

Rilpivirina
ATC J05AG05

L'anno 2013, il giorno 27 del mese di maggio, alle ore 15:00, giusta convocazione, si è riunita presso i locali dell'ASP n. 5 di Messina la Commissione Terapeutica Provinciale, istituita con deliberazione n° 2120/CS del 20/07/2012.

Risultano presenti i seguenti componenti: Dr.ssa Francesca Parrinello, Prof. Achille P. Caputi, Dr. Salvatore Bruno, Prof. Domenico Cucinotta, Prof. Ignazio Barberi, Dr.ssa Santina Patanè, Dr. Harilaos Aliferopulos, Dr. Giovanni Polimeni, Dr. Mario Fiamingo, Dr.ssa Antonella Zangla, Dr.ssa Carla Sirianni.

Risultano assenti giustificati i seguenti componenti: Dr. Manlio Magistri, Dr. Francesco Ferrà, Prof. Antonio Toscano, Dr. Antonio Gullà, Dr.ssa Maura Brugiattelli, Dr.ssa Carmela Sgroi, Dr.ssa Anna Silvestro, Dr. Aurelio Lembo.

Presiede il Prof. Achille P. Caputi, segretario verbalizzante Dr.ssa Antonella Zangla.

Omissis

Prot. n. 06/CTP del 14/03/2013 : Rilpivirina cp riv 25 mg.

La Commissione esprime all'unanimità **parere favorevole** all'inserimento in PTOTP subordinando l'utilizzo al trattamento in pazienti adulti "naive", mai sottoposti al trattamento con altri antiretrovirali, con una carica virale inferiore o uguale a 100.000 HIV – 1 RNA copie/ml. con *compilazione della scheda monitoraggio terapie antiretrovirali in pazienti affetti da patologia HIV/AIDS* (allegata e parte integrante del presente verbale)

Omissis

Letto, approvato e sottoscritto.



SCHEDA MONITORAGGIO FARMACI

**MONITORAGGIO TERAPIE ANTIRETROVIRALI in PAZIENTI AFFETTI DA PATOLOGIA HIV / AIDS con:
EVIPLERA (Emtricitabina, rilpivirina e tenofovir) e/o EDURANT (rilpivirina)**

Cognome	Nome	
Codice Paziente ¹	Codice fiscale	
Età		
Residenza	Domicilio	
Stadio malattia		
Carica virale HIV (copie/ml)		
Paziente Naïve	SI	NO
Terapia proposta	EVIPLERA	EDURANT

N.B.:

- EVIPLERA (Emtricitabina, rilpivirina e tenofovir)** è indicato nel trattamento dell'infezione da virus dell'immunodeficienza umana di tipo 1 (HIV-1) in pazienti adulti non pretrattati con terapia antiretrovirale e con carica virale ≤ 100.000 copie/ml di HIV-1 RNA
- EDURANT (Rilpivirina)** è indicato nel trattamento dell'infezione da virus dell'immunodeficienza umana di tipo 1 (HIV-1) in pazienti adulti non pretrattati con terapia antiretrovirale e con carica virale ≤ 100.000 copie/ml di HIV-1 RNA in associazione a **TRUVADA (Tenofovir ed Emtricitabina)**

RIFERIMENTI:

- Linee Guida Italiane sull'utilizzo dei farmaci antiretrovirali e sulla gestione diagnostico-clinica delle persone con infezione da HIV-1- Luglio 2012
- Riassunto Caratteristiche Prodotto (RCP) EVIPLERA
- Riassunto Caratteristiche Prodotto (RCP) EDURANT

1: 1a e 3a lettera del cognome e del nome, data di nascita e sesso