro di Riferimento Regionale per i Trapianti d'organi (CRT) assume la responsabilità della raccolta, su supporto informatico, dei dati innanzi elencati e della loro elaborazione ed analisi, producendo un report annuale.

Per la gestione del Registro il CTR deve fare obbligato riferimento all'Osservatorio Epidemiologico Regionale (OER).

Contestuale all'attivazione del Registro deve essere costituito un Comitato Scientifico per l'uremia con il compito di garantire la qualità e la completezza dei dati raccolti, di favorire una valida informazione ed il corretto utilizzo dei dati raccolti osservando le norme della legge sulla privacy, di assicurare la fruibilità dei dati, raccolti all'interno del Servizio Sanitario Regionale, da parte dell'Assessorato competente, dell'OER, dell'AReS e dei soggetti che possono averne titolo. Il Comitato, altresì, avrà il compito di formulare proposte o pareri all'Assessorato circa le problematiche inerenti il settore della nefrologia e della dialisi.

Detto Comitato Scientifico sarà composto dal Responsabile del Registro, membro di diritto, e da 6 esperti: tre nominati dall'Assessore per le politiche della salute tra i dirigenti dell'Assessorato, dell'AReS e dell'OER, di cui uno con funzioni di Presidente del Comitato, due indicati dal Presidente della Sezione regionale della Società Italiana di Nefrologia (SIN-AL) ed uno dall'Associazione Nazionale Emodializzati (ANED). Il Comitato Scientifico deve essere convocato dal Presidente e si riunisce ogni qualvolta se ne ravvisi la necessità e, comunque, almeno due volte l'anno.

La partecipazione ai lavori del Comitato deve intendersi a titolo gratuito.

Al finanziamento per l'attivazione ed il mantenimento del registro si provvederà nel contesto dell'approvazione del DIEF (Documento di indirizzo Economico-Funzionale del Servizio Sanitario Regionale) per l'anno 2010.

COPERTURA FINANZIARIA DI CUI ALLA L.R. n. 28/01 E SUCCESSIVE MODIFICAZIONI ED INTEGRAZIONI

La presente deliberazione non comporta implicazioni di natura finanziaria sia di entrata che di spesa e dalla stessa non deriva alcun onere a carico del bilancio regionale.

Dirigente di Ufficio
Vito Parisi

L'Assessore relatore, sulla base delle risultanze istruttorie come innanzi illustrate, propone alla Giunta, ai sensi della L.R. n. 7/97 art. 4, comma 4, lettera d), l'adozione del conseguente atto finale.

LA GIUNTA

- udita la relazione e la conseguente proposta dell'Assessore;
- viste le sottoscrizioni poste in calce al presente provvedimento dal responsabile A. P., dal Dirigente dell'Ufficio 3 e dal Dirigente del Servizio PAOS;

a voti unanimi espressi nei modi di legge

DELIBERA

1. di istituire il Registro regionale informatizzato di nefrologia, dialisi e trapianto della Regione Puglia con i compiti e le funzioni indicati nella parte narrativa che qui si intende integralmente riportata;
2. di stabilire che il Registro sia attivato presso il CRT (Centro di Riferimento Regionale per i Trapianti d'organi);

3. di affidare al direttore del CRT la responsabilità della raccolta, su supporto informatico, dei dati e della loro elaborazione ed analisi con produzione di un report annuale;
4. di stabilire, altresì, che, per la gestione del Registro, il CRT deve fare riferimento all'Osservatorio Epidemiologico Regionale (OER) nonché al TSE Puglia e ai progetti di Società Elettronica;
5. di costituire un Comitato Scientifico con il compito di garantire la qualità, la completezza ed il corretto utilizzo dei dati raccolti nel rispetto delle norme della legge sulla privacy, nonché di assicurare la loro fruibilità da parte dell'Assessorato competente, dell'OER, dell'ARes e dei soggetti che possono averne titolo;
6. di disporre che il Comitato Scientifico sia composto dal Responsabile del Registro, membro di diritto, e da 6 esperti: tre nominati dall'Assessore per le politiche della salute tra i dirigenti dell'Assessorato, dell'ARes e dell'OER, di cui uno con funzioni di Presidente; due indicati dal Presidente della Sezione regionale della Società Italiana di Nefrologia (SIN-AL) ed uno dall'Associazione Nazionale Emodializzati (ANED);
7. di disporre che la partecipazione ai lavori del predetto Comitato sia a titolo gratuito;
8. di demandare al Dirigente del Servizio Programmazione Assistenza Ospedaliera e Specialistica la costituzione nominativa, a mezzo di propria determinazione, del Comitato di cui innanzi;
9. di riservarsi di provvedere al finanziamento per l'attivazione ed il mantenimento del registro nel contesto dell'approvazione del DIEF (Documento di indirizzo Economico - Funzionale del Servizio Sanitario Regionale) per l'anno 2010;
10. di disporre la pubblicazione del presente atto sul BURP ai sensi dell'art. 6, comma 1, lett. a) della L.R. n. 13/94.

Il Segretario della Giunta
Dott. Romano Donno

Il Presidente della Giunta
Avv. Loredana Capone

DELIBERAZIONE DELLA GIUNTA REGIONALE 26 gennaio 2010, n. 39

Nota AIFA 39 - Istituzione Commissione Regionale per la sorveglianza epidemiologica ed il monitoraggio dell'appropriatezza del trattamento con ormone della crescita GH e realizzazione registro regionale dell'ormone somatotropo. Errata corrige.

L'Assessore alle Politiche della Salute, sulla base dell'istruttoria espletata, dal funzionario istruttore, dalla P.O. Ufficio Politiche del Farmaco, dal Responsabile A.P., confermata dal Dirigente del Servizio Programmazione Assistenza Territoriale e Prevenzione, riferisce quanto segue:

Con deliberazione della Giunta Regionale n.2625 del 28/12/2009 è stata istituita la Commissione Regionale per la sorveglianza epidemiologica ed il monitoraggio dell'appropriatezza del trattamento con ormone della crescita GH e il registro regionale dell'ormone somatotropo.

Tra i componenti di detta commissione è stato riportato per mero errore il nominativo del Prof. Riccardo Giorgino anziché del Prof. Francesco Giorgino Professore Ordinario di endocrinologia e malattie metaboliche all'Università di Bari.

Pertanto, si propone la rettifica del nominativo del componente della Commissione Regionale per la sorveglianza epidemiologica ed il monitoraggio dell'appropriatezza del trattamento con ormone della crescita GH Prof. Francesco Giorgino anziché Prof. Riccardo Giorgino.

Ad ogni buon fine si riporta la composizione corretta della commissione:

- Dr. Pietro Leoci - Responsabile A.P. ufficio Politiche del Farmaco R.P.
- Prof. Luciano Cavallo - specialista endocrinologo dell'età evolutiva -Policlinico Umberto I Bari;
- Prof. Francesco Giorgino - Prof. Ord. Di endocrinologia e malattie metaboliche dell'Università di Bari - specialista endocrinologo dell'adulto;
- Dr. Nicola Tota - specialista endocrinologo Osp. Miulli Acquaviva delle Fonti (BA);

- Dr.ssa Caterina Montinari - farmacista dirigente - Serv. Farm. Territ. ASL LE
- Dr.ssa Maria Cristina Carbonara funzionaria R.P. con il compito di segretaria

COPERTURA FINANZIARIA Ai sensi della L.R. n.28/01 e successive modificazioni ed integrazioni.

La presente deliberazione non comporta implicazioni di natura finanziaria sia di entrata che di spesa e dalla stessa non deriva alcun onere a carico del bilancio regionale.

Il Dirigente del Servizio
Dr. Fulvio Longo

Il provvedimento del quale si propone l'adozione rientra tra quelli di competenza della Giunta regionale ai sensi dell'art. 4, comma 4, lett. "a) e d)" della Legge regionale n. 7/1997.

L'Assessore relatore, sulla base delle risultanze istruttorie come innanzi illustrate, propone alla Giunta l'adozione del conseguente atto finale:

LA GIUNTA

- udita la relazione e la conseguente proposta dell'Assessore proponente;
- viste le dichiarazioni poste in calce al presente provvedimento dal funzionario istruttore, dalla Dirigente dell'Ufficio e dalla Dirigente del Servizio;
- a voti unanimi espressi nei termini di legge:

DELIBERA

- Di approvare quanto espresso in narrativa, che costituisce parte sostanziale del presente provvedimento deliberativo;
- Di disporre la sostituzione del nominativo del componente della Commissione Regionale per la

sorveglianza epidemiologica ed il monitoraggio dell'appropriatezza del trattamento con ormone della crescita GH Prof. Riccardo Giorgino con il nominativo del Prof. Francesco Giorgino professore ordinario di endocrinologia e malattie metaboliche all'Università di Bari.

Ad ogni buon fine si riporta la composizione corretta della commissione:

- Dr. Pietro Leoci - Responsabile A.P. ufficio Politiche del Farmaco R.P.
 - Prof. Luciano Cavallo - specialista endocrinologo dell'età evolutiva - Policlinico Umberto I Bari;
 - Prof. Francesco Giorgino - Prof. Ord. Di endocrinologia e malattie metaboliche dell'Università di Bari - specialista endocrinologo dell'adulto;
 - Dr. Nicola Tota - specialista endocrinologo Osp. Miulli Acquaviva delle Fonti (BA);
 - Dr.ssa Caterina Montinari - farmacista dirigente - Serv. Farm. Territ. ASL LE
 - Dr.ssa Maria Cristina Carbonara funzionaria R.P. con il compito di segretaria;
- Di disporre la pubblicazione della presente deliberazione, esecutiva, sul BURP ai sensi della L.R. n. 13/94;
 - Di disporre la notifica del presente provvedimento, a cura del Servizio PATP, ai Direttori Generali delle AA.SS.LL., ai componenti la Commissione, nonché ai Centri già individuati nell'ambito regionale;
 - Di dare mandato al Dirigente del Servizio PATP per l'espletamento degli adempimenti successivi necessari;
 - di notificare il presente provvedimento al Servizio Personale.

Il Segretario della Giunta
Dott. Romano Donno

Il Presidente della Giunta
Avv. Loredana Capone

DELIBERAZIONE DELLA GIUNTA REGIONALE 26 gennaio 2010, n. 40

Rimodulazione del Prontuario Terapeutico Ospedaliero Regionale (PTOR) con inserimento di nuovi principi attivi di fascia "HOSP1", "HOSP2", "A" e "C".

L'Assessore alle Politiche della Salute, sulla base dell'istruttoria espletata, dalla P.O. Politiche del farmaco, confermata dal Responsabile A.P. D dello stesso ufficio e dal Dirigente del Servizio Programmazione Assistenza Territoriale e Prevenzione, riferisce quanto segue:

Con delibera di Giunta Regionale n. 1620 del 10.09.2008 è stato approvato il Prontuario Ospedaliero Regionale redatto dalla Commissione Terapeutica Regionale, istituita con DGR n. 350/08 e successiva n. 740/08.

La Commissione Terapeutica Regionale, dopo vari incontri con i referenti per le politiche di prontuario individuati all'interno delle AA.SS.LL. regionali, degli enti ecclesiastici e degli istituti di ricovero e cura a carattere scientifico, ha proposto alla Giunta regionale la rimodulazione del nuovo prontuario Ospedaliero regionale in sostituzione di quello già approvato con D.G.R. n. 1620/08.

La Giunta regionale con deliberazioni n. 518 del 7 aprile 2009, pubblicata sul BURP n. 61 del 22.04.2009, ha approvato la rimodulazione del PTOR e con successiva deliberazione n. 1629 del 15.09.2009, pubblicata sul BURP n. 151 del 29.09.2009 ha inserito nel PTOR alcuni principi attivi di fascia HOSP 1 e HOSP2.

Detto Prontuario Ospedaliero Regionale rimodulato contiene:

1. Principi attivi classificati secondo la nomenclatura ATC (Anatomic Therapeutical Classification);
2. In corrispondenza di ogni principio attivo, la fascia di rimborsabilità di appartenenza (A, H, C), l'eventuale nota AIFA, la sigla relativa alla rispettiva modalità distributiva (per es. PHT, H-OSP1, H-OSP2);
3. per alcuni principi attivi sono riportate alcune note restrittive dell'utilizzo, note informative AIFA, richiami alle indicazioni riportate in scheda tecnica, riferimenti alle disposizioni emanate dalla Regione Puglia in materia di usi appropriati di farmaci.

Successivamente, in ossequio a quanto previsto dalla Giunta Regionale, la Commissione Terapeutica Regionale, nelle sedute del 26 giugno 2009 e del 26 novembre 2009 ha provveduto a selezionare le domande pervenute per l'inserimento nel PTOR dei principi attivi appartenenti alla fascia H OSP1, H OSP 2, nonché quelli appartenenti alle fasce "A" e "C" ed ha espresso parere favorevole per l'inserimento dei principi attivi come da allegato n. 1, parte integrante del presente provvedimento.

La scelta operata dalla Commissione Terapeutica Ospedaliera Regionale, naturalmente, è da intendersi ispirata a valutazioni economiche oltre che terapeutiche non solo legate all'ambito ospedaliero ma con simulazione dei possibili determinanti di spesa sul territorio.

Per quanto sopra detto, si propone di approvare l'inserimento dei principi attivi, appartenenti alla fascia H OSP1 e HOSP2 nonché dei nuovi principi attivi di fascia "A" e "C", nel Prontuario Terapeutico Ospedaliero Regionale, come da verbali del 26.06.2009 e del 26 novembre 2009 della Commissione Terapeutica Regionale agli atti d'ufficio.

Detti principi attivi saranno considerati in aggiunta all'elenco approvato dalla Giunta regionale con delibere n. 518 del 7.4.2009 e n. 1629 del 15.09.2009.

Per evitare equivoci e cattive interpretazioni si ritiene opportuno riportare all'allegato n. 1, parte integrante del presente provvedimento, tutto il prontuario ospedaliero regionale aggiornato con i nuovi inserimenti dei principi attivi di fascia HOSP1, HOSP2 nonché di quelli di fascia "A" e "C".

La Commissione Terapeutica Regionale continuerà ad aggiornare periodicamente il PTOR e ne sottoporrà l'approvazione alla Giunta regionale, avvalendosi anche del contributo tecnico-scientifico dei referenti per la politica del Prontuario, individuati in ciascuna ASL e in Società Scientifiche, precisando che dovranno essere tenute in considerazione le indicazioni già previste nella scheda tecnica di ogni principio attivo, opportunamente approvate dall'AIFA.

COPERTURA FINANZIARIA

Ai sensi della L.R. n. 28/01 e successive modificazioni ed integrazioni.

La presente deliberazione non comporta implica-

zioni di natura finanziaria sia di entrata che di spesa e dalla stessa non deriva alcun onere a carico del bilancio regionale.

Il Dirigente del Servizio
Dr. Fulvio Longo

Il provvedimento del quale si propone l'adozione rientra tra quelli di competenza della Giunta regionale ai sensi dell'art. 4, comma 4, lett. "a) e d)" della Legge regionale n. 7/1997.

L'Assessore relatore, sulla base delle risultanze istruttorie come innanzi illustrate, propone alla Giunta l'adozione del conseguente atto finale:

LA GIUNTA

udita la relazione e la conseguente proposta dell'Assessore proponente;

viste le dichiarazioni poste in calce al presente provvedimento dal funzionario istruttore, dalla Dirigente dell'Ufficio e dalla Dirigente del Servizio;

a voti unanimi espressi nei termini di legge:

DELIBERA

Di approvare quanto espresso in narrativa, che costituisce parte sostanziale del presente provvedimento deliberativo;

Di approvare il Prontuario Terapeutico Ospedaliero Regionale aggiornato, allegato n. 1, parte integrante del presente provvedimento, in sostituzione di quello precedentemente approvato con delibere n. 518 del 7.4.2009 e rivisitato Con D.G.R. n. 1629 del 15.09.2009;

Di disporre la pubblicazione della presente deliberazione sul BURP ai sensi della L.R. n. 13/1994.

Di disporre la notifica del presente provvedimento, a cura del Servizio PATP, a tutte le strutture interessate.

Il Segretario della Giunta
Dott. Romano Donno

Il Presidente della Giunta
Avv. Loredana Capone



PRONTUARIO TERAPEUTICO REGIONALE

Classificazione ATC Anatomica/Terapeutica/Chimica e principio attivo	Formulazione/ Dosaggio	Classe SSN / note AIFA	Ricetta	PHT	Note PTR
A APPARATO GASTROINTESTINALE					
A01 Stomatologici					
A01A Stomatologici					
A01AB Antinfettivi per il trattamento orale locale					
A01AB09 Miconazolo <i>miconazolo</i>	os	C			
A01AB03 Clorexidina <i>Clorexidina</i>	os	C			Da utilizzare solo in Rianimazione ed Ematologia
A01AD02 Benzidamina ialuronato <i>Benzidamina ialuronato</i>	os	C			Da utilizzare solo in oncologia pediatrica
A02 Farmaci per disturbi correlati alla secrezione acida					
A02AD Associazioni e complessi fra composti di alluminio, calcio e magnesio					
A02AD01 Associazioni saline comuni <i>magnesio idrossido + algedrato</i>					
	os	A			
A02AD02 Magaldrato <i>magaldrato</i>					
	os	A			
A02AH Sodio bicarbonato <i>sodio bicarbonato</i>					
	os				
A02B Farmaci per il trattamento dell'ulcera peptica e della malattia da reflusso gastroesofageo					
A02BA Antagonisti dei recettori H2					
A02BA02 Ranitidina <i>ranitidina</i>					
	os, e.v.	A48	RNM		Farmaci sovrapponibili terapeutamente. Le singole CTA formulino una scelta limitata a pochi principi attivi in base al miglior profilo costo/efficacia e in base al miglior costo giornaliero di terapia secondo DDD e PDD appropriate.
<i>famotidina</i>	os	A48	RNM		
<i>nizatidina</i>	os, e.v.	H OSP1	RNM		
A02BB Prostaglandine					
A02BB01 Misoprostolo <i>misoprostolo</i>					
	os	A1	RNM		
A02BC Inibitori della pompa acida					
A02BC01 Omeprazolo <i>omeprazolo</i>					
	os, e.v	H-OSP1	RNM		Farmaci sovrapponibili terapeutamente. La prescrizione dei PPI viene effettuata in Puglia in base alle disposizioni emanate con la L.R.39/2006
					La forma e.v. è utilizzabile quando non è possibile utilizzare la formulazione orale.



Classificazione ATC Anatomica/Terapeutica/Chimica e principio attivo	Formulazione/ Dosaggio	Classe SSN / note AIFA	Ricetta	PHT	Note PTR
A02BC02 Pantoprazolo <i>pantoprazolo</i>	ev	H-OSP1	RNM		La forma e.v. è utilizzabile quando non è possibile utilizzare la formulazione orale.
	os	A1/48	RNM		
A02BC03 Lansoprazolo <i>lansoprazolo</i>	os	A1/48	RNM		
A02BC04 Rabeprazolo <i>rabeprazolo</i>	os				
A02BC05 Esomeprazolo <i>esomeprazolo</i>	os	A1/48	RNM		La forma e.v. è utilizzabile quando non è possibile usare la formulazione orale.
	ev	H-OSP1	RNM		
A02BX Altri farmaci per il trattamento di ulcera peptica e della malattia da reflusso gastroesofageo					
A02BX02 Sucralfato <i>sucralfato</i>	os	A			
A02BX13 Sodio alginato + potas- sio bicarbonato <i>Sodio alginato+potassio bicarbonato</i>	os	A			Solo in pazienti pediatrici
A03 Farmaci per i disturbi funzionali gastrointestinali					
A03AA anticolinergici sintetici, esteri con gruppi aminici terziari					
A03AA05 Trimebutina <i>trimebutina</i> *	os,im,ev	C	RNM		
* solo per rari casi mirati su presentazione della richiesta nominativa motivata					
A03AA06 Rociverina	os,im,ev	C			
A03AD Papaverina e derivati					
A03AD01 Papaverina	ev				
A03AX Altri farmaci per disturbi funzionali intestinali					
A03AX12 floroglucinolo <i>floroglucinolo</i>	im/e.v.	A			
A03AX13 Siliconi <i>simeticone</i> *	os	C			Un preparato a scelta delle CTA aziendali
A03B Belladonna e derivati,non associati					
A03BA Alcalodi della belladonna, amine terziarie					
A03BA01 Atropina solfato <i>atropina solfato</i>	im,ev,sc	A/C			
A03BB Alcaloidi della belladonna semisintetici, composti ammoniacali quaternari					
A03BB01 Butilscolopamina <i>scopolamina butilbromuro</i>	os,im,iv,ret	A/C			
A03BB05 Cimetropio bromuro <i>cimetropio bromuro</i>	os,im,iv	C			
A03F Procinetici					
A03FA Procinetici					



Classificazione ATC Anatomica/Terapeutica/Chimica e principio attivo	Formulazione/ Dosaggio	Classe SSN / note AIFA	Ricetta	PHT	Note PTR
A03FA01 Metoclopramide <i>metoclopramide cloridrato</i>	im,iv,os	A/C			
A03FA03 Domperidone <i>domperidone</i>	os,ret.	C			
A03FA05 Alizapride <i>Alizapride</i>	im,ev	A			
A03FA49 vari <i>levosulpiride</i>	os im, ev	C A			
A04 Antiemetici ed antinausea					
A04A Antiemetici ed antinausea					
A04AA Antagonisti della serotonina (5HT3)					Alle CT aziendali viene affidato il compito di adottare idonei strumenti di monitoraggio in assenza di protocolli clinici specifici.
A04AA01 Ondansetrone <i>ondansetrone cloridrato</i>	os,ev,im	A57	RNM*		
A04AA02 Granisetrone <i>granisetrone cloridrato</i>	os,im,ev	A57	RNM*		
A04AA03 Tropisetrone <i>tropisetrone cloridrato</i>	os,ev,sc	A57	RNM*		
A04AA05 Palonosetron					
<i>palonosetron</i>	ev	H-OSP1	RNM		Alle CT aziendali viene affidato il compito di adottare idonei strumenti di monitoraggio per verificare se il trattamento evita il ricorso aggiuntivo ad altri antiemetici in assenza di protocolli clinici specifici.
A04AD Altri antiemetici					
A04AD12 Aprepitant					
<i>aprepitant</i>	os	H-OSP2	RNM		Solo per pazienti sottoposti a chemioterapia con cisplatino. Scheda monitoraggio nazionale.
A04AD49 Vari					
<i>tietilperazina dimaleato</i>	os,rett.	C			
A05 Terapia biliare ed epatica					
A05A Terapia biliare					
A05AA Preparati a base di acidi biliari					
A05AA02 Acido ursodesossicolico <i>acido ursodesossicolico</i>	os	A2	RNM		
A06 Lassativi					
A06A Lassativi					
A06AA Emollienti					
A06AA01 Paraffina liquida <i>paraffina liquida</i>	os	C			
A06AB Lassativi di contatto					
A06AB05 Olio di ricino <i>olio di ricino</i>	os	C			



Classificazione ATC Anatomica/Terapeutica/Chimica e principio attivo	Formulazione/ Dosaggio	Classe SSN / note AIFA	Ricetta	PHT	Note PTR
A06AB06 Glicosidi della senna <i>senna foglia (glucosidi puri)</i>	os	C			
A06AD Lassativi ad azione osmotica					
A06AD11 Lattulosio					
<i>lattulosio</i>	os,rett	C			Esiste una sostanziale equivalenza fra lattulosio e lattitolo. Le CTO ne scelgano solo uno. Il lattitolo si è mostrato più efficace nei pazienti con cirrosi epatica scompensata in stadio evolutivo Child B e con diabete mellito.
A06AD12 Lattitolo					
<i>lattitolo</i>	os				Esiste una sostanziale equivalenza fra lattulosio e lattitolo. Le CTO ne scelgano solo uno. Il lattitolo si è mostrato più efficace nei pazienti con cirrosi epatica scompensata in stadio evolutivo Child B e con diabete mellito.
A06AD17 Sali minerali in associazione <i>sodio fosfato acido monoidrato + disodio fosfato eptaidrato</i>	os	C			
A06AD65 Macroqol, associaz. <i>macroqol associazioni</i>	os	C			Se con o senza simeticone a scelta delle CTA
A06AG Clismi					
A06AG01 Sodio fosfato <i>sodio fosfato monobasico diidrato + disodio fosfato dibasico dodecaidrato</i>	ret	C			
A06AX Altri lassativi					
A06AX01 Glicerolo <i>glicerolo</i>	os,ret	C			
A07 Antidiarroici, antinfiammatori ed antinfettivi intestinali					
A07A Antinfettivi intestinali					
A07AA Antibiotici					
A07AA02 Nistatina <i>nistatina</i>	os	A/C			
A07AA06 Paromomicina <i>paromomicina solfato</i>	os	A			
A07AA07 Amfotericina <i>amfotericina B</i>	os	C			
A07AA11 Rifaximina <i>rifaximina</i>	os	A			
A07AC Derivati imidazolici					
A07AC01 Miconazolo <i>miconazolo</i>	os	A			
A07B Adsorbenti intestinali					
A07BA Preparati a base di carbone					
A07BA01 Carbone medicinale <i>carbone attivato</i>	os	C			antidoto
A07D Antipropulsivi					



Classificazione ATC Anatomica/Terapeutica/Chimica e principio attivo	Formulazione/ Dosaggio	Classe SSN / note AIFA	Ricetta	PHT	Note PTR
A07DA Antipropulsivi A07DA03 Loperamide <i>loperamide cloridrato</i>	os	C			
A07E Antinfiammatori intestinali A07EA Corticosteroidi ad azione locale A07EA02 Idrocortisone <i>idrocortisone</i>	rett.	A			
A07EA07 Beclometasone <i>Beclometasone</i>	rett	A			
A07EC Acido aminosalicilico e analoghi A07EC01 Sulfasalazina <i>Sulfasalazina</i>	os	A			
A07EC02 Mesalazina <i>mesalazina</i>	os,ret	A			
A07FA01 Fermenti lattici <i>Fermenti lattici</i>	os				Solo per divisioni pediatriche e per pazienti particolar mente defedati
A07XA04 Racecadotril <i>Racecadotril</i>	os	C			
A09 Digestivi, inclusi gli enzimi A09A Digestivi, inclusi gli enzimi A09AA Preparati a base di enzimi A09AA02 Polienzimi (lipasi, proteasi ecc.) <i>pancrelipasi</i>	os	A5	RNM		
A10 Farmaci usati nel diabete A10A Insuline ed analoghi A10AB Insuline ed analoghi per iniezione ad azione rapida A10AB01 Insulina umana <i>insulina umana</i>	sc,im,ev	A			Le formulazioni in penna si ammettono solo per casi di specifica formazione all'utilizzo in ambiente ospedaliero
A10AB04 Insulina lispro <i>insulina lispro</i>	sc	A			
A10AB05 Insulina aspart <i>Insulina aspart</i>	sc	A			
A10AB06 Insulina glulisina <i>insulina glulisina</i>	sc	A			
A10AC Insuline ed analoghi per iniezione, ad azione intermedia A10AC01 Insulina (umana) <i>insulina umana isofano</i>	sc	A			
A10AC04 Insulina lispro + protamina <i>Insulina lispro+protamina</i>	sc	A			
A10AD Insuline ed analoghi per iniezione, ad azione intermedia ed azione rapida in associazione A10AD01 insulina (umana) <i>insulina umana</i>	sc	A			



Classificazione ATC Anatomica/Terapeutica/Chimica e principio attivo	Formulazione/ Dosaggio	Classe SSN / note AIFA	Ricetta	PHT	Note PTR
A10AD04 <i>insulina lispro</i> <i>insulina lispro</i>	sc	A			
A10AD05 <i>insulina aspart</i> <i>insulina laspart+insulina aspart- protamina</i>	sc	A			
A10AE <i>Insuline ed analoghi ad azione lenta</i>					
A10AE01 <i>Insulina umana</i> <i>insulina umana</i>	sc	A			
A10AE04 <i>Insulina glargine</i> <i>insulina glargine</i>	sc	A		SI	
A10AE05 <i>Insulina detemir</i> <i>insulina detemir</i>	sc	A	RNM	SI	Prescrizione con piano terapeutico da centri autorizzati
A10B <i>Ipoglicemizzanti orali, escluse le insuline</i>					
A10BA <i>Biguanidi</i>					
A10BA02 <i>Metformina</i> <i>metformina</i>	os	A			
A10BB <i>Sulfonamidi, derivati dell'urea</i>					
A10BB01 <i>Glibenclamide</i> <i>glibenclamide</i>	os	A			
A10BB07 <i>Glipizide</i> <i>glipizide</i>	os	A			
A10BB09 <i>Gliclazide</i> <i>gliclazide</i>	os	A			
A10BB12 <i>Glimepride</i> <i>glimepride</i>	os	A			
A10BD <i>Associazioni di antidiabetici orali</i>					
A10BD02 <i>Metformina e sulfonammide</i>					
<i>metformina + glibenclamide</i>	os	A			
<i>metformina + pioglitazone</i>	os	A			Aprile 2007 - informazioni di sicurezza sull'aumento di incidenza di fratture nelle pz di sesso femminile che hanno ricevuto una terapia a lungo termine con pioglitazone nel corso di studi clinici.
<i>metformina + rosiglitazone</i>	os	A			
A10BG <i>Tiazolidioni</i>					Gennaio 2006 - Informazioni sulla tollerabilità relativa a segnalazioni di edema maculare in pazienti in trattamento con rosiglitazone. Marzo 2007 - Aumento dell'incidenza di fratture nelle pazienti di sesso femminile che hanno ricevuto un trattamento a lungo termine con rosiglitazone maleato.



Classificazione ATC Anatomica/Terapeutica/Chimica e principio attivo	Formulazione/ Dosaggio	Classe SSN / note AIFA	Ricetta	PHT	Note PTR
A10BG02 Rosiglitazone <i>rosiglitazone</i>	os	A	RNM	SI	Gennaio 2006 - Informazioni sulla tollerabilità relativa a segnalazioni di edema maculare in pazienti in trattamento con rosiglitazone. Marzo 2007 - Aumento dell'incidenza di fratture nelle pazienti di sesso femminile che hanno ricevuto un trattamento a lungo termine con rosiglitazone maleato. Comunicato EMEA gennaio 2008: nuova avvertenza sull'uso di rosiglitazone nei pazienti con cardiopatia ischemica e/o arteropatia periferica.
A10BG03 Pioglitazone <i>pioglitazone</i>	os	A	RNM	SI	
A10BH Inibitori della dipeptidi peptidasi 4 A10BH01 Sitagliptin <i>sitagliptin</i>	os	A			Per il reclutamento dei pazienti vedere la Nota per il monitoraggio dell'AIFA.
A10BX Altri ipoglicemizzanti orali escluse le insuline A10BX02 Repaglinide <i>repaglinide</i>	os	A			
A11 Vitamine A11B Polivitaminici, non associati A11BA Polivitaminici non associati <i>complesso vitaminico</i>	os, ev	C			Le CTA scelgano non più di due preparati per situazioni in cui il ricorso ai farmaci è ritenuto indispensabile.
A11C Vitamine A e D, comprese le loro associazioni A11CA Vitamina A non associata A11CA01 Retinolo (vitamina A) <i>retinolo palmitato</i>	os	C			
A11CC Vitamina D e analoghi A11CC04 Calcitriolo <i>calcitriolo</i>	os iv	A H		SI	
A11CC06 Calcifediolo <i>calcifediolo</i>	os	A			
A11CC01 Ergocalciferolo <i>Ergocalciferolo</i>	im	A			
A11CC49 Vari <i>paracalcitolo</i>	Per linea centrale in emodialisi, e.v per infusione lenta	A		SI	Il Paracalcitolo è indicato per la prevenzione ed il trattamento dell'iperparatiroidismo secondario nei pazienti affetti da insufficienza renale cronica sottoposti ad emodialisi. Per la formulazione orale per i primi sei mesi deve essere effettuato idoneo monitoraggio dei consumi.
A11D Vitamina B1, sola o in associazione con vitamina B6 e B12					



Classificazione ATC Anatomica/Terapeutica/Chimica e principio attivo	Formulazione/ Dosaggio	Classe SSN / note AIFA	Ricetta	PHT	Note PTR
A11DA Tiamina (vit.B1), non associata					
A11DA01 Tiamina <i>tiamina</i>	im	C			
A11G Acido ascorbico (vit. C), comprese le associazioni					
A11GA Acido ascorbico (vit. C), non associato					
A11GA01 Acido ascorbico (vit. C) <i>acido ascorbico</i>	os,im,ev	C			
A11H Altri preparati di vitamine, non associate					
A11HA Altri preparati di vitamine, non associate					
A11HA02 Piridossina (vit.B6) <i>piridossina cloridrato</i>	os,im,ev	C			
A11HA03 Tocoferolo (vit.E) <i>tocoferolo, alfa acetato</i>	os	C			
A12 Integratori minerali					
A12A Calcio					
A12AA Calcio					
A12AA03 Calcio gluconato <i>calcio gluconato</i>	ev	C			
A12AA04 Calcio carbonato <i>calcio carbonato</i>	os	A			
A12AA05 Calcio acetato <i>Calcio acetato</i>	os	A			
A12B Potassio					
A12BA Potassio					
A12BA01 Potassio cloruro <i>potassio cloruro</i>	os	A			
A12BA49 potassio-varie <i>potassio idrogeno aspartato emiidrato</i>	ev	C	RS		
A16 Altri farmaci dell'apparato gastrointestinale e del metabolismo					
A16A Altri farmaci dell'apparato gastrointestinale e del metabolismo					
A16AA Aminoacidi e derivati					
A16AA01 Levocarnitina <i>levocarnitina</i>	os,ev	A8	RNM		Limitatamente all'indicazione: carenze documentate di carnitina.
A16AB Enzimi					
A16AB02 Imiglucerasi <i>imiglucerasi</i>	ev	H-OSP1	RNM		
A16AB03 Agalsidasi alfa <i>Agalsidasi alfa</i>	ev	H-OSP1	RNM		Su prescrizione dei centri specialistici per la cura della patologia rara "malattia di Fabry".
A16AB04 Agalsidasi beta <i>Agalsidasi beta</i>	ev	H-OSP1	RNM		Su prescrizione dei centri specialistici per la cura della patologia rara "malattia di Fabry".
A16AB07 Alglucosidasi alfa					



Classificazione ATC Anatomica/Terapeutica/Chimica e principio attivo	Formulazione/ Dosaggio	Classe SSN / note AIFA	Ricetta	PHT	Note PTR
<i>Alglucosidasi alfa</i>	ev	H-OSP1	RNM		Richiesta motivata per singolo paziente, nel rigoroso rispetto delle indicazioni terapeutiche autorizzate, tenendo presente che non sono stati determinati i benefici del farmaco nei pazienti con malattia di Pompe ad esordio tardivo.
A16AB05 Laronidasi	ev	H-OSP1	RNM		Terapia enzimatica sostitutiva a lungo termine in pazienti con diagnosi confermata di Mucopolisaccaridosi I (MPS-1; deficit di alfa -L iduronidasi)
A16AX03 Sodio fenilbutirrato	os	H-OSP1	RNM		Su prescrizione di centri specialistici come terapia adiuvante nel trattamento di lunga durata dei disturbi del ciclo dell'urea
B SANGUE ED ORGANI EMOPOIETICI					
B01 Antitrombotici					
B01A Antitrombotici					
B01AA Antagonisti della vitamina K					
B01AA03 Warfarin					
<i>warfarin sodico</i>	os	A			
B01AA07 Acenocumarolo					
<i>acenocumarolo</i>	os	A			
B01AB Eparinici					
B01AB01 Eparina					
<i>eparina calcica</i>	sc	A			
<i>eparina sodica</i>	ev,sc	H-OSP1			
B01AB02 Antitrombina					
<i>antitrombina III</i>	ev	H-OSP1	RNM		
B01AB04 Dalteparina					
<i>dalteparina</i>	sc	A			
B01AB05 Enoxaparina					
<i>enoxaparina</i>	sc	A			
B01AB06 Nadroparina					
<i>nadroparina</i>	sc	A			
B01AB07 Parnaparina					
<i>Parnaparina</i>	sc	A			
B01AB08 Reviparina					
<i>reviparina</i>	sc	A			
B01AB12 Bemiparina					
<i>bemiparina sodica</i>	sc	A			
B01AC Antiaggreganti piastrinici, esclusa l'eparina					



Classificazione ATC Anatomica/Terapeutica/Chimica e principio attivo	Formulazione/ Dosaggio	Classe SSN / note AIFA	Ricetta	PHT	Note PTR
B01AC04 Clopidogrel					
<i>Clopidogrel</i>	os	A		SI	Nei pazienti con patologie cardio-cerebrovascolari nelle quattro indicazioni previste dal Piano Terapeutico AIFA.
B01AC05 Ticlopidina					
<i>ticlopidina</i>	os	A			
B01AC06 Acido acetilsalicilico					
<i>acido acetilsalicilico</i>	os	A			
<i>acido acetilsalicilico + magnesio idrossido+ algedrato</i>	os	A			
B01AC07 Dipiridamolo					
<i>dipiridamolo</i>	ev	C			
B01AC09 Epoprostenolo					
<i>Epoprostenolo</i>	ev	H/C*			*Il dosaggio da 500 mcg
B01AC11 Iloprost					
<i>iloprost</i>	ev, inal	H-OSP1/2			
B01AC13 Abciximab					
<i>Abciximab</i>	ev	H-OSP1	RNM		
B01AC16 Eptifibatide					
<i>eptifibatide</i>	ev	H-OSP1			
B01AC17 Tirofiban					
<i>tirofiban cloridrato monoidrato</i>	ev	H-OSP1	RNM		
B01AD Enzimi					
B01AD02 Alteplasi					
<i>alteplasi</i>	ev	H-OSP1	RNM		
B01AD04 Urochinasi					
<i>urochinasi</i>	ev	H-OSP1 H-OSP1			
B01AD10 Drotrecogin alfa (attiv.)					
<i>drotrecogin alfa attivato</i>	ev	H-OSP1	RNM		Xigris è indicato per il trattamento di pazienti adulti con sepsi grave associata a due o più insufficienze d'organo in aggiunta alla migliore terapia standard. L'uso di Xigris deve essere preso in considerazione principalmente nelle situazioni in cui la terapia può essere iniziata entro 24 ore dall'esordio dell'insufficienza d'organo
B01AD11 Tenecteplase					
<i>tenecteplase</i>	ev	H-OSP1	RNM		



Classificazione ATC Anatomica/Terapeutica/Chimica e principio attivo	Formulazione/ Dosaggio	Classe SSN / note AIFA	Ricetta	PHT	Note PTR
B01AD12 Proteina C					
<i>proteina C del plasma umano</i>	ev	H-OSP1	RNM		Da utilizzare nella porpora fulminante e nella necrosi cutanea indotta dalla "cumarina" in pazienti con grave deficit congenito di proteina C. Indicata inoltre per la profilassi a breve termine in pazienti con grave deficit congenito di proteina C, in presenza di una o più delle seguenti condizioni: imminenti interventi chirurgici o terapia invasiva; all'inizio di terapia a base di "cumarina"; nei casi in cui la terapia a base di "cumarina" non sia sufficiente; nei casi in cui la terapia a base di "cumarina" non sia possibile.
B01AE Inibitori diretti della trombina					
B01AE01 Bivalirudina					
<i>Bivalirudina</i>	ev	H - OSP1			
B01AE02 Lepirudina					
<i>lepirudina</i>	ev	H-OSP1			Inibitore diretto della trombina per terapia della HIT (trombocitopenia indotta da eparina). Su richiesta motivata previa presentazione di copia del test HIPAA che può avvenire anche in momento successivo alla fornitura del farmaco.
B01AE03 Argatroban					
<i>Argatroban</i>	ev	H-OSP1			
B01AE07 Dabigatran etexilato					
<i>Dabigatran etexilato</i>	os	H -OSP2			Prevenzione primaria da episodi tromboembolici in pazienti adulti sottoposti a chirurgia sostitutiva totale dell'anca e del ginocchio
B01AX Altri antitrombotici					
B01AX01 Defibrotide					
<i>defibrotide *</i> * solo per dializzati	im,ev	C	RNM		
B01AX05 Fondaparinux					
<i>fondaparinux sodico</i>	sc	A	RNM		
B01AX06 Rivaroxaban					
<i>rivaroxaban</i>	os	H-OSP2			Prevenzione primaria da episodi tromboembolici in pazienti adulti sottoposti a chirurgia sostitutiva elettiva totale dell'anca e del ginocchio
B01AX49 Proteina C del plasma umano					
<i>proteina C del plasma umano</i>	ev	H			
B02 Antiemorragici					
B02A Antifibrinolitici					
B02AA Aminoacidi					
B02AA02 Acido tranexamico					
<i>acido tranexamico</i>	os,im,ev	A			
B02AB Inibitori delle proteasi					
B02AB02 alfa1 -antitripsina					
<i>alfa 1 antitripsina</i>	ev	H-OSP1			
B02AB49 Vari					



Classificazione ATC Anatomica/Terapeutica/Chimica e principio attivo	Formulazione/ Dosaggio	Classe SSN / note AIFA	Ricetta	PHT	Note PTR
<i>gabexato mesilato</i>	ev	H-OSP1	RNM		
B02B Vitamina K ed altri emostatici					
B02BA Vitamina K					
B02BA01 Fitomenadione					
<i>fitomenadione</i>	os, im	A			
B02BC Emostatici locali					
B02BC30 Associazioni					
<i>colla di fibrina</i>	topico	H-OSP1	RNM		
<i>fibrinogeno umano+trombina umana</i>	topico	H-OSP1	RNM		
<i>proteina coagulabile umana+trombina+ac.tranexamico</i>	topico				Come riportato in scheda tecnica l'efficacia è dimostrata solo in chirurgia epatica ed ortopedica
B02BD Fattori della coagulazione del sangue					
B02BD Fattore von Willebrand umano					
<i>fattore von willebrand umano</i>	ev	H-OSP1			prevenzione del trattamento delle emorragie nella malattia di von Willebrand, come da scheda tecnica
B02BD01 Fattore IX, II, VII, e X di coagulazione in associazione					
<i>complesso protrombinico umano</i>	ev	A/PT	RNM		Gennaio 2007-Modifica della standardizzazione del Concentrato di Complesso Protrombinico.
B02BD02 Fattore VIII di coagulazione					
<i>fattore VIII liofilizzato</i>	ev	A/PT	RNM		
<i>octocog alfa</i>	ev	A/PT	RNM		
<i>moroctocog alfa</i>	ev	A	RNM		
B02BD03 Inibitore bypassante l'attività del Fattore VIII					
<i>Complesso protrombinico concentrato attivato</i>	e.v.	A	RNM		
B02BD04 Fattore IX di coagulazione					
<i>fattore IX di coagulazione liofilizzato</i>	ev	A	RNM		
B02BD05 Fattore VII di coagulazione					
<i>fattore VII di coagulazione liofilizzato</i>	ev	A	RNM		Limitatamente alle emorragie causate da disturbi congeniti o acquisiti della coagulazione dovuti esclusivamente o in parte ad una carenza di fattore VII.
B02BD08 Eptacog alfa-attivato					
<i>eptacog alfa attivato</i>	ev	H-OSP1	RNM		Limitatamente a pazienti che presentino inibitori del fattore VIII e IX della coagulazione.
B02BD09 Nonacog Alfa					
<i>Nonacog Alfa</i>	ev	A	RNM		
B03 Farmaci antianemici					
B03A Preparati a base di ferro					
B03AA Ferro bivalente, preparati orali					



Classificazione ATC Anatomica/Terapeutica/Chimica e principio attivo	Formulazione/ Dosaggio	Classe SSN / note AIFA	Ricetta	PHT	Note PTR
B03AA07 Ferroso solfato <i>ferroso solfato eptaidrato</i>	os	A			
B03AC02 Ferro Ossido Saccarato <i>Ferro ossido saccarato</i>	ev	C/OSP1	RNM		
B03AB Ferro trivalente, preparati orali					



Classificazione ATC Anatomica/Terapeutica/Chimica e principio attivo	Formulazione/ Dosaggio	Classe SSN / note AIFA	Ricetta	PHT	Note PTR
B03AB49 Vari <i>ferromaltoso</i>	os	A76	RNM		
<i>sodio ferri gluconato</i>	os, ev	H-OSP2	RNM		
B03B Vitamina B12 ed acido folico B03BA Vitamina B12 (cianocobalamina e derivati) B03BA01 Cianocobalamina <i>cianocobalamina</i>	os, im	A10	RNM		
B03BA03 Idroxocobalamina <i>idroxocobalamina</i>	im, ev	C			
B03BB Acido folico e derivati B03BB01 Acido folico <i>acido folico</i>	os, im	A10	RNM		
B03X Altri preparati antianemici B03XA Altri preparati antianemici					
B03XA01 Eritropoietina					(Epoietina Alfa) Dicembre 2002 - Nota informativa sulla via di somministrazione e richiamo sulle condizioni di conservazione: Comunicato EMEA Gennaio 2008: epoetine e rischio di progressione della crescita tumorale e di eventi tromboembolici nei pazienti con neoplasie del distretto testa-collo e rischio cardiovascolare nei pazienti con malattia renale cronica in caso di superamento di 12 g/dl di Hb
<i>epoetina alfa*</i>	ev, sc	A12	RNM	SI	
<i>epoetina beta*</i>	ev, sc	A12	RNM	SI	
B03XA02 Darbepoetina alfa					
<i>darbepoetina alfa*</i>	ev, sc	A12	RNM	SI	Comunicato EMEA Gennaio 2008: epoetine e rischio di progressione della crescita tumorale e di eventi tromboembolici nei pazienti con neoplasie del distretto testa-collo e rischio cardiovascolare nei pazienti con malattia renale cronica.
B03XA03 Metossi polietilen glicole- epoetina beta <i>Metossipolietilenglicole - epoetina beta</i>	ev, sc	A/PT		SI	
B05 Succedanei del sangue e soluzioni perfusionali B05A Sangue e prodotti correlati B05AA Succedanei del sangue e frazioni proteiche plasmatiche B05AA01 Albumina <i>albumina umana soluzione</i>	ev	A15	RS		



Classificazione ATC Anatomica/Terapeutica/Chimica e principio attivo	Formulazione/ Dosaggio	Classe SSN / note AIFA	Ricetta	PHT	Note PTR
B05AA02 Altre frazioni proteiche plasmatiche					
<i>Proteine plasmatiche umane soluzione</i>	ev*	C	RNM		
* richiesta nominativa con consulenza dell'anestesista o del SIT					
B05AA05 Destrano					
<i>destrano</i>	ev	H-OSP1			
B05AA06 Derivati della gelatina					
<i>poligelina</i>	ev	H-OSP1			
<i>succigelina</i>	ev	H-OSP1			
B05AA07 Amido idrossietilico					
<i>tetramido</i>	ev	C-OSP1			
<i>pentamido</i>	ev	C-OSP1			
B05B Soluzioni endovena					
B05BA Soluzioni nutrizionali parenterali					
B05BA01 Aminoacidi					
<i>poliaminoacidi</i>	ev	C			
B05BA02 Emulsioni di grassi	ev				
B05BA03 Carboidrati	ev	A			
B05BA04 Poliaminoacidi					
<i>Poliaminoacidi</i>	ev	C			
B05BA10 Soluzioni nutrizionali parenterali in associazione	ev	RNM			
B05BB Soluzioni che influenzano l'equilibrio elettrolitico					
B05BB01 Elettroliti	ev	C			
B05BB02 Elettroliti associati a carboidrati	ev	C			
B05BB03 Trometamolo					
<i>trometamolo</i>	ev	H-OSP2			
B05BC Soluzioni che favoriscono la diuresi osmotica					
B05BC01 Mannitolo					
<i>mannitolo</i>	ev	C			
B05BC49 Glicerolo+Sodio cloruro					
<i>Glicerolo+Sodio cloruro</i>	ev	C			
B05C Soluzioni per irrigazioni					
B05CB Soluzioni saline					
B05CB01 Sodio cloruro					
<i>sodio cloruro</i>	ev	C			



Classificazione ATC Anatomica/Terapeutica/Chimica e principio attivo	Formulazione/ Dosaggio	Classe SSN / note AIFA	Ricetta	PHT	Note PTR
B05CX10 Associazioni <i>mannitolo + sorbitolo</i>	ev	C			
B05X Soluzioni endovena additive B05XA Soluzioni elettrolitiche					La scelta viene demandata alle CTA
B05XB Aminoacidi ev					La scelta viene demandata alle CTA
B05XC Vitamine					La scelta viene demandata alle CTA
C SISTEMA CARDIOVASCOLARE					
C01 Terapia cardiaca C01A Glicosidi cardiaci C01AA Glicosidi digitalici C01A Glicosidi cardiaci C01AA Glicosidi digitalici C01AA05 Digossina <i>digossina</i>	os, ev, im	A			
C01AA08 Metildigossina <i>metildigossina</i>	os	A			
C01B Antiaritmici, classe I e III C01BA Antiaritmici, classe I A C01BA01 Chinidina <i>chinidina poligalatturonato</i>	os	A			
C01BA49 Vari <i>diidrochinidina</i>	os	A			
C01BB Antiaritmici, classe I B C01BB02 Mexiletina <i>mexiletina</i>	os, ev	A			
C01BC Antiaritmici, classe I C C01BC03 Propafenone <i>propafenone</i>	os, ev	A			
C01BC04 Flecainide <i>flecainide</i>	os, ev	A /H-OSP1			
C01BD Antiaritmici, classe III C01BD01 Amiodarone <i>amiodarone</i>	os, ev	A			
C01BD05 Ibutilide <i>ibutilide</i>	ev	C-OSP1			conversione acuta della fibrillazione atriale o del flutter atriale a ritmo sinusale
C01C Stimolanti cardiaci, esclusi glicosidi cardiaci C01CA Adrenergici e dopaminergici					
C01CA01 Etilefrina <i>Etilefrina</i>	im, ev	C			



Classificazione ATC Anatomica/Terapeutica/Chimica e principio attivo	Formulazione/ Dosaggio	Classe SSN / note AIFA	Ricetta	PHT	Note PTR
C01CA02 Isoprenalina <i>isoprenalina</i>	ev	C			
C01CA03 Norepinefrina <i>noradrenalina</i>	ev	C/H-OSP1			
C01CA04 Dopamina <i>dopamina</i>	ev	H-OSP1			
C01CA07 Dobutamina <i>dobutamina</i>	ev	H-OSP1			
C01CA17 Midodrina <i>midodrina cloridrato *</i>	os,im	C			
* solo per pazienti afferenti al SIT					
C01CA19 Fenoldopam <i>fenoldopam</i>	ev	H-OSP1	RNM		terapia d'emergenza dell'ipertensione che richiede trattamento per via ev
C01CA24 Epinefrina <i>adrenalina</i>	im,sc	A			
C01CE03 Enoximone <i>Enoximone</i>	ev	H-OSP1	RNM		
C01CX Altri stimolanti cardiaci C01CX08 Levosimendan <i>levosimendan</i>	ev	C-OSP	RNM		
C01D Vasodilatatori usati nelle malattie cardiache C01DA Nitrati organici C01DA02 Nitroglicerina <i>nitroglicerina</i>	subling, ev, transdermica	A/H-OSP1			
C01DA08 Isosorbide dinitrato <i>isosorbide dinitrato</i>	subl, os, ev	A/H-OSP1			
C01DA14 Isosorbide mononitrato <i>isosorbide mononitrato</i>	os	A			
C01E Altri preparati cardiaci C01EA Prostaglandine					
C01EA01 Alprostadil <i>alprostadil alfaciclodestrina</i>	ev	H-OSP1			Limitatamente a: trattamento del M.di Buerger in stadio avanzato con ischemia critica degli arti inferiori quando non è indicato un intervento di rivascolarizzazione; trattamento delle arteriopatie obliteranti di grado severo con ischemia critica degli arti inferiori quando non è indicato un intervento di rivascolarizzazione.
<i>alprostadil</i>	ev	H-OSP1			Da usarsi in ambienti altamente specializzati per il trattamento di difetti cardiaci congeniti del neonato.
C01EB Altri preparati cardiaci					
C01EB07 Fosfofructosio	ev	RNM			Limitatamente all'utilizzo quale fonte di fosfato organici



Classificazione ATC Anatomica/Terapeutica/Chimica e principio attivo	Formulazione/ Dosaggio	Classe SSN / note AIFA	Ricetta	PHT	Note PTR
C02KX04 Sildenafil <i>Sildenafil</i>	os	H-OSP2	RNM		Ipertensione arteriosa polmonare classe III OMS
C03 Diuretici C03A Diuretici ad azione diuretica minore, Tiazidi C03AA Tiazidi, non associate C03AA03 Idroclorotiazide <i>idroclorotiazide</i>	os	A			
C03B Diuretici ad azione diuretica minore, escluse le tiazidi C03BA Sulfonammidi, non associate C03BA04 Clortalidone <i>clortalidone</i>	os	A			
C03C Diuretici ad azione diuretica maggiore C03CA Sulfonammidi, non associate C03CA01 Furosemide <i>furosemide</i>	os, im, ev	A			
C03CC Derivati dell'acido arilossiacetico C03CC01 Acido etacrinico <i>acido etacrinico</i>	ev, os	C			
C03D Farmaci risparmiatori di potassio C03DA Antagonisti dell'aldosterone C03DA01 Spironolattone <i>spironolattone</i>	os	A			
C03DA02 Canreonato di potassio <i>potassio canreonato</i>	os, ev	A/H-OSP1			
C03DA03 Canrenone <i>canrenone</i>	os	A			
C03E Diuretici risparmiatori di potassio in associazione C03EA Diuretici ad azione diuretica minore associati a farmaci risparmiatori di potassio C03EA01 Idroclorotiazide e farmaci risparmiatori di potassio <i>idroclorotiazide + amiloride</i>	os	A			
C04 Vasodilatatori periferici C04A Vasodilatatori periferici C04AD Derivati purinici C04AD03 Pentoxifillina <i>pentoxifillina</i>	ev	C	RNM		In casi particolari di ischemia critica degli arti inferiori, del distretto oculare e auricolare
C04AX Altri vasodilatatori periferici C04AX49 Vari <i>papaverina cloridrato</i>	ev topico	C			
C05 Vasoprotettori C05A Antiemorroidari per uso topico C05AA Prodotti a base di corticosteroidi C05AA10 Fluocinolone acetone <i>fluocinolone acetone + ketocaina</i>	topico	C			
C05B Terapia antivirica					



Classificazione ATC Anatomica/Terapeutica/Chimica e principio attivo	Formulazione/ Dosaggio	Classe SSN / note AIFA	Ricetta	PHT	Note PTR
C05BA Eparine o eparinoidi per uso topico					
C05BA01 Eparinoidi organici	topico				Un preparato a scelta delle CTA
C05BB Sostanze sclerosanti per iniezioni locali					
C05BB02 Polidocanolo <i>lauromacrogol 400</i>	ev	C			
C07 Betabloccanti					
C07A Betabloccanti					
C07AA Betabloccanti, non selettivi					
C07AA05 Propranololo <i>propranololo cloridrato</i>	os, ev	A			
C07AA07 Sotalolo <i>sotalolo</i>	os	A			
C07AB Betabloccanti, selettivi, non associati					
C07AB02 Metoprololo <i>metoprololo</i>	os, ev	A/H-OSP1			
C07AB03 Atenololo <i>atenololo</i>	os, ev	A			
C07AB07 Bisoprololo <i>bisoprololo fumarato</i>	os	A			Farmaco con indicazione anche nello scompenso cardiaco cronico.
C07AB08 Celiprololo <i>Celiprololo</i>	os	A			
C07AB09 Esmololo <i>esmololo cloridrato</i>	ev	H-OSP1			Riservato a pazienti critici, da utilizzare nelle sale operatorie e nelle terapie intensive.
C07AB12 Nebivololo <i>nebivololo</i>	os	A			Beta bloccante ad azione anche vasodilatante e con indicazione anche nello scompenso cardiaco cronico.
C07AG Bloccanti dei recettori alfa e beta adrenergici					
C07AG01 Labetalolo <i>labetalolo</i>	ev	H-OSP1			
C07AG02 Carvedilolo <i>carvedilolo</i>	os	A			
C08 Calcioantagonisti					
C08C Calcioantagonisti selettivi con prevalente effetto vascolare					
C08CA Derivati diidropiridinici					Le formulazioni orali sono dotate della stessa efficacia antiipertensiva. Le singole CTA formulino le loro scelte in base al miglior profilo costo/efficacia e in base al miglior costo giornaliero di terapia secondo DDE e PDD appropriate.
C08CA01 Amlodipina <i>amlodipina</i>	os	A			



Classificazione ATC Anatomica/Terapeutica/Chimica e principio attivo	Formulazione/ Dosaggio	Classe SSN / note AIFA	Ricetta	PHT	Note PTR
C08CA02 Felodipina <i>felodipina</i>	os	A			
C08CA05 Nifedipina <i>nifedipina</i>	os	A			
C08CA06 Nimodipina <i>nimodipina</i>	ev,os	H-OSP1	RNM		
C08D Calcioantagonisti selettivi con effetto cardiaco diretto C08DA Derivati fenilalchilaminici C08DA01 Verapamil <i>verapamil cloridrato</i>	os,ev	A			
C08DB Derivati benzotiazepinici C08DB01 Diltiazem <i>diltiazem</i>	os,ev	A			
C09 Sostanze ad azione sul sistema renina-angiotensina					
C09A ACE-Inibitori, non associati					I principi attivi contenuti nella classe degli ACE-inibitori hanno tutti la stessa efficacia antipertensiva. Le singole CTA formulino le loro scelte in base al miglior profilo costo/efficacia e in base al miglior costo giornaliero di terapia secondo DDD e PDD appropriate.
C09AA ACE-inibitori, non associati					
C09AA01 Captopril <i>Captopril</i>	os	A			
C09AA02 Enalapril <i>enalapril</i>	os	A			
C09AA04 Perindopril <i>perindopril</i>	os	A			



Classificazione ATC Anatomica/Terapeutica/Chimica e principio attivo	Formulazione/ Dosaggio	Classe SSN / note AIFA	Ricetta	PHT	Note PTR
C09AA05 Ramipril <i>ramipril</i>	os	A			
C09AA06 Quinapril <i>quinapril</i>	os, ev	A			
C09B ACE-inibitori, Associazioni C09BA ACE-Inibitori e diuretici C09BA02 Enalapril e diuretici <i>enalapril+idroclorotiazide</i>	os	A			
C09BA05 Ramipril e diuretici <i>ramipril + idroclorotiazide</i>	os	A			
C09C Antagonisti dell'angiotensina C09CA Antagonisti dell'angiotensina II, non associati C09CA01 Losartan <i>losartan potassico</i>	os	A			
C09CA03 Valsartan <i>valsartan</i>	os	A			
C09CA04 Irbesartan <i>irbesartan</i>	os	A			
C09AA01 Candesartan <i>Candesartan</i>	os	A			
C09CA07 Telmisartan Telmisartan	os	A			
C09D Antagonisti dell'angiotensina II, associazioni C09DA Losartan+idroclorotiazide <i>Losartan+idroclorotiazide</i>	os	A			
C09DA03 Valsartan+Idroclorotiazide <i>Valsartan+idroclorotiazide</i>	os	A			
C09DA04 Irbesartan +diuretici <i>Irbesartan+idroclorotiazide</i>	os	A			
C09DA06 Candesartan+idroclorotiazide <i>Candesartan+idroclorotiazide</i>	os	A			
C09XA Inibitori della renina C09XA02 Aliskiren <i>saliskiren</i>	os	A			per pazienti che non rispondono ad altri trattamenti di comprovato costo-efficacia. Monitoraggio dei consumi ogni sei mesi
C10 Sostanze modificatrici dei lipidi C10A sostanze modificatrici dei lipidi, non associate C10AA Inibitori della HMG CoA reduttasi					Da prescrivere all'interno della gestione del rischio cardiovascolare globale in conformità alla DGR 1384/2008
C10AA01 Simvastatina <i>simvastatina</i>	os	A13	RNM		
C10AA03 Pravastatina <i>pravastatina</i>	os	A13	RNM		



Classificazione ATC Anatomica/Terapeutica/Chimica e principio attivo	Formulazione/ Dosaggio	Classe SSN / note AIFA	Ricetta	PHT	Note PTR
C10AA05 Atorvastatina <i>atorvastatina</i>	os	A13	RNM		
C10AA07 Rosuvastatina <i>rosuvastatina</i>	os	A13	RNM		
C10AC01 Colestiramina <i>Colestiramina</i>	os	A			
C01BA02 Ezetimibe+Simvastatina <i>Ezetimibe+Simvastatina</i>	os	A13	RNM		
C10AX06 Omega Polienoici <i>Omega Polienoici</i>	os	A13	RNM		Solo per Unità di Terapia Intensiva coronarica
D DERMATOLOGICI					
D01 Antimicotici per uso dermatologico D01A Antimicotici per uso topico D01AC Derivati imidazolici e triazolici					Un preparato a scelta delle CTA
D03 Preparati per il trattamento di ferite ed ulcerazioni D03A Cicatrizzanti D03AX Altri cicatrizzanti D03AX05 Acido ialuronico <i>acido ialuronico sale sodico</i>	topico in garza	C			L'uso delle pomate è ammesso solo nei reparti di terapia intensiva, Centri Ustioni, Dermatologia
D03AX49 Vari <i>frumento estratto + fenossietanolo</i>	topico in garza e crema	C			
D03B Enzimi D03BA Enzimi proteolitici D03BA52 Clostridiopeptidasi, associazioni <i>collagenasi</i>	topico	C			
<i>collagenasi+cloramfenicolo</i>	topico	C			
D04 Antipruriginosi, inclusi antistaminici, anestetici, etc D04A Antipruriginosi, inclusi antistaminici, anestetici, etc D04B Anestetici per uso topico D04AB01 Lidocaina <i>Lidocaina</i>	topico	C			
D05 Antipsoriaci D05A Antipsoriaci per uso topico D05AX Altri antipsoriaci per uso topico D05AX02 Calcipotriolo <i>Calcipotriolo</i>	topico	C			
D05BB Retinoidi per il trattamento delle psoriasi D05BB02 Acitretina <i>acitretina</i>	os	A		Si	Per psoriasi nel campo del progetto Psocare



Classificazione ATC Anatomica/Terapeutica/Chimica e principio attivo	Formulazione/ Dosaggio	Classe SSN / note AIFA	Ricetta	PHT	Note PTR
D06 Antibiotici e chemioterapici per uso dermatologico					
D06A Antibiotici per uso topico					
D06AA Tetracicline e derivati					
D06AA02 Clortetraciclina <i>clortetraciclina</i>	topico	C			
D06AX Altri antibiotici per uso topico					
D06AX07 Gentamicina <i>gentamicina</i>	topico	C			
D06AX09 Mupirocina <i>mupirocina</i>	topico	C			
D06B chemioterapici per uso topico					
D06BA Sulfonamidi					
D06BA01 sulfadiazina argantica <i>sulfadiazina argantica</i>	topico	C			
D06AX01 Acido fusidico <i>Acido fusidico</i>	topico	C			
D07 Corticosteroidi, preparati dermatologici					
D07A Corticosteroidi, non associati					
D07AB Corticosteroidi moderatamente attivi (gruppo II)					Si demanda la scelta alle CTA
D07AC Corticosteroidi attivi (gruppo III)					Si demanda la scelta alle CTA
D07AD Corticosteroidi molto attivi (gruppo IV)					Si demanda la scelta alle CTA
D07XC01 Corticosteroidi attivi altre associazioni					Si demanda la scelta alle CTA
D08 Antisettici e disinfettanti					
D08AG Derivati dello Iodio					
D08AG02 Iodipovidone <i>iodipovidone</i>	topico	A			
D11 Altri preparati dermatologici					
D11AX Altri dermatologici					
D11AX14 Tacrolimus <i>Tacrolimus</i>	topico	C/H			Prescrivibile dalle UO e/o Servizi di Dermatologia dei P.O e delle cliniche universitarie, nonché dai poliambulatori specialistici delle ASL
D11AX15 Pimecrolimus <i>Pimecrolimus</i>	topico	C/H			Pimecrolimus crema sarà prescrivibile dalle U.O. di Dermatologia complesse dei presidi ospedalieri e dal Centro di riferimento di dermatologia pediatrica.
G SISTEMA GENITO-URINARIO ED ORMONI SESSUALI					
G01 Antinfettivi ed antisettici ginecologici					
G01A Antimicrobici ed antisettici, escluse le associazioni con corticosteroidi					
G01AA Antibiotici					Si demanda la scelta alle CTA
G01AF Derivati imidazolici					Si demanda la scelta alle CTA



Classificazione ATC Anatomica/Terapeutica/Chimica e principio attivo	Formulazione/ Dosaggio	Classe SSN / note AIFA	Ricetta	PHT	Note PTR
G01AX Altri antifettivi ed antisettici					Si demanda la scelta alle CTA
G02 Altri ginecologici					
G02A Oxitocici					
G02AB Alcaloidi della segale cornuta					
G02AB01 Metilergometrina <i>metilergometrina</i>	os,im,ev	A			
G02AD Prostaglandine					
G02AD02 Dinoprostone <i>dinoprostone</i>	ev topico	H-OSP1 C-OSP1			
G02AD03 Gemeprost <i>gemeprost</i>	topico	H-OSP1			
G02AD05 Sulprostone <i>sulprostone</i>	ev	H-OSP1			
G02C Altri preparati ginecologici					
G02CA Simpaticomimetici, tocolitici					
G02CA01 Ritodrina <i>ritodrina</i>	os,ev	A			
G02CA49 Vari <i>isoxuprina</i>	os,im,ev	C			
G02CB Inibitori della prolattina					
G02CB01 Bromocriptina <i>bromocriptina</i>	os	A			Febbraio 2007-Importanti informazioni sulla sicurezza riguardanti i farmaci dopamino agonisti.
G02CB02 Lisuride <i>Lisuride</i>	os	A			
G02CB03 Cabergolina <i>cabergolina</i>	os	A			Febbraio 2007-Importanti informazioni sulla sicurezza riguardanti i farmaci dopamino agonisti Aprile 2007- Cabergolina (CABASER®) e valvulopatia cardiaca fibrotica: informazioni importanti, incluse l'indicazione nella seconda linea, le controindicazioni per l'uso e i nuovi requisiti di monitoraggio.
G02CX Altri ginecologici					
G02CX01 Atosiban <i>atosiban acetato</i>	ev	H-OSP1			
G03 Ormoni sessuali e modulatori del sistema genitale					
G03AA ASSOCIAZIONI FISSE ESTRO-PROGESTINICHE					
G03B Androgeni					
G03BA Derivati del 3- ossoandrostene					
G03BA03 Testosterone <i>testosterone</i>	im	A36	RNM		
G03D Progestinici					
G03DA Derivati del pregnene					
G03DA02 Medrossiprogesterone					



Classificazione ATC Anatomica/Terapeutica/Chimica e principio attivo	Formulazione/ Dosaggio	Classe SSN / note AIFA	Ricetta	PHT	Note PTR
<i>medrossiprogesterone</i>	os	CIA			
G03DA03 Idrossiprogesterone <i>idrossiprogesterone</i>	im	A			
G03DA04 Progesterone <i>progesterone</i>	im	A			
G03DC02 Noretisterone <i>Noretisterone</i>	os	A			
G03G Gonadotropine ed altri stimolanti dell'ovulazione G03GA Gonadotropine					
G03GA01 Gonadotropina corionica					
<i>gonadotropina corionica</i>	im, sc	A			
G03GA02 Menotropina <i>menotropina</i>	im,s.c.	A74			
G03GA03 Urofollitropina <i>urofollitropina</i>	im, sc	A74			
G03GA03 Follitropina alfa <i>follitropina alfa</i>	sc	A74			
G03GA04 Follitropina beta <i>follitropina beta</i>	im, sc	A74			
G04 Urologici G04B Altri urologici, inclusi gli antispastici G04BD Antispastici urinari G04BD04 Oxibutinina					
<i>oxibutinina cloridrato</i>	os	A87	RNM		
G04BE Farmaci usati nelle disfunzione dell'erezione G04BE01 Alprostadil					
<i>alprostadil</i>	intracav.	A75	RNM		
G04ABX Altri urologici					
G04BX49 Lidocaina	topico	C			
G04C Farmaci usati nell'ipertrofia prostatica benigna G04CA Antagonisti dei recettori alfa adrenergici G04CA02 Tamsulosin					
<i>Tamsulosin</i>	os	A			
G04CB Inibitori della testosterone 5- alfa reduttasi G04CB01 Finasteride					
<i>Finasteride</i>	os	A			
G04CB02 Dutasteride <i>dutasteride</i>	os	A	RNM		



Classificazione ATC Anatomica/Terapeutica/Chimica e principio attivo	Formulazione/ Dosaggio	Classe SSN / note AIFA	Ricetta	PHT	Note PTR
H PREPARATI ORMONALI SISTEMICI, ESCLUSI GLI ORMONI SESSUALI					
H01 Ormoni ipofisari, ipotalamici ed analoghi					
H01A Ormoni del lobo anteriore dell'ipofisi ed analoghi					
H01AA ACTH					
H01AA02 Tetracosactide					
<i>tetracosactide esacetato</i>	im, ev	C			
H01AB Tirotropina					
H01AB01 TSH Umano Ricombinante					
<i>TSH umano ricombinante</i>	ev	H-OPS1			
H01AC Somatropina e analoghi					
H01AC01 Somatropina					
<i>Somatropina</i>	sc, im	A39	RNM		
H01AX Altri ormoni del lobo anteriore dell'ipofisi ed analoghi					
H01AX 01 Pegvisomant					
<i>Pegvisomant</i>	sc	H Osp2	RNM		
H01B Ormoni del lobo posteriore dell'ipofisi					
H01BA Vasopressina ed analoghi					
H01BA02 Desmopressina					
<i>desmopressina acetato</i>	os, im, ev, sc, endonasale	A			
H01BA04 Terlipressina					
<i>terlipressina</i>	ev	H-OSP1	RNM		
H01BB Oxitocina e suoi derivati					
H01BB02 Oxitocina					
<i>oxitocina</i>	im, ev	H-OSP1			
H01C Ormoni ipotalamici					
H01CB Ormone anticrescita					
H01CB01 Somatostatina					
<i>somatostatina</i>	ev	H-OSP1	RNM		
H01CB02 Octreotide					
<i>octreotide</i>	ev, im, sc	A40/PT	RNM	SI	
H01CB03 Lanreotide					
<i>Lanreotide</i>	im	A40/PT	RNM	SI	
H02 Corticosteroidi sistemici					
H02A Corticosteroidi sistemici, non associati					
H02AA Mineralcorticoidi					
H02AA03 Desossicortone					
<i>Desossicortone</i>	im	A			
H02AB Glicocorticoidi					
H02AB01 Betametasone					
<i>betametasone</i>	os, im, ev, ia	A			
H02AB02 Desametasone					
<i>desametasone fosfato disodico</i>	os, im, ev	A/C			
H02AB04 Metilprednisolone					
<i>metilprednisolone</i>	os, im, ev	A/C			
H02AB07 Prednisone					
<i>prednisone</i>	os	A			
H02AB08 Triamcinolone					
<i>triamcinolone</i>	os, im, ia	A/C			



Classificazione ATC Anatomica/Terapeutica/Chimica e principio attivo	Formulazione/ Dosaggio	Classe SSN / note AIFA	Ricetta	PHT	Note PTR
H02AB09 Idrocortisone <i>idrocortisone emisuccin. sodico</i>	im,ev	A/C			
H02AB10 Cortisone <i>cortisone</i>	os	A			
H02AB13 Deflazacort <i>deflazacort</i>	os	C			
H02B Corticosteroidi sistemici, associazioni H02BX Corticosteroidi sistemici,associazioni					
H02BX01 Metilprednisolone, associazioni					
<i>Metilprednisolone+lidocaina</i>	intrasinov.	C			
H03 Terapia tiroidea H03A Preparati tiroidei H03AA Ormoni tiroidei H03AA01 Levotiroxina sodica <i>levotiroxina sodica</i>	os	A			
H03B Preparati antitiroidei H03BB Derivati imidazolici contenenti zolfo H03BB02 Tiamazolo <i>tiamazolo</i>	os	A			
H04 Ormoni pancreatici H04A Ormoni glicogenolitici H04AA Ormoni glicogenolitici H04AA01 Glucagone <i>glucagone</i>	im,ev,sc	H-OSP1			
H05 Calcio-omeostatici H05AA02 Teriparatide <i>Teriparatide</i>	sc	A79			
H05AA03 Ormone paratiroideo ricombinante <i>Ormone paratiroideo ricombinante</i>	sc	A79			
H05BX Altri preparati antiparatiroidi					
H05BX01 Cinacalcet					
<i>Cinacalcet</i>	os	A		Si	Trattamento dell'iperparatiroidismo secondario in pazienti affetti da insufficienza renale cronica in stadio terminale in terapia dialitica di mantenimento.
J ANTINFETTIVI GENERALI PER USO ISTEMICO					
J01 Antibatterici per uso sistemico Si raccomanda una corretta politica degli antibiotici all'interno delle attività dei Comitati di Controllo delle Infezioni Ospedaliere					
J01A Tetracicline J01AA Tetracicline					
J01AA02 Doxiciclina <i>Doxiciclina</i>	os	A			Doxiciclina e Minociclina sono sostanzialmente equivalenti
J01AA08 Minociclina <i>minociclina</i>	os	A			



Classificazione ATC Anatomica/Terapeutica/Chimica e principio attivo	Formulazione/ Dosaggio	Classe SSN / note AIFA	Ricetta	PHT	Note PTR
J01AA12 Tigeciclina					
<i>tigeciclina</i>	ev	H-OSP1	RNM		Da utilizzare nei casi di resistenza documentata microbiologicamente per il trattamento delle infezioni della cute e dei tessuti molli (in seconda linea dopo vancomicina/teicoplanina associata a beta lattamico) e per il trattamento delle infezioni intraddominali in seconda linea rispetto agli altri carbapenemici e beta lattamici.
J01B Amfenicoli					
J01BA Amfenicoli					
J01BA01 Cloramfenicolo					
<i>cloramfenicolo sodio succinato</i>	im	A			
J01C Antibatterici beta-lattamici, penicilline					
J01CA Penicilline ad ampio spettro					
J01CA01 Ampicillina					
<i>Ampicillina</i>	im,ev	A			
J01CA04 Amoxicillina					
<i>amoxicillina</i>	os	A			
J01CA12 Piperacillina sodica					
<i>piperacillina sodica</i>	im,ev	H-OSP1/A55	RNM		
J01CF04 Oxacillina					
<i>Oxacillina</i>	im	A			
J01CE Penicilline sensibili alle beta-lattamasi					
J01CE01 Benzilpenicillina					
<i>benzilpenicillina potassica</i>	im,ev	A	RNM		
J01CE08 Benzilpenicillina benzatinica					
<i>benzilpenicillina benzatinica</i>	im	A	RNM		
J01CR Associazioni di penicillina, inclusi gli inibitori delle beta-lattamasi					
J01CR01 Ampicillina ed inibitori enzimatici					
<i>ampicillina+sulbactam</i>	im,ev	A55	RNM		Ampicillina + sulbactam e Amoxicillina + acido clavulanico sono associazioni sostanzialmente equivalenti; Le singole CTA formulino le loro scelte in base al miglior profilo costo/efficacia e in base al miglior costo giornaliero di terapia secondo DDD e PDD appropriate
		H-OSP1*	RNM		*Alcuni dosaggi ev



Classificazione ATC Anatomica/Terapeutica/Chimica e principio attivo	Formulazione/ Dosaggio	Classe SSN / note AIFA	Ricetta	PHT	Note PTR
J01CR02 Amoxicillina					
<i>amoxicillina+ acido clavulanico</i>	os, ev	A	RNM		Ampicillina + sulbactam e Amoxicillina + acido clavulanico sono associazioni sostanzialmente equivalenti; Le singole CTA formulino le loro scelte in base al miglior profilo costo/efficacia e in base al miglior costo giornaliero di terapia secondo DDD e PDD appropriate
		H-OSP1*	RNM		* alcuni dosaggi ev
J01CR03 Ticarcillina + Acido clavulanico					
<i>ticarcillina + acido clavulanico</i>	ev				
J01CR05 Piperacillina ed inibitori enzimatici					
<i>piperacillina + tazobactam</i>	im, ev	A55 H-OSP 1*	RNM RNM		*alcuni dosaggi ev
J01D Altri antibatterici beta-lattamici					
J01DB Cefalosporine di prima generazione					
J01DB001 Cefalexina					
<i>Cefalexina</i>	os	A			
J01DB04 Cefalotina					
<i>Cefalotina</i>	im, ev	A/H			
J01DB04 Cefazolina					
<i>cefazolina sodica</i>	im, ev	A/H	RNM		
J01DC Cefalosporine di seconda generazione					
J01DC02 Cefuroxima					
<i>cefuroxima</i>	im, ev	A55			
J01DC04 Cefacloro					
<i>Cefacloro</i>	os	A			
J01DD Cefalosporine di terza generazione					
J01DD01 Cefotaxima					
<i>cefotaxima</i>	im, ev	A55 H-OSP1*	RNM RNM		*Alcuni dosaggi per via ev
J01DD02 Ceftazidima					
<i>ceftazidima</i>	im, ev	A55 H-OSP1*	RNM RNM		*Alcuni dosaggi per via ev
J01DD04 Ceftriaxone					
<i>ceftriaxone sodico</i>	im, ev	A55 H-OSP1*	RNM RNM		* Alcuni dosaggi per via ev
J01DD12 Cefoperazone					
<i>Cefoperazone</i>	im	A55	RNM		
J01DE Cefalosporine di quarta generazione					
J01DE01 Cefepime					
<i>cefepime</i>	im, ev	A55 H-OSP1*	RNM RNM		* Alcuni dosaggi e.v.
J01DF Monobattami					
J01DF01 Aztreonam					
<i>aztreonam</i>	im, ev	A56	RNM		



Classificazione ATC Anatomica/Terapeutica/Chimica e principio attivo	Formulazione/ Dosaggio	Classe SSN / note AIFA	Ricetta	PHT	Note PTR
J01DH Carbapenemi J01DH02 Meropenem <i>meropenem triidrato*</i>	ev	H-OSP1	RNM		
J01DH03 Ertapenem <i>ertapenem</i>	ev	H-OSP1	RNM		Terapia mirata di infezioni della cute e dei tessuti molli, intraddominali, e delle vie respiratorie dovute a germi resistenti ad altri antibiotici NON ATTIVO SU PSEUDOMONAS ed ACINETOBACTER SPP
J01DH04 Doripenem <i>doripenem</i>	soluzione per infusione	H-OSP1			Richiesta nominativa, motivata con antibiogramma; da non utilizzare in pazienti al di sotto dei 18 anni.
J01DH51 Imipenem ed inibitori enzimatici <i>imipenem+cilastatina</i>	im,ev	A56/H-OSP1	RNM		
J01E Sulfonamidi e trimetoprim J01EC Sulfonamidi ad azione intermedia J01EC02 Sulfadiazina <i>sulfadiazina</i>	cpr 500mg	A			
J01EE Associazioni di sulfonamidi con trimetoprim, inclusi i derivati J01EE01 Sulfametoxazolo e trimetoprim <i>sulfametoxazolo+trimetoprim</i>	os,ev	A	RNM		
J01F Macrolidi, lincosamidi e streptogramine J01FA Macrolidi J01FA01 Eritromicina <i>eritromicina</i>	os,ev	A			
J01FA02 Spiramicina <i>spiramicina</i>	os	A			
J01FA09 Claritromicina <i>claritromicina</i>	os,ev	A/H-OSP1			
J01FA10 Azitromicina <i>azitromicina</i>	os,ev	H-OSP1	RNM		
J01FF Lincosamidi J01FF01 Clindamicina <i>clindamicina fosfato</i>	os,im, iv	A	RNM		
J01FG Streptogramine J01FG02 quinupristin/dalfopristin <i>quinupristin+dalfopristin</i>	ev	H-OSP1	RNM		Nelle infezioni meticillino-resistenti: limitatamente alle infezioni, documentate microbiologicamente, da stafilococchi o enterococchi multiresistenti o in infezioni gravi in cui si sia verificato il fallimento clinico dopo terapia con glicopeptidi.
J01G Antibatterici aminoglicosidici J01GA Streptomicine J01GA01 Streptomicina <i>streptomicina</i>	im	A	RNM		
J01GB Altri aminoglicosidi					



Classificazione ATC Anatomica/Terapeutica/Chimica e principio attivo	Formulazione/ Dosaggio	Classe SSN / note AIFA	Ricetta	PHT	Note PTR
J01GB01 Tobramicina					
<i>tobramicina</i>	im,iv	A55	RNM		Tobramicina, netilmicina e gentamicina sono antibiotici della stessa classe terapeutica con caratteristiche simili. Le CTA formulino le loro scelte secondo una razionale politica degli antibiotici tenendo conto dei fattori di contesto come la flora batterica locale e dei costi giornalieri di terapia effettuati in base a DDD e PDD appropriate.
J01GB03 Gentamicina					
<i>gentamicina</i>	im, ev	A55	RNM		Tobramicina, netilmicina e gentamicina sono antibiotici della stessa classe terapeutica con caratteristiche simili. Le CTA formulino le loro scelte secondo una razionale politica degli antibiotici tenendo conto dei fattori di contesto come la flora batterica locale e dei costi giornalieri di terapia effettuati in base a DDD e PDD appropriate.
J01GB06 Amikacina					
<i>amikacina</i>	im,ev	A55	RNM		
J01GB07 Netilmicina					
<i>netilmicina solfato</i>	im,ev	A55	RNM		Tobramicina, netilmicina e gentamicina sono antibiotici della stessa classe terapeutica con caratteristiche simili. Le CTA formulino le loro scelte secondo una razionale politica degli antibiotici tenendo conto dei fattori di contesto come la flora batterica locale e dei costi giornalieri di terapia effettuati in base a DDD e PDD appropriate. Le formulazioni pediatriche non devono contenere alcool benzilico.
J01M Antibatterici chinolonici e chinossaline					
J01MA Fluorochinoloni					
J01MA02 Ciprofloxacina					
<i>ciprofloxacina</i>	os,ev	A/H-OSP1	RNM		
J01MA12 Levofloxacina					
<i>levofloxacina</i>	os, ev	A-HOSP1			
J01MA14 Moxifloxacina					
<i>moxifloxacina</i>	os	A			Non è attiva su pseudomonas e stafilococco aureus meticillino resistente
J01MA17 Plurifloxacina					
<i>Plurifloxacina</i>	os	A			Malgrado l'attività in vitro sui Gram negativi sia risultata maggiore rispetto ad altri fluorochinoloni, dai limitati studi clinici disponibili non emergono differenze significative o vantaggi evidenti. L'inserimento è considerato in aggiunta ma non in sostituzione ai fluorochinoloni già in PTO nell'ottica di un rapporto costo/efficacia favorevole.



Classificazione ATC Anatomica/Terapeutica/Chimica e principio attivo	Formulazione/ Dosaggio	Classe SSN / note AIFA	Ricetta	PHT	Note PTR
J01MB Altri chinolonici					
J01MB04 Acido pipemidico <i>acido pipemidico</i>	os	A			
J01X					
J01XA Antibatterici glicopeptidici					
J01XA01 Vancomicina <i>vancomicina cloridrato</i>	os, ev	H-OSP1	RNM		
J01XA02 Teicoplanina <i>teicoplanina</i>	im, ev	A56	RNM		Terapia mirata nelle infezioni da stafilococco meticillino resistente o enterococco multiresistente
J01XB01 Colistina <i>Colistina</i>	ev				Terapia mirata delle infezioni gravi da Pseudomonas multiresistente
J01XD Derivati imidazolici					
J01XD01 Metronidazolo <i>metronidazolo</i>	os, ev	H-OSP1	RNM		
J01XX08 Linezolid <i>linezolid</i>	os, ev, sopsensione oral:	H-OSP1/2	RNM		Attivo contro i batteri Gram + incluso lo stafilococco aureus resistente alla meticillina ed l'Enterococco resistente alla Vancomicina. Da utilizzare preferibilmente in terapia mirata
J01XX09 Daptomicina <i>daptomicina</i>	ev	H-OSP1	RNM		Batteriemie causate da Gram + compreso lo stafilococco aureus meticillino-resistente quando il trattamento standard è risultato inadeguato.
J02 Antimicotici per uso sistemico					
J02A Antimicotici per uso sistemico					
J02AA Antibiotici					
J02AA01 Amfotericina <i>amfotericina B</i>	os, ev	H-OSP1	RNM		Le formulazioni lipidiche ed in complessi liposomiali trovano indicazione nelle micosi sistemiche gravi in cui il rischio di tossicità (in particolare nefrotossicità) preclude l'impiego di amfotericina convenzionale.
J02AC Derivati triazolici					
J02AC01 Fluconazolo <i>fluconazolo</i>	os, ev	A/H-OSP1			
J02AC02 Itraconazolo <i>itraconazolo</i>	os, ev	A/H-OSP1			
J02AC03 Voriconazolo <i>voriconazolo</i>	os, ev	H-OSP2	RNM		Di prima scelta solo nell'aspergillosi invasiva



Classificazione ATC Anatomica/Terapeutica/Chimica e principio attivo	Formulazione/ Dosaggio	Classe SSN / note AIFA	Ricetta	PHT	Note PTR
J02AC04 Posaconazolo					
<i>posaconazolo</i>	os	H-OSP2			limitatamente alla terapia di salvataggio dei pazienti con evidenza clinica o microbiologica di miceti resistenti o dei pazienti refrattari o intolleranti alle terapie standard. Profilassi di infezioni fungine invasive nei seguenti pazienti: pazienti in chemioterapia per induzione della remissione di leucemia mieloblastica acuta (AML) o sindromi mielodisplastiche (MDS) per le quali si prevede una neutropenia prolungata e che sono ad alto rischio di sviluppare infezioni fungine invasive; soggetti sottoposti a trapianto di cellule staminali emopoietiche (HSCT) in terapia immunosoppressiva ad alto dosaggio per malattia del trapianto contro l'ospite e che sono ad alto rischio di sviluppare infezioni fungine invasive.
J02AX Altri antimicotici per uso sistemico					
J02AX01 Flucitosina					
<i>flucitosina</i>	ev	H-OSP1			
J02AX04 Caspofungin					
<i>caspofungin</i>	ev	H-OSP1	RNM		Trattamento della candidiasi invasiva, trattamento dell'aspergillosi invasiva.
J02AX05 Micafungin					
<i>micafungin</i>	ev	H-OPS1			
J02AX06 Anidulafungina					
<i>anidulafungina</i>	ev	H-OSP1			
J04 ANTIMICOBATTERICI					
J04A Farmaci per il trattamento della tubercolosi					
J04AB Antibiotici					
J04AB02 Rifampicina					
<i>rifampicina</i>	os,im,ev	A			
J04AB03 Rifamicina					
<i>rifamicina sodica</i>	os,ev	C			
J04AB04 Rifabutina					
<i>rifabutina</i>	os	A56	RNM		Con indicazione elettiva su alcuni micobatteri atipici in pazienti immunodepressi.
J04AC Idrasidi					
J04AC01 Isoniazide					
<i>isoniazide</i>	os,im,ev	A			
J04AK Altri farmaci per il trattamento della tubercolosi					
J04AK01 Pirazinamide					
<i>pirazinamide</i>	os	A			
J04AK02 Etambutolo					
<i>etambutolo cloridrato</i>	os,ev	C			
J04AM Associazioni di farmaci per il trattamento della tubercolosi					
J04AM02 Rifampicina e isoniazide					
<i>rifampicina e isoniazide</i>	os	A			



Classificazione ATC Anatomica/Terapeutica/Chimica e principio attivo	Formulazione/ Dosaggio	Classe SSN / note AIFA	Ricetta	PHT	Note PTR
J04AM05 Rifampicina,pirazinamide,isoniazide <i>Rifampicina,pirazinamide,isoniazide</i>	os	A			
J05 Antivirali per uso sistemico J05A Antivirali ad azione diretta J05AB Nucleosidi e nucleotidi,esclusi gli inibitori della transcriptasi inversa					
J05AB01 Aciclovir					Nel trattamento dell'Herpes Zoster l'aciclovir per via orale non costituisce più la terapia di riferimento
<i>aciclovir</i>	os iv	A84 H-OSP1	RNM RNM		
J05AB04 Ribavirina <i>ribavirina</i>	os	H-OSP2	RNM		
J05AB06 Ganciclovir <i>ganciclovir</i>	ev	H-OSP1			
J05AB12 Cidofovir <i>cidofovir</i>	ev	H			
J05AB14 Valganciclovir					Limitatamente alle indicazioni: retinite da CMV in pazienti con AIDS e prevenzione della malattia da CMV in pazienti CMV negativi, sottoposti a trapianto.
<i>valganciclovir</i>	os	A			
J05AD Derivati dell'acido fosfonico					
J05AD01 Foscarnet <i>foscarnet sodico</i>	ev	H-OSP1	RNM		
J05AE Inibitori delle proteasi					
J05AE01 Saquinavir <i>saquinavir</i>	os	H-OSP2	RNM		
J05AE02 Indinavir <i>indinavir</i>	os	H-OSP2			
J05AE03 Ritonavir <i>ritonavir</i>	os	H-OSP2			
J05AE04 Nelfinavir <i>nelfinavir</i>	os	H-OSP2			
J05AE05 Amprenavir					In soggetti già trattati con inibitori delle proteasi, che abbiano sviluppato resistenza ad essi o effetti collaterali intollerabili.
<i>amprenavir</i>	os	H-OSP2			
J05AE06 Lopinavir <i>ritonavir+lopinavir</i>	os				
J05AE07 Fosamprenavir <i>fosamprenavir (sale di calcio)</i>	os	H-OSP2			
J05AE08 Vari <i>atazanavir</i>	os	H-OSP2			
J05AE09 Tripanavir <i>tripanavir</i>	os	H-OSP2			



Classificazione ATC Anatomica/Terapeutica/Chimica e principio attivo	Formulazione/ Dosaggio	Classe SSN / note AIFA	Ricetta	PHT	Note PTR
J05AE10 Darunavir <i>darunavir</i>	os	H-OSP2			
J05AF Nucleosidi inibitori della transcriptasi inversa					
J05AF01 Zidovudina <i>zidovudina</i>	os	A			
J05AF02 Didanosina <i>didanosina</i>	os	H-OSP2			
J05AF04 Stavudina <i>stavudina</i>	os	H-OSP2			
J05AF05 Lamivudina <i>lamivudina</i>	os *nota per formulazione impiegata nelle epatiti	H-OSP2		SI	
J05AF06 Abacavir <i>abacavir</i>	os	H-OSP2			
J05AF07 Tenofovir disoproxil <i>tenofovir</i>	os	H-OSP2			
J05AF08 Adefovir <i>adefovir</i>	os	H-OSP2			
J05AF09 Emtricitabina/Tenofovir <i>emtricitabina</i>	os	H-OSP2			
J05AF10 Entecavir <i>entecavir</i>	os	H-OSP2			
J05AF11 Telbivudina <i>Telbivudina</i>	os	H-OSP2			
J05AG Non-nucleosidi inibitori della transcrittasi inversa					
J05AG01 Nevirapina <i>nevirapina</i>	os	H-OSP2			
J05AG03 Efavirenz <i>efavirenz</i>	os	H-OSP2			
J05AG04 Etravirina <i>etravirina</i>	os	H-OPS2			
J05AR Antivirali per il trattamento dell'infezione da HIV, associazioni					
J05AR01 zidovudina e lamivudina <i>lamivudina + zidovudina</i>	os	H-OSP2			
J05AR02 lamivudina e abacavir <i>abacavir + lamivudina</i>	os	H-OSP2			
J05AR03 tenofovir disoproxil e emtricitabina <i>emtricitabina + tenofovir disoproxil</i>	os	H-OSP2			
J05AR04 zidovudina, lamivudina e abacavir <i>abacavir + lamivudina + zidovudina</i>	os	H-OSP2			
J05AR06 efavirenz, emtricitabina, tenofovir disoproxil <i>efavirenz, emtricitabina, tenofovir disoproxil</i>	os	H-OSP2			
J05AX Altri antivirali					



Classificazione ATC Anatomica/Terapeutica/Chimica e principio attivo	Formulazione/ Dosaggio	Classe SSN / note AIFA	Ricetta	PHT	Note PTR
J05AX07 Enfuvirtide <i>Enfuvirtide</i>	ev	H-OSP2			
J05AX08 Raltegravir <i>Raltegravir</i>	os	H-OSP2	RNM		
J05AX09 Maraviroc <i>Maraviroc</i>	os	H-OSP2	RNM		
J06 Sieri immuni e immunoglobuline					
J06B Immunoglobuline					
J06BA Immunoglobuline, umane normali					
J06BA01 Immunoglobuline, umane normali, per uso endovenoso <i>immunoglobulina umana ad alto titolo IgM per uso endovenoso</i>	ev	H-OSP1	RNM		
<i>immunoglobulina umana normale ad uso endovenoso</i>	ev	H-OSP1	RNM		
J06BB Immunoglobuline specifiche					
J06BB01 Immunoglobulina anti- D(Rh) <i>immunoglobulina umana anti-D</i>	im, ev	A			ev solo per la porpora trombocitopenica
J06BB02 Immunoglobulina antitetanica <i>immunoglobulina umana antitetanica</i>	im	A			
J06BB03 Immunoglobulina umana antivaricella <i>immunoglobulina umana antivaricella</i>	ev	H-OSP1			
J06BB04 Immunoglobulina epatitica B					
<i>immunoglobulina umana dell'epatite B</i>	im	A			
<i>immunoglobulina umana dell'epatite B per uso endovenoso</i>	ev	H-OSP1			
J06BB09 immunoglobulina citomegalovirus					
<i>immunoglobulina umana citomegalovirica per uso endovenoso</i>	ev	H-OSP1			
J06BB16 Palivizumab					
<i>palivizumab</i>	im	H-OSP1			Nella prevenzione di gravi affezioni del tratto respiratorio inferiore, che richiedono ospedalizzazione, provocate dal virus respiratorio sinciziale (RSV) in bambini nati con età gestazionale uguale o inferiore alle 35 settimane e con un'età inferiore ai 6 mesi al momento dell'epidemia stagionale da RSV, in bambini di età inferiore ai 2 anni che sono stati trattati per displasia broncopulmonare negli ultimi 6 mesi o in bambini di età inferiore ai 2 anni con malattia cardiaca congenita emodinamicamente significativa.
J07 Vaccini					



Classificazione ATC Anatomica/Terapeutica/Chimica e principio attivo	Formulazione/ Dosaggio	Classe SSN / note AIFA	Ricetta	PHT	Note PTR
J07A Vaccini batterici					
J07AM Vaccini tetanici					
J07AM01 Anatossina tetanica <i>vaccino tetanico adsorbito</i>	im	C			
J07B Vaccini virali					
J07BC Vaccini epatitici					
J07BC01 Antigene epatitico B, purificato <i>vacc. epat. B da DNA ricombinante</i>	im	C			
L FARMACI ANTINEOPLASTICI ED IMMUNOMODULATORI					
Per i farmaci antineoplastici si raccomanda di attenersi agli aggiornamenti di cui alla Lg648/96 come da determinazione AIFA 9-12-					
L01 Antineoplastici					
L01A Sostanze alchilanti					
L01AA Analoghi della mostarda azotata					
L01AA01 Ciclofosfamide <i>ciclofosfamide</i>	os, ev	A/H-OSP1			
L01AA02 Clorambucil <i>clorambucil</i>	os, ev	A-HOSP1			
L01AA03 Melfalan <i>melfalan</i>	os, ev	H-OSP1			
L01AA06 Ifosfamide <i>ifosfamide</i>	ev				
L01AB Alchilisulfonati					
L01AB01 Busulfano <i>busulfano</i>	os, ev	A			
L01AC01 Tiotepa <i>tiotepa</i>	ev	H-OSP1			
L01AD Nitrosouree					
L01AD01 Carmustina <i>carmustina</i>	ev, impianto	H-OSP1	RNM		
L01AD05 Fotemustina <i>fotemustina</i>	ev	H-OSP1	RNM		
L01AX Altre sostanze alchilanti					
L01AX03 Temozolomide <i>temozolomide</i>	os	H-OSP2	RNM		Di esclusiva prescrizione da parte degli oncologi, radioterapisti e Neurochirurghi
L01AX04 Dacarbazina <i>dacarbazina</i>	ev	H-OSP1			
L01B Antimetaboliti					
L01BA Analoghi dell'acido folico					
L01BA01 Metotrexato <i>metotrexato</i>	os, im, ev	A/H-OSP1			
L01BA03 Raltitrexed <i>raltitrexed</i>	ev	H-OSP1	RNM		
L01BA04 Pemetrexed <i>pemetrexed disodico</i>	ev	H-OSP1			
L01BB Analoghi della purina					
L01BB02 Mercaptopurina <i>Mercaptopurina</i>	os	A			



Classificazione ATC Anatomica/Terapeutica/Chimica e principio attivo	Formulazione/ Dosaggio	Classe SSN / note AIFA	Ricetta	PHT	Note PTR
L01BB04 Cladribina <i>cladribina</i>	ev	C-OSP	RNM		
L01BB05 Fludarabina <i>fludarabina fosfato</i>	os, ev	H-OSP1	RNM		
L01BB06 Clorafibrina	sol. Per infusione	H-OSP1			Pazienti Pediatrici. Indicazioni AIFA
L01BB07 Nelarabina <i>Nelarabina</i>	ev	H-OSP1	RNM		Monitoraggio AIFA
L01BC Analoghi della pirimidina					
L01BC01 Citarabina <i>citarabina</i>	ev	H-OSP1			
L01BC02 Fluorouracile <i>fluorouracile</i>	ev, topico	H-OSP1			
L01BC05 Gemcitabina <i>gemcitabina cloridrato</i>	ev	H-OSP1	RNM		
L01BC06 Capecitabina <i>Capecitabina</i>	os	H-OSP2	RNM		In alternativa al 5-FU quando non sia possibile la somministrazione e.v.
L01BC53 Tegafur associazioni <i>tegafur uracile</i>	os	H-OSP2			Trattamento di prima linea del carcinoma metastatico del colon retto in combinazione con calcio folin.
L01C Alcaloidi derivati da piante ed altri prodotti naturali					
L01CA Alcaloidi della vinca ed analoghi					
L01CA01 Vinblastina <i>vinblastina solfato</i>	ev	H-OSP1			
L01CA02 vincristina <i>vincristina</i>	ev	H-OSP1			
L01CA03 Vindesina <i>vindesina solfato</i>	ev	H-OSP1			
L01CA04 Vinorelbina <i>vinorelbina</i>	os, ev	H-OSP1			
L01CB Derivati della podofillotossina					
L01CB01 Etoposide <i>etoposide</i>	os, ev	H-OSP1			
L01CB02 Teniposide <i>teniposide</i>	ev	H-OSP1			
L01CD Taxani					
L01CD01 Paclitaxel <i>paclitaxel</i>	ev	H-OSP1			
L01CD02 Docetaxel <i>docetaxel anidro</i>	ev	H-OSP1			
L01CX01 Trabectedina <i>Trabectedina</i>	ev	H-OSP1			
L01D Antibiotici citotossici e sostanze correlate					
L01DB Antracicline e sostanze correlate					



Classificazione ATC Anatomica/Terapeutica/Chimica e principio attivo	Formulazione/ Dosaggio	Classe SSN / note AIFA	Ricetta	PHT	Note PTR
L01DB01 Doxorubicina <i>doxorubicina cloridrato</i>	ev	H-OSP1			
<i>(con liposomi pegilati)</i>	ev	H-OSP1			In monoterapia in pazienti con tumore mammario metastatico, dove sia presente un rischio cardiaco aumentato; per il trattamento del tumore ovarico in stadio avanzato in donne che abbiano fallito un trattamento chemioterapico di prima linea a base di platino; per il trattamento del sarcoma di Kaposi.
<i>con liposomi non pegilato</i>	ev	H-OSP1			Myocet, in associazione con la ciclofosfamide, è indicato per il trattamento di prima linea del cancro metastatizzato della mammella nelle donne. Nei linfomi non Hodgkin in associazione RCMP
L01DB02 Daunorubicina <i>daunorubicina</i> <i>daunorubicina cloridrato</i>	ev	HOSP1			
L01DB03 Epirubicina <i>epirubicina cloridrato</i>	ev	H-OSP1			
L01DB06 Idarubicina <i>idarubicina cloridrato</i>	os, ev	H-OSP1			
L01DB07 Mitoxantrone <i>mitoxantrone cloridrato</i>	ev	H-OSP1			
L01DC Altri antibiotici citotossici					
L01DC01 Bleomicina <i>bleomicina solfato</i>	ev, im	H-OSP1			
L01DC03 Mitomicina <i>mitomicina</i>	ev	H-OSP1			
L01X Altri antineoplastici					
L01XA Composti del platino					
L01XA01 Cisplatino <i>cisplatino</i>	ev	H-OSP1			
L01XA02 Carboplatino <i>carboplatino</i>	ev	H-OSP1			
L01XA03 Oxaliplatino <i>oxaliplatino</i>	ev	H-OSP1			
L01XB Metilidrazine					
L01XB01 Procarbazina <i>procarbazina cloridrato</i>	os	A			
L01XC Anticorpi monoclonali					



Classificazione ATC Anatomica/Terapeutica/Chimica e principio attivo	Formulazione/ Dosaggio	Classe SSN / note AIFA	Ricetta	PHT	Note PTR
L01XC02 Rituximab	ev	H-OSP1			
<i>rituximab</i>	ev	H-OSP1	RNM		Linfoma non-Hodgkin (LNH): trattamento di pazienti affetti da linfoma follicolare in III-IV stadio precedentemente non trattati, in associazione a chemioterapia. La terapia di mantenimento con MabThera è indicata per pazienti con linfoma follicolare ricaduto/refrattario che rispondono a terapia di induzione con chemioterapia con o senza MabThera. In monoterapia è indicato per il trattamento di pazienti con linfoma follicolare in III-IV stadio che sono chemioresistenti o sono in seconda o successiva ricaduta dopo chemioterapia. Trattamento di pazienti affetti da linfoma non-Hodgkin, CD20 positivo, diffuso a grandi cellule B, in associazione a chemioterapia CHOP. Artrite reumatoide: MabThera in associazione a metotressato è indicato per il trattamento dell'artrite reumatoide attiva di grado grave in pazienti adulti che hanno mostrato un'inadeguata risposta o un'intolleranza ad altri farmaci antireumatici modificanti la malattia (DMARD), comprendenti uno o più
L01XC03 Trastuzumab					
<i>trastuzumab</i>	ev	H-OSP1			Carcinoma mammario metastatico: per il trattamento di pazienti con carcinoma mammario metastatico con iperespressione di HER2. In carcinoma mammario adjuvante con iperespressione HER2 per 12 mesi (18 somministrazioni) dopo chemioterapia. Monitoraggio AIFA Herceptin adjuvante
L01XC04 Alemtuzumab					
<i>alemtuzumab</i>	ev	H-OSP1	RNM		
L01XC06 Cetuximab					
<i>cetuximab</i>	ev	H-OSP1	RNM		Monitoraggio AIFA Legge 648 per il trattamento di carcinomi squamo - cellulari recidivanti e/o metastatici del distretto testa- collo, come terapia di prima linea in combinazione con cisplatino e 5-fluorouracile.
L01XC07 Bevacizumab					
<i>bevacizumab</i>	ev	H-OSP1	RNM		Monitoraggio AIFA
L01XC08 Panitumumab					
<i>Panitumumab</i>	ev	H-OSP1	RNM		Monitoraggio AIFA
L01XE01 Imatinib					
<i>imatinib mesilato</i>	os	H-OSP2	RNM		
L01XE03 Erlotinib					
<i>erlotinib</i>	os	H-OSP2	RNM		Monitoraggio AIFA
L01XE04 Sunitinib					
<i>sunitinib</i>	os	H-OSP2	RNM		Monitoraggio AIFA
L01XE05 Sorafenib					
<i>sorafenib</i>	os	H-OSP2	RNM		Monitoraggio AIFA



Classificazione ATC Anatomica/Terapeutica/Chimica e principio attivo	Formulazione/ Dosaggio	Classe SSN / note AIFA	Ricetta	PHT	Note PTR
L01XE06 Dasatinib <i>dasatinib</i>	os	H-OSP2			Monitoraggio AIFA
L01XE07 Lapatinib <i>lapatinib</i>	os	H-OSP2			In associazione con Capecitabina è indicato nel trattamento di pazienti affetti da carcinoma mammario avanzato o metastatico il cui tumore sovra esprime l'ErbB2 (HER2). La malattia deve essere in progressione dopo che il paziente abbia ricevuto un trattamento che deve aver incluso antracicline e taxani ed una terapia con trastuzumab per malattia metastatica. Erogazione a carico del SSR previa autorizzazione del Centro regionale di riferimento che verifica le condizioni previste dalla scheda tecnica AIFA.
L01XE08 Nilotinib <i>Nilotinib</i>	os	H-OSP2			Monitoraggio AIFA
L01XE09 Temozolomide <i>Temozolomide</i>	ev	H-OSP1			Monitoraggio AIFA
L01XX Altri antineoplastici L01XX05 Idroxicarbamide <i>idroxicarbamide</i>	os	A			
L01XX08 Pentostatina <i>pentostatina</i>	ev	H-OSP1	RNM		
L01XX11 Estramustina <i>estramustina fosfato sodico</i>	os	A			
L01XX14 Tretinoina <i>tretinoina</i>	os	A		SI	
L01XX17 Topotecan <i>topotecan</i>	ev,os	H-OSP1			
L01XX19 Irinotecan <i>irinotecan cloridrato triidrato</i>	ev	H-OSP1			
L01XX27 Triossido di arsenico <i>triossido di arsenico</i>	ev	C-OSP	RNM		
L01XX32 Bortezomib <i>bortezomib</i>	ev	H-OSP1	RNM		
L01XX35 Anagrelide <i>anagrelide</i>	os	H-OSP2	RNM		
L02 Terapia endocrina L02A Ormoni e sostanze correlate L02AB Progestinici L02AB01 Megestrolone <i>megestrolone</i>	os	A28			Farmaci da usare sotto controllo strettamente specialistico
L02AB02 Medrossiprogesterone <i>medrossiprogesterone</i>	os,im	A28			
L02AE Analoghi dell'ormone liberatore delle gonadotropine L02AE01 Buserelin <i>Buserelin</i>	sc	C			Solo per uso diagnostico



Classificazione ATC Anatomica/Terapeutica/Chimica e principio attivo	Formulazione/ Dosaggio	Classe SSN / note AIFA	Ricetta	PHT	Note PTR
L02AE02 Leuprorelina <i>leuprorelina</i>	im,sc sc	A51 C51		SI	
L02AE03 Goserelina <i>goserelin</i>	sc	A51	RNM	SI	
L02AE04 Triptorelina <i>triptorelina</i>	im,sc	A51	RNM	SI	
L02B Antagonisti ormonali e sostanze correlate L02BA Antiestrogeni L02BA01 Tamoxifene <i>tamoxifene</i>	os	A			
L02BA03 Fulvestrant <i>Fulvestrant</i>	ev	H-OSP2			
L02BB Antiandrogeni L02BB01 Flutamide <i>flutamide</i>	os	A		SI	
L02BB03 Bicalutamide <i>bicalutamide</i>	os	A		SI	
L02BG Inibitori enzimatici					
L02BG03 Anastrozolo <i>Anastrozolo</i>	os	A			Trattamento del carcinoma della mammella in fase avanzata in donne in post menopausa. L'efficacia non è stata dimostrata nelle pazienti con recettori per gli estrogeni negativi a meno che non avessero precedentemente avuto una risposta clinica positiva a tamoxifene. Trattamento adiuvante degli stadi precoci del carcinoma invasivo della mammella con recettori ormonali positivi in donne post-menopausa. Trattamento adiuvante degli stadi precoci del carcinoma invasivo della mammella con recettori ormonali positivi in donne post menopausa.
L02BG04 Letrozolo <i>Letrozolo</i>	os				trattamento adiuvante del carcinoma mammario in fase precoce in donne in postmenopausa con stato recettoriale ormonale positivo. Trattamento adiuvante del carcinoma mammario ormonosensibile in fase precoce in donne in postmenopausa dopo trattamento adiuvante standard con tamoxifene della durata di 5 anni. Trattamento di prima linea del carcinoma mammario ormonosensibile, in fase avanzata, in donne in postmenopausa. Trattamento del carcinoma mammario in fase avanzata in donne in postmenopausa naturale o artificialmente indotta, dopo ripresa o progressione della malattia che siano state trattate in precedenza con antiestrogeni. L'efficacia non è stata dimostrata in pazienti con stato recettoriale estrogenico negativo



Classificazione ATC Anatomica/Terapeutica/Chimica e principio attivo	Formulazione/ Dosaggio	Classe SSN / note AIFA	Ricetta	PHT	Note PTR
L02BG06 Examestan					
<i>examestan</i>	os	A			trattamento adiuvante delle donne in post-menopausa con carcinoma mammario invasivo in fase iniziale e con recettori estrogenici positivi, dopo iniziale terapia adiuvante con tamoxifene per 2-3 anni. Trattamento del carcinoma mammario in fase avanzata, in donne in stato di post-menopausa naturale o indotta, nelle quali la malattia è progredita dopo il trattamento con terapia anti-estrogenica. L'efficacia non è stata dimostrata nelle pazienti con recettori estrogenici negativi



Classificazione ATC Anatomica/Terapeutica/Chimica e principio attivo	Formulazione/ Dosaggio	Classe SSN / note AIFA	Ricetta	PHT	Note PTR
L03 Immunostimolanti					
L03A Citochine ed immunomodulatori					
L03AA Fattori di stimolazione delle colonie					
L03AA02 Filgrastim <i>filgrastim</i>	ev,sc	A30	RNM	SI	
L03AA10 Lenograstim <i>lenograstim</i>	fl 33,6mui	A30	RNM	SI	
L03AA13 Pegfilgrastim <i>pegfilgrastim</i>	sir. Prer.	A30	RNM	SI	Attenersi allo schema posologico come da scheda
L03AB Interferoni					
L03AB01 Interferone natur. n-3 <i>interferone naturale n-3</i>	im,ev,sc				
L03AB04 Interferone alfa-2a <i>interferone alfa-2a</i>	sc	A32	RNM	SI	
L03AB05 Interferone alfa-2b <i>interferone alfa-2b</i>	ev,sc	A32	RNM	SI	
L03AB07 Interferone beta-1a <i>interferone beta-1a</i>	sc	A65	RNM		Su richiesta motivata per il trattamento della sclerosi multipla nel rispetto delle indicazioni registrate. Monitoraggio delle prescrizioni.
L03AB08 Interferone beta -1b <i>interferone beta-1b</i>	sc	A65	RNM		Su richiesta motivata per il trattamento della sclerosi multipla nel rispetto delle indicazioni registrate. Monitoraggio delle prescrizioni.
L03AB10 Peginterferon alfa 2b <i>Peginterferon alfa 2b</i>	sc	A32	RNM		Prescrizione con piano terapeutico da parte dei centri autorizzati.
L03AB11 Peginterferon alfa 2a <i>Peginterferon alfa 2a</i>	sc	A32	RNM		Prescrizione con piano terapeutico da parte dei centri autorizzati.
L03AC Interleuchine					
L03AC01 Aldesieuchina <i>aldesieuchina</i>	ev	H-OSP1	RNM		
L03AX Altre citochine ed immunomodulatori					
L03AX03 Vaccino BCG <i>BCG</i>	endovescicale	H-OSP1	RNM		
L04AA25 Eculizumab <i>Eculizumab</i>	endovena	H-OSP1			Erogazione a cura del SSN previa autorizzazione del Centro regionale di riferimento che verifica le condizioni della scheda tecnica AIFA.
L04AX04 Lenalidomide <i>Lenalidomide</i>	os	H-OSP2			Legge 648
L03AX13 Glatiramer acetato					



Classificazione ATC Anatomica/Terapeutica/Chimica e principio attivo	Formulazione/ Dosaggio	Classe SSN / note AIFA	Ricetta	PHT	Note PTR
<i>Glatiramer acetato</i>	sc	A65	RNM		Indicato per ridurre la frequenza delle recidive in pazienti deambulanti (cioè in grado di camminare senza aiuto) affetti da sclerosi multipla (SM) recidivante, con fasi di remissione, caratterizzata da almeno due attacchi di disfunzione neurologica nel precedente periodo di due anni. Non è indicato in pazienti affetti da SM progressiva primaria o secondaria.
L04 Sostanze ad azione immunosoppressiva L04A Sostanze ad azione immunosoppressiva L04AA Sostanze ad azione immunosoppressiva selettiva L04AA01 Ciclosporina <i>ciclosporina</i>	os, ev	A	RNM		
L04AA02 Muromonab <i>Muromonab</i>	ev	H-OSP1	RNM		
L04AA04 immunoglobulina antitimocitaria <i>immunoglobulina di coniglio antitimocitaria</i>	ev	H-OSP1	RNM		Secondo indicazioni terapeutiche di cui alla scheda tecnica.
L04AA05 Tacrolimus <i>Tacrolimus</i>	os	A	RNM		
L04AA06 Acido micofenolico <i>micofenolato mofetile</i>	os	H-OSP2			
L04AA09 Basiliximab <i>Basiliximab</i>	ev	H-OSP1			
L04AA10 Sirolimus <i>Sirolimus</i>	os	A			
L04AA13 Leflunomide <i>Leflunomide</i>	os	A-C			
L04AA18 Everolimus <i>Everolimus</i>	os	A			
L04AA21 Efalizumab <i>Efalizumab</i>	sc	H-OSP2			
L04AA23 Natalizumab <i>natalizumab</i>	ev	H-OSP1			
L04AA24 Abatacept <i>Abatacept</i>	iv	H-OSP2			
L04AA25 Eculizumab <i>Eculizumab</i>	ev	H-OSP1			Erogazione a carico del SSN previa autorizzazione del Centro regionale di riferimento che verifica le condizioni previste dalla scheda tecnica AIFA
L04AB Inibitori del fattore di necrosi tumorale alfa (TNF-alfa)					



Classificazione ATC Anatomica/Terapeutica/Chimica e principio attivo	Formulazione/ Dosaggio	Classe SSN / note AIFA	Ricetta	PHT	Note PTR
L04AB01 Etanercept <i>etanercept</i>	sc	H-OSP2	RNM		Farmaco inserito in PTOR per: 1. artrite reumatoide (in fase attiva negli adulti quando la risposta a DMARDs, metotrexato incluso, è risultata inadeguata e grave attiva e progressiva negli adulti in precedenza non trattati con metotrexato) limitatamente alle Reumatologie individuate per il Progetto Antares; 2. trattamento della spondilite anchilosante severa, in fase attiva in pazienti adulti che hanno avuto una risposta inadeguata alla terapia convenzionale limitatamente alle Reumatologie individuate per il progetto Antares; 3. artrite psoriasica in fase attiva e progressiva negli adulti, quando la risposta ai DMARDs è risultata inadeguata, previa compilazione della scheda di monitoraggio prevista dalla Regione limitatamente alle Reumatologie individuate all'interno del progetto Antares e alle Dermatologie. 4. Psoriasi a placche da moderata a severa negli adulti che non hanno risposto, o presentano una controindicazione, o
L04AB02 infliximab <i>infliximab</i>	ev	H-OSP2	RNM		



Classificazione ATC Anatomica/Terapeutica/Chimica e principio attivo	Formulazione/ Dosaggio	Classe SSN / note AIFA	Ricetta	PHT	Note PTR
L04AB04 Adalimumab					
<i>Adalimumab</i>	sc	H-OSP2	RNM		1.Artrite reumatoide attiva di grado da moderato a severo in pazienti no responder ai (Disease Modifying Anti-rheumatic Drugs) DMARDs; 2- artrite psoriasica attiva o progressiva in pazienti adulti no responder ai DMARDs . 3- spondilite anchilosante in pazienti adulti con risposta inadeguata a terapia convenzionale. 4- malattia di Crohn attiva grave in pazienti con risposta inadeguata a base di corticosteroidi e/o di un immunosoppressore , 5- Psoriasi di grado moderato o severo nei pazienti no responder ad altri trattamenti.
L04AC Inibitori dell'interleuchina					
L04AC02 Basiliximab					
<i>Basiliximab</i>	iniett.	H-OSP1			
L04AC03 Anakinra					
<i>Anakinra</i>	sc	H-OSP2			
L04AD inibitori della calcineurina					
L04AD01 ciclosporina					
	os, ev	A			
L04AX Altre sostanze ad azione immunosoppressiva					
L04AX01 Azatioprina					
<i>azatioprina</i>	os	A			
L04AX02 Talidomide					
	os	H-OSP2			In associazione a Melfalan e Predmisione è indicato per il trattamento di prima linea di pazienti con mielanoma multiplo non trattato, di età uguale o superiore a 65 anni o non idonei a chemioterapia a dosi elevate. Prescritta e dispensata in conformità al programma di prevenzione della gravidanza. Registro oncologico AIFA
M SISTEMA MUSCOLO-SCHELETRICO					
M01 Farmaci antinfiammatori ed antireumatici					
M01A Farmaci antinfiammatori ed antireumatici non steroidei					
M01AB Derivati dell'acido acetico e sostanze correlate					
M01AB01 Indometacina					
<i>indometacina</i>	os,im,ev	A66	RNM		
M01AB05 Diclofenac					
<i>diclofenac sodico</i>	os,im,rett	A66	RNM		
M01AB15 Ketorolac					
<i>ketorolac</i>	os,im,ev	A	RNM		Maggio 2007 - Rivalutazione del rapporto beneficio/rischio di ketorolac trometamina
M01AC Oxicam-derivati					
M01AC01 Piroxicam					
<i>Piroxicam</i>	os,im,ret	A66	RNM		



Classificazione ATC Anatomica/Terapeutica/Chimica e principio attivo	Formulazione/ Dosaggio	Classe SSN / note AIFA	Ricetta	PHT	Note PTR
M01AC06 Meloxicam <i>Meloxicam</i>	os, rett.	A66	RNM		
M01AE Derivati dell'acido propionico					
M01AE01 Ibuprofene <i>ibuprofene</i>	os, im ,sosp orale	A66			
M01AE02 Naprossene <i>Naprossene</i>	os, rett.	A66			
M01AE03 Ketoprofene <i>ketoprofene</i>	os, im, ev, ret.	A66			
M01AH Coxib					
M01AH04 Parecoxib <i>parecoxib</i>	im, ev	C	RNM		
M01C Sostanze antireumatiche specifiche					
M01CB Preparati a base d'oro					
M01CB02 Preparati a base d'oro					
M01CB02 Sodio aurotiosolfato <i>Sodio aurotiosolfato</i>	im	A			
M01CB03 Auranofina <i>Auranofina</i>	os	A			
M01C Sostanze antireumatiche specifiche					
M01CC Penicillamina ed analoghi <i>penicillamina</i>	os	A			
M03A Miorilassanti ad azione periferica					
M03AB Derivati della colina					
M03AB01 Suxametonio <i>suxametonio cloruro</i>	ev	H-OSP1			
M03AC Altri composti ammoniacali quaternari					Pancuronio, Vecuronio, Atracurio, Mivacurio e Cisatracurio sono farmaci sostanzialmente equivalenti. Le singole CTA formulino le loro scelte in base al miglior profilo costo/efficacia e in base al miglior costo giornaliero di terapia secondo DDD e PDD appropriate.
M03AC01 Pancuronio <i>pancuronio bromuro</i>	ev	H-OSP1			
M03AC03 Vecuronio <i>vecuronio bromuro</i>	ev	H-OSP1			
M03AC04 Atracurio <i>atracurio besilato</i>	ev	C-OSP1			
M03AC09 Rocuronio bromuro <i>rocuronio bromuro</i>	ev	H-OSP1			
M03AC10 Mivacurio cloruro <i>mivacurio cloruro</i>	ev	H-OSP1			
M03AC11 Cisatracurio <i>cisatracurio besilato</i>	ev	C-OSP			
M03AX Altri miorilassanti ad azione periferica					



Classificazione ATC Anatomica/Terapeutica/Chimica e principio attivo	Formulazione/ Dosaggio	Classe SSN / note AIFA	Ricetta	PHT	Note PTR
M03AX 01 Tossina botulinica A					
<i>tossina botulinica A</i>	im,sc	H-OSP1	RNM		Le specialità medicinali Botox e Dysport sono considerate sovrapponibili per le indicazioni riportate in scheda tecnica
M03AX01 Tossina botulinica B					
<i>Tossina botulinica B</i>	im	H-OSP1	RNM		
M03B Miorilassanti ad azione centrale					
M03BX Altri miorilassanti ad azione centrale					
M03BX01 Baclofene					
<i>baclofene</i>	os, intrat.	A/H-OSP1			
M03BX03 Pridinolo					
<i>Pridinolo</i>	im	C			Solo nei pazienti a cui non è possibile somministrare BDZ in PS e Traumatologia Ortopedica
M03BX05 Tiocolchicoside					
<i>Tiocolchicoside</i>	im	C			Uso limitato come per il pridinolo
M03C Miorilassanti ad azione diretta					
M03CA Dantrolene e derivati					
M03CA01 Dantrolene					
<i>dantrolene</i>	os,ev	C-OSP/H-OSP1			
M04 Antigottosi					
M04A Antigottosi					
M04AA Preparati inibenti la formazione di acido urico					
M04AA01 Allopurinolo					
<i>allopurinolo</i>	os	A			
M04AB Preparazioni che aumentano l'eliminazione dell'acido urico					
M04AB02 Sulfipirazone					
<i>Sulfipirazone</i>	os				
M04AC Preparati senza effetto sul metabolismo dell'acido urico					
M04AC01 Colchicina					
<i>colchicina</i>	os	A			
M05 Farmaci per il trattamento delle malattie delle ossa					
M05B Farmaci che agiscono sulla struttura e sulla mineralizzazione ossee					
M05BA Bifosfonati					
M05BA02 Acido clodronico					
<i>acido clodronico sale disodico</i>	im,ev	A42	RNM		
M05BA03 Acido pamidronico					
<i>acido pamidronico</i>	ev	H-OSP1	RNM		Le forme endovenose di acido pamidronico, acido zoledronico e acido ibandronico sono sostanzialmente sovrapponibili per le indicazioni ministeriali comuni autorizzate in scheda tecnica
M05BA04 Acido Alendronico					
<i>Acido Alendronico</i>	os	A79	RNM		



Classificazione ATC Anatomica/Terapeutica/Chimica e principio attivo	Formulazione/ Dosaggio	Classe SSN / note AIFA	Ricetta	PHT	Note PTR
M05BA06 Acido ibandronico					
<i>Acido ibandronico</i>	ev,os	A 79/HOSP 1-2	RNM		Le forme endovenose di acido pamidronico, acido zoledronico e acido ibandronico sono sostanzialmente sovrapponibili per le indicazioni ministeriali comuni autorizzate in scheda tecnica.
M05BA07 Acido risedronico					
<i>Acido risedronico</i>	os	A 79	RNM		
M05BA08 Acido zoledronico					
<i>acido zoledronico</i>	ev	HOSP 1 /2	RNM		Le forme endovenose di acido pamidronico, acido zoledronico e acido ibandronico sono sostanzialmente sovrapponibili per le indicazioni ministeriali comuni autorizzate in scheda tecnica
M05BX03 Stronzio ranelato					
<i>stronzio ranelato</i>	os	A 79	RNM		
M05BX49 Acido neridronico					
<i>Acido neridronico</i>	ev	A/H	RNM		
N SISTEMA NERVOSO					
N01 Anestetici					
N01A Anestetici generali					
N01A01 Protossido d'azoto					
<i>Protossido d'azoto</i>					
N01AB Idrocarburi alogenati					
N01AB06 Isoflurano					
<i>Isoflurano</i>		H-OSP1			
N01AB07 Desflurano					
<i>Desflurano</i>		H-OSP1			Da non utilizzare in pz pediatrici
N01AB08 Sevoflurano					
<i>sevoflurano</i>		H-OSP1			
N01AF Barbiturici non associati					
N01AF03 Tiopental					
<i>tiopental sodico</i>	ev	H-OSP1			
N01AH Anestetici oppioidi					
N01AH01 Fentanil					
<i>fentanil citrato</i>	os,im,ev	H-OSP1			Ricade in TAB.2 sez.A
N01AH02 Alfentanil					
<i>alfentanil cloridrato</i>	ev	C-OSP2			Ricade in TAB.2 sez.A
N01AH03 Sufentanil					
<i>sufentanil citrato</i>	ev	H-OSP1			Ricade in TAB.2 sez.A
N01AH06 Remifentanil					
<i>remifentanil cloridrato</i>	ev	C			Ricade in TAB.2 sez.A
N01AX Altri anestetici generali					



Classificazione ATC Anatomica/Terapeutica/Chimica e principio attivo	Formulazione/ Dosaggio	Classe SSN / note AIFA	Ricetta	PHT	Note PTR
N01AX01 Droperidolo <i>Droperidolo</i>	im, ev				
N01AX10 Propofol <i>propofol</i>	ev	H-OSP1			
N01B Anestetici locali N01BB Amidi N01BB01 Bupivacaina <i>bupivacaina cloridrato</i>	ev	C			
N01BB02 Lidocaina <i>lidocaina cloridrato</i>	ev, topico	C			
N01BB03 Mepivacaina <i>mepivacaina cloridrato</i>		C			
N01BB09 Ropivacaina <i>ropivacaina cloridrato monoidrato</i>	ev	C			
N01BB10 Levobupivacaina <i>levobupivacaina cloridrato</i>	ev	C			
N01BB20 Associazioni <i>lidocaina+prilocaina</i>	topico	C			
N01BB51 Bupivacaina, associazioni <i>bupivacaina+adrenalina</i>	ev	C			
N01BB52 Lidocaina associazioni <i>neomicina/fluocinolone/lidocaina</i>	topico	C			
N01BB53 Mepivacaina, associazioni <i>mepivacaina + adrenalina</i>	ev, tubofiala	C			
N01BB58 Articaína +adrenalina <i>Articaína+adrenalina</i>	tubofiala	C			
N02 Analgesici N02A Oppioidi N02AA Alcaloidi naturali dell'oppio N02AA01 Morfina <i>morfina</i>	os, im, ev	A	RS		Stupefacente TAB. II sez. A
N02AA03 Idromorfone <i>idromorfone</i>	os	A	RS		Stupefacente TAB II sez. A
N02AA05 Ossicodone cloridrato <i>ossicodone cloridrato</i>	os	A	RS		Stupefacente TAB. II sez. A
N02AA99 Ossicodone + Paracetamolo <i>ossicodone + paracetamolo</i>	os	A	RS		La prescrizione a carico del SSN è limitata ai pazienti affetti da dolore moderato o grave in corso di patologia neoplastica o degenerativa secondo le modalità prescrittive della legge n. 12 dell'8 febbraio 2001 e di eventuali disposizioni delle regioni e delle province autonome. (Determ. 23 dicembre 2004)
N02AB Derivati della fenilpiperidina N02AB03 Fentanil					Ricade in TAB. II sez. A



Classificazione ATC Anatomica/Terapeutica/Chimica e principio attivo	Formulazione/ Dosaggio	Classe SSN / note AIFA	Ricetta	PHT	Note PTR
<i>fentanil</i>	im,iv,cer,past	A	RS		Ricade in TAB.II sez. A
N02AD01 Pentazocina Pentazocina	im,iv	A	RS		Ricade in TAB.II sez.A
N02AE Derivati dell'oripavina N02AE01 Buprenorfina					
<i>buprenorfina</i>	os,ev, transdermico	A	RS		Ricade in TAB.II sez. A
					La prescrizione a carico del SSN è limitata ai pazienti affetti da dolore moderato o grave in corso di patologia neoplastica o degenerativa secondo le modalità prescrittive della legge n. 12 dell'8 febbraio 2001 e di eventuali disposizioni delle regioni e delle province autonome. (Determin. 23 dicembre 2004)
N02AX Altri oppioidi N02AX02 Tramadolo					
<i>tramadolo</i>	os,im,ev	A3	RNM		
N02B Altri analgesici ed antipiretici N02BA Acido salicilico e derivati N02BA01 Acido acetilsalicilico					
<i>acido acetilsalicilico</i>	os	C			
<i>lisina acetilsalicilato</i>	im,ev	C			
N02BB Pirazoloni N02BB02 Metamizolo sodico					
<i>metamizolo sodico</i>	os,im,ret.	C			
N02BE Anilidi N02BE01 Paracetamolo					
<i>paracetamolo</i>	os,ev,ret	C			
N02BE51 Paracetamolo associazioni					
<i>Paracetamolo+codeina</i>	os,rett.	C			
N02BG08 Ziconotide					
<i>Ziconotide</i>	intratecale	H-OSP1			
N02CC01 Sumatriptan					
<i>Sumatriptan</i>	sc	A			Limitatamente ai Centri per le Cefalee ed ai PS
N03 Antiepilettici N03A Antiepilettici N03AA Barbiturici e derivati N03AA02 Fenobarbital					
<i>fenobarbital</i>	os,im, ev,sc	A	RS		
N03AA04 Barbexaclone					
<i>barbesaclone</i>	os	A	RS		
N03AB Derivati dell'idantoina					



Classificazione ATC Anatomica/Terapeutica/Chimica e principio attivo	Formulazione/ Dosaggio	Classe SSN / note AIFA	Ricetta	PHT	Note PTR
N03AB02 Fenitoina <i>fenitoina sodica</i>	os,im	H-OSP1			
N03AD01 Etosuccimide <i>Etosuccimide</i>	os	A			
N03AE Derivati benzodiazepinici N03AE01 Clonazepam <i>clonazepam</i>	os	A			
N03AF Derivati della carbosamide N03AF01 Carbamazepina <i>carbamazepina</i>	os	A			
N03AF02 Oxcarbazepina <i>oxcarbazepina</i>	os	A			
N03AG Derivati degli acidi grassi N03AG01 Acido valproico <i>acido valproico</i>	os,ev	A			
N03AG04 Vigabatrina <i>vigabatrin</i>	os	A			
N03AX Altri antiepilettici N03AX09 Lamotrigina <i>lamotrigina</i>	os	A			
N03AX 10 Felbamato <i>Felbamato</i>	os	A			
N03AX11 Topiramato <i>topiramato</i>	os	A			
N03AX12 Gabapentina <i>gabapentina</i>	os	A4	RNM		Gabapentin e Pregabalin sono farmaci terapeuticamente sovrapponibili. Le CTA devono formulare le loro scelte in base alle indicazioni registrate, al profilo costo/efficacia a a DDD e PDD appropriate e al dato di outcome. L'impiego del farmaco non è soggetto a nota limitativa per la seguente indicazione registrata: epilessia.
N03AX14 Levetiracetam <i>levetiracetam</i>	os,e.v.	A			
N03AX16 Pregabalin <i>pregabalin</i>	os	A4	RNM		Gabapentin e Pregabalin sono farmaci terapeuticamente sovrapponibili. Le CTA devono formulare le loro scelte in base alle indicazioni registrate, al profilo costo/efficacia a a DDD e PDD appropriate e al dato di outcome. L'impiego del farmaco non è soggetto a nota limitativa per la seguente indicazione registrata: epilessia.
N04 Antiparkinsoniani N04A Sostanze anticolinergiche N04AA Amine terziarie N04AA02 Biperidene <i>biperidene</i>	os,im,ev	A			



Classificazione ATC Anatomica/Terapeutica/Chimica e principio attivo	Formulazione/ Dosaggio	Classe SSN / note AIFA	Ricetta	PHT	Note PTR
N05AA03 Promazina <i>Promazina</i>	os,im,iv	C			
N04AB Eteri chimicamente correlati agli antistaminici N04AB02 Orfenadrina (cloruro) <i>orfenadrina cloridrato</i>	im,os	A			
N04B Sostanze dopaminergiche N04BA Dopa e i suoi derivati N04BA02 Levodopa ed inibitore della decarbossilasi <i>levodopa+ benserazide</i>	os	A			Febbraio 2007 - Importanti informazioni sulla sicurezza riguardanti i farmaci dopaminoagonisti
<i>levodopa + carbidopa</i>	os intestinale	gel A H-OSP2			Febbraio 2007 - Importanti informazioni sulla sicurezza riguardanti i farmaci dopaminoagonisti
N04BA03 levodopa+carbidopa +entacapone <i>levodopa+carbidopa+entacapone</i>	os	A			
N04BC Agonisti della dopamina N04BC01 Bromocriptina <i>bromocriptina</i>	os	A			
N04BC04 Ropinirolo <i>ropinirolo</i>	os	A			
N04BC05 Pramipexolo <i>pramipexolo</i>	os	A			Febbraio 2007 - Importanti informazioni sulla sicurezza riguardanti i farmaci dopaminoagonisti
N04BC07 Apomorfina <i>Apomorfina</i>	sc	A/H			Febbraio 2007 - Importanti informazioni sulla sicurezza riguardanti i farmaci dopaminoagonisti
N04BC49 Lisuride <i>Lisuride</i>	os	A			Febbraio 2007 - Importanti informazioni sulla sicurezza riguardanti i farmaci dopaminoagonisti
N04BD Inibitori delle monoaminossidasi B N04BD01 Selegilina <i>Selegilina</i>	os	C			
N04BX Altre sostanze dopaminergiche N04BX02 Entacapone <i>Entacapone</i>	os	A/C			Limitatamente ai pazienti che presentano fenomeni "on-off" in terapia con levodopa.
N05 Psicolettici N05A Antipsicotici N05AA Fenotiazine con catena laterale alifatica N05AA01 Clorpromazina <i>clorpromazina cloridrato</i>	os,im	A			



Classificazione ATC Anatomica/Terapeutica/Chimica e principio attivo	Formulazione/ Dosaggio	Classe SSN / note AIFA	Ricetta	PHT	Note PTR
N05AA02 Levomepromazina <i>levomepromazina</i>	os	A			
N05AB Fenotiazine con struttura piperazinica N05AB02 Flufenazina <i>flufenazina decanoato</i>	os,im	A			
N05AB03 Perfenazina <i>perfenazina</i>	os,im	A/C			
N05AD Derivati del butirrofenone N05AD01 Aloperidolo <i>aloperidolo</i>	os,im,ev	A			
N05AD06 Bromperidolo <i>bromperidolo</i>	os				
N05AD08 Droperidolo <i>droperidolo</i>	ev				
N05AF Derivati del tioxantene N05AF05 Zuclopentixolo <i>zuclopentixolo</i>	os,im	A			
N05AH Diazepine,ossazepine e tiazepine N05AH02 Clozapina <i>clozapina</i>	os	A		SI	
N05AH03 Olanzapina <i>olanzapina</i>	os,im	A/H-OSP1		SI	
N05AH04 Quetiapina <i>quetiapina</i>	os	A		SI	
N05AL Benzamidi N05AL03 Tiapride <i>tiapride cloridrato</i>	os,im,ev	A			
N05AL05 Amisulpride <i>Amisulpride</i>	os	A			
N05AL07 Levosulpiride <i>levosulpiride</i>	os,im,ev	A			
N05AN Litio N05AN01 Litio <i>litio carbonato</i>	os	A A			
N05AX Altri antipsicotici N05AX08 Risperidone <i>risperidone</i>	os,im	A/H-OSP2		SI	
N05AX09 Clotiapina <i>clotiapina</i>	os,im,ev	C			
N05AX12 Aripiprazolo <i>aripiprazolo</i>	os,im	A/H-OSP1			
N05AX13 Paliperidone <i>Paliperidone</i>	os	A		SI	
N05B Ansiolitici					



Classificazione ATC Anatomica/Terapeutica/Chimica e principio attivo	Formulazione/ Dosaggio	Classe SSN / note AIFA	Ricetta	PHT	Note PTR
N05BA Derivati benzodiazepinici					In linea di massima le benzodiazepine a durata d'azione medio-lunga sono indicate come ansiolitici, quelle a durata d'azione breve sono indicate come ipnoinducenti. Le CTA ne scelgano un numero limitato in base alle indicazioni registrate, alle evidenze riportate in letteratura, al costo giornaliero di terapia per DDD e PDD appropriate.
N05BA01 Diazepam <i>diazepam</i>	os,im,ev,rett.	C			
N05BA06 Lorazepam <i>lorazepam</i>	os,im,ev	C/H-OSP1			
N05BA08 Bromazepam <i>bromazepam</i>	os	C			
N05BA09 Clonazepam <i>clonazepam</i>	os	C			
N05BA12 Alprazolam <i>alprazolam</i>	os	C			
N05BA49 Vari <i>delorazepam</i>	os,im,ev	C			
N05BB01 Idroxyzina <i>idroxyzina</i>	os,im	C			
N05C Ipnotici e sedativi					
N05CD Derivati benzodiazepinici					Un numero limitato di preparati a scelta delle CTA
N05CF Benzodiazepine analoghi					
N05CF01 Zopiclone <i>zopiclone</i>	os	C			
N05CF02 Zolpidem <i>zolpidem</i>	os	C			
N06 Psicoanalettici					
N06A Antidepressivi					
N06AA Inibitori non selettivi della monoamino-ricaptazione					
N06AA04 Clomipramina <i>clomipramina</i>	os,im,ev	A			
N06AA09 Amitriptillina <i>amitriptillina</i>	os	A			
N06AB Inibitori selettivi della serotonina ricaptazione					Farmaci sovrapponibili terapeutamente. Le CTA ne scelgano un numero limitato in base alle indicazioni registrate, alle evidenze riportate in letteratura, al costo giornaliero di terapia per DDD e PDD appropriate.
N06AB03 Fluoxetina <i>fluoxetina</i>	os	A			
N06AB04 Citalopram <i>citalopram</i>	os,im,ev	A/H-OSP 1			



Classificazione ATC Anatomica/Terapeutica/Chimica e principio attivo	Formulazione/ Dosaggio	Classe SSN / note AIFA	Ricetta	PHT	Note PTR
N06AB05 Paroxetina <i>paroxetina</i>	os*	A			
N06AB06 Sertralina <i>sertralina</i>	os	A			
N06AB08 Fluvoxamina <i>fluvoxamina</i>	os	A			
N06AX Altri antidepressivi					
N06AX03 Mianserina <i>Mianserina</i>	os	A			
N06AX05 Trazodone <i>Trazodone</i>	os	A			
N06AX11 Mirtazapina <i>Mirtazapina</i>	os	A			
N06AX16 Venlafaxina <i>venlafaxina</i>	os	A			
N06AX18 Reboxetina <i>reboxetina</i>	os	A			Inibitore selettivo della ricaptazione della noradrenalina. Da prescrivere a soggetti potenzialmente a rischio di effetti indesiderati da triciclici quali cardiopatici, anziani, soggetti con ipertrofia prostatica, glaucoma.
N06B Psicostimolanti, farmaci per ADHD e nootropi					
N06BA Derivati della feniletilamina					
N06BA04 Metilfenidato <i>Metilfenidato</i>	os	A	RS	SI	
N06BA09 Atomoxetina <i>Atomoxetina</i>	os	A	RNM	SI	
N06BX Altri psicostimolanti e nootropi					
N06BX03 Piracetam <i>piracetam</i>	ev	C			
N06D Farmaci anti-demenza					
N06DA Anticolinoesterasici					
N06DA02 Donepezil <i>donepezil</i>	os	A85	RNM	SI	
N06DA03 Rivastigmina <i>rivastigmina</i>	os	A85	RNM	SI	
N06DA04 Galantamina <i>Galantamina</i>	os	A85	RNM	SI	Ottobre 2005 - Informazioni di sicurezza relativamente ai risultati finali di studi clinici condotti sul disturbo cognitivo
N07 Altri farmaci del sistema nervoso					
N07A Parasimpaticomimetici					
N07AA Anticolinoesterasici					
N07AA01 Neostigmina					



Classificazione ATC Anatomica/Terapeutica/Chimica e principio attivo	Formulazione/ Dosaggio	Classe SSN / note AIFA	Ricetta	PHT	Note PTR
<i>neostigmina metilsolfato</i>	im, ev, sc	A			
N07AA02 Piridostigmina <i>piridostigmina bromuro</i>	os	A			
N07AA49 Fisostigmina salicilato <i>Fisostigmina salicilato</i>	ev	C			Solo uso antidotico
N07AX Altri parasimpaticomimetici N07AX01 Pilocarpina <i>pilocarpina</i>	os	H-OSP2			
N07B Farmaci utilizzati nei disturbi da disassuefazione N07BB Farmaci utilizzati nella dipendenza da alcool					
N07BB01 Disulfiram <i>Disulfiram</i>	os	C			
N07BB04 Naltrexone <i>naltrexone</i>	os	A			
N07BB49 Metadoxina <i>metadoxina</i>	im	C			
<i>sodio oxibato</i>	os	H	RS		
N07BC Farmaci usati nella dipendenza da oppioidi					
N07BC01 Buprenorfina <i>Buprenorfina</i>	os	H			Ricade in Tabella II sez. A
N07BC51 Buprenorfina associazioni <i>buprenorfina+naloxone</i>		H-OSP1-2			Ricade in Tabella II sez. A
N07BC02 Metadone <i>metadone cloridrato</i>	os	H-OSP1	RS		
N07X Farmaci del sistema nervoso N07XX Altri farmaci del sistema nervoso N07XX02 Riluzolo <i>riluzolo</i>	os	H-OSP2	RNM		



Classificazione ATC Anatomica/Terapeutica/Chimica e principio attivo	Formulazione/ Dosaggio	Classe SSN / note AIFA	Ricetta	PHT	Note PTR
P FARMACI ANTIPARASSITARI, INSETTICIDI E REPELLENTI					
P01 Antiprotozoari					
P01A Sostanze contro l'amebiasi ed altre affezioni protozoarie					
P01AB Derivati nitroimidazolici					
P01AB01 Metronidazolo					
<i>metronidazolo</i>	os	A			
P01AX Altre sostanze contro l'amebiasi ed altre affezioni protozoarie					
P01AX06 Atovaquone					
<i>atovaquone</i>	os	H-OSP1	RNM		
P01B Antimalarici					
P01BA Aminochinoline					
P01BA01 Clorochina					
<i>clorochina</i>	os	A			Usato anche nell'artrite reumatoide e lupus eritematoso.
P01BA02 idrossiclorochina					
<i>idrossiclorochina</i>					Usato nell'artrite reumatoide in fase attiva e cronica, lupus eritematoso discoide (disseminato)
P01BC Metanolchinoline					
P01BC01 Chinina					
<i>Chinina Cloridrato</i>	ev	C			
<i>Chinina solfato</i>	os	C			
P01BC02 Meflochina					
<i>meflochina</i>	os	A			
P01C Sostanze contro la leishmaniosi e la tripanosomiasi					
P01CX Altre sostanze contro la leishmaniosi e la tripanosomiasi					
P01CX01 Pentamidina isetonato					
<i>pentamidina</i>	im, ev, aer.	A			
P02 Antielmintici					
P02C Antinematodi					
P02CA Derivati benzimidazolici					
P02CA01 Mebendazolo					
<i>mebendazolo</i>	os	A			
P02CA03 Albendazolo					
<i>Albendazolo</i>	os	A			
P02D Anticestodi					
P02DA Derivati dell'acido salicilico					
P02DA01 Niclosamide					
<i>niclosamide</i>	os	A			
P03 Ectoparassitici, compresi antiscabbia, insetticidi e repellenti					
P03A Ectoparassitici, compresi gli antiscabbia					
P03AC Piretrine inclusi i composti sintetici					
P03AC54 permetrina associazioni					
<i>benzocaina+benzile benzoato+permetrina</i>	topico	C			



Classificazione ATC Anatomica/Terapeutica/Chimica e principio attivo	Formulazione/ Dosaggio	Classe SSN / note AIFA	Ricetta	PHT	Note PTR
R SISTEMA RESPIRATORIO					
R01 Preparati rinologici R01A Decongestionanti ed altre preparazioni nasali per uso topico					La scelta viene affidata alle CTA
R03 Farmaci per disturbi ostruttivi delle vie respiratorie R03A Adrenergici per aerosol R03AC Agonisti selettivi dei recettori beta2-adrenergici					
R03AC02 Salbutamolo <i>salbutamolo</i>	via inalatoria	A			
R03AC04 Fenoterolo <i>fenoterolo</i>	via inalatoria				
R03AC12 Salmeterolo <i>salmeterolo</i>	via inalatoria	A			
R03AK Adrenergici ed altri farmaci per i disturbi ostruttivi delle vie respiratorie R03AK04 Salbutamolo ed altri farmaci per i disturbi ostruttivi delle vie respiratorie					La scelta viene affidata alle CTA
R03AK06 Salmeterolo ed altri farmaci per disturbi ostruttivi delle vie respiratorie					La scelta viene affidata alle CTA
R03AK07 Formoterolo ed altri farmaci per le sindromi ostruttive delle vie respiratorie					la scelta viene affidata alle CTA
R03B Altri farmaci per disturbi ostruttivi vie respiratorie per aerosol					
R03BA01 Beclometasone <i>beclometasone dipropionato</i>	via inalatoria	A			
R03BA02 Budesonide <i>budesonide</i>	via inalatoria	A			
R03BA03 Flunisolide <i>Flunisolide</i>	via inalatoria	A			
R03BA05 Fluticasone <i>fluticasone proprionato</i>	via inalatoria	A			
R03BB01 Ipratropio <i>ipratropio</i>	via inalatoria	A			
R03BB02 Ossitropio <i>Ossitropio</i>	via inalatoria	A			
R03BB04 Tiotropio <i>tiotropio bromuro</i>	via inalatoria	A			
R03C Adrenergici per uso sistemico R03CA Agonisti dei recettori alfa e beta adrenergici R03CA02 Efedrina <i>efedrina cloridrato</i>	im	C			



Classificazione ATC Anatomica/Terapeutica/Chimica e principio attivo	Formulazione/ Dosaggio	Classe SSN / note AIFA	Ricetta	PHT	Note PTR
R03CB03 Orciprenalina solfato <i>orciprenalina solfato</i>	im	C			
R03CC Agonisti selettivi dei recettori beta 2-adrenergici R03CC02 Salbutamolo <i>salbutamolo</i>	os,im,ev	C			
R03D Altri farmaci per le sindromi ostruttive delle vie respiratorie per uso sistemico R03DA Derivati xantini					
<i>teofillina anidra</i>	os	A			
R03DA11 Doxofillina <i>doxofillina</i>	os,ev	A			
R03DA05 Aminofillina <i>aminofillina</i>	ev	C			
R03DX Altri farmaci sistemici per disturbi ostruttivi delle vie respiratorie R03DX05 Omalizumab					
<i>Omalizumab</i>	sc	H-OSP1			Prescrizione per singolo paziente con compilazione della scheda monitoraggio AIFA, limitatamente ai reparti di pneumologia, pediatria che abbiano in gestione il trattamento di pazienti asmatici, allergologia, medicina del lavoro e immunologia clinica.
R05 Preparati per la tosse e le malattie da raffreddamento					
R05C Espettoranti, escluse le associazioni con sedativi della tosse					
R05CB Mucolitici					
R04CB01 Acetilcisteina	os,im,via inalatoria	C			
R05CB02 Bromexina <i>bromexina</i>	os,ev,im	C			
R05CB03 Carbocisteina <i>carbocisteina</i>	os	C			
R05CB13 Dornase alfa <i>Dornase alfa</i>	via inalatoria	H		Si	
R05D Sedativi della tosse, escluse le associazioni con espettoranti R05DA Alcaloidi dell'oppio e suoi derivati					
R05DA09 Destrometorfano <i>destrometorfano bromidrato</i>	os	C			
R05DA49 Diidrocodeina <i>Diidrocodeina</i>	os	A31			
R05DB Altri sedativi della tosse R05DB27 Levodropropizina <i>levodropropizina</i>	os	A31	RNM		



Classificazione ATC Anatomica/Terapeutica/Chimica e principio attivo	Formulazione/ Dosaggio	Classe SSN / note AIFA	Ricetta	PHT	Note PTR
R06 Antistaminici per uso sistemico					
R06A Antistaminici per uso sistemico					
R06AB Alchilamine sostituite					
R06AB04 Clorfenamina <i>clorfenamina maleato</i>	os,im,sc	C			
R06AD Derivati fenotiazinici					
R06AD02 Prometazina <i>prometazina cloridrato</i>	os,im	A89	RNM		
R06AE Derivati piperazinici					
R06AE06 Oxatomide <i>oxatomide</i>	os	A89	RNM		
R06AE07 Cetirizina <i>cetirizina</i>	os	A89	RNM		
R06AX Altri antistaminici per uso sistemico					
R06AX02 Ciproheptadina <i>Ciproheptadina</i>	os	C			
R06AX13 Loratadina <i>loratadina</i>	os	A89	RNM		
R07 Altri preparati per il sistema respiratorio					
R07A Altri preparati per il sistema respiratorio					
R07AA Surfattanti polmonari					
R07AA02 Fosfolipidi naturali <i>poractant alfa</i>	endotrach	H-OSP1			
R07AA49 Vari <i>ambroxolo cloridrato</i>	ev	C-OSP			
R07AX Metacolina <i>Metacolina</i>		C			
R07AX01 Ossido di azoto <i>Ossido d'azoto</i>	gas	C-OSP1			
S ORGANI DI SENSO					
S01 Oftalmologici					
S01A Antinfettivi					
S01AA Antibiotici					Si demanda la scelta alle CTA
S01AD Antivirali					Si demanda la scelta alle CTA
S01AX Altri antimicrobici					Si demanda la scelta alle CTA
S01B Antinfiammatori					
S01BA Corticosteroidi non associati					Si demanda la scelta alle CTA
S01BB Corticosteroidi e midriatici in associazione					Si demanda la scelta alle CTA
S01BC Antinfiammatori non steroidei					Si demanda la scelta alle CTA



Classificazione ATC Anatomica/Terapeutica/Chimica e principio attivo	Formulazione/ Dosaggio	Classe SSN / note AIFA	Ricetta	PHT	Note PTR
S01C Antinfiammatori ed antinfettivi in associazione S01CA Corticosteroidi ed antimicrobici in associazione					Si demanda la scelta alle CTA
S01CB Antinfiammatori/ antinfettivi/ midriatici in associazione					Si demanda la scelta alle CTA
S01E Preparati antiglaucoma e miotici					
S01EA Simpaticomimetici per la terapia del glaucoma					La scelta viene affidata alle CTA
S01EB Parasimpaticomimetici					La scelta viene affidata alle CTA
S01EC Inibitori dell'anidrasi carbonica					La scelta viene affidata alle CTA
S01ED Sostanze betabloccanti					La scelta viene affidata alle CTA
S01EE Analoghi delle prostaglandine					La scelta viene affidata alle CTA
S01F Midriatici e cicloplegici					La scelta viene affidata alle CTA
S01FB Simpaticomimetici, esclusi i preparati antiglaucoma					La scelta viene affidata alle CTA
S01G Decongestionanti ed antiallergici					Si demanda la scelta alle CTA
S01H Anestetici locali					Si demanda la scelta alle CTA
S01J Diagnostici					Si demanda la scelta alle CTA
S01L Sostanze per affezioni vascolari oculari S01LA Sostanze antineovascolarizzanti					
S01LA01 Verteporfina <i>Verteporfina</i>	intrav	H-OSP1	RNM		
S01LA03 Pegaptanib <i>pegaptanib</i>	intrav.	H-OSP1	RNM		
S01LA04 Ranibizumab <i>ranibizumab</i>	intrav.	H-OSP1	RNM		
S01X Altri oftalmologici S01XA Altri oftalmologici S01XA08 Acetilcisteina <i>acetilcisteina</i>	topico	C			
S01XA14 Eparina <i>eparina sodica</i>	topico	C			



Classificazione ATC Anatomica/Terapeutica/Chimica e principio attivo	Formulazione/ Dosaggio	Classe SSN / note AIFA	Ricetta	PHT	Note PTR
S01XA20 Lacrime artificiali ed altri preparati indifferenti <i>vari</i>	topico	C			
S01XA99 Associazioni varie					Si demanda la scelta alle CTA
S02 Otologici S02A Antinfettivi S02AA Antiinfettivi S02A30 Antinfettivi, associazioni					Si demanda la scelta alle CTA
S02C Corticosteroidi ed antinfettivi in associazione S02CA Corticosteroidi ed antinfettivi in associazione					Si demanda la scelta alle CTA
S02D Altri otologici					Si demanda la scelta alle CTA
S03 Preparati oftalmologici ed otologici S03A Antinfettivi					Si demanda la scelta alle CTA
S03B Corticosteroidi					Si demanda la scelta alle CTA
S03C Corticosteroidi in associazione					Si demanda la scelta alle CTA
S03D Altri preparati per uso oftalmologico ed otologico					Si demanda la scelta alle CTA
V VARI					
V03 Tutti gli altri prodotti terapeutici					
V03A Tutti gli altri prodotti terapeutici					
V03AB Antidoti					
V03AB01 Ipecacuana <i>ipeacuana radice</i>	os	C			
V03AB03 Edetati <i>acido edetico</i> <i>edetato sodico calcico</i>	ev	C			
V03AB04 Pralidossima <i>pralidossima metilsolfato</i>	im	A			
V03AB06 Tiosolfato <i>sodio tiosolfato</i>	ev	C			
V03AB09 Dimercaprolo <i>dimercaprolo</i>	im	H-OSP1			
V03AB14 Protamina <i>protamina cloridrato</i>	ev	A			
V03AB15 Naloxone <i>naloxone cloridrato</i>	im, ev	A			
V03AB17 Metiltionina <i>metiltioninio cloruro</i>	im, ev	C			
V03AB23 Acetilcisteina <i>acetilcisteina</i>	im, ev	C			
V03AB25 Flumazenil <i>flumazenil</i>	ev	H-OSP1			



Classificazione ATC Anatomica/Terapeutica/Chimica e principio attivo	Formulazione/ Dosaggio	Classe SSN / note AIFA	Ricetta	PHT	Note PTR
V03AB32 Glutazione <i>glutazione</i>	im, ev	C	RNM		
*uso riservato all'Oncologia					
V03AB49 Antidoti - vari <i>arginina*</i>	ev	C	RNM		
*da utilizzare con richiesta nominativa motivata, solo per le indicazioni riportate in scheda tecnica e per pazienti che non rispondono al trattamento con il lattulosio					
<i>lattulosio</i>	os, sol. rett	A59/H- OSP2	RNM		
V03AC Sostanze chelanti del ferro V03AC01 Deferoxamina <i>deferoxamina</i>	im, ev, sc	A			
V03AC02 Deferiprone <i>deferiprone</i>	os	H-OSP2	RNM		
V03AC03 Deferasirox <i>deferasirox</i>	os	H-OSP2	RNM		
V03AE Farmaci per il trattamento dell'iperkaliemia ed iperfosfatemia V03AE01 Polistirene sulfonato <i>sodio polistirensolfonato</i>	os	A			
V03AE02 Sevelamer <i>sevelamer</i>	os	A	RNM		
V03AF Sostanze disintossicanti per trattamenti citostatici V03AF01 Mesna <i>mesna</i>	ev	A		SI	
V03AF02 Dexrazoxano <i>dexrazoxano</i>	ev	H-OSP1			
V03AF04 Calcio levofolinato <i>calcio levofolinato</i>	os, im, ev	C/H-OSP1			
V03AF05 Amifostina <i>amifostina</i>	ev	H-OSP1			
V03AF07 Rasburicase <i>rasburicase</i>	ev	C	RNM		
V03AF08 Palifermin <i>palifermin</i>	ev	H-OSP1	RNM		
V04 Diagnostici V04C Altri diagnostici V04CA Tests per il diabete V04CA02 Glucosio <i>glucosio monoidrato</i>	os	C			
V04CD Tests di funzionalità ipofisaria V04CD03 Sermorelina fiala ad uso diagnostico <i>sermorelina</i>	ev	H-OSP1			
V04CD05 Somatorelina	ev	H-OSP1			



Classificazione ATC Anatomica/Terapeutica/Chimica e principio attivo	Formulazione/ Dosaggio	Classe SSN / note AIFA	Ricetta PHT	Note PTR
V04CF Diagnostici della tubercolosi V04CF01 Tubercolina <i>tubercolina derivato proteico purificato per uso umano</i>	intradermico	C		
V04CJ Test per funzionalità tiroidea V04CJ01 Tirotropina <i>tireotropina alfa</i>	im	H-OSP1	RNM	
V04CX Altri diagnostici <i>sodio bicarbonato/ac. citrico an.</i>	os	C-OSP		
<i>urea 13C</i>	os	H-OSP1		
<i>verde indocianina</i>	ev	C		
<i>esaminolevulinato</i>	intravesc	C		
V06 AGENTI NUTRIZIONALI V06D altri agenti nutrizionali V06DD aminoacidi, comprese le associazioni con polipeptidi <i>aminoacidi chetoanaloghi +lisina+treonina+tirosina</i>	os	H		
V07 Tutti gli altri prodotti non terapeutici V07AB Solventi e diluenti comprese le soluzioni detergenti <i>acqua per preparazioni iniettabili</i>	ev	A		
V07AC Sodio Citrato <i>Sodio Citrato</i>	ev	C		
V08 MEZZI DI CONTRASTO V08A Mezzi di contrasto radiologici, iodati V08AA Mezzi di contrasto radiologici, idrosolubili, nefrotropici, ad alta osmolarità V08AA01 Acido diatrizoico <i>sodio amidotrizoato/meglumina amidotrizoato</i>	os, rett.	H-OSP1		
V08AA03 Iodamide <i>iodamide sale di meglumina</i>	ev	H-OSP1		
V08AB Mezzi di contrasto radiologici idrosolubili, nefrotropici, a bassa osmolarità				Si demanda la scelta alle CTA
V08AD Mezzi di contrasto radiologici non idrosolubili V08AD01 Esteri etilici di acidi grassi iodurati <i>olio etiodato</i>	f 10ml	H-OSP1		
V08B Mezzi di contrasto radiologici non iodati V08BA Bario solfato contenente mezzi di contrasto radiologici V08BA01 Bario solfato con sostanze sospendenti <i>bario solfato</i>	os, colon, esofago	C/H-OSP1		
V08C Mezzi di contrasto per risonanza magnetica V08CA Mezzi di contrasto paramagnetici				Si demanda la scelta alle CTA



Classificazione ATC Anatomica/Terapeutica/Chimica e principio attivo	Formulazione/ Dosaggio	Classe SSN / note AIFA	Ricetta	PHT	Note PTR
V08CB Mezzi di contrasto superparamagnetici V08CB01 Ferumoxsil <i>ferumoxsil</i>		C			
V08CB03 Ferro ossido, nanoparticelle <i>ferro ossido nanoparticelle</i>		C			
<i>ferucarbotran</i>		C			
V08D Mezzi di contasto per ultrasonologia V08DA Mezzi di contasto per ultrasonologia V08DA02 Microparticelle di galattosio <i>galattosio/acido palmitico</i>		H-OSP1			
V08DA05 esafluoruro di zolfo <i>esafluoruro di zolfo</i>		C			
V09 RADIOFARMACEUTICI DIAGNOSTICI V09A sistema nervoso centrale V09AA composti del tecnezio- 99mTC V09AA01 <i>tecnezio-99mTC-</i> <i>esametazina</i> <i>esametazina</i>	sol. Iniett.	H-OSP1			
V09AA02 <i>tecnezio-99mTC-</i> <i>bicisato</i> <i>bicisato</i>	sol. Iniett.	H-OSP1			
V09AB composti dello iodio -123I V09AB03 <i>iodio ioflupano - 123I</i> <i>ioflupane</i>	sol. Iniett.	C			
V09C sistema renale V09CA composti del tecnezio- 99mTC V09CA49 composti del tecnezio- 99mTC- <i>vari</i> <i>betiatide</i>	sol. Iniett.	C			
V09G sistema cardiovascolare V09GA composti del tecnezio- 99mTC V09GA01 <i>tecnezio-99mTC-</i> <i>sestamibi</i> <i>rame tetramibi tetrafluoroborato +</i> <i>stagno cloruro + cisteina</i>	ev	H-OSP 1			
V09GA02 <i>tecnezio-99mTC-</i> <i>tetrofosmina</i> <i>tetrofosmina</i>	sol. Iniett.	H-OSP 1			
V09I Rilevazione di tumori V09IA composti del tecnezio-99mTC V09IA05 <i>tecnezio-99mTC-</i> <i>depreotide</i> <i>depreotide</i>	ev	C			
V09IB composti dell'indio - 111 In					



Classificazione ATC Anatomica/Terapeutica/Chimica e principio attivo	Formulazione/ Dosaggio	Classe SSN / note AIFA	Ricetta	PHT	Note PTR
V09IB01 indio - 111 In-pentetreotide					
<i>indio (111In) pentetreotide</i>	sol. Iniett.	H- OSP 1			
V09IX <i>altri radiofarmaceutici diagnostici per la rilevazione di tumori</i>					
V09IX04 <i>fluorodesossiglucosio (18F) fluorodesossiglucosio</i>	sol. Iniett.	H- OSP 1			
V09X <i>altri radiofarmaceutici diagnostici</i>					
V09XX <i>radiofarmaceutici diagnostici vari</i>					
<i>ittrio (90Y) cloruro</i>	sol. Iniett.	C			
V10 RADIOFARMACEUTICI TERAPEUTICI					
V10 B <i>trattamento palliativo del dolore (sostanze a localizzazione ossea)</i>					
V10 BX <i>radiofarmaceutici vari per il trattamento palliativo del dolore</i>					
V10BX01 <i>stronzio -89Sr-cloruro stronzio cloruro</i>	sol. Iniett.	H- OSP 1			
V10BX02 <i>samarium 153 Sm- acido etilendiamminotetrametilene fosfonico</i>					
<i>samarium (153 Sm)lexidronam</i>					
V10 X <i>altri radiofarmaceutici terapeutici</i>					
V10 XX <i>radiofarmaceutici terapeutici vari</i>					
V10XX02 <i>Ibritumomab Tiuxetano Ibritumomab tiuxetano</i>	kit per radiomarcare	H-OSP1			Monitoraggio AIFA

DELIBERAZIONE DELLA GIUNTA REGIONALE 26 gennaio 2010, n. 60

L.R. 16/2007 - Dismissione di beni immobili non strumentali delle aziende sanitarie - Costituzione della Società "Puglia Valore Immobiliare società di cartolarizzazione s.r.l." - Nomina degli Organi sociali.

Assente il Presidente della Giunta Regionale, sulla base dell'istruttoria espletata dal Dirigente ad interim del servizio Controllo Strategico, riferisce il V.P. Capone:

La Giunta Regionale con Delibera n° 2427 del 15/12/2009 ha disposto, tra l'altro, di:

1. approvare lo Statuto della costituenda società-veicolo di cartolarizzazione dei beni immobili in questione, avente la Regione Puglia quale unico socio, dotata di capitale pari ad euro 10.000,00 (diecimila/00) ed avente per oggetto esclusivo la "realizzazione di una o più operazioni di cartolarizzazione";
2. affidare allo Studio del Notaio Domenico Amoruso, residente in Bari, l'incarico professionale di redigere l'atto costitutivo della "società-veicolo" da denominarsi "Puglia Valore Immobiliare Società di Cartolarizzazione s.r.l." e conseguentemente di approvarlo, provvedendo altresì a formalizzare procedure e atti pubblici finalizzati ad attuare in toto il trasferimento dei cespiti immobiliari oggetto della procedura di cartolarizzazione, dall'attuale titolarità delle Aziende Sanitarie Locali della Regione Puglia, nell'asse patrimoniale della medesima Regione Puglia e - in un momento immediatamente successivo - della neo titolarità della Regione Puglia, a titolo oneroso, alla "società - veicolo";
3. rimandare a successivo provvedimento l'individuazione dei soggetti chiamati fiduciarmente a ricoprire le cariche sociali, stabilendo compiti, compensi e quant'altro a vario titolo, nonché di definire il relativo organico funzionale della struttura societaria ed il personale preposto.

In attuazione a quanto disposto dalla Giunta Regionale, in data 18 gennaio 2010, a seguito della formalizzazione dell'atto costitutivo della società -

veicolo denominata "Puglia Valore Immobiliare Società di Cartolarizzazione s.r.l.", curata dal Notaio Domenico Amoruso, repertorio 4558 - raccolta n° 3276, si rende necessario provvedere alla nomina delle cariche sociali previste dallo Statuto quali l'Amministratore Unico e il Collegio Sindacale, composto da tre membri effettivi e due membri supplenti. L'incarico viene stabilito per la durata di anni tre, salvo revoca da parte della Giunta Regionale, nella funzione di Socio Unico della società o in caso di dimissioni. In tal senso dovrà essere adeguato l'art. 16 dello Statuto.

Tutto ciò premesso e considerato, si propone alla Giunta Regionale:

- di provvedere alla nomina delle cariche, sopra richiamate, della società "Puglia Valore Immobiliare società di cartolarizzazione proponendo la designazione:
 1. Prof. Cataldo BALDUCCI
Amministratore Unico
 2. Dott. Giovanni CARNEVALE
Presidente del Collegio Sindacale
 3. Dott. Luciano LEONE
Membro Effettivo del Collegio Sindacale con funzioni di Presidente
 4. Dott.ssa Anna Lisa GARGANO
Membro Effettivo del Collegio Sindacale
 5. Dott. Antonio Pastore
Membro Supplente del Collegio Sindacale
 6. Dott. Mario SABBATELLI
Membro Supplente del Collegio Sindacale

Tutti i soggetti designati offrono garanzia di particolare e comprovata esperienza tecnico-amministrativa desumibile dai curricula allegati alla presente deliberazione per costituirne parte integrante e sostanziale (Allegato A).

- di determinare il compenso annuale lordo e onnicomprensivo dell'Amministratore Unico in E 45.000,00 spettante per le funzioni riconducibili a tale incarico,.
- di determinare, altresì, per il Presidente del Collegio Sindacale e per i componenti un compenso annuale lordo e onnicomprensivo individuale rispettivamente pari ad euro 8.000,00 e ad euro 5.000,00.

- di confermare l'affidamento delle attività operative al Dirigente ad interim del Servizio Controllo Strategico specificate nella richiamata Deliberazione n° 2427 del 15/12/2009.

COPERTURA FINANZIARIA AI SENSI DELLA L.R. n. 28/2001 S.M. e I.

Gli oneri derivanti dal presente provvedimento, per l'esercizio 2010, per complessivi euro 63.000,00, trovano copertura con le somme già impegnate sul bilancio 2009 - pari a euro 200.000,00, con determinazione del dirigente ad interim del Servizio Controllo Strategico n° 8 del 23 dicembre 2009, relative alle prime spese di start up e funzionamento della società veicolo, sul Cap. 3940 -

U.P.B. 7.4.1. "Spese per la costituzione della società veicolo per l'attuazione delle procedure di cartolarizzazione".

Il V. Presidente, relatore sulla base delle risultanze della relazione come innanzi illustrate, propone alla Giunta l'adozione del conseguente atto finale che rientra nelle competenze della Giunta Regionale ai sensi dell'art. 4, comma 4, lettera k) della L.R. n. 7/1997.

LA GIUNTA REGIONALE

- udita la relazione;
- viste le sottoscrizioni poste in calce al presente provvedimento;
- a voti unanimi espressi nei modi di legge;

DELIBERA

- di approvare e far propria la relazione in narrativa, che qui si intende integralmente riportata;

- di provvedere alla nomina delle cariche, sopra richiamate, della società "Puglia Valore Immobiliare società di cartolarizzazione S.r.l." designando:

1. Prof. Cataldo BALDUCCI

Amministratore Unico

2. Dott. Giovanni CARNEVALE

Presidente del Collegio Sindacale

3. Dott. Luciano LEONE

*Membro Effettivo del Collegio Sindacale
con funzioni di Presidente*

4. Dott.ssa Anna Lisa GARGANO

Membro Effettivo del Collegio Sindacale

5. Dott. Antonio Pastore

Membro Supplente del Collegio Sindacale

6. Dott. Mario SABBATELLI

Membro Supplente del Collegio Sindacale

- di determinare il compenso annuale lordo e onnicomprensivo dell'Amministratore Unico in e 45.000,00 spettante per le funzioni riconducibili a tale incarico,
- di determinare, altresì, per il Presidente del Collegio Sindacale e per i componenti un compenso annuale lordo e onnicomprensivo individuale rispettivamente pari ad euro 8.000,00 e ad euro 5.000,00;
- di confermare l'affidamento delle attività operative al Dirigente ad interim del Servizio Controllo Strategico così come specificate nella richiamata Deliberazione n° 2427 del 15/12/2009;
- di disporre la pubblicazione del presente provvedimento sul BURP e sul sito internet www.regione.puglia.it;
- di notificare il presente provvedimento al Servizio Personale.

Il Segretario della Giunta
Dott. Romano Donno

Il Presidente della Giunta
Avv. Loredana Capone

Allegato A

CURRICULUM VITAE**Prof. Cataldo Balducci**

nato a Bari il 6/01/1947

residente in Lecce alla via Premuda, n. 8

C.F.: BLDCLD47A06A662H

ATTIVITA'

- Laureato in Giurisprudenza presso l'Università di Bari il 16.7.1971, discutendo la tesi "*Legislazione, contrattazione e prassi nella disciplina dell'ambiente di lavoro*" con il Prof. Gino Giugni e conseguendo la votazione di 110/110 e lode, plauso della commissione e invito a proseguire gli studi.
- Avvocato cassazionista
- Contrattista C.N.R. dal marzo del 1972 al febbraio 1973 presso l'Istituto di Diritto del Lavoro, Facoltà di Giurisprudenza - Università di Bari.
- Borsista ministeriale nel 1973 sempre presso il medesimo istituto.
- Assistente Ordinario di Diritto del Lavoro presso la Facoltà di Giurisprudenza Univ. Di Bari dall'1.11.1973.
- Professore incaricato di "Conflitti del Lavoro" presso il corso di Laurea in Scienze Politiche (Facoltà di Giurisprudenza - Università di Bari) nell'A.A. 1978-79.
- Professore incaricato di "Contrattazione collettiva" presso il corso di Laurea in Scienze Politiche (Facoltà di Giurisprudenza - Univ. di Bari) nell'A.A. 1979-80.
- Professore associato di "Diritto del Lavoro" presso la Facoltà di Giurisprudenza di Bari dal 2.2.1985.
- Titolare dell'insegnamento di "Diritto del Lavoro" presso il corso di laurea in Giurisprudenza dell'Università di Lecce dall'1.11.1996.

- Professore di ruolo titolare della cattedra di “Diritto del Lavoro” presso la Facoltà di Giurisprudenza dell'Università di Lecce dal 3.11.1999.
- Professore incaricato di “Diritto del lavoro e legislazione sociale comparati” presso la Facoltà di Giurisprudenza dell'Università di Bari nell'a.a. 1999-2000.
- Professore incaricato di “Diritto Comparato del Lavoro” presso la Facoltà di Giurisprudenza dell'Università di Lecce dall'ottobre 2000.
- Professore di ruolo titolare della cattedra di “Diritto del Lavoro” presso il Corso di Diploma Universitario per Consulenti del Lavoro dell'Università di Lecce dal febbraio 2000.
- Presidente del Corso di Diploma Universitario per Consulenti del Lavoro presso la Facoltà di Giurisprudenza dell'Università di Lecce dal febbraio 2000.
- Presidente del Corso di Laurea in Scienze dei Servizi giuridici presso la Facoltà di Giurisprudenza dell'Università di Lecce dall'a.a. 2001-2002
- E' stato membro del Consiglio di Amministrazione dell'Opera Universitaria di Bari su designazione del Rettore dell'Università di Bari.
- E' stato Presidente del Foggia calcio nel periodo 1994-1998, su designazione della Caripuglia
- Curatore fallimentare del CIOS s.c.r.l., che ha gestito in esercizio provvisorio dal febbraio 1996 al giugno 1999
- Su designazione del Tribunale di Bari è stato Amministratore della Dioguardi s.p.a. in Amministrazione controllata
- Su designazione del Tribunale di Bari è stato Commissario giudiziale della Dioguardi s.p.a. in concordato preventivo

- E' Commissario giudiziale della Puglia Navigazione s.r.l.

- Ha svolto per molti anni attività di formazione, sui temi di diritto del lavoro e relazioni industriali, presso la scuola di Management dell'IRI.

- Ha svolto, inoltre, attività di formazione per numerose grandi aziende italiane (Rinascente, Alfa Romeo, ecc...).

Bari, 15 gennaio 2010

Prof. Avv. Cataldo Balducci

*Dr. Giovanni Carnevale
dottore commercialista, revisore contabile,
consulente tecnico d'ufficio e perito del tribunale di bari*

CURRICULUM CULTURALE E PROFESSIONALE

Il sottoscritto Giovanni Carnevale, nato a Gioia del Colle (BA) il 30 Aprile 1966, con residenza e studio in Acquaviva delle Fonti (BA) alla Via Don Cesare Franco n.60, ha conseguito la Laurea in Economia e Commercio presso l'Università degli Studi di Bari in data 30 Ottobre 1993 riportando una votazione finale pari a voti 105 su 110, ed è prossimo a conseguire la seconda Laurea in Giurisprudenza presso lo stesso Ateneo;

Inoltre il sottoscritto:

- ha superato gli esami di abilitazione all'esercizio della libera professione di Dottore Commercialista nella seconda sessione dell'anno 1994;

- ricopre sin dal 30.04.1994, la carica di Sindaco Revisore effettivo presso società di capitali;

- è iscritto nell'Albo professionale dei Dottori Commercialisti ed Esperti Contabili di Bari al n. 1683 con anzianità 23.04.1996;

- è iscritto nell'Albo dei Consulenti Tecnici istituito presso il Tribunale di Bari al n.718 con anzianità 23.05.1996;

- ha partecipato, nell'anno 1996, al corso di specializzazione post - universitario, tenuto dalla Fondazione dell'Ordine dei Dottori Commercialisti di Bari, sul tema: Il Nuovo Processo Tributario;

- ha svolto mansioni dirigenziali in un'azienda privata strutturata sotto forma societaria nel periodo 1990 - 1996; dal 1997 a tutt'oggi per la stessa società ne cura il controllo di gestione;

- ha collaborato attivamente dal 1996 al 2000 con i docenti dell'istituto di Economia Politica, presso la Facoltà di Economia dell'Università degli Studi di Bari;

- svolge la libera professione di Dottore Commercialista in Acquaviva delle Fonti dall'01.07.1996 e nell'ambito della propria attività lavorativa è stato nominato in numerose occasioni:

- Consulente Tecnico d'Ufficio dai Giudici e Pubblici Ministeri del Tribunale Civile e Penale di Bari e di Trani e delle sedi distaccate di Acquaviva delle Fonti, Altamura, Casamassima, Gioia del Colle, Modugno, Noci, Pisticci, Putignano e Ruvo di Puglia;

- Curatore Fallimentare dai Giudici della Sezione Fallimentare del Tribunale dello stesso capoluogo;

- Custode Giudiziario dal Tribunale Civile e Penale di Bari, sezione distaccata di Putignano, e dal Tribunale Civile e Penale di Matera;

- Amministratore di Sostegno e Tutore dai G. T. dell'Ufficio Volontaria Giurisdizione del Tribunale Civile e Penale di Bari.

- ha partecipato, nell'anno 1997, al corso di specializzazione post - universitario, tenuto dalla Fondazione dell'Ordine dei Dottori Commercialisti di Bari, sul tema: La Revisione negli Enti Locali;

- ha ricoperto la carica di Componente del Collegio dei Revisori dei Conti presso il Comune di Acquaviva delle Fonti (BA) a far data dal 17.02.1997 per il triennio 1997 - 2000;

- ha ricoperto la carica di Componente della Commissione "Enti Locali Nucleo di Valutazione - Controllo di Gestione - Controllo Strategico", istituita presso l'Ordine dei Dottori Commercialisti di Bari dal 02.06.1997 per il triennio 1997 - 2000;

- ha partecipato, nell'anno 1998, al corso di specializzazione post - universitario, tenuto dalla Fondazione dell'Ordine dei Dottori Commercialisti di Bari, sul tema: Le procedure concorsuali;

- è iscritto nel Registro dei Revisori Contabili tenuto presso il Ministero di Grazia e Giustizia al n.72764, con decreto del dirigente degli affari civili e delle libere professioni del 26 maggio 1999 e pubblicato sul supplemento straordinario alla Gazzetta Ufficiale 4^a serie speciale n.45 dell'08 giugno 1999;

- è iscritto nell'Albo dei Periti istituito presso il Tribunale di Bari al n.287 con anzianità 25.01.2000;

- ha ricoperto la carica di Presidente del Collegio dei Revisori dei Conti presso il Comune di Adelfia (BA) a far data dal 26.05.2000 per il triennio 2000 - 2003;

- è stato riconfermato nella carica di Componente del Collegio dei Revisori del Comune di Acquaviva delle Fonti (BA) in data 13.06.2000 per il triennio 2000 - 2003;

- ha ricoperto la carica di Componente della Commissione "Enti Locali: Revisione, Nucleo di Valutazione, Controllo di Gestione e Controllo Strategico", istituita presso l'Ordine dei Dottori Commercialisti di Bari dal 29.06.2000 per il triennio 2000 - 2003;

- ha ricoperto la carica di componente del gruppo a cui è stata affidata l'implementazione del Controllo di Gestione nel Comune di Adelfia per il triennio 2000 - 2003;

– è stato designato, negli anni dal 2000 al 2007, quale docente presso la Scuola di Formazione Professionale per i Praticanti Dottori Commercialisti, tenuta dalla Fondazione dei Dottori Commercialisti di Bari, per trattare dal punto di vista teorico e con esercitazioni pratiche i seguenti argomenti: “Il bilancio preventivo e le variazioni di bilancio. Gli assestamenti, il bilancio consuntivo negli enti locali. Le procedure di revisione”;

– ricopre la carica di Componente effettivo del Collegio dei Revisori dei Conti presso l’Ente Ecclesiastico “Ospedale Generale Regionale Francesco Miulli” di Acquaviva delle Fonti (BA), dall’agosto 2001;

– è stato designato dall’Amministrazione Provinciale di Bari con delibera di Giunta n. 171 del 07.04.2003 Componente della Commissione esaminatrice nella procedura selettiva pubblica per la copertura di n. 12 posti di funzionario amministrativo – Categoria D.3.;

– è stato nominato dall’Amministrazione del Comune di Locorotondo (BA) con Decreto Sindacale protocollo N. 4902 Componente del Nucleo di Valutazione a far data del 24.04.2003 per il triennio 2003 – 2006;

– è stato riconfermato nella carica di Presidente del Collegio dei Revisori dei Conti presso il Comune di Adelfia (BA) a far data dal 07.07.2003 per il triennio 2003 – 2006;

– è stato designato, nell’anno 2003, dalla “Mediterranea Associazione per lo Sviluppo Locale” nell’ambito dei percorsi formativi integrati per l’inserimento professionale P.O.R. Puglia 2000-2006 F.S.E. - Asse III “risorse umane” - Misura 3.3 “Inserimento e reinserimento lavorativo di disoccupati di lunga durata” - Azione A “percorsi formativi integrativi nell’inserimento professionale” Formazione lavoratori ex C.C.R. di Bari, quale docente nel corso per “Addetto alla gestione ed all’accertamento dei tributi locali”;

– ha ricoperto la carica di Componente della Commissione “Stampa e Pubbliche relazioni”, istituita presso l’Ordine dei Dottori Commercialisti di Bari dal 20.11.2003 per il triennio 2003 – 2006;

– ha ricoperto la carica di Componente del Collegio dei Revisori dei Conti presso il Comune di Capurso (BA) a far data dal 03.07.2004 per il triennio 2004 – 2007;

– è stato nominato con decreto del Sindaco del Comune di Putignano (BA), in data 19.09.2006, quale Presidente del Collegio Sindacale nella S.P.A. “Servizi e Territorio” per il triennio 2006 – 2009.

- ricopre la carica di Presidente del Collegio dei Revisori dei Conti presso il Comune di Turi (BA) a far data dal 18.09.2006 per il triennio 2006 - 2009;

- ricopre la carica di Presidente del Collegio dei Revisori dei Conti presso il Comune di Capurso (BA) a far data dal 07.07.2007 per il triennio 2007 - 2010;

- nel 2007 ha stipulato una convenzione, a tutt'oggi in essere, con la Banca di Credito Cooperativo di Alberobello e Sammichele di Bari, e ricopre il ruolo di consulenze tecnico di parte nei procedimenti giudiziari che vedono il l'istituto coinvolto quale parte attrice o convenuta;

- è stato nominato con determinazione n. R.C.G. 21 del 24.01.2008 del Dirigente della Ripartizione Economico Finanziaria del Comune di Monopoli (BA) quale Componente della Commissione esaminatrice nel Pubblico Concorso per il reclutamento di n. 1 istruttore direttivo - Categoria D.1. - della Ripartizione II^ Attività Finanziarie dello stesso Ente;

- è stato nominato in rappresentanza della Regione Puglia, quale componente effettivo del Collegio Sindacale della S.P.A. "Società Trasporti Pubblici Brindisi" per il triennio 2008-2011;

- è stato nominato con determinazione n. R.C.G. 982 del 28.07.2008 del Dirigente dell'Area Organizzativa: Affari Generali del Comune di Monopoli (BA) quale Componente della Commissione esaminatrice nel Pubblico Concorso per il reclutamento di n. 2 istruttori amministrativi - Categoria C.1. - presso il Comune di Monopoli;

- ricopre la carica di Componente della Commissione "Enti Pubblici", istituita presso l'Ordine dei Dottori Commercialisti e degli Esperti Contabili di Bari dal 27.01.2009;

Si autorizza il trattamento dei dati personali ai sensi del D. lgs. 196 del 30 giugno 2003.

In Fede
Dott. Giovanni Carnevale

LUCIANO LEONE
VIA SOLITO 69 - 74100 TARANTO
TEL. 099/7303269 – FAX. 099/7325282
e-mail: studiocalabreseleone@alice.it

INFORMAZIONI ANAGRAFICHE

Nato a Taranto il 26.05.1962 ed ivi residente

STUDI

1985

Laurea in Economia e Commercio conseguita presso l'Università degli Studi di Bari.

1991

Abilitazione conseguita per concorso all'insegnamento di Discipline Tecnico-Commerciali ed Aziendali.

2000

Abilitazione conseguita per l'insegnamento di Discipline Giuridiche ed Economiche.

ESPERIENZA PROFESSIONALE

Dal 1988 ad oggi

Dottore Commercialista in Taranto con specifica in materia di Consulenza e Controllo Aziendale.
Sindaco effettivo presso varie Società di capitali.

Dal 1989 ad oggi

Iscritto all'Albo dei Consulenti Tecnici del Tribunale di Taranto.

Dal 1991 ad oggi

Docente di ruolo di discipline economiche ed aziendali presso Istituti di Istruzione secondaria.

Dal 1994 ad oggi

Iscritto all'Albo dei Revisori Contabili al n. 31977 G.U. 31 bis del 21/04/95.

Dal 2000 ad oggi

Titolare di contratto c/o l'Università degli Studi di Lecce facoltà di Economia e Commercio per varie discipline economico-aziendali.

Dal 2002 al 2005

Membro del Collegio dei Revisori dei Conti relativo alle Istituzioni scolastiche della Regione Puglia per la provincia di Taranto ai sensi del decreto prot. n.8931/1 – unità operativa del 28/08/2002

ORGANIZZAZIONI

Dal 1990

Associato dello Studio "Giovanni Calabrese & Luciano Leone Dottori Commercialisti Associati". Struttura specializzata in consulenza aziendale e fiscale e in controllo delle dinamiche aziendali per il quale si è svolta, inoltre:

- attività di sindaco in società di capitali;
- attività di arbitrato in controversie societarie;
- attività estimativa riguardante la valutazione di patrimoni aziendali in processi di trasformazioni aziendali;
- Curatore e coadiutore fallimentare nominato dal Tribunale di Taranto in circa n. 40 procedimenti;

Dal 1993

- Consulente tecnico per la Procura della Repubblica di Taranto in circa n.120 procedimenti riguardanti reati contro la Pubblica Amministrazione, reati fallimentari e societari, usura, riciclaggio, truffa;
- Consulente tecnico per la Procura della Repubblica di Taranto in procedimenti riguardanti misure di prevenzione patrimoniale;

Dal 2000

Amministratore giudiziario su incarico del Tribunale di Taranto dei beni sottoposti a sequestro (L. 575/65)

APPROFONDIMENTI PROFESSIONALI

- Controllo di gestione Previsione e Programmazione e Tecniche Commerciali;
- Partecipazione a corso di specializzazione in Controllo di gestione negli Enti Locali.
- Partecipazione a Seminario di studi sul Fallimento e le altre procedure concorsuali.
- Partecipazione al Corso Regionale sulle P.M.I.

Dal 1994 al 1997

Componente della Commissione Parcelle dell'Ordine dei Dottori Commercialisti di Taranto.

Dal 2008

Componente del Consiglio dell'Ordine dei Dottori Commercialisti ed Esperti Contabili della provincia di Taranto.

LAVORI PUBBLICATI

- Articolo sulla pagina economica dell'inserto del quotidiano "Corriere del Giorno di Puglia e Lucania" riguardante l'introduzione della moneta unica e delle problematiche connesse.
- "Aspetti contabili del fallimento" in Rassegna Professionale – Maggio 2001

Consapevole delle sanzioni penali, nel caso di informazioni non veritiere, di formazione o uso di atti falsi richiamate dall'art. 76 del DPR 455/2000 dichiaro che quanto sopra corrisponde a verità.

Ai sensi e per gli effetti di cui all'art. 10 della Legge 675/96 dichiaro, altresì, di essere informato che i dati raccolti saranno trattati, anche con strumenti informatici, esclusivamente nell'ambito del procedimento per il quale la presente dichiarazione viene resa e che al riguardo competono al sottoscritto tutti i diritti previsti dall'art. 13 della medesima Legge.

**FORMATO EUROPEO
PER IL CURRICULUM
VITAE**



INFORMAZIONI PERSONALI

Nome **GARGANO ANNA,LISA**
 Indirizzo **VIA TRIA N. 39 - 70021 ACQUAVIVA DELLE FONTI (BA)**
 Telefono **349/5047434 – 080/767532**
 Fax **0883/510238**
 E-mail **annalisa.gargano@katamail.com**
 Nazionalità **ITALIANA**
 Data di nascita **GIOIA DEL COLLE, 6.7.1976**
 Codice Fiscale **GRGNLS76L46E038Z**

ESPERIENZA LAVORATIVA

- Date dal 5 dicembre 2007 e attualmente in corso
- Nome e indirizzo del datore di lavoro **REGIONE PUGLIA-ASSESSORATO ALLE RISORSE AGROALIMENTARI.**
Assistenza tecnica Innovapuglia S.p.A.(Istituto Finanziario Regionale Pugliese.)
Via per Casamassima, 3 - VALENZANO (BA)
- Tipo di azienda o settore Assessorato Regionale Puglia
- Tipo di impiego Assistente tecnico-amministrativo.
- Principali mansioni e responsabilità Rapporto di collaborazione in qualità di **assistente tecnico-amministrativo** al fine di sostenere l'operatività del Settore nella fase di chiusura POR Puglia 2000/2006 e avvio nuova programmazione 2007/2013.
- Date da dicembre 2004 e attualmente in corso
- Nome e indirizzo del datore di lavoro **Studio commerciale DOTT. RUGGIERO MENNEA.** Via Roma, 5. Barletta
- Tipo di azienda o settore Studio commerciale
- Tipo di impiego Consulenza aziendale e finanza agevolata. *Consulente senior*
- Principali mansioni e responsabilità Finanziamenti bancari a medio e lungo termine, **finanziamenti comunitari**, P.O.N., P.O.R., DOCUP, leasing e factoring. **Responsabile negli staff di progetto.**
- Principali lavori effettuati Piano di programmazione e revisione economica per il ri-posizionamento di piccole e medie imprese industriali, turistiche artigianali e agricole interessate alla realizzazione di iniziative imprenditoriali sostenute nell'ambito di Accordi di Programma Quadro e dalle iniziative di sviluppo locale di dimensione

sovracomunale (P.I.T. e P.I.C.), interregionali e trasfrontaliere. In particolare:

- redazione del progetto di riposizionamento aziendale strategico della FinSviluppo S.p.A.;
- studio del piano di marketing e redazione del piano economico-finanziario del progetto italo-rumeno denominato: "Realizzazione della Piattaforma logistica di intermodalità nel settore agroalimentare";
- studio del piano di comunicazione e redazione delle componenti economico-finanziarie del progetto di interesse regionale della Biblioteca del Consiglio Regionale della Puglia denominato "Progetto APULIA: Polo biblico-documentale dell'identità regionale"
- studio del piano di comunicazione e redazione delle componenti economico-finanziarie del progetto di interesse regionale della Fondazione "Di Vagno" denominato " Progetto Archivi Storico Politici in rete"
- redazione delle analisi di prefattibilità e fattibilità per l'accesso di progetti della piccola e media impresa alle iniziative comunitarie previste dal P.O.R. Puglia a sostegno dei settori Industria, Commercio e Turismo e dal P.O.N. " Industria" nel settore manifatturiero di eccellenza;
- redazione di piani di sviluppo aziendale a varia committenza nel settore del tessile, abbigliamento e calzaturiero, del commercio e turismo;
- composizione di uno studio sulla ottimizzazione degli interventi di riorganizzazione delle strutture finanziarie e di riposizionamento delle aziende pubblico-private interessate alla realizzazione di interventi di sviluppo locale, di marketing territoriale e di internazionalizzazione del sistema produttivo locale, in particolare per l'avvio degli interventi di commercializzazione e scambio culturale e commerciale con altri Paesi europei e terzi.

<ul style="list-style-type: none"> • Date • Nome e indirizzo del datore di lavoro 	<p>Gennaio 2009 a giugno 2009</p> <p>MURGIA FOR Consorzio Murgia Formazione .Via del mandorlo, s.c. Altamura (BA)</p>
<ul style="list-style-type: none"> • Tipo di azienda o settore • Tipo di impiego • Principali mansioni e responsabilità 	<p>Ente di formazione</p> <p>Docente di economia e gestione aziendale</p> <p><i>Rapporto di collaborazione professionale nell'ambito del P.O.R. Puglia 2000-2006, Fondo FEOGA, Sezione orientamento, asse IV, sistemi di sviluppo, Misura 4.21. "Consolidamento ed innovazione delle competenze tecniche degli imprenditori agricoli e operatori del settore", percorso "Viticoltura di qualità a basso impatto ambientale" modulo "Economia e gestione aziendale nel settore vitivinicolo".</i></p>
<ul style="list-style-type: none"> • Date • Nome e indirizzo del datore di lavoro 	<p>Gennaio 2007 a novembre 2008</p> <p>I.R.S.E.A, Istituto di ricerca e formazione .Via Oslo, 29/D. Bisceglie (BA)</p>

- Tipo di azienda o settore
 - Tipo di impiego
 - Principali mansioni e responsabilità
- Ente di formazione
Docente di economia e gestione aziendale
Rapporto di collaborazione professionale nell'ambito del P.O.R. Puglia 2000-2006, Fondo FEOGA, Sezione orientamento, asse IV, sistemi di sviluppo, Misura 4.21. "Consolidamento ed innovazione delle competenze tecniche degli imprenditori agricoli e operatori del settore", modulo "Commercializzazione dei prodotti agricoli".
- Date
da gennaio 2004 a novembre 2005
- Nome e indirizzo del datore di lavoro
Studio commerciale, legale e tributario MARTIELLI & ASSOCIATI. –Bari- Corso Vittorio Emanuele II, 60 e Acquaviva delle Fonti (BA) Via Giovanni XXIII. Studio commerciale
- Tipo di azienda o settore
• Tipo di impiego
• Principali mansioni e responsabilità
Tirocinio per abilitazione dottore commercialista. Assistente tirocinante. Consulenza fiscale ordinaria e straordinaria, revisione contabile e tributaria. Utilizzo del programma TEAM SYSTEM per la gestione della contabilità semplificata/ordinaria di piccole medie aziende.
- Date
Anno 2003
- Nome e indirizzo del datore di lavoro
Studio QUATRARO-DOTTORI COMMERCIALISTI. Via per Casamassima n.c. Acquaviva delle Fonti (BA)
- Tipo di azienda o settore
• Tipo di impiego
• Principali mansioni e responsabilità
Studio commerciale
Tirocinio per abilitazione dottore commercialista.
Consulenza fiscale ordinaria e straordinaria ; procedure concorsuali con particolare riferimento alle liquidazioni coatte amministrative.

ISTRUZIONE E FORMAZIONE**Abilitazione professionale:**

- Date
Febbraio 2007
- Nome e tipo di istituto di istruzione o formazione
Ordine dottori Commercialisti
- Qualifica conseguita
Abilitazione all'esercizio della Professione di Dottore Commercialista
- Date
Febbraio 2007
- Nome e tipo di istituto di istruzione o formazione
Ordine Revisori Contabili

- Qualifica conseguita **Abilitazione all'esercizio della Professione di Revisore dei Conti. Iscrizione n. 152128**
- Date Dicembre 2006
- Nome e tipo di istituto di istruzione o formazione *Ufficio Italiano Cambi*
- Qualifica conseguita **Abilitazione all'esercizio della Professione di Mediatore creditizio. Iscrizione n. 62394**
- Date Febbraio 2001
- Nome e tipo di istituto di istruzione o formazione Università degli Studi di Bari
- Qualifica conseguita **Laurea quinquennale in Economia e Commercio. Votazione 110/110 e lode con plauso**
- Date Giugno 1997
- Nome e tipo di istituto di istruzione o formazione Liceo Classico "Cirillo". Bari
- Qualifica conseguita Maturità Classica

MASTER E CORSI DI SPECIALIZZAZIONE

- Date Dicembre 2009
- Nome e tipo di istituto di istruzione o formazione Istituto nazionale di Economia Agraria. Sede Regionale per la Puglia
- Qualifica conseguita **Seminario "Il futuro dello sviluppo rurale: strumenti a supporto delle politiche regionali. Il Sistema della conoscenza"**
- Date Febbraio-Giugno 2009
- Nome e tipo di istituto di istruzione o formazione **Master Seminariale in Europrogettazione**
Associazione "Progetto Isola Giovani", con la collaborazione di PugliaImpiego.it, dell'Università del Salento e dell'Università degli Studi di Bari.
- Qualifica conseguita **Rafforzamento delle competenze per lo sviluppo di progetti comunitari, analisi delle diverse fasi del ciclo di vita dei progetti: dall'ideazione alla valutazione e rendicontazione (con esercitazioni in aula, strutturate secondo la metodologia attiva del Role playing, che fa uso di simulazione, in modo tale da favorire il lavoro inter-disciplinare e inter-settoriale).**
- Date Novembre 2007- Marzo 2008
- Nome e tipo di istituto di istruzione o formazione CEIDA. Via Palestro 24,- Roma.
- Qualifica conseguita **Master teorico-pratico. Fondi strutturali, sistema di controllo e di gestione, organismi individuati e loro principali responsabilità.**
- Date Settembre 2007-Dicembre 2007
- Nome e tipo di istituto di SIOI- Società italiana per l'organizzazione internazionale- Roma.

istruzione o formazione	
• Qualifica conseguita	Corso di specializzazione per operatore comunitario
• Date	Ottobre 2006-Giugno 2007
• Nome e tipo di istituto di istruzione o formazione	BUSINESS SCHOOL. Piazza Indipendenza 23 c/d. Roma
• Qualifica conseguita	Master in consulenza finanziaria. Il SOLE 24 ORE. BUSINESS SCHOOL
• Date	Febbraio-Aprile 2005
• Nome e tipo di istituto di istruzione o formazione	Ordine dei Dottori Commercialisti di Bari.
• Qualifica conseguita	Corso di Specializzazione. Le procedure Concorsuali VII edizione.
• Date	Aprile-Giugno 2003
• Nome e tipo di istituto di istruzione o formazione	Ordine dei Dottori Commercialisti di Bari.
• Qualifica conseguita	Corso di Specializzazione. Il processo tributario.

CAPACITÀ , COMPETENZE E CONOSCENZE PERSONALI

CONOSCENZE INFORMATICHE	Ambienti: WINDOWS Applicativi: OFFICE per Windows , attestazioni EUROPEAN COMPUTER DRIVING LICENCE (AICA - Associazione Italiana per l'Informatica e il Calcolo Automatico)
MADRELINGUA	ITALIANO
ALTRE LINGUA	
	INGLESE
• Capacità di lettura	buono
• Capacità di scrittura	buono
• Capacità di espressione orale	buono
ALTRE LINGUA	
	SPAGNOLO
• Capacità di lettura	buono
• Capacità di scrittura	buono
• Capacità di espressione orale	buono

CAPACITÀ E COMPETENZE

RELAZIONALI

Per predisposizione personale e per le esperienze maturate, la sottoscritta ritiene di possedere attitudini ai rapporti interpersonali, al lavoro in team, alla pianificazione, all'organizzazione ed al coordinamento delle attività.

CAPACITÀ E COMPETENZE

ORGANIZZATIVE

Sono in grado di organizzare autonomamente il lavoro, definendo priorità e assumendo responsabilità acquisite tramite le diverse esperienze professionali sopra elencate nelle quali mi è sempre stato richiesto di gestire *autonomamente* le diverse attività, rispettando le scadenze e gli obiettivi prefissati. Sono state poste sotto la mia responsabilità oltre che tutte le attività di consulenza, relative alla valutazione e predisposizione delle **iniziative di investimento sostenute da programmi Comunitari, Nazionali e Regionali** nei settori dell'Industria, del Commercio, del Turismo e dell'Agricoltura, anche le attività di ricerca di mercato ed il coordinamento dei diversi professionisti coinvolti per il rispetto delle tempistiche di esecuzione e rendicontazione dei lavori.

CAPACITÀ E COMPETENZE

TECNICHE

Negli interventi pubblici e privati a cui sinora è stata prestata consulenza, al fine di garantire la scelta delle migliori alternative progettuali e delle possibili fonti di finanziamento e sostegno, sono state sviluppate conoscenze tecniche che hanno riguardato **l'approfondimento normativo su diversi ordinamenti europei ed extra-europei vigenti in materia di intervento societario nei settori dell'Industria, dell'Ambiente, del Commercio, del Turismo e dell'Agricoltura.**

ALTRE CAPACITÀ E COMPETENZE

Attitudine al problem solving, autonomia operativa e flessibilità, eccellente capacità di comunicazione scritta e verbale.

PATENTE

Automunita. Patente B

Autorizzo il trattamento dei dati personali ai sensi della L. 675/96.

Bari, 12 gennaio 2009

Anna, Lisa GARGANO

CURRICULUM FORMATIVO E PROFESSIONALE**INFORMAZIONI PERSONALI**

Nome Antonio Pastore
Indirizzo ~~VIA CROCEFISSO N.8~~
73018 SQUINZANO (LE)
Telefono 0832-782525- 338-6104752
Fax 0832-782212
E-mail antopas@alice.it
Nazionalità Italiana
Data e luogo di nascita 26.02.1958 - SQUINZANO (LE)

ISTRUZIONE E FORMAZIONE

1987 Laurea in Scienze Politiche indirizzo politico-sociale- Università degli Studi di Bari
1997 Iscrizione Registro Revisori Contabili D.M. 8 maggio 1997;

ESPERIENZA LAVORATIVA

Direttore Amministrativo del P.O. A. Perrino (Ospedale Perrino di Brindisi – Ospedale de Lellis di Mesagne – Ospedale Melli di San Pietro Vernotico) della ASL BR dal 01.01.2006 a tutt'oggi ;

Dirigente Responsabile Area Gestione del Patrimonio della ASL Br/1 Brindisi dal 01/07/2005 al 31/12/2005;

Dirigente Responsabile Area Affari Generali c/o ARPA PUGLIA dal 16/09/2002 al 30/06/2005 e ad interim , dal 25/02/2004 al 30/06/2005 , di Dirigente Responsabile Area Gestione Risorse Umane (strutture complesse) ;

Docente incaricato per l'insegnamento di Diritto del Lavoro presso il Corso di Laurea in Igiene Dentale - Facoltà di Medicina e Chirurgia- Università degli Studi di Bari- sede di Brindisi per l'anno accademico 2007/2008;

Docente incaricato per l'insegnamento di Economia Aziendale presso il Corso di Laurea in Igiene Dentale - Facoltà di Medicina e Chirurgia -Università degli Studi di Bari- sede di Brindisi per l'anno accademico 2006/2007;

Dirigente responsabile della U.O. Ufficio Spedalità e Fatturazione Prestazioni (Spedalità-Mobilità sanitaria e Gestione attività Libero Professionale), c/o l'Azienda Ospedaliera V. Fazzi di Lecce, dal 01/06/1998 al 15/12/2002;

Altre attività svolte

Sociologo Dirigente c/o la ex U.S.L. Le/7 Galatina, successivamente incorporata dalla AUSL LE/1 Lecce, dal 01/11/1990 al 31/05/98;

Dipendente a tempo indeterminato della Regione Puglia dal 27/04/1981 al 31/10/1990 assegnato presso il Servizio di Coordinamento UU.SS.LL. di Lecce;

Ha prestato attività lavorativa , nell'anno 1979, nello studio commerciale Orsini in Squinzano (Le) di consulenza fiscale, commerciale e del lavoro .

Presidente del Collegio dei Revisori dei Conti c/o il Comune di Squinzano dal febbraio 2001 al marzo 2004;

Presidente del Collegio Sindacale della Cooperativa di garanzia " Artigianato squinzanese , nominato con Decreto del Presidente della Giunta Regionale n.818 del 27/1/86 , nel periodo 1986 – 1994;

Docente al Corso E.C.M. per i dipendenti ARPA PUGLIA nei giorni 01/10/2004 e 26/10/2004;

Componente effettivo designato dall'ANCI del Comitato Consultivo Zonale Medici Specialisti Ambulatoriali della Provincia di Lecce dal 22/01/90 al 22/02/1999;

Componente effettivo designato dall'ANCI del Comitato Consultivo Zonale Medicina dei Servizi della Provincia di Lecce dal 23/02/89 al 22/2/1999;

Componente effettivo del Consiglio dei Sanitari della AUSL Le/1 dal febbraio 1996 al 31/05/98;

Componente Collegio di Direzione ASL Brindisi dal 01.07.2005 a tutt'oggi.

**APACITÀ E COMPETENZE
RELAZIONALI**

Consigliere Comunale di Squinzano dal 12/12/1994 al 29/11/98;

Consigliere Comunale di Squinzano dal 20/09/83 al 11/07/93;

Assessore del Comune di Squinzano con delega al settore servizi sociali ed assistenza dal 24/07/87 al 13/11/88;

Consigliere delegato dal Sindaco di Squinzano al settore servizi sociali ed assistenza dal 07/12/85 al 23/07/87;

Componente del Comitato dei Garanti della USL LE/2 Campi Salentina dal 29/05/91 al 02/03/93.

Componente Assemblea intercomunale della USL Le/2 Campi Salentina dal 28/04/84 al 01/03/93;

Componente del Comitato di Gestione della USL Le/2 Campi Salentina dal 23/12/89 al 17/07/91, con delega al servizio affari generali, al servizio farmaceutico ed ai consultori familiari.

- FORMAZIONE**
- Ha partecipato al Corso di Formazione tenuto dalla THOLOS EDITRICE su " La Revisione del Bilancio nelle Aziende Sanitarie ", a Brindisi 2-9-16 ottobre 2008;
- Ha partecipato al Seminario tematico tenuto dalla SPS su " Il Nuovo regolamento di esecuzione ed attuazione del Codice dei Contratti Pubblici", a Mesagne il 27 febbraio 2008;
- Ha partecipato al Corso di formazione ed aggiornamento tenuto dalla EBIT Scuola di formazione su " Tutte le novità in materia di permessi e congedi per assistere i disabili", a Lecce il 31 ottobre 2007;
- Ha partecipato al Seminario tematico tenuto dalla SPS su " Le novità introdotte dal secondo decreto correttivo al Codice dei Contratti Pubblici e gli effetti sulle procedure contrattuali della P.A.", a Mesagne il 24 ottobre 2007;
- Ha partecipato al Convegno di studio tenuto dalla A.F.O.R.P. su " Il Ruolo Dei Fornitori ", a Bari il 29 giugno 2007;
- Ha partecipato al Seminario tematico tenuto dalla SPS su " La gara di appalto di lavori, forniture e servizi e l'attività contrattuale minore della P.A", a Mesagne il 18-19 gennaio 2007;
- Ha partecipato al Seminario tematico tenuto dalla SPS su " Il Nuovo codice dei contratti pubblici ", ad Ostuni il 07-08 novembre 2006;
- Ha partecipato al Corso di Formazione tenuto dalla SPS su " La Disciplina del procedimento in un sistema federale ", a Brindisi il 16 e 17 ottobre 2006;
- Ha partecipato al Corso di Formazione tenuto dal Il Sole 24 ORE su " Appalti di forniture e servizi dopo le direttive, la legge comunitaria e il codice dei contratti", a Brindisi il 06 e 07 luglio 2006;
- Ha partecipato al Corso PRATICO tenuto dalla ANMDO sul tema " L'acquisizione di beni e servizi ", a Bari il 24-25 novembre 2005;
- Ha partecipato al Corso di Formazione tenuto dalla SPS " L.R. 17/03 2° fase –profilo qualitativo dei servizi e procedure di affidamento ", a Mesagne l' 11-12 luglio 2005;
- Ha partecipato al Corso di Formazione tenuto dalla ITA sul Comando, Distacco, Collocamento fuori ruolo, Mobilità del personale delle P.A. a Roma il 27 e 28 maggio 2004;
- Ha partecipato al Corso di formazione tenuto dalla SDA BOCCONI di Milano sulla qualità' nelle organizzazioni sanitarie presso l'AUSL LE/ 1 dal 14/1/97 al 17/1/97;

ULTERIORI INFORMAZIONI

- Iscritto nell'Albo degli aspiranti alla nomina di Direttore Generale nelle Aziende Sanitarie e IRCCS della Regione Puglia;
- Iscritto nell'Albo degli aspiranti alla nomina di Direttore Amministrativo nelle Aziende Sanitarie e IRCCS della Regione Puglia;
- Coniugato 2 figlie;

**CURRICULUM
VITAE ET STUDIORUM**

INFORMAZIONI PERSONALI

Nome	MARIO SABBATELLI
Data e luogo di nascita	18 AGOSTO 1980 – TRIGGIANO (BARI)
Indirizzo	VIA DANTE 171 – 70019 TRIGGIANO (BARI)
Telefono	080/4682639 – 339/7387541
E-mail	mario.sabbatelli@libero.it
Codice Fiscale	SBB MRA 80M18 L425V
Nazionalità	Italiana
Stato civile	Celibe
Patente	Cat. B

ESPERIENZA LAVORATIVA

• Data inizio	Luglio 2009
• Nome e indirizzo del datore di lavoro	A.I.C.A.I. BARI, via E. Mola n.19, 70124 Bari
• Tipo di azienda o settore	Azienda speciale della CCIAA di Bari, servizi di marketing ed internazionalizzazione per le imprese.
• Tipo di impiego	Revisore contabile
• Principali mansioni e responsabilità	Componente effettivo del Collegio dei Revisori dei conti.
• Periodo	Ottobre 2008 – Dicembre 2008
• Nome e indirizzo del datore di lavoro	Deloitte Italy Spa – Studio Tributario e Societario, via Tortona n. 25, 20144 Milano
• Tipo di azienda o settore	Consulenza fiscale
• Tipo di impiego	Dottore commercialista – collaboratore
• Principali mansioni e responsabilità	Settore Corporate Tax (staff – assistant 2)

ISTRUZIONE

• Data	28 Luglio 2003
• Nome e tipo di istituto di istruzione o formazione	Università degli Studi di Bari – Facoltà di Economia
• Qualifica conseguita	Laurea in Economia e Commercio
• Votazione	110/110 e lode
• Tesi	La valutazione delle immobilizzazioni immateriali nel bilancio d'esercizio
• Data	Luglio 1998
• Nome e tipo di istituto di istruzione o formazione	Liceo Scientifico Statale "Cartesio" di Triggiano (Bari)
• Qualifica conseguita	Diploma di maturità scientifica
• Votazione	53/60 (cinquantatré/sessantesimi)

**CORSI DI
SPECIALIZZAZIONE**

- Data 19 Agosto 2008
- Nome e tipo di istituto di istruzione o formazione Istituto dei Revisori Contabili S.r.l., Roma
 - Qualifica conseguita Iscrizione nel Registro dei Revisori Contabili al n.152348 (G.U. n.64 del 19.08.2008)
- Data 02 Aprile 2008
- Nome e tipo di istituto di istruzione o formazione Ordine dei Dottori Commercialisti di Bari
 - Qualifica conseguita Iscrizione all'Albo dei Dottori Commercialisti ed Esperti Contabili presso il Tribunale di Bari
- Data Aprile 2007/Febrero 2008
- Nome e tipo di istituto di istruzione o formazione Consorzio Uni.Versus Csei – Viale Japigia 188 (Bari)
 - Corso Master in Diritto e Pratica Tributaria
 - Coordinatore Prof. Antonio Uricchio
- Data Aprile 2005/Giugno 2005
- Nome e tipo di istituto di istruzione o formazione Fondazione dei Dottori Commercialisti di Bari
 - Corso Il Processo Tributario

ESPERIENZE PROFESSIONALI

- Data 12 Marzo 2008/ 30 Giugno 2008
- Nome e tipo di istituto di istruzione o formazione Agenzia delle Entrate – Ufficio di Bari 1, Via Amendola 164
 - Esperienza Stage a completamento del master in diritto e pratica tributaria (Front office, accertamento, contenzioso)
- Data Gennaio 2005
- Nome e tipo di istituto di istruzione o formazione Studio Legale Manzionna – Via A. Vaccaro n.10 (Bari)
 - Esperienza Collaborazione nella predisposizione e stesura di ricorsi tributari e adempimenti connessi
- Data 15 Ottobre 2003/ 15 Ottobre 2006
- Nome e tipo di istituto di istruzione o formazione Studio Commerciale Tributario Treglia – Via Davanzati n.6 (Bari)
 - Qualifica conseguita Compiuto tirocinio professionale (contabilità – perizie civili e penali (d'ufficio e di parte) – adempimenti fallimentari – contenzioso tributario)

**CAPACITÀ E COMPETENZE
PERSONALI**

**LINGUE STRANIERE
INGLESE**

- Capacità di lettura Ottima
- Capacità di scrittura Buona
- Capacità di espressione orale Buona
- Qualifica posseduta Certificazione Trinity – 7° livello

**CONOSCENZE
INFORMATICHE**

Buona conoscenza dei pacchetti informatici, con particolare riguardo al sistema operativo Microsoft Office per Windows (programmi Word ed Excel). Ottima capacità di navigazione in Internet, gestione ed utilizzo della posta elettronica.

**CAPACITÀ E COMPETENZE
RELAZIONALI**

Carattere estroverso, predisposizione ai rapporti interpersonali e volontà di lavorare anche in team. Capacità di adattamento ad ogni situazione e voglia di crescere culturalmente e personalmente.

Preso atto dell'informativa sulla privacy, della quale ho preso visione e conoscenza, ai sensi dell'art 13 del D.Lgs. 196/2003, io sottoscritto fornisco personale consenso relativamente al trattamento dei miei dati personali ed al loro uso unicamente per finalità di ricerca e selezione di personale.

Ai sensi degli artt. 46 e 47 del D.P.R. 445/2000, dichiaro di essere consapevole delle conseguenze derivanti da dichiarazioni mendaci ai sensi dell'art. 76 del predetto D.P.R. 445/2000.

Mario Sabbatelli



BOLLETTINO  **UFFICIALE**
DELLA REGIONE PUGLIA

Direzione e Redazione: Lungomare Nazario Sauro, 33 - 70121 Bari

Tel. 0805406316 - 6317 - 6372 / fax 0805406379

Abbonamenti: 0805406376

Sito internet: <http://www.regione.puglia.it>

e-mail: burp@regione.puglia.it

Direttore Responsabile **Dott. Antonio Dell'Era**