

ELENCO FARMACI EROGABILI A TOTALE CARICO DEL S.S.N. AI SENSI DELLA LEGGE 648/96 E RELATIVE INDICAZIONI TERAPEUTICHE

Aggiornamento 26 marzo 2019

LINK DETERMINAZIONE	RETTIFICA	PRINCIPIO ATTIVO	INDICAZIONE TERAPEUTICA	GAZZETTA UFFICIALE
<a href="http://www.agenziafarmaco.gov.it/sites/default/files/diaminopir_allxsito.pdf">http://www.agenziafarmaco.gov.it/sites/default/files/diaminopir_allxsito.pdf</a>		3,4 diaminopiridina base	Trattamento sintomatico della sindrome miastenica di Lambert-Eaton (LEMS) negli adulti.	G.U. 31/01/12 n. 25
<a href="http://www.agenziafarmaco.gov.it/sites/default/files/purinethol_allxsito.pdf">http://www.agenziafarmaco.gov.it/sites/default/files/purinethol_allxsito.pdf</a>		6-mercaptopurina (6-MP)	Pazienti affetti da malattia di Crohn con indicazione al trattamento immunosoppressivo con azatioprina (pazienti steroido-dipendenti/resistenti/intolleranti), ma che abbiano sviluppato intolleranza a tale farmaco.	G.U. 27/12/11 n. 300
<a href="http://www.agenziafarmaco.gov.it/sites/default/files/tipo_filef2d2.pdf">http://www.agenziafarmaco.gov.it/sites/default/files/tipo_filef2d2.pdf</a>	<a href="http://www.agenziafarmaco.gov.it/sites/default/files/tipo_filec685.pdf">http://www.agenziafarmaco.gov.it/sites/default/files/tipo_filec685.pdf</a>	acido cis-retinoico	Trattamento adiuvante del neuroblastoma stadio 3* e 4* ad alto rischio, con remissione di malattia dopo chemioterapia e terapia chirurgica	G.U. 19/9/00 n. 219 Errata corrige 04/10/00 n. 232
<a href="http://www.agenziafarmaco.gov.it/sites/default/files/tipo_file3698.pdf">http://www.agenziafarmaco.gov.it/sites/default/files/tipo_file3698.pdf</a>	<a href="http://www.agenziafarmaco.gov.it/sites/default/files/tipo_file0e57.pdf">http://www.agenziafarmaco.gov.it/sites/default/files/tipo_file0e57.pdf</a>	adalimumab (Humira)	Trattamento di pazienti con uveite severa refrattaria correlata ad Artrite Idiopatica Giovanile, che abbiano dimostrato intolleranza o resistenza al trattamento con infliximab.	G.U. 07/02/07 n. 31 G.U. 19/04/07 n. 91 (rettifica)
<a href="http://www.agenziafarmaco.gov.it/sites/default/files/tipo_filecabd.pdf">http://www.agenziafarmaco.gov.it/sites/default/files/tipo_filecabd.pdf</a>		adenosin-deaminasi (Adagen)	Immunodeficienza combinata grave da deficit di adenosindeaminasi	G.U. 03/03/99 n. 51
<a href="http://www.aifa.gov.it/sites/default/files/Allegato_1_alteplase_stroke.pdf">http://www.aifa.gov.it/sites/default/files/Allegato_1_alteplase_stroke.pdf</a>		alteplase (Actilyse)	Trattamento dei pazienti con ictus ischemico acuto di eta' superiore agli 80 anni	G.U. 22/04/2016 n. 94
<a href="http://www.agenziafarmaco.gov.it/sites/default/files/anagrelide.pdf">http://www.agenziafarmaco.gov.it/sites/default/files/anagrelide.pdf</a>		anagrelide	Terapia di prima linea della trombocitemia essenziale in pazienti di età inferiore ai 40 anni.	G.U. 04/03/14 n. 52
<a href="http://www.agenziafarmaco.gov.it/sites/default/files/ANAKINRA.pdf">http://www.agenziafarmaco.gov.it/sites/default/files/ANAKINRA.pdf</a>		anakinra (Kineret)	Trattamento di pazienti affetti da sindromi auto infiammatorie in età pediatrica -TRAPS (TNFR-Associated Periodic Syndrome) non responders ai farmaci di prima scelta	G.U. 15/01/2015 n. 11
<a href="http://www.aifa.gov.it/sites/default/files/Allegato_1_anakinra_16.01.2019.pdf">http://www.aifa.gov.it/sites/default/files/Allegato_1_anakinra_16.01.2019.pdf</a>		anakinra (Kineret)	Pericardite idiopatica ricorrente cortico-dipendente e colchicina- resistente	G.U. 09/01/19 n.7
<a href="http://www.agenziafarmaco.gov.it/sites/default/files/ALLEGATO1_LH_RH.pdf">http://www.agenziafarmaco.gov.it/sites/default/files/ALLEGATO1_LH_RH.pdf</a>		Analoghi dell'ormone di rilascio delle gonadotropine (triptorelina, goserelina, leuprolide)	Preservazione della funzionalità ovarica nelle donne in pre-menopausa affette da patologie neoplastiche che debbano sottoporsi a trattamento chemioterapico in grado di causare menopausa precoce e permanente e per le quali opzioni maggiormente consolidate di preservazione della fertilità (crioconservazione di ovociti) non siano considerate adeguate. Il trattamento con analoghi dell'ormone di rilascio delle gonadotropine deve essere proposto dopo un'accurata valutazione, in ogni singolo caso, del rapporto rischio-beneficio, con particolare riguardo al rischio oncologico in donne affette da neoplasie ormono-sensibili.	G.U. 06/08/16 n. 183
<a href="http://www.agenziafarmaco.gov.it/sites/default/files/Determinia_ATALUREN.pdf">http://www.agenziafarmaco.gov.it/sites/default/files/Determinia_ATALUREN.pdf</a>		ataluren (Translarna)	Trattamento della distrofia muscolare di Duchenne causata da una mutazione nonsense del gene per la distrofina in pazienti di età pari o superiore a 5 anni.	G.U. 17/12/14 n. 292 G.U. 07/01/16 n. 4 (proroga)
		bevacizumab (Avastin)	Degenerazione maculare correlata all'età (AMD).	G.U. 16/02/2015 n. 38
		bevacizumab (Avastin)	Trattamento della compromissione visiva dovuta a edema maculare diabetico	G.U. 17/04/2018 n. 89
<a href="http://www.agenziafarmaco.gov.it/sites/default/files/bicalutamide.pdf">http://www.agenziafarmaco.gov.it/sites/default/files/bicalutamide.pdf</a>		bicalutamide	trattamento, in associazione ad un LH-RH analogo, di pazienti adulti affetti da carcinoma delle ghiandole salivari, recidivante e/o metastatico, che esprime recettori androgenici, già trattati con chemioterapia.	G.U. 7/10/14 n. 233
<a href="http://www.agenziafarmaco.gov.it/sites/default/files/tipo_file6326.pdf">http://www.agenziafarmaco.gov.it/sites/default/files/tipo_file6326.pdf</a>		biotina	Deficit multiplo di carbosilasi nelle due forme: deficit di biotinidasi, deficit di olocarbosilasi sintetasi	G.U. 10/02/01 n. 34
<a href="http://www.agenziafarmaco.gov.it/sites/default/files/Bleomicina.pdf">http://www.agenziafarmaco.gov.it/sites/default/files/Bleomicina.pdf</a>		bleomicina solfato	Trattamento dei cheloidi e delle cicatrici ipertrofiche.	G.U. 15/9/2014 n. 214
<a href="http://www.agenziafarmaco.gov.it/sites/default/files/Determina%20bosentan.pdf">http://www.agenziafarmaco.gov.it/sites/default/files/Determina%20bosentan.pdf</a>		bosentan	Trattamento dell'ipertensione Polmonare Cronica Tromboembolica (IPCTE) inoperabile mediante intervento chirurgico di Endarteriectomia Polmonare (EAP), IPCTE persistente dopo intervento chirurgico di EAP inefficace o recidiva di IPCTE dopo intervento chirurgico di EAP efficace ma non ripetibile	G.U. 28/02/13 n. 50
<a href="http://www.aifa.gov.it/sites/default/files/Allegato_1_cetuximab.pdf">http://www.aifa.gov.it/sites/default/files/Allegato_1_cetuximab.pdf</a>		cetuximab (Erbix)	Somministrazione quindicinale (EOW) a un dosaggio di 500 mg/m2 in tutte le indicazioni autorizzate per il trattamento di pazienti affetti da carcinoma metastatico del colon-retto.	G.U. 17/6/2017 n. 139
<a href="http://www.aifa.gov.it/sites/default/files/Allegato_1_cetuximab_mantenimento.pdf">http://www.aifa.gov.it/sites/default/files/Allegato_1_cetuximab_mantenimento.pdf</a>		cetuximab (Erbix)	Somministrazione quindicinale (EOW) a un dosaggio di 500 mg/m2 nella fase di mantenimento in monoterapia per il trattamento della malattia recorrente e/o metastatica da carcinoma a cellule squamose di testa e collo.	G.U. 17/6/2017 n. 139
<a href="http://www.agenziafarmaco.gov.it/sites/default/files/tipo_filecf18.pdf">http://www.agenziafarmaco.gov.it/sites/default/files/tipo_filecf18.pdf</a>		ciclosporina A	Nefrite lupica	G.U. 20/12/99 n. 297
<a href="http://www.agenziafarmaco.gov.it/sites/default/files/cinacalcet_cloridratoallxsito.pdf">http://www.agenziafarmaco.gov.it/sites/default/files/cinacalcet_cloridratoallxsito.pdf</a>		cinacalcet cloridrato	Trattamento dell'ipercalcemia indotta da iperparatiroidismo secondario nei pazienti portatori di trapianto renale.	G.U. 20/07/11 n. 167
<a href="http://www.agenziafarmaco.gov.it/sites/default/files/allegato%201_CYSTAdrops.pdf">http://www.agenziafarmaco.gov.it/sites/default/files/allegato%201_CYSTAdrops.pdf</a>		cisteamina cloridrato (Cystadrops)	Prevenzione e rimozione dei depositi corneali di cristalli di cistina nella cistinosi nefropatica	G.U. 15/01/15 n. 11 G.U. 01/06/15 n. 125 G.U. 03/11/15 n. 256
<a href="http://www.agenziafarmaco.gov.it/sites/default/files/DETERMINAZIONE_18_MAGGIO_201-CYSTARAN_03.06.2015.pdf">http://www.agenziafarmaco.gov.it/sites/default/files/DETERMINAZIONE_18_MAGGIO_201-CYSTARAN_03.06.2015.pdf</a>		cisteamina cloridrato (Cystaran)	Prevenzione e rimozione dei depositi corneali di cristalli di cistina nella cistinosi nefropatica	G.U. 03/06/2015 n. 125
<a href="http://www.agenziafarmaco.gov.it/sites/default/files/cladribina.pdf">http://www.agenziafarmaco.gov.it/sites/default/files/cladribina.pdf</a>		cladribina (Litak)	- Mastocitosi sistemica aggressiva in terapia di prima linea o successiva; - Leucemia a mastcellule in terapia di prima linea o successiva.	G.U. 19/08/13 n. 193
<a href="http://www.agenziafarmaco.gov.it/sites/default/files/crisantaspassi_allxsito.pdf">http://www.agenziafarmaco.gov.it/sites/default/files/crisantaspassi_allxsito.pdf</a>		crisantaspassi (Erwinase)	Trattamento di pazienti in età pediatrica affetti da Leucemia Linfoblastica Acuta (LLA) che non tollerino il trattamento di prima linea con Asparaginasi da E. Coli e/o pegaspargasi.	G.U. 31/01/12 n. 25
<a href="http://www.agenziafarmaco.gov.it/sites/default/files/crisantaspassi2.pdf">http://www.agenziafarmaco.gov.it/sites/default/files/crisantaspassi2.pdf</a>		crisantaspassi (Erwinase)	Trattamento di pazienti giovani/adulti affetti da Leucemia Linfoblastica Acuta (LLA) che non tollerino il trattamento di prima linea con pegaspargasi.	G.U. 7/12/12 n. 286
<a href="http://www.aifa.gov.it/sites/default/files/Allegato_1_deferiprone_deferoxamina.pdf">http://www.aifa.gov.it/sites/default/files/Allegato_1_deferiprone_deferoxamina.pdf</a>		deferoxamina + deferiprone	Trattamento, in terapia combinata associata, del sovraccarico marziale in pazienti politrasfusi con talassemia intermedia o major.	G.U. 01/04/14 n. 76 G.U. 30/07/14 n. 175 (sospensione) G.U. 12/06/2017 n. 134 (annullamento della sospensione)
<a href="http://www.agenziafarmaco.gov.it/sites/default/files/morbo_di_wilsonallxsito.pdf">http://www.agenziafarmaco.gov.it/sites/default/files/morbo_di_wilsonallxsito.pdf</a>		D-penicillamina	Terapia del Morbo di Wilson	G.U. 20/06/11 n. 141
<a href="http://www.agenziafarmaco.gov.it/sites/default/files/cistinuriaallxsito.pdf">http://www.agenziafarmaco.gov.it/sites/default/files/cistinuriaallxsito.pdf</a>		D-penicillamina	Terapia della cistinosi/cistinuria, in tutti i casi in cui si ritenga indispensabile l'impiego di tale farmaco, in alternativa o in associazione con altri presidi terapeutici compatibili.	G.U. 20/07/11 n. 167
<a href="http://www.agenziafarmaco.gov.it/sites/default/files/d-penic_x_intoxallxsito.pdf">http://www.agenziafarmaco.gov.it/sites/default/files/d-penic_x_intoxallxsito.pdf</a>		D-penicillamina	Terapia delle intossicazioni professionali, accidentali o terapeutiche da piombo ed oro. Test di Ohlsson per la diagnosi dell'intossicazione da piombo.	G.U. 20/07/11 n. 167
<a href="http://www.agenziafarmaco.gov.it/sites/default/files/Allegato_dexmedetomidina.pdf">http://www.agenziafarmaco.gov.it/sites/default/files/Allegato_dexmedetomidina.pdf</a>		dexmedetomidina (Dexdor)	Trattamento di pazienti candidati ad awake surgery in neurochirurgia	G.U. 23/07/15 n.169
<a href="http://www.agenziafarmaco.gov.it/sites/default/files/Determina_Dexdor.pdf">http://www.agenziafarmaco.gov.it/sites/default/files/Determina_Dexdor.pdf</a>		dexmedetomidina (Dexdor)	Analgesedazione procedurale al di fuori della Sala Operatoria (Non Operating Room Anestesia NORA) nel bambino con gestione difficile della via aerea e nel bambino con disturbi convulsivi che deve essere sottoposto a studi diagnostici per localizzare i foci epilettogeni e analgesedazione del neonato e del bambino critico ricoverati in terapia intensiva, ventilati meccanicamente e scarsamente responsivi al trattamento analgesedativo convenzionale	G.U. 07/01/16 n.4
<a href="http://www.aifa.gov.it/sites/default/files/all1_Dexdor.pdf">http://www.aifa.gov.it/sites/default/files/all1_Dexdor.pdf</a>		dexmedetomidina (Dexdor)	Impiego in pazienti affetti da malattia di Parkinson sottoposti a deep brain stimulation.	G.U. 16/01/17 n. 12
		eculizumab (Soliris)	Prevenzione delle recidive nei pazienti affetti da sindrome emolitica uremica atipica (SEUa).	G.U. 05/02/2015 n. 29
<a href="http://www.aifa.gov.it/sites/default/files/Allegato_1_edaravone.pdf">http://www.aifa.gov.it/sites/default/files/Allegato_1_edaravone.pdf</a>		edaravone	Trattamento della sclerosi laterale amiotrofica	G.U. 03/07/2017 n. 153 28/05/2018 n. 122

http://www.agenziafarmaco.gov.it/sites/default/files/DETERMINAZIONE_6-dicembre-2016_gravidanza.pdf		Eparine a basso peso molecolare originatore o biosimilare	Profilassi del tromboembolismo in gravidanza e puerperio per le pazienti a rischio.	G.U. 06/08/16 n. 183 G.U. 19/12/16 n. 295 (modifica) 09/01/19 n.7	G.U.
http://www.agenziafarmaco.gov.it/sites/default/files/tipo_file097c.pdf		epoetina alfa e beta Eprex – epoetina alfa Neorecormon – epoetina beta	-Sindromi mielodisplastiche (MDS) -Anemia refrattaria (AR), con sideroblasti (RARS) e senza sideroblasti (RA)	G.U. 10/03/00 n. 58	
http://www.agenziafarmaco.gov.it/sites/default/files/DETERMINAZIONE_24_marzo_2014_Binocrit.pdf		epoetina alfa (Binocrit)	Trattamento della Sindrome mielodisplastica	G.U. 9/04/2014 n. 83	
http://www.aifa.gov.it/sites/default/files/allegato1Novoseven.pdf		eptacog alfa (NovoSeven)	Profilassi degli eventi emorragici in pazienti affetti da emofilia B congenita	G.U. 12/06/2017 n. 134	
http://www.aifa.gov.it/sites/default/files/Allegato_1_everolimus.pdf		everolimus	Trattamento di neoplasie neuroendocrine di origine polmonare e gastrointestinale (metastatico o non operabile), in progressione di malattia dopo analoghi della somatostatina	G.U. 28/12/2016 n. 302	
http://www.agenziafarmaco.gov.it/sites/default/files/allegato_fluoresceina.pdf		fluoresceina sodica	Tracciante in ambito di neurochirurgia oncologica	G.U. 22/07/15 n.168	
		idebenone	Trattamento della miocardiopatia nei pazienti affetti da Atassia di Friedreich.	G.U. 9/05/09 n. 106	
http://www.agenziafarmaco.gov.it/sites/default/files/idrocortisone.pdf		idrocortisone	Trattamento della sindrome degli spasmi infantili (sindrome di West)	G.U. 5/12/2013 n. 285	
http://www.agenziafarmaco.gov.it/sites/default/files/tipo_filedea1.pdf		idrossiurea	Trattamento di pazienti con beta talassemia non trasfusione-dipendente e con sindromi falcemiche che presentino una sintomatologia grave e/o invalidante	G.U. 9/06/06 n. 132	
http://www.agenziafarmaco.gov.it/sites/default/files/ioprost.pdf		iloprost (Ventavis)	Iperensione polmonare arteriosa secondaria a malattia del connettivo classe NYHA III non responsiva ai trattamenti orali (inibitori recettoriali dell'endotelina 1 e/o inibitore delle fosfodiesterasi 5).	G.U. 25/07/14 n. 171	
http://www.agenziafarmaco.gov.it/sites/default/files/imatinib_25.11.2014.pdf		imatinib mesilato	Trattamento dei neurofibromi plessiformi inoperabili in pazienti affetti da neurofibromatosi di tipo 1 (NF1).	G.U. 15/11/14 n. 266	
http://www.agenziafarmaco.gov.it/sites/default/files/IMATINIB_det.pdf		imatinib	Trattamento di pazienti con cordomi in fase avanzata di malattia.	G.U. 26.02.2015 n. 47	
http://www.aifa.gov.it/sites/default/files/Determinazione_del_05.07.2017_imatinib.pdf		imatinib	Trattamento del melanoma ckit mutato (esone 11 o 13), metastatico inoperabile, non trattabile o in progressione con immunoterapia.	G.U. 12/07/2017 n.161	
http://www.agenziafarmaco.gov.it/sites/default/files/immunoglobul_25.11.2014.pdf		Immunoglobulina umana sottocutanea	Pazienti affetti da polineuropatia cronica infiammatoria demielinizante (CIPD) nei quali sia opportuno proseguire il trattamento già iniziato per via sottocutanea.	G.U. 17/11/14 n. 267	
http://www.agenziafarmaco.gov.it/sites/default/files/tipo_file1a64.pdf	http://www.agenziafarmaco.gov.it/sites/default/files/tipo_file8a6d.pdf	infliximab (Remicade)	Trattamento di pazienti con uveite severa refrattaria correlata ad Artrite Idiopatica Giovanile.	G.U. 07/02/07 n. 31 G.U. 19/04/07 n. 91 (rettifica)	
http://www.agenziafarmaco.gov.it/sites/default/files/tipo_file2f96.pdf		interferone alfa-2b ricombinante	Micosi fungoide	G.U. 14/04/03 n. 87	
http://www.agenziafarmaco.gov.it/sites/default/files/tipo_file7827.pdf		interferone alfa ricombinante (2a e 2b)	Particolari emangiomi che per sede e/o dimensione compromettano strutture vitali o determinino complicazioni che mettono in pericolo di vita.	G.U. 10/10/97 n. 237 G.U. 02/03/99 n. 50 (proroga)	
http://www.agenziafarmaco.gov.it/sites/default/files/tipo_file4a18.pdf		interferone alfa ricombinante (2a e 2b)	Forme refrattarie della malattia di Behçet	G.U. 10/10/97 n. 237 G.U. 21/04/99 n. 92 (proroga)	
http://www.agenziafarmaco.gov.it/sites/default/files/tipo_file7a61.pdf		interferone alfa ricombinante (2a e 2b)	Trattamento della trombocitemia essenziale per i pazienti non candidabili ai trattamenti ora disponibili sul mercato	G.U. 28/05/07 n. 122	
http://www.agenziafarmaco.gov.it/sites/default/files/interferonealfa_181109.pdf		interferone alfa ricombinante (2a e 2b)	In monoterapia nel trattamento dell'epatite acuta da HCV.	G.U. 14/11/09 n. 266	
http://www.agenziafarmaco.gov.it/sites/default/files/tipo_file1d0.pdf		lamivudina	Profilassi della recidiva di epatite HBV correlata dopo trapianto di fegato, in pazienti HBV-DNA positivi prima del trapianto, in associazione con Ig G specifiche.	G.U. 19/9/00 n. 219 Errata corrige 04/10/00 n. 232	
http://www.agenziafarmaco.gov.it/sites/default/files/lamivudina_30042010.pdf		lamivudina	Profilassi della riattivazione dell'epatite B in portatori inattivi di HBsAg in corso di terapia immunosoppressiva e di soggetti HBsAg-negativi e anti-HBc positivi candidati a terapie fortemente immunosoppressive, in quanto a rischio significativo di epatite B occulta passibile di riattivazione. Profilassi dell'epatite B in riceventi di trapianto epatico da donatori HBsAg negativi e anti-HBc positivi.	G.U. 29/4/10 n. 99	
http://www.agenziafarmaco.gov.it/sites/default/files/tipo_file912f.pdf		L-Arginina	Patologie conseguenti a difetti enzimatici del ciclo dell'urea	G.U. 02/03/99 n. 50 G.U. 10/03/00 n. 58 (passaggio da cloridrato a "base libera")	
		lenalidomide (Revlimid)	Trattamento di pazienti con anemias trasfusione-dipendenti, dovute a sindromi mielodisplastiche (MDS) a rischio basso o intermedio-1, con delezione del 5q, associata ad altre anomalie cromosomiche, quando altre opzioni terapeutiche sono insufficienti o inadeguate.	G.U. 11/11/08 n. 264 G.U. 7/12/10 n. 286 (Proroga) G.U. 15/09/14 n. 214 (Modifica)	
http://www.agenziafarmaco.gov.it/sites/default/files/determinazione_24-11-10_levocarnitina.pdf		levocarnitina	Terapia dell'aciduria organica e difetti della beta-ossidazione degli acidi grassi.	G.U. 7/12/10 n. 286	
		metilfenidato	Trattamento del disturbo da deficit dell'attenzione e iperattività (ADHD) negli adulti già in trattamento farmacologico prima del compimento del diciottesimo anno di età	G.U. 11/05/15 n. 107 G.U. 22/07/15 n.168 (rettifica)	
http://www.agenziafarmaco.gov.it/sites/default/files/metotrexatoalxsito.pdf		metotrexato	Trattamento medico della gravidanza ectopica	G.U. 21/01/08 n. 17	
http://www.agenziafarmaco.gov.it/sites/default/files/Allegato_1_metronidazolo_19.02.2016.pdf		metronidazolo	Trattamento delle forme lievi-moderate di infezione da clostridium difficile (CDI), limitatamente al primo episodio o alla prima recidiva (se della stessa gravità del primo evento).	G.U. 16/02/16 n. 38	
http://www.agenziafarmaco.gov.it/sites/default/files/mexiletinaalxsito.pdf		mexiletina (Mexitil)	Nelle malattie neuromuscolari, per il trattamento delle miotonie distrofiche e non distrofiche da alterazione della funzione del canale del cloro o del sodio.	G.U. 28/08/2010 n. 201	
http://www.agenziafarmaco.gov.it/sites/default/files/tipo_file9ad0.pdf		micofenolato mofetile	Malattia "trapianto verso ospite", nella forma sia acuta che cronica, resistente o intollerante al trattamento di 1° e 2° linea, dopo trapianto allogenico di cellule staminali emopoietiche.	G.U. 19/9/00 n. 219 Errata corrige 04/10/00 n. 232	
http://www.agenziafarmaco.gov.it/sites/default/files/midazolam_.pdf		midazolam (Buccolam)	Trattamento di crisi convulsive acute prolungate in soggetti di età ≥ 18 anni, già sottoposti a terapia in età pediatrica.	G.U. 18/06/2014 n. 139	
http://www.agenziafarmaco.gov.it/sites/default/files/midazolam_28.11.2014.pdf		midazolam (Buccolam)	Trattamento di persone in età evolutiva, con età superiore ai 3 anni, con crisi febbrili convulsive prolungate.	G.U. 21/11/14 n. 271	
http://www.agenziafarmaco.gov.it/sites/default/files/misoprostolo.pdf		misoprostolo	Induzione medica dell'espulsione del materiale abortivo dopo aborto spontaneo del I trimestre.	G.U. 21/06/13 n. 144	
http://www.agenziafarmaco.gov.it/sites/default/files/Determina_misoprostolo.pdf		misoprostolo	Rammollimento e dilatazione della cervice uterina per indicazione ostetrica o ginecologica	G.U. 07/01/16 n.4	
http://www.agenziafarmaco.gov.it/sites/default/files/allegato1_mitomicina_C_rett.pdf		mitomicina C	Coadiuvante nella chirurgia filtrante antigliucomatosa	G.U. 06/08/16 n. 183 25/10/16 n. 250 (rettifica)	G.U.
http://www.agenziafarmaco.gov.it/sites/default/files/tipo_file2cfe.pdf		mitotane (Lysodren)	Sindrome di Cushing grave (trattata con terapia radiante o in preparazione all'intervento chirurgico).	G.U. 05/09/00 n. 207	
http://www.aifa.gov.it/sites/default/files/Allegato_1_nicotinamide_01.10.2018.pdf		nicotinamide	Trattamento chemopreventivo per lo sviluppo di nuovi tumori cutanei epiteliali, in soggetti con una storia di almeno due carcinomi cutanei, spinocellulari o basocellulari, dopo intervento chirurgico.	G.U. 12/09/18 n. 212	
http://www.agenziafarmaco.gov.it/sites/default/files/tipo_file5b5c.pdf		octreotide nella formulazione a rilascio prolungato	Angiomas non suscettibile di altri trattamenti farmacologici e/o di asportazione chirurgica	G.U. 24/03/01 n. 70	
http://www.aifa.gov.it/sites/default/files/Allegato_1-octreotide_rene_policistico_07.11.2018.pdf		octreotide a lunga durata d'azione	Rallentamento della progressione dell'insufficienza renale associata alla malattia del rene policistico autosomico dominante (ADPKD) in adulti con CDK di stadio 4 e aumentato rischio di rapida progressione verso l'uremia terminale e terapia dialitica sostitutiva	G.U. 25/08/2018 n.197	
http://www.agenziafarmaco.gov.it/sites/default/files/Allegato1_palivizumab_22.09.2016.pdf		palivizumab (Synagis)	Prevenzione di gravi affezioni del tratto respiratorio inferiore, che richiedono ospedalizzazione, provocate dal virus respiratorio sinciziale (VRS) in bambini ad alto rischio di malattia VRS nei seguenti casi: bambini con età gestazionale inferiore alle 29 settimane entro il primo anno di vita; presenza di patologie neuromuscolari congenite con significativa debolezza muscolare e con tosse inefficace per l'eliminazione delle secrezioni entro il primo anno di vita; presenza di gravi malformazioni tracheo-bronchiali congenite entro il primo anno di vita; documentata immunodeficienza primitiva o secondaria entro il secondo anno di vita	G.U. 21/09/2016 n. 221	
		pomalidomide	Trattamento dell'amiloidosi a catene leggere (AL), in pazienti già trattati con terapia a base di bortezomib e di lenalidomide.	G.U. 04/06/2018 n. 127	
http://www.aifa.gov.it/sites/default/files/Allegato_1_Raloxifene_12.12.2017+facsimile.zip		raloxifene	Trattamento preventivo del carcinoma mammario in donne in post-menopausa ad alto rischio	G.U. 7/12/17 n.286	

http://www.agenziafarmaco.gov.it/sites/default/files/ribavirina_rettifalxsito.pdf		ribavirina	Terapia della recidiva da HCV in pazienti già sottoposti a trapianto di fegato per epatopatia cronica C, in combinazione con interferone alfa ricombinante o peghilato o in monoterapia se esistono controindicazioni o intolleranza agli interferoni.	G.U. 20/12/99 n. 297 G.U. 13/04/11 n. 85 (rettifica)	
http://www.agenziafarmaco.gov.it/sites/default/files/proroga_ribavirinaalxsito.pdf		ribavirina	Terapia dell'epatite cronica e della cirrosi compensata da virus dell'epatite C, in combinazione con gli interferoni peghilati, nei pazienti con talassemia major o talassemia intermedia che necessitano di terapia trasfusionale.	G.U. 08/09/09 n. 208 G.U. 09/01/12 n. 6 (proroga)	
http://www.agenziafarmaco.gov.it/sites/default/files/rituximab.pdf		rituximab originatore o biosimilare	Trattamento di pazienti affetti da pemfigo grave e refrattario ai comuni trattamenti immunosoppressivi.	G.U. 7/12/12 n. 286 29/12/17 n.302	G.U.
http://www.agenziafarmaco.gov.it/sites/default/files/rituximab_0.pdf		rituximab originatore o biosimilare	Trattamento della crioglobulinemia mista HCV-correlata refrattaria alla terapia antivirale, crioglobulinemia mista HCV-correlata con gravi manifestazioni sistemiche, crioglobulinemia HCV-negativa.	G.U. 6/05/14 n. 103 29/12/17 n.302	G.U.
http://www.aifa.gov.it/sites/default/files/Determinazione_23.02.2018_rituximab_16.03.2018.pdf		rituximab originatore o biosimilare	Trattamento della neuromielite ottica	G.U. 05/03/18 n. 53	
http://www.aifa.gov.it/sites/default/files/Allegato_1-rituximab_polineuropatia_anti-MAG_07.11.2018.pdf		Rituximab originatore o biosimilare	Trattamento della polineuropatia associata ad anticorpi anti-MAG	G.U. 22/10/2018 n. 246	
http://www.aifa.gov.it/sites/default/files/Allegato_1_ATGAM_proroga_01.10.2018.pdf		Siero antilinfocitario di cavallo (ATGAM®)	Terapia dell' aplasia midollare acquisita, anche denominata anemia aplastica, dopo fallimento di trattamento con siero antilinfocitario di coniglio (Thymoglobuline).	G.U. 26/11/11 n. 276 G.U. 7/12/12 n. 286 (proroga) G.U. 16/12/14 n. 291 (proroga) 22/06/16 n. 144 (proroga) 17/08/17 n.191 (proroga) 12/09/18 n. 212 (proroga)	G.U. G.U.
http://www.aifa.gov.it/sites/default/files/Allegato_1_sunitinib.pdf		sunitinib (Sutent)	Trattamento di II-III linea del carcinoma timico e del timoma	G.U. 17/6/2017 n. 139	
http://www.aifa.gov.it/sites/default/files/Allegato_1_Tamoxifene_12.12.2017+facsimile.zip		tamoxifene	Trattamento preventivo del carcinoma mammario in donne ad alto rischio	G.U. 7/12/17 n. 286	
http://www.aifa.gov.it/sites/default/files/Allegato_1_Teriparatide.pdf		teriparatide (Paratormone – PTH)	Terapia sostitutiva ormonale per la cura dell' ipoparatiroidismo cronico grave.	G.U. 18/6/13 n. 141 G.U. 17/08/17 n. 191 (modifica)	
http://www.agenziafarmaco.gov.it/sites/default/files/Determina_tetrabenazina_del_01.04.2014.pdf		tetrabenazina	Trattamento dei pazienti adulti con Sindrome di Gilles de la Tourette.	G.U. 18/4/14 n. 91	
http://www.agenziafarmaco.gov.it/sites/default/files/tipo_file7c33.pdf		tetraidrobiopterina	Iperfenilalaninemia da carenza congenita di 6-piruvoiltetraidropterina-sintetasi.	G.U. 02/12/98 n. 282	
http://www.agenziafarmaco.gov.it/sites/default/files/tipo_filed679.pdf		tiopronina	Cistinuria in associazione all'alcalinizzazione delle urine.	G.U. 06/04/01 n. 81	
http://www.agenziafarmaco.gov.it/sites/default/files/thyrogenalxsito.pdf		tireotropina alfa (Thyrogen)	Somministrazione post-tiroidectomia in pazienti affetti da carcinoma differenziato della tiroide (CDT) in terapia ormonale soppressiva (THST) per il trattamento con iodio radioattivo (131I) delle lesioni secondarie loco-regionali e a distanza iodio-captanti, che presentino una delle seguenti condizioni: a) Incapacità di raggiungere adeguati livelli di TSH (valori superiori a 30 µU/ml) da stimolazione endogena per condizioni cliniche concomitanti (ad es. ipopituitarismo primario o secondario, metastasi funzionanti); b) gravi condizioni cliniche potenzialmente aggravate dall'ipotiroidismo iatrogeno: • anamnesi positiva per ictus o TIA • franca cardiomiopatia (classe NYHA III o IV) • severa insufficienza renale (stadio 3 o superiore) • disturbi psichiatrici gravi (depressione grave, psicosi).	G.U. 20/07/11 n. 167	
http://www.agenziafarmaco.gov.it/sites/default/files/tossina_botulinica_per_dermatologo.pdf		Tossina botulinica di tipo A	Spasticità, limitatamente alle forme non incluse nelle indicazioni autorizzate; iperidrosi focale primaria (palmare, plantare o facciale), limitatamente alle forme non incluse nelle indicazioni autorizzate; distonie focali e segmentarie, limitatamente alle forme non incluse nelle indicazioni autorizzate.	G.U. 28/07/14 n. 173 G.U. 17/10/14 n. 242 (modifica)	
http://www.aifa.gov.it/sites/default/files/Determina_22-02-2019_trastuzumab_carcinoma_mammario_26.03.2019.pdf		trastuzumab (originatore o biosimilare)	Utilizzo in associazione o dopo terapia con o includente taxani sia in fase adiuvante sia neoadiuvante nel carcinoma mammario HER2 positivo.	G.U. 17/6/2017 n. 139 02/03/2019 n. 52	G.U.
http://www.agenziafarmaco.gov.it/sites/default/files/trientinomodifalxsito_2.pdf		trientine dicloridrato	Trattamento del Morbo di Wilson per i pazienti per i quali la D-penicillamina sia inefficace, insufficientemente efficace, non tollerata o controindicata	G.U. 03/11/99 n. 258 G.U. 09/05/08 n. 108 (modifica) G.U. 20/07/11 n. 167 (ulter. modif.)	
		triossido di arsenico (Trisenox)	Trattamento della Leucemia Acuta Promielocitica (LAP) come terapia di prima linea, in combinazione con ATRA (Acido All- Trans Retinoico) in pazienti con diagnosi confermata geneticamente e non ad alto rischio (globuli bianchi ≤ 10x10 <sup>9</sup> /L).	G.U. 10/07/2014 n. 158	
http://www.agenziafarmaco.gov.it/sites/default/files/valganciclovirmodifalxsito.pdf		valganciclovir	Trattamento "pre-emptive" dell'infezione da CMV in pazienti sottoposti a trapianto di midollo osseo o di cellule staminali emopoietiche.	G.U. 04/10/07 n. 231 G.U. 21/01/08 n. 17 (modifica)	
		vemurafenib (Zelboraf)	Trattamento di pazienti adulti con melanoma inoperabile o metastatico positivo alla mutazione del BRAF V600 in associazione al cobimetinib	G.U. 03/11/15 n. 256	
http://www.agenziafarmaco.gov.it/sites/default/files/DETERMINA_28.10.2015-Vinblastina_pub_16.11.2015.pdf		vinblastina solfato	Trattamento di pazienti pediatrici affetti da glioma a basso grado associato o meno a neurofibromatosi di tipo 1 alla recidiva o refrattari dopo aver ricevuto almeno un precedente regime terapeutico e qualora non vi siano altre possibilità di trattamento prevedibilmente in grado di offrire una risposta duratura.	G.U. 12/11/15 n. 264	
http://www.agenziafarmaco.gov.it/sites/default/files/znsolfato130508.pdf	Errata Corrigé n. 103 del 03/05/2008	zinco solfato	Morbo di Wilson in pazienti non candidabili o non rispondenti al trattamento con zinco acetato.	G.U. 10/03/00 n. 58 G.U. 23/04/08 n. 96 (modifica) G.U. 03/05/08 n. 103 Errata corrigé	