

190642

Dekrete - 1. Teil - Jahr 2021

Autonome Provinz Bozen - Südtirol
DEKRET DER ABTEILUNGSDIREKTORIN
vom 2. Februar 2021, Nr. 1447
**Festlegung der Zentren, die ermächtigt sind,
Medikamente gemäß den Hinweisen der italienischen
Arzneimittelagentur - AIFA zu Lasten
des gesamtstaatlichen Gesundheitsdienstes
zu verschreiben**

Decreti - Parte 1 - Anno 2021

Provincia Autonoma di Bolzano - Alto Adige
DECRETO DELLA DIRETTRICE DI RIPARTIZIONE
del 2 febbraio 2021, n. 1447

Individuazione dei centri autorizzati alla prescrizione di farmaci a carico del Servizio sanitario nazionale secondo le indicazioni dell'Agenzia italiana del farmaco - AIFA

Fortsetzung >>>

Continua >>>



AUTONOME PROVINZ BOZEN - SÜDTIROL



PROVINCIA AUTONOMA DI BOLZANO - ALTO ADIGE

Dekret

Decreto

der Abteilungsdirektorin
des Abteilungsdirektors

della Direttrice di Ripartizione
del Direttore di Ripartizione

Nr.

N.

1447/2021

23.2. Amt für Gesundheitssteuerung - Ufficio Governo sanitario

Betreff:

Festlegung der Zentren, die ermächtigt sind, Medikamente gemäß den Hinweisen der italienischen Arzneimittelagentur - AIFA zu Lasten des gesamtstaatlichen Gesundheitsdienstes zu verschreiben

Oggetto:

Individuazione dei centri autorizzati alla prescrizione di farmaci a carico del Servizio sanitario nazionale secondo le indicazioni dell'Agenzia italiana del farmaco - AIFA

Die Direktorin der Abteilung Gesundheit

Die Bestimmung der italienischen Arzneimittelagentur - AIFA vom 3. August 2020 bestimmt die Neuklassifizierung des Medikamentes „Lamzede“ (Velmanase alfa). Die Bestimmung legt fest, dass zum Zwecke der Verschreibung zu Lasten des gesamtstaatlichen Gesundheitsdienstes die eigens von den Regionen und autonomen Provinzen festgelegten Verwendungszentren, gemäß den Hinweisen, die auf der Homepage der Agentur veröffentlicht sind, den informatischen Datenerhebungsbogen, der die wählbaren Patienten anzeigt und den Nachbeobachtungsbogen ausfüllen und dadurch die geschäftlichen Bedingungen anwenden.

Die Bestimmung der italienischen Arzneimittelagentur - AIFA vom 4. September 2020 bestimmt die Rückvergütung und den Preis des Medikamentes „Gilenya“ (Fingolimod) aufgrund von neuen Indikationen. Die Bestimmung legt fest, dass zum Zwecke der Verschreibung zu Lasten des gesamtstaatlichen Gesundheitsdienstes die eigens von den Regionen und autonomen Provinzen festgelegten Verwendungszentren, gemäß den Hinweisen, die auf der Homepage der Agentur veröffentlicht sind, den informatischen Datenerhebungsbogen, der die wählbaren Patienten anzeigt und den Nachbeobachtungsbogen ausfüllen und dadurch die geschäftlichen Bedingungen anwenden.

Die Bestimmung der italienischen Arzneimittelagentur - AIFA vom 4. September 2020 bestimmt die Rückvergütung und den Preis des Medikamentes „Blincyto“ (Blinatumomab) aufgrund von neuen Indikationen.

Die Bestimmung legt fest, dass zum Zwecke der Verschreibung zu Lasten des gesamtstaatlichen Gesundheitsdienstes die eigens von den Regionen und autonomen Provinzen festgelegten Verwendungszentren, gemäß den Hinweisen, die auf der Homepage der Agentur veröffentlicht sind, den informatischen Datenerhebungsbogen, der die wählbaren Patienten anzeigt und den Nachbeobachtungsbogen ausfüllen und dadurch die geschäftlichen Bedingungen anwenden.

Die Bestimmung der italienischen Arzneimittelagentur - AIFA vom 14. Oktober 2020 bestimmt die Neueinstufung des Medikamentes „Alunbrig“ (Brigatinib).

Die Bestimmung legt fest, dass zum Zwecke der Verschreibung zu Lasten des

La Diretrice della Ripartizione Salute

La determina dell’Agenzia italiana del farmaco - AIFA del 3 agosto 2020 stabilisce la riclassificazione del medicinale “Lamzede” (Velmanase alfa).

La determina prevede che, ai fini della prescrizione a carico del SSN, i centri utilizzatori specificatamente individuati dalle Regioni e Province autonome, dovranno compilare la scheda raccolta dati informatizzata di arruolamento che indica i pazienti eleggibili e la scheda di follow-up, applicando le condizioni negoziali secondo le indicazioni pubblicate sul sito dell’Agenzia.

La determina dell’Agenzia italiana del farmaco - AIFA del 4 settembre 2020 stabilisce il regime di rimborsabilità e il prezzo del medicinale “Gilenya” (fingolimod) a seguito di nuove indicazioni terapeutiche.

La determina prevede che, ai fini della prescrizione a carico del SSN, i centri utilizzatori specificatamente individuati dalle Regioni e Province autonome, dovranno compilare la scheda raccolta dati informatizzata di arruolamento che indica i pazienti eleggibili e la scheda di follow-up, applicando le condizioni negoziali secondo le indicazioni pubblicate sul sito dell’Agenzia.

La determina dell’Agenzia italiana del farmaco - AIFA del 4 settembre 2020 stabilisce il regime di rimborsabilità e il prezzo del medicinale “Blincyto” (blinatumomab) a seguito di nuove indicazioni terapeutiche.

La determina prevede che, ai fini della prescrizione a carico del SSN, i centri utilizzatori specificatamente individuati dalle Regioni e Province autonome, dovranno compilare la scheda raccolta dati informatizzata di arruolamento che indica i pazienti eleggibili e la scheda di follow-up, applicando le condizioni negoziali secondo le indicazioni pubblicate sul sito dell’Agenzia.

La determina dell’Agenzia italiana del farmaco - AIFA del 14 ottobre 2020 stabilisce la riclassificazione del medicinale “Alunbrig” (brigatinib).

La determina prevede che, ai fini della prescrizione a carico del SSN, i centri

gesamtstaatlichen Gesundheitsdienstes die eigens von den Regionen und autonomen Provinzen festgelegten Verwendungszentren, gemäß den Hinweisen, die auf der Homepage der Agentur veröffentlicht sind, den informatischen Datenerhebungsbogen, der die wählbaren Patienten anzeigt und den Nachbeobachtungsbogen ausfüllen und dadurch die geschäftlichen Bedingungen anwenden.

Die Bestimmung der italienischen Arzneimittelagentur - AIFA vom 24. November 2020 bestimmt die Rückvergütung und den Preis des Medikamentes „Alunbrig“ (Brigatinib) aufgrund von neuen Indikationen.

Die Bestimmung legt fest, dass zum Zwecke der Verschreibung zu Lasten des gesamtstaatlichen Gesundheitsdienstes die eigens von den Regionen und autonomen Provinzen festgelegten Verwendungszentren, gemäß den Hinweisen, die auf der Homepage der Agentur veröffentlicht sind, den informatischen Datenerhebungsbogen, der die wählbaren Patienten anzeigt und den Nachbeobachtungsbogen ausfüllen und dadurch die geschäftlichen Bedingungen anwenden.

Die Bestimmung der italienischen Arzneimittelagentur - AIFA vom 14. Oktober 2020 bestimmt die Rückvergütung und den Preis des Medikamentes „Empliciti“ (Elotuzumab) aufgrund von neuen Indikationen.

Die Bestimmung legt fest, dass zum Zwecke der Verschreibung zu Lasten des gesamtstaatlichen Gesundheitsdienstes die eigens von den Regionen und autonomen Provinzen festgelegten Verwendungszentren, gemäß den Hinweisen, die auf der Homepage der Agentur veröffentlicht sind, den informatischen Datenerhebungsbogen, der die wählbaren Patienten anzeigt und den Nachbeobachtungsbogen ausfüllen und dadurch die geschäftlichen Bedingungen anwenden.

Die Bestimmung der italienischen Arzneimittelagentur - AIFA vom 14. Oktober 2020 bestimmt die Rückvergütung und den Preis des Medikamentes „Imnovid“ (Pomalidomide) aufgrund von neuen Indikationen.

Die Bestimmung legt fest, dass zum Zwecke der Verschreibung zu Lasten des gesamtstaatlichen Gesundheitsdienstes die eigens von den Regionen und autonomen Provinzen festgelegten Verwendungszentren, gemäß den Hinweisen, die auf der Homepage der Agentur veröffentlicht sind, den informatischen Datenerhebungsbogen, der die

utilizzatori specificatamente individuati dalle Regioni e Province autonome, dovranno compilare la scheda raccolta dati informatizzata di arruolamento che indica i pazienti eleggibili e la scheda di follow-up, applicando le condizioni negoziali secondo le indicazioni pubblicate sul sito dell'Agenzia.

La determina dell'Agenzia italiana del farmaco - AIFA del 24 novembre 2020 stabilisce il regime di rimborsabilità e il prezzo del medicinale “Alunbrig” (brigatinib) a seguito di nuove indicazioni terapeutiche.

La determina prevede che, ai fini della prescrizione a carico del SSN, i centri utilizzatori specificatamente individuati dalle Regioni e Province autonome, dovranno compilare la scheda raccolta dati informatizzata di arruolamento che indica i pazienti eleggibili e la scheda di follow-up, applicando le condizioni negoziali secondo le indicazioni pubblicate sul sito dell'Agenzia.

La determina dell'Agenzia italiana del farmaco - AIFA del 14 ottobre 2020 stabilisce il regime di rimborsabilità e il prezzo del medicinale “Empliciti” (elotuzumab) a seguito di nuove indicazioni terapeutiche.

La determina prevede che, ai fini della prescrizione a carico del SSN, i centri utilizzatori specificatamente individuati dalle Regioni e Province autonome, dovranno compilare la scheda raccolta dati informatizzata di arruolamento che indica i pazienti eleggibili e la scheda di follow-up, applicando le condizioni negoziali secondo le indicazioni pubblicate sul sito dell'Agenzia.

La determina dell'Agenzia italiana del farmaco - AIFA del 14 ottobre 2020 stabilisce il regime di rimborsabilità e il prezzo del medicinale “Imnovid” (pomalidomide) a seguito di nuove indicazioni terapeutiche.

La determina prevede che, ai fini della prescrizione a carico del SSN, i centri utilizzatori specificatamente individuati dalle Regioni e Province autonome, dovranno compilare la scheda raccolta dati informatizzata di arruolamento che indica i pazienti eleggibili e la scheda di follow-up, applicando le condizioni negoziali secondo le indicazioni pubblicate sul sito dell'Agenzia.

wählbaren Patienten anzeigt und den Nachbeobachtungsbogen ausfüllen und dadurch die geschäftlichen Bedingungen anwenden.

Die Bestimmung der italienischen Arzneimittelagentur - AIFA vom 24. November 2020 bestimmt die Rückvergütung und den Preis des Medikamentes „Dupixent“ (Dupilumab) aufgrund neuer Indikationen.

Die Bestimmung legt fest, dass zum Zwecke der Verschreibung zu Lasten des gesamtstaatlichen Gesundheitsdienstes die eigens von den Regionen und autonomen Provinzen festgelegten Verwendungszentren, gemäß den Hinweisen, die auf der Homepage der Agentur veröffentlicht sind, den informatischen Datenerhebungsbogen, der die wählbaren Patienten anzeigt und den Nachbeobachtungsbogen ausfüllen und dadurch die geschäftlichen Bedingungen anwenden.

Die Bestimmung der italienischen Arzneimittelagentur - AIFA vom 24. November 2020 bestimmt die Neuklassifizierung des Medikamentes „Poteligeo“ (Mogamulizumab).

Die Bestimmung legt fest, dass zum Zwecke der Verschreibung zu Lasten des gesamtstaatlichen Gesundheitsdienstes die eigens von den Regionen und autonomen Provinzen festgelegten Verwendungszentren, gemäß den Hinweisen, die auf der Homepage der Agentur veröffentlicht sind, den informatischen Datenerhebungsbogen, der die wählbaren Patienten anzeigt und den Nachbeobachtungsbogen ausfüllen und dadurch die geschäftlichen Bedingungen anwenden.

Die Bestimmung der italienischen Arzneimittelagentur - AIFA vom 3. Dezember 2020 bestimmt die Rückvergütung und den Preis des Medikamentes „Lynparza“ (Olaparib) aufgrund von neuen Indikationen.

Die Bestimmung legt fest, dass zum Zwecke der Verschreibung zu Lasten des gesamtstaatlichen Gesundheitsdienstes die eigens von den Regionen und autonomen Provinzen festgelegten Verwendungszentren, gemäß den Hinweisen, die auf der Homepage der Agentur veröffentlicht sind, den informatischen Datenerhebungsbogen, der die wählbaren Patienten anzeigt und den Nachbeobachtungsbogen ausfüllen und dadurch die geschäftlichen Bedingungen anwenden.

Die Bestimmung der italienischen Arzneimittelagentur - AIFA vom 3. Dezember 2020 bestimmt die Rückvergütung und den Preis des Medikamentes „Keytruda“

La determina dell'Agenzia italiana del farmaco - AIFA del 24 novembre 2020 stabilisce il regime di rimborsabilità e il prezzo del medicinale "Dupixent" (dupilumab) a seguito di nuove indicazioni terapeutiche.

La determina prevede che, ai fini della prescrizione a carico del SSN, i centri utilizzatori specificatamente individuati dalle Regioni e Province autonome, dovranno compilare la scheda raccolta dati informatizzata di arruolamento che indica i pazienti eleggibili e la scheda di follow-up, applicando le condizioni negoziali secondo le indicazioni pubblicate sul sito dell'Agenzia.

La determina dell'Agenzia italiana del farmaco - AIFA del 24 novembre 2020 stabilisce la riclassificazione del medicinale "Poteligeo" (mogamulizumab).

La determina prevede che, ai fini della prescrizione a carico del SSN, i centri utilizzatori specificatamente individuati dalle Regioni e Province autonome, dovranno compilare la scheda raccolta dati informatizzata di arruolamento che indica i pazienti eleggibili e la scheda di follow-up, applicando le condizioni negoziali secondo le indicazioni pubblicate sul sito dell'Agenzia.

La determina dell'Agenzia italiana del farmaco - AIFA del 3 dicembre stabilisce la riclassificazione e il prezzo del medicinale "Lynparza" (olaparib) a seguito di nuove indicazioni terapeutiche.

La determina prevede che, ai fini della prescrizione a carico del SSN, i centri utilizzatori specificatamente individuati dalle Regioni e Province autonome, dovranno compilare la scheda raccolta dati informatizzata di arruolamento che indica i pazienti eleggibili e la scheda di follow-up, applicando le condizioni negoziali secondo le indicazioni pubblicate sul sito dell'Agenzia.

La determina dell'Agenzia italiana del farmaco - AIFA del 3 dicembre 2020 stabilisce il regime di rimborsabilità e il prezzo del medicinale "Keytruda" (pembrolizumab) a seguito di

(Pembrolizumab) aufgrund neuer Indikationen. Die Bestimmung legt fest, dass zum Zwecke der Verschreibung zu Lasten des gesamtstaatlichen Gesundheitsdienstes die eigens von den Regionen und autonomen Provinzen festgelegten Verwendungszentren, gemäß den Hinweisen, die auf der Homepage der Agentur veröffentlicht sind, den informatischen Datenerhebungsbogen, der die wählbaren Patienten anzeigt und den Nachbeobachtungsbogen ausfüllen und dadurch die geschäftlichen Bedingungen anwenden.

Die Bestimmung der italienischen Arzneimittelagentur - AIFA 22. Dezember 2020 bestimmt die Neueinstufung des Medikamentes „Beovu“ (Brolucizumab).

Die Bestimmung legt fest, dass zum Zwecke der Verschreibung zu Lasten des gesamtstaatlichen Gesundheitsdienstes die eigens von den Regionen und autonomen Provinzen festgelegten Verwendungszentren, gemäß den Hinweisen, die auf der Homepage der Agentur veröffentlicht sind, den informatischen Datenerhebungsbogen, der die wählbaren Patienten anzeigt und den Nachbeobachtungsbogen ausfüllen und dadurch die geschäftlichen Bedingungen anwenden.

Die Bestimmung der italienischen Arzneimittelagentur - AIFA vom 22. Dezember 2020 bestimmt die Neueinstufung des Medikamentes „Luxturna“ (Voretigene Neparvovec).

Die Bestimmung legt fest, dass zum Zwecke der Verschreibung zu Lasten des gesamtstaatlichen Gesundheitsdienstes die eigens von den Regionen und autonomen Provinzen festgelegten Verwendungszentren, gemäß den Hinweisen, die auf der Homepage der Agentur veröffentlicht sind, den informatischen Datenerhebungsbogen, der die wählbaren Patienten anzeigt und den Nachbeobachtungsbogen ausfüllen und dadurch die geschäftlichen Bedingungen anwenden.

Die Bestimmung der italienischen Arzneimittelagentur - AIFA vom 4. Jänner 2021 bestimmt die Rückvergütung und den Preis des Medikamentes „Darzalex“ (Daratumumab) aufgrund von neuen Indikationen.

Die Bestimmung legt fest, dass zum Zwecke der Verschreibung zu Lasten des gesamtstaatlichen Gesundheitsdienstes die eigens von den Regionen und autonomen Provinzen festgelegten Verwendungszentren, gemäß den Hinweisen, die auf der Homepage der Agentur veröffentlicht sind, den

nuove indicazioni terapeutiche.

La determina prevede che, ai fini della prescrizione a carico del SSN, i centri utilizzatori specificatamente individuati dalle Regioni e Province autonome, dovranno compilare la scheda raccolta dati informatizzata di arruolamento che indica i pazienti eleggibili e la scheda di follow-up, applicando le condizioni negoziali secondo le indicazioni pubblicate sul sito dell'Agenzia.

La determina dell'Agenzia italiana del farmaco - AIFA del 22 dicembre 2020 stabilisce la riclassificazione del medicinale "Beovu" (brolucizumab).

La determina prevede che, ai fini della prescrizione a carico del SSN, i centri utilizzatori specificatamente individuati dalle Regioni e Province autonome, dovranno compilare la scheda raccolta dati informatizzata di arruolamento che indica i pazienti eleggibili e la scheda di follow-up, applicando le condizioni negoziali secondo le indicazioni pubblicate sul sito dell'Agenzia.

La determina dell'Agenzia italiana del farmaco - AIFA del 22 dicembre 2020 stabilisce la riclassificazione del medicinale "Luxturna" (voretigene neparvovec).

La determina prevede che, ai fini della prescrizione a carico del SSN, i centri utilizzatori specificatamente individuati dalle Regioni e Province autonome, dovranno compilare la scheda raccolta dati informatizzata di arruolamento che indica i pazienti eleggibili e la scheda di follow-up, applicando le condizioni negoziali secondo le indicazioni pubblicate sul sito dell'Agenzia.

La determina dell'Agenzia italiana del farmaco - AIFA del 4 gennaio 2021 stabilisce il regime di rimborsabilità e il prezzo del medicinale "Darzalex" (daratumumab) a seguito di nuove indicazioni terapeutiche.

La determina prevede che, ai fini della prescrizione a carico del SSN, i centri utilizzatori specificatamente individuati dalle Regioni e Province autonome, dovranno compilare la scheda raccolta dati informatizzata di arruolamento che indica i pazienti eleggibili e la scheda di follow-up, applicando le condizioni negoziali secondo le

informatischen Datenerhebungsbogen, der die wählbaren Patienten anzeigt und den Nachbeobachtungsbogen ausfüllen und dadurch die geschäftlichen Bedingungen anwenden.

Die Bestimmung der italienischen Arzneimittelagentur - AIFA vom 12. Jänner 2021 bestimmt die Neueinstufung des Medikamentes „Givlaari“ (Givosiran).

Die Bestimmung legt fest, dass zum Zwecke der Verschreibung zu Lasten des gesamtstaatlichen Gesundheitsdienstes die eigens von den Regionen und autonomen Provinzen festgelegten Verwendungszentren, gemäß den Hinweisen, die auf der Homepage der Agentur veröffentlicht sind, den informatischen Datenerhebungsbogen, der die wählbaren Patienten anzeigt und den Nachbeobachtungsbogen ausfüllen und dadurch die geschäftlichen Bedingungen anwenden.

Die Bestimmung der italienischen Arzneimittelagentur - AIFA vom 27. Jänner 2020 bestimmt die Rückvergütung und den Preis des Medikamentes „Xgeva“ (Denosumab) aufgrund von neuen Indikationen.

Die Bestimmung legt fest, dass die Verschreibung einer web-basierten Diagnose – Therapieplan unterliegt.

Die Bestimmung der italienischen Arzneimittelagentur - AIFA vom 7. August 2020 bestimmt die Rückvergütung und den Preis des Medikamentes „Nucala“ (Mepolizumab) aufgrund von neuen Indikationen.

Die Bestimmung sieht vor, dass die Verschreibung der Diagnose – Therapieplan unterliegt.

Die Bestimmung der italienischen Arzneimittelagentur - AIFA 15. September 2020 bestimmt die Neueinstufung des Medikamentes „Pergoveris“ (Follitropin alfa / Lutropin alfa).

Die Bestimmung sieht vor, dass die Verschreibung der Diagnose – Therapieplan unterliegt.

Die Bestimmung der italienischen Arzneimittelagentur - AIFA vom 22. Oktober 2020 bestimmt die Neueinstufung des Medikamentes „Alphanate“ (Von-Willebrand-Faktor / Blutgerinnungsfaktor VIII).

Die Bestimmung sieht vor, dass die Verschreibung der Diagnose – Therapieplan unterliegt.

Die Bestimmung der italienischen

indicazioni pubblicate sul sito dell'Agenzia.

La determina dell'Agenzia italiana del farmaco - AIFA del 12 gennaio 2021 stabilisce la riclassificazione del medicinale "Givlaari" (givosiran).

La determina prevede che, ai fini della prescrizione a carico del SSN, i centri utilizzatori specificatamente individuati dalle Regioni e Province autonome, dovranno compilare la scheda raccolta dati informatizzata di arruolamento che indica i pazienti eleggibili e la scheda di follow-up, applicando le condizioni negoziali secondo le indicazioni pubblicate sul sito dell'Agenzia.

La determina dell'Agenzia italiana del farmaco - AIFA del 27 gennaio 2020 stabilisce il regime di rimborsabilità e il prezzo del medicinale "Xgeva" (denosumab) a seguito di nuove indicazioni terapeutiche.

La determina prevede che la prescrizione è soggetta a diagnosi - piano terapeutico web based.

La determina dell'Agenzia italiana del farmaco - AIFA del 7 agosto 2020 stabilisce il regime di rimborsabilità e il prezzo del medicinale "Nucala" (mepolizumab) a seguito di nuove indicazioni terapeutiche.

La determina prevede che la prescrizione è soggetta a diagnosi - piano terapeutico.

La determina dell'Agenzia italiana del farmaco - AIFA del 15 settembre 2020 stabilisce la riclassificazione del medicinale "Pergoveris" (follitropina alfa / lutropina alfa).

La determina prevede che la prescrizione è soggetta a diagnosi - piano terapeutico.

La determina dell'Agenzia italiana del farmaco - AIFA del 22 ottobre 2020 stabilisce la riclassificazione del medicinale "Alphanate" (fattore di Von Willebrand / fattore VIII di coagulazione).

La determina prevede che la prescrizione è soggetta a diagnosi - piano terapeutico.

La determina dell'Agenzia italiana del farmaco

Arzneimittelagentur - AIFA vom 24. November 2020 bestimmt die Rückvergütung und den Preis aufgrund von neuen Indikationen sowie die Neueinstufung des Medikamentes „Dupixent“ (Dupilumab).

Die Bestimmung sieht vor, dass die Verschreibung der Diagnose - Therapieplan unterliegt.

Die Bestimmung der italienischen Arzneimittelagentur - AIFA vom 4. Jänner 2021 bestimmt die Neueinstufung des Medikamentes „Xarelto“ (Rivaroxaban).

Die Bestimmung sieht vor, dass die Verschreibung der Diagnose - Therapieplan unterliegt.

Die Bestimmung der italienischen Arzneimittelagentur - AIFA vom 7. Jänner 2021 bestimmt die Neuverhandlung des Medikamentes „Xarelto“ (Rivaroxaban).

Die Bestimmung sieht vor, dass die Verschreibung der Diagnose - Therapieplan unterliegt.

Die Bestimmung der italienischen Arzneimittelagentur - AIFA vom 7. Jänner 2021 bestimmt die Neuverhandlung des Medikamentes „Eliquis“ (Apixaban).

Die Bestimmung sieht vor, dass die Verschreibung der Diagnose - Therapieplan unterliegt.

Die Bestimmung der italienischen Arzneimittelagentur - AIFA vom 7. Jänner 2021 bestimmt die Neuverhandlung des Medikamentes „Pradaxa“ (Dabigatran).

Die Bestimmung sieht vor, dass die Verschreibung der Diagnose - Therapieplan unterliegt.

Die Bestimmung der italienischen Arzneimittelagentur - AIFA vom 18. November 2020 bestimmt die Rückvergütung und den Preis des Medikamentes „Tysabri“ (Natalizumab) aufgrund neuer Indikationen.

Die Bestimmung sieht vor, dass die Verschreibung einem eigenen Bogen unterliegt.

Die Bestimmung der italienischen Arzneimittelagentur - AIFA vom 3. Dezember 2020 bestimmt die Rückvergütung und den Preis des Medikamentes „Xeljanz“ (Tofacitinib) aufgrund neuer Indikationen.

Die Bestimmung sieht vor, dass die Verschreibung einem eigenen Verschreibungsbogen unterliegt.

Die Bestimmung der italienischen Arzneimittelagentur - AIFA vom 16. Dezember 2020 bestimmt die Aufnahme des

- AIFA del 24 novembre 2020 stabilisce il regime di rimborsabilità e il prezzo a seguito di nuove indicazioni terapeutiche e la riclassificazione del medicinale “Dupixent” (dupilumab).

La determina prevede che la prescrizione è soggetta a diagnosi - piano terapeutico.

La determina dell’Agenzia italiana del farmaco - AIFA del 4 gennaio 2021 stabilisce la riclassificazione del medicinale “Xarelto” (rivaroxaban).

La determina prevede che la prescrizione è soggetta a diagnosi - piano terapeutico.

La determina dell’Agenzia italiana del farmaco - AIFA del 7 gennaio 2021 stabilisce la rinegoziazione del medicinale “Xarelto” (rivaroxaban).

La determina prevede che la prescrizione è soggetta a diagnosi - piano terapeutico.

La determina dell’Agenzia italiana del farmaco - AIFA del 7 gennaio 2021 stabilisce la rinegoziazione del medicinale “Eliquis” (apixaban).

La determina prevede che la prescrizione è soggetta a diagnosi - piano terapeutico.

La determina dell’Agenzia italiana del farmaco - AIFA del 7 gennaio 2021 stabilisce la rinegoziazione del medicinale “Dabigatran” (dabigatran).

La determina prevede che la prescrizione è soggetta a diagnosi - piano terapeutico.

La determina dell’Agenzia italiana del farmaco - AIFA del 18 novembre 2020 stabilisce il regime di rimborsabilità e il prezzo del medicinale “Tysabri” (natalizumab) a seguito di nuove indicazioni terapeutiche.

La determina prevede che la prescrizione è soggetta ad apposita scheda.

La determina dell’Agenzia italiana del farmaco - AIFA del 3 dicembre 2020 stabilisce il regime di rimborsabilità e il prezzo del medicinale “Xeljanz” (tofacitinib) a seguito di nuove indicazioni terapeutiche.

La determina prevede che la prescrizione è soggetta a scheda di prescrizione.

La determina dell’Agenzia italiana del farmaco - AIFA del 16 dicembre 2020 stabilisce l’inserimento del medicinale “Natalizumab”

Medikamentes „Natalizumab“ (Orignalpräparat oder Biosimilar) in das Verzeichnis der Medikamente, die gemäß Gesetz vom 23. Dezember 1996, Nr. 648 zu Lasten des gesamtstaatlichen Gesundheitsdienstes verwendet werden können, zur Behandlung der Multiplen Sklerose bei Jugendlichen mit einem Alter zwischen 12 – 18 Jahren.

Die Bestimmung sieht vor, dass die Verschreibung einem eigenen Verschreibungsbogen unterliegt.

Das zuständige Amt für Gesundheitssteuerung hat in Zusammenarbeit mit dem Südtiroler Sanitätsbetrieb die Verschreibungszentren für die oben genannten Medikamente und Indikationen ermittelt.

Die Bestimmung der italienischen Arzneimittelagentur - AIFA vom 22. Jänner 2021 bestimmt die Neueinstufung des Medikamentes „Oxervate“ (Cenegermin). Die Bestimmung stuft das Medikament als nicht rückvergütbar ein, was die Schließung des web-basierten Überwachungsregisters der AIFA zur Folge hat.

Die Bestimmung der italienischen Arzneimittelagentur - AIFA vom 4. Jänner 2021 bestimmt die Neueinstufung des Medikamentes „Atriance“ (Nelarabin). Die Bestimmung sieht die Schließung des web-basierten Überwachungsregisters von AIFA vor.

Die Bestimmung der italienischen Arzneimittelagentur vom 3. Dezember 2020 bestimmt die Rückvergütung und den Preis des Medikamentes „Xeljanz“ (Tofacitinib) aufgrund von neuen Indikationen.

Die Bestimmung sieht die Schließung des Verschreibungsbogens für die Indikation der Behandlung der rheumatoiden Arthritis vor.

Die Bestimmung der italienischen Arzneimittelagentur - AIFA vom 5. November 2020 bestimmt die Genehmigung des Inverkehrbringens des Medikamentes „Ig Vena“ (Normales Immunglobulin vom Menschen).

Die Bestimmung sieht die Schließung des web-basierten Überwachungsregisters von AIFA vor.

Die Bestimmung der italienischen Arzneimittelagentur - AIFA vom 5. November 2020 bestimmt die Genehmigung des Inverkehrbringens des Medikamentes „Venital“ (Normales Immunglobulin vom Menschen).

Die Bestimmung sieht die Schließung des web-basierten Überwachungsregisters von

(originator o biosimilare) nell'elenco dei medicinali erogabili a totale carico del Servizio sanitario nazionale, ai sensi della legge 23 dicembre 1996, n. 648 per il trattamento della sclerosi multipla negli adolescenti di età compresa fra i dodici ed i diciotto anni.

La determina prevede che la prescrizione è soggetta ad apposita scheda di prescrizione.

Il competente Ufficio governo sanitario, in collaborazione con l'Azienda sanitaria dell'Alto Adige ha individuato i centri prescrittori per i farmaci e indicazioni sopracitati.

La determina dell'Agenzia italiana del farmaco - AIFA del 22 gennaio 2021 stabilisce la rinegoziazione del medicinale "Oxervate" (cenegermin).

La determina esclude il medicinale dalla rimborsabilità e ciò comporta la chiusura del registro di monitoraggio web-based dell'AIFA.

La determina dell'Agenzia italiana del farmaco - AIFA del 4 gennaio 2021 stabilisce la rinegoziazione del medicinale "Atriance" (nelarabina).

La determina prevede la chiusura del registro di monitoraggio web-based dell'AIFA.

La determina dell'Agenzia italiana del farmaco - AIFA del 3 dicembre 2020 stabilisce il regime di rimborsabilità e il prezzo del medicinale "Xeljanz" (tofacitinib) a seguito di nuove indicazioni terapeutiche.

La determina prevede l'eliminazione della scheda di prescrizione per l'indicazione trattamento dell'artrite reumatoide.

La determina dell'Agenzia italiana del farmaco - AIFA del 5 novembre 2020 stabilisce l'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale "Ig Vena" (immunglobulina umana normale).

La determina prevede la chiusura del registro di monitoraggio web-based dell'AIFA.

La determina dell'Agenzia italiana del farmaco - AIFA del 5 novembre 2020 stabilisce l'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale "Venital" (immunglobulina umana normale).

La determina prevede la chiusura del registro di monitoraggio web-based dell'AIFA.

AIFA vor.

Die Bestimmung der italienischen Arzneimittelagentur - AIFA vom 14. Oktober 2020 bestimmt die Neuverhandlung des Medikamentes „Mepact“ (Mifamurtid).

Die Bestimmung sieht die Schließung des web-basierten Überwachungsregisters von AIFA vor.

Die Bestimmung der italienischen Arzneimittelagentur - AIFA vom 14. Oktober 2020 bestimmt die Neuverhandlung des Medikamentes „Jaylor“ (Vinflunin).

Die Bestimmung sieht die Schließung des web-basierten Überwachungsregisters von AIFA vor.

Die Bestimmung der italienischen Arzneimittelagentur - AIFA vom 28. September 2020 bestimmt die Genehmigung des Inverkehrbringens des Medikamentes „Octagam“ (Normales Immunglobulin vom Menschen).

Die Bestimmung sieht die Schließung des web-basierten Überwachungsregisters von AIFA vor.

Die Bestimmung der italienischen Arzneimittelagentur - AIFA vom 28. September 2020 bestimmt die Genehmigung des Inverkehrbringens des Medikamentes „Gamten“ (Normales Immunglobulin vom Menschen).

Die Bestimmung sieht die Schließung des web-basierten Überwachungsregisters von AIFA vor.

Die Bestimmung der italienischen Arzneimittelagentur - AIFA vom 15. September 2020 bestimmt die Neuverhandlung des Medikamentes „Sirturo“ (Bedaquilin).

Die Bestimmung sieht die Schließung des web-basierten Überwachungsregisters von AIFA vor.

Die Bestimmung der italienischen Arzneimittelagentur - AIFA vom 15. September 2020 bestimmt die Neuverhandlung des Medikamentes „Avastin“ (Bevacizumab).

Die Bestimmung sieht die Schließung der web-basierten Überwachungsregister von AIFA für die onkologischen Therapien vor.

Die Bestimmung der italienischen Arzneimittelagentur - AIFA vom 7. August 2020 bestimmt die Neuverhandlung des Medikamentes „Deltyba“ (Delamanid).

Die Bestimmung sieht die Schließung der web-basierten Überwachungsregister von

La determina dell’Agenzia italiana del farmaco - AIFA del 14 ottobre 2020 stabilisce la rinegoziazione del medicinale “Mepact” (mifamurtide).

La determina prevede la chiusura del registro di monitoraggio web-based dell’AIFA.

La determina dell’Agenzia italiana del farmaco - AIFA del 14 ottobre 2020 stabilisce la rinegoziazione del medicinale “Jaylor” (vinflunina).

La determina prevede la chiusura del registro di monitoraggio web-based dell’AIFA.

La determina dell’Agenzia italiana del farmaco - AIFA del 28 settembre 2020 stabilisce all’immissione in commercio del medicinale “Octagam” (immunglobulina umana normale).

La determina prevede la chiusura del registro

di monitoraggio web-based dell’AIFA.

La determina dell’Agenzia italiana del farmaco - AIFA del 28 settembre 2020 stabilisce all’immissione in commercio del medicinale “Gamten” (immunglobulina umana normale).

La determina prevede la chiusura del registro di monitoraggio web-based dell’AIFA.

La determina dell’Agenzia italiana del farmaco - AIFA del 15 settembre 2020 stabilisce la rinegoziazione del medicinale “Sirturo” (bedaquilina).

La determina prevede la chiusura del registro di monitoraggio web-based dell’AIFA.

La determina dell’Agenzia italiana del farmaco - AIFA del 15 settembre 2020 stabilisce la rinegoziazione del medicinale “Avastin” (bevacizumab).

La determina prevede la chiusura dei registri di monitoraggio web-based dell’AIFA per le indicazioni oncologiche.

La determina dell’Agenzia italiana del farmaco - AIFA del 7 agosto 2020 stabilisce la rinegoziazione del medicinale “Deltyba” (delamanid).

La determina prevede la chiusura dei registri di monitoraggio web-based dell’AIFA.

AIFA vor.

Die Bestimmung der italienischen Arzneimittelagentur - AIFA vom 3. August 2020 bestimmt die Rückvergütung und den Preis des Medikamentes „Revolade“ (Eltrombopag) aufgrund von neuen Indikationen.

Die Bestimmung sieht die Schließung der web-basierten Überwachungsregister von AIFA für die Indikationen der Behandlung der erworbenen schweren aplastischen Anämie (SAA) und der Behandlung der chronischen immun (idiopathischer)-thrombozytopenischen Purpura (ITP) vor.

Laut Artikel 14, Absatz 3 des Landesgesetzes vom 11. Oktober 2012, Nr. 16 regelt die Landesabteilung Gesundheit, unter Beachtung der Bestimmungen, die von den zuständigen staatlichen Behörden erlassen werden, im Detail die Vorgehensweise und die Bedingungen für die Verwendung und Verteilung der Arzneimittel, die zu Lasten des öffentlichen Gesundheitsdienstes abgegeben werden.

Mit Dekret des Landesrates für Gesundheit, Breitband und Genossenschaften vom 1. Oktober 2020, Nr. 16638/2020, wurden Verschreibungszentren für eine Reihe anderer Arzneimittel festgelegt.

Es wird für zweckmäßig erachtet, ein einziges Verzeichnis aller für die Verschreibung bestimmter Arzneimittel ermächtigten Zentren zu genehmigen, wobei die Verschreibungszentren für die Medikamente Oxervate, Atriance, Xeljanz, Ig Vena, Venital, Mepact, Jaylor, Octagam, Gamten, Sirturo, Avastin, Deltyba und Revolade aus diesem entfernt werden.

verfügt:

1. Die beigefügte Liste zu genehmigen, die für jedes einzelne Medikament und Indikation das Zentrum festlegt, das zur Verschreibung zu Lasten des gesamtstaatlichen Gesundheitsdienstes gemäß den Hinweisen der italienischen Arzneimittelagentur – AIFA ermächtigt ist.

2. festzulegen, dass vorliegendes Dekret das Dekret des Landesrates für Gesundheit, Breitband und Genossenschaften vom 1. Oktober 2020, Nr. 16638/2020 ersetzt.

3. Das vorliegende Dekret im Amtsblatt der

La determina dell'Agenzia italiana del farmaco - AIFA del 3 agosto 2020 stabilisce la rinegoziazione del medicinale "Revolade" (eltrombopag) a seguito di nuove indicazioni terapeutiche.

La determina prevede la chiusura dei registri di monitoraggio web-based dell'AIFA per le indicazioni trattamento dell'anemia aplastica acquisita grave (SAA) e trattamento della trombocitopenia immune primaria (ITP).

Ai sensi dell'articolo 14, comma 3 della legge provinciale 11 ottobre 2012, n. 16 la Ripartizione provinciale Salute determina nel dettaglio, nel rispetto di quanto stabilito dalle autorità statali competenti, le modalità e le condizioni per l'utilizzo e la distribuzione dei farmaci erogati a carico del Servizio sanitario pubblico.

Con decreto dell'Assessore alla Salute, alla banda larga e alle cooperative 1° ottobre 2020, n. 16638/2020, sono stati individuati i centri autorizzati alla prescrizione di una serie di ulteriori farmaci.

Si ritiene opportuno approvare un elenco unico contenente tutti i centri autorizzati alla prescrizione di determinati farmaci eliminando i centri prescrittori relativi ai medicinali Oxervate, Atriance, Xeljanz, Ig Vena, Venital, Mepact, Jaylor, Octagam, Gamten, Sirturo, Avastin, Deltyba e Revolade.

decreta:

1. Di approvare l'allegato elenco che definisce per ogni singolo farmaco e indicazione il centro autorizzato alla prescrizione a carico del Servizio sanitario nazionale, secondo le indicazioni stabilite dall'Agenzia italiana del farmaco – AIFA.

2. di stabilire che il presente decreto sostituisce il decreto dell'Assessore alla Salute, alla banda larga e alle cooperative del 1° ottobre 2020, n. 16638/2020.

3. Di pubblicare il presente decreto nel

Region im Sinne von Artikel 14, Absatz 4 des Landesgesetzes vom 11. Oktober 2012, Nr. 16 zu veröffentlichen.

Die Abteilungsdirektorin

Bollettino Ufficiale della Regione, ai sensi dell'articolo 14, comma 4 della legge provinciale 11 ottobre 2012, n. 16

La Diretrice di Ripartizione

Laura Schrott

Name Arzneimittel Nome farmaco	Wirkstoff Princípio attivo	Indikation Indicazione	KH Ospedale di Bolzano	Bozen di Meran	KH Ospedale di Merano	Brixen di Bressanone	KH Bruneck Ospedale di Bressanone	KH Schlanders Ospedale di Silandro	KH Sterzing Ospedale di Vipiteno	KH Innichen Ospedale di San Candido	Ambulante Gesundheitsein- richtungen Strutture sanitarie ambulatoriali
Abraxane	Paclitaxel Albumin paclitaxel-albumina	- Abraxane ist in Kombination mit Gemcitabin indiziert für die Erstlinienbehandlung von erwachsenen Patienten mit metastasiertem Adenokarzinom des Pankreas. Abraxane in associazione con gemcitabina è indicato per il trattamento di prima linea di pazienti adulti con adenocarcinoma metastatico del pancreas.	Onkologie Oncologia	Internistisches Day- Hospital Day- Hospital internistico	Innere Medizin (onkologisches Day- Hospital)	Innere Medizin (onkologisches Day- Hospital)	Medicina interna (Day- Hospital oncologico)	Innere Medizin (medizinisches Day- Hospital)			
Acido chenodesossicolico Lendant	Chenodesoxycholsäure Acido chenodesossicolico	Chenodesoxycholsäure ist für die Behandlung angeborener Störungen der primären Gallensäuresynthese aufgrund eines Sterol-27-Hydroxylase-Mangels (manifestierend als zerebrotendinöse Xanthomatose, CTX) bei Säuglingen, Kindern und Jugendlichen im Alter von 1 Monat bis 18 Jahren sowie bei Erwachsenen indiziert. L'acido chenodesossicolico è indicato per il trattamento di errori congeniti della sintesi degli acidi biliari primari dovuti alla deficienza di sterolo 27-idrossilasi (che si presenta come xantomatosi cerebrotendinea (CTX)) in neonati, bambini e adolescenti di età compresa tra 1 mese e 18 anni e negli adulti.	Pädiatrie Gastroenterologie Innere Medizin Pediatrica Gastroenterologia Medicina interna								
Adasuve	Loxapin loxapina	Adasuve wird zur schnellen Kontrolle von leichter bis mittelschwerer Agitiertheit bei erwachsenen Patienten mit Schizophrenie oder bipolarer Störung angewendet. Die Patienten sollen unmittelbar nach der Kontrolle von akuten Agitationssymptomen eine reguläre Behandlung erhalten. Adasuve è indicato per il controllo rapido dello stato di agitazione da lieve a moderato in pazienti adulti affetti da schizofrenia o disturbo bipolare. I pazienti devono ricevere il trattamento abituale immediatamente dopo il controllo dei sintomi acuti di agitazione.	Psychiatrie Psichiatria	Psychiatrie Psichiatria	Psychiatrie Psichiatria	Psychiatrie Psichiatria	Psychiatrie Psichiatria				
Adcetris	Brentuximab vedotin brentuximab vedotin	Adcetris wird angewendet bei der Behandlung von Patienten mit rezidiviertem oder refraktärem CD30+ Hodgkin-Lymphom (HL): 1. nach einer autologen Stammzelltransplantation (ASCT) oder 2. nach mindestens zwei vorangegangenen Therapien, wenn eine autologe Stammzelltransplantation oder eine Kombinationschemotherapie nicht als Behandlungsoption in Frage kommt. Adcetris wird angewendet bei der Behandlung von erwachsenen Patienten mit rezidiviertem oder refraktärem systemischen anaplastischen großzelligeren Lymphom (sALCL). Adcetris è indicato per il trattamento di pazienti adulti affetti da linfoma di Hodgkin (HL) CD30+ recidivante o refrattario: 1. in seguito a trapianto autologo di cellule staminali (ASCI) oppure 2. in seguito ad almeno due precedenti regimi terapeutici quando l'ASCT o la polichemoterapia non è un'opzione terapeutica. Adcetris è indicato per il trattamento di pazienti adulti affetti da linfoma anaplastico a grandi cellule sistematico recidivante o refrattario (sALCL).	Hämatologie Ematologia	Internistisches Day- Hospital Day- Hospital internistico							

Name Arzneimittel Nome farmaco	Wirkstoff Princípio attivo	Indikation Indicazione	KH Ospedale di Bolzano	Bozen di Meran	KH Ospedale di Merano	Brixen di Bressanone	Bruneck di Brunico	KH Schlanders Ospedale di Silandro	Sterzing Ospedale di Vipiteno	KH Innichen Ospedale di San Candido	Ambulante Gesundheitseinrichtungen Strutture sanitarie ambulatoriali
Adcetris	Brentuximab vedotin brentuximab vedotin	Adcetris wird angewendet zur Behandlung erwachsener Patienten mit CD30+ kutanem T-Zell-Lymphom (CTCL) nach mindestens einer vorangegangenen systemischen Behandlung Adcetris è indicato per il trattamento di pazienti adulti affetti da Linfoma cutaneo a cellule T (CTCL) CD30 positivo, sottoposti ad almeno una precedente terapia sistemica.	Hämatologie Dermatologie Ematologia Dermatologia	Internistische Tagesklinik Day-Hospital internistico							
Adempas	Riociguat riociguat	Chronisch thromboembolische pulmonale Hypertonie (CTEPH): Adempas ist indiziert für die Behandlung erwachsener Patienten der WHO-Funktionsklassen (FK) II bis III mit - inoperabler CTEPH, - persistierender oder rezidivierender CTEPH nach chirurgischer Behandlung, zur Verbesserung der körperlichen Leistungsfähigkeit. Ipertensione polmonare tromboembolica cronica (chronic thromboembolic pulmonary hypertension, CTEPH) Adempas è indicato per il trattamento di pazienti adulti di classe funzionale (CF) OMS da II a III affetti da - CTEPH inoperabile, - CTEPH persistente o ricidivante dopo trattamento chirurgico, per migliorare la capacità di esercizio fisico.	Kardiologie Pneumologie Cardiologia Pneumologia	Kardiologie Cardiologia							Pneumologie (betrieblicher Dienst) Pneumologia (servizio aziendale)
Adempas	Riociguat riociguat	Pulmonal arterielle Hypertonie (PAH) Adempas, als Monotherapie oder in Kombination mit Endothelin-Rezeptorantagonisten, ist indiziert für die Behandlung erwachsener Patienten mit pulmonal arterieller Hypertonie (PAH) der WHO-Funktionsklasse (FK) II bis III zur Verbesserung der körperlichen Leistungsfähigkeit. Adempas, come monoterapia o in combinazione con antagonisti del recettore dell'endotelina, è indicato per il trattamento di pazienti adulti affetti da ipertensione arteriosa polmonare (PAH) con classe funzionale (CF) OMS da II a III per migliorare la capacità di esercizio fisico.	Kardiologie Pneumologie Cardiologia Pneumologia	Kardiologie Cardiologia							Pneumologie (betrieblicher Dienst) Pneumologia (servizio aziendale)
Adynovi	Rurioctocog alfa pegol rurioctocog alfa pegol	Behandlung und Prophylaxe von Blutungen bei Patienten ab einem Alter von 12 Jahren mit Hämophilie A (kongenitalem Faktor-VIII-Mangel). Trattamento e profilassi del sanguinamento in pazienti dai 12 anni in poi affetti da emofilia A (deficit congenito di fattore VIII).	Hämatologie Pädiatrie Ematologia Pediatrica								
Afinitor	Everolimus everolimus	Afinitor ist zur Behandlung von Patienten mit fortgeschrittenem Nierenzellkarzinom indiziert, bei denen es während oder nach einer gegen VEGF gerichteten Therapie zu einer Krankheitsprogression kommt. Afinitor e' indicato per il trattamento di pazienti con carcinoma renale avanzato, che hanno presentato progressione durante o dopo trattamento con terapia mirata anti-VEGF.	Onkologie Urologie Oncologia Urologia	Internistisches Day- Hospital Urologie Day- Hospital internistico Urologia	Urologie Innere Medizin (onkologisches Day- Hospital) Urologia Medicina interna (Day- Hospital oncologico)	Innere Medizin (onkologisches Day- Hospital) Medicina interna (Day- Hospital oncologico)	Innere Medizin (medizinisches Day- Hospital) Medicina interna (Day- Hospital medico)	Innere Medizin (medizinisches Day- Hospital) Medicina interna (Day- Hospital medico)	Innere Medizin (medizinisches Day- Hospital) Medicina interna (Day- Hospital medico)	Innere Medizin (medizinisches Day- Hospital) Medicina interna (Day- Hospital medico)	

Name Arzneimittel Nome farmaco	Wirkstoff Princípio attivo	Indikation Indicazione	KH Ospedale di Bolzano	Bozen di Meran	KH Ospedale di Merano	Brixen Ospedale di Bressanone	Bruneck Ospedale di Brunico	KH Schlanders Ospedale di Silandro	Sterzing Ospedale di Vipiteno	KH Innichen Ospedale di San Candido	Ambulante Gesundheitseinrichtungen Strutture sanitarie ambulatoriali
Afinitor	Everolimus everolimus	<p>Neuroendokrine Tumoren pankreatischen Ursprungs: Afinitor ist zur Behandlung von inoperablen oder metastasierten, gut oder mäßig differenzierten neuroendokrinen Tumoren pankreatischen Ursprungs bei Erwachsenen mit progressiver Erkrankung indiziert.</p> <p>Tumori neuroendocrini di origine pancreatica: Afinitor e' indicato per il trattamento di tumori neuroendocrini di origine pancreatica, bene o moderatamente differenziati, non operabili o metastatici, in progressione di malattia, negli adulti.</p>	Onkologie Oncologia	Internistisches Day- Hospital Day- Hospital internistico	Innere Medizin (onkologisches Day- Hospital) Medicina interna (Day- Hospital oncologico)	Innere Medizin (onkologisches Day- Hospital) Medicina interna (Day- Hospital oncologico)					
Afinitor	Everolimus everolimus	<p>Hormonrezeptor-positives, fortgeschrittenes Mammakarzinom: Afinitor wird in Kombination mit Exemestan zur Therapie des Hormonrezeptor-positiven, HER2/neu-negativen, fortgeschrittenen Mammakarzinoms bei postmenopausalen Frauen ohne symptomatische viszerale Metastasierung angewendet, nachdem es zu einem Rezidiv oder einer Progression nach einem nicht-steroidalen Aromataseinhibitor gekommen ist.</p> <p>Carcinoma mammario avanzato con stato recettoriale ormonale positivo: Afinitor e' indicato per il trattamento del carcinoma mammario avanzato con stato recettoriale ormonale positivo, HER2/neu negativo, in combinazione con exemestane, in donne in postmenopausa in assenza di malattia viscerale sintomatica dopo recidiva o progressione a seguito di trattamento con un inibitore dell'aromatasi non steroideo.</p>	Onkologie Oncologia	Internistisches Day- Hospital Gynäkologie Day- Hospital internistico Ginecologia	Innere Medizin (onkologisches Day- Hospital) Gynäkologie Medicina interna (Day- Hospital oncologico) Ginecologia	Innere Medizin (medizinisches Day- Hospital) Gynäkologie Medicina interna (Day- Hospital oncologico) Ginecologia	Innere Medizin (medizinisches Day- Hospital) Medicina interna (Day- Hospital medico)	Innere Medizin (medizinisches Day- Hospital) Medicina interna (Day- Hospital medico)	Innere Medizin (medizinisches Day- Hospital) Medicina interna (Day- Hospital medico)		
Aimovig	Erenumab erenumab	<p>Aimovig ist angezeigt zur Migräne-Prophylaxe bei Erwachsenen mit mindestens 4 Migränetagen pro Monat.</p> <p>Aimovig è indicato per la profilassi dell'emicrania in adulti che hanno almeno quattro giorni di emicrania al mese.</p>	Neurologie Neurologia	Neurologie Neurologia			Neurologie Neurologia				
Ajovy	Fremanezumab fremanezumab	<p>Ajovy wird angewendet zur Migräneprophylaxe bei Erwachsenen mit mindestens 4 Migränetagen pro Monat.</p> <p>Ajovy è indicato per la profilassi dell'emicrania in adulti che presentano almeno quattro giorni di emicrania al mese.</p>	Neurologie Neurologia	Neurologie Neurologia			Neurologie Neurologia				
Alecensa	Alectinib alectinib	<p>Alecensa wird als Monotherapie angewendet zur Erstlinienbehandlung des Anaplastische-Lymphomkinase (ALK)-positiven, fortgeschrittenen nicht-kleinzeligen Lungenkarzinoms (non-small cell lung cancer, NSCLC) bei erwachsenen Patienten.</p> <p>Alecensa wird als Monotherapie angewendet zur Behandlung des ALK-positiven, fortgeschrittenen NSCLC bei erwachsenen Patienten, die zuvor mit Crizotinib behandelt wurden.</p> <p>Alecensa in monoterapia è indicato per il trattamento in prima linea di pazienti adulti affetti da carcinoma polmonare non a piccole cellule (NSCLC) in stadio avanzato positivo per la chinasi del linfoma anaplastico (ALK).</p> <p>Alecensa in monoterapia è indicato per il trattamento di pazienti adulti affetti da NSCLC ALK-positivo in stadio avanzato precedentemente trattati con crizotinib.</p>	Onkologie Oncologia	Internistisches Day- Hospital Day- Hospital internistico	Innere Medizin (onkologisches Day- Hospital) Medicina interna (Day- Hospital oncologico)	Innere Medizin (onkologisches Day- Hospital) Medicina interna (Day- Hospital oncologico)					
Alimta	Pemetrexed pemetrexed	<p>Malignes Pleuramesotheliom: Alimta in Kombination mit Cisplatin ist angezeigt zur Behandlung von chemonavenen Patienten mit inoperablem malignen Pleuramesotheliom.</p> <p>Mesotelioma Pleurico maligno: Alimta in associazione con cisplatino è indicato nel trattamento chemioterapico di pazienti non protrattati con mesotelioma pleurico maligno non resecabile.</p>	Onkologie Oncologia	Internistisches Day- Hospital Day- Hospital internistico							

Name Arzneimittel Nome farmaco	Wirkstoff Princípio attivo	Indikation Indicazione	KH Ospedale Bolzano	Bozen di	KH Ospedale Merano	Brixen di Bressanone	KH Bruneck Ospedale di Bressanone	KH Schlanders Ospedale di Silandro	KH Sterzing Ospedale di Vipiteno	KH Innichen Ospedale di San Candido	Ambulante Gesundheitsein- richtungen Strutture sanitarie ambulatoriali	
Alimta	Pemetrexed pemetrexed	Nicht-kleinzeliges Lungenkarzinom: Alimta ist in Kombination mit Cisplatin angezeigt zur first-line Therapie von Patienten mit lokal fortgeschrittenem oder metastasiertem nicht-kleinzeligen Lungenkarzinom außer bei überwiegender plattenepithelialer Histologie. Alimta in Monotherapie ist angezeigt zur Behandlung in Zweitlinientherapie von Patienten mit lokal fortgeschrittenem oder metastasiertem nicht-kleinzeligen Lungenkarzinom außer bei überwiegender plattenepithelialer Histologie. Carcinoma Polmonare Non a Piccole Cellule: Alimta in associazione con cisplatino è indicato come prima linea di trattamento i pazienti con carcinoma polmonare non a piccole cellule localmente avanzato o metastatico ad eccezione dell'istologia a predominanza di cellule squamose. Alimta è indicato in monoterapia nel trattamento di seconda linea di pazienti con carcinoma polmonare non a piccole cellule localmente avanzato o metastatico ad eccezione dell'istologia a predominanza di cellule squamose.	Onkologie Oncologia	Internistisches Day- Hospital Day- Hospital internistico	Innere Medizin (onkologisches Day- Hospital)	Innere Medizin (onkologisches Day- Hospital)	Innere Medizin (medizinisches Day- Hospital)					
Alimta	Pemetrexed pemetrexed	Alimta in Monotherapie ist angezeigt für die Erhaltungstherapie bei lokal fortgeschrittenem oder metastasiertem nicht-kleinzeligen Lungenkarzinom außer bei überwiegender plattenepithelialer Histologie bei Patienten, deren Erkrankung nach einer platinbasierten Chemotherapie nicht unmittelbar fortgeschritten ist. Alimta è indicato come monoterapia per il trattamento di mantenimento del carcinoma polmonare non a piccole dosi localmente avanzato o metastatico ad eccezione dell'istologia a predominanza di cellule squamose in pazienti la cui malattia non ha progredito immediatamente dopo la chemioterapia basata sulla somministrazione di platino.	Onkologie Oncologia	Internistisches Day- Hospital Day- Hospital internistico	Innere Medizin (onkologisches Day- Hospital)	Innere Medizin (onkologisches Day- Hospital)	Innere Medizin (medizinisches Day- Hospital)					
Alphanate	Von-Willebrand- Faktor / Blutgerinnungs- faktor VIII Fattore Di Von Willebrand / Fattore VIII di coagulazione	Behandlung und Prophylaxe von Blutungen bei Patienten mit Hämophilie A (angeborener Faktor VIII-Mangel). Alphanate kann zur Behandlung des erworbenen Faktor VIII-Mangel verwendet werden. Behandlung von Hämophilie-A-Patienten mit Faktor VIII-Inhibitoren. Prophylaxe und Therapie von Blutungen oder Blutungen während Operationen, für den Fall, dass die Behandlung mit Desmopressin (DDAVP) alleine nicht wirksam oder kontraindiziert ist. Trattamento e profilassi delle emorragie in pazienti affetti da emofilia A (deficit congenito di fattore VIII). Alphanate può essere usato nel trattamento del deficit acquisito di fattore VIII. Trattamento degli emofilici A con anticorpi contro il fattore VIII (inibitori). Profilassi e trattamento delle emorragie o del sanguinamento chirurgico nella malattia di von Willebrand (VWD) quando il solo trattamento con desmopressina (DDAVP) è inefficace o controindicato.	Hämatologie Pädiatrie Ematologia Pediatrica									
Alunbrig	Brigatinib brigatinib	Alunbrig ist als Monotherapie bei erwachsenen Patienten mit anaplastischer-Lymphomkinase (ALK)-positivem, fortgeschrittenem, nicht-kleinzeligem Lungenkarzinom (NSCLC) angezeigt, die zuvor nicht mit einem ALK-Inhibitor behandelt wurden. Alunbrig ist als Monotherapie bei erwachsenen Patienten mit ALK-positivem, fortgeschrittenem NSCLC angezeigt, die zuvor mit Crizotinib behandelt wurden. Alunbrig è indicato come monoterapia per il trattamento di pazienti adulti con cancro del polmone non a piccole cellule (non-small cell lung cancer, NSCLC) positivo per la chinasi del linfoma anaplastico (anaplastic lymphoma kinase, ALK) in stadio avanzato, precedentemente non trattati con un inibitore di ALK. Alunbrig è indicato come monoterapia per il trattamento di pazienti adulti con cancro del polmone non a piccole cellule (non small cell lung cancer, NSCLC) positivo per la chinasi del linfoma anaplastico (anaplastic lymphoma kinase, ALK) in stadio avanzato, precedentemente trattati con crizotinib.	Onkologie Oncologia	Internistisches Day- Hospital Day- Hospital internistico	Innere Medizin Medicina interna							

Name Arzneimittel Nome farmaco	Wirkstoff Princípio ativo	Indikation Indicazione	KH Ospedale di Bolzano	Bozen di Meran	KH Ospedale di Merano	Brixen di Bressanone	KH Bruneck Ospedale di Bressanone	KH Schlanders Ospedale di Silandro	KH Sterzing Ospedale di Vipiteno	KH Innichen Ospedale di San Candido	Ambulante Gesundheitseinrichtungen Strutture sanitarie ambulatoriali
Anoro	Umeclidinium bromid/Vilanterol umeclidinio/vilanterolo	ANORO ist für die bronchialerweiternde Erhaltungstherapie zur Symptomlinderung bei erwachsenen Patienten mit chronisch-obstruktiver Lungenerkrankung (COPD) angezeigt. ANORO è indicato come trattamento broncodilatatore di mantenimento per alleviare i sintomi nei pazienti adulti con malattia polmonare ostruttiva cronica (BPCO).	Pneumologie Innere Medizin Geriatría	Innere Medizin Medicina interna	Pneumologia Medicina interna Geriatría		Medicina interna		Medicina interna		Pneumologie (betrieblicher Dienst) Pneumologia (aziendale)
Avastin 648	Bevacizumab bevacizumab	Behandlung der neovaskulären (feuchten) altersabhängigen Makuladegeneration (AMD). Trattamento della degenerazione maculare neivascolare (essudativa) correlata all'eta' (AMD).	Augenheilkunde Oculistica	Augenheilkunde Oculistica			Augenheilkunde Oculistica				
Avastin 648	Bevacizumab bevacizumab	Behandlung einer Visusbeeinträchtigung aufgrund eines diabetischen Makulaödems begrenzt auf Patienten mit einem Sehvermögen von nicht weniger als 20/40. Trattamento della compromissione visiva dovuta a edema maculare diabetico, limitatamente ai pazienti con acuità visiva non peggiore di 20/40	Augenheilkunde Oculistica	Augenheilkunde Oculistica			Augenheilkunde Oculistica				
Azilect	Rasagilin rasagilina	Azilect ist zur Behandlung der idiopathischen Parkinson-Krankheit (PK) als Monotherapie (ohne Levodopa) oder als Zusatztherapie (mit Levodopa) bei Patienten mit End-of-dose-Fluktuationen indiziert. Azilect e' indicato nel trattamento della malattia di Parkinson sia in monoterapia (senza levodopa) sia come terapia in associazione (con levodopa) nei pazienti con fluttuazioni di fine dose.	Neurologie Neurologia	Neurologie Neurologia			Neurologie Neurologia			Neurorehabilitation Neurorabilitazione	Gesundheits-sprengel Gries – Quirein Gesundheits-sprengel Meran Distretto sanitario Gries – San Quirino Distretto sanitario di Merano
Bavencio	Avelumab avelumab	Bavencio wird als Monotherapie zur Behandlung von erwachsenen Patienten mit metastasiertem Merkelzellkarzinom (MCC) angewendet. Bavencio e' indicato in monoterapia per il trattamento di pazienti adulti affetti da carcinoma a cellule di Merkel (Merkel Cell Carcinoma, MCC) metastatico.	Onkologie Dermatologie Oncología Dermatología								
Benlysta	Belimumab belimumab	Benlysta ist indiziert als Zusatztherapie bei erwachsenen Patienten mit aktivem, Autoantikörperpositiven systemischen Lupus erythematoses (SLE), die trotz Standardtherapie eine hohe Krankheitsaktivität (z. B. positiver Test auf Anti-dsDNA-Antikörper und niedriges Komplement) aufweisen. Benlysta è indicato come terapia aggiuntiva nei pazienti adulti con lupus eritematoso sistemico (LES) attivo, autoanticorpi-positivo, con un alto grado di attività della malattia (ad esempio anti-dsDNA positivi e basso complemento) nonostante la terapia standard.	Innere Medizin Medicina interna	Innere Medizin Medicina interna	Innere Medizin Medicina interna	Innere Medizin Medicina interna	Innere Medizin Medicina interna Reumatologie				
Beovu	Brolucizumab brolucizumab	Beovu wird angewendet bei Erwachsenen zur Behandlung der neovaskulären (feuchten) altersabhängigen Makuladegeneration (AMD). Beovu è indicato negli adulti per il trattamento della degenerazione maculare neivascolare (essudativa) correlata all'età (AMD);	Augenheilkunde Oculistica	Augenheilkunde Oculistica			Augenheilkunde Oculistica				
Berinert	C1-Esterase-Inhibitor vom Menschen Inibitore umano della C1-esterasi	Hereditäres Angioödem Typ I und II (HAE) Therapie des akuten Schubes Angioedema ereditario di tipo I e II (HAE) Trattamento degli episodi acuti	Hals-Nasen-Ohren Dermatologie Otorinolaringoiatria	Nasen-Ohren Otorinolaringoiatria	Hals-Nasen-Ohren Otorinolaringoiatria	Hals-Nasen-Ohren Otorinolaringoiatria					

Name Arzneimittel Nome farmaco	Wirkstoff Princípio ativo	Indikation Indicazione	KH Ospedale di Bolzano	Bozen di Merano	KH Ospedale di Brixen Bressanone	KH Ospedale di Bruneck di Brunico	KH Schlanders Ospedale di Silandro	KH Sterzing Ospedale di Vipiteno	KH Innichen Ospedale di San Candido	Ambulante Gesundheitseinrichtungen Strutture sanitarie ambulatoriali
Besponsa	Inotuzumab Ozogamicin inotuzumab ozogamicin	<p>Besponsa ist indiziert als Monotherapie für die Behandlung von Erwachsenen mit rezidivierter oder refraktärer CD22-positiver B-Vorläufer-ALL (akuter lymphatischer Leukämie). Erwachsene Patienten mit Philadelphia-Chromosom-positiver (Ph+) rezidivierter oder refraktärer B-Vorläufer-ALL sollten eine vorhergehende erfolglose Behandlung mit mindestens 1 Tyrosinkinase-Inhibitor (TKI) aufweisen.</p> <p>Besponsa è indicato in monoterapia per il trattamento di pazienti adulti con leucemia linfoblastica acuta (LLA) da precursori delle cellule B CD22-positivi, recidivante o refrattaria. I pazienti adulti con LLA da precursori delle cellule B, recidivante o refrattaria, positiva per il cromosoma Philadelphia (Ph+), devono aver fallito il trattamento con almeno un inibitore della tirosinchinasi (TKI).</p>	Dermatologia Pediatrica	Hämatologie Ematologia	Internistisches Day-Hospital Day-Hospital internistico					
Biologika Medicinali biologici	Abatacept Adalimumab Anakinra Certolizumab Etanercept Golimumab Infliximab Rituximab Tocilizumab abatacept adalimumab anakinra certolizumab etanercept golimumab infliximab rituximab tocilizumab	Rheumatoide Arthritis Artrite reumatoide		Innere Medizin Medicina interna	Innere Medizin Medicina interna	Innere Medizin Medicina interna	Rehabilitation Rheumatologie Rehabilitation Reumatologia		Innere Medizin Medicina interna	
Biologika Medicinali biologici	Adalimumab Brodalumab Certolizumab Pegol Etanercept Infliximab Ixekizumab Guselkumab Risankizumab Secukinumab Tildrakizumab Ustekinumab adalimumab brodalumab certolizumab pegol etanercept infliximab ixekizumab guselkumab risankizumab tildrakizumab	Plaque – Psoriasis, pädiatrischen Plaque – Psoriasis psoriasis a placche, psoriasis pediatrica a placche	Dermatologie	Dermatologie Dermatologia		Dermatologie Dermatologia				

Name Arzneimittel Nome farmaco	Wirkstoff Princípio ativo	Indikation Indicazione	KH Ospedale di Bolzano	Bozen di Merano	KH Ospedale di Brixen	KH Bruneck Ospedale di Bressanone	KH Schlanders Ospedale di Silandro	KH Sterzing Ospedale di Vipiteno	KH Innichen Ospedale di San Candido	Ambulante Gesundheitseinrichtungen Strutture sanitarie ambulatoriali
	secukinumab ustekinumab									
Biologika Medicinali biologici	Adalimumab Certolizumab Etanercept Golimumab Infliximab Secukinumab Ustekinumab	Arthritis psoriatica Artrite psoriasica	Dermatologie Innere Medizin	Dermatologie Innere Medizin	Innere Medizin Medicina interna	Dermatologie Rehabilitation Innere Medizin Rheumatologie		Innere Medizin Medicina interna		
	Adalimumab certolizumab etanercept golimumab infliximab secukinumab ustekinumab		Dermatologia Medicina interna	Dermatologia Medicina interna		Dermatologia Riabilitazione Medicina interna Reumatologia				
Biologika Medicinali biologici	Abatacept Adalimumab Etanercept abatacept adalimumab etanercept	polyartikuläre juvenile idiopathische Arthritis artrite giovanile poliarticolare idiopatica	Dermatologie Innere Medizin	Dermatologie Innere Medizin	Innere Medizin Medicina interna	Dermatologie Rehabilitation Innere Medizin Rheumatologie		Innere Medizin Medicina interna		
	adalimumab golimumab infliximab vedolizumab		Dermatologia Medicina interna	Dermatologia Medicina interna		Dermatologia Riabilitazione Medicina interna Reumatologia				
Biologika Medicinali biologici	Adalimumab Golimumab Infliximab Vedolizumab	Colitis ulcerosa Colite ulcersa	Gastroenterologie Pädiatrie Gastroenterologia Pediatrica	Innere Medizin Medicina interna	Innere Medizin Medicina interna	Innere Medizin Medicina interna		Innere Medizin Medicina interna		
	adalimumab golimumab infliximab vedolizumab									
Biologika Medicinali biologici	Adalimumab Certolizumab Etanercept Golimumab Infliximab Secukinumab	Spondylitis ankylosans spondilite anchilosante	Dermatologie Innere Medizin	Dermatologie Innere Medizin	Innere Medizin Medicina interna	Dermatologie Rehabilitation Innere Medizin Rheumatologie		Innere Medizin Medicina interna		
	adalimumab certolizumab etanercept golimumab infliximab secukinumab		Dermatologia Medicina interna	Dermatologia Medicina interna		Dermatologia Riabilitazione Medicina interna Reumatologia				
Biologika Medicinali biologici	Adalimumab Certolizumab Etanercept Golimumab	Nicht-röntgenologische Axiale Spondyloarthritis Spondiloartrite assiale non radiografica	Dermatologie Innere Medizin	Dermatologie Innere Medizin	Innere Medizin Medicina interna	Dermatologie Rehabilitation Innere Medizin Rheumatologie		Innere Medizin Medicina interna		
			Dermatologia Medicina interna	Dermatologia Medicina interna		Dermatologia Riabilitazione Medicina interna Reumatologia				

Name Arzneimittel Nome farmaco	Wirkstoff Princípio attivo	Indikation Indicazione	KH Ospedale di Bolzano	Bozen di Merano	KH Ospedale di Brixen	KH Bruneck Ospedale di Bressanone	KH Schlanders Ospedale di Silandro	KH Sterzing Ospedale di Vipiteno	KH Innichen Ospedale di San Candido	Ambulante Gesundheitseinrichtungen Strutture sanitarie ambulatoriali
	adalimumab certolizumab etanercept golimumab					Dermatologia Riabilitazione Medicina Interna Reumatologia				
Blincyto	Blinatumomab binatumomab	Blincyto wird angewendet zur Behandlung von Erwachsenen mit Philadelphia – Chromosom negativer, rezidivierter oder refraktärer B-Vorläufer akuter lymphatischer Leukämie (ALL). Blincyto è indicato per il trattamento di adulti con leucemia linfoblastica acuta (LLA) da precursori delle cellule B recidivante e refrattaria negativa per il cromosoma Philadelphia.	Hämatologie Ematologia	Internistisches Day- Hospital Day- Hospital internistico						
Blincyto	Blinatumomab blinatumomab	Blincyto wird als Monotherapie angewendet zur Behandlung von pädiatrischen Patienten im Alter von 1 Jahr oder älter mit Philadelphia-Chromosom-negativer, CD19-positiver B-Vorläufer-ALL, die rezidiviert ist oder nach mindestens zwei vorangegangenen Therapien rezidiviert ist oder nach vorangegangener allogener hämatopoetischer Stammzelltransplantation rezidiviert ist. Blincyto è indicato in monoterapia per il trattamento di pazienti pediatrici di età pari o superiore ad un anno con LLA da precursori delle cellule B, recidivante o refrattaria, positiva per CD19, negativa per il cromosoma Philadelphia, in recidiva dopo aver ricevuto almeno due precedenti terapie o in recidiva dopo allotransplanto di cellule staminali hematopoietiche.	Pädiatrie Pedriatria							
Blincyto	Blinatumomab blinatumomab	Blincyto wird als Monotherapie angewendet zur Behandlung von Erwachsenen mit Philadelphia-Chromosom-negativer, CD19-positiver B-Vorläufer-ALL in erster oder zweiter kompletter Remission mit einer minimalen Resterkrankung (minimal residual disease, MRD) von mindestens 0,1 %. Blincyto è indicato in monoterapia per il trattamento di adulti con LLA da precursori delle cellule B negativa per il cromosoma Philadelphia, positiva per il CD19, in prima o seconda remissione completa con malattia minima residua (MRD), superiore o uguale allo 0,1%.	Hämatologie Ematologia	Internistisches Day- Hospital Day- Hospital internistico						
Bosulif	Bosutinib bosutinib	Bosulif ist angezeigt zur Behandlung von Erwachsenen mit Philadelphia-Chromosom-positiver chronischer myeloischer Leukämie (Ph+ CML) in der chronischen Phase (CP), akzelerierten Phase (AP) und Blastenkrise (BK), die mit mindestens einem Tyrosinkinaseinhibitor vorbehandelt wurden und bei denen Imatinib, Nilotinib und Dasatinib nicht als geeignete Behandlungsoption angesehen werden. Bosulif è indicato per il trattamento di pazienti adulti affetti da leucemia mieloide cronica con cromosoma Philadelphia positivo (LMC Ph+), in fase cronica (FC), in fase accelerata (FA) e in fase blastica (FB), trattati in precedenza con uno o più inibitori della tirosin-chinasi e per i quali l'imatinib, il nilotinib e il dasatinib non sono considerati opzioni terapeutiche appropriate.	Hämatologie Ematologia	Internistische Tagesklinik Day-Hospital internistico	Innere Medizin Medicina interna	Innere Medizin Medicina interna				
Braftovi	Encorafenib encorafenib	Encorafenib ist angezeigt in Kombination mit Binimetinib zur Behandlung von erwachsenen Patienten mit nicht-resezierbarem oder metastasiertem Melanom mit einer BRAF-V600-Mutation. Encorafenib in associazione con binimetinib è indicato per il trattamento di pazienti adulti con melanoma inoperabile o metastatico positivo alla mutazione BRAF V600.	Onkologie Oncologia Dermatologie Dermatologia	Internistisches Day- Hospital Day- Hospital internistico	Innere Medizin (onkologisches Day- Hospital) Medicina interna (Day- Hospital oncologico)	Innere Medizin (onkologisches Day- Hospital) Medicina interna (Day- Hospital oncologico)				
Brilique	Ticagrelor ticagrelor	Brilique, gleichzeitig eingenommen mit Acetylsalicylsäure (ASS), ist indiziert zur Prävention atherothrombotischer Ereignisse bei erwachsenen Patienten mit	Kardiologie Innere Medizin	Kardiologie Innere Medizin	Innere Medizin Medicina	Innere Medizin Medicina	Innere Medizin Medicina	Innere Medizin Medicina	Innere Medizin Medicina	Gesundheits-sprengel Gries – Quirein

Name Arzneimittel Nome farmaco	Wirkstoff Princípio ativo	Indikation Indicazione	KH Ospedale di Bolzano	Bozen di Merano	KH Ospedale di Merano	Brixen di Bressanone	KH Ospedale di Bruneck di Bressanone	KH Schlanders Ospedale Silandro	KH Sterzing Ospedale di Vipiteno	KH Innichen Ospedale di San Candido	Ambulante Gesundheitseinrichtungen Strutture sanitarie ambulatoriali
		<ul style="list-style-type: none"> - akutem Koronarsyndrom (acute coronary syndrome, ACS) oder - einem Myokardinfarkt (MI) in der Vorgesichte und einem hohen Risiko für die Entwicklung eines atherothrombotischen Ereignisses. <p>Brilique, in co-somministrazione con acido acetilsalicilico (ASA), è indicato per la prevenzione di eventi aterotrombotici in pazienti adulti con</p> <ul style="list-style-type: none"> - sindrome coronarica acuta (SCA) o - storia di infarto miocardico (IM) ed un alto rischio di sviluppare un evento aterotrombotico. 	Cardiologia Medicina interna	Cardiologia Medicina interna	interna	interna	Medicina interna	Medicina interna	Medicina interna	Medicina interna	Distretto sanitario Gries – San Quirino
Brimica Genuair	Aclidinium/Formoterol	Brimica Genuair ist indiziert als bronchodilatatorische Erhaltungstherapie zur Linderung von Symptomen bei Erwachsenen mit chronisch-obstruktiver Lungenerkrankung (COPD)	Pneumologie Innere Medizin Geriatrie	Innere Medizin Geriatrie	Innere Medizin Medicina interna	Innere Medizin Medicina interna	Innere Medizin Medicina interna	Innere Medizin Medicina interna	Innere Medizin Medicina interna	Innere Medizin Medicina interna	Pneumologie (betrieblicher Dienst)
	Aclidinio/formoterolo	Brimica Genuair è indicato come trattamento broncodilatatore di mantenimento per il sollievo dei sintomi in pazienti adulti affetti da broncopneumopatia cronica ostruttiva (BPCO)	Pneumologia Medicina interna Geriatria	Pneumologia Medicina interna Geriatria							Pneumologia (aziendale)
Brineura	Cerliponase alfa	Brineura ist angezeigt zur Behandlung der neuronalen Ceroid-Lipofuszinose (NCL) Typ 2, auch als Tripeptidyl-Peptidase 1 (TPP1)-Mangel bezeichnet.	Pädiatrie								
	cerliponase alfa	Brineura è indicato per il trattamento della patologia ceroidolipofuscinosi neuronale di tipo 2 (CLN2), nota anche come carenza di tripeptidil-peptidasi 1 (TPP-1).	Pediatrica								
Buccolam	Midazolam midazolam	<p>Buccolam ist indiziert als Behandlung langer anhaltender, akuter Krampfanfälle bei Säuglingen, Kleinkindern, Kindern und Jugendlichen (zwischen 3 Monaten und <18 Jahren). Buccolam darf von Eltern/Betreuungspersonen nur dann verabreicht werden, wenn bei dem Patienten Epilepsie diagnostiziert wurde. Bei Säuglingen im Alter von 3 bis 6 Monaten sollte die Behandlung in einer Klinik erfolgen, in der Überwachungsmöglichkeiten und eine entsprechende Reanimationsausrüstung vorhanden sind.</p> <p>Buccolam è indicato per il trattamento di crisi convulsive acute prolungate, in bambini e adolescenti (da 3 mesi a < 18 anni) Buccolam deve essere usato solo da genitori/persone che prestano assistenza in pazienti che abbiano ricevuto una diagnosi di epilessia. Per i bambini di età compresa tra 3 e 6 mesi il trattamento deve essere eseguito in contesto ospedaliero, in cui sia possibile il monitoraggio e siano disponibili presidi per la rianimazione.</p>	Pädiatrie Dienst für Kinderneurologie und -rehabilitation Pediatrica Servizio neurologia infantile e riabilitazione	Pädiatrie Pediatrica	Pädiatrie Pediatrica	Pädiatrie Pediatrica	Pädiatrie Pediatrica	Pädiatrie Pediatrica	Pädiatrie Pediatrica	Pädiatrie Pediatrica	
Bydureon	Exenatid exenatide	<p>Bydureon ist indiziert bei Erwachsenen im Alter von 18 Jahren und älter mit Typ-2-Diabetes mellitus zur Verbesserung der Blutzuckerkontrolle in Kombination mit anderen blutzuckersenkenden Arzneimitteln, einschließlich Basalinsulin, wenn die bestehende Therapie den Blutzucker zusammen mit einer Diät und Bewegung nicht ausreichend kontrolliert.</p> <p>Bydureon è indicato in pazienti adulti, a partire dai diciotto anni di età, con diabete mellito di tipo 2 per migliorare il controllo glicemico in associazione con altri medicinali ipoglicemizzanti inclusa insulina basale, quando la terapia in uso, insieme alla dieta e all'esercizio fisico, non fornisce un adeguato controllo glicemico.</p>	Innere Medizin Medicina interna	Innere Medizin Medicina interna	Innere Medizin Medicina interna	Innere Medizin Medicina interna	Innere Medizin Medicina interna	Innere Medizin Medicina interna	Innere Medizin Medicina interna	Innere Medizin Medicina interna	
Byetta	Exenatid exenatide	Byetta ist angezeigt zur Behandlung des Typ 2 Diabetes mellitus in Kombination mit <ul style="list-style-type: none"> - Metformin - Sulfonylharnstoffen - Thiazolidindionen - Metformin und einem Sulfonylharnstoff-Präparat - Metformin und einem Thiazolidindion-Präparat 	Innere Medizin Medicina interna	Innere Medizin Medicina interna	Innere Medizin Medicina interna	Innere Medizin Medicina interna	Innere Medizin Medicina interna	Innere Medizin Medicina interna	Innere Medizin Medicina interna	Innere Medizin Medicina interna	

Name Arzneimittel Nome farmaco	Wirkstoff Princípio ativo	Indikation Indicazione	KH Ospedale di Bolzano	Bozen di Merano	KH Ospedale di Brixen Bressanone	KH Ospedale di Bruneck di Bressanone	KH Schlanders Ospedale di Silandro	KH Sterzing Ospedale di Vipiteno	KH Innichen Ospedale di San Candido	Ambulante Gesundheitseinrichtungen Strutture sanitarie ambulatoriali
		<p>bei Erwachsenen, bei denen mit der maximal verträglichen Dosis dieser oralen Therapien eine angemessene Blutzuckerkontrolle nicht erreicht werden konnte.</p> <p>Byetta è indicato nel trattamento del diabete mellito di tipo 2 in associazione a:</p> <ul style="list-style-type: none"> - metformina - sulfoniluree - tiazolidindioni - metformina e una sulfonilurea - metformina e un tiazolidindione <p>in adulti che non hanno raggiunto un adeguato controllo glicemico con la dose massima tollerata di queste terapie orali.</p>								
Cabometyx	Cabozantinib cabozantinib	<p>Leberzellkarzinom (hepatocellular carcinoma, HCC)</p> <p>Cabometyx ist indiziert als Monotherapie für die Behandlung des Leberzellkarzinoms (HCC) bei Erwachsenen, die zuvor mit Sorafenib behandelt wurden.</p> <p>Carcinoma epatocellulare (HCC)</p> <p>Cabometyx è indicato come monoterapia per il trattamento del carcinoma epatocellulare (HCC) negli adulti che sono stati precedentemente trattati con sorafenib.</p>	<p>Onkologie Gastroenterologie Oncologia Gastroenterologica</p>	<p>Internistisches Day- Hospital Day- Hospital internistico</p>	<p>Innere Medizin (onkologisches Day- Hospital) Medicina interna (Day- Hospital oncologico)</p>	<p>Innere Medizin (onkologisches Day- Hospital) Medicina interna (Day- Hospital oncologico)</p>				
Pflanzliches Cannabis Cannabis vegetale		<p>- Analgesie bei Erkrankungen mit Spastik und damit verbundenen Schmerzen (Multiple Sklerose, Rückenmarksverletzung), die gegenüber konventionellen Therapien resistent sind.</p> <p>Analgesie bei chronischen Schmerzen (unter besonderer Berücksichtigung neurogener Schmerzen), bei denen sich die Behandlung mit NSARs oder Cortison oder Opioiden als wirkungslos erwiesen hat.</p> <p>- Antikinetose und antiemetische Wirkung bei Übelkeit und Erbrechen aufgrund von Chemotherapie, Strahlentherapie oder HIV-Therapie, welche durch traditionelle Behandlungen nicht erreicht werden kann.</p> <p>- Appetitstimulierende Wirkung bei Kachexie, Anorexie, Appetitosigkeit bei Krebs- oder AIDS Patienten und bei Anorexia nervosa, die mit Standardbehandlungen nicht erreicht werden kann.</p> <p>- Augendrucksenkende Wirkung bei Glaukom, das gegenüber konventionellen Therapien resistent ist. Reduktion von unwillkürlichen Körper- und Gesichtsbewegungen beim Gilles de la Tourette- Syndrom, die mit Standardbehandlungen nicht erreicht werden kann.</p> <p>- Analgesia in patologie che implicano spasticità associata a dolore (sclerosi multipla, lesioni midollo spinale) resiente alle terapie convenzionali.</p> <p>- Analgesia nel dolore cronico (con particolare riferimento al dolore neurogeno) in cui il trattamento con FANS o cortisonici o oppioidi si sia rivelato inefficace.</p> <p>- Effetto antineuralesco ed antiemetico nella nausea e vomito causati da chemioterapia, radioterapia, terapie per HIV, che non può essere ottenuto con trattamenti tradizionali.</p> <p>- Effetto stimolante dell'appetito nella cachessia, anoressia, perdita dell'appetito in pazienti oncologici o affetti da AIDS e nell'anoressia nervosa, che non può essere ottenuto con trattamenti standard.</p> <p>- Effetto ipotensivo nel glaucoma resiente alle terapie convenzionali.</p> <p>- Riduzione dei movimenti involontari del corpo e facciali nella sindrome di Gilles de la Tourette che non può essere ottenuta con trattamenti standard.</p>	<p>Augenheilkunde Neurologie Infektionskrankheiten Onkologie Internäre Medizin Palliativbetreuung Hämatologie Ambulatorium Schmerztherapie</p>	<p>Internistisches Day- Hospital Innere Medizin Neurologie Augenheilkunde Komplementärmedizin Ambulatorium Schmerztherapie</p>	<p>Innere Medizin Ambulatorium Schmerztherapie Medicina interna Ambulatorio terapia del dolore</p>	<p>Innere Medizin Neurologie Augenheilkunde Ambulatorium Schmerztherapie Medicina interna Ambulatorio terapia del dolore</p>	<p>Innere Medizin Ambulatorium Schmerztherapie Medicina interna Ambulatorio terapia del dolore</p>	<p>Innere Medizin Ambulatorium Schmerztherapie Medicina interna Ambulatorio terapia del dolore</p>	<p>Innere Medizin Ambulatorium Schmerztherapie Medicina interna Ambulatorio terapia del dolore</p>	<p>Gesundheitsspitzenengel Meran - Ambulatorium Schmerztherapie</p>

Name Arzneimittel Nome farmaco	Wirkstoff Princípio ativo	Indikation Indicazione	KH Ospedale di Bolzano	Bozen di Meran	KH Ospedale di Merano	Brixen di Bressanone	KH Ospedale di Bruneck di Brunico	KH Schlanders Ospedale di Silandro	KH Sterzing Ospedale di Vipiteno	KH Innichen Ospedale di San Candido	Ambulante Gesundheitseinrichtungen Strutture sanitarie ambulatoriali
Caprelsa	Vandetanib vandetanib	<p>Caprelsa ist indiziert für die Behandlung von aggressivem und symptomatischem medullärem Schilddrüsenkarzinom (MTC) bei Patienten mit nicht resektabler, lokal fortgeschrittener oder metastasierter Erkrankung. Bei Patienten, deren Rearranged during Transfection-(RET)-Mutationsstatus nicht bekannt oder negativ ist, sollte vor der Entscheidung über eine individuelle Behandlung ein möglicherweise geringerer Nutzen berücksichtigt werden.</p> <p>Caprelsa e' indicato per il trattamento dei pazienti con carcinoma midollare della tiroide (MTC) aggressivo e sintomatico, non asportabile chirurgicamente, localmente avanzato o metastatico. Per i pazienti in cui la mutazione del Rearranged durante Trasfection (RET) non e' nota o e' negativa, deve essere preso in considerazione un possibile beneficio minore prima di decidere il trattamento individuale.</p>	Onkologie	Internistisches Day- Hospital							
		Oncologia	Day- Hospital internistico								
Champix	Vareniclin varenicline	<p>Champix ist zur Raucherentwöhnung bei Erwachsenen angezeigt.</p> <p>Champix è indicato per la cessazione dell'abitudine al fumo negli adulti.</p>	Pneumologie								Pneumologie (betrieblicher Dienst)
		Pneumologia									Pneumologia (aziendale)
Cinqaero	Reslizumab reslizumab	<p>CINQAERO wird angewendet als Zusatztherapie bei erwachsenen Patienten mit schwerem eosinophilem Asthma, das trotz hochdosierter inhalativer Kortikosteroide plus einem anderen Arzneimittel zur Erhaltungstherapie nur unzureichend zu kontrollieren ist.</p> <p>CINQAERO è indicato come terapia aggiuntiva in pazienti adulti con asma eosinoflico severo non adeguatamente controllato nonostante l'uso di corticosteroidi per via inalatoria a dosi elevate associati ad un altro medicinale per il trattamento di mantenimento.</p>	Pneumologie								Pneumologie (betrieblicher Dienst)
		Pneumologia									Pneumologia (aziendale)
Cinryze	C1-Inhibitor (vom Menschen) C1 inhibitore (umano)	<p>Behandlung und vor einem medizinisch indizierten Eingriff durchgeführte Prophylaxe von Angioödem-Attacken bei Erwachsenen, Jugendlichen und Kindern (2 Jahre und älter) mit hereditärem Angioödem (HAE).</p> <p>Routineprophylaxe gegen Angioödem-Attacken bei Erwachsenen, Jugendlichen und Kindern (6 Jahre und älter) mit schweren und wiederkehrenden Attacken eines hereditären Angioödems (HAE), bei denen orale prophylaktische Behandlungen nicht vertragen werden oder keinen ausreichenden Schutz bieten, oder bei Patienten, die sich mit wiederholten Akutbehandlungen nur unzureichend therapieren lassen.</p> <p>Trattamento e prevenzione pre-procedura di attacchi di angioedema in adulti, adolescenti e bambini (a partire dai due anni di età) con angioedema ereditario (AEE).</p> <p>Prevenzione di routine di attacchi di angioedema in adulti, adolescenti e bambini (a partire dai sei anni di età) con attacchi severi e ricorrenti di angioedema ereditario (AEE), intolleranti o insufficientemente protetti dai trattamenti di prevenzione orali, o in pazienti non adeguatamente gestiti con il trattamento acuto ripetuto.</p>	Hals- Nasen- Ohren Dermatologie Pädiatrie	Hals- Nasen- Ohren Otorinolaringoiatria	Hals- Nasen- Ohren Otorinolaringoiatria	Hals- Nasen- Ohren Otorinolaringoiatria					
		Otorinolaringoiatria	Dermatologia	Pediatrica							
Cometriq	Cabozantinib cabozantinib	<p>Cometriq ist indiziert für die Behandlung des medullären Schilddrüsenkarzinoms bei erwachsenen Patienten mit progredienter, nicht resektabler, lokal fortgeschrittener oder metastasierter Erkrankung.</p> <p>Cometriq è indicato per il trattamento di pazienti adulti con carcinoma midollare della tiroide in progressione, non asportabile chirurgicamente, localmente avanzato o metastatico</p>	Onkologie	Internistisches Day- Hospital							
		Oncologia	Day- Hospital internistico								
Cotellic	Cobimetinib	Cotellic wird in Kombination mit Vemurafenib angewendet zur Behandlung bei	Dermatologie	Internistisches	Innere Medizin	Innere Medizin					

Name Arzneimittel Nome farmaco	Wirkstoff Princípio ativo	Indikation Indicazione	KH Ospedale di Bolzano	Bozen di Meran	KH Ospedale di Merano	Brixen di Bressanone	KH Bruneck Ospedale di Bressanone	KH Schlanders Ospedale di Silandro	KH Sterzing Ospedale di Vipiteno	KH Innichen Ospedale di San Candido	Ambulante Gesundheitseinrichtungen Strutture sanitarie ambulatoriali
	cobimetinib	<p>erwachsenen Patienten mit nicht resezierbarem oder metastasiertem Melanom mit einer BRAF-V600-Mutation.</p> <p>Cotellic è indicato in associazione a vemurafenib per il trattamento di pazienti adulti con melanoma inoperabile o metastatico con mutazione del BRAF V600.</p>	Onkologie Dermatologia Oncologia	Day- Hospital Day- Hospital internistico	(onkologisches Day- Hospital) Medicina interna (Day- Hospital oncologico)	(onkologisches Day- Hospital) Medicina interna (Day- Hospital oncologico)					
Crysvita	Burosumab burosumab	<p>Cryvita wird angewendet zur Behandlung von Kindern ab 1 Jahr und Jugendlichen in der Skelettwachstumsphase mit X-chromosomaler Hypophosphatämie (XLH) und röntgenologischem Nachweis einer Knochenerkrankung.</p> <p>Crysvita è indicato per il trattamento dell'ipofosfatemia X-linked (XLH) con evidenza radiografica di malattia ossea, nei bambini di età pari o superiore ad un anno e negli adolescenti con sistema scheletrico in crescita.</p>	Pädiatrie Pediatrica								
Cyramza	Ramucirumab ramucirumab	<p>Cyramza ist in Kombination mit Paclitaxel indiziert zur Behandlung von erwachsenen Patienten mit einem fortgeschrittenen Adenokarzinom des Magens oder des gastroösophagealen Übergangs mit Tumorprogress nach vorausgegangener Platin- und Fluoropyrimidin-haltiger Chemotherapie.</p> <p>Cyramza ist als Monotherapie indiziert zur Behandlung von erwachsenen Patienten mit einem fortgeschrittenen Adenokarzinom des Magens oder des gastroösophagealen Übergangs mit Tumorprogress nach vorausgegangener Platin- oder Fluoropyrimidin-haltiger Chemotherapie, wenn diese Patienten für eine Kombinationstherapie mit Paclitaxel nicht geeignet sind.</p> <p>Cyramza in associazione con paclitaxel è indicato per il trattamento dei pazienti adulti con carcinoma gastrico avanzato o con adenocarcinoma della giunzione gastro-esofagea con progressione della malattia dopo precedente chemioterapia con platino e fluoro pirimidina.</p> <p>Cyramza in monoterapia è indicata per il trattamento dei pazienti adulti con carcinoma gastrico avanzato o con adenocarcinoma della giunzione gastro-esofagea con progressione della malattia dopo precedente chemioterapia con platino o fluoropirimidine, per i quali il trattamento in associazione con paclitaxel non è appropriato.</p>	Onkologie Oncologia	Internistisches Day- Hospital Day- Hospital internistico	Innere Medizin (onkologisches Day- Hospital) Medicina interna (Day- Hospital oncologico)	Innere Medizin (onkologisches Day- Hospital) Medicina interna (Day- Hospital oncologico)					
Dacogen	Decitabin decitabina	<p>Dacogen ist indiziert zur Behandlung erwachsener Patienten ab einem Alter von 65 Jahren mit neu diagnostizierter de novo oder sekundärer akuter myeloischer Leukämie (AML) gemäß der Klassifikation der Weltgesundheitsorganisation (WHO), für die eine Standard-Induktionstherapie nicht in Frage kommt.</p> <p>Dacogen è indicato per il trattamento di pazienti adulti di età uguale o superiore ai 65 anni con nuova diagnosi di leucemia mieloide acuta (LAM) "de novo" o secondaria in base alla classificazione dell'Organizzazione Mondiale della Sanità (OMS), e che non siano candidabili alla chemioterapia di induzione standard.</p>	Hämatologie Ematologia								
Dacogen	Decitabin decitabina	<p>Dacogen ist indiziert zur Behandlung erwachsener Patienten mit neu diagnostizierter de novo oder sekundärer akuter myeloischer Leukämie (AML) gemäß der Klassifikation der Weltgesundheitsorganisation (WHO), für die eine Standard-Induktionstherapie nicht in Frage kommt.</p> <p>Dacogen è indicato per il trattamento di pazienti adulti con nuova diagnosi di leucemia mieloide acuta (LAM) "de novo" o secondaria in base alla classificazione dell'Organizzazione Mondiale della Sanità (OMS), e che non siano candidabili alla chemioterapia di induzione standard.</p>	Hämatologie Ematologia								
Darzalex	Daratumumab daratumumab	Darzalex ist indiziert als Monotherapie für die Behandlung erwachsener Patienten mit rezidiviertem und refraktärem multiplen Myelom, die bereits mit einem Proteasom-Inhibitor und einem Immunmodulator behandelt wurden,	Onkologie Hämatologie	Internistisches Day- Hospital	Innere Medizin (onkologisches Day- Hospital)	Innere Medizin (onkologisches Day- Hospital)					

Name Arzneimittel Nome farmaco	Wirkstoff Princípio ativo	Indikation Indicazione	KH Ospedale di Bolzano	Bozen di Meran	KH Ospedale di Merano	Brixen di Bressanone	Bruneck Ospedale di Brunico	KH Schlanders Ospedale di Silandro	Sterzing Ospedale di Vipiteno	KH Innichen Ospedale di San Candido	Ambulante Gesundheitseinrichtungen Strutture sanitarie ambulatoriali
		<p>und die während der letzten Therapie eine Krankheitsprogression zeigten.</p> <p>Darzalex in monoterapia è indicato per il trattamento di pazienti adulti con mieloma multiplo recidivato e refrattario, le cui terapie precedenti abbiano incluso un inhibitore del proteasoma e un immunomodulatore, e che abbiano mostrato progressione della malattia durante l'ultima terapia</p>	Oncologia Ematologia	Day- Hospital internistico	Medicina interna (Day-Hospital oncologico)	Medicina interna (Day-Hospital oncologico)					
Darzalex	Daratumumab daratumumab	<p>DARZALEX ist indiziert in Kombination mit Lenalidomid und Dexamethason oder Bortezomib und Dexamethason für die Behandlung erwachsener Patienten mit multiplen Myelom, die bereits mindestens eine Therapie erhalten haben.</p> <p>Darzalex è indicato in combinazione con lenalidomide e desametasone, o bortezomib e desametasone, per il trattamento di pazienti adulti con mieloma multiplo che abbiano ricevuto almeno una precedente terapia</p>	Hämatologie Ematologia	Internistisches Day- Hospital Day- Hospital internistico	Innere Medizin (onkologisches Day- Hospital)	Innere Medizin (onkologisches Day- Hospital)	Medicina interna (Day-Hospital oncologico)	Medicina interna (Day-Hospital oncologico)			
Darzalex	Daratumumab daratumumab	<p>DARZALEX ist indiziert:</p> <ul style="list-style-type: none"> - in Kombination mit Lenalidomid und Dexamethason oder mit Bortezomib, Melphalan und Prednison für die Behandlung erwachsener Patienten mit neu diagnostiziertem multiplen Myelom, die für eine autologe Stammzelltransplantation nicht geeignet sind. <p>DARZALEX è indicato:</p> <ul style="list-style-type: none"> - in associazione con lenalidomide e desametasone o con bortezomib, melfalan e prednisone per il trattamento di pazienti adulti con mieloma multiplo di nuova diagnosi non eleggibili al trapianto autologo di cellule staminali. 	Hämatologie Onkologie Ematologia Oncologia	Internistisches Day- Hospital Day- Hospital internistico	Innere Medizin (onkologisches Day- Hospital)	Innere Medizin (onkologisches Day- Hospital)	Medicina interna (Day-Hospital oncologico)	Medicina interna (Day-Hospital oncologico)			
Daxas	Roflumilast rofumilast	<p>Daxas ist indiziert zur Dauertherapie bei erwachsenen Patienten mit schwerer COPD (chronisch-obstruktive pulmonale Erkrankung, FEV1 nach Anwendung eines Bronchodilatators weniger als 50% vom Soll) und chronischer Bronchitis sowie häufigen Exazerbationen in der Vergangenheit, begleitend zu einer bronchodilatorischen Therapie.</p> <p>Daxas e' indicato come terapia di mantenimento nella broncopneumopatia cronica ostruttiva grave (BPCO)(FEV1 post-broncodilatatore meno del 50% del teorico) associata a bronchite cronica nei pazienti adulti con una storia di esacerbazioni frequenti come aggiunta al trattamento broncodilatatore.</p>	Pneumologie Pneumologia	Innere Medizin Medicina interna	Innere Medizin Medicina interna	Innere Medizin Medicina interna	Innere Medizin Medicina interna	Innere Medizin Medicina interna	Innere Medizin Medicina interna	Innere Medizin Medicina interna	Pneumologie (betrieblicher Dienst) Pneumologia (servizio aziendale)
Duaklir	Aclidinium/Formoterol Aclidinio/formoterolo	<p>Brimica Genuair ist indiziert als bronchodilatatorische Erhaltungstherapie zur Linderung von Symptomen bei Erwachsenen mit chronisch-obstruktiver Lungenerkrankung (COPD)</p> <p>Brimica Genuair è indicato come trattamento broncodilatatore di mantenimento per il sollievo dei sintomi in pazienti adulti affetti da broncopneumopatia cronica ostruttiva (BPCO)</p>	Pneumologie Innere Medizin Geriatrie Pneumologia Medicina interna Geriatria	Innere Medizin Medicina interna	Innere Medizin Medicina interna	Innere Medizin Medicina interna	Innere Medizin Medicina interna	Innere Medizin Medicina interna	Innere Medizin Medicina interna	Innere Medizin Medicina interna	Pneumologie (betrieblicher Dienst) Pneumologia (aziendale)
Dupixent	Dupilumab dupilumab	<p>Dupixent wird angewendet zur Behandlung von mittelschwerer bis schwerer atopischer Dermatitis (AD) bei Erwachsenen und Jugendlichen ab 12 Jahren, die für eine systemische Therapie in Betracht kommen.</p> <p>Dupixent è indicato per il trattamento della dermatite atopica da moderata a grave, negli adolescenti di età compresa tra i 12 e i 17 anni eleggibili per la terapia sistematica.</p>	Dermatologie Pädiatrie Dermatologia Pediatrica	Dermatologie Dermatologia		Dermatologie Dermatologia					
Dupixent	Dupilumab dupilumab	<p>Dupixent ist angezeigt als Add-on-Erhaltungstherapie bei Erwachsenen und Jugendlichen ab 12 Jahren mit schwerem Asthma mit Typ-2-Inflammation, gekennzeichnet durch eine erhöhte Anzahl der Eosinophilen im Blut und/oder eine erhöhte exhalierte Stickstoffmonoxid-Fraktion (FeNO), das trotz hochdosierter inhalativer Kortikosteroide (ICS) plus einem weiteren zur Erhaltungstherapie angewendeten Arzneimittel unzureichend kontrolliert ist.</p> <p>Dupixent è indicato negli adulti e negli adolescenti di età pari o superiore ai 12</p>	Pneumologie Pädiatrie Pneumologia Pediatrica								Betrieblicher Dienst Pneumologie Servizio aziendale di pneumologia

Name Arzneimittel Nome farmaco	Wirkstoff Princípio ativo	Indikation Indicazione	KH Ospedale di Bolzano	Bozen di Merano	KH Ospedale di Brixen Bressanone	KH Ospedale di Bruneck di Bressanone	KH Schlanders Ospedale di Silandro	KH Sterzing Ospedale di Vipiteno	KH Innichen Ospedale di San Candido	Ambulante Gesundheitseinrichtungen Strutture sanitarie ambulatoriali
		anni come trattamento aggiuntivo di mantenimento per l'asma grave con infiammazione di tipo 2, caratterizzata da un aumento degli eosinofili ematici e/o del FeNO, non adeguatamente controllati con ICS (corticosteroidi per via inalatoria) a dosaggio alto e un altro prodotto medicinale per il trattamento di mantenimento.»								
Dupixent	Dupilumab dupilumab	Dupixent ist angezeigt als Add-on-Therapie mit intranasalen Kortikosteroiden zur Behandlung von Erwachsenen mit schwerer CRSwNP, die mit systemischen Kortikosteroiden und/oder chirurgischem Eingriff nicht ausreichend kontrolliert werden kann. Dupixent è indicato come terapia aggiuntiva a corticosteroidi intranasali per il trattamento di adulti con CRSwNP grave per i quali la terapia con corticosteroidi sistemicici e/o la chirurgia non fornisce un controllo adeguato della malattia.	Hals-Ohren Otorinolaringoiatria	Nasen-Ohren Otorinolaringoiatria	Hals-Ohren Otorinolaringoiatria	Nasen-Ohren Otorinolaringoiatria				
Efficib	Sitagliptin Metformin + sitagliptin metformina +	Für erwachsene Patienten mit Typ-2-Diabetes mellitus: Efficib ist zusätzlich zu Diät und Bewegung zur Verbesserung der Blutzuckerkontrolle bei Patienten indiziert, bei denen eine Monotherapie mit Metformin in der höchsten vertragenen Dosis den Blutzucker nicht ausreichend senkt oder die bereits mit der Kombination von Sitagliptin und Metformin behandelt werden. Efficib ist in Kombination mit einem Sulfonylharnstoff (z. B. als Dreifachtherapie) zusätzlich zu Diät und Bewegung bei Patienten indiziert, bei denen eine Kombination aus der jeweils höchsten vertragenen Dosis von Metformin und eines Sulfonylharnstoffs nicht ausreicht, um den Blutzucker zu senken. Efficib ist als Dreifachtherapie in Kombination mit einem Peroxisomal Proliferator activated Receptor gamma(PPAR γ)-Agonisten (d. h. einem Thiazolidindion) zusätzlich zu Diät und Bewegung bei Patienten indiziert, bei denen die jeweils höchste vertragene Dosis von Metformin und einem PPAR γ -Agonisten nicht ausreicht, um den Blutzucker zu senken. Efficib ist auch zusätzlich zu Insulin (d. h. als Dreifachtherapie) indiziert als Ergänzung zu Diät und Bewegung bei Patienten, bei denen eine stabile Insulindosis und Metformin allein den Blutzucker nicht ausreichend senken. Per i pazienti adulti con diabete mellito di tipo 2: Efficib è indicato in aggiunta alla dieta e all'esercizio fisico per migliorare il controllo glicemico in pazienti che non hanno un adeguato controllo della glicemia con il loro dosaggio massimo tollerato di metformina da sola o in quei pazienti già in trattamento con l'associazione di sitagliptin e metformina. Efficib è indicato in associazione con una sulfonilurea (es., tripla terapia di associazione) in aggiunta alla dieta e all'esercizio fisico in pazienti che non hanno un adeguato controllo della glicemia con il loro dosaggio massimo tollerato di metformina ed una sulfonilurea. Efficib è indicato in tripla terapia di associazione con un agonista del recettore gamma attivato dal proliferatore del perossisoma (PPAR γ) (es., un tiazolidinedione) in aggiunta alla dieta e all'esercizio fisico in pazienti che non hanno un adeguato controllo della glicemia con il loro dosaggio massimo tollerato di metformina e di un agonista PPAR γ . Efficib è anche indicato come terapia aggiuntiva all'insulina (es., tripla terapia di associazione) in aggiunta alla dieta e all'esercizio fisico per migliorare il controllo glicemico nei pazienti quando un dosaggio stabile di insulina e metformina da sola non fornisce un adeguato controllo glicemico.	Innere Medizin Medicina interna	Innere Medizin Medicina interna	Innere Medizin Medicina interna	Innere Medizin Medicina interna	Innere Medizin Medicina interna	Innere Medizin Medicina interna	Innere Medizin Medicina interna	
Efient	Prasugrel prasugrel	Efient ist in Kombination mit Acetylsalicylsäure (ASS) angezeigt zur Prävention atherosklerotischer Ereignisse bei erwachsenen Patienten mit akutem Koronarsyndrom (d. h. instabiler Angina pectoris, Nicht-ST- (Strecken-	Kardiologie Innere Medizin	Kardiologie Innere Medizin	Innere Medizin Medicina	Innere Medizin Medicina interna	Innere Medizin Medicina	Innere Medizin Medicina	Innere Medizin Medicina	

Name Arzneimittel Nome farmaco	Wirkstoff Prinzipio attivo	Indikation Indicazione	KH Ospedale di Bolzano	Bozen di Meran	KH Ospedale di Merano	Brixen di Bressanone	KH Ospedale di Bruneck di Bressanone	KH Schlanders Ospedale di Silandro	KH Sterzing Ospedale di Vipiteno	KH Innichen Ospedale di San Candido	Ambulante Gesundheitseinrichtungen Strutture sanitarie ambulatoriali		
		<p>)Hebungsinfarkt [UA/NSTEMI] oder ST- (Strecken-)Hebungsinfarkt [STEMI] mit primärer oder verzögterer perkutaner Koronarintervention (PCI).</p> <p>Efient, somministrato in associazione con acido acetilsalicilico (ASA), è indicato per la prevenzione di eventi di origine aterotrombotica in pazienti con sindrome coronarica acuta (ACS) (cioè angina instabile, infarto miocardico senza sopravvivenza del tratto ST [UA/NSTEMI] o infarto miocardico con sopravvivenza del tratto ST [STEMI]) sottoposti a intervento coronarico percutaneo (PCI) primario o ritardato.</p>	Cardiologia Medicina interna	Cardiologia Medicina interna	interna			interna	interna	interna			
Elebrato Ellipta	Fluticasonefuroat/ Umeclidiniumbr omid/Vilanterol Trifénatate fluticasone furoato/umeclidi nio bromuro/vilanter olo trifénatato	<p>Elebrato Ellipta ist angezeigt für die Erhaltungstherapie bei erwachsenen Patienten mit moderater bis schwerer chronisch obstruktiver Lungenerkrankung (COPD), die mit einer Kombination aus einem inhalativen Kortikosteroid und einem langwirksamen Beta2-Agonisten nicht ausreichend eingestellt sind.</p> <p>Elebrato Ellipta e' indicato come trattamento di mantenimento nei pazienti adulti con broncopneumopatia cronica ostruttiva (BPCO) da moderata a severa, che non sono adeguatamente trattati dalla combinazione di un corticosteroide per via inalatoria e un B2 agonista a lunga durata d'azione.</p>	Pneumologie Innere Medizin Geriatrie Pneumologia Medicina interna Geriatria	Innere Medizin Geriatrie Medicina interna Geriatria	Innere Medizin Medicina interna	Innere Medizin Medicina interna	Innere Medizin Medicina interna	Innere Medizin Medicina interna	Innere Medizin Medicina interna	Innere Medizin Medicina interna	Betrieblicher Dienst Pneumologie Servizio aziendale di pneumologia		
Eliquis	Apixaban apixaban	<p>- Zur Prophylaxe von Schlaganfällen und systemischen Embolien bei erwachsenen Patienten mit nicht-valvulärem Vorhofflimmern (NVAF) und einem oder mehreren Risikofaktoren, wie Schlaganfall oder TIA (transitorischer ischämischer Anschlag) in der Anamnese, Alter ≥ 75 Jahren, Hypertonie, Diabetes mellitus, symptomatische Herzinsuffizienz (NYHA Klasse ≥ II).</p> <p>- Behandlung von tiefen Venenthrombosen (TVT) und Lungenembolien (LE) sowie Prophylaxe von rezidivierenden TVT und LE bei Erwachsenen.</p> <p>- Prevenzione dell'ictus e dell'embolia sistemica nei pazienti adulti affetti da fibrillazione atriale non valvolare (NVAF), con uno o più fattori di rischio, quali un precedente ictus o attacco ischemico transitorio (TIA), età ≥ 75 anni, ipertensione, diabete mellito, insufficienza cardiaca sintomatica (classe NYHA ≥ II).</p> <p>- Trattamento della trombosi venosa profonda (TVP) e dell'embolia polmonare (EP) e prevenzione delle recidive di TVP ed EP negli adulti.</p>	Innere Medizin Kardiologie Geriatrie Neurologie Hämatologie Gefäßchirurgie Orthopädie Chirurgie Pneumologie Medicina interna Cardiologia Geriatrica Neurologia Ematologia Chirurgia vascolare Ortopedia Chirurgia Pneumologia	Innere Medizin Kardiologie Geriatrie Neurologie Hämatologie Orthopädie Chirurgie Internistisches Day- Hospital Medicina interna Cardiologia Geriatrica Neurologia Ortopedia Chirurgia Day- Hospital internistico	Innere Medizin Orthopädie Chirurgie Medicina interna Orthopädie Chirurgie Medicina interna Ortopedia Chirurgia Medicina interna Cardiologia Geriatrica Neurologia Ortopedia Chirurgia Day- Hospital internistico	Innere Medizin Orthopädie Chirurgie Medicina interna Orthopädie Chirurgie Medicina interna Neurologia Ortopedia Chirurgia Medicina interna Chirurgie	Innere Medizin Neurologie Orthopädie Chirurgie Medicina interna Neurologia Ortopedia Chirurgia Medicina interna Chirurgie	Innere Medizin Chirurgie Medicina interna Chirurgia Medicina interna Chirurgia Medicina interna Chirurgia	Gesundheits-sprengel Gries - Quirino Gesundheits-sprengel Meran Pneumologie (betrieblicher Dienst)	Distretto sanitario Gries – San Quirino Distretto sanitario di Merano Pneumologia (servizio aziendale)			
Eliquis	Apixaban apixaban	Zur Prophylaxe venöser Thromboembolien (VTE) bei erwachsenen Patienten nach elektiven Hüftoder Kniegelenkersatzoperationen. Prevenzione del tromboembolismo venoso (TEV) nei pazienti adulti sottoposti a interventi di sostituzione elettiva di anca o di ginocchio.	Orthopädie und Traumatologie Ortopedia e traumatologia	Orthopädie und Traumatologie Ortopedia e traumatologia	Orthopädie und Traumatologie Ortopedia e traumatologia	Orthopädie und Traumatologie Ortopedia e traumatologia	Orthopädie und Traumatologie Ortopedia e traumatologia						
Elucta	Efmoroctocog efmoroctocog	Behandlung und Prophylaxe von Blutungen bei Patienten mit Hämophilie A (angeborener Faktor-VIII-Mangel) Trattamento e profilassi di episodi emorragici in pazienti con emofilia A (deficit congenito di fattore VIII)	Pädiatrie Hämatologie Pediatrica Ematologia										
Emgality	Galcanezumab galcanezumab	Emgality ist angezeigt zur Migräne-Prophylaxe bei Erwachsenen mit mindestens 4 Migränetagen pro Monat. Emgality è indicato per la profilassi dell'emicrania in adulti che hanno almeno quattro giorni di emicrania al mese.	Neurologie Neurologia	Neurologie Neurologia			Neurologie Neurologia						
Empliciti	Elotuzumab	Empliciti ist in Kombination mit Lenalidomid und Dexamethason zur Behandlung des Multiplen Myeloms bei Erwachsenen indiziert, welche	Hämatologie	Internistisches Day- Hospital	Innere Medizin (onkologisches)	Innere Medizin (onkologisches)							

Name Arzneimittel Nome farmaco	Wirkstoff Princípio ativo	Indikation Indicazione	KH Ospedale di Bolzano	Bozen di Meran	KH Ospedale di Merano	Brixen di Bressanone	Bruneck Ospedale di Brunico	KH Schlanders Ospedale di Silandro	Sterzing Ospedale di Vipiteno	KH Innichen Ospedale di San Candido	Ambulante Gesundheitseinrichtungen Strutture sanitarie ambulatoriali
	elotuzumab	mindestens eine vorangegangene Therapie erhalten haben. Impliciti è indicato in combinazione con lenalidomide e desametasone per il trattamento del mieloma multiplo in pazienti adulti che hanno ricevuto almeno una linea di terapia precedente	Ematologia	Day- Hospital internistico	Day- Hospital	Medicina interna (Day- Hospital oncologico)	Day- Hospital				
Impliciti	Elotuzumab elotuzumab	Impliciti ist in Kombination mit Pomalidomid und Dexamethason zur Behandlung des rezidivierten und refraktären Multiplen Myeloms bei Erwachsenen indiziert, die mindestens zwei vorausgegangene Therapien, darunter Lenalidomid und einen Proteasom-Inhibitor, erhalten haben und unter der letzten Therapie eine Progression gezeigt haben. Impliciti è indicato in combinazione con pomalidomide e desametasone per il trattamento di pazienti adulti con mieloma multiplo recidivato e refrattario che hanno ricevuto almeno due linee di terapia precedenti comprendenti lenalidomide e un inibitore del proteasoma e con progressione della malattia durante l'ultima terapia.	Hämatologie Ematologia	Internistisches Day- Hospital Day- Hospital internistico	Innere Medizin (onkologisches Day- Hospital)	Innere Medizin (onkologisches Day- Hospital)	Innere Medizin (onkologisches Day- Hospital)				
Entresto	Sacubitril/Valsartan sacubitril/valsartan	Entresto wird bei erwachsenen Patienten zur Behandlung einer symptomatischen, chronischen Herzinsuffizienz mit reduzierter Ejektionsfraktion. Entresto è indicato in pazienti adulti per il trattamento dell'insufficienza cardiaca sintomatica cronica con ridotta frazione di eiezione.	Kardiologie Innere Medizin Geriatrie Cardiologia Medicina interna Geriatria	Kardiologie Innere Medizin Geriatrica Cardiologia Medicina interna Geriatria	Innere Medizin Medicina interna	Innere Medizin Medicina interna	Innere Medizin Medicina interna	Innere Medizin Medicina interna	Innere Medizin Medicina interna	Innere Medizin Medicina interna	Gesundheits-sprengel Gries – Quirein Distretto sanitario Gries – San Quirino
Entyvio	Vedolizumab vedolizumab	ENTYVIO ist indiziert für die Behandlung von erwachsenen Patienten mit mittelschwerem bis schwerem aktiven Morbus Crohn, die entweder auf konventionelle Therapie oder einen der Tumornekrosefaktor-alpha (TNF α)-Antagonisten unzureichend angesprochen haben, nicht mehr darauf ansprechen oder eine Unverträglichkeit gegen eine entsprechende Behandlung aufweisen. ENTYVIO è indicato per il trattamento di pazienti adulti con malattia di Crohn attiva da moderata a grave, che hanno manifestato una risposta inadeguata, hanno perso la risposta o sono risultati intolleranti alla terapia convenzionale o alla somministrazione di un antagonista del fattore di necrosi tumorale alfa (TNF α).	Gastroenterologie Gastroenterologia	Innere Medizin Medicina interna	Innere Medizin Medicina interna	Innere Medizin Medicina interna	Innere Medizin Medicina interna				
Eperzan	Albiglutid albiglutide	Eperzan ist bei erwachsenen Patienten mit Typ 2 Diabetes zur Verbesserung der Blutzuckereinstellung indiziert als: - Monotherapie: Wenn Diät und Bewegung allein zur Blutzuckereinstellung nicht ausreichen bei Patienten, für die die Anwendung von Metformin aufgrund von Kontraindikationen oder Unverträglichkeit als ungeeignet angesehen wird. - Kombinationstherapie: In Kombination mit anderen blutzuckersenkenden Arzneimitteln einschließlich Basalinsulin, wenn diese zusammen mit Diät und Bewegung den Blutzucker nicht ausreichend senken. Eperzan è indicato per il trattamento del diabete mellito di tipo 2 negli adulti per migliorare il controllo glicemico in: - Monoterapia: Quando la dieta e l'esercizio fisico da soli non forniscono un adeguato controllo della glicemia nei pazienti per i quali l'uso di metformina è considerato inappropriate per controindicazioni o intolleranza. - Terapia di associazione: In associazione con altri prodotti ipoglicemizzanti, tra cui l'insulina basale, quando questi, insieme con la dieta e l'esercizio fisico, non forniscono un adeguato controllo glicemico	Innere Medizin Medicina interna	Innere Medizin Medicina interna	Innere Medizin Medicina interna	Innere Medizin Medicina interna	Innere Medizin Medicina interna	Innere Medizin Medicina interna	Innere Medizin Medicina interna	Innere Medizin Medicina interna	

Name Arzneimittel Nome farmaco	Wirkstoff Princípio ativo	Indikation Indicazione	KH Ospedale di Bolzano	Bozen di Meran	KH Ospedale di Merano	Brixen di Bressanone	KH Ospedale di Bruneck di Brunico	KH Schlanders Ospedale di Silandro	KH Sterzing Ospedale di Vipiteno	KH Innichen Ospedale di San Candido	Ambulante Gesundheitseinrichtungen Strutture sanitarie ambulatoriali	
Equasym	Methylphenidat metilfenidato	<p>Methylphenidat ist im Rahmen einer therapeutischen Gesamtstrategie zur Behandlung von Aufmerksamkeitsdefizit-Hyperaktivitäts- Störungen (ADHS) bei Kindern ab einem Alter von 6 Jahren indiziert, wenn sich andere therapeutische Maßnahmen allein als unzureichend erwiesen haben. Die Behandlung muss unter Aufsicht eines Spezialisten für Verhaltensstörungen bei Kindern durchgeführt werden. Die Diagnose sollte anhand der DSM-IV Kriterien oder gemäß den ICD-10-Richtlinien gestellt werden und auf einer vollständigen Anamnese und Untersuchung des Patienten basieren. Die Diagnose darf sich nicht allein auf das Vorhandensein eines oder mehrerer Symptome stützen.</p> <p>Die spezifische Ätiologie dieses Syndroms ist unbekannt. Ein spezifischer, diagnostischer Test existiert nicht. Eine adäquate Diagnose erfordert die Berücksichtigung medizinischer und spezieller psychologischer, pädagogischer Quellen und des sozialen Umfeldes. Eine therapeutische Gesamtstrategie umfasst in der Regel sowohl psychologische, pädagogische, soziale als auch pharmakotherapeutische Maßnahmen und zielt auf eine Stabilisierung von Kindern mit einem Verhaltenssyndrom ab, das durch folgende Symptome charakterisiert sein kann: chronisch kurze Aufmerksamkeitsspanne in der Anamnese, Ablenkbarkeit, emotionale Labilität, Impulsivität, mäßige bis starke Hyperaktivität, geringfügige neurologische Anzeichen und abnormales EEG. Die Lernfähigkeit kann unter Umständen beeinträchtigt sein. Eine Behandlung mit Methylphenidat ist nicht bei allen Kindern mit ADHS indiziert, und der Entscheidung zur Anwendung dieses Arzneimittels muss eine sehr sorgfältige Einschätzung der Schwere und Dauer der Symptome des Kindes in Bezug auf sein Alter vorausgehen. Eine entsprechende pädagogische Einstufung ist essentiell und psychosoziale Maßnahmen sind im Allgemeinen notwendig. Wenn sich andere therapeutische Maßnahmen allein als unzureichend erwiesen haben, muss die Entscheidung, ein Stimulanz zu verordnen, auf Basis einer strengen Einschätzung der Schwere der Symptome des Kindes beruhen. Die Anwendung von Methylphenidat sollte immer in Übereinstimmung mit der zugelassenen Indikation und den Verschreibungs-/Diagnose-Leitlinien erfolgen.</p> <p>Il metilfenidato e' indicato come parte di un programma globale di trattamento del disturbo da deficit dell'attenzione e iperattività (ADHD) nei bambini a partire dai 6 anni di eta' e negli adolescenti nei casi in cui le sole misure correttive si dimostrino insufficienti. Il trattamento deve essere effettuato sotto il controllo di uno specialista in disturbi comportamentali in eta' pediatrica. La diagnosi dovrebbe essere fatta in base ai criteri del DSM-IV o alle linee guida ICD-10 e si deve basare su un'anamnesi o una valutazione completa del bambino e non solo sulla presenza di uno o più sintomi. L'eziologia propria di questa sindrome e' sconosciuta e non esiste un unico esame diagnostico. Una diagnosi adeguata necessita di un'indagine di tipo medico, psicologico, educativo e sociale. Un programma globale di trattamento di solito comprende misure terapeutiche di tipo psicologico, educativo e sociale oltre che farmacologico e mira a stabilizzare i bambini che presentano una sindrome comportamentale caratterizzata da sintomi che possono includere una storia cronica di attenzione limitata nel tempo, tendenza alla distrazione, labilità emotiva, impulsività, iperattività di grado da moderato a severo, segni neurologici secondari ed EEG anormale. Possono esservi o meno disturbi dell'apprendimento. Il trattamento con metilfenidato non è indicato in tutti i bambini con questa sindrome e la decisione di utilizzare il medicinale si deve basare su una valutazione molto approfondita della gravità e della cronicità dei sintomi in relazione all'età del bambino. È essenziale un idoneo programma educativo, e di solito e' necessario un intervento psico-sociale. Nei casi in cui le sole misure correttive si dimostrano insufficienti, la decisione di prescrivere uno stimolante si deve basare su una rigorosa valutazione della gravità dei sintomi</p>	Psychiatrie Psychiatria	Psychiatrie Psychiatria	Psychiatrie Psychiatria	Psychiatrie Psychiatria	Psychiatrie Psychiatria	Psychiatrie Psychiatria	Psychiatrie Psychiatria	Psychiatrie Psychiatria	Psychiatrie Psychiatria	Landesweiter Dienst für Kinder- und Jugendpsychiatrie und psychotherapie – Fachambulanz für psychosoziale Gesundheit – ADHS Zentren Bozen, Meran, Brixen Servizio provinciale di psichiatria e psicoterapia dell'età evolutiva e dell'adolescente – Ambulatorio di salute psicosociale – centri ADHD Bolzano, Merano, Bressanone

Name Arzneimittel Nome farmaco	Wirkstoff Princípio ativo	Indikation Indicazione	KH Ospedale di Bolzano	Bozen di Merano	KH Ospedale di Bressanone	Brixen di Bruneck	KH Ospedale di Brunico	Schllanders Ospedale di Silandro	KH Sterzing Ospedale di Vipiteno	KH Innichen Ospedale di San Candido	Ambulante Gesundheitseinrichtungen Strutture sanitarie ambulatoriali
		nel bambino. L'uso di metifenidato deve essere sempre fatto in questo modo, secondo le indicazioni autorizzate e secondo le linee guida relative alla prescrizione e alla diagnosi.									
Equasym 648	Methylphenidat metilfenidato	Equasym ist indiziert zur Behandlung von Aufmerksamkeitsdefizit-Hyperaktivitäts-Störungen (ADHS) bei Erwachsenen, die bereits vor Vollendung des 18. Lebensjahrs mit diesen Arzneimittel pharmakologisch behandelt wurden Trattamento del disturbo da deficit dell'attenzione e iperattività (ADHD) negli adulti già in trattamento farmacologico prima del compimento del diciottesimo anno di età.	Psychiatrie Psichiatria	Psychiatrie Psichiatria	Psychiatrie Psichiatria	Psychiatrie Psichiatria	Psychiatrie Psichiatria	Psychiatrie Psichiatria	Psychiatrie Psichiatria	Psychiatrie Psichiatria	Landesweiter Dienst für Kinder- und Jugendpsychiatrie und psychotherapie – Fachambulanz für psychosoziale Gesundheit – ADHS Zentren Bozen, Meran, Brixen Servizio provinciale di psichiatria e psicoterapia dell'età evolutiva e dell'adolescente – Ambulatorio di salute psicosociale – centri ADHD Bolzano, Merano, Bressanone
Erbitux	Cetuximab cetuximab	Erbitux ist indiziert zur Behandlung des metastasierenden, EGFR (epidermalen Wachstumsfaktor-Rezeptor) exprimierenden Kolorektalkarzinoms mit Wildtyp-K-Ras-Gen: - in Kombination mit einer Chemotherapie, - als Monotherapie bei Patienten, bei denen die Therapie mit Oxaliplatin und Irinotecan versagt hat und die Irinotecan nicht vertragen. Erbitux ist indiziert In Kombination mit Irinotecan zur Behandlung von Patienten mit EGFR (epidermal growth factor receptor) exprimierendem metastasierendem Kolorektalkarzinom, wenn eine zytotoxische Therapie unter Einschluss von Irinotecan versagt hat. Erbitux e' indicato per il trattamento di pazienti affetti da carcinoma metastatico del colon-retto con espressione del recettore per il fattore di crescita epidermico (EGFR) e con gene KRAS non mutato (wild-type): - in combinazione con chemioterapia; - in monoterapia nei pazienti nei quali sia fallita la terapia a base di oxaliplatin e irinotecan e che siano intolleranti a irinotecan. Erbitux in combinazione con irinoteca e' indicato per il trattamento di pazienti	Onkologie Oncologia	Internistisches Day- Hospital Day- Hospital internistico	Innere Medizin (onkologisches Day- Hospital) Medicina interna (Day- Hospital oncologico)	Innere Medizin (onkologisches Day- Hospital) Medicina interna (Day- Hospital oncologico)	Innere Medizin (medizinisches Day- Hospital) Medicina interna (Day- Hospital medico)	Innere Medizin (medizinisches Day- Hospital) Medicina interna (Day- Hospital medico)	Innere Medizin (medizinisches Day- Hospital) Medicina interna (Day- Hospital medico)	Innere Medizin (medizinisches Day- Hospital) Medicina interna (Day- Hospital medico)	

Name Arzneimittel Nome farmaco	Wirkstoff Princípio ativo	Indikation Indicazione	KH Ospedale di Bolzano	Bozen di Merano	KH Ospedale di Brixen Bressanone	KH Ospedale di Bruneck di Bressanone	KH Schlanders Ospedale di Silandro	KH Sterzing Ospedale di Vipiteno	KH Innichen Ospedale di San Candido	Ambulante Gesundheitseinrichtungen Strutture sanitarie ambulatoriali
		con carcinoma metastatico del colon-retto esprimente il recettore per l'epidermal growth factor (EGFR) dopo fallimento di terapia citotossica contenente irinotecan.								
Erbitux	Cetuximab cetuximab	Erbitux ist indiziert zur Behandlung von Patienten mit Plattenepithelkarzinom im Kopf- und Halsbereich in Kombination mit einer platin-basierten Chemotherapie für eine rezidivierende und/oder metastasierende Erkrankung. Erbitux è indicato per il trattamento di pazienti affetti da carcinoma a cellule squamose di testa e collo in combinazione con chemioterapia a base di platino nella malattia ricorrente e/o metastatica.	Onkologie Oncologia	Internistisches Day- Hospital Day- Hospital internistico	Innere Medizin (onkologisches Day- Hospital) Medicina interna (Day- Hospital oncologico)	Innere Medizin (onkologisches Day- Hospital) Medicina interna (Day- Hospital oncologico)	Innere Medizin (medizinisches Day- Hospital) Medicina interna (Day- Hospital medico)	Innere Medizin (medizinisches Day- Hospital) Medicina interna (Day- Hospital medico)	Innere Medizin (medizinisches Day- Hospital) Medicina interna (Day- Hospital medico)	Innere Medizin (medizinisches Day- Hospital) Medicina interna (Day- Hospital medico)
Erivedge	Vismodegib vismodegib	Erivedge wird angewendet bei erwachsenen Patienten mit: • symptomatischem metastasiertem Basalzellkarzinom • lokal fortgeschrittenem Basalzellkarzinom, bei denen eine Operation oder Strahlentherapie nicht geeignet ist. Erivedge è indicato per il trattamento di pazienti adulti affetti da: • carcinoma basocellulare metastatico sintomatico • carcinoma basocellulare in stadio localmente avanzato per i quali non si ritiene appropriato procedere con un intervento chirurgico o radioterapia.	Dermatologie Dermatologia	Dermatologie Dermatologia		Dermatologie Onkologisches Day hospital Dermatologia Day hospital oncologico				
Esbriet	Pirfenidon pirfenidone	Esbriet wird zur Behandlung von leichter bis mittelschwerer idiopathischer pulmonaler Fibrose (IPF) bei Erwachsenen angewendet. Esbriet è indicato negli adulti per il trattamento di fibrosi polmonare idiopatica (Idiopathic Pulmonary Fibrosis - IPF) da lieve a moderata.	Pneumologie Pneumologia							Pneumologie (betrieblicher Dienst) Pneumologia (aziendale)
Esperoct	Turoctocog alfa pegol turoctocog alfa pegol	Behandlung und Prophylaxe von Blutungen bei Patienten im Alter von 12 Jahren und älter mit Hämophilie A (angeborener Faktor-VIII-Mangel). Trattamento e profilassi di episodi emorragici in pazienti a partire da 12 anni affetti da emofilia A (deficit congenito di fattore VIII).	Hämatologie Pädiatrie Ematologia Pediatrica							
Eucreas	Vildagliptin Metformin vildagliptin metformina	+ Eucreas ist für die Behandlung des Typ-2-Diabetes-mellitus indiziert in Kombination mit einem Sulfonylharnstoff (d. h. Dreifachkombinationstherapie) zusätzlich zu Diät und Bewegung bei erwachsenen Patienten, die mit Metformin und einem Sulfonylharnstoff nicht ausreichend eingestellt werden können. Eucreas ist als Dreifachkombinationstherapie mit Insulin zusätzlich zu Diät und Bewegung indiziert, um die glykämische Kontrolle bei erwachsenen Patienten zu verbessern, wenn eine stabile Insulindosis und Metformin allein zu keiner adäquaten glykämischen Kontrolle führen. Eucreas è indicato nel trattamento del diabete mellito di tipo 2 in combinazione con una sulfonilurea (triplice terapia di associazione) come terapia aggiuntiva alla dieta ed all'esercizio fisico in pazienti adulti non adeguatamente controllati con metformina ed una sulfonilurea. Eucreas è indicato per la triplice terapia di associazione con insulina come terapia aggiuntiva alla dieta e all'esercizio fisico per migliorare il controllo glicemico in pazienti adulti per i quali l'insulina a dose stabile e metformina da sole non forniscono un controllo glicemico adeguato.	Innere Medizin Medicina interna	Innere Medizin Medicina interna	Innere Medizin Medicina interna	Innere Medizin Medicina interna	Innere Medizin Medicina interna	Innere Medizin Medicina interna	Innere Medizin Medicina interna	
Eylea	Aflibercept afibbercept	Eylea wird angewendet bei Erwachsenen zur Behandlung der neovaskulären (feuchten) altersabhängigen Makuladegeneration (AMD). Eylea è indicato per il trattamento negli adulti di degenerazione maculare neovascolare correlata all'età (AMD essudativa).	Augenheilkunde Oculistica	Augenheilkunde Oculistica		Augenheilkunde Oculistica				
Eylea	Aflibercept	Eylea wird angewendet bei Erwachsenen zur Behandlung einer Visusbeeinträchtigung aufgrund eines Makulaödems infolge eines retinalen	Augenheilkunde	Augenheilkunde		Augenheilkunde				

Name Arzneimittel Nome farmaco	Wirkstoff Princípio ativo	Indikation Indicazione	KH Ospedale di Bolzano	Bozen di Meran	KH Ospedale di Merano	Brixen di Bressanone	KH Bruneck di Brunico	KH Schlanders Ospedale di Silandro	KH Sterzing Ospedale di Vipiteno	KH Innichen Ospedale di San Candido	Ambulante Gesundheitseinrichtungen Strutture sanitarie ambulatoriali
	aflibercept	Venenverschlusses (RVV) (Venenastverschluss (VAV) oder Zentralvenenverschluss (ZVV)). Eylea è indicato per il trattamento negli adulti della compromissione della vista dovuta a edema maculare secondario a occlusione venosa retinica (RVO di branca o RVO centrale).	Oculistica	Oculistica			Oculistica				
Eylea	Aflibercept aflibercept	Eylea wird angewendet bei Erwachsenen zur Behandlung einer Visusbeeinträchtigung aufgrund eines diabetischen Makulaödems (DMÖ) Eylea è indicato per il trattamento negli adulti compromissione della vista dovuta a edema maculare diabetico (Diabetic Macular Oedema- DME).	Augenheilkunde Oculistica	Augenheilkunde Oculistica			Augenheilkunde Oculistica				
Eylea	Aflibercept aflibercept	Eylea wird angewendet bei Erwachsenen zur Behandlung einer Visusbeeinträchtigung aufgrund einer myopen choroidalen Neovaskularisation (mCNV). Eylea è indicato per il trattamento negli adulti di compromissione della vista dovuta a neovascularizzazione coroideale miopica (Choroidal NeoVascularisation, CNV miopica)	Augenheilkunde Oculistica	Augenheilkunde Oculistica			Augenheilkunde Oculistica				
Farydak	Panobinostat panobinostat	Farydak ist in Kombination mit Bortezomib und Dexamethason indiziert für die Behandlung erwachsener Patienten mit rezidiviertem und/oder refraktärem Multiplen Myelom, die mindestens zwei vorausgegangene Therapien, darunter Bortezomib und eine immunmodulatorische Substanz, erhalten haben. Farydak, in combinazione con bortezomib e desametasone, è indicato per il trattamento di pazienti adulti con mieloma multiplo recidivato e/o refrattario che hanno ricevuto almeno due precedenti regimi terapeutici comprendenti bortezomib e un agente immunomodulante.	Hämatologie Ematologia	Internistisches Day- Hospital Day- Hospital internistico							
Fasenra	Benralizumab benralizumab	Fasenra ist angezeigt als Add-on-Erhaltungstherapie bei erwachsenen Patienten mit schwerem eosinophilem Asthma, das trotz hochdosierter inhalativer Kortikosteroide plus lang wirksamer Beta-Agonisten unzureichend kontrolliert ist. Fasenra è indicato come terapia di mantenimento aggiuntiva in pazienti adulti con asma eosinofiloc severo non adeguatamente controllato malgrado l'impiego di corticosteroidi per via inalatoria a dosi elevate e β-agonisti a lunga durata d'azione.	Pneumologie Pneumologia								Betrieblicher Dienst Pneumologie Servizio aziendale di pneumologia
Firmagon	Degarelix degarelix	FIRMAGON ist ein Gonadotropin-Releasing-Hormon-(GnRH)-Antagonist zur Behandlung von erwachsenen männlichen Patienten mit fortgeschrittenem hormonabhängigen Prostatakarzinom. FIRMAGON è un antagonista dell'ormone di rilascio delle gonadotropine (GnRH) indicato per il trattamento di pazienti maschi adulti con tumore della prostata ormono-dipendente in stadio avanzato.	Onkologie Urologie Oncologia Urologia	Internistisches Day- Hospital Urologie Day- Hospital internistico Urologia	Urologie Urologia	Onkologische Tagesklinik Day hospital oncologico					
Forxiga	Dapagliflozin dapagliflozin	Forxiga ist bei erwachsenen Patienten im Alter von 18 Jahren und älter mit Typ-2-Diabetes mellitus zur Verbesserung der Blutzuckerkontrolle indiziert als: Monotherapie - Wenn Diät und Bewegung allein den Blutzucker nicht ausreichend kontrollieren bei Patienten, bei denen die Anwendung von Metformin aufgrund einer Unverträglichkeit als ungeeignet erachtet wird. Add-on-Kombinationstherapie - In Kombination mit anderen Blutzucker-senkenden Arzneimitteln einschließlich Insulin, wenn diese den Blutzucker, zusammen mit einer Diät und Bewegung, nicht ausreichend kontrollieren Forxiga è indicato in pazienti adulti, a partire dai 18 anni di età, con diabete mellito di tipo 2 per migliorare il controllo glicemico come:	Innere Medizin Medicina interna	Innere Medizin Medicina interna	Innere Medizin Medicina interna	Innere Medizin Medicina interna	Innere Medizin Medicina interna	Innere Medizin Medicina interna	Innere Medizin Medicina interna	Innere Medizin Medicina interna	

Name Arzneimittel Nome farmaco	Wirkstoff Princípio ativo	Indikation Indicazione	KH Ospedale di Bolzano	Bozen di Merano	KH Ospedale di Brixen Bressanone	KH Ospedale di Bruneck di Bressanone	KH Schlanders Ospedale di Silandro	KH Sterzing Ospedale di Vipiteno	KH Innichen Ospedale di San Candido	Ambulante Gesundheitseinrichtungen Strutture sanitarie ambulatoriali
		<p>Monoterapia</p> <ul style="list-style-type: none"> - Quando la dieta e l'esercizio fisico non forniscono da soli un controllo adeguato della glicemia nei pazienti nei quali l'impiego di metformina è ritenuto inappropriato a causa di intolleranza. <p>Terapia di associazione aggiuntiva (add-on)</p> <ul style="list-style-type: none"> - In associazione con altri medicinali ipoglicemizzanti inclusa l'insulina, quando questi insieme a dieta e esercizio fisico, non forniscono un controllo adeguato della glicemia. 								
Fycompa	Perampanel perampanel	<p>Fycompa ist angezeigt als Zusatztherapie bei fokalen Anfällen mit oder ohne sekundäre Generalisierung bei Erwachsenen und Jugendlichen ab 12 Jahren mit Epilepsie.</p> <p>Fycompa è indicato per il trattamento aggiuntivo di crisi epilettiche parziali, con o senza generalizzazione secondaria, in pazienti adulti e adolescenti dai 12 anni di età affetti da epilessia.</p>	Neurologie Pädiatrie Neurologia Pediatrica	Neurologie Neurologia			Neurologie Neurologia			
Fycompa	Perampanel perampanel	<p>Fycompa ist wird angewendet als Zusatztherapie bei primär generalisierten tonisch-klonischen Anfällen bei Erwachsenen und Jugendlichen ab 12 Jahren mit idiopathischer generalisierten Epilepsie.</p> <p>Fycompa è indicato per il trattamento aggiuntivo di crisi tonico-cloniche generalizzate primarie, in pazienti adulti e adolescenti dai 12 anni di età affetti da epilessia generalizzata idiopatica.</p>	Neurologie Pädiatrie Neurologia Pediatrica	Neurologie Neurologia			Neurologie Neurologia			
Galvus	Vildagliptin vildagliptin	<p>Galvus ist angezeigt zur Behandlung von Diabetes mellitus Typ 2:</p> <p>Als Monotherapie</p> <ul style="list-style-type: none"> - bei Patienten, die durch Diät und Bewegung allein nicht ausreichend therapiert sind und für die Metformin aufgrund von Gegenanzeigen oder Unverträglichkeiten nicht geeignet ist. <p>In einer oralen Zweifach-Kombinationstherapie mit</p> <ul style="list-style-type: none"> - Metformin bei Patienten, deren Blutzucker trotz Monotherapie mit maximal verträglichen Dosen von Metformin unzureichend eingestellt ist, - einem Sulfonylharnstoff bei Patienten, deren Blutzucker trotz Monotherapie mit maximal verträglichen Dosen eines Sulfonylharnstoffs unzureichend eingestellt ist und bei denen Metformin wegen Kontraindikationen oder Unverträglichkeit ungeeignet ist, - einem Thiazolidindion bei Patienten mit ungenügender Blutzuckereinstellung, für die die Anwendung eines Thiazolidindions geeignet ist. <p>In einer oralen Dreifach-Kombinationstherapie mit</p> <ul style="list-style-type: none"> - einem Sulfonylharnstoff und Metformin, wenn Diät und Bewegung zusätzlich zu einer Zweifachtherapie mit diesen Arzneimitteln zu keiner adäquaten glykämischen Kontrolle führen. <p>Vildagliptin ist auch für die Anwendung in Kombination mit Insulin indiziert (mit oder ohne Metformin), wenn Diät und Bewegung zusätzlich zu einer stabilen Insulindosis zu keiner adäquaten glykämischen Kontrolle führen.</p> <p>Galvus è indicato nel trattamento del diabete mellito di tipo 2:</p> <p>In monoterapia</p> <ul style="list-style-type: none"> - in pazienti non adeguatamente controllati solo dalla dieta e dall'esercizio fisico e per i quali la terapia con metformina è inappropriata a causa di controindicazioni o intolleranza. <p>In duplice terapia orale in associazione a:</p> <ul style="list-style-type: none"> - metformina, in pazienti con insufficiente controllo glicemico nonostante la somministrazione della dose massima tollerata di metformina in monoterapia, - una sulfanilurea, in pazienti con insufficiente controllo glicemico nonostante la somministrazione della dose massima tollerata di una sulfanilurea e per i quali la terapia con metformina è inappropriata a causa di controindicazioni o intolleranza, - un tiazolidinedione, in pazienti con insufficiente controllo glicemico e per i 	Innere Medizin Medicina interna	Innere Medizin Medicina interna	Innere Medizin Medicina interna	Innere Medizin Medicina interna	Innere Medizin Medicina interna	Innere Medizin Medicina interna	Innere Medizin Medicina interna	

Name Arzneimittel Nome farmaco	Wirkstoff Princípio attivo	Indikation Indicazione	KH Ospedale di Bolzano	Bozen di Merano	KH Ospedale di Bressanone	Brixen di Bruneck	KH Ospedale di Brunico	Schlanders Ospedale di Silandro	KH Sterzing Ospedale di Vipiteno	KH Innichen Ospedale di San Candido	Ambulante Gesundheitseinrichtungen Strutture sanitarie ambulatoriali
		<p>quali è appropriato l'uso di un tiazolidinedione. In triplice terapia orale in associazione a: - una sulfonilurea e metformina quando la dieta e l'esercizio fisico associati alla duplice terapia con questi medicinali non forniscono un controllo glicemico adeguato. Vildagliptin è indicato anche per l'uso in associazione con insulina (con o senza metformina) quando la dieta e l'esercizio fisico associati ad una dose stabile di insulina non forniscono un controllo glicemico adeguato.</p>									
Gazyvaro	Obinutuzumab obinutuzumab	<p>Chronische lymphatische Leukämie (CLL): Gazyvaro in Kombination mit Chlorambucil wird bei erwachsenen Patienten mit nicht vorbehandelter chronischer lymphatischer Leukämie (CLL) angewendet, die aufgrund von Begleiterkrankungen für eine Therapie mit einer vollständigen Dosis von Fludarabin nicht geeignet sind.</p> <p>Leucemia linfatica cronica (LLC): Gazyvaro in associazione a clorambucile è indicato nel trattamento di pazienti adulti affetti da leucemia linfatica cronica (LLC) non pretrattata e con comorbilità che li rendono non idonei a una terapia a base di fludarabina a dose piena.</p>	*Hämatologie *Ematologia	<p>*Internistische Tagesklinik *Day-Hospital internistico</p>	<p>*Innere Medizin (onkologisches Day- Hospital)</p> <p>*Medicina interna (Day-Hospital oncologico)</p>	<p>*Innere Medizin (onkologisches Day- Hospital)</p> <p>*Medicina interna (Day-Hospital oncologico)</p>					
Gazyvaro	Obinutuzumab obinutuzumab	<p>Follikuläres Lymphom (FL) Gazyvaro in Kombination mit Bendamustin, gefolgt von einer Gazyvaro Erhaltungstherapie, wird angewendet bei Patienten mit follikulärem Lymphom (FL), die auf eine Behandlung mit Rituximab oder einem Rituximab-haltigen Regime nicht angesprochen haben oder während bzw. bis zu 6 Monate nach der Behandlung progradient wurden.</p> <p>Gazyvaro in Kombination mit Chemotherapie, gefolgt von einer Gazyvaro Erhaltungstherapie bei Patienten mit einem Therapieansprechen wird angewendet bei Patienten mit nicht vorbehandeltem fortgeschrittenem FL.</p> <p>Linfoma follicolare (LF) Gazyvaro in associazione a bendamustina, seguito da Gazyvaro in mantenimento è indicato nel trattamento di pazienti con linfoma follicolare (LF) che non rispondono o che hanno avuto progressione di malattia durante o fino a 6 mesi dopo il trattamento con rituximab o un regime contenente rituximab.</p> <p>Gazyvaro in associazione a chemioterapia, seguito da Gazyvaro come terapia di mantenimento nei soggetti che ottengono una risposta, è indicato per il trattamento di pazienti con linfoma follicolare avanzato non pretrattato.</p>	Hämatologie Ematologia	<p>Internistisches Day- Hospital</p> <p>Day-Hospital internistico</p>							
Gilenya	Fingolimod fingolimod	<p>Gilenya ist als krankheitsmodifizierende Monotherapie von hochaktiver schubförmig-remittierend verlaufender Multipler Sklerose bei folgenden Gruppen erwachsener Patienten und Kindern und Jugendlichen ab einem Alter von 10 Jahren angezeigt:</p> <ul style="list-style-type: none"> - Patienten mit hochaktiver Erkrankung trotz Behandlung mit einem vollständigen und angemessenen Zyklus mit mindestens einer krankheitsmodifizierenden Therapie <p>oder</p> <ul style="list-style-type: none"> - Patienten mit rasch fortschreitender schwerer schubförmig-remittierend verlaufender Multipler Sklerose, definiert durch zwei oder mehr Schübe mit Behindungsprogression in einem Jahr, und mit einer oder mehr Gadolinium anreichernden Läsionen im MRT des Gehirns oder mit einer signifikanten Erhöhung der T2-Läsionen im Vergleich zu einer kürzlich durchgeführten MRT. 	<p>Neurologie Pädiatrie Neurologia Pediatrica</p>	<p>Neurologie Neurologia</p>		<p>Neurologie Neurologia</p>					

* Die Verschreibung hat nach positiver Beurteilung durch ein eigenes hämatologisches Tumorboards zu erfolgen, an dem mindestens ein Experte für jedes ermächtigte Zentrum teilnimmt. Das hämatologische Tumorboard stimmt auch den Therapiefortschritt zu.
Prescrizione da effettuarsi previa valutazione positiva da parte di un apposito tumorboard ematologico al quale partecipa almeno un esperto per ogni centro autorizzato. Il tumorboard ematologico condivide anche l'andamento della terapia.

Name Arzneimittel Nome farmaco	Wirkstoff Princípio ativo	Indikation Indicazione	KH Ospedale di Bolzano	Bozen di Merano	KH Ospedale di Brixen Bressanone	KH Ospedale di Bruneck di Brunico	KH Schlanders Ospedale di Silandro	KH Sterzing Ospedale di Vipiteno	KH Innichen Ospedale di San Candido	Ambulante Gesundheitseinrichtungen Strutture sanitarie ambulatoriali
		<p>Gilenya è indicato in monoterapia, come farmaco modificante la malattia, nella sclerosi multipla recidivante-remittente ad elevata attività nei seguenti gruppi di pazienti adulti e di pazienti pediatrici di 10 anni di età e oltre:</p> <ul style="list-style-type: none"> - pazienti con un'elevata attività di malattia nonostante il trattamento con almeno una terapia disease modifying. Questi pazienti possono essere definiti come coloro che non hanno risposto ad un ciclo terapeutico completo e adeguato (normalmente almeno un anno di trattamento) con almeno una terapia disease modifying. I pazienti devono avere avuto almeno 1 recidiva nell'anno precedente mentre erano in terapia, e presentare almeno 9 lesioni iperintense in T2 alla RM cerebrale o almeno 1 lesione captante gadolinio o una lesione T2 nuova o inequivocabilmente aumentata di volume rispetto ad un altro recente esame RM. Un paziente non responder può anche essere definito come un paziente che presenta, rispetto all'anno precedente, un tasso di recidive invariato o aumentato o che presenta recidive gravi; <p>oppure</p> <ul style="list-style-type: none"> - pazienti con sclerosi multipla recidivante-remittente grave ad evoluzione rapida, definita da due o più recidive disabilitanti in un anno, e con 1 o più lesioni captanti gadolinio alla RM cerebrale o con un aumento significativo del carico lesionale in T2 rispetto ad una precedente RM recentemente effettuata. 								
Giotrif	Afatinib afatinib	<p>GIOTRIF als Monotherapie wird angewendet zur Behandlung von EGFR-TKI-naiven erwachsenen Patienten mit lokal fortgeschrittenem und/oder metastasiertem nicht-kleinzelligen Lungenkarzinom (NSCLC) mit aktivierenden EGFR-Mutationen.</p> <p>GIOTRIF in monoterapia è indicato nel trattamento di pazienti adulti naïve agli inhibitori tirosinchinasici del recettore del fattore di crescita dell'epidermide (EGFR-TKI) con carcinoma polmonare non a piccole cellule (NSCLC) localmente avanzato o metastatico con mutazione(i) attivante(i) l'EGFR</p>	Onkologie Oncologia	Internistische Tagesklinik Day-Hospital internistico	Innere Medizin (onkologisches Day- Hospital)	Innere Medizin (onkologisches Day- Hospital)	Innere Medizin (medizinische s Day- Hospital)			
Givlaari	Givosiran givosiran	<p>Givlaari ist indiziert für die Behandlung einer akuten hepatischen Porphyrie (AHP) bei Erwachsenen und Jugendlichen ab 12 Jahren.</p> <p>Givlaari è indicato per il trattamento della porfiria epatica acuta (Acute hepatic porphyria, AHP) in adulti e adolescenti di età pari e superiore a 12 anni.</p>	Innere Medizin Gastroenterologische Pädiatrie Medicina interna Gastroenterologica Pediatrica							
Glivec	Imatinib imatinib	<p>Glivec ist angezeigt zur Behandlung c-Kit-(CD 117)-positiver nicht resezierbarer und/oder metastasierter maligner gastrointestinaler Stromatumoren (GIST) bei Erwachsenen und zur adjuvanten Behandlung Erwachsener mit signifikantem Risiko eines Rezidivs nach Resektion c-Kit-(CD117)-positiver GIST.</p> <p>Glivec è indicato per il trattamento di pazienti adulti con tumori stromali del tratto gastro-intestinale (GIST) maligni non operabili e/o metastatici, positivi al Kit (CD 117) e per il trattamento adiuvante di pazienti adulti con significativo rischio di recidiva dopo resezione di GIST positivi al Kit (CD 117)</p>	Onkologie Oncologia	Internistisches Day- Hospital Day- Hospital internistico	Innere Medizin (onkologisches Day- Hospital)	Innere Medizin (onkologisches Day- Hospital)	Innere Medizin (medizinische s Day- Hospital)			
Glyxambi	Empagliflozin / Linagliptin empagliflozin / linagliptin	<p>Glyxambi, eine Fixdosiskombination aus Empagliflozin und Linagliptin, wird angewendet bei Erwachsenen ab 18 Jahren mit Typ-2-Diabetes mellitus:</p> <ul style="list-style-type: none"> - zur Verbesserung der Blutzuckerkontrolle, wenn Metformin und/oder Sulfonylharnstoff (SH) und eine der Monosubstanzen von Glyxambi zur Blutzuckerkontrolle nicht ausreichen - wenn der Patient bereits mit der freien Kombination von Empagliflozin und 	Innere Medizin Medicina interna	Innere Medizin Medicina interna	Innere Medizin Medicina interna	Innere Medizin Medicina interna	Innere Medizin Medicina interna	Innere Medizin Medicina interna	Innere Medizin Medicina interna	

Name Arzneimittel Nome farmaco	Wirkstoff Princípio ativo	Indikation Indicazione	KH Ospedale di Bolzano	Bozen di Merano	KH Ospedale di Brixen Bressanone	KH Ospedale di Bruneck di Brunico	KH Schlanders Ospedale di Silandro	KH Sterzing Ospedale di Vipiteno	KH Innichen Ospedale di San Candido	Ambulante Gesundheitseinrichtungen Strutture sanitarie ambulatoriali
		<p>Linagliptin behandelt wird.</p> <p>Glyxambi, associazione a dose fissa di empagliflozin e linagliptin, è indicato negli adulti di età pari o superiore a 18 anni affetti da diabete mellito di tipo 2:</p> <ul style="list-style-type: none"> - per migliorare il controllo della glicemia quando metformina e/o sulfaniurea (SU) e uno dei monocomponenti di Glyxambi non forniscono un adeguato controllo della glicemia - in caso di terapia già in corso con empagliflozin e linagliptin in associazione libera 								
Granupas	Aminosalicylsäure Acido aminosalicilico	<p>Granupas wird als Teil eines angemessenen Kombinationsregimes zur Behandlung multiresistenter Tuberkulose bei Erwachsenen und pädiatrischen Patienten ab einem Alter von 28 Tagen angewendet, wenn ein wirksames Behandlungsregime aufgrund von Resistenz oder Verträglichkeit nicht anders zusammengesetzt sein kann.</p> <p>Granupas è indicato nell'ambito di un appropriato regime in associazione per la tubercolosi multifarmacoresistente, in pazienti adulti e pediatrici dai ventotto giorni di età', quando un regime di trattamento efficace alternativo non puo' essere istituito per motivi di resistenza o tollerabilita'.</p>	Infektionskrankheiten Malattie infettive							
Grazax	Gräserpollen – Phleum pratense Polline graminacee – Phleum pratense	<p>Modifizierende Therapie des Verlaufs der Gräserpollen-induzierten Rhinitis und Konjunktivitis mit klinisch relevanten Symptomen, die durch positive Hauttests (Pricktest) und/oder spezifischen IgE-Test auf Gräserpollen bei Erwachsenen und Kindern (ab fünf Jahren), die auf eine symptomatische Therapie nicht ansprechen, bestätigt wurde.</p> <p>Trattamento modificante il decorso della malattia delle riniti e delle congiuntiviti causate da polline di graminacee con sintomatologia clinicamente rilevante confermata da test cutanei positivi (skin prick test) e/o dal titolo positivo delle IgE specifiche per il polline di graminacee in adulti e bambini (5 anni o più) che non rispondono alla terapia sintomatica.</p>	Pädiatrie Dermatologie Pneumologie Pediatrica Dermatologia Pneumologia	Pädiatrie Dermatologie Pneumologie Pediatrica Dermatologia	Pädiatrie Pediatria	Pädiatrie Dermatologie Pediatrica Dermatologia		Pädiatrie Pediatria		Pneumologie (betrieblicher Dienst) Pneumologia (aziendale)
Halaven	Eribulin eribulina	<p>HALAVEN wird angewendet zur Behandlung von erwachsenen Patienten mit nicht resezierbarem Liposarkom, die wegen einer fortgeschrittenen oder metastasierten Tumorerkrankung eine Vorbehandlung mit einer Anthrazyklin enthaltenden Therapie (sofern sie geeignet war) erhalten haben.</p> <p>HALAVEN è indicato per il trattamento di pazienti adulti con liposarcoma inoperabile, sottoposti a precedente terapia contenente antracicline (eccetto se non idonei) per malattia avanzata o metastatica.</p>	Onkologie Oncologia							
Hemangiol	Propranolol propranololo	<p>HEMANGIOL ist zur Behandlung proliferativer infantiler Hämangiome, die eine systemische Therapie erfordern, angezeigt:</p> <ul style="list-style-type: none"> - Lebensbedrohendes oder funktionsbeeinträchtigendes Hämangiom - Ulzeriertes Hämangiom, das Schmerzen verursacht und/ oder nicht auf einfache Wundpflegemaßnahmen anspricht - Hämangiom, bei dem die Gefahr von bleibenden Narben oder Entstellung besteht <p>Die Therapie wird bei Säuglingen zwischen 5 Wochen und 5 Monaten begonie.</p> <p>HEMANGIOL è indicato nel trattamento di emangiomi infantili in fase proliferativa che richiedono una terapia sistemica:</p> <ul style="list-style-type: none"> - Emangiomi che costituiscono una minaccia per la vita o per le funzioni, - Emangiomi ulcerati accompagnati da dolore e/o non rispondenti ai normali interventi di medicazione, - Emangiomi a rischio di cicatrici o deformazioni permanenti. <p>Il trattamento deve essere iniziato in bambini di età compresa tra 5 settimane e 5 mesi.</p>	Pädiatrie Dermatologie Pediatrica Dermatologia		Pädiatrie Pediatria					

Name Arzneimittel Nome farmaco	Wirkstoff Princípio attivo	Indikation Indicazione	KH Ospedale Bolzano	Bozen di	KH Ospedale Merano	Brixen di Bressanone	KH Ospedale di Brunico	KH Schlanders Ospedale di Silandro	KH Sterzing Ospedale di Vipiteno	KH Innichen Ospedale di San Candido	Ambulante Gesundheitsein- richtungen Strutture sanitarie ambulatoriali
Hemlibra	Emicizumab emicizumab	Hemlibra wird angewendet als Routineprophylaxe von Blutungssereignissen bei Patienten mit Hämophilie A und Faktor VIII-Hemmkörpern. Hemlibra kann bei allen Altersgruppen angewendet werden. Hemlibra è indicato per la profilassi di routine degli episodi emorragici in pazienti affetti da emofilia A con inibitori del fattore VIII. Hemlibra può essere usato in tutte le fasce d'età.	Pädiatrie Hämatologie Pediatrica Ematologia								
Ibrance	Palbociclib palbociclib	IBRANCE ist angezeigt zur Behandlung von Hormonrezeptor (HR)-positiven, humanen epidermalen Wachstumsfaktor-Rezeptor-2 (HER2)-negativen lokal fortgeschrittenen oder metastasierten Brustkrebs: - in Kombination mit einem Aromatasehemmer - in Kombination mit Fulvestrant bei Frauen, die zuvor eine endokrine Therapie erhielten Bei prä- oder perimenopausalen Frauen sollte die endokrine Therapie mit einem LHRH-Agonisten (LHRH = Luteinizing Hormone-Releasing Hormone) kombiniert werden. IBRANCE è indicato per il trattamento del carcinoma mammario localmente avanzato o metastatico positivo ai recettori ormonali (HR) e negativo al recettore del fattore di crescita epidermico umano 2 (HER2): - in associazione ad un inibitore dell'aromatasi; - in associazione a fulvestrant in donne che hanno ricevuto una terapia endocrina precedente In donne in pre- o perimenopausa, la terapia endocrina deve essere associata ad un agonista dell'ormone di rilascio dell'ormone luteinizzante (LHRH).	Onkologie Oncologia	Internistische Tagesklinik Day-Hospital internistico	Innere Medizin (onkologisches Day- Hospital) Medicina interna (Day- Hospital oncologico)	Innere Medizin (onkologisches Day- Hospital) Medicina interna (Day- Hospital oncologico)	Innere Medizin Medicina interna	Innere Medizin Medicina interna	Innere Medizin Medicina interna	Innere Medizin Medicina interna	Innere Medizin Medicina interna
Icandra	Vildagliptin Metformin Vildagliptin metformina	+ Icandra ist für die Behandlung des Typ-2-Diabetes-mellitus indiziert in Kombination mit einem Sulfonylharnstoff (d. h. Dreifachkombinationstherapie) zusätzlich zu Diät und Bewegung bei erwachsenen Patienten, die mit Metformin und einem Sulfonylharnstoff nicht ausreichend eingestellt werden können. Icandra ist als Dreifachkombinationstherapie mit Insulin zusätzlich zu Diät und Bewegung indiziert, um die glykämische Kontrolle bei erwachsenen Patienten zu verbessern, wenn eine stabile Insulindosis und Metformin allein zu keiner adäquaten glykämischen Kontrolle führen. Icandra è indicato nel trattamento del diabete mellito di tipo 2 in combinazione con una sulfonylurea (triplice terapia di associazione) come terapia aggiuntiva alla dieta ed all'esercizio fisico in pazienti adulti non adeguatamente controllati con metformina ed una sulfonylurea. Icandra è indicato per la triplice terapia di associazione con insulina come terapia aggiuntiva alla dieta e all'esercizio fisico per migliorare il controllo glicemico in pazienti adulti per i quali l'insulina a dose stabile e metformina da sole non forniscono un controllo glicemico adeguato.	Innere Medizin Medicina interna	Innere Medizin Medicina interna	Innere Medizin Medicina interna	Innere Medizin Medicina interna	Innere Medizin Medicina interna	Innere Medizin Medicina interna	Innere Medizin Medicina interna	Innere Medizin Medicina interna	
Iclusig	Ponatinib ponatinib	Iclusig ist indiziert bei erwachsenen Patienten mit <ul style="list-style-type: none">• chronischer myeloischer Leukämie (CML) in der chronischen Phase, akzelerierten Phase oder Blasenkrise, die behandlungsresistent gegenüber Dasatinib bzw. Nilotinib sind, die Dasatinib oder Nilotinib nicht vertragen und bei denen eine anschließende Behandlung mit Imatinib klinisch nicht geeignet ist, oder bei denen eine T315I-Mutation vorliegt.• Philadelphia-Chromosom-positiver akuter Lymphoblastenleukämie (Ph+ ALL), die behandlungsresistent gegenüber Dasatinib sind, die Dasatinib nicht vertragen und bei denen eine anschließende Behandlung mit Imatinib klinisch nicht geeignet ist, oder bei denen eine T315I-Mutation vorliegt. Iclusig è indicato in pazienti adulti affetti da:	Hämatologie Ematologia	Internistische Tagesklinik Day-Hospital internistico	Innere Medizin (onkologisches Day- Hospital) Medicina interna (Day- Hospital oncologico)	Innere Medizin (onkologisches Day- Hospital) Medicina interna (Day- Hospital oncologico)					

Name Arzneimittel Nome farmaco	Wirkstoff Princípio ativo	Indikation Indicazione	KH Ospedale di Bolzano	Bozen di Merano	KH Ospedale di Bressanone	Brixen di Bruneck	KH Ospedale di Brunico	Schlanders Ospedale di Silandro	KH Sterzing Ospedale di Vipiteno	KH Innichen Ospedale di San Candido	Ambulante Gesundheitseinrichtungen Strutture sanitarie ambulatoriali
		<ul style="list-style-type: none"> leucemia mieloide cronica in fase cronica, accelerata o blastica resistenti o intolleranti a dasatinib o nilotinib e per i quali il successivo trattamento con imatinib non è clinicamente appropriato, oppure in pazienti nei quali è stata identificata la mutazione T315I leucemia linfoblastica acuta con cromosoma Philadelphia positivo (LLA Ph+) resistenti o intolleranti a dasatinib e per i quali il successivo trattamento con imatinib non è clinicamente appropriato, oppure in pazienti nei quali è stata identificata la mutazione T315I. 									
Ilaris	Canakinumab canakinumab	<p><u>Periodische Fiebersyndrome</u> Ilaris wird bei Erwachsenen, Jugendlichen und Kindern ab 2 Jahren für die Behandlung der folgenden autoinflammatorischen periodischen Fiebersyndrome angewendet: <i>Tumor-Nekrose-Faktor-Rezeptor-assoziiertes periodisches Syndrom (TRAPS)</i> Ilaris wird für die Behandlung des Tumor-Nekrose-Faktor-(TNF)-Rezeptor-assoziierten periodischen Syndroms (TRAPS) angewendet. <i>Hyperimmunglobulin-D-Syndrom (HIDS)/Mevalonatkinese-Defizienz (MKD)</i> Ilaris wird für die Behandlung des Hyperimmunglobulin-D-Syndroms (HIDS)/der Mevalonatkinese-Defizienz (MKD) angewendet.</p> <p><u>Familiäres Mittelmeerfieber (FMF)</u> Ilaris wird für die Behandlung des familiären Mittelmeerfiebers (FMF) angewendet. Ilaris sollte gegebenenfalls in Kombination mit Colchicin verabreicht werden.</p> <p><u>Sindromi da febbre periodica</u> Ilaris è indicato per il trattamento delle seguenti sindromi da febbre periodica autoinflammatoria in adulti, adolescenti e bambini a partire dai 2 anni di età: <i>Sindrome periodica associata al recettore del fattore di necrosi tumorale (TRAPS)</i> Ilaris è indicato per il trattamento della sindrome periodica associata al recettore del fattore di necrosi tumorale (TNF) (TRAPS). <i>Sindrome da iperimmunglobulinemia D (HIDS)/deficit di mevalonato chinasi (MKD)</i> Ilaris è indicato per il trattamento della sindrome da iperimmunglobulinemia D (HIDS)/deficit di mevalonato chinasi (MKD). <i>Febbre mediterranea familiare (FMF)</i> Ilaris è indicato per il trattamento della febbre mediterranea familiare (FMF). Ilaris deve essere somministrato in combinazione con colchicina, se appropriato.</p>	Pädiatrie Innere Medizin Pedriatria Medicina interna								
Ilaris	Canakinumab canakinumab	<p><u>Still-Syndrom</u> Ilaris wird für die Behandlung des aktiven Still-Syndroms einschließlich des adulten Still-Syndroms (adult-onset Still's disease; AOSD) und der systemischen juvenilen idiopathischen Arthritis (SJIA) bei Patienten ab 2 Jahren angewendet, die auf bisherige Therapien mit nicht-steroidalen Antirheumatika (NSAR) und systemischen Kortikosteroiden nur unzureichend angesprochen haben. Ilaris kann als Monotherapie oder in Kombination mit Methotrexat verabreicht werden.</p> <p><u>Malattia di Still</u> Ilaris è indicato per il trattamento della malattia di Still in fase attiva compresa la malattia di Still dell'adulto (AOSD) e dell'artrite idiopatica giovanile sistemica (SJIA) in pazienti a partire dai 2 anni di età che hanno risposto in modo non adeguato alla precedente terapia con farmaci anti infiammatori non steroidei (FANS) e corticosteroidi sistemicici. Ilaris può essere somministrato come monoterapia o in associazione a metotressato.</p>	Innere Medizin Dermatologia Medicina interna Dermatologia	Innere Medizin Dermatologia Medicina interna Dermatologia	Innere Medizin Medicina interna Dermatologia	Innere Medizin Medicina interna Dermatologia	Innere Medizin Dermatologia Medicina interna Dermatologia Rheumatologie	Innere Medizin Dermatologia Medicina interna Dermatologia Reumatologie			
Iluvien	Fluocinolonacet	Behandlung von Sehstörungen in Verbindung mit chronischem diabetischem	Augenheilkunde	Augenheilkunde	Augenheilkunde	Augenheilkunde	Augenheilkunde				

Name Arzneimittel Nome farmaco	Wirkstoff Princípio ativo	Indikation Indicazione	KH Ospedale di Bolzano	Bozen di Meran	KH Ospedale di Merano	Brixen di Bressanone	KH Bruneck Ospedale di Brunico	KH Schlanders Ospedale di Silandro	KH Sterzing Ospedale di Vipiteno	KH Innichen Ospedale di San Candido	Ambulante Gesundheitseinrichtungen Strutture sanitarie ambulatoriali
	onid Fluocinolone acetomide	Makulaödem (DME), das auf verfügbare Therapien nur unzureichend anspricht. Trattamento della compromissione visiva associata all'edema maculare diabetico (DME) che non risponde in misura sufficiente alle altre terapie disponibili.	Oculistica	Oculistica			Oculistica				
Imbruvica	Ibrutinib ibrutinib	IMBRUVICA ist indiziert zur Behandlung erwachsener Patienten mit rezidiviertem oder refraktärem Mantelzell-Lymphom (MCL). IMBRUVICA ist indiziert zur Behandlung erwachsener Patienten mit chronischer lymphatischer Leukämie (CLL), die mindestens eine vorangehende Therapie erhalten haben, oder zur Erstlinien-Therapie bei Patienten mit einer 17p-Deletion oder einer TP53-Mutation, die für eine Chemo-Immuntherapie nicht geeignet sind. IMBRUVICA è indicato per il trattamento di pazienti adulti con linfoma mantellare (MCL) ricidivato o refrattario. IMBRUVICA è indicato per il trattamento di pazienti adulti con leucemia linfocitica cronica (CLL) che hanno ricevuto almeno una precedente terapia, o in prima linea in presenza della delezione del 17p o la mutazione TP53 per i quali una chemo-immunoterapia non è appropriata.	Hämatologie Ematologia	Internistisches Day- Hospital Day- Hospital internistico	Innere Medizin (onkologisches Day- Hospital)	Innere Medizin (onkologisches Day- Hospital)	Medicina interna (Day- Hospital oncologico)	Medicina interna (Day- Hospital oncologico)			
Imbruvica	Ibrutinib ibrutinib	Imbruvica als Einzelsubstanz ist indiziert zur Behandlung erwachsener Patienten mit Morbus Waldenström (MW), die mindestens eine vorangehende Therapie erhalten haben, oder zur Erstlinien-Therapie bei Patienten, die für eine Chemo-Immuntherapie nicht geeignet sind. Imbruvica in monoterapia è indicato per il trattamento di pazienti adulti con macroglobulinemia di Waldenström (WM) che hanno ricevuto almeno una precedente terapia, o in prima linea per i pazienti per i quali una chemoimmunoterapia non è appropriata.	Hämatologie Ematologia	Internistisches Day- Hospital Day- Hospital internistico							
Imbruvica	Ibrutinib ibrutinib	Imbruvica als Einzelsubstanz ist indiziert zur Behandlung erwachsener Patienten mit nicht vorbehandelter chronischer lymphatischer Leukämie Imbruvica in monoterapia è indicato per il trattamento di pazienti adulti con leucemia linfocitica cronica (CLL) precedentemente non trattata	Hämatologie Ematologia	Internistisches Day- Hospital Day- Hospital internistico	Innere Medizin (onkologisches Day- Hospital)	Innere Medizin (onkologisches Day- Hospital)	Medicina interna (Day- Hospital oncologico)	Medicina interna (Day- Hospital oncologico)			
Imfinzi	Durvalumab durvalumab	Imfinzi ist angezeigt als Monotherapie zur Behandlung des lokal fortgeschrittenen, inoperablen nicht-kleinzeligen Lungenkarzinoms (NSCLC) bei Erwachsenen, deren Tumoren PD-L1 in ≥ 1% der Tumorzellen exprimieren und deren Krankheit nach einer platinbasierten Radiochemotherapie nicht fortgeschritten ist. Imfinzi è indicato in monoterapia per il trattamento del carcinoma polmonare non a piccole cellule (NSCLC) localmente avanzato, non resecabile, negli adulti il cui tumore presenta un'espressione di PD-L1≥1% sulle cellule tumorali e la cui malattia non è progredita a seguito di chemioradioterapia a base di platino.	Onkologie Oncologia	Internistisches Day- Hospital Day- Hospital internistico	Innere Medizin (onkologisches Day- Hospital)	Innere Medizin (onkologisches Day- Hospital)	Medicina interna (Day- Hospital oncologico)	Medicina interna (Day- Hospital oncologico)			
Imnovid	Pomalidomid pomalidomide	Imnovid ist in Kombination mit Dexamethason indiziert für die Behandlung des rezidivierten und refraktären multiplen Myeloms bei erwachsenen Patienten, die mindestens zwei vorausgegangene Therapien, darunter Lenalidomid und Bortezomib, erhalten haben und unter der letzten Therapie eine Progression gezeigt haben. Imnovid, in associazione con desametasone, è indicato nel trattamento di pazienti adulti con mieloma multiplo recidivato e refrattario, sottoposti ad almeno due precedenti terapie, comprendenti sia lenalidomide che	Hämatologie Ematologia	Internistisches Day- Hospital Day- Hospital internistico	Innere Medizin (onkologisches Day- Hospital)	Innere Medizin (onkologisches Day- Hospital)	Medicina interna (Day- Hospital oncologico)	Medicina interna (Day- Hospital oncologico)			

Name Arzneimittel Nome farmaco	Wirkstoff Princípio ativo	Indikation Indicazione	KH Ospedale di Bolzano	Bozen di Meran	KH Ospedale di Merano	Brixen di Bressanone	KH Bruneck Ospedale di Brunico	KH Schlanders Ospedale di Silandro	KH Sterzing Ospedale di Vipiteno	KH Innichen Ospedale di San Candido	Ambulante Gesundheitseinrichtungen Strutture sanitarie ambulatoriali
		bortezomib, e con dimostrata progressione della malattia durante l'ultima terapia.									
Imnovid	Pomalidomid pomalidomide	Imnovid ist in Kombination mit Bortezomib und Dexamethason indiziert für die Behandlung des multiplen Myeloms bei erwachsenen Patienten, die mindestens eine vorausgegangene Therapie, darunter Lenalidomid, erhalten haben. Imnovid, in associazione con bortezomib e desametasone, è indicato nel trattamento di pazienti adulti con mieloma multiplo sottoposti ad almeno una precedente terapia comprendente lenalidomide.	Hämatologie Ematologia	Internistisches Day- Hospital Day- Hospital internistico	Innere Medizin (onkologisches Day- Hospital) Medicina interna (Day-Hospital oncologico)	Innere Medizin (onkologisches Day- Hospital) Medicina interna (Day-Hospital oncologico)					
Imnovid 648	Pomalidomid pomalidomide	Behandlung der Leichtketten-Amyloidose (AL) bei Patienten, die bereits mit einer Bortezomib- oder Lenalidomid-basierten Therapie behandelt wurden. Trattamento dell'amiliodosi a catene leggere (AL) in pazienti già trattati con terapia a base di bortezomib e di lenalidomide.	Pädiatrie Pedriatria								
Inresync	Alogliptinbenzoat + Pioglitazonhydr ochlorid Alogliptin benzoato pioglitazone cloridrato	Inresync ist als Behandlung der zweiten oder dritten Wahl bei Erwachsenen ab 18 Jahren mit Typ-2-Diabetes mellitus indiziert: • als Ergänzung zu Diät und körperlicher Betätigung, um die Blutzuckerkontrolle bei erwachsenen Patienten (insbesondere bei übergewichtigen Patienten) zu verbessern, deren Blutzucker trotz einer Monotherapie mit Pioglitazon unzureichend eingestellt ist und für die Metformin aufgrund von Gegenanzeigen oder Unverträglichkeit ungeeignet ist. • in Kombination mit Metformin (d. h. als Dreifachkombinationstherapie) als Ergänzung zu Diät und körperlicher Betätigung, um die Blutzuckerkontrolle bei erwachsenen Patienten (insbesondere bei übergewichtigen Patienten) zu verbessern, deren Blutzucker mit maximal verträglichen Dosen von Metformin und Pioglitazon unzureichend eingestellt ist. Inresync è indicato come trattamento di seconda o terza linea in pazienti adulti di età pari o superiore a 18 anni affetti da diabete mellito di tipo 2: • come aggiunta alla dieta e all'esercizio fisico per migliorare il controllo glicemico nei pazienti adulti (in particolare i pazienti in sovrappeso) non adeguatamente controllati con il solo pioglitazone e per i quali metformina è inappropriata per controindicazioni o intolleranza. • in combinazione a metformina (cioè terapia di combinazione triplice) come aggiunta alla dieta e all'esercizio fisico per migliorare il controllo glicemico in pazienti adulti (in particolare i pazienti in sovrappeso) non adeguatamente controllati dalla dose massima tollerata di metformina e pioglitazone.	Innere Medizin Medicina interna	Innere Medizin Medicina interna	Innere Medizin Medicina interna	Innere Medizin Medicina interna	Innere Medizin Medicina interna	Innere Medizin Medicina interna	Innere Medizin Medicina interna	Innere Medizin Medicina interna	
Inlyta	Axitinib axitinib	Inlyta ist angezeigt zur Behandlung des fortgeschrittenen Nierenzellkarzinoms (<i>renal cell cancer, RCC</i>) bei erwachsenen Patienten nach Versagen von vorangegangener Therapie mit Sunitinib oder einem Zytokin. Inlyta è indicato per il trattamento del carcinoma renale (RCC) avanzato nei pazienti adulti, dopo fallimento di un precedente trattamento con sunitinib o con una citochina.	Onkologie Urologie Oncologia Urologia	Internistische Tagesklinik Urologie Day – Hospital internistico Urologia	Innere Medizin (onkologisches Day - Hospital) Urologie Medicina interna (Day – Hospital oncologico) Urologia	Innere Medizin (onkologisches Day- Hospital) Medicina interna (Day – Hospital oncologico)	Innere Medizin (medizinisches Day - Hospital) Medicina interna (Day – Hospital medico)	Innere Medizin (medizinisches Day - Hospital) Medicina interna (Day – Hospital medico)	Innere Medizin (medizinisches Day - Hospital) Medicina interna (Day – Hospital medico)	Innere Medizin (medizinisches Day - Hospital) Medicina interna (Day – Hospital medico)	Innere Medizin (medizinisches Day - Hospital)
Invokana	Canagliflozin canagliflozin	Invokana wird angewendet bei Erwachsenen im Alter von 18 Jahren und älter mit Typ-2-Diabetes-mellitus zur Blutzuckerkontrolle als: Monotherapie - Bei Patienten, bei denen Diät und Bewegung allein den Blutzucker nicht ausreichend kontrollieren und eine Anwendung von Metformin aufgrund von Unverträglichkeit oder Gegenanzeigen als ungeeignet erachtet wird. Kombinationstherapie - Als Kombinationstherapie mit anderen Blutzucker-senkenden Arzneimitteln einschließlich Insulin, wenn diese den Blutzucker, zusammen mit Diät und	Innere Medizin Medicina interna	Innere Medizin Medicina interna	Innere Medizin Medicina interna	Innere Medizin Medicina interna	Innere Medizin Medicina interna	Innere Medizin Medicina interna	Innere Medizin Medicina interna	Innere Medizin Medicina interna	

Name Arzneimittel Nome farmaco	Wirkstoff Princípio ativo	Indikation Indicazione	KH Ospedale di Bolzano	Bozen di Merano	KH Ospedale di Merano	Brixen di Bressanone	KH Bruneck Ospedale di Brunico	KH Schlanders Ospedale di Silandro	KH Sterzing Ospedale di Vipiteno	KH Innichen Ospedale di San Candido	Ambulante Gesundheitseinrichtungen Strutture sanitarie ambulatoriali
		<p>Bewegung, nicht ausreichend kontrollieren.</p> <p>Invokana è indicato nei pazienti adulti a partire da 18 anni di età con diabete mellito di tipo 2 per migliorare il controllo glicemico, come:</p> <p>Monoterapia</p> <ul style="list-style-type: none"> - Quando la sola dieta e l'esercizio fisico non forniscono un adeguato controllo glicemico nei pazienti per i quali la terapia con metformina sia considerata inappropriata a causa di intolleranza o controindicazioni. <p>Terapia aggiuntiva</p> <p>I- n associazione con altri ipoglicemizzanti, compresa l'insulina, quando questi, insieme alla dieta e all'esercizio fisico, non forniscono un adeguato controllo glicemico</p>									
Jakavi	Ruxolitinib ruxolitinib	<p>Polycythaemia vera (PV)</p> <p>Jakavi ist angezeigt für die Behandlung von Erwachsenen mit Polycythaemia vera, die resistent oder intolerant gegenüber Hydroxycarbamid sind.</p> <p>Policitemia vera (PV)</p> <p>Jakavi è indicato per il trattamento di pazienti adulti con policitemia vera che sono resistenti o intolleranti a idrossiurea.</p>	*Hämatologie *Ematologia	*Internistische Tagesklinik *Day-Hospital internistico	*Innere Medizin (onkologisches Day- Hospital) *Medicina interna (Day-Hospital oncologico)	*Innere Medizin (onkologisches Day- Hospital) *Medicina interna (Day-Hospital oncologico)					
Jakavi	Ruxolitinib ruxolitinib	<p>Jakavi ist angezeigt für die Behandlung von krankheitsbedingter Splenomegalie oder Symptomen bei Erwachsenen mit primärer Myelofibrose (auch bekannt als chronische idiopathische Myelofibrose), Post-Polyzythaemia-vera-Myelofibrose oder Post-Essentieller-Thrombozythämie-Myelofibrose.</p> <p>Jakavi è indicato per il trattamento della splenomegalia o dei sintomi correlati alla malattia in pazienti adulti con mielofibrosi primaria (nota anche come mielofibrosi idiopatica cronica), mielofibrosi post policitemia vera o mielofibrosi post trombocitemia essenziale.</p>	*Hämatologie *Ematologia	*Internistische Tagesklinik *Day-Hospital internistico	*Innere Medizin (onkologisches Day- Hospital) *Medicina interna (Day-Hospital oncologico)	*Innere Medizin (onkologisches Day- Hospital) *Medicina interna (Day-Hospital oncologico)					
Jalra	Vildagliptin vildagliptin	<p>Jalra ist angezeigt zur Behandlung von Diabetes mellitus Typ 2:</p> <p>Als Monotherapie</p> <ul style="list-style-type: none"> - bei Patienten, die durch Diät und Bewegung allein nicht ausreichend therapiert sind und für die Metformin aufgrund von Gegenanzeigen oder Unverträglichkeiten nicht geeignet ist. <p>In einer oralen Zweifach-Kombinationstherapie mit</p> <ul style="list-style-type: none"> - Metformin bei Patienten, deren Blutzucker trotz Monotherapie mit maximal verträglichen Dosen von Metformin unzureichend eingestellt ist, - einem Sulfonylharnstoff bei Patienten, deren Blutzucker trotz Monotherapie mit maximal verträglichen Dosen eines Sulfonylharnstoffs unzureichend eingestellt ist und bei denen Metformin wegen Kontraindikationen oder Unverträglichkeit ungeeignet ist, - einem Thiazolidindion bei Patienten mit ungenügender Blutzuckereinstellung, für die die Anwendung eines Thiazolidindions geeignet ist. <p>In einer oralen Dreifach-Kombinationstherapie mit</p> <ul style="list-style-type: none"> - einem Sulfonylharnstoff und Metformin, wenn Diät und Bewegung zusätzlich zu einer Zweifachtherapie mit diesen Arzneimitteln zu keiner adäquaten glykämischen Kontrolle führen. <p>Vildagliptin ist auch für die Anwendung in Kombination mit Insulin indiziert (mit oder ohne Metformin), wenn Diät und Bewegung zusätzlich zu einer stabilen Insulindosis zu keiner adäquaten glykämischen Kontrolle führen.</p> <p>Jalra è indicato nel trattamento del diabete mellito di tipo 2: In onoterapia</p>	Innere Medizin Medicina interna	Innere Medizin Medicina interna	Innere Medizin Medicina interna	Innere Medizin Medicina interna	Innere Medizin Medicina interna	Innere Medizin Medicina interna	Innere Medizin Medicina interna	Innere Medizin Medicina interna	

* Die Verschreibung hat nach positiver Beurteilung durch ein eigenes hämatologisches Tumorboards zu erfolgen, an dem mindestens ein Experte für jedes ermächtigte Zentrum teilnimmt. Das hämatologische Tumorboard stimmt auch den Therapiefortschritt zu. Prescrizione da effettuarsi previa valutazione positiva da parte di un apposito tumorboard ematologico al quale partecipa almeno un esperto per ogni centro autorizzato. Il tumorboard ematologico condivide anche l'andamento della terapia.

Name Arzneimittel Nome farmaco	Wirkstoff Princípio ativo	Indikation Indicazione	KH Ospedale di Bolzano	Bozen di Merano	KH Ospedale di Brixen Bressanone	KH Ospedale di Bruneck di Brunico	KH Schlanders Ospedale di Silandro	KH Sterzing Ospedale di Vipiteno	KH Innichen Ospedale di San Candido	Ambulante Gesundheitseinrichtungen Strutture sanitarie ambulatoriali
		<p>- in pazienti non adeguatamente controllati solo dalla dieta e dall'esercizio fisico e per i quali la terapia con metformina è inappropriata a causa di controindicazioni o intolleranza.</p> <p>In duplice terapia orale in associazione a:</p> <ul style="list-style-type: none"> - metformina, in pazienti con insufficiente controllo glicemico nonostante la somministrazione della dose massima tollerata di metformina in onoterapia, - una sulfonilurea, in pazienti con insufficiente controllo glicemico nonostante la somministrazione della dose massima tollerata di una sulfonilurea e per i quali la terapia con metformina è inappropriata a causa di controindicazioni o intolleranza; - un tiazolidinedione, in pazienti con insufficiente controllo glicemico e per i quali è appropriato l'uso di un tiazolidinedione. <p>In triplice terapia orale in associazione a:</p> <ul style="list-style-type: none"> - una sulfonilurea e metformina quando la dieta e l'esercizio fisico associati alla duplice terapia con questi medicinali non forniscono un controllo glicemico adeguato. <p>Vildagliptin è indicato anche per l'uso in associazione con insulina (con o senza metformina) quando la dieta e l'esercizio fisico associati ad una dose stabile di insulina non forniscono un controllo glicemico adeguato.</p>								
Janumet	Sitagliptin Metformin sitagliptin metformina	<p>+ Für erwachsene Patienten mit Typ-2-Diabetes mellitus: Janumet ist zusätzlich zu Diät und Bewegung zur Verbesserung der Blutzuckerkontrolle bei Patienten indiziert, bei denen eine Monotherapie mit Metformin in der höchsten vertragenen Dosis den Blutzucker nicht ausreichend senkt oder die bereits mit der Kombination von Sitagliptin und Metformin behandelt werden.</p> <p>Janumet ist in Kombination mit einem Sulfonylharnstoff (z. B. als Dreifachtherapie) zusätzlich zu Diät und Bewegung bei Patienten indiziert, bei denen eine Kombination aus der jeweils höchsten vertragenen Dosis von Metformin und eines Sulfonylharnstoffs nicht ausreicht, um den Blutzucker zu senken.</p> <p>Janumet ist als Dreifachtherapie in Kombination mit einem Peroxisomal Proliferator activated Receptor gamma (PPARγ)-Agonisten (d. h. einem Thiazolidindion) zusätzlich zu Diät und Bewegung bei Patienten indiziert, bei denen die jeweils höchste vertragene Dosis von Metformin und einem PPARγ-Agonisten nicht ausreicht, um den Blutzucker zu senken.</p> <p>Janumet ist auch zusätzlich zu Insulin (d. h. als Dreifachtherapie) indiziert als Ergänzung zu Diät und Bewegung bei Patienten, bei denen eine stabile Insulindosis und Metformin allein den Blutzucker nicht ausreichend senken.</p> <p>Per i pazienti adulti con diabète mellito di tipo 2: Janumet è indicato in aggiunta alla dieta e all'esercizio fisico per migliorare il controllo glicemico in pazienti che non hanno un adeguato controllo della glicemia con il loro dosaggio massimo tollerato di metformina da sola o in quei pazienti già in trattamento con l'associazione di sitagliptin e metformina.</p> <p>Janumet è indicato in associazione con una sulfonilurea (es., triplice terapia di associazione) in aggiunta alla dieta e all'esercizio fisico in pazienti che non hanno un adeguato controllo della glicemia con il loro dosaggio massimo tollerato di metformina ed una sulfonilurea.</p> <p>Janumet è indicato in triplice terapia di associazione con un agonista del recettore gamma attivato dal proliferatore del perossisoma (PPARγ) (es., un tiazolidinedione) in aggiunta alla dieta e all'esercizio fisico in pazienti che non hanno un adeguato controllo della glicemia con il loro dosaggio massimo tollerato di metformina e di un agonista PPARγ.</p> <p>Janumet è anche indicato come terapia aggiuntiva all'insulina (es., triplice terapia di associazione) in aggiunta alla dieta e all'esercizio fisico per migliorare il controllo glicemico nei pazienti quando un dosaggio stabile di insulina e metformina da sola non fornisce un adeguato controllo glicemico.</p>	Innere Medizin Medicina interna	Innere Medizin Medicina interna						

Name Arzneimittel Nome farmaco	Wirkstoff Princípio ativo	Indikation Indicazione	KH Ospedale di Bolzano	Bozen di Meran	KH Ospedale di Brixen	KH Bruneck Ospedale di Bressanone	KH Schlanders Ospedale di Brunico	KH Sterzing Ospedale di Silandro	KH Innichen Ospedale di Vipiteno	KH Innichen Ospedale di San Candido	Ambulante Gesundheitseinrichtungen Strutture sanitarie ambulatoriali	
Januvia	Sitagliptin sitagliptin	<p>Bei erwachsenen Patienten mit Typ-2-Diabetes mellitus ist Januvia indiziert zur Verbesserung der Blutzuckerkontrolle:</p> <p>Als Monotherapie:</p> <ul style="list-style-type: none"> - bei Patienten, bei denen Diät und Bewegung allein den Blutzucker nicht ausreichend senken und für die Metformin aufgrund von Gegenanzeigen oder Unverträglichkeit nicht geeignet ist. <p>Als orale Zweifachtherapie in Kombination mit:</p> <ul style="list-style-type: none"> - Metformin, wenn Diät und Bewegung plus eine Monotherapie mit Metformin den Blutzucker nicht ausreichend senken. - einem Sulfonylharnstoff, wenn Diät und Bewegung plus eine Monotherapie mit einem Sulfonylharnstoff in der höchsten vertragenen Dosis den Blutzucker nicht ausreichend senken und wenn Metformin aufgrund von Gegenanzeigen oder Unverträglichkeit nicht geeignet ist. - einem Peroxisomal Proliferator activated Receptor gamma(PPARγ)-Agonisten (d. h. einem Thiazolidindion), wenn die Anwendung eines PPARγ-Agonisten angebracht ist und Diät und Bewegung plus Monotherapie mit einem PPARγ-Agonisten den Blutzucker nicht ausreichend senken. <p>Als orale Dreifachtherapie in Kombination mit:</p> <ul style="list-style-type: none"> - einem Sulfonylharnstoff und Metformin, wenn Diät und Bewegung plus eine Zweifachtherapie mit diesen Arzneimitteln den Blutzucker nicht ausreichend senken. - einem PPARγ-Agonisten und Metformin, wenn die Anwendung eines PPARγ-Agonisten angebracht ist und Diät und Bewegung plus eine Zweifachtherapie mit diesen Arzneimitteln den Blutzucker nicht ausreichend senken. <p>Januvia ist auch zusätzlich zu Insulin indiziert (mit oder ohne Metformin), wenn Diät und Bewegung sowie eine stabile Insulindosis den Blutzucker nicht ausreichend senken.</p> <p>Per pazienti adulti con diabete mellito di tipo 2, Januvia è indicato per migliorare il controllo glicemico:</p> <p>In onoterapia</p> <ul style="list-style-type: none"> - in pazienti non adeguatamente controllati con dieta ed esercizio fisico da soli e per i quali la metformina non è appropriata per controindicazioni o intolleranza. <p>In duplice terapia orale in associazione con</p> <ul style="list-style-type: none"> - metformina quando dieta ed esercizio fisico più metformina da sola non forniscono un controllo adeguato della glicemia. - una sulfonilurea quando dieta ed esercizio fisico più la dose massima tollerata di una sulfonilurea da sola non forniscono un controllo adeguato della glicemia e quando la metformina non è appropriata per controindicazioni o intolleranza. - un agonista del recettore gamma attivato dal proliferatore del perossisoma (PPARγ) (es., un tiazolidinedione) quando è appropriato l'uso di un agonista PPARγ e quando dieta ed esercizio fisico più l'agonista PPARγ da solo non forniscono un adeguato controllo della glicemia. <p>In triplice terapia orale in associazione con</p> <ul style="list-style-type: none"> - una sulfonilurea e metformina quando dieta ed esercizio fisico più la duplice terapia con questi medicinali non forniscono un controllo adeguato della glicemia. - un agonista PPARγ e metformina quando è appropriato l'uso di un agonista PPARγ e quando dieta ed esercizio fisico più la duplice terapia con questi medicinali non forniscono un controllo adeguato della glicemia. <p>Januvia è anche indicato come terapia aggiuntiva all'insulina (con o senza metformina) quando dieta ed esercizio più un dosaggio stabile di insulina non forniscono un adeguato controllo della glicemia.</p>	<p>Innere Medizin</p> <p>Medicina interna</p>									
Jardiance	Empagliflozin	Jardiance ist bei Erwachsenen mit Typ-2-Diabetes mellitus zur Verbesserung	Innere Medizin									

Name Arzneimittel Nome farmaco	Wirkstoff Princípio ativo	Indikation Indicazione	KH Ospedale di Bolzano	Bozen di Merano	KH Ospedale di Merano	Brixen di Bressanone	KH Ospedale di Brunico	Bruneck di Silandro	KH Ospedale di Vipiteno	KH Innichen Ospedale di San Candido	Ambulante Gesundheitseinrichtungen Strutture sanitarie ambulatoriali	
	empagliflozin	<p>der Blutzuckerkontrolle angezeigt als:</p> <p>Monotherapie</p> <p>- Wenn Diät und Bewegung allein zur Blutzuckerkontrolle nicht ausreichen, bei Patienten, bei denen die Anwendung von Metformin aufgrund einer Unverträglichkeit als ungeeignet erachtet wird.</p> <p>Add-on-Kombinationstherapie</p> <p>- In Kombination mit anderen blutzuckersenkenden Arzneimitteln einschließlich Insulin, wenn diese zusammen mit Diät und Bewegung zur Blutzuckerkontrolle nicht ausreichen.</p> <p>Jardiance è indicato nel trattamento del diabete mellito di tipo 2 per migliorare il controllo della glicemia negli adulti, utilizzato come:</p> <p>Monoterapia</p> <p>- Quando la dieta e l'esercizio fisico da soli non forniscono un adeguato controllo della glicemia nei pazienti per i quali l'uso della metformina non è appropriato a causa di intolleranza.</p> <p>Terapia di associazione aggiuntiva</p> <p>- In associazione con altri medicinali antidiabetici, compresa l'insulina, quando questi uniti alla dieta e all'esercizio fisico non forniscono un controllo adeguato della glicemia</p>	Medicina interna	Medicina interna								
Jentadueto	Metformin und Linagliptin metformina e linagliptin	<p>Behandlung erwachsener Patienten mit Typ-2-Diabetes mellitus: Jentadueto ist zusätzlich zu Diät und Bewegung zur verbesserten Einstellung der Blutzuckerwerte bei erwachsenen Patienten indiziert, bei denen eine Monotherapie mit Metformin in der höchsten vertragenen Dosis den Blutzucker nicht ausreichend senkt oder die bereits mit der Kombination von Linagliptin und Metformin behandelt werden.</p> <p>Jentadueto ist in Kombination mit einem Sulfonylharnstoff (d.h. als Dreifachtherapie) zusätzlich zu Diät und Bewegung bei erwachsenen Patienten indiziert, bei denen eine Kombination aus der jeweils höchsten vertragenen Dosis von Metformin und eines Sulfonylharnstoffs nicht ausreicht, um den Blutzucker zu senken.</p> <p>Jentadueto ist in Kombination mit Insulin (d. h. als Dreifachkombinationstherapie) als Ergänzung zu Diät und Bewegung indiziert, um die Blutzuckerkontrolle bei erwachsenen Patienten zu verbessern, wenn Insulin und Metformin allein den Blutzucker nicht ausreichend kontrollieren.</p> <p>Trattamento di pazienti adulti con diabete mellito di tipo 2: Jentadueto è indicato in aggiunta alla dieta e all'esercizio fisico per migliorare il controllo glicemico in pazienti adulti inadeguatamente controllati dalla dose massima tollerata di metformina come onoterapia, o già trattati con l'associazione di linagliptin e metformina;</p> <p>Jentadueto è indicato in associazione con una sulfaniurea (cioè terapia di associazione tripla) in aggiunta alla dieta e all'esercizio fisico in pazienti adulti inadeguatamente controllati dalla dose massima tollerata di metformina.</p> <p>Jentadueto è indicato in associazione con insulina (cioè terapia di associazione tripla) in aggiunta alla dieta e all'esercizio fisico per migliorare il controllo glicemico in pazienti adulti quando insulina e metformina in onoterapia non forniscono un controllo glicemico adeguato.</p>	Innere Medizin Medicina interna									
Jinarc	Tolvaptan tolvaptan	<p>Jinarc wird angewendet, um die Progression von Zystenentwicklung und Niereninsuffizienz bei autosomal-dominanter polyzystischer Nierenerkrankung (ADPKD) bei Erwachsenen mit chronischer Nierenerkrankung (CKD) im Stadium 1 bis 4 zu Behandlungsbeginn mit Anzeichen für rasch fortschreitende Erkrankung zu verlangsamen.</p> <p>Jinarc è indicato per rallentare la progressione dello sviluppo di cisti e dell'insufficienza renale associata al rene policistico autosomico dominante (ADPKD) in adulti con CKD di stadio da 1 a 4 all'inizio del trattamento, con</p>	Nephrologie Nefrologia	Innere Medizin Medicina interna	Innere Medizin Medicina interna	Innere Medizin Medicina interna	Innere Medizin Medicina interna					

Name Arzneimittel Nome farmaco	Wirkstoff Princípio ativo	Indikation Indicazione	KH Ospedale Bolzano	Bozen di	KH Ospedale Merano	Meran di	KH Ospedale Brixen di Bressanone	Brixen di	KH Ospedale di Bruneck di Brunico	Bruneck di	KH Schlanders Ospedale di Silandro	Silandro di	KH Sterzing Ospedale di Vipiteno	Vipiteno di	KH Innichen Ospedale di San Candido	Innichen di	Ambulante Gesundheitseinrichtungen Strutture sanitarie ambulatoriali
		evidenza di malattia in rapida progressione.															
Jivi	Damoctocog alfa pegol damoctocog alfa pegol	Behandlung und Prophylaxe von Blutungen bei vorbehandelten Patienten ab 12 Jahren mit Hämophilie A (angeborener Faktor VIII-Mangel). Trattamento e profilassi delle emorragie nei pazienti precedentemente trattati, di età > 12 anni, con emofilia A (carenza congenita di fattore VIII)	Hämatologie Ematologia Pediatria														
Kadcyla	Trastuzumab Emtansin trastuzumab emtansine	Kadcyla ist als Einzelsubstanz zur Behandlung von erwachsenen Patienten mit HER2-positivem, inoperablem lokal fortgeschrittenem oder metastasiertem Brustkrebs indiziert, die zuvor, einzeln oder in Kombination, Trastuzumab und ein Taxan erhalten haben. Die Patienten sollten entweder - eine vorherige Behandlung gegen die lokal fortgeschrittene oder metastasierte Erkrankung erhalten haben oder - ein Rezidiv während oder innerhalb von sechs Monaten nach Beendigung der adjuvanten Behandlung entwickelt haben. Kadcyla, in monoterapia, è indicato per il trattamento di pazienti adulti affetti da tumore mammario HER2- positivo, inoperabile, localmente avanzato o metastatico, sottoposti in precedenza a trattamento con trastuzumab e un taxano, onoterapia idonea ratamente o in associazione. I pazienti devono, o: - essere stati sottoposti in precedenza a terapia per la malattia localmente avanzata o metastatica, oppure; - aver sviluppato recidiva di malattia nel corso di o entro sei mesi dal completamento della terapia adiuvante.	Onkologie Oncologia	Internistische Tagesklinik Gynäkologie Day-Hospital internistico Ginecologia	Innere Medizin (onkologisches Day- Hospital) Medicina interna (Day-Hospital oncologico)	Innere Medizin (onkologisches Day- Hospital) Medicina interna (Day-Hospital oncologico)	Innere Medizin (medizinische s Day- Hospital) Medicina interna (Day-Hospital medico)	Innere Medizin (medizinische s Day- Hospital) Medicina interna (Day-Hospital medico)	Innere Medizin (medizinische s Day- Hospital) Medicina interna (Day-Hospital medico)	Innere Medizin (medizinische s Day- Hospital) Medicina interna (Day-Hospital medico)	Innere Medizin (medizinische s Day- Hospital) Medicina interna (Day-Hospital medico)	Innere Medizin (medizinische s Day- Hospital) Medicina interna (Day-Hospital medico)	Innere Medizin (medizinische s Day- Hospital) Medicina interna (Day-Hospital medico)	Innere Medizin (medizinische s Day- Hospital) Medicina interna (Day-Hospital medico)	Innere Medizin (medizinische s Day- Hospital) Medicina interna (Day-Hospital medico)	Innere Medizin (medizinische s Day- Hospital) Medicina interna (Day-Hospital medico)	Innere Medizin (medizinische s Day- Hospital) Medicina interna (Day-Hospital medico)
Kalydeco	Ivacactor ivacactor	Kalydeco ist angezeigt zur Behandlung der zystischen Fibrose (CF, Mukoviszidose) bei Patienten ab 6 Jahren mit einem Körpergewicht von mindestens 25kg, die eine der folgenden Gating-Mutationen (Klasse 3) im CFTR-Gen aufweisen: G551D, G1244E, G1349D, G178R, G551S, S1251N, S1255P, S549N oder S549R. Kalydeco ist außerdem angezeigt zur Behandlung von Patienten mit zystischer Fibrose (CF) ab 18 Jahren, bei denen eine R117H-Mutation im CFTR-Gen vorliegt. Kalydeco è indicato per il trattamento della fibrosi cistica (FC), in pazienti di eta' pari o superiore a 6 anni e di peso pari o superiore a 25kg, che hanno una delle seguenti mutazioni di gating (di classe III) nel gene CFTR: G551D, G1244E, G1349D, G178R, G551S, S1251N, S1255P, S549N o S549R. Kalydeco è indicato inoltre per il trattamento di pazienti affetti da fibrosi cistica (FC), di età pari o superiore a 18 anni, che hanno una mutazione R117H nel gene CFTR.	Interne Medizin Pädiatrie Pneumologie Medicina interna Pediatria Pneumologia	Interne Medizin Pädiatrie Medicina interna Pediatria	Interne Medizin Pädiatrie Medicina interna Pediatria	Interne Medizin Pädiatrie Medicina interna Pediatria	Interne Medizin Pädiatrie Medicina interna Pediatria	Interne Medizin Pädiatrie Medicina interna Pediatria	Interne Medizin Pädiatrie Medicina interna Pediatria	Interne Medizin Pädiatrie Medicina interna Pediatria	Interne Medizin Pädiatrie Medicina interna Pediatria	Interne Medizin Pädiatrie Medicina interna Pediatria	Interne Medizin Pädiatrie Medicina interna Pediatria	Interne Medizin Pädiatrie Medicina interna Pediatria	Interne Medizin Pädiatrie Medicina interna Pediatria	Interne Medizin Pädiatrie Medicina interna Pediatria	
Kanuma	Sebelipase alfa sebelipasi alfa	KANUMA wird angewendet zur langfristigen Enzymersatztherapie (EET) bei Patienten aller Altersgruppen mit einem Mangel an lysosomaler saurer Lipase (LAL-Mangel). KANUMA wird angewendet zur langfristigen Enzymersatztherapie (EET) bei Patienten aller Altersgruppen mit einem Mangel an lysosomaler saurer Lipase (LAL-Mangel)	Pädiatrie Pedriatria														
Kengrexal	Cangrelor cangrelor	Kengrexal, in Kombination mit Acetylsalicylsäure (ASS) verabreicht, ist indiziert für die Senkung von thrombotischen kardiovaskulären Ereignissen bei erwachsenen Patienten mit koronarer Herzkrankheit, die sich einer perkutanen Koronarintervention (PCI) unterziehen und vor Einleitung der PCI keine oralen P2Y12-Hemmer erhielten und bei denen eine orale Therapie mit P2Y12-Hemmern nicht möglich oder wünschenswert ist.	Kardiologie Cardiologia														

Name Arzneimittel Nome farmaco	Wirkstoff Prinzipio attivo	Indikation Indicazione	KH Ospedale Bolzano	Bozen di	KH Ospedale Merano	Brixen di	KH Ospedale Bressanone	KH Bruneck di Brunico	KH Schlanders Ospedale Silandro	KH Sterzing Ospedale di Vipiteno	KH Innichen Ospedale di San Candido	Ambulante Gesundheitsein- richtungen Strutture sanitarie ambulatoriali
		Kengrexal, in co-somministrazione con acido acetilsalicilico (ASA), è indicato per la riduzione degli eventi cardiovascolari trombotici nei pazienti adulti con cardiopatia coronarica sottoposti a intervento coronarico percutaneo (PCI, percutaneous coronary intervention) che non hanno ricevuto un inibitore orale del recettore P2Y12 prima della procedura di PCI e nei quali la terapia con gli inibitori del recettore P2Y12 per via orale non è fattibile o auspicabile.										
Kevzara	Sarilumab sarilumab	Kevzara ist in Kombination mit Methotrexat (MTX) indiziert zur Behandlung der mittelschweren bis schweren aktiven rheumatoiden Arthritis (RA) bei erwachsenen Patienten, die auf ein oder mehrere krankheitsmodifizierende antirheumatische Arzneimittel (DMARDs) unzureichend angesprochen oder diese nicht vertragen haben. Kevzara kann als Monotherapie gegeben werden, wenn MTX nicht vertragen wird oder wenn eine Behandlung mit MTX ungeeignet ist. Kevzara in combinazione con metotrexato (MTX) è indicato per il trattamento dell'artrite reumatoide (AR) attiva da moderata a severa in pazienti adulti che hanno risposto in modo inadeguato o sono risultati intolleranti a uno o più farmaci antireumatici modificanti la malattia (DMARDs). Kevzara può essere somministrato in monoterapia in caso di intolleranza al MTX o quando il trattamento con MTX non è appropriato.	Innere Medizin Medicina interna	Innere Medizin Medicina interna	Innere Medizin Medicina interna	Rheumatologie Reumatologia						
Keytruda	Pembrolizumab pembrolizumab	Keytruda ist als Monotherapie zur Behandlung des fortgeschrittenen (nicht resezierbaren oder metastasierenden) Melanoms bei Erwachsenen angezeigt. Keytruda in monoterapia è indicato nel trattamento del melanoma avanzato (non resecabile o metastatico) nei pazienti adulti.	Onkologie Oncologia Dermatologie	Internistisches Day- Hospital Day- Hospital internistico	Innere Medizin (onkologisches Day- Hospital) Medicina interna (Day-Hospital oncologico)	Innere Medizin (onkologisches Day- Hospital) Medicina interna (Day-Hospital oncologico)						
Keytruda	Pembrolizumab pembrolizumab	Keytruda ist als Monotherapie zur Erstlinienbehandlung des metastasierenden nicht-kleinzelligen Lungenkarzinoms (NSCLC) mit PD-L1 exprimierenden Tumoren (Tumor Proportion Score [TPS] ≥50%) ohne EGFR- oder ALK-positive Tumormutationen bei Erwachsenen angezeigt. Keytruda in monoterapia è indicato nel trattamento in prima linea del carcinoma polmonare non a piccole cellule (NSCLC) metastatico negli adulti il cui tumore esprime PD-L1 con tumour proportion score (TPS) ≥50 % in assenza di tumore positivo per mutazione di EGFR o per ALK.	Onkologie Oncologia	Internistisches Day- Hospital Day- Hospital internistico	Innere Medizin (onkologisches Day- Hospital) Medicina interna (Day-Hospital oncologico)	Innere Medizin (onkologisches Day- Hospital) Medicina interna (Day-Hospital oncologico)						
Keytruda	Pembrolizumab pembrolizumab	Keytruda ist als Monotherapie zur Behandlung des lokal fortgeschrittenen oder metastasierenden NSCLC mit PD-L1 exprimierenden Tumoren (TPS ≥ 1%) nach vorheriger Chemotherapie bei Erwachsenen angezeigt. Patienten mit EGFR- oder ALK-positiven Tumormutationen sollten vor der Therapie mit Keytruda ebenfalls eine auf diese Mutationen zielgerichtete Therapie erhalten haben. Keytruda in monoterapia è indicato nel trattamento del NSCLC localmente avanzato o metastatico negli adulti il cui tumore esprime PD-L1 con TPS ≥ 1% che hanno ricevuto almeno un precedente trattamento chemioterapico. I pazienti con tumore positivo per mutazione di EGFR o per ALK devono anche aver ricevuto una terapia mirata prima di ricevere Keytruda.	Onkologie Oncologia	Internistisches Day- Hospital Day- Hospital internistico	Innere Medizin (onkologisches Day- Hospital) Medicina interna (Day-Hospital oncologico)	Innere Medizin (onkologisches Day- Hospital) Medicina interna (Day-Hospital oncologico)						
Keytruda	Pembrolizumab pembrolizumab	Keytruda ist in Kombination mit Pemetrexed und Platin-Chemotherapie zur Erstlinienbehandlung des metastasierenden nicht-plattenepithelialen NSCLC ohne EGFR- oder ALK- positive Tumormutationen bei Erwachsenen angezeigt Keytruda, in associazione a pemetrexed e chemioterapia contenente platino, è indicato nel trattamento di prima linea del NSCLC metastatico non squamoso	Onkologie Oncologia	Internistisches Day- Hospital Day- Hospital internistico	Innere Medizin (onkologisches Day- Hospital) Medicina interna	Innere Medizin (onkologisches Day- Hospital) Medicina interna						

Name Arzneimittel Nome farmaco	Wirkstoff Princípio attivo	Indikation Indicazione	KH Ospedale di Bolzano	Bozen di Merano	KH Ospedale di Merano	Brixen di Bressanone	KH Bruneck Ospedale di Bressanone	KH Schlanders Ospedale di Silandro	KH Sterzing Ospedale di Vipiteno	KH Innichen Ospedale di San Candido	Ambulante Gesundheitseinrichtungen Strutture sanitarie ambulatoriali
		negli adulti il cui tumore non è positivo per mutazioni di EGFR o per ALK.			(Day-Hospital oncologico)	(Day-Hospital oncologico)					
Keytruda	Pembrolizumab pembrolizumab	Keytruda ist als Monotherapie zur adjuvanten Behandlung des Melanoms im Tumorstadium III mit Lymphknotenbeteiligung nach vollständiger Resektion bei Erwachsenen angezeigt Keytruda in monoterapia è indicato nel trattamento adiuvante di pazienti adulti con melanoma al III stadio e con coinvolgimento dei linfonodi che sono stati sottoposti a resezione completa.	Oncologie Dermatologie	Internistisches Day- Hospital Day- Hospital internistico	Innere Medizin (onkologisches Day- Hospital) Medicina interna (Day-Hospital oncologico)	Innere Medizin (onkologisches Day- Hospital) Medicina interna (Day-Hospital oncologico)					
Keytruda	Pembrolizumab pembrolizumab	Keytruda ist als Monotherapie zur Behandlung des lokal fortgeschrittenen oder metastasierenden Urothelkarzinoms nach vorheriger Platin-basierter Therapie bei Erwachsenen angezeigt Keytruda in monoterapia è indicato nel trattamento del carcinoma uroteliale localmente avanzato o metastatico negli adulti che hanno ricevuto una precedente chemioterapia contenente platino.	Oncologia	Internistisches Day- Hospital Day- Hospital internistico	Innere Medizin (onkologisches Day- Hospital) Medicina interna (Day-Hospital Oncologico)	Innere Medizin (onkologisches Day- Hospital) Medicina interna (Day-Hospital oncologico)					
Keytruda	Pembrolizumab pembrolizumab	Keytruda ist als Monotherapie zur Behandlung des rezidivierenden oder refraktären klassischen Hodgkin-Lymphoms bei Erwachsenen nach Versagen einer autologen Stammzelltransplantation (auto-SZT) und einer Behandlung mit Brentuximab Vedotin (BV), oder nach Versagen einer Behandlung mit BV, wenn eine auto-SZT nicht in Frage kommt, angezeigt. Keytruda in monoterapia è indicato per il trattamento di pazienti adulti affetti da linfoma di Hodgkin classico (cHL) ricidivato o refrattario che abbiano fallito il trattamento con trapianto autologo di cellule staminali (ASCT) e brentuximab vedotin (BV), o che non siano eleggibili al trapianto e abbiano fallito il trattamento con BV.	Hämatologie Ematologia	Internistisches Day- Hospital Day- Hospital internistico							
Keytruda	Pembrolizumab pembrolizumab	Keytruda ist in Kombination mit Carboplatin und entweder Paclitaxel oder nab-Paclitaxel zur Erstlinienbehandlung des metastasierenden plattenepithelialen nicht-kleinzelligen Lungenkarzinoms bei Erwachsenen angezeigt. Keytruda, in associazione a carboplatino e paclitaxel o nab-paclitaxel, è indicato nel trattamento di prima linea del carcinoma polmonare non a piccole cellule metastatico squamoso negli adulti.	Oncologia	Internistisches Day- Hospital Day- Hospital internistico	Innere Medizin (onkologisches Day- Hospital) Medicina interna (Day-Hospital oncologico)	Innere Medizin (onkologisches Day- Hospital) Medicina interna (Day-Hospital oncologico)					
Keytruda	Pembrolizumab pembrolizumab	Keytruda ist in Kombination mit Axitinib zur Erstlinienbehandlung des fortgeschrittenen Nierenzellkarzinoms bei Erwachsenen angezeigt. Keytruda, in associazione ad axitinib, è indicato nel trattamento di prima linea del carcinoma a cellule renali avanzato negli adulti.	Oncologia	Internistisches Day- Hospital Day- Hospital internistico	Innere Medizin (onkologisches Day- Hospital) Medicina interna (Day-Hospital oncologico)	Innere Medizin (onkologisches Day- Hospital) Medicina interna (Day-Hospital oncologico)					
Keytruda	Pembrolizumab pembrolizumab	Keytruda ist als Monotherapie oder in Kombination mit Platin- und 5-Fluorouracil (5-FU)-Chemotherapie zur Erstlinienbehandlung des metastasierenden oder nicht resezierbaren rezidivierenden Plattenepithelkarzinoms der Kopf-Hals-Region bei Erwachsenen mit PD-L1-exprimierenden Tumoren (Combined Positive Score [CPS] ≥ 1) angezeigt. Keytruda, in monoterapia o in associazione a chemioterapia contenente platino e 5-fluorouracile (5-FU), è indicato nel trattamento di prima linea del carcinoma a cellule squamose della testa e del collo, metastatico o ricorrente non resecabile, negli adulti il cui tumore esprime PD-L1 con un CPS ≥ 1.	Oncologia	Internistisches Day- Hospital Day- Hospital internistico	Innere Medizin (onkologisches Day- Hospital) Medicina interna (Day-Hospital oncologico)	Innere Medizin (onkologisches Day- Hospital) Medicina interna (Day-Hospital oncologico)					

Name Arzneimittel Nome farmaco	Wirkstoff Princípio ativo	Indikation Indicazione	KH Ospedale di Bolzano	Bozen di Meran	KH Ospedale di Brixen	KH Ospedale di Bruneck	KH Schlanders Ospedale di Silandro	KH Sterzing Ospedale di Vipiteno	KH Innichen Ospedale di San Candido	Ambulante Gesundheitseinrichtungen Strutture sanitarie ambulatoriali
Kineret	Anakinra anakinra	<p>Still-Syndrom: Kineret wird angewendet zur Behandlung des Still-Syndroms einschließlich der systemischen juvenilen idiopathischen Arthritis (SJIA) und des Still-Syndroms des Erwachsenen (Adult-Onset Still's Disease, AOSD) bei Erwachsenen, Jugendlichen, Kindern und Kleinkindern im Alter von 8 Monaten oder älter mit einem Körpergewicht von mindestens 10 kg, die aktive systemische Merkmale einer moderaten bis hohen Krankheitsaktivität aufweisen, oder bei Patienten mit anhaltender Krankheitsaktivität nach Behandlung mit nichtsteroidalen Antiphlogistika (NSAR) oder Glukokortikoiden.</p> <p>Kineret kann als Monotherapie oder in Kombination mit anderen entzündungshemmenden Arzneimitteln und Basistherapeutika (DMARD) angewendet werden.</p> <p>Malattia di Still: Kineret è indicato negli adulti, negli adolescenti, nei bambini e nei lattanti di età 8 mesi o superiore con un peso corporeo di 10 kg o superiore per il trattamento della malattia di Still, comprendente l'artrite idiopatica giovanile sistemica (Systemic Juvenile Idiopathic Arthritis, SJIA) e la malattia di Still dell'adulto (Adult-Onset Still's Disease, AOSD), con caratteristiche sistemiche attive e attività di malattia da moderata a elevata, o nei pazienti con attività di malattia persistente dopo trattamento con farmaci antinfiammatori non steroidei (FANS) o glucocorticoidi.</p> <p>Kineret può essere somministrato in monoterapia o in associazione con altri farmaci antinfiammatori e farmaci antireumatici modificanti la malattia (disease-modifying antirheumatic drugs, DMARD).</p>	Dermatologie	Innere Medizin Dermatologie Medicina interna Dermatologia	Innere Medizin	Dermatologia				Betrieblicher Dienst für Rheumatologie Servizio di reumatologia aziendale
Kisqali	Ribociclib ribociclib	<p>Kisqali wird in Kombination mit einem Aromatasehemmer zur Behandlung von postmenopausalen Frauen mit einem Hormonrezeptor(HR)-positiven, humanen epidermalen Wachstumsfaktor-Rezeptor-2(HER2)-negativen, lokal fortgeschrittenen oder metastasierten Mammakarzinom als initiale endokrin-basierte Therapie angewendet.</p> <p>Kisqali in combinazione con un inibitore dell'aromatasi è indicato come terapia iniziale a base endocrina per il trattamento delle donne in post-menopausa con carcinoma mammario in stadio localmente avanzato o metastatico positivo per il recettore ormonale (HR) e negativo per il recettore 2 per il fattore di crescita epidermico umano (HER2).</p>	Onkologie Oncologia	Internistisches Day- Hospital Gynäkologie Day- Hospital internistico Ginecologia	Innere Medizin (onkologisches Day- Hospital) Gynäkologie Medicina interna (Day-Hospital oncologico) Ginecologia	Innere Medizin (onkologisches Day- Hospital) Gynäkologie Medicina interna (Day-Hospital oncologico) Ginecologia				
Kisqali	Ribociclib ribociclib	<p>Kisqali wird zur Behandlung von Frauen mit einem Hormonrezeptor(HR)-positiven, humanen epidermalen Wachstumsfaktor-Rezeptor-2(HER2)-negativen, lokal fortgeschrittenen oder metastasierten Mammakarzinom in Kombination mit einem Aromatasehemmer oder Fulvestrant als initiale endokrinbasierte Therapie oder bei Frauen mit vorangegangener endokriner Therapie angewendet.</p> <p>Bei prä- oder perimenopausalen Frauen sollte die endokrine Therapie mit einem LHRH-Agonisten (LHRH = Luteinising Hormone-Releasing Hormone) kombiniert werden.</p> <p>Kisqali, in associazione a un inibitore dell'aromatasi o a fulvestrant, è indicato nelle donne con carcinoma mammario in stadio localmente avanzato o metastatico positivo per il recettore ormonale (HR) e negativo per il recettore 2 per il fattore di crescita epidermico umano (HER2), come terapia iniziale a base endocrina o in donne che hanno in precedenza ricevuto una terapia endocrina. In donne in pre- o perimenopausa, la terapia endocrina deve essere associata ad un agonista dell'ormone di rilascio dell'ormone luteinizzante (LHRH).</p>	Onkologie Oncologia	Internistisches Day- Hospital Day- Hospital internistico	Innere Medizin (onkologisches Day- Hospital) Medicina interna (Day-Hospital oncologico)	Innere Medizin (onkologisches Day- Hospital) Medicina interna (Day-Hospital oncologico)	Innere Medizin (medizinische s Day- Hospital) Medicina interna (Day-Hospital medico)	Innere Medizin (medizinische s Day- Hospital) Medicina interna (Day-Hospital medico)	Innere Medizin (medizinische s Day- Hospital) Medicina interna (Day-Hospital medico)	Innere Medizin (medizinische s Day- Hospital) Medicina interna (Day-Hospital medico)

Name Arzneimittel Nome farmaco	Wirkstoff Princípio attivo	Indikation Indicazione	KH Ospedale di Bolzano	Bozen di Meran	KH Ospedale di Brixen	KH Ospedale di Bruneck	KH Schlanders Ospedale di Silandro	KH Sterzing Ospedale di Vipiteno	KH Innichen Ospedale di San Candido	Ambulante Gesundheitseinrichtungen Strutture sanitarie ambulatoriali
Komboglyze	Saxagliptin + Metformin saxagliptin+metformina	<p>Komboglyze ist als Ergänzung zu Diät und Bewegung angezeigt, um die Blutzuckerkontrolle bei erwachsenen Patienten im Alter von 18 Jahren und älter mit Typ-2-Diabetes mellitus zu verbessern, die mit der maximal verträglichen Dosis von Metformin allein nicht ausreichend kontrolliert sind, oder die bereits mit der Kombination von Saxagliptin und Metformin als separate Tabletten behandelt werden.</p> <p>Komboglyze ist auch in Kombination mit Insulin (d. h. als Dreifach-Kombinationstherapie) als Ergänzung zu Diät und Bewegung angezeigt, um die Blutzuckerkontrolle bei erwachsenen Patienten im Alter von 18 Jahren und älter mit Typ-2-Diabetes mellitus zu verbessern, wenn Insulin und Metformin allein den Blutzucker nicht ausreichend kontrollieren.</p> <p>Komboglyze è indicato in aggiunta alla dieta e all'esercizio fisico per migliorare il controllo glicemico nei pazienti adulti a partire dai 18 anni di età con diabete mellito di tipo 2 non adeguatamente controllato con la dose massima tollerata di metformina da sola o in quei pazienti già in trattamento con l'associazione saxagliptin e metformina in compresse separate.</p> <p>Komboglyze è inoltre indicato in combinazione con insulina (terapia di associazione tripla), in aggiunta alla dieta e all'esercizio fisico per migliorare il controllo glicemico in pazienti adulti a partire dai 18 anni di età con diabete mellito di tipo 2, quando l'insulina e la metformina da sola non forniscono un controllo glicemico adeguato.</p>	Innere Medizin Medicina interna	Innere Medizin Medicina interna	Innere Medizin Medicina interna	Innere Medizin Medicina interna	Innere Medizin Medicina interna	Innere Medizin Medicina interna	Innere Medizin Medicina interna	Innere Medizin Medicina interna
Kuvan	Sapropterin sapropterina	<p>Kuvan wird bei Erwachsenen und pädiatrischen Patienten jeden Alters mit Phenylketonurie (PKU) zur Behandlung der Hyperphenylalaninämie (HPA) angewendet, die nachweislich auf eine solche Therapie ansprechen.</p> <p>Kuvan è indicato per il trattamento dell'iperfenilalaninemia (HPA) in soggetti adulti e pazienti pediatrici di qualsiasi età affetti da fenilketonuria (PKU), che hanno mostrato di rispondere tale trattamento.</p>	Pädiatrie Innere Medizin Gastroenterologie Pediatrica Medicina interna Gastroenterologia							
Kuvan	Sapropterin sapropterina	<p>Kuvan wird auch angewendet zur Behandlung einer Hyperphenylalaninämie (HPA) bei Erwachsenen und pädiatrischen Patienten jeden Alters mit Tetrahydrobiopterin (BH4)-Mangel, die nachweislich auf eine solche Therapie ansprechen.</p> <p>Kuvan è anche indicato per il trattamento dell'iperfenilalaninemia (HPA) in soggetti adulti e pazienti pediatrici di qualsiasi età con carenza di tetraidrobiopterina (BH4), che hanno mostrato di rispondere al trattamento.</p>	Pädiatrie Innere Medizin Gastroenterologie Pediatrica Medicina interna Gastroenterologia							
Kyprolis	Carfilzomib carfilzomib	<p>Kyprolis ist in Kombination mit entweder Lenalidomid und Dexamethason oder Dexamethason allein zur Behandlung von erwachsenen Patienten mit multiplen Myelom indiziert, die mindestens eine vorangegangene Therapie erhalten haben.</p> <p>Kyprolis in associazione o con lenalidomide e desametasone o con solo desametasone è indicato per il trattamento di pazienti adulti con mieloma multiplo già sottoposti ad almeno una precedente terapia.</p>	Hämatologie Ematologia	Internistisches Day- Hospital Day- Hospital internistico	Innere Medizin (onkologisches Day- Hospital) Medicina interna (Day-Hospital oncologico)	Innere Medizin (onkologisches Day- Hospital) Medicina interna (Day-Hospital oncologico)				
Lamzedé	Velmanase alfa velmanase alfa	<p>Enzymersatztherapie zur Behandlung nicht neurologischer Manifestationen bei Patienten mit leichter bis mittelschwerer Alpha-Mannosidose.</p> <p>Terapia enzimatica sostitutiva per il trattamento di manifestazioni non neurologiche in pazienti affetti da alfa-mannosidosi da lieve a moderata.</p>	Pädiatrie Pediatrica							
Laventair	Umeclidinium bromid/Vilanterol umeclidinio/vila	LAVENTAIR ist für die bronchialerweiternde Erhaltungstherapie zur Symptomlinderung bei erwachsenen Patienten mit chronisch-obstruktiver Lungenerkrankung (COPD) angezeigt.	Pneumologie Innere Medizin Geriatrie	Innere Medizin Geriatrie Medicina interna	Innere Medizin Medicina interna	Innere Medizin Medicina interna	Innere Medizin Medicina interna	Innere Medizin Medicina interna	Innere Medizin Medicina interna	Pneumologie (betrieblicher Dienst)

Name Arzneimittel Nome farmaco	Wirkstoff Princípio ativo	Indikation Indicazione	KH Ospedale di Bolzano	Bozen di Meran	KH Ospedale di Merano	Brixen di Bressanone	KH Ospedale di Bruneck di Bressanone	KH Schlanders Ospedale di Silandro	KH Sterzing Ospedale di Vipiteno	KH Innichen Ospedale di San Candido	Ambulante Gesundheitseinrichtungen Strutture sanitarie ambulatoriali
	Interol	LAVENTAIR è indicato come trattamento broncodilatatore di mantenimento per alleviare i sintomi nei pazienti adulti con malattia polmonare ostruttiva cronica (BPCO).	Pneumologia Medicina interna Geriatrica	Geriatrica				interna	interna	interna	Pneumologia (aziendale)
Lemtrada	Alemtuzumab alemtuzumab	LEMTRADA ist angezeigt zur Behandlung von erwachsenen Patienten mit schubförmig-remittierender Multipler Sklerose (RRMS) mit aktiver Erkrankung, definiert durch klinischen Befund oder Bildgebung. LEMTRADA è indicato per i pazienti adulti con sclerosi multipla recidivante-remittente (SMRR) con malattia attiva definita clinicamente o attraverso le immagini di risonanza magnetica	Neurologie Neurologia	Neurologie Neurologia			Neurologie Neurologia				
Lenvima	Lenvatinib lenvatinib	Lenvima ist indiziert als Monotherapie für die Behandlung von erwachsenen Patienten mit fortgeschrittenem oder inoperablem hepatozellulärem Karzinom (HCC), die zuvor noch keine systemische Therapie erhalten haben. Lenvima è indicato come monoterapia per il trattamento del carcinoma epatocellulare (Hepatocellular Carcinoma, HCC) avanzato o non operabile negli adulti che non hanno ricevuto una precedente terapia sistemica.	Onkologie Gastroenterologe Oncologia Gastroenterologica	Internistisches Day- Hospital Day- Hospital internistico	Innere Medizin (onkologisches Day- Hospital)	Medicina interna (Day-Hospital Oncologico)	Innere Medizin (onkologisches Day- Hospital)				
Libtayo	Cemiplimab cemiplimab	LIBTAYO ist indiziert als Monotherapie zur Behandlung von erwachsenen Patienten mit metastasiertem oder lokal fortgeschrittenem kutanen Plattenepithelkarzinom, die für eine kurative Operation oder kurative Strahlentherapie nicht in Betracht kommen. Libtayo in monoterapia è indicato per il trattamento di pazienti adulti con carcinoma cutaneo a cellule squamose metastatico o localmente avanzato che non sono candidati ad intervento chirurgico curativo o radioterapia curativa.	Onkologie Dermatologie Oncologia Dermatologia	Internistisches Day- Hospital Day- Hospital internistico	Innere Medizin (onkologisches Day- Hospital) Medicina interna (Day-Hospital oncologico)	Dermatologie Dermatologia					
Lixiana	Edoxaban edoxaban	Lixiana ist angezeigt -zur Prophylaxe von Schlaganfällen und systemischen Embolien bei erwachsenen Patienten mit nicht-valvulärem Vorhofflimmern (NVAF) und einem oder mehreren Risikofaktoren wie kongestiver Herzinsuffizienz, Hypertonie, Alter ≥ 75 Jahren, Diabetes mellitus, Schlaganfall oder transitorischer ischämischer Attacke TIA) in der Anamnese. -zur Behandlung von tiefen Venenthrombosen (TVT) und Lungenembolien (LE) sowie Prophylaxe von rezidivierenden TVT und LE bei Erwachsenen. Lixiana è indicato: - per la prevenzione dell'ictus e dell'embolia sistemica nei pazienti adulti affetti da fibrillazione arteriale non valvolare (FANV), con uno o più fattori di rischio, quali insufficienza cardiaca congestizia, ipertensione, età ≥ 75 anni, diabete mellito, precedente ictus o attacco ischemico transitorio (ITIA). - per il trattamento della trombosi venosa profonda (TVP) e dell'embolia polmonare (EP) e prevenzione delle recidive di TVP e EP negli adulti	Innere Medizin Kardiologie Geriatrica Neurologie Hämatologie Gefäßchirurgie Orthopädie Chirurgie Pneumologie Medicina interna Cardiologia Geriatrica Neurologia Ematologia Chirurgia vascolare Ortopedia Chirurgia Pneumologia	Innere Medizin Kardiologie Geriatrica Neurologie Hämatologie Orthopädie Chirurgie Internistisches Day- Hospital	Innere Medizin Orthopädie Chirurgie Medicina interna Ortopedia Chirurgia Medicina interna Cardiologia Geriatrica Neurologia Ortopedia Chirurgia Day- Hospital internistico	Innere Medizin Orthopädie Chirurgie Medicina interna Neurologia Ortopedia Chirurgia	Innere Medizin Neurologie Orthopädie Chirurgie Medicina interna Neurologia Ortopedia Chirurgia	Innere Medizin Chirurgie Medicina interna Chirurgia	Innere Medizin Chirurgie Medicina interna Chirurgia Neuroreabilitazione Medicina interna Chirurgia Neuroreabilitazione	Innere Medizin Chirurgie Medicina interna Chirurgia	Gesundheitssprengel Gries - Quirino Gesundheitssprengel Meran Pneumologie (betrieblicher Dienst) Distretto sanitario Gries - San Quirino Distretto sanitario di Merano Pneumologia (servizio aziendale)
Lucentis	Ranibizumab ranibizumab	Lucentis wird angewendet zur: - Behandlung der neovaskulären (feuchten) altersabhängigen Makuladegeneration (AMD), - Behandlung einer Visusbeeinträchtigung infolge eines diabetischen Makulaödems (DMÖ), - Behandlung einer Visusbeeinträchtigung infolge eines Makulaödems aufgrund eines retinalen Venenverschlusses (RVV) (Venenastverschluss oder Zentralvenenverschluss).	Augenheilkunde Oculistica	Augenheilkunde Oculistica			Augenheilkunde Oculistica				

Name Arzneimittel Nome farmaco	Wirkstoff Princípio ativo	Indikation Indicazione	KH Ospedale di Bolzano	Bozen di Merano	KH Ospedale di Brixen Bressanone	KH Ospedale di Bruneck di Bressanone	KH Schlanders Ospedale di Silandro	KH Sterzing Ospedale di Vipiteno	KH Innichen Ospedale di San Candido	Ambulante Gesundheitseinrichtungen Strutture sanitarie ambulatoriali
		Lucentis è indicato per: - il trattamento della degenerazione maculare neovascolare (essudativa) correlata all'età (AMD); - il trattamento della diminuzione visiva causata dall'edema maculare diabetico (DME); - il trattamento della diminuzione visiva causata dall'edema maculare secondario ad occlusione venosa retinica (RVO di branca o RVO centrale).								
Lucentis	Ranibizumab ranibizumab	Behandlung einer Visusbeeinträchtigung infolge einer choroidalen Neovaskularisation (CNV) aufgrund einer pathologischen Myopie (PM). Trattamento della diminuzione visiva causata da neovascularizzazione coroideale (CNV) secondaria a miopia patologica (PM).	Augenheilkunde Oculistica	Augenheilkunde Oculistica			Augenheilkunde Oculistica			
Lucentis	Ranibizumab ranibizumab	Lucentis wird angewendet bei Erwachsenen zur Behandlung einer Visusbeeinträchtigung infolge einer choroidalen Neovaskularisation (CNV) Lucentis è indicato negli adulti per il trattamento della diminuzione visiva causata da neovascularizzazione coroideale (CNV)	Augenheilkunde Oculistica	Augenheilkunde Oculistica			Augenheilkunde Oculistica			
Lutathera	Lutetium (177Lu)-Oxodotreotide lutezio-177Lu-oxodotrootide	Lutathera ist zur Behandlung von nicht resezierbaren oder metastatischen, progressiven, gut differenzierten (G1 und G2) Somatostatinrezeptor-positiven gastroenteropankreatischen neuroendokrinen Tumoren (GEP-NETs) bei Erwachsenen indiziert. Lutathera è indicato in pazienti adulti per il trattamento di tumori neuroendocrini gastroenteropancreatici (NET-GEP) ben differenziati (G1 e G2), progressivi, non asportabili o metastatici, positivi ai recettori per la somatostatina.	Onkologie Oncologia							
Luxturna	Voretigen Neparvovec voretigene neparvovec	Luxturna wird angewendet zur Behandlung von erwachsenen und pädiatrischen Patienten mit Sehverlust aufgrund einer erblichen Netzhautdystrophie, die auf nachgewiesenen biallelischen RPE65-Mutationen beruht, und die über ausreichend lebensfähige Netzhautzellen verfügen. Luxturna è indicato per il trattamento di pazienti adulti e pediatrici con perdita della vista dovuta a distrofia retinica ereditaria causata da mutazioni bialleliche confermate di RPE65 e che abbiano sufficienti cellule retiniche vitali.	Augenheilkunde Oculistica							
Lynparza	Olaparib olaparib	Lynparza wird als Monotherapie für die Erhaltungstherapie von erwachsenen Patienten mit einem Platin-sensitiven Rezidiv eines BRCA-mutierten (Keimbahn und/oder somatisch) high-grade serösen epithelialen Ovarialkarzinoms, Eileiterkarzinom oder primären Peritonealkarzinoms angewendet, die auf einer Platin-basierten Chemotherapie ansprechen (vollständiges oder partielles Ansprechen). Lynparza è indicato come monoterapia per il trattamento di mantenimento di pazienti adulte con recidiva platino-sensibile di carcinoma ovarico epiteliale sieroso di alto grado, di carcinoma alle tube di Falloppio o carcinoma peritoneale primario, BRCA-mutato (mutazione nella linea germinale e/o mutazione somatica), che rispondono (risposta completa o risposta parziale) alla chemioterapia a base di platino.	Onkologie Oncologia	Internistisches Day- Hospital Day- Hospital internistico	Innere Medizin Medicina interna	Innere Medizin (onkologisches Day- Hospital) Medicina interna (Day- Hospital oncologico)				
Lynparza	Olaparib olaparib	Lynparza wird angewendet als Monotherapie für die Erhaltungstherapie von erwachsenen Patientinnen mit einem fortgeschrittenen (FIGO-Stadien III und IV) BRCA1/2-mutierten (in der Keimbahn und/oder somatisch), high-grade epithelialen Ovarialkarzinom, Eileiterkarzinom oder primären Peritonealkarzinom, die nach einer abgeschlossenen Platin-basierten Erstlinien-Chemotherapie ein Ansprechen (vollständig oder partiell) haben. Lynparza è indicato, in monoterapia, per il trattamento di mantenimento di pazienti adulte con cancro epiteliale dell'ovaio di alto grado avanzato (stadio III	Onkologie Oncologia	Internistisches Day- Hospital Gynäkologie Day- Hospital internistico Ginecologia	Innere Medizin (onkologisches Day- Hospital) Medicina interna (Day- Hospital oncologico)	Innere Medizin (onkologisches Day- Hospital) Medicina interna (Day- Hospital oncologico)				

Name Arzneimittel Nome farmaco	Wirkstoff Princípio ativo	Indikation Indicazione	KH Ospedale di Bolzano	Bozen di Merano	KH Ospedale di Brixen Bressanone	KH Ospedale di Bruneck di Bressanone	KH Schlanders Ospedale di Silandro	KH Sterzing Ospedale di Vipiteno	KH Innichen Ospedale di San Candido	Ambulante Gesundheitseinrichtungen Strutture sanitarie ambulatoriali
		e IV secondo FIGO) BRCA1/2-mutato (mutazione nella linea germinale e/o mutazione somatica), cancro della tuba di Fallopio o cancro peritoneale primitivo, che sono in risposta (completa o parziale) dopo il completamento della chemioterapia di prima linea a base di platino.								
Lynparza	Olaparib olaparib	<p>Lynparza wird als Monotherapie für die Behandlung von erwachsenen Patienten mit BRCA1/2-Mutationen in der Keimbahn angewendet, die ein HER2-negatives, lokal fortgeschrittenes oder metastasiertes Mammakarzinom haben. Die Patienten sollten zuvor mit einem Anthrazyklin und einem Taxan im (neo)adjuvanten oder metastasierten Setting behandelt worden sein, es sei denn, die Patienten waren für diese Behandlungen nicht geeignet:</p> <p>Patienten mit Hormonrezeptor (HR)-positivem Mammakarzinom sollten außerdem eine Krankheitsprogression während oder nach einer vorherigen endokrinen Therapie aufweisen oder für eine endokrine Therapie nicht geeignet sein.</p> <p>Lynparza è indicato, in monoterapia, per il trattamento di pazienti adulti con cancro della mammella, localmente avanzato o metastatico, HER2 negativo, e con mutazioni della linea germinale BRCA1/2. I pazienti devono essere stati precedentemente trattati con un'antraciclina e un taxano nel setting (neo)adiuvante o metastatico, a meno che i pazienti fossero stati non eleggibili per questi trattamenti.</p> <p>I pazienti con cancro della mammella e recettore ormonale (HR)-positivo, devono inoltre aver progredito durante o dopo una precedente terapia endocrina o devono essere considerati non eleggibili per la terapia endocrina.</p>	Onkologie Oncologia	Internistisches Day- Hospital Gynäkologie Day- Hospital internistico Ginecologia	Innere Medizin (onkologisches Day- Hospital) Medicina interna (Day- Hospital oncologico)	Innere Medizin (onkologisches Day- Hospital) Medicina interna (Day- Hospital oncologico)				
Lyxumia	Lixisenatid lixisenatide	<p>Lyxumia wird angewendet bei Erwachsenen zur Behandlung des Typ-2-Diabetes mellitus in Kombination mit oralen blutzuckersenkenden Arzneimitteln und/oder Basalinsulin, wenn diese zusammen mit Diät und Bewegung den Blutzucker nicht ausreichend senken.</p> <p>Lyxumia è indicato per il trattamento di adulti con diabete mellito di tipo 2 per ottenere il controllo glicemico in associazione con antidiabetici orali e/o insulina basale quando questi, insieme con la dieta e l'esercizio fisico, non forniscono un adeguato controllo glicemico.</p>	Innere Medizin Medicina interna	Innere Medizin Medicina interna	Innere Medizin Medicina interna	Innere Medizin Medicina interna	Innere Medizin Medicina interna	Innere Medizin Medicina interna	Innere Medizin Medicina interna	
MabThera	Rituximab rituximab	<ul style="list-style-type: none"> - MabThera ist in Kombination mit einer Chemotherapie für die Erstbehandlung von Patienten mit folliculärem Lymphom im Stadium III-IV angezeigt. - Eine MabThera Erhaltungstherapie ist angezeigt zur Behandlung von Patienten mit folliculärem Lymphom, die auf eine Induktionstherapie angesprochen haben. - MabThera ist als Monotherapie für die Behandlung von Patienten mit folliculärem Lymphom im Stadium III-IV angezeigt, die gegen eine Chemotherapie resistent sind oder nach einer solchen einen zweiten oder neuerlichen Rückfall haben. - MabThera ist für die Behandlung von Patienten mit CD20-positivem, diffusem großzelligem B-Zell-Non-Hodgkin-Lymphom in Kombination mit einer CHOP (Cyclophosphamid, Doxorubicin, Vincristin, Prednisolon)-Chemotherapie angezeigt. - MabThera è indicato per il 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 il trattamento di pazienti con linfoma follicolare che rispondono a terapia di induzione. - MabThera in monoterapia è indicato per il trattamento di pazienti con linfoma follicolare in III-IV stadio che sono chemio resistenti o sono in seconda o successiva ricaduta dopo chemioterapia. - MabThera è indicato per il trattamento di pazienti affetti da linfoma non- 	Dermatologie Hämatologie Dermatologia Ematologia	Internistisches Day- Hospital Day- Hospital internistico	Innere Medizin (onkologisches Day- Hospital) Medicina interna (Day- Hospital oncologico)	Innere Medizin (onkologisches Day- Hospital) Medicina interna (Day- Hospital oncologico)	Innere Medizin (medizinische s Day- Hospital) Medicina interna (Day- Hospital medico)	Innere Medizin (medizinische s Day- Hospital) Medicina interna (Day- Hospital medico)	Innere Medizin (medizinische s Day- Hospital) Medicina interna (Day- Hospital medico)	

Name Arzneimittel Nome farmaco	Wirkstoff Princípio attivo	Indikation Indicazione	KH Ospedale di Bolzano	Bozen di Merano	KH Ospedale di Brixen Bressanone	KH Ospedale di Bruneck di Bressanone	KH Schlanders Ospedale di Silandro	KH Sterzing Ospedale di Vipiteno	KH Innichen Ospedale di San Candido	Ambulante Gesundheitseinrichtungen Strutture sanitarie ambulatoriali	
		Hodgkin, CD20 positivo, diffuso a grandi cellule B, in associazione a chemioterapia CHOP (ciclofosfamide, doxorubicina, vincristina, prednisolone).									
Mavenclad	Cladribin cladribina	Mavenclad wird angewendet zur Behandlung von erwachsenen Patienten mit hochaktiver schubförmiger Multipler Sklerose (MS), definiert durch klinische oder bildgebende Befunde. Mavenclad è indicato per il trattamento di pazienti adulti con sclerosi multipla (SM) recidivante ad elevata attività, definita da caratteristiche cliniche o diagnostica per immagini.	Neurologie Neurologia	Neurologie Neurologia			Neurologie Neurologia				
Medikinet	Methylphenidat metilfenidato	Aufmerksamkeitsdefizit-/Hyperaktivitätsstörung (ADHS): Methylphenidat ist im Rahmen einer therapeutischen Gesamtstrategie zur Behandlung von Aufmerksamkeitsdefizit-Hyperaktivitäts- Störungen (ADHS) bei Kindern ab einem Alter von 6 Jahren indiziert, wenn sich andere therapeutische Maßnahmen allein als unzureichend erwiesen haben. Die Behandlung muss unter Aufsicht eines Spezialisten für Verhaltensstörungen in der Kindheit begonnen werden. Die Diagnose muss anhand der DSM-IV Kriterien oder gemäß den ICD-10-Richtlinien gestellt werden und auf einer vollständigen Anamnese und Untersuchung des Patienten basieren. Die Diagnose darf sich nicht allein aufgrund des Vorhandenseins eines oder mehrerer Symptome gestellt werden. Die spezifische Ätiologie dieses Syndroms ist unbekannt. Ein spezifischer, diagnostischer Test existiert nicht. Eine adäquate Diagnose erfordert die Berücksichtigung medizinischer und spezieller psychologischer, pädagogischer Quellen und des sozialen Umfeldes. Eine therapeutische Gesamtstrategie umfasst in der Regel sowohl psychologische, pädagogische, soziale als auch pharmakotherapeutische Maßnahmen und zielt auf eine Stabilisierung von Kindern mit einem Verhaltenssyndrom ab, das durch folgende Symptome charakterisiert sein kann: chronisch kurze Aufmerksamkeitsspanne in der Anamnese, Ablenkbarkeit, emotionale Labilität, Impulsivität, mäßige bis starke Hyperaktivität, geringfügige neurologische Anzeichen und abnormales EEG. Die Lernfähigkeit kann unter Umständen beeinträchtigt sein. Eine Behandlung mit Methylphenidat ist nicht bei allen Kindern mit ADHS indiziert, und der Entscheidung zur Anwendung dieses Arzneimittels muss eine sehr sorgfältige Einschätzung der Schwere und Dauer der Symptome des Kindes in Bezug auf sein Alter vorausgehen. Eine entsprechende pädagogische Einstufung ist essentiell und psychosoziale Maßnahmen sind im Allgemeinen notwendig. Wenn sich andere therapeutische Maßnahmen allein als unzureichend erwiesen haben, muss die Entscheidung, ein Stimulanz zu verordnen, auf Basis einer strengen Einschätzung der Schwere der Symptome des Kindes beruhen. Die Anwendung von Methylphenidat sollte immer in Übereinstimmung mit der zugelassenen Indikation und den Verschreibungs-/Diagnose-Leitlinien erfolgen. Disturbo da deficit dell'attenzione e iperattività' (Attention-Deficit/Hyperactivity Disorder – ADHD): Metilfenidato e' indicato come parte di un programma completo di trattamento per il disturbo da deficit dell'attenzione e iperattività' (ADHD) in bambini dai 6 anni di eta', qualora i soli rimedi correttivi si siano rivelati insufficienti. Il trattamento deve essere iniziato sotto la supervisione di uno specialista in disturbi comportamentali dell'infanzia. La diagnosi deve essere formulata secondo i criteri DSM-IV o le linee guida ICD-10 e deve basarsi su un'anamnesi e su una valutazione completa del paziente. La diagnosi non deve essere formulata unicamente in presenza di uno o piu' sintomi. La particolare eziologia di questa sindrome è sconosciuta e non esiste un unico esame diagnostico. Una diagnosi adeguata richiede l'impiego di risorse di tipo medico, neuropsicologico, educativo e sociale. Un programma	Psychiatrie Psichiatria	Psychiatrie Psichiatria	Psychiatrie Psichiatria	Psychiatrie Psichiatria					Landesweiter Dienst für Kinder- und Jugendpsychiatrie und -psychotherapie – Fachambulanz für psychosoziale Gesundheit – ADHS Zentren Bozen, Meran, Brixen Servizio provinciale di psichiatria e psicoterapia dell'età evolutiva e dell'adolescente – Ambulatorio di salute psicosociale – centri ADHD Bolzano, Merano, Bressanone

Name Arzneimittel Nome farmaco	Wirkstoff Princípio ativo	Indikation Indicazione	KH Ospedale di Bolzano	Bozen di Merano	KH Ospedale di Brixen Bressanone	KH Ospedale di Bruneck di Brunico	KH Schlanders Ospedale di Silandro	KH Sterzing Ospedale di Vipiteno	KH Innichen Ospedale di San Candido	Ambulante Gesundheitseinrichtungen Strutture sanitarie ambulatoriali
		completo di trattamento comprende di solito misure di natura psicologica, educativa e sociale, oltre alla terapia farmacologica ed è finalizzato a stabilizzare i bambini che presentano una sindrome comportamentale caratterizzata da sintomi che possono comprendere una storia cronica di attenzione limitata nel tempo, 'distrattività', labilità emotiva, impulsività, iperattività' di grado da moderato a grave, segni neurologici secondari ed EEG anomalo. E' possibile che siano o meno presenti disturbi dell'apprendimento. Il trattamento con metilfenidato non è indicato in tutti i bambini affetti da ADHD e la decisione di utilizzare il farmaco deve basarsi su una valutazione molto approfondita della gravità' e della cronicità' dei sintomi del bambino, in relazione alla sua età'. E' fondamentale un programma educativo adeguato ed è generalmente necessario un intervento psico-sociale. Laddove le sole misure correttive si dimostrino insufficienti, la decisione di prescrivere uno stimolante deve basarsi su una valutazione rigorosa della gravità' dei sintomi del bambino. L'impiego di metilfenidato deve avvenire sempre in questo modo, secondo le indicazioni autorizzate e secondo le linee guida relative alla prescrizione/diagnosi.								
Medikinet 648	Methylphenidat metilfenidato	Behandlung der Aufmerksamkeitsdefizit-/Hyperaktivitätsstörung (ADHS) bei Erwachsenen, die bereits vor Vollendung des 18. Lebensjahres pharmakologisch behandelt wurden. Trattamento del disturbo da deficit dell'attenzione e iperattività (ADHD) negli adulti già in trattamento farmacologico prima del compimento del diciottesimo anno di età.	Psychiatrie Psichiatria	Psychiatrie Psichiatria	Psychiatrie Psichiatria	Psychiatrie Psichiatria				Landesweiter Dienst für Kinder- und Jugendpsychiatrie und –psychotherapie – Fachambulanz für psychosoziale Gesundheit – ADHS Zentren Bozen, Meran, Brixen Servizio provinciale di psichiatria e psicoterapia dell'età evolutiva e dell'adolescente – Ambulatorio di salute psicosociale – centri ADHD Bolzano, Merano, Bressanone
Mekinist	Trametinib trametinib	Trametinib ist angezeigt als Monotherapie oder in Kombination mit Dabrafenib zur Behandlung von erwachsenen Patienten mit nicht-resezierbarem oder metastasiertem Melanom mit einer BRAF-V600-Mutation Trametinib in monoterapia o in associazione con dabrafenib è indicato per il trattamento di pazienti adulti con melanoma inoperabile o metastatico positivo alla mutazione BRAF V600	Onkologie Dermatologie Oncologia Dermatologia	Internistisches Day- Hospital Day- Hospital internistico	Innere Medizin (onkologisches Day- Hospital) Medicina interna (Day- Hospital oncologico)	Innere Medizin (onkologisches Day- Hospital) Medicina interna (Day- Hospital oncologico)				
Mekinist	Trametinib	Trametinib in Kombination mit Dabrafenib ist angezeigt zur adjuvanten Behandlung von erwachsenen Melanom-Patienten im Stadium III mit einer	Onkologie Dermatologie	Internistisches Day- Hospital	Innere Medizin (onkologisches	Innere Medizin (onkologisches				

Name Arzneimittel Nome farmaco	Wirkstoff Princípio ativo	Indikation Indicazione	KH Ospedale di Bolzano	Bozen di Merano	KH Ospedale di Merano	Brixen di Bressanone	KH Bruneck Ospedale di Bressanone	KH Schlanders Ospedale di Silandro	KH Sterzing Ospedale di Vipiteno	KH Innichen Ospedale di San Candido	Ambulante Gesundheitseinrichtungen Strutture sanitarie ambulatoriali
	trametinib	BRAF-V600-Mutation nach vollständiger Resektion. Trametinib in associazione con dabrafenib è indicato nel trattamento adiuvante di pazienti adulti con melanoma in stadio III positivo alla mutazione BRAF V600, dopo resezione completa.	Oncologia Dermatologia	Day- Hospital internistico	Medicina interna (Day-Hospital oncologico)	Medicina interna (Day-Hospital oncologico)					
Mektovi	Binimetinib binimétinib	Binimetinib in Kombination mit Encorafenib ist angezeigt zur Behandlung von erwachsenen Patienten mit nicht-resezierbarem oder metastasiertem Melanom mit einer BRAF-V600-Mutation Binimetinib in associazione con encorafenib è indicato per il trattamento di pazienti adulti con melanoma inoperabile o metastatico positivo alla mutazione BRAF V600.	Onkologie Dermatologie Oncologia Dermatologia	Internistisches Day- Hospital Day- Hospital internistico	Innere Medizin (onkologisches Day- Hospital) Medicina interna (Day- Hospital oncologico)	Innere Medizin (onkologisches Day- Hospital) Medicina interna (Day- Hospital oncologico)					
Mozobil	Plerixafor plerixafor	Mozobil ist indiziert, in Kombination mit G-CSF, die Mobilisierung von hämatopoetischen Stammzellen in das periphere Blut zur Entnahme und anschließenden autologen Transplantation bei Patienten mit Lymphom und multiplen Myelom zu verbessern, die nicht ausreichend Stammzellen mobilisieren. Mozobil è indicato in combinazione con G-CSF per incrementare la mobilizzazione delle cellule staminali ematopoeitiche al sangue periferico per la raccolta e il conseguente trapianto autologo in pazienti con linfoma e mieloma multiplo con una scarsa mobilitizzazione cellulare.	Hämatologie Ematologia								
Multaq	Dronedaron dronedarone	Erhalt des Sinusrhythmus nach einer erfolgreichen Kardioversion bei erwachsenen, klinisch stabilen Patienten mit paroxysmalem oder persistierendem Vorhofflimmern (VHF). Aufgrund des Sicherheitsprofils sollte es nur verschrieben werden, nachdem alternative Behandlungsoptionen in Erwägung gezogen wurden. Es darf nicht bei Patienten mit linksventrikulärer systolischer Dysfunktion oder bei Patienten mit bestehender oder in der Vergangenheit aufgetretener Herzinsuffizienz angewendet werden. Mantenimento del ritmo sinusale a seguito di cardioversione con esito soddisfacente in pazienti adulti clinicamente stabili con fibrillazione atriale (FA) parossistica o persistente. Dato il suo profilo di sicurezza, deve essere prescritto solo dopo che siano state valutate opzioni alternative di trattamento. Non deve essere somministrato a pazienti con disfunzione ventricolare sistolica sinistra o a pazienti con insufficienza cardiaca pregressa o in corso.	Kardiologie Innere Medizin Cardiologia Medicina interna	Kardiologie Innere Medizin Cardiologia Medicina interna	Innere Medizin Medicina interna	Innere Medizin Medicina interna	Innere Medizin Medicina interna	Innere Medizin Medicina interna	Innere Medizin Medicina interna	Innere Medizin Medicina interna	
Mvasi 648	Bevacizumab bevacizumab	Behandlung der neovaskulären (feuchten) altersabhängigen Makuladegeneration (AMD). Trattamento della degenerazione maculare neovascolare (essudativa) correlata all'eta' (AMD).	Augenheilkunde Oculistica	Augenheilkunde Oculistica			Augenheilkunde Oculistica				
Mvasi 648	Bevacizumab bevacizumab	Behandlung einer Visusbeeinträchtigung aufgrund eines diabetischen Makulaödems begrenzt auf Patienten mit einem Sehvermögen von nicht weniger als 20/40. Trattamento della compromissione visiva dovuta a edema maculare diabetico, limitatamente ai pazienti con acuità visiva non peggiore di 20/40	Augenheilkunde Oculistica	Augenheilkunde Oculistica			Augenheilkunde Oculistica				
Myalepta	Metreleptin metreleptina	Myalepta ist eine Leptin-Ersatztherapie, die in Kombination mit einer Diät zur Behandlung der Folgen eines Leptinmangels bei Patienten mit Lipodystrophie (LD) eingesetzt wird: mit bestätigter angeborener generalisierter LD (Berardinelli-Seip-Syndrom) oder erworbener generalisierter LD (Lawrence-Syndrom) bei Erwachsenen und Kindern ab 2 Jahren Myalepta è indicato in aggiunta alla dieta come terapia sostitutiva per il	Innere Medizin Pädiatrie Medicina interna Pediatrica								

Name Arzneimittel Nome farmaco	Wirkstoff Princípio ativo	Indikation Indicazione	KH Ospedale di Bolzano	Bozen di Merano	KH Ospedale di Brixen Bressanone	KH Ospedale di Bruneck di Bressanone	KH Schlanders Ospedale di Silandro	KH Sterzing Ospedale di Vipiteno	KH Innichen Ospedale di San Candido	Ambulante Gesundheitseinrichtungen Strutture sanitarie ambulatoriali
		trattamento delle complicanze da deficit di leptina in pazienti affetti da lipodistrofia (LD): con diagnosi confermata di LD generalizzata congenita (sindrome di Berardinelli-Seip) o di LD generalizzata acquisita (sindrome di Lawrence) negli adulti e nei bambini di età pari o superiore a due anni.								
Mylotarg	Gemtuzumab Ozogamicin gemtuzumab ozogamicin	Mylotarg wird angewendet für die Kombinationstherapie mit Daunorubicin (DNR) und Cytarabin (AraC) zur Behandlung von Patienten ab 15 Jahren mit nicht vorbehandelter, neu diagnostizierter CD33-positiver akuter myeloischer Leukämie (AML), ausgenommen akuter Promyelozytenleukämie (APL). Mylotarg è indicato in combinazione a terapia con daunorubicina (DNR) e citarabina (AraC) per il trattamento di pazienti di età pari o superiore a quindici anni con leucemia mieloide acuta (LMA) CD33-positiva de novo, precedentemente non trattata, ad eccezione della leucemia promielocitica acuta (LPA).	Hämatologie Ematologia							
Neotigason	Acitretin acitretina	Schwere Formen der Psoriasis (einschließlich Formen, die mit Arthropathie einhergehen); Verhorntungsstörungen der Haut (wie ichthyosiforme Zustände), Palmoplantarkeratose, Morbus Darier, Lichen planus; Andere Acitretin-sensible Dermatosen. Forme gravi di psoriasi (comprese le forme accompagnate da artropatia) Disturbi della cheratinizzazione (quali stati ittiosiformi), Cheratoderma palmoplantare, Malattia di Darier, Lichen planus; Altre dermatosi sensibili alla terapia con acitretina.	Dermatologie Dermatologia	Dermatologie Dermatologia		Dermatologie Dermatologia				
Natalizumab (Orignalpräparat oder Biosimilar originatore o biosimilare) 648	Natalizumab natalizumab	Behandlung der rasch fortschreitenden, schubförmig remittierend verlaufenden Multiplen Sklerose, definiert durch 2 oder mehr Schübe mit Behinderungsprogression in einem Jahr, und mit 1 oder mehr Gadolinium-anreichernden Läsionen in der MRT des Gehirns oder mit einer signifikanten Erhöhung der T2-Läsionen im Vergleich zu einer kürzlich durchgeföhrten MRT bei Patienten zwischen 12 und 18 Jahren: - die in Behandlung mit dem Medikament sind und eine zufriedenstellende klinische Antwort gezeigt haben - bei denen die Verwendung von Fingolimod kontraindiziert ist, nicht toleriert wurde oder sich als unwirksam erwiesen hat. Trattamento della sclerosi multipla recidivante-remittente grave ad evoluzione rapida, definita da due o più recidive disabilitanti in un anno, e con 1 o più lesioni captanti gadolinio alla RM cerebrale o con un aumento significativo del carico lesionale in T2 rispetto ad una precedente RM effettuata di recente, nei pazienti adolescenti di età compresa fra i dodici ed i diciotto anni: - che sono in trattamento con il farmaco e hanno mostrato una risposta clinica soddisfacente; - nei quali l'uso di Fingolimod sia controindicato, non sia stato tollerato o non si sia mostrato efficace.	Neurologie Pädiatrie Neurologia Pedriatria	Neurologie Neurologia		Neurologie Neurologia				
Ninlaro	Ixazomib ixazomib	NINLARO ist in Kombination mit Lenalidomid und Dexamethason für die Behandlung des multiplen Myeloms bei erwachsenen Patienten indiziert, die mindestens eine vorausgegangene Therapie erhalten haben. NINLARO è indicato, in combinazione con lenalidomide e desametasone, per il trattamento di pazienti adulti affetti da mieloma multiplo sottoposti ad almeno una precedente terapia.	Hämatologie Ematologia	Internistisches Day- Hospital Day- Hospital internistico	Innere Medizin (onkologisches Day- Hospital) Medicina interna (Day- Hospital oncologico)	Innere Medizin (onkologisches Day- Hospital) Medicina interna (Day- Hospital oncologico)	Innere Medizin (medizinisches Day- Hospital) Medicina interna (Day- Hospital medico)	Innere Medizin (medizinisches Day- Hospital) Medicina interna (Day- Hospital medico)	Innere Medizin (medizinisches Day- Hospital) Medicina interna (Day- Hospital medico)	Innere Medizin (medizinisches Day- Hospital)
Note 75 Nota 75	Alprostadil Avanafil Sildenafil	Die Verschreibung von Phosphodiesterase PDE-5 Hemmern (Avanafil, Sildenafil, Tadalafil, Vardenafil) zu Lasten des gesamtstaatlichen Gesundheitsdienstes ist beschränkt auf Patienten mit neurogener Erektile.	Urologie Neurologie	Urologie Neurologie	Urologie Neurologie					

Name Arzneimittel Nome farmaco	Wirkstoff Princípio attivo	Indikation Indicazione	KH Ospedale di Bolzano	Bozen di Meran	KH Ospedale di Merano	Brixen di Bressanone	KH Ospedale di Brunico	Bruneck di Silandro	KH Ospedale di Vipiteno	Sterzing di Innichen	KH Ospedale di San Candido	Ambulante Gesundheitseinrichtungen Strutture sanitarie ambulatoriali
	Tadalafil Vardenafil alprostadil avanafil sildenafil tadalafil vardenafil	Dysfunktion aufgrund einer inkompletten Läsion des Rückenmarks oder des Plexus pelvis, welche durch traumatische, entzündliche/degenerative oder iatogene Ereignisse (nach einem chirurgischen Eingriff oder nach einer Radiotherapie) hervorgerufen wird, und zwar auf der Grundlage eines Therapieplanes, der von einem Facharzt des gesamtstaatlichen Gesundheitsdienstes (Androloge, Endokrinologe, Neurologe, Urologe) ausgestellt wurde. Die Verschreibung von Alprostadil zur intrakavernösen Injektion zu Lasten des gesamtstaatlichen Gesundheitsdienstes ist beschränkt auf Patienten mit erektiler Dysfunktion aufgrund einer kompletten Läsion des Rückenmarks und auf Patienten mit neurogener erektilen Dysfunktion aufgrund einer inkompletten Läsion des Rückenmarks oder des Plexus pelvis, bei denen ein fehlendes Ansprechen, Intolleranz oder Nebenwirkung auf die PDE-5 Hemmer vorliegt, und zwar zwar auf der Grundlage eines Therapieplanes, der von einem Facharzt des gesamtstaatlichen Gesundheitsdienstes (Androloge, Endokrinologe, Neurologe, Urologe) ausgestellt wurde. La prescrizione di inibitori della PDE5 (avanafil, sildenafil, tadalafil, vardenafil) a carico del SSN è limitata ai pazienti con disfunzione erektilne neurogena da lesione incompleta del midollo spinale o del plesso pelvico, di origine traumatica, infiammatorio/degenerativa o iatrogena (in seguito a chirurgia o radioterapia della regione pelvica), secondo un piano terapeutico redatto da specialisti (andrologo, endocrinologo, neurologo, urologo) afferenti al SSN. La prescrizione di alprostadil per iniezione intracavernosa a carico del SSN è limitata ai pazienti con disfunzione erektilne da lesioni complete del midollo spinale, e ai pazienti con disfunzione erektilne neurogena da lesione incompleta del midollo spinale o del plesso pelvico qualora vi sia mancata risposta, intolleranza o contro-indicazione agli inibitori della PDE5, secondo un piano terapeutico redatto da specialisti (andrologo, endocrinologo, neurologo, urologo) afferenti al SSN.	Urologia Neurologia		Urologia Neurologia	Urologia Neurologia						
Novastan	Argatroban argatroban	Zur Antikoagulation bei erwachsenen Patienten mit heparininduzierter Thrombozytopenie Typ II (HIT-II), die einer parenteralen antithrombotischen Therapie bedürfen. Die Diagnose sollte durch den HIPAA („heparin induced platelet activation assay“, Test auf eine heparininduzierte Thrombozytenaktivierung) oder einen entsprechenden Test bestätigt werden. Eine solche Bestätigung darf jedoch nicht den Behandlungsbeginn verzögern. Anticoagulazione in soggetti adulti con trombocitopenia di tipo II, indotta da eparina, che richiedono una terapia antitrombotica per via parenterale. La diagnosi deve essere confermata mediante il test HIPAA (test dell'attivazione delle piastrine indotta da eparina) o da un test equivalente. Tuttavia, tale prova non deve ritardare l'inizio della terapia.	Innere Medizin Nephrologie Hämatologie Medicina interna Nefrologia Ematologia		Innere Medizin Internistische Tagesklinik Medicina interna Day-Hospital internistico	Innere Medizin Medicina interna						
Nubriovo	Brivaracetam brivaracetam	Nubriovo wird angewendet zur Zusatzbehandlung fokaler Anfälle mit oder ohne sekundäre Generalisierung bei Erwachsenen und Jugendlichen ab 16 Jahren mit Epilepsie. Nubriovo è indicato come terapia aggiuntiva nel trattamento delle crisi ad esordio parziale con o senza generalizzazione secondaria in pazienti adulti ed adolescenti a partire dai 16 anni di età con epilessia.	Neurologie Neurologia		Neurologie Neurologia		Neurologie Neurologia					
Nucala	Mepolizumab mepolizumab	Nucala ist angezeigt als Zusatzbehandlung bei schwerem refraktärem eosinophilem Asthma bei Erwachsenen, Jugendlichen und Kindern ab 6 Jahren. Nucala è indicato come terapia aggiuntiva per l'asma eosinoflico refrattario severo in pazienti adulti, adolescenti e bambini di età pari o superiore a 6 anni.	Pneumologie Pädiatrie Pneumologia Pediatrica									Pneumologie (betrieblicher Dienst) Pneumologia (aziendale)

Name Arzneimittel Nome farmaco	Wirkstoff Princípio ativo	Indikation Indicazione	KH Ospedale di Bolzano	Bozen di Merano	KH Ospedale di Brixen Bressanone	KH Ospedale di Bruneck di Bressanone	KH Schlanders Ospedale di Silandro	KH Sterzing Ospedale di Vipiteno	KH Innichen Ospedale di San Candido	Ambulante Gesundheitseinrichtungen Strutture sanitarie ambulatoriali
Nuwiq	Simoctocog alfa simoctocog alfa	Behandlung und Prophylaxe von Blutungen bei Patienten mit Hämophilie A (angeborener Faktor VIII Mangel). Nuwiq kann bei allen Altersgruppen angewendet werden. Trattamento e profilassi degli eventi emorragici in pazienti con emofilia A (deficit congenito del fattore VIII). Nuwiq può essere usato in tutte le fasce d'età.	Hämatologie Pädiatrie Ematologia Pedriatria							
Ocaliva	Obeticholsäure acido obeticolico	OCALIVA wird angewendet für die Behandlung der primären biliären Cholangitis (auch unter der Bezeichnung primäre biläre Zirrhose bekannt) in Verbindung mit Ursodesoxycholsäure (UDCA) bei Erwachsenen, die unzureichend auf UDCA ansprechen, oder als Monotherapie bei Erwachsenen, die UDCA nicht tolerieren können. OCALIVA è indicato per il trattamento della colangite biliare primitiva (nota anche come cirrosi biliare primitiva) in combinazione con acido ursodesossicolico (UDCA) negli adulti con risposta inadeguata all'UDCA o come monoterapia negli adulti che non tollerano l'UDCA.	Gastroenterologie Innere Medizin Gastroenterologia Medicina interna	Innere Medizin Medicina interna						
Ocrevus	Ocrelizumab ocrelizumab	Ocrevus ist angezeigt zur Behandlung erwachsener Patienten mit schubförmiger Multipler Sklerose (RMS) mit aktiver Erkrankung, definiert durch klinischen Befund oder Bildgebung. Ocrevus ist angezeigt zur Behandlung erwachsener Patienten mit früher primär progredienter Multipler Sklerose (PPMS), charakterisiert anhand der Krankheitsdauer und dem Grad der Behinderung, sowie mit Bildgebungsmerkmalen, die typisch für eine Entzündungsaktivität sind. Ocrevus è indicato per il trattamento di pazienti adulti affetti da forme recidivanti di sclerosi multipla (SMR) con malattia attiva definita in base alle caratteristiche cliniche o radiologiche. Ocrevus è indicato per il trattamento di pazienti adulti affetti da sclerosi multipla primariamente progressiva (SMPP) in fase precoce in termini di durata della malattia e livello di disabilità, e con caratteristiche radiologiche tipiche di attività infiammatoria.	Neurologie Neurologia	Neurologie Neurologia		Neurologie Neurologia				
Odomzo	Sonidegib sonidegib	Odomzo ist angezeigt für die Behandlung von erwachsenen Patienten mit lokal fortgeschrittenem Basalzellkarzinom (BCC), die für eine kurative Operation oder eine Strahlentherapie nicht in Frage kommen. Odomzo è indicato per il trattamento di pazienti adulti con carcinoma basocellulare (BCC) in stadio localmente avanzato che non sono suscettibili di intervento chirurgico curativo o radioterapia».	Dermatologie Dermatologia	Dermatologie Dermatologia		Dermatologie Dermatologia				
Ofev	Nintedanib nintedanib	Ofev wird zur Behandlung von idiopathischer pulmonaler Fibrose (IPF) bei Erwachsenen angewendet. Ofev è indicato negli adulti per il trattamento della Fibrosi Polmonare Idiopatica (IPF).	Pneumologie Pneumologia							Pneumologie (betrieblicher Dienst) Pneumologia (servizio aziendale)
Onglyza	Saxagliptin saxagliptin	Add-on-Kombinationstherapie: Onglyza ist bei erwachsenen Patienten mit Typ-2-Diabetes mellitus zur Verbesserung der Blutzuckerkontrolle indiziert: - in Kombination mit Metformin, wenn eine Metformin-Monotherapie, zusammen mit einer Diät und Bewegung, den Blutzucker nicht ausreichend kontrolliert. - in Kombination mit einem Sulfonylharnstoff bei Patienten, für die die Anwendung von Metformin ungeeignet erscheint, wenn eine Sulfonylharnstoff-Monotherapie, zusammen mit einer Diät und Bewegung, den Blutzucker nicht ausreichend kontrolliert. - in Kombination mit einem Thiazolidindion bei Patienten, für die die	Innere Medizin Medicina interna	Innere Medizin Medicina interna	Innere Medizin Medicina interna	Innere Medizin Medicina interna	Innere Medizin Medicina interna	Innere Medizin Medicina interna	Innere Medizin Medicina interna	

Name Arzneimittel Nome farmaco	Wirkstoff Prinzipio attivo	Indikation Indicazione	KH Ospedale Bolzano	Bozen di	KH Ospedale Merano	Brixen di Bressanone	KH Ospedale di Brunico	KH Schlanders Ospedale di Silandro	KH Sterzing Ospedale di Vipiteno	KH Innichen Ospedale di San Candido	Ambulante Gesundheitsein- richtungen Strutture sanitarie ambulatoriali
		<p>Anwendung eines Thiazolidindions geeignet erscheint, wenn eine Thiazolidindion-Monotherapie, zusammen mit einer Diät und Bewegung, den Blutzucker nicht ausreichend kontrolliert.</p> <ul style="list-style-type: none"> - in Kombination mit Metformin und einem Sulfonylharnstoff, wenn diese Behandlung allein, mit einer Diät und Bewegung, den Blutzucker nicht ausreichend kontrolliert. - als Kombinationstherapie mit Insulin (mit oder ohne Metformin), wenn diese Behandlung allein, zusammen mit einer Diät und Bewegung, den Blutzucker nicht ausreichend kontrolliert. <p>Terapia di associazione aggiuntiva (add-on): Onglyza è indicato in pazienti adulti con diabete mellito di tipo 2 per migliorare il controllo glicemico:</p> <ul style="list-style-type: none"> - in associazione con metformina, quando metformina da sola, con la dieta e l'esercizio fisico, non fornisce un controllo adeguato della glicemia; - in associazione con una sulfaniurea, quando la sulfaniurea da sola, con la dieta e l'esercizio fisico, non fornisce un controllo adeguato della glicemia, nei pazienti per i quali non è appropriato l'uso di metformina; - in associazione con un tiazolidinedione, quando il tiazolidinedione da solo, con la dieta e l'esercizio fisico, non fornisce un controllo adeguato della glicemia nei pazienti per i quali è appropriato l'uso di tiazolidinedione. - in associazione con metformina più una sulfaniurea quando questo regime da solo, con la dieta e l'esercizio fisico, non fornisce un controllo adeguato della glicemia. - in terapia di associazione con insulina (con o senza metformina), quando questo regime da solo, con la dieta e l'esercizio fisico, non fornisce un controllo adeguato della glicemia. 									
Onpatro	Patisiran patisiran	<p>Onpatro wird zur Behandlung der hereditären Transthyretin-Amyloidose (hATTR-Amyloidose) bei erwachsenen Patienten mit Polyneuropathie der Stadien 1 oder 2 angewendet.</p> <p>Onpatro è indicato per il trattamento dell'amiloidosi ereditaria mediata dalla transtiretina (amiloidosi hATTR) in pazienti adulti affetti da polineuropatia allo stadio 1 o stadio 2.</p>	Neurologie Pädiatrie Neurologia Pedriatria								
Opdivo	Nivolumab nivolumab	<p>OPDIVO ist als Monotherapie bei Erwachsenen für die Behandlung des fortgeschrittenen (nicht resezierbaren oder metastasierten) Melanoms indiziert.</p> <p>OPDIVO è indicato in monoterapia per il trattamento del melanoma avanzato (non resecabile o metastatico) negli adulti.</p>	Oncologie Dermatologie Oncologia Dermatologia	Internistisches Day- Hospital Day- Hospital internistico	Innere Medizin (onkologisches Day- Hospital)	Innere Medizin (onkologisches Day- Hospital)	Medicina interna (Day- Hospital oncologico)	Medicina interna (Day- Hospital oncologico)			
Opdivo	Nivolumab nivolumab	<p>OPDIVO ist zur Behandlung des lokal fortgeschrittenen oder metastasierten nicht-kleinzeligen Lungenkarzinoms (NSCLC) mit plattenepithelialer Histologie nach vorheriger Chemotherapie bei Erwachsenen indiziert.</p> <p>OPDIVO è indicato per il trattamento del carcinoma polmonare non a piccole cellule (NSCLC) localmente avanzato o metastatico dopo una precedente chemioterapia negli adulti.</p>	Oncologie Oncologia	Internistisches Day- Hospital Day- Hospital internistico	Innere Medizin (onkologisches Day- Hospital)	Innere Medizin (onkologisches Day- Hospital)	Medicina interna (Day- Hospital oncologico)	Medicina interna (Day- Hospital oncologico)			
Opdivo	Nivolumab nivolumab	<p>OPDIVO ist als Monotherapie bei Erwachsenen zur Behandlung des fortgeschrittenen Nierenzellkarzinoms nach Vortherapie indiziert.</p> <p>OPDIVO è indicato in monoterapia per il trattamento del carcinoma a cellule renali avanzato dopo precedente terapia negli adulti.</p>	Oncologie Oncologia	Internistisches Day- Hospital Day- Hospital internistico	Innere Medizin (onkologisches Day- Hospital)	Innere Medizin (onkologisches Day- Hospital)	Medicina interna (Day- Hospital oncologico)	Medicina interna (Day- Hospital oncologico)			

Name Arzneimittel Nome farmaco	Wirkstoff Princípio ativo	Indikation Indicazione	KH Ospedale Bozen di Bolzano	KH Ospedale Meran di Merano	KH Ospedale Brixen di Bressanone	KH Ospedale Bruneck di Brunico	KH Schlanders Ospedale Silandro	KH Sterzing Ospedale di Vipiteno	KH Innichen Ospedale di San Candido	Ambulante Gesundheitseinrichtungen Strutture sanitarie ambulatoriali
Opdivo	Nivolumab nivolumab	Opdivo ist als Monotherapie zur Behandlung des rezidivierten oder metastasierten Plattenepithelkarzinoms des Kopf-Hals-Bereichs bei Erwachsenen mit einer Progression während oder nach einer platinbasierten Therapie indiziert Opdivo è indicato in monoterapia per il trattamento del carcinoma squamoso della testa e del collo negli adulti in progressione durante o dopo terapia a base di platino.	Onkologie Oncologia	Internistisches Day- Hospital Day- Hospital internistico	Innere Medizin (onkologisches Day- Hospital) Medicina interna (Day- Hospital oncologico)	Innere Medizin (onkologisches Day- Hospital) Medicina interna (Day- Hospital oncologico)				
Opdivo	Nivolumab nivolumab	Klassisches Hodgkin-Lymphom (cHL) OPDIVO ist als Monotherapie zur Behandlung des rezidivierenden oder refraktären klassischen Hodgkin-Lymphoms bei Erwachsenen nach einer autologen Stammzelltransplantation (ASCT) und Behandlung mit Brentuximab Vedotin indiziert. Linfoma di Hodgkin classico (cHL) OPDIVO è indicato in monoterapia per il trattamento di pazienti adulti affetti da linfoma di Hodgkin ricidivante o refrattario dopo trapianto autologo di cellule staminali (ASCT) e trattamento con brentuximab vedotin.	Hämatologie Ematologia	Internistisches Day- Hospital Day- Hospital internistico						
Opdivo	Nivolumab nivolumab	Adjuvante Behandlung des Melanoms Opdivo ist als Monotherapie bei Erwachsenen zur adjuvanten Behandlung des Melanoms mit Lymphknotenbeteiligung oder Metastasierung nach vollständiger Resektion indiziert. Trattamento adiuvante del melanoma Opdivo in monoterapia è indicato per il trattamento adiuvante di adulti con melanoma con coinvolgimento dei linfonodi o malattia metastatica che sono stati sottoposti a resezione completa.	Onkologie Dermatologie Oncologia Dermatologia	Internistisches Day- Hospital Day- Hospital internistico	Innere Medizin (onkologisches Day- Hospital) Medicina interna (Day-Hospital oncologico)	Innere Medizin (onkologisches Day- Hospital) Medicina interna (Day-Hospital oncologico)				
Oralair	Gräserpollen - Phleum pratense, Dactylis glomerata, Anthoxanthum odoratum, Lolium perenne, Poa pratensis Polline graminacee - Phleum pratense, Dactylis glomerata, Anthoxanthum odoratum, Lolium perenne, Poa pratensis	Behandlung der moderaten /schweren, durch Gräserpollen ausgelösten allergischen Rhinitis mit oder ohne Konjunktivitis, die durch einen positiven Hauttest und/oder einen positiven Titer des spezifischen IgE gegen die Gräserpollen bei Erwachsenen, Jugendlichen und Kindern (ab 5 Jahren), die auf eine symptomatische Therapie nicht ansprechen, bestätigt wurde. Trattamento della rinite allergica moderata / grave dovuta a pollini di graminacee, con o senza congiuntivite, confermata dal test cutaneo positivo e/ o dal titolo positivo delle IgE specifiche per i pollini di graminacee, in adulti, adolescenti e bambini di età superiore ai 5 anni che non rispondono alla terapia sintomatica.	Pädiatrie Dermatologie Pneumologie Pediatrica Dermatologia Pneumologia	Pädiatrie Dermatologie Pneumologie Pediatrica Dermatologia Pneumologia	Pädiatrie Dermatologie Pediatria Pediatrica Dermatologia	Pädiatrie Dermatologie Pediatria Pediatrica Dermatologia				Pneumologie (betrieblicher Dienst) Pneumologia (aziendale)
Orfadin	Nitisinon nitisinone	Behandlung von erwachsenen Patienten sowie Kindern und Jugendlichen (aller Altersgruppen) mit der bestätigten Diagnose angeborene Tyrosinämie Typ 1 (HT-1) in Kombination mit eingeschränkter Aufnahme von Tyrosin und Phenylalanin in der Nahrung.	Pädiatrie Innere Medizin Pediatrica Medicina interna							

Name Arzneimittel Nome farmaco	Wirkstoff Princípio attivo	Indikation Indicazione	KH Ospedale di Bolzano	Bozen di Meran	KH Ospedale di Merano	Brixen di Bressanone	KH Bruneck Ospedale di Brunico	KH Schlanders Ospedale di Silandro	KH Sterzing Ospedale di Vipiteno	KH Innichen Ospedale di San Candido	Ambulante Gesundheitseinrichtungen Strutture sanitarie ambulatoriali
		Trattamento dei pazienti adulti e pediatrici (di qualsiasi fascia d'età) con diagnosi confermata di tirosinemia ereditaria di tipo 1 (HT-1), in associazione con ridotto apporto alimentare di tirosina e fenilalanina.									
Orkambi	Lumacaftor/ Ivacaftor lumacaftor/ ivacaftor	Orkambi ist angezeigt zur Behandlung der zystischen Fibrose (CF; Mukoviszidose) bei Patienten ab 12 Jahren, die homozygot für die F508del-Mutation im CFTR-Gen sind. Orkambi è indicato per il trattamento della fibrosi cistica (FC), in pazienti di età pari o superiore a 12 anni omozigoti per la mutazione F508 del nel gene CFTR.	Interne Medizin Pädiatrie Pneumologie Medicina interna Pediatrica Pneumologia	Interne Medizin Pädiatrie Medicina interna Pediatrica	Interne Medizin Pädiatrie Medicina interna Pediatrica	Interne Medizin Pädiatrie Medicina interna Pediatrica	Interne Medizin Pädiatrie Medicina interna Pediatrica				
Otezla	Apremilast apremilast	Psoriasis-Arthritis – Otezla allein oder in Kombination mit krankheitsmodifizierenden antirheumatischen Arzneimitteln (DMARDs) ist indiziert zur Behandlung der aktiven Psoriasis-Arthritis (PsA) bei erwachsenen Patienten, die auf eine vorangegangene DMARD-Therapie unzureichend angesprochen oder diese nicht vertragen haben. Artrite psoriasica –Otezla, da solo o in associazione a farmaci antireumatici modificanti la malattia (Disease Modifying Antirheumatic Drugs, DMARD), è indicato per il trattamento dell'artrite psoriasica (PsA) attiva in pazienti adulti che hanno avuto una risposta inadeguata o sono risultati intolleranti a una precedente terapia con DMARD	Dermatologie Innere Medizin Dermatologia Medicina interna	Dermatologie Innere Medizin Dermatologia Medicina interna	Innere Medizin Medicina interna	Dermatologie Rehabilitation Innere Medizin Rheumatologie Dermatologia Riabilitazione Medicina interna Reumatologia					
Otezla	Apremilast apremilast	Psoriasis: Otezla ist indiziert zur Behandlung der mittelschweren bis schweren chronischen Plaque-Psoriasis bei erwachsenen Patienten, die auf eine andere systemische Therapie, wie Ciclosporin oder Methotrexat oder Psoralen in Kombination mit UVA-Licht (PUVA), nicht angesprochen haben oder bei denen eine solche Therapie kontraindiziert ist oder die diese nicht vertragen haben. Psoriasis: Otezla è indicato per il trattamento della psoriasi cronica a placche da moderata a severa in pazienti adulti che non hanno risposto, che hanno una controindicazione o che sono intolleranti ad altra terapia sistemica comprendente ciclosporina, metotrexato o psoralene e raggi ultravioletti di tipo A (PUVA).	Dermatologie Dermatologia	Dermatologie Dermatologia		Dermatologie Dermatologia					
Ozempic	Semaglutid semaglutide	Ozempic wird zur Behandlung des unzureichend kontrollierten Diabetes mellitus Typ 2 bei Erwachsenen als Zusatz zu Diät und körperlicher Aktivität angewendet: - als Monotherapie, wenn die Anwendung von Metformin aufgrund einer Unverträglichkeit oder Kontraindikationen ungeeignet ist - zusätzlich zu anderen Arzneimitteln zur Behandlung des Diabetes mellitus. Ozempic è indicato per il trattamento di adulti affetti da diabete mellito tipo 2 non adeguatamente controllato in aggiunta alla dieta e all'esercizio fisico: - come monoterapia quando l'uso di metformina è considerato inappropriate a causa di intolleranza o controindicazioni; - in aggiunta ad altri medicinali per il trattamento del diabete.	Innere Medizin Medicina interna	Innere Medizin Medicina interna	Innere Medizin Medicina interna	Innere Medizin Medicina interna	Innere Medizin Medicina interna	Innere Medizin Medicina interna	Innere Medizin Medicina interna	Innere Medizin Medicina interna	
Perjeta	Pertuzumab pertuzumab	Perjeta ist zur Anwendung in Kombination mit Trastuzumab und Docetaxel bei erwachsenen Patienten mit HER2-positivem metastasiertem oder lokal rezidivierendem, inoperabilem Brustkrebs indiziert, die zuvor noch keine anti-HER2-Therapie oder Chemotherapie zur Behandlung ihrer metastasierten Erkrankung erhalten haben. Perjeta è indicato in associazione con trastuzumab e docetaxel in pazienti adulti con carcinoma mammario HER2 positivo, non operabile, metastatico o localmente ricidivato, non trattati in precedenza con terapia anti-HER2 o chemioterapia per la malattia metastatica.	Onkologie Oncologia	Internistisches Day- Hospital Gynäkologie Day- Hospital internistico Ginecologia	Innere Medizin (onkologisches Day- Hospital) Medicina interna (Day- Hospital oncologico)	Innere Medizin (onkologisches Day- Hospital) Medicina interna (Day- Hospital oncologico)	Innere Medizin (medizinische s Day- Hospital) Medicina interna (Day- Hospital medico)	Innere Medizin (medizinische s Day- Hospital) Medicina interna (Day- Hospital medico)	Innere Medizin (medizinische s Day- Hospital) Medicina interna (Day- Hospital medico)	Innere Medizin (medizinische s Day- Hospital) Medicina interna (Day- Hospital medico)	
Pergoveris	Follitropin alfa /	Pergoveris wird angewendet zur Stimulation der Follikelreifung bei					Gynäkologie				

Name Arzneimittel Nome farmaco	Wirkstoff Princípio ativo	Indikation Indicazione	KH Ospedale di Bolzano	Bozen di Merano	KH Ospedale di Brixen Bressanone	KH Bruneck Ospedale di Bressanone	KH Schlanders Ospedale di Silandro	KH Sterzing Ospedale di Vipiteno	KH Innichen Ospedale di San Candido	Ambulante Gesundheitseinrichtungen Strutture sanitarie ambulatoriali
	Lutropin alfa follitropina alfa/lutropina alfa	<p>erwachsenen Frauen mit schwerem LH- und FSH-Mangel. In klinischen Studien wurden diese Patientinnen durch einen endogenen LH-Serumspiegel < 1,2 I.E./l definiert.</p> <p>Pergoveris è indicato per la stimolazione dello sviluppo follicolare in donne adulte con grave insufficienza di LH e FSH. Negli studi clinici tali pazienti venivano identificate in base ai livelli sierici di LH endogeno < 2,1 UI/L.</p>				Ginecologia				
Pixuvri	Pixantron pixantrone	<p>Die Monotherapie mit Pixuvri ist indiziert zur Behandlung von erwachsenen Patienten mit mehrfach rezidivierten oder therapierefraktären aggressiven Non-Hodgkin-B-Zell-Lymphomen (NHL). Der Nutzen der Pixantron-Behandlung bei Anwendung als Fünft- und Mehrlinientherapie bei Patienten, die refraktär gegen die vorausgegangene Therapie waren, ist nicht erwiesen.</p> <p>Indicato in monoterapia per il trattamento di pazienti adulti affetti da Linfomi Non-Hodgkin (LNH) a cellule B aggressivi, recidivati più volte o refrattari. Il beneficio del trattamento con pixantrone non è stato dimostrato quando è usato come chemioterapia in quinta linea o successiva, in pazienti refrattari all'ultima terapia.</p>	Hämatologie Ematologia	Internistisches Day- Hospital Day- Hospital internistico	Innere Medizin (onkologisches Day- Hospital) Medicina interna (Day- Hospital oncologico)	Innere Medizin (onkologisches Day- Hospital) Medicina interna (Day- Hospital oncologico)				
Poteligeo	Mogamulizumab mogamulizumab	<p>Poteligeo ist indiziert zur Behandlung von erwachsenen Patienten mit Mycosis fungoides (MF) oder Sézary-Syndrom (SS), die mindestens eine vorherige systemische Therapie erhalten haben.</p> <p>Poteligeo è indicato per il trattamento di pazienti adulti affetti da micosi fungoide (MF) o sindrome di Sezary (SS) che hanno ricevuto almeno una precedente terapia sistematica.</p>	Hämatologie Ematologia							
Pradaxa	Dabigatran dabigatran	<p>Prophylaxe von Schlaganfällen und systemischen Thromboembolien bei erwachsenen Patienten mit nicht valvulärem Vorhofflimmern und mindestens einem der folgenden Risikofaktoren:</p> <ul style="list-style-type: none"> • Vorausgeganger Schlaganfall, transitorische ischämische Attacke (TIA) oder systemische Embolie • Linksventrikuläre Ejektionsfraktion <40% • Symptomatische Herzinsuffizienz ≥ Klasse II der Klassifizierung der New York Heart Association (NYHA) • Alter ≥ 75 Jahre • Alter ≥ 65 Jahre einhergehend mit einer der folgenden Erkrankungen: Diabetes mellitus, koronare Herzerkrankung oder arterielle Hypertonie. <p>Behandlung tiefer Venenthrombosen (TVT) und Lungenembolien (LE) sowie Prävention von rezidivierenden TVT und LE bei Erwachsenen.</p> <p>Prevenzione di ictus e embolia sistemica in pazienti adulti con fibrillazione atriale non valvolare con uno o più dei seguenti fattori di rischio:</p> <ul style="list-style-type: none"> • Precedente ictus, attacco ischemico transitario o embolia sistemica (ES) • Frazione di eiezione del ventricolo sinistro < 40% • Insufficienza cardiaca sintomatica, ≥ Classe 2 della classificazione della New York Heart Association (NYHA) • Età ≥ 75 anni • Età ≥ 65 anni associata con una delle seguenti condizioni: diabete mellito, coronaropatia o ipertensione. <p>Trattamento della trombosi venosa profonda (TVP) e dell'embolia polmonare (EP) e prevenzione delle recidive di TVP e EP negli adulti.</p>	Innere Medizin Kardiologie Geriatrie Neurologie Hämatologie Gefäßchirurgie Orthopädie Chirurgie Pneumologie Medicina interna Cardiologia Geriatrica Neurologia Ematologia Chirurgia vascolare Ortopedia Chirurgia Pneumologia	Innere Medizin Kardiologie Geriatrie Neurologie Hämatologie Gefäßchirurgie Orthopädie Chirurgie Internistisches Day- Hospital Medicina interna Cardiologia Geriatrica Neurologia Ortopedia Chirurgia Day- Hospital internistico	Innere Medizin Orthopädie Chirurgie Medicina interna Ortopedia Chirurgia Chirurgia Chirurgia Pneumologia	Innere Medizin Orthopädie Chirurgie Medicina interna Neurologia Ortopedia Chirurgia Chirurgia Chirurgia Chirurgia	Innere Medizin Orthopädie Chirurgie Medicina interna Neurologia Ortopedia Chirurgia Chirurgia Chirurgia	Innere Medizin Chirurgie Medicina interna Neurorehabilitazione Medicina interna Chirurgia Neurorabilitazione	Innere Medizin Chirurgie Medicina interna Chirurgia Neurorabilitazione	Gesundheits-sprengel Gries - Quirino Gesundheits-sprengel Meran Pneumologie (betrieblicher Dienst) Distretto sanitario Gries – San Quirino Distretto sanitario di Merano Pneumologia (servizio aziendale)
Pradaxa	Dabigatran dabigatran	Zur Prophylaxe venöser Thromboembolien (VTE) bei erwachsenen Patienten nach elektiven Hüftoder Kniegelenkersatzoperationen.	Orthopädie und Traumatologie Ortopedia e traumatologia	Orthopädie und Traumatologie Ortopedia e traumatologia	Orthopädie und Traumatologie Ortopedia e traumatologia	Orthopädie und Traumatologie Ortopedia e traumatologia				
		Prevenzione del tromboembolismo venoso (TEV) nei pazienti adulti sottoposti a interventi di sostituzione elettiva di anca o di ginocchio.								

Name Arzneimittel Nome farmaco	Wirkstoff Princípio ativo	Indikation Indicazione	KH Ospedale di Bolzano	Bozen di Merano	KH Ospedale di Brixen	KH Ospedale di Bruneck	KH Schlanders Ospedale di Silandro	KH Sterzing Ospedale di Vipiteno	KH Innichen Ospedale di San Candido	Ambulante Gesundheitseinrichtungen Strutture sanitarie ambulatoriali	
Praluent	Alirocumab alirocumab	<p>Bestehende atherosklerotische kardiovaskuläre Erkrankung Praluent ist angezeigt bei Erwachsenen mit bestehender atherosklerotischer kardiovaskulärer Erkrankung zur Reduktion des kardiovaskulären Risikos durch Verringerung der LDL-C-Werte zusätzlich zur Korrektur anderer Risikofaktoren:</p> <ul style="list-style-type: none"> - in Kombination mit einer maximal verträglichen Statin-Therapie mit oder ohne anderen lipidsenkenden Therapieprinzipien oder - als Monotherapie oder in Kombination mit anderen lipidsenkenden Therapieprinzipien bei Patienten mit einer Statin-Unverträglichkeit oder wenn Statine kontraindiziert sind. <p>Malattia cardiovascolare aterosclerotica accertata Praluent è indicato negli adulti con malattia cardiovascolare aterosclerotica accertata per ridurre il rischio cardiovascolare riducendo i livelli di C-LDL, in aggiunta alla correzione di altri fattori di rischio:</p> <ul style="list-style-type: none"> - in associazione alla dose massima tollerata di statina con o senza altre terapie ipolipemizzanti; oppure - in monoterapia o in associazione ad altre terapie ipolipemizzanti in pazienti intolleranti alle statine o per i quali l'uso delle statine è controindicato 	Kardiologie Innere Medizin Cardiologia Medicina interna	Kardiologie Innere Medizin Cardiologia Medicina interna	Innere Medizin	Innere Medizin	Innere Medizin	Innere Medizin	Innere Medizin	Gesundheitsspr engel Gries – Quirein Distretto sanitario Gries-San Quirino	
Prevymis	Letermovir letermovir	<p>Prevymis wird zur Prophylaxe einer Cytomegalievirus (CMV)–Reaktivierung und -Erkrankung bei erwachsenen CMV-seropositiven Empfängern [R+] einer allogenen hämatopoetischen Stammzelltransplantation (hematopoietic stem cell transplant [HSCT]) angewendet.</p> <p>Prevymis è indicato per la profilassi della riattivazione e della malattia da citomegalovirus (CMV) in pazienti adulti sieropositivi per CMV riceventi [R+] trapianto allogenico di cellule staminali ematopoietiche (HSCT).</p>	Infektionskrankheiten Hämatologie Malattie infettive Ematologia								
Privigen	Normales Immunglobulin vom Menschen (IVIg) Immunglobulini umane normali	<p>Chronisch inflammatorische demyelinisierende Polyneuropathie (CIDP). Es liegen nur begrenzte Erfahrungen über die Anwendung intravenöser Immunglobuline bei Kindern mit CIDP vor.</p> <p>Polineuropatia demielinizzante infiammatoria cronica (CIDP). Esistono solo esperienze limitate sull'uso delle onoterapia idi endovenose nei bambini con CIDP.</p>	Neurologie Pädiatrie Neurologia Pediatrica	Neurologie Neurologia		Neurologie Neurologia			Neurorehabilit ation Neurorabilita zione		
Prolia	Denosumab denosumab	<p>Behandlung der Osteoporose bei postmenopausalen Frauen und bei Männern mit erhöhtem Frakturrisiko. Bei postmenopausalen Frauen vermindert Prolia signifikant das Risiko für vertebrale, nicht-vertebrale und Hüftfrakturen.</p> <p>Behandlung von Knochenschwund im Zusammenhang mit Hormonablation bei Männern mit Prostatakarzinom mit erhöhtem Frakturrisiko. Prolia verhindert bei Männern mit Prostatakarzinom unter Hormonablationstherapie signifikant das Risiko für vertebrale Frakturen.</p> <p>Trattamento dell'osteoporosi in donne in post-menopausa e in uomini ad aumentato rischio di fratture. Nelle donne in post-menopausa, Prolia riduce significativamente il rischio di fratture vertebrali, non vertebrali e di femore.</p> <p>Trattamento della perdita ossea associata a terapia ormonale ablativa in uomini con cancro alla prostata ad aumentato rischio di fratture. Negli uomini con cancro alla prostata in trattamento con terapia ormonale ablativa, Prolia riduce significativamente il rischio di fratture vertebrali.</p>	Geriatrie Innere Medizin Gynäkologie Orthopädie Rehabilitation Onkologie Geriatria Medicina interna Ginecologia Ortopedia Riabilitazione Oncologia	Geriatrie Innere Medizin Gynäkologie Orthopädie Rehabilitation Internistische Tagesklinik Geriatria Medicina interna Ginecologia Ortopedia Riabilitazione Day hospital oncologico	Innere Medizin Gynäkologie Orthopädie Rehabilitation Onkologische Tagesklinik Medicina interna Ginecologia Ortopedia Riabilitazione Day hospital oncologico	Innere Medizin Gynäkologie Orthopädie Rehabilitation Rheumatologie Onkologische Tagesklinik Medicina interna Ginecologia Ortopedia Riabilitazione Reumatologia Day Hospital oncologico	Gesundheits-sprengel Gries – Quirein Distretto sanitario Gries – San Quirino (Ambulatorio di Reumatologia)				
Qarziba	Dinutuximab beta dinutuximab beta	Qarziba wird angewendet für die Behandlung von Hochrisiko-Neuroblastom bei Patienten im Alter von 12 Monaten und älter, die zuvor eine Induktions-Chemotherapie erhalten und zumindest eine partielle Remission erreicht haben, gefolgt von myeloablatter Therapie und Stammzelltransplantation. Außerdem wird es angewendet für Patienten mit rezidivierten oder refraktären Neuroblastomen mit oder ohne Residualerkrankung in der Anamnese. Vor der	Onkologie Oncologia								

Name Arzneimittel Nome farmaco	Wirkstoff Princípio ativo	Indikation Indicazione	KH Ospedale di Bolzano	Bozen di Merano	KH Ospedale di Meran di Brixen	Brixen di Bressanone	KH Ospedale di Bruneck di Brunico	KH Schlanders Ospedale di Silandro	KH Sterzing Ospedale di Vipiteno	KH Innichen Ospedale di San Candido	Ambulante Gesundheitseinrichtungen Strutture sanitarie ambulatoriali
		<p>Behandlung eines rezidivierten Neuroblastoms sind jegliche aktiv progredienten Erkrankungen mithilfe anderer geeigneter Maßnahmen zu stabilisieren.</p> <p>Bei Patienten mit einer rezidivierten/refraktären Erkrankung in der Anamnese sowie bei Patienten, bei denen nach der Erstlinientherapie kein vollständiges Ansprechen erreicht wurde, sollte Qarziba mit Interleukin-2 (IL-2) kombiniert werden.</p> <p>Qarziba è indicato nel trattamento del neuroblastoma ad alto rischio in pazienti a partire dai 12 mesi di età che sono stati precedentemente sottoposti a chemioterapia di induzione conseguendo almeno una risposta parziale, seguita da terapia mioablativa e trapianto di cellule staminali, nonché in pazienti con storia clinica di neuroblastoma recidivante o refrattario, con o senza malattia residua. Prima del trattamento del neuroblastoma recidivante, qualsiasi malattia in fase di progressione attiva dovrebbe essere stabilizzata mediante altre misure adeguate. In pazienti con una storia clinica di malattia recidivante/refrattaria e in pazienti che non hanno conseguito una risposta completa dopo una terapia di prima linea, Qarziba dovrebbe essere associato a terapia con interleuchina-2 (IL-2).</p>									
Quenza	Capsaicin capsaicina	<p>Quenza wird zur Behandlung von peripheren neuropathischen Schmerzen bei Erwachsenen angewendet. Quenza kann als Monotherapie oder in Kombination mit anderen Arzneimitteln zur Behandlung von Schmerzen angewendet werden.</p> <p>Quenza è indicato per il trattamento del dolore neuropatico periferico negli adulti da solo o in associazione ad altri medicinali per il trattamento del dolore</p>	Palliativbetreuung Neurologie Schmerzambulanz Cure palliative Neurologia Ambulatorio terapia del dolore	Neurologie Schmerzambulanz Neurologia Ambulatorio terapia del dolore	Schmerzambulanz Ambulatorio terapia del dolore	Neurologie Schmerzambulanz Neurologia Ambulatorio terapia del dolore	Schmerzambulanz Ambulatorio terapia del dolore	Schmerzambulanz Ambulatorio terapia del dolore	Schmerzambulanz Ambulatorio terapia del dolore	Schmerzambulanz Ambulatorio terapia del dolore	
Qtern	Saxagliptin Dapagliflozin / saxagliptin dapagliflozin /	<p>Qtern, eine fixe Kombination aus Saxagliptin und Dapagliflozin, ist bei Erwachsenen im Alter von 18 Jahren und älter mit Typ-2-Diabetes mellitus indiziert:</p> <ul style="list-style-type: none"> - zur Verbesserung der Blutzuckerkontrolle, wenn Metformin und/oder ein Sulfonylharnstoff (SU) und eine der Einzelkomponenten von Qtern den Blutzucker nicht ausreichend kontrollieren, - wenn bereits eine Behandlung mit der freien Kombination aus Dapagliflozin und Saxagliptin erfolgt. <p>Qtern, associazione fissa di saxagliptin e dapagliflozin, è indicato in pazienti adulti a partire dai 18 anni di età con diabete mellito di tipo 2:</p> <ul style="list-style-type: none"> - per migliorare il controllo glicemico quando metformina e/o sulfonilurea (SU) e uno dei principi attivi di Qtern non forniscono un adeguato controllo glicemico, - già in trattamento con la combinazione libera di dapagliflozin e saxagliptin. 	Innere Medizin Medicina interna	Innere Medizin Medicina interna	Innere Medizin Medicina interna	Innere Medizin Medicina interna	Innere Medizin Medicina interna	Innere Medizin Medicina interna	Innere Medizin Medicina interna	Innere Medizin Medicina interna	
Raxone	Idebenon idebenone	<p>Raxone wird zur Behandlung von Sehstörungen bei jugendlichen und erwachsenen Patienten mit Leberscher Hereditärer Optikusneuropathie (LHON) angewendet.</p> <p>Raxone è indicato per il trattamento della compromissione visiva in pazienti adulti e adolescenti affetti da neuropatia ottica ereditaria di Leber (LHON).</p>	Augenheilkunde Oculistica								
Rekovelle	Follitropin delta follitropina delta	Kontrollierte ovariale Stimulation zur Entwicklung multipler Follikel bei Frauen, die sich einer assistierten Reproduktionstechnik (ART) wie der in vitro-Fertilisation (IVF) oder der intracytoplasmatischen Spermieninjektion (ICSI) unterziehen. Es gibt aus klinischen Studien keine Erfahrung mit Rekovelle im langen GnRH-Agonisten- Protokoll					Gynäkologie Ginecologia				

Name Arzneimittel Nome farmaco	Wirkstoff Princípio ativo	Indikation Indicazione	KH Ospedale di Bolzano	Bozen di Merano	KH Ospedale di Brixen di Bressanone	KH Ospedale di Bruneck di Brunico	KH Schlanders Ospedale di Silandro	KH Sterzing Ospedale di Vipiteno	KH Innichen Ospedale di San Candido	Ambulante Gesundheitseinrichtungen Strutture sanitarie ambulatoriali
		Stimolazione ovarica controllata per lo sviluppo di follicoli multipli nelle donne sottoposte a tecniche di riproduzione assistita (assisted reproductive technologies, ART), come la fecondazione in vitro (in vitro fertilisation, IVF) o un ciclo di iniezione intracitoplasmatica di spermatozoi (intracytoplasmic sperm injection, ICSI). Non c'è esperienza di studi clinici con Rekovelle nel protocollo lungo con agonista del GnRH.								
Repatha	Evolocumab evolocumab	<p>Hypercholesterinämie und gemischte Dyslipidämie: Repatha wird bei Erwachsenen mit primärer Hypercholesterinämie (heterozygot familiär und nicht-familiär) oder gemischter Dyslipidämie zusätzlich zu diätetischer Therapie angewendet: -in Kombination mit einem Statin oder einem Statin mit anderen lipidsenkenden Therapien bei Patienten, die mit der maximal tolerierbaren Statin-Dosis die LDL-C-Ziele nicht erreichen, oder -allein oder in Kombination mit anderen lipidsenkenden Therapien bei Patienten mit Statintoleranz oder für welche ein Statin kontraindiziert ist.</p> <p>Homozygote familiäre Hypercholesterinämie: Repatha wird bei Erwachsenen und Jugendlichen im Alter von 12 Jahren und älter mit homozygoter familiärer Hypercholesterinämie in Kombination mit anderen lipidsenkenden Therapien angewendet.</p> <p>Ipercolesterolemia e dislipidemia mista Repatha è indicato nei pazienti adulti affetti da ipercolesterolemia primaria (familiare eterozigote e non familiare) o da dislipidemia mista, in aggiunta alla dieta: in associazione ad una statina o ad una statina con altre terapie ipolipemizzanti in pazienti che non raggiungono livelli di LDL-C target con la dose massima tollerata di una statina, oppure -in ionoterapia o in associazione ad altre terapie ipolipemizzanti in pazienti intolleranti alle statine o per i quali l'uso di statine è controindicato.</p> <p>Ipercolesterolemia familiare omozigote: Repatha è indicato in associazione ad altre terapie ipolipemizzanti negli adulti e negli adolescenti di almeno 12 anni di età con ipercolesterolemia familiare omozigote.</p>	Kardiologie Innere Medizin Cardiologia Medicina interna	Kardiologie Innere Medizin Cardiologia Medicina interna	Innere Medizin Medicina interna	Innere Medizin Medicina interna				Gesundheits-sprengel Gries – Quirein Distretto sanitario Gries – San Quirino
Repatha	Evolocumab evolocumab	<p>Repatha wird bei Erwachsenen mit bekannter atherosklerotischer kardiovaskulärer Erkrankung (Myokardinfarkt, Schlaganfall oder periphere arterielle Verschlusskrankheit) zur Reduktion des kardiovaskulären Risikos durch Verringerung der LDL-C-Werte zusätzlich zur Korrektur anderer Risikofaktoren angewendet: - in Kombination mit einer maximal tolerierbaren Statin-Dosis mit oder ohne andere lipidsenkende Therapien, oder - allein oder in Kombination mit anderen lipidsenkenden Therapien bei Patienten mit Statin- Intoleranz oder für welche ein Statin kontraindiziert ist.</p> <p>Repatha è indicato negli adulti con malattia cardiovascolare aterosclerotica accertata (infarto del miocardico, ictus o arteriopatia periferica) per ridurre il rischio cardiovascolare riducendo i livelli di C-LDL, in aggiunta alla correzione di altri fattori di rischio: - in associazione alla dose massima tollerata di statina con o senza altre terapie ipolipemizzanti oppure, - in monoterapia o in associazione ad altre terapie ipolipemizzanti in pazienti intolleranti alle statine o per i quali l'uso di statine è controindicato.</p>	Kardiologie Innere Medizin Cardiologia Medicina interna	Kardiologie Innere Medizin Cardiologia Medicina interna	Innere Medizin Medicina interna	Gesundheitssprengel Gries – Quirein Distretto sanitario Gries – San Quirino				

Name Arzneimittel Nome farmaco	Wirkstoff Princípio ativo	Indikation Indicazione	KH Ospedale di Bolzano	Bozen di Merano	KH Ospedale di Merano	Brixen di Bressanone	KH Ospedale di Brunico	KH Schlanders Ospedale di Silandro	KH Sterzing Ospedale di Vipiteno	KH Innichen Ospedale di San Candido	Ambulante Gesundheitseinrichtungen Strutture sanitarie ambulatoriali
Revvestive	Teduglutid teduglutide	<p>Revvestive wird angewendet zur Behandlung von erwachsenen Patienten mit Kurzdarmsyndrom (KDS). Nach einem chirurgischen Eingriff sollte zunächst eine Phase der intestinalen Adaption abgewartet werden und die Patienten sollten sich in einer stabilen Phase befinden</p> <p>Revvestive è indicato per il trattamento di pazienti adulti affetti da Sindrome dell'Intestino Corto (SIC). I pazienti devono essere in condizioni stabili dopo un periodo di adattamento dell'intestino a seguito dell'intervento.</p>	Gastroenterologie	Gastroenterologia							
Revlmid	Lenalidomid lenalidomide	<p>Multiples Myelom: Revlimid ist in Kombination mit Dexamethason indiziert für die Behandlung des multiplen Myeloms bei erwachsenen Patienten, die mindestens eine vorausgegangene Therapie erhalten haben.</p> <p>Mieloma multiplo: Revlimid, in associazione con desametasone, è indicato per il trattamento di pazienti adulti con mieloma multiplo sottoposti ad almeno una precedente terapia.</p>	Hämatologie Ematologia	Internistisches Day- Hospital Day- Hospital internistico	Innere Medizin Medicina interna	Innere Medizin Medicina interna	Innere Medizin (medizinisches Day- Hospital)				
Revlmid	Lenalidomid lenalidomide	<p>Revlmid ist indiziert für die Behandlung von erwachsenen Patienten mit unbehandeltem multiplem Myelom, die nicht transplantierbar sind.</p> <p>Revlmid è indicato per il trattamento di pazienti adulti con mieloma multiplo non precedentemente trattato che non sono eleggibili al trapianto</p>	Hämatologie Ematologia	Internistisches Day- Hospital Day- Hospital internistico	Innere Medizin (onkologisches Day- Hospital)	Innere Medizin (onkologisches Day- Hospital)	Innere Medizin (medizinisches Day- Hospital)				
Revlmid	Lenalidomid lenalidomide	<p>Myelodysplastisches Syndrom: Revlimid ist indiziert für die Behandlung von Patienten mit transfusionsabhängiger Anämie infolge myelodysplastischer Syndrome mit Niedrig- oder Intermediär-1-Risiko in Verbindung mit einer isolierten Deletion 5q als zytogenetische Anomalie, wenn andere Behandlungsoptionen nicht ausreichend oder nicht angemessen sind.</p> <p>Sindromi mielodisplastiche: Revlimid è indicato per il trattamento di pazienti con anemia trasfusione – dipendente dovuta a sindromi mielodisplastiche (MDS) a Rischio basso o intermedio – 1, associate ad anomalia citogenetica da delezione isolata del 5q, quando altre opzioni terapeutiche sono insufficienti o inadeguate.</p>	Hämatologie Ematologia	Internistisches Day- Hospital Day- Hospital internistico	Innere Medizin Medicina interna	Innere Medizin Medicina interna	Innere Medizin (medizinisches Day- Hospital)				
Revlmid	Lenalidomid lenalidomide	<p>Mantelzell-Lymphom: Revlimid als Monotherapie ist indiziert für die Behandlung von erwachsenen Patienten mit rezidiviertem oder refraktärem Mantelzell-Lymphom.</p> <p>Linfoma mantellare: Revlimid come monoterapia è indicato per il trattamento di pazienti adulti con linfoma mantellare recidivato o refrattario.</p>	Hämatologie Ematologia	Internistisches Day- Hospital Day- Hospital internistico	Innere Medizin (onkologisches Day- Hospital)	Innere Medizin (onkologisches Day- Hospital)	Medicina interna (Day- Hospital oncologico)	Medicina interna (Day- Hospital medico)	Medicina interna (Day- Hospital medico)	Medicina interna (Day- Hospital medico)	
Revlmid	Lenalidomid lenalidomide	<p>Multiples Myelom: Revlimid als Monotherapie ist indiziert für die Erhaltungstherapie von erwachsenen Patienten mit neu diagnostiziertem multiplem Myelom nach einer autologen Stammzelltransplantation.</p> <p>Mieloma multiplo: Revlimid come monoterapia è indicato per la terapia di mantenimento di pazienti adulti con mieloma multiplo di nuova diagnosi sottoposti a trapianto autologo di cellule staminali.</p>	Hämatologie Ematologia	Internistisches Day- Hospital Day- Hospital internistico	Innere Medizin (onkologisches Day- Hospital)	Innere Medizin (onkologisches Day- Hospital)	Medicina interna (Day- Hospital oncologico)	Medicina interna (Day- Hospital medico)			
Revlmid 648	Lenalidomid lenalidomide	<p>Behandlung der Amyloidose bei mit Melphalan und Bortezomib vorbehandelten Patienten (oder bei Vorliegen von Gegenanzeigen für die Behandlung mit Melphalan und / oder Bortezomib).</p> <p>Utilizzo nell'Amiloidosi in pazienti già trattati con melphalan e bortezomib (o in</p>	Hämatologie Ematologia	Internistisches Day- Hospital Day- Hospital internistico	Innere Medizin Medicina interna	Innere Medizin Medicina interna					

Name Arzneimittel Nome farmaco	Wirkstoff Princípio ativo	Indikation Indicazione	KH Ospedale di Bolzano	Bozen di Merano	KH Ospedale di Brixen Bressanone	KH Ospedale di Bruneck di Bressanone	KH Schlanders Ospedale di Silandro	KH Sterzing Ospedale di Vipiteno	KH Innichen Ospedale di San Candido	Ambulante Gesundheitseinrichtungen Strutture sanitarie ambulatoriali
		quelli che hanno controindicazioni a essere esposti a melphalan e/o bortezomib).								
Revolade	Eltrombopag eltrombopag	<p>Revolade ist bei erwachsenen Patienten mit chronischer Hepatitis-C-Virus (HCV)-Infektion zur Behandlung einer Thrombozytopenie indiziert, wenn das Ausmaß der Thrombozytopenie der Hauptfaktor ist, der die Initiierung einer optimalen Interferon-basierten Therapie verhindert oder die Fähigkeit zur Aufrechterhaltung einer optimalen Interferon-basierten Therapie limitiert.</p> <p>Revolade è indicato in pazienti adulti affetti da infezione cronica da virus dell'epatite C (Hepatitis C virus, HCV) per il trattamento della trombocitopenia, quando il grado di trombocitopenia è il principale fattore che impedisce l'inizio o limita la possibilità di mantenere la terapia ottimale basata sull'interferone.</p>	Hämatologie Gastroenterologie Infektionskrankheiten Ematologia Gastroenterologia Malattie infettive							
Ritalin	Methylphenidat metilfenidato	<p>Aufmerksamkeitsdefizit-/Hyperaktivitätssstörung (ADHS): Methylphenidat ist im Rahmen einer therapeutischen Gesamtstrategie zur Behandlung von Aufmerksamkeitsdefizit-Hyperaktivitäts- Störungen (ADHS) bei Kindern ab einem Alter von 6 Jahren indiziert, wenn sich andere therapeutische Maßnahmen allein als unzureichend erwiesen haben. Die Behandlung muss unter Aufsicht eines Spezialisten für Verhaltensstörungen in der Kindheit begonnen werden. Die Diagnose muss anhand der DSM-IV Kriterien oder gemäß den ICD-10-Richtlinien gestellt werden und auf einer vollständigen Anamnese und Untersuchung des Patienten basieren. Die Diagnose darf sich nicht allein aufgrund des Vorhandenseins eines oder mehrerer Symptome gestellt werden.</p> <p>Die spezifische Ätiologie dieses Syndroms ist unbekannt. Ein spezifischer, diagnostischer Test existiert nicht. Eine adäquate Diagnose erfordert die Berücksichtigung medizinischer und spezieller psychologischer, pädagogischer Quellen und des sozialen Umfeldes. Eine therapeutische Gesamtstrategie umfasst in der Regel sowohl psychologische, pädagogische, soziale als auch pharmakotherapeutische Maßnahmen und zielt auf eine Stabilisierung von Kindern mit einem Verhaltenssyndrom ab, das durch folgende Symptome charakterisiert sein kann: chronisch kurze Aufmerksamkeitsspanne in der Anamnese, Ablenkbarkeit, emotionale Labilität, Impulsivität, mäßige bis starke Hyperaktivität, geringfügige neurologische Anzeichen und abnormales EEG. Die Lernfähigkeit kann unter Umständen beeinträchtigt sein. Eine Behandlung mit Methylphenidat ist nicht bei allen Kindern mit ADHS indiziert, und der Entscheidung zur Anwendung dieses Arzneimittels muss eine sehr sorgfältige Einschätzung der Schwere und Dauer der Symptome des Kindes in Bezug auf sein Alter vorausgehen. Eine entsprechende pädagogische Einstufung ist essentiell und psychosoziale Maßnahmen sind im Allgemeinen notwendig. Wenn sich andere therapeutische Maßnahmen allein als unzureichend erwiesen haben, muss die Entscheidung, ein Stimulanz zu verordnen, auf Basis einer strengen Einschätzung der Schwere der Symptome des Kindes beruhen. Die Anwendung von Methylphenidat sollte immer in Übereinstimmung mit der zugelassenen Indikation und den Verschreibungs-/Diagnose-Leitlinien erfolgen.</p> <p>Disturbo da deficit dell'attenzione e iperattività' (Attention-Deficit/Hyperactivity Disorder – ADHD): Metilfenidato è indicato come parte di un programma completo di trattamento per il disturbo da deficit dell'attenzione e iperattività' (ADHD) in bambini dai 6 anni di età, qualora i soli rimedi correttivi si siano rivelati insufficienti. Il trattamento deve essere iniziato sotto la supervisione di uno specialista in disturbi comportamentali dell'infanzia. La diagnosi deve essere formulata secondo i criteri DSM-IV o le linee guida ICD-10 e deve basarsi su un'anamnesi e su una valutazione completa del paziente. La diagnosi non deve essere formulata unicamente in presenza di uno o più sintomi. La particolare eziologia di questa sindrome è sconosciuta e non esiste un</p>	Psychiatrie Psichiatria	Psychiatrie Psichiatria	Psychiatrie Psichiatria	Psychiatrie Psichiatria				<p>Landesweiter Dienst für Kinder- und Jugendpsychiatrie und -psychotherapie – Fachambulanz für psychosoziale Gesundheit – ADHS Zentren Bozen, Meran, Brixen</p> <p>Servizio provinciale di psichiatria e psicoterapia dell'età evolutiva e dell'adolescente – Ambulatorio di salute psicosociale – centri ADHD Bolzano, Merano, Bressanone</p>

Name Arzneimittel Nome farmaco	Wirkstoff Princípio ativo	Indikation Indicazione	KH Ospedale di Bolzano	Bozen di Merano	KH Ospedale di Brixen Bressanone	KH Ospedale di Bruneck di Brunico	KH Schlanders Ospedale di Silandro	KH Sterzing Ospedale di Vipiteno	KH Innichen Ospedale di San Candido	Ambulante Gesundheitseinrichtungen Strutture sanitarie ambulatoriali
		unico esame diagnostico. Una diagnosi adeguata richiede l'impiego di risorse di tipo medico, neuropsicologico, educativo e sociale. Un programma completo di trattamento comprende di solito misure di natura psicologica, educativa e sociale, oltre alla terapia farmacologica ed è finalizzato a stabilizzare i bambini che presentano una sindrome comportamentale caratterizzata da sintomi che possono comprendere una storia cronica di attenzione limitata nel tempo, distraibilità, labilità emotiva, impulsività, iperattività di grado da moderato a grave, segni neurologici secondari ed EEG anomalo. È possibile che siano o meno presenti disturbi dell'apprendimento. Il trattamento con metilfenidato non è indicato in tutti i bambini affetti da ADHD e la decisione di utilizzare il farmaco deve basarsi su una valutazione molto approfondita della gravità e della cronicità dei sintomi del bambino, in relazione alla sua età. È fondamentale un programma educativo adeguato ed è generalmente necessario un intervento psico-sociale. Laddove le sole misure correttive si dimostrino insufficienti, la decisione di prescrivere uno stimolante deve basarsi su una valutazione rigorosa della gravità dei sintomi del bambino. L'impiego di metilfenidato deve avvenire sempre in questo modo, secondo le indicazioni autorizzate e secondo le linee guida relative alla prescrizione/diagnosi.								
Ritalin 648	Methylphenidat metilfenidato	Behandlung der Aufmerksamkeitsdefizit-/Hyperaktivitätsstörung (ADHS) bei Erwachsenen, die bereits vor Vollendung des 18. Lebensjahres pharmakologisch behandelt wurden. Trattamento del disturbo da deficit dell'attenzione e iperattività (ADHD) negli adulti già in trattamento farmacologico prima del compimento del diciottesimo anno di età.	Psychiatrie Psichiatria	Psychiatrie Psichiatria	Psychiatrie Psichiatria	Psychiatrie Psichiatria				Landesweiter Dienst für Kinder- und Jugendpsychiatrie und psychotherapie – Fachambulanz für psychosoziale Gesundheit – ADHS Zentren Bozen, Meran, Brixen Servizio provinciale di psichiatria e psicoterapia dell'età evolutiva e dell'adolescente – Ambulatorio di salute psicosociale – centri ADHD Bolzano, Merano, Bressanone
Rituximab	Rituximab rituximab	Non-Hodgkin-Lymphome (NHL) der B(CD20+)- Zellen unterschiedlicher Histologie, in Kombination mit verschiedenen Poly-Chemotherapie- Regimen (einschließlich Wirkstoffen wie Anthrazykline, Fludarabin, Cisplatin, Cytarabin, Etoposid, Methotrexat), die für die First Line oder Rescuebehandlung eingesetzt werden, einschließlich Konditionierungsregime vor Transplantation von Blutzammenzellen. Linfomi non-Hodgkin a cellule B(CD20+), di qualunque istologia, in associazione con regimi vari di polichemioterapia (includenti farmaci qualintracicline, fludarabina, cisplatino, citarabina, etoposide, metotrexate) impiegati per il trattamento di prima linea o di salvataggio, inclusi i regimi di	Hämatologie Ematologia	Internistisches Day- Hospital Day- Hospital internistico						

Name Arzneimittel Nome farmaco	Wirkstoff Princípio ativo	Indikation Indicazione	KH Ospedale di Bolzano	Bozen di	KH Ospedale Meran di Merano	Brixen di Bressanone	KH Ospedale di Bruneck di Bressanone	KH Schlanders Ospedale di Silandro	KH Sterzing Ospedale di Vipiteno	KH Innichen Ospedale di San Candido	Ambulante Gesundheitsein- richtungen Strutture sanitarie ambulatoriali
		condizionamento pre-trapianto di cellule staminali emopoietiche.									
RoActemra	Tocilizumab tocilizumab	<p>RoActemra ist, in Kombination mit Methotrexat (MTX), für die Behandlung erwachsener Patienten mit mäßiger bis schwerer aktiver rheumatoider Arthritis (RA) angezeigt, die unzureichend auf eine vorangegangene Behandlung mit einem oder mehreren krankheitsmodifizierenden Antirheumatika (DMARDs) oder Tumornekrosefaktor(TNF)-Inhibitoren angesprochen oder diese nicht vertragen haben. RoActemra kann bei diesen Patienten als Monotherapie verabreicht werden, falls eine Methotrexat-Unverträglichkeit vorliegt oder eine Fortsetzung der Therapie mit Methotrexat unangemessen erscheint. RoActemra vermindert in Kombination mit Methotrexat das Fortschreiten der radiologisch nachweisbaren strukturellen Gelenkschädigungen und verbessert die körperliche Funktionsfähigkeit.</p> <p>RoActemra ist zur Behandlung von Patienten im Alter von 2 Jahren und älter mit aktiver systemischer juveniler idiopathischer Arthritis (sJIA) angezeigt, die nur unzureichend auf eine vorangegangene Behandlung mit nicht steroidalen Antiphlogistika (NSAs) und systemischen Corticosteroiden angesprochen haben. RoActemra kann (falls eine Methotrexat-Unverträglichkeit vorliegt oder eine Therapie mit Methotrexat unangemessen erscheint) als Monotherapie oder in Kombination mit Methotrexat verabreicht werden.</p> <p>RoActemra in combinazione con metotressato (MTX) è indicato per il trattamento dell'artrite reumatoide attiva da moderata a grave in pazienti adulti che non abbiano risposto adeguatamente o siano intolleranti a precedente terapia con uno o più farmaci antireumatici modificanti la malattia (DMARD) o antagonisti del fattore di necrosi tumorale (TNF). In questi pazienti RoActemra può essere dato in monoterapia in caso di intolleranza a MTX o quando sia inappropriate continuare un trattamento con MTX. RoActemra ha dimostrato di ridurre la percentuale di progressione del danno articolare, come valutato mediante raggi X, e di migliorare le funzioni fisiche quando somministrato in associazione con metotressato.</p> <p>RoActemra è indicato per il trattamento dell'artrite idiopatica giovanile sistemica (AIGs) attiva in pazienti di eta' uguale o superiore ai 2 anni che non abbiano risposto adeguatamente a precedente terapia con farmaci anti-infiammatori non steroidi (FANS) e corticosteroidi sistemicici. RoActemra puo' essere somministrato in monoterapia (in caso di intolleranza a metotressato (MTX) o quando il trattamento con MTX risulti inappropriate) o in associazione con MTX.</p>	Innere Medizin Medicina interna	Innere Medizin Medicina interna	Innere Medizin Medicina interna	Rehabilitation Innere Medizin Rheumatologie Riabilitazione Medicina interna Reumatologia		Innere Medizin Medicina interna			
Rubraca	Rucaparib rucaparib	<p>Rubraca ist indiziert als Monotherapie für die Erhaltungstherapie bei erwachsenen Patientinnen mit platin sensitivem, rezidiviertem, high-grade epithelialem Ovarial-, Eileiter- oder primärem Peritonealkarzinom, die nach platinbasierter Chemotherapie in Remission sind (vollständig oder partiell).</p> <p>Rubraca è indicato come monoterapia per il trattamento di mantenimento di pazienti adulte con recidiva platino sensibile di carcinoma ovarico epiteliale ad alto grado, delle tube di Falloppio o peritoneale primario, in risposta (risposta completa o parziale) dopo chemioterapia a base di platino.</p>	Oncologie Oncologia	Internistisches Day- Hospital Day- Hospital internistico	Innere Medizin (onkologisches Day Hospital) Medicina Interna (day hospital oncologico)	Innere Medizin (onkologisches Day- Hospital) Medicina interna (Day-Hospital oncologico)					
Rydapt	Midostaurin midostaurina	<p>Rydapt wird angewendet bei Erwachsenen mit neu diagnostizierter akuter myeloischer Leukämie (AML), die eine FLT3-Mutation aufweisen, in Kombination mit einer Standard-Chemotherapie mit Daunorubicin und Cytarabin zur Induktion und mit einer Hochdosis-Chemotherapie mit Cytarabin zur Konsolidierung und anschließend als Rydapt-Monotherapie zur Erhaltungstherapie bei Patienten in kompletter Remission;</p> <p>Rydapt è indicato in combinazione con chemioterapia standard di induzione con daunorubicina e citarabina e di consolidamento con citarabina ad alte dosi</p>	Hämatologie Ematologia								

Name Arzneimittel Nome farmaco	Wirkstoff Princípio ativo	Indikation Indicazione	KH Ospedale di Bolzano	Bozen di Merano	KH Ospedale di Brixen Bressanone	KH Ospedale di Bruneck Bressanone	KH Schlanders Ospedale di Silandro	KH Sterzing Ospedale di Vipiteno	KH Innichen Ospedale di San Candido	Ambulante Gesundheitseinrichtungen Strutture sanitarie ambulatoriali	
		seguita, per pazienti in risposta completa, da terapia di mantenimento con Rydapt come agente singolo per pazienti adulti con leucemia mieloide acuta (LMA) di nuova diagnosi con mutazione FLT3 positiva;									
Samsca	Tolvaptan tolvaptan	Behandlung von Erwachsenen mit Hyponatriämie als sekundäre Folge des Syndroms der inadäquaten Sekretion des antidiuretischen Hormons (SIADH). Trattamento di pazienti adulti con iponatremia secondaria a sindrome da inappropriata secrezione di ormone antidiuretico (SIADH).	Innere Medizin (Endokrinologie) Nephrologie Oncologie Medicina interna (Endocrinologia) Nefrologia Oncologia								
Segluromet	Ertugliflozin Metformin / Ertugliflozin metformina /	Segluromet ist bei Erwachsenen ab 18 Jahren mit Typ-2 Diabetes mellitus zusätzlich zu Diät und Bewegung zur Verbesserung der Blutzuckerkontrolle angezeigt: - bei Patienten, deren Blutzucker unter der maximal tolerierten Dosis Metformin allein nicht ausreichend gesenkt werden kann - bei Patienten unter der maximal tolerierten Dosis Metformin zusätzlich zu anderen Arzneimitteln zur Behandlung von Diabetes - bei Patienten, die bereits mit der Kombination aus Ertugliflozin und Metformin in Form von einzelnen Tabletten behandelt werden. Segluromet è indicato in pazienti adulti di età pari o superiore a 18 anni con diabete mellito di tipo 2 in aggiunta alla dieta e all'esercizio fisico per migliorare il controllo glicemico: - in pazienti non adeguatamente controllati con la dose massima tollerata di metformina da sola; - in pazienti in trattamento con le dosi massime tollerate di metformina in aggiunta ad altri medicinali per il trattamento del diabete; - in pazienti già in trattamento con l'associazione ertugliflozin e metformina in compresse separate.	Innere Medizin Medicina interna	Innere Medizin Medicina interna	Innere Medizin Medicina interna	Innere Medizin Medicina interna	Innere Medizin Medicina interna	Innere Medizin Medicina interna	Innere Medizin Medicina interna		
Signifor	Pasireotid pasireotide	Signifor ist indiziert für die Behandlung von erwachsenen Patienten mit Morbus Cushing, für die ein chirurgischer Eingriff keine Option ist oder bei denen ein chirurgischer Eingriff fehlgeschlagen ist. Signifor è indicato per il trattamento di pazienti adulti con malattia di Cushing per i quali l'intervento chirurgico non è indicato o si è rivelato inefficace.	Innere Medizin (Endokrinologie) Medicina Interna (Endocrinologia)								
Signifor	Pasireotid pasireotide	Signifor wird zur Behandlung von erwachsenen Patienten mit Akromegalie angewendet, bei denen ein chirurgischer Eingriff fehlgeschlagen ist oder nicht infrage kommt und die mit anderen Arzneimitteln, „Somatostatin-Analoga“, nicht ausreichend kontrolliert werden können. Signifor è indicato per il trattamento di pazienti adulti con acromegalie per i quali l'intervento chirurgico non è indicato o non è stato risolutivo e che non sono adeguatamente controllati con il trattamento con un altro analogo somatostatina.	Innere Medizin (Endokrinologie) Medicina Interna (Endocrinologia)								
Simponi	Golimumab golimumab	Simponi ist in Kombination mit Methotrexat (MTX) indiziert zur: • Behandlung der mittelschweren bis schweren aktiven rheumatoïden Arthritis bei Erwachsenen, wenn das Ansprechen auf eine Therapie mit krankheitsmodifizierenden Antirheumatika (DMARD), einschließlich MTX, unzureichend gewesen ist. • Behandlung der schweren, aktiven und progredienten rheumatoïden Arthritis bei Erwachsenen, die zuvor nicht mit MTX behandelt worden sind. Es wurde gezeigt, dass Simponi in Kombination mit MTX die in Röntgenaufnahmen bestimmte Progressionsrate von Gelenkschäden	Dermatologie Innere Medizin Dermatologia Medicina interna	Dermatologie Innere Medizin Dermatologia Medicina interna	Innere Medizin Medicina interna	Dermatologie Rehabilitation Innere Medizin Rheumatologie Dermatologia Riabilitazione Medicina interna		Innere Medizin Medicina interna			

Name Arzneimittel Nome farmaco	Wirkstoff Princípio ativo	Indikation Indicazione	KH Ospedale di Bolzano	Bozen di Merano	KH Ospedale di Brixen Bressanone	KH Bruneck Ospedale di Brunico	KH Schlanders Ospedale di Silandro	KH Sterzing Ospedale di Vipiteno	KH Innichen Ospedale di San Candido	Ambulante Gesundheitsein-richtungen Strutture sanitarie ambulatoriali
		<p>verringert und die körperliche Funktionsfähigkeit verbessert.</p> <p>Simponi, in associazione con metotrexato (MTX), è indicato per:</p> <ul style="list-style-type: none"> il trattamento dell'artrite reumatoide in fase attiva di grado da moderato a grave, in pazienti adulti, quando la risposta ai medicinali anti-reumatici che modificano la malattia (DMARD Disease-Modifying Anti-Rheumatic Drug), incluso MTX, sia stata inadeguata. il trattamento dell'artrite reumatoide grave, attiva e progressiva negli adulti non precedentemente trattati con MTX. <p>Simponi, in associazione con MTX, ha dimostrato di ridurre il tasso di progressione del danno articolare misurato tramite raggi X e di migliorare la funzionalità fisica.</p>				Reumatologia				
Simponi	Golimumab golimumab	<p>Simponi ist zur Anwendung als Monotherapie oder in Kombination mit MTX zur Behandlung der aktiven und fortschreitenden Psoriasis-Arthritis bei Erwachsenen indiziert, wenn das Ansprechen auf eine vorhergehende Therapie mit krankheitsmodifizierenden Antirheumatischen (DMARD) unzureichend gewesen ist. Simponi verringert nachweislich die Progressionsraten der peripheren Gelenkschäden, bestimmt anhand von Röntgenaufnahmen bei Patienten mit polyartikulären symmetrischen Subtypen der Erkrankung und verbessert die körperliche Funktionsfähigkeit.</p> <p>Simponi, singolarmente o in associazione con metotrexato (MTX), è indicato per il trattamento dell'artrite psoriasica in fase attiva e progressiva, negli adulti, qualora sia stata inadeguata la risposta a precedenti trattamenti DMARD. Simponi ha dimostrato di ridurre il tasso di progressione del danno articolare periferico, misurato con i raggi X in pazienti con sottotipi di malattia poliarticolare simmetrica e di migliorare la funzionalità fisica.</p>	Dermatologie Innere Medizin Dermatologia Medicina interna	Dermatologie Innere Medizin Dermatologia Medicina interna	Innere Medizin Medicina interna	Dermatologie Rehabilitation Innere Medizin Rheumatologie Dermatologia Riabilitazione Medicina interna Reumatologia		Innere Medizin Medicina interna		
Simponi	Golimumab golimumab	<p>Simponi ist angezeigt zur Behandlung der schweren, aktiven ankylosierenden Spondylitis bei Erwachsenen, die auf eine konventionelle Therapie unzureichend angesprochen haben.</p> <p>Simponi è indicato per il trattamento della spondilite anchilosante grave in fase attiva, negli adulti che non hanno risposto in modo adeguato alle terapie convenzionali.</p>	Dermatologie Innere Medizin Dermatologia Medicina interna	Dermatologie Innere Medizin Dermatologia Medicina interna	Innere Medizin Medicina interna	Dermatologie Rehabilitation Innere Medizin Rheumatologie Dermatologia Riabilitazione Medicina interna Reumatologia		Innere Medizin Medicina interna		
Sivextro	Tedizolid tedizolid	<p>Sivextro ist zur Behandlung von akuten bakteriellen Haut- und Weichgewebeinfektionen (acute bacterial skin und skin structure infections, ABSSSI) bei Erwachsenen indiziert. Die allgemeinen Richtlinien zur bestimmungsgemäßen Anwendung von antibakteriellen Wirkstoffen sind zu beachten.</p> <p>Sivextro è indicato per il trattamento di infezioni batteriche acute della pelle e della struttura cutanea (ABSSSI) negli adulti. Occorre tenere in considerazione le linee guida ufficiali sull'uso corretto degli agenti antibatterici.</p>	Infektionskrankheiten Malattie infettive							
Soliris 648	Eculizumab eculizumab	<p>Soliris ist indiziert zur Behandlung der intravaskulärer Hämolyse von Patienten mit Paroxysmaler Nächtlicher Hämoglobinurie (PNH), die keine vorherigen Transfusionen erhalten haben.</p> <p>Soliris è indicato per il trattamento dell'emolisi intravascolare dei pazienti con emoglobina parossistica notturna (EPN) che non abbiano effettuato precedenti trasfusioni.</p>	Nephrologie Nefrologia							
Soliris	Eculizumab	Soliris ist indiziert zur Behandlung von Patienten mit Paroxysmaler Nächtlicher Hämoglobinurie (PNH). Der Nachweis des klinischen Nutzens von Soliris bei	Nephrologie Hämatologie							

Name Arzneimittel Nome farmaco	Wirkstoff Prinzipio attivo	Indikation Indicazione	KH Ospedale Bozen di Bolzano	Bozen di	KH Ospedale Meran di Merano	Brixen di Bressanone	KH Ospedale Bruneck di Brunico	KH Schlanders Ospedale Silandro	KH Sterzing Ospedale di Vipiteno	KH Innichen Ospedale di San Candido	Ambulante Gesundheitsein- richtungen Strutture sanitarie ambulatoriali
	eculizumab	der Behandlung von Patienten mit PNH ist auf Patienten beschränkt, die bereits Transfusionen erhalten haben. Soliris è indicato per il trattamento di pazienti affetti da Emoglobinuria Parossistica Notturna (EPN). Le prove del beneficio clinico di Soliris nel trattamento dei pazienti affetti da EPN sono limitate ai soggetti con storia precedente di trasfusioni.	Nefrologia Ematologia								
Soliris	Eculizumab eculizumab	Behandlung von Kindern mit Paroxysmaler Nächtlicher Hämoglobinurie (PNH) Trattamento della EPN nella popolazione pediatrica.	Nephrologie Pädiatrie Hämatologie Nefrologia Pediatrica Ematologia								
Soliris	Eculizumab eculizumab	Soliris ist indiziert zur Behandlung von Erwachsenen, Kindern und Jugendlichen mit Atypischem Hämolytisch-Urämischen Syndrom (aHUS). Soliris è indicato nel trattamento di pazienti adulti e pediatrici affetti da sindrome emolitico uremica atipica (SEUa).	Nephrologie Pädiatrie Hämatologie Nefrologia Pediatrica Ematologia								
Soliris 648	Eculizumab eculizumab	Soliris ist indiziert zur Prophylaxe des rezidivierenden Atypischen Hämolytisch-Urämischen Syndroms (aHUS) (Gesetz 648/96). Soliris è indicato nella prevenzione delle recidive nei pazienti affetti da SEUa (legge 648/96)	Nephrologie Pädiatrie Hämatologie Nefrologia Pediatrica Ematologia								
Spinraza	Nusinersen nusinersen	Spinraza wird zur Behandlung der 5q-assoziierten spinalen Muskelatrophie angewendet. Spinraza è indicato per il trattamento dell'atrofia muscolare spinale 5q.	Pädiatrie Neurologie Pediatrica Neurologia								
Spiolto Respirat	Tiotropium/Olo- daterol tiotropio/olodat- erolo	Spiolto Respirat ist indiziert als Bronchodilatator zur Dauerbehandlung der Symptome von erwachsenen Patienten mit chronisch obstruktiver Lungenkrankheit (COPD) Spiolto Respirat è indicato per la terapia broncodilatatoria di mantenimento nel sollievo die sintomi in pazienti adulti affetti a broncopneumopatia cronica ostruttiva (BPCO)	Pneumologie Innere Medizin Geriatría Pneumologia Medicina interna Geriatría	Innere Medizin Geriatría Medicina interna Geriatría	Innere Medizin Medicina interna Medicina interna	Innere Medizin Medicina interna Medicina interna	Innere Medizin Medicina interna Medicina interna	Innere Medizin Medicina interna Medicina interna	Innere Medizin Medicina interna Medicina interna	Innere Medizin Medicina interna Medicina interna	Pneumologie (betrieblicher Dienst) Pneumologia (aziendale)
Sprycel	Dasatinib dasatinib	- Behandlung erwachsener Patienten mit CML in der chronischen oder akzelerierten Phase oder in der Blastenkrise mit Resistenz oder Intoleranz gegenüber einer vorherigen Behandlung einschließlich Imatinibmesilat. - Behandlung erwachsener Patienten mit Ph+ akuter lymphatischer Leukämie (ALL) oder lymphatischer Blastenkrise der CML mit Resistenz oder Intoleranz gegenüber einer vorherigen Therapie - Trattamento di adulti con leucemia mieloide cronica (LMC), in fase cronica, accelerata o in fase blastica con resistenza o intolleranza ad una precedente terapia comprendente imatinib mesilato. - Trattamento di adulti affetti da leucemia linfoblastica acuta (LLA) con cromosoma Philadelphia positivo (Ph+) e LMC in fase blastica linfoide con resistenza o intolleranza ad una precedente terapia.	Hämatologie Ematologia	Internistisches Day- Hospital Day- Hospital internistico	Internistisches Day- Hospital Day- Hospital internistico	Innere Medizin Medicina interna Medicina interna	Innere Medizin Medicina interna Medicina interna				
Sprycel	Dasatinib dasatinib	Behandlung neu diagnostizierter Philadelphia-Chromosom-positiver (Ph+) chronischer myeloischer Leukämie (CML) in der chronischen Phase.	Hämatologie Ematologia	Internistisches Day- Hospital	Innere Medizin Medicina interna	Innere Medizin Medicina interna					

Name Arzneimittel Nome farmaco	Wirkstoff Princípio ativo	Indikation Indicazione	KH Ospedale di Bolzano	Bozen di Meran	KH Ospedale di Brixen	KH Bruneck Ospedale di Bressanone	KH Schlanders Ospedale di Silandro	KH Sterzing Ospedale di Vipiteno	KH Innichen Ospedale di San Candido	Ambulante Gesundheitseinrichtungen Strutture sanitarie ambulatoriali
		Trattamento di Leucemia Mieloide Cronica (LMC) con cromosoma Philadelphia positivo (Ph+) in fase cronica, di nuova diagnosi.		Day-Hospital internistico						
Steglatro	Ertugliflozin ertugliflozin	<p>Steglatro ist bei Erwachsenen ab 18 Jahren mit Typ-2 Diabetes mellitus als Ergänzung zu Diät und Bewegung zur Verbesserung der Blutzuckerkontrolle angezeigt:</p> <ul style="list-style-type: none"> - Als Monotherapie bei Patienten, für die Metformin aufgrund von Unverträglichkeit oder Gegenanzeigen nicht geeignet ist. - Zusätzlich zu anderen Arzneimitteln zur Behandlung von Diabetes. <p>Steglatro è indicato in pazienti adulti di età pari o superiore a 18 anni con diabete mellito di tipo 2 in aggiunta alla dieta e all'esercizio fisico per migliorare il controllo glicemico:</p> <ul style="list-style-type: none"> - come monoterapia in pazienti per i quali l'uso di metformina è considerato inappropriate a causa di intolleranza o controindicazioni; - in aggiunta ad altri medicinali usati per il trattamento del diabete. 	Innere Medizin Medicina interna	Innere Medizin Medicina interna	Innere Medizin Medicina interna	Innere Medizin Medicina interna	Innere Medizin Medicina interna	Innere Medizin Medicina interna	Innere Medizin Medicina interna	
Stelara	Ustekinumab ustekinumab	<p>STELARA ist indiziert für die Behandlung erwachsener Patienten mit mittelschwerem bis schwerem aktiven Morbus Crohn, die entweder auf eine konventionelle Therapie oder einen der Tumornekrosefaktor-alpha (TNFα)-Antagonisten unzureichend angesprochen haben, nicht mehr darauf ansprechen oder eine Unverträglichkeit oder eine Kontraindikation gegen eine entsprechende Behandlung aufweisen.</p> <p>Stelara è indicato per il trattamento di pazienti adulti affetti da malattia di Crohn attiva di grado da moderato a grave che hanno avuto una risposta inadeguata, hanno perso la risposta o sono risultati intolleranti alla terapia convenzionale o ad un antagonista del TNFα o che hanno controindicazioni mediche per tali terapie.</p>	Gastroenterologie Pädiatrie Gastroenterologia Pediatrica	Innere Medizin Medicina interna	Innere Medizin Medicina interna	Innere Medizin Medicina interna	Innere Medizin Medicina interna	Innere Medizin Medicina interna	Innere Medizin Medicina interna	
Stivarga	Regorafenib regorafenib	<p>Stivarga ist angezeigt zur Behandlung von erwachsenen Patienten mit metastasiertem Kolorektalkarzinom (KRK), die zuvor mit verfügbaren Therapien behandelt wurden oder die für diese nicht geeignet sind. Diese Therapien umfassen Fluoropyrimidin-basierte Chemotherapie, eine Anti-VEGF-Therapie und eine Anti-EGFR-Therapie.</p> <p>Stivarga è indicato per il trattamento dei pazienti adulti affetti da carcinoma metastatico del colon-retto precedentemente trattati oppure non candidabili al trattamento con le terapie disponibili. Queste comprendono chemioterapia a base di fluoropirimidina, una terapia anti-VEGF ed una terapia anti-EGFR.</p>	Onkologie Oncologia	Internistisches Day-Hospital Day-Hospital internistico	Innere Medizin (onkologisches Day-Hospital) Medicina interna (Day-Hospital oncologico)	Innere Medizin (onkologisches Day-Hospital) Medicina interna (Day-Hospital oncologico)	Innere Medizin (onkologisches Day-Hospital) Medicina interna (Day-Hospital oncologico)			
Stivarga	Regorafenib regorafenib	<p>Stivarga ist angezeigt als Monotherapie zur Behandlung von erwachsenen Patienten mit:</p> <ul style="list-style-type: none"> - nicht resezierbaren oder metastasierten gastrointestinalen Stromatumoren (GIST), die unter einer früheren Behandlung mit Imatinib und Sunitinib progredient waren oder diese nicht vertragen haben. - hepatozellulärem Karzinom (HCC), die zuvor mit Sorafenib behandelt wurden. <p>Stivarga è indicato in monoterapia per il trattamento dei pazienti adulti affetti da: <ul style="list-style-type: none"> - tumori stromali gastrointestinali (gastrointestinal stromal tumors, GIST) non resecabili o metastatici, dopo progressione di malattia o intolleranti al trattamento precedente con imatinib e sunitinib. - epatocarcinoma (Hepato Cellular Carcinoma, HCC) precedentemente trattato con sorafenib. </p>	Onkologie Oncologia Gastroenterologie Gastroenterologia	Internistisches Day-Hospital Day-Hospital internistico	Innere Medizin (onkologisches Day-Hospital) Medicina interna (Day-Hospital oncologico)	Innere Medizin (onkologisches Day-Hospital) Medicina interna (Day-Hospital oncologico)	Innere Medizin (onkologisches Day-Hospital) Medicina interna (Day-Hospital oncologico)			
Strattera	Atomoxetin atomoxetina	Strattera ist Aufmerksamkeitsdefizit-/Hyperaktivitätsstörung (ADHS) bei Kindern ab 6 Jahren, bei Jugendlichen und bei Erwachsenen als Teil eines umfassenden Behandlungsprogramms angewendet. Die Behandlung muss von einem Arzt begonnen werden, der über ein entsprechendes Fachwissen in der Behandlung von ADHS verfügt, wie ein Facharzt für Kinder- und	Psychiatrie Psichiatria	Psychiatrie Psichiatria	Psychiatrie Psichiatria	Psychiatrie Psichiatria	Psychiatrie Psichiatria			Landesweiter Dienst für Kinder- und Jugendpsychiatrie und -

Name Arzneimittel Nome farmaco	Wirkstoff Princípio ativo	Indikation Indicazione	KH Ospedale Bolzano	Bozen di	KH Ospedale Merano	Meran di	KH Ospedale Brixen	Brixen di	KH Ospedale Bruneck	Bruneck di	KH Schlanders Ospedale Silandro	Schlanders di	KH Sterzing Ospedale Vipiteno	Sterzing di	KH Innichen Ospedale San Candido	Innichen di	Ambulante Gesundheitsein- richtungen Strutture sanitarie ambulatoriali
		<p>Jugendpsychiatrie oder ein Psychiater. Bei Erwachsenen muss die Diagnose anhand der DSM 5 Kriterien erfolgen und es muss bestätigt werden, dass ADHS-Symptome bereits in der Kindheit vorhanden waren. Eine Bestätigung durch Dritte ist wünschenswert und eine Strattera-Behandlung darf nicht begonnen werden, wenn nicht sicher ist, dass ADHSSymptome in der Kindheit vorhanden waren.</p> <p>Laut klinischer Einschätzung des Behandlers sollte die ADHS-Symptomatik zumindest mittelgradig ausgeprägt sein, charakterisiert durch zumindest mittelgradige Beeinträchtigungen in mindestens zwei unterschiedlichen Lebensbereichen (z. B. soziales, akademisches und/oder berufliches Funktionsniveau), und somit verschiedene Aspekte des Lebens betreffen.</p> <p>Strattera è indicato per il trattamento del Disturbo da Deficit dell'Attenzione e Iperattività (ADHD) nei bambini a partire dai 6 anni di età, negli adolescenti e negli adulti come parte di un programma di trattamento multimodale. Il trattamento deve essere iniziato da un medico specialista nel trattamento dell'ADHD, ovvero neuropsichiatra dell'infanzia e dell'adolescenza o psichiatra. Negli adulti la diagnosi deve essere effettuata secondo i criteri stabiliti dal DSM 5 e deve essere confermata la presenza di sintomi dell'ADHD che erano preesistenti in età infantile. La conferma di terze parti è auspicabile e la somministrazione di Strattera non deve essere iniziata se la verifica dei sintomi dell'ADHD in età infantile non è certa. In base alla valutazione clinica, i pazienti devono avere un ADHD di gravità almeno moderata, come indicato da una compromissione funzionale almeno moderata in 2 o più ambiti (ad esempio sociale, scolastico e/o lavorativo) che interessano diversi aspetti della vita di un individuo.</p>														psychotherapie – Fachambulanz für psychosoziale Gesundheit – ADHS Zentren Bozen, Meran, Brixen	
Suliqua	Insulin glargin / Lixisenatid insulina glargine / lixisenatide	<p>Suliqua wird in Kombination mit Metformin zur Behandlung des Diabetes mellitus Typ 2 bei Erwachsenen zur Verbesserung der Blutzuckerkontrolle angewendet, wenn Metformin allein oder Metformin in Kombination mit einem anderen oralen blutzuckersenkenden Arzneimittel oder mit Basalinsulin den Blutzuckerspiegel nicht ausreichend reguliert.</p> <p>Suliqua è indicato in associazione a metformina per il trattamento degli adulti affetti da diabete mellito di tipo 2 per migliorare il controllo glicemico quando questo non sia ottenuto con metformina da sola o in associazione con altri ipoglicemizzanti orali o con insulina basale.</p>	Innere Medizin Medicina interna	Innere Medizin Medicina interna	Innere Medizin Medicina interna	Innere Medizin Medicina interna	Innere Medizin Medicina interna	Innere Medizin Medicina interna	Innere Medizin Medicina interna	Innere Medizin Medicina interna	Innere Medizin Medicina interna	Innere Medizin Medicina interna	Innere Medizin Medicina interna	Innere Medizin Medicina interna			
Sutent	Sunitinib sunitinib	<p>Sutent wird bei Erwachsenen zur Behandlung nicht resezierbarer und/oder metastasierter maligner gastrointestinaler Stromatumoren (GIST) eingesetzt, wenn eine Behandlung mit Imatinib wegen Resistenz oder Unverträglichkeit fehlgeschlagen ist.</p> <p>Sutent è indicato per il trattamento del tumore stromale del tratto gastrointestinale (GIST) maligno non operabile e/o metastatico negli adulti dopo fallimento di un trattamento con imatinib dovuto a resistenza o intolleranza.</p>	Oncologie Urologie Oncologia Urologia	Internistisches Day- Hospital Urologie Day- Hospital internistico Urologia	Innere Medizin (onkologisches Day- Hospital) Urologie Medicina interna (Day- Hospital oncologico) Urologia	Innere Medizin (onkologisches Day- Hospital) Urologie Medicina interna (Day- Hospital oncologico)	Innere Medizin (medizinisches Day- Hospital) Medicina interna (Day- Hospital medico)										
Sutent	Sunitinib sunitinib	<p>Pankreatische neuroendokrine Tumoren (pNET) SUTENT wird bei Erwachsenen zur Behandlung nicht resezierbarer oder metastasierter, gut differenzierter pankreatischer neuroendokriner Tumoren mit Krankheitsprogression eingesetzt. Die Erfahrung mit SUTENT als First-line-Behandlung ist begrenzt.</p> <p>Tumori neuroendocrini pancreatici (pNET) SUTENT è indicato per il trattamento di tumori neuroendocrini pancreatici ben differenziati, non operabili o metastatici, in progressione di malattia, negli adulti. L'esperienza con SUTENT come farmaco di prima linea è limitata.</p>	Oncologie Oncologia	Internistisches Day- Hospital Day- Hospital internistico	Innere Medizin (onkologisches Day- Hospital) Medicina interna (Day- Hospital oncologico)	Innere Medizin (onkologisches Day- Hospital) Medicina interna (Day- Hospital oncologico)											

Name Arzneimittel Nome farmaco	Wirkstoff Princípio attivo	Indikation Indicazione	KH Ospedale di Bolzano	Bozen di Meran	KH Ospedale di Merano	Brixen di Bressanone	KH Ospedale di Bruneck di Brunico	KH Schlanders Ospedale di Silandro	KH Sterzing Ospedale di Vipiteno	KH Innichen Ospedale di San Candido	Ambulante Gesundheitseinrichtungen Strutture sanitarie ambulatoriali
Synagis	Palivizumab palivizumab	<p>Synagis ist indiziert zur Prävention der durch das Respiratory-Syncytial-Virus (RSV) hervorgerufenen schweren Erkrankungen der unteren Atemwege, die Krankenhausaufenthalte erforderlich machen, bei Kindern mit hohem Risiko für RSV-Erkrankungen:</p> <ul style="list-style-type: none"> • Kinder, die in der 35. Schwangerschaftswoche oder früher geboren wurden und zu Beginn der RSV-Saison jünger als 6Monate sind. • Kinder unter 2 Jahren, die innerhalb der letzten 6 Monate wegen bronchopulmonaler Dysplasie behandelt wurden. • Kinder unter 2 Jahren mit hämodynamisch signifikanten angeborenen Herzfehlern. <p>Synagis è indicato nella 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:</p> <ul style="list-style-type: none"> • Bambini nati con età gestazionale uguale o inferiore alle 35 settimane e con un'età inferiore ai 6 mesi al momento dell'inizio dell'epidemia stagionale da VRS. • Bambini di età inferiore ai 2 anni che sono stati trattati per displasia broncopolmonare negli ultimi 6 mesi. • Bambini di età inferiore ai 2 anni con malattia cardiaca congenita emodinamicamente significativa. 	Pädiatrie Neonatologie-Intensiv Pediatrica Neonatologia-Intensiva	Pädiatrie Pediatrica	Pädiatrie Pediatrica	Pädiatrie Pediatrica	Pädiatrie Pediatrica	Pädiatrie Pediatrica	Pädiatrie Pediatrica	Pädiatrie Pediatrica	Pädiatrie Pediatrica
Synjardy	Empagliflozin Metformin empagliflozin metformina	<p>/ Synjardy ist bei Erwachsenen ab 18 Jahren mit Typ-2-Diabetes mellitus zusätzlich zu Diät und Bewegung zur Verbesserung der Blutzuckerkontrolle angezeigt.</p> <ul style="list-style-type: none"> • bei Patienten, die unter maximal verträglicher Dosis von Metformin allein unzureichend eingestellt sind; • bei Patienten, die mit Metformin in Kombination mit anderen blutzucker senkenden Arzneimitteln einschließlich Insulin unzureichend eingestellt sind; • bei Patienten, die bereits mit der Kombination aus Empagliflozin und Metformin in Form getrennter Tabletten behandelt werden <p>Synjardy è indicato negli adulti di età pari o superiore a 18 anni per il trattamento del diabete mellito di tipo 2 in aggiunta alla dieta e all'esercizio fisico per migliorare il controllo della glicemia in pazienti:</p> <ul style="list-style-type: none"> • non adeguatamente controllati alla massima dose tollerata della sola metformina; • non adeguatamente controllati con metformina associata con altri medicinali antidiabetici, compresa l'insulina; • già in trattamento con l'associazione di empagliflozin e metformina in compresse distinte. 	Innere Medizin Medicina interna	Innere Medizin Medicina interna	Innere Medizin Medicina interna	Innere Medizin Medicina interna	Innere Medizin Medicina interna	Innere Medizin Medicina interna	Innere Medizin Medicina interna	Innere Medizin Medicina interna	Innere Medizin Medicina interna
Tafinlar 648	Dabrafenib dabrafenib	<p>Dabrafenib ist angezeigt in Kombination mit Trametinib zur Behandlung von erwachsenen Patienten mit BRAF-V600-Mutation-positivem nicht-resezierbarem oder metastasiertem Melanom.</p> <p>Dabrafenib e' indicato in associazione al trametinib per il trattamento dei pazienti adulti con melanoma inoperabile o metastatico positivo alla mutazione BRAF V600.</p>	Dermatologie Onkologie Dermatologia Oncologia	Internistische Tagesklinik Day-Hospital internistico	Innere Medizin (onkologisches Day- Hospital) Medicina interna (Day-Hospital oncologico)	Innere Medizin (onkologisches Day- Hospital) Medicina interna (Day-Hospital oncologico)	Innere Medizin (onkologisches Day- Hospital) Medicina interna (Day-Hospital oncologico)	Innere Medizin (onkologisches Day- Hospital) Medicina interna (Day-Hospital oncologico)	Innere Medizin (onkologisches Day- Hospital) Medicina interna (Day-Hospital oncologico)	Innere Medizin (onkologisches Day- Hospital) Medicina interna (Day-Hospital oncologico)	Innere Medizin (onkologisches Day- Hospital) Medicina interna (Day-Hospital oncologico)
Tafinlar	Dabrafenib dabrafenib	<p>Dabrafenib ist angezeigt als Monotherapie oder in Kombination mit Trametinib zur Behandlung von erwachsenen Patienten mit nicht-resezierbarem oder metastasiertem Melanom mit einer BRAF-V600-Mutation.</p> <p>Dabrafenib in monoterapia o in associazione con trametinib è indicato per il trattamento di pazienti adulti con melanoma inoperabile o metastatico positivo alla mutazione BRAF V600.</p>	Dermatologie Onkologie Dermatologia Oncologia	Internistische Tagesklinik Day-Hospital internistico	Innere Medizin (onkologisches Day- Hospital) Medicina interna (Day-Hospital oncologico)	Innere Medizin (onkologisches Day- Hospital) Medicina interna (Day-Hospital oncologico)	Innere Medizin (onkologisches Day- Hospital) Medicina interna (Day-Hospital oncologico)	Innere Medizin (onkologisches Day- Hospital) Medicina interna (Day-Hospital oncologico)	Innere Medizin (onkologisches Day- Hospital) Medicina interna (Day-Hospital oncologico)	Innere Medizin (onkologisches Day- Hospital) Medicina interna (Day-Hospital oncologico)	Innere Medizin (onkologisches Day- Hospital) Medicina interna (Day-Hospital oncologico)

Name Arzneimittel Nome farmaco	Wirkstoff Princípio attivo	Indikation Indicazione	KH Ospedale di Bolzano	Bozen di Merano	KH Ospedale di Merano	Brixen di Bressanone	KH Bruneck Ospedale di Bressanone	KH Schlanders Ospedale di Silandro	KH Sterzing Ospedale di Vipiteno	KH Innichen Ospedale di San Candido	Ambulante Gesundheitseinrichtungen Strutture sanitarie ambulatoriali
Tafinlar	Dabrafenib dabrafenib	Dabrafenib in Kombination mit Trametinib ist angezeigt zur adjuvanten Behandlung von erwachsenen Melanom-Patienten im Stadium III mit einer BRAF-V600-Mutation nach vollständiger Resektion. Dabrafenib in associazione con trametinib è indicato nel trattamento adiuvante di pazienti adulti con melanoma in stadio III positivo alla mutazione BRAF V600, dopo resezione completa.	Onkologie Oncologia	Internistisches Day- Hospital Day- Hospital internistico	Innere Medizin (onkologisches Day- Hospital) Medicina interna (Day-Hospital oncologico)	Innere Medizin (onkologisches Day- Hospital) Medicina interna (Day-Hospital oncologico)					
Tagrisso	Osimertinib osimertinib	TAGRISSO ist angezeigt zur Behandlung von erwachsenen Patienten mit lokal fortgeschrittenem oder metastasiertem, nicht-kleinzeligem Lungenkarzinom (NSCLC) und einer positiven T790M-Mutation des epidermalen Wachstumsfaktor-Rezeptors (Epidermal Growth Factor Receptor, EGFR). TAGRISSO è indicato per il trattamento dei pazienti adulti con carcinoma polmonare non a piccole cellule (NSCLC) localmente avanzato o metastatico positivo per la mutazione T790M del recettore per il fattore di crescita epidermico (EGFR).	Onkologie Oncologia	Internistische Tagesklinik Day-Hospital internistico	Innere Medizin (onkologisches Day- Hospital) Medicina interna (Day-Hospital oncologico)	Innere Medizin (onkologisches Day- Hospital) Medicina interna (Day-Hospital oncologico)	Innere Medizin Medicina interna	Innere Medizin Medicina interna	Innere Medizin Medicina interna	Innere Medizin Medicina interna	
Tagrisso	Osimertinib osimertinib	Tagrisso ist als Monotherapie angezeigt zur Erstlinientherapie von erwachsenen Patienten mit lokal fortgeschrittenem oder metastasiertem, nicht-kleinzeligem Lungenkarzinom (NSCLC) mit aktivierenden Mutationen des epidermalen Wachstumsfaktor-Rezeptors (Epidermal Growth Factor Receptor, EGFR). Tagrisso in monoterapia è indicato per il trattamento di prima linea dei pazienti adulti con carcinoma polmonare non a piccole cellule (NSCLC) localmente avanzato o metastatico con mutazioni attivanti il recettore per il fattore di crescita epidermico (EGFR).	Onkologie Oncologia	Internistisches Day- Hospital Day- Hospital internistico	Innere Medizin (onkologisches Day- Hospital) Medicina interna (Day-Hospital oncologico)	Innere Medizin (onkologisches Day- Hospital) Medicina interna (Day-Hospital oncologico)	Innere Medizin Medicina interna	Innere Medizin Medicina interna	Innere Medizin Medicina interna	Innere Medizin Medicina interna	
Takhzyro	Lanadelumab lanadelumab	Takhzyro wird bei Patienten ab 12 Jahren zur routinemäßigen Prophylaxe von wiederkehrenden Attacken des hereditären Angioödems (HAE) angewendet. Takhzyro è indicato per la prevenzione di routine degli attacchi ricorrenti di angioedema ereditario (HAE) in pazienti di età pari o superiore a dodici anni.	Hals- Nasen- Ohren Dermatologie Otorinola- ringoziatria Dermatologia Pediatrica	Nasen- Ohren Otorinola- ringoziatria	Hals- Nasen- Ohren Otorinola- ringoziatria						
Tasigna	Nilotinib nilotinib	Tasigna ist angezeigt für die Behandlung von Erwachsenen mit Philadelphia-Chromosom positiver chronischer myeloischer Leukämie (CML) in der chronischen und in der beschleunigten Phase mit Resistenz oder Intolleranz gegenüber einer vorhergehenden Therapie mit Imatinib. Tasigna è indicato per il trattamento di adulti con leucemia mieloide cronica (LMC), con cromosoma Philadelphia positivo in fase cronica ed in fase accelerata con resistenza o intolleranza ad una precedente terapia comprendente imatinib.	Hämatologie Ematologia	Internistisches Day- Hospital Day- Hospital internistico	Innere Medizin Medicina interna	Innere Medizin Medicina interna					
Tasigna	Nilotinib nilotimid	Tasigna ist angezeigt für die Behandlung von Erwachsenen mit neu diagnostizierter Philadelphia-Chromosom positiver chronischer myeloischer Leukämie (CML) in der chronischen Phase. Tasigna è indicato per il trattamento di pazienti adulti con leucemia mieloide cronica (LMC) con cromosoma Philadelphia positivo di nuova diagnosi in fase cronica.	Hämatologie Ematologia	Internistisches Day- Hospital Day- Hospital internistico	Innere Medizin Medicina interna	Innere Medizin Medicina interna					

Name Arzneimittel Nome farmaco	Wirkstoff Princípio ativo	Indikation Indicazione	KH Ospedale Bolzano	Bozen di	KH Ospedale Merano di Merano	Brixen KH Ospedale di Bressanone	Bruneck KH Ospedale di Brunico	KH Schlanders Ospedale di Silandro	KH Sterzing Ospedale di Vipiteno	KH Innichen Ospedale di San Candido	Ambulante Gesundheitsein- richtungen Strutture sanitarie ambulatoriali
Tecentriq	Atezolizumab atezolizumab	<p>Tecentriq als Monotherapie wird angewendet bei erwachsenen Patienten zur Behandlung des lokal fortgeschrittenen oder metastasierten nicht-kleinzelligen Lungenkarzinoms (NSCLC) nach vorheriger Chemotherapie.</p> <p>Tecentriq è indicato in monoterapia per il trattamento di pazienti adulti affetti da carcinoma polmonare non a piccole cellule (non small cell lung cancer, NSCLC) localmente avanzato o metastatico precedentemente sottoposti a chemioterapia.</p>	Onkologie Oncologia	Internistisches Day- Hospital Day- Hospital internistico	Innere Medizin (onkologisches Day- Hospital) Medicina interna (Day- Hospital oncologico)	Innere Medizin (onkologisches Day- Hospital) Medicina interna (Day- Hospital oncologico)					
Tecentriq	Atezolizumab atezolizumab	<p>Tecentriq wird angewendet in Kombination mit Carboplatin und Etoposid bei erwachsenen Patienten zur Erstlinienbehandlung des kleinzelligen Lungenkarzinoms im fortgeschrittenen Stadium (Extensive Stage Small Cell Lung Cancer, ES-SCLC).</p> <p>Tecentriq als Monotherapie wird angewendet bei erwachsenen Patienten zur Behandlung des lokal fortgeschrittenen oder metastasierten NSCLC nach vorheriger Chemotherapie. Patienten mit EGFR-Mutationen oder ALK-positivem NSCLC sollten vor der Therapie mit Tecentriq zudem auch bereits entsprechende zielgerichtete Therapien erhalten haben.</p> <p>Tecentriq, in combinazione con carboplatino ed etoposide, è indicato per il trattamento di prima linea di pazienti adulti con carcinoma polmonare a piccole cellule in stadio esteso (ES-SCLC).</p> <p>Tecentriq in monoterapia è indicato per il trattamento di pazienti adulti affetti da NSCLS localmente avanzato o metastatico precedentemente sottoposti a chemioterapia. Prima di essere trattati con Tecentriq, i pazienti affetti da NSCLC con mutazioni di EGFR o ALK-positivo devono essere stati sottoposti anche a terapia a bersaglio molecolare.</p>	Onkologie Oncologia	Internistisches Day- Hospital Day- Hospital internistico	Innere Medizin (onkologisches Day- Hospital) Medicina interna (Day- Hospital oncologico)	Innere Medizin (onkologisches Day- Hospital) Medicina interna (Day- Hospital oncologico)					
Tecentriq	Atezolizumab atezolizumab	<p>Tecentriq wird angewendet in Kombination mit nab-Paclitaxel bei erwachsenen Patienten zur Behandlung des nicht resezierbaren lokal fortgeschrittenen oder metastasierten triple-negativen Mammakarzinoms (TNBC – triple-negative breast cancer), deren Tumoren eine PD-L1-Expression $\geq 1\%$ aufweisen und die keine vorherige Chemotherapie zur Behandlung der metastasierten Erkrankung erhalten haben.</p> <p>Tecentriq in combinazione con nab-paclitaxel è indicato per il trattamento di pazienti adulti con carcinoma mammario triplo negativo (triple-negative breast cancer, TNBC) non resecabile localmente avanzato o metastatico i cui tumori presentano un'espressione di PD-L1 $\geq 1\%$ e che non sono stati sottoposti a precedente chemioterapia per malattia metastatica.</p>	Onkologie Oncologia	Internistisches Day- Hospital Day- Hospital internistico	Innere Medizin (onkologisches Day- Hospital) Medicina interna (Day- Hospital oncologico)	Innere Medizin (onkologisches Day- Hospital) Medicina interna (Day- Hospital oncologico)	Innere Medizin (medizinisches Day- Hospital) Medicina interna (Day- Hospital medico)	Innere Medizin (medizinisches Day- Hospital) Medicina interna (Day- Hospital medico)	Innere Medizin (medizinisches Day- Hospital) Medicina interna (Day- Hospital medico)	Innere Medizin (medizinisches Day- Hospital) Medicina interna (Day- Hospital medico)	
Tegsedi	Inotersen inotersen	<p>Tegsedi ist zur Behandlung von Polyneuropathie der Stadien 1 oder 2 bei erwachsenen Patienten mit hereditärer Transthyretin-Amyloidose (hATTR) indiziert.</p> <p>Tegsedi è indicato per il trattamento di pazienti adulti affetti da amiloidosi ereditaria da accumulo da transtiretina (hATTR) con polineuropatia in stadio 1 o 2.</p>	Neurologie Neurologia								
Tesavel	Sitagliptin sitagliptin	<p>Bei erwachsenen Patienten mit Typ-2-Diabetes mellitus ist Tesavel indiziert zur Verbesserung der Blutzuckerkontrolle:</p> <p>Als Monotherapie:</p> <ul style="list-style-type: none"> - bei Patienten, bei denen Diät und Bewegung allein den Blutzucker nicht ausreichend senken und für die Metformin aufgrund von Gegenanzeigen oder Unverträglichkeit nicht geeignet ist. <p>Als orale Zweifachtherapie in Kombination mit:</p> <ul style="list-style-type: none"> - Metformin, wenn Diät und Bewegung plus eine Monotherapie mit Metformin den Blutzucker nicht ausreichend senken. - einem Sulfonylharnstoff, wenn Diät und Bewegung plus eine Monotherapie 	Innere Medizin Medicina interna	Innere Medizin Medicina interna	Innere Medizin Medicina interna	Innere Medizin Medicina interna	Innere Medizin Medicina interna	Innere Medizin Medicina interna	Innere Medizin Medicina interna		

Name Arzneimittel Nome farmaco	Wirkstoff Princípio ativo	Indikation Indicazione	KH Ospedale di Bolzano	Bozen di Merano	KH Ospedale Meran di	Brixen di Bressanone	KH Ospedale di Bruneck di Brunico	KH Schlanders Ospedale di Silandro	KH Sterzing Ospedale di Vipiteno	KH Innichen Ospedale di San Candido	Ambulante Gesundheitseinrichtungen Strutture sanitarie ambulatoriali	
		<p>mit einem Sulfonylharnstoff in der höchsten vertragenen Dosis den Blutzucker nicht ausreichend senken und wenn Metformin aufgrund von Gegenanzeigen oder Unverträglichkeit nicht geeignet ist.</p> <ul style="list-style-type: none"> - einem Peroxisomal Proliferator activated Receptor gamma(PPARγ)-Agonisten (d. h. einem Thiazolidindion), wenn die Anwendung eines PPARγ-Agonisten angebracht ist und Diät und Bewegung plus Monotherapie mit einem PPARγ-Agonisten den Blutzucker nicht ausreichend senken. <p>Als orale Dreifachtherapie in Kombination mit:</p> <ul style="list-style-type: none"> - einem Sulfonylharnstoff und Metformin, wenn Diät und Bewegung plus eine Zweifachtherapie mit diesen Arzneimitteln den Blutzucker nicht ausreichend senken. - einem PPARγ-Agonisten und Metformin, wenn die Anwendung eines PPARγ-Agonisten angebracht ist und Diät und Bewegung plus eine Zweifachtherapie mit diesen Arzneimitteln den Blutzucker nicht ausreichend senken. <p>Tesavel ist auch zusätzlich zu Insulin indiziert (mit oder ohne Metformin), wenn Diät und Bewegung sowie eine stabile Insulindosis den Blutzucker nicht ausreichend senken.</p> <p>Per pazienti adulti con diabete mellito di tipo 2, Tesavel è indicato per migliorare il controllo glicemico:</p> <ul style="list-style-type: none"> - in onoterapia - in pazienti non adeguatamente controllati con dieta ed esercizio fisico da soli e per i quali la metformina non è appropriata per controindicazioni o intolleranza. <p>In duplice terapia orale in associazione con</p> <ul style="list-style-type: none"> - metformina quando dieta ed esercizio fisico più metformina da sola non forniscono un controllo adeguato della glicemia. - una sulfonilurea quando dieta ed esercizio fisico più la dose massima tollerata di una sulfonilurea da sola non forniscono un controllo adeguato della glicemia e quando la metformina non è appropriata per controindicazioni o intolleranza. - un agonista del recettore gamma attivato dal proliferatore del perossisoma (PPARγ) (es., un tiazolidinedione) quando è appropriato l'uso di un agonista PPARγ e quando dieta ed esercizio fisico più l'agonista PPARγ da solo non forniscono un adeguato controllo della glicemia. <p>In triplice terapia orale in associazione con</p> <ul style="list-style-type: none"> - una sulfonilurea e metformina quando dieta ed esercizio fisico più la duplice terapia con questi medicinali non forniscono un controllo adeguato della glicemia. - un agonista PPARγ e metformina quando è appropriato l'uso di un agonista PPARγ e quando dieta ed esercizio fisico più la duplice terapia con questi medicinali non forniscono un controllo adeguato della glicemia. <p>Tesavel è anche indicato come terapia aggiuntiva all'insulina (con o senza metformina) quando dieta ed esercizio più un dosaggio stabile di insulina non forniscono un adeguato controllo della glicemia.</p>										
Testovis	Testosteron	<p>Testosteron-Substitutionstherapie bei männlichem Hypogonadismus, wenn das Testosterondefizit vom klinischen Bild und durch biochemische Analysen bestätigt wurde.</p> <p>Kastration, Eunuchismus, Hypogenitalismus, Nephropathien vorwiegend glomerulären Typs, Knochenbrüche mit verspäteter Bildung von Knochennarben, Prostatahypertrophie, depressive Zustände, Störungen der sexuellen Potenz und Oligospermie, Metropathie, Fibromyomatose der Gebärmutter und bestimmte Formen des Mammakarzinoms der Frau, als adjuvante Behandlung. Blutungen von Fibromyomen.</p> <p>Terapia sostitutiva con testosterone per l'ipogonadismo maschile, quando il deficit di testosterone è stato confermato dal quadro clinico e dalle analisi</p>	Innere Medizin Medicina interna	Innere Medizin Medicina interna	Innere Medizin Medicina interna	Innere Medizin Medicina interna						

Name Arzneimittel Nome farmaco	Wirkstoff Princípio ativo	Indikation Indicazione	KH Ospedale di Bolzano	Bozen di Merano	KH Ospedale di Brixen Bressanone	KH Bruneck Ospedale di Bressanone	KH Schlanders Ospedale di Silandro	KH Sterzing Ospedale di Vipiteno	KH Innichen Ospedale di San Candido	Ambulante Gesundheitseinrichtungen Strutture sanitarie ambulatoriali
		biologiche. Castrazione, eunucoidismo, ipogenitalismo, nefropatie prevalentemente di tipo glomerulare, fratture ossee con ritardo nella formazione del callo, ipertrofia prostatica, stati depressivi, turbe della potenza sessuale e oligospermia; metropatie, fibromiomas uterina e talune forme di carcinoma mammario della donna, come coadiuvante. Emorragie da fibromioma.								
Thalidomide Celgene	Thalidomid talidomide	Thalidomide Celgene in Kombination mit Melphalan und Prednison ist angezeigt für die Erstlinienbehandlung von Patienten mit unbehandeltem multiplen Myelom ab einem Alter von ≥ 65 Jahren bzw. Patienten, für die eine hochdosierte Chemotherapie nicht in Frage kommt. Thalidomide Celgene muss über das Thalidomide Celgene-Schwangerschafts-Präventions-Programm verschrieben und abgegeben werden. Thalidomide Celgene in associazione a melfalan e prednisone è indicata per il trattamento di prima linea di pazienti con mieloma multiplo non trattato di età ≥ 65 anni o non idonei a chemioterapia a dosi elevate. Thalidomide Celgene viene prescritta e dispensata in conformità al Programma di prevenzione della Gravidanza di Thalidomide Celgene.	Hämatologie Ematologia	Internistisches Day- Hospital Day- Hospital internistico	Innere Medizin Medicina interna	Innere Medizin Medicina interna	Innere Medizin (medizinisches Day- Hospital) Medicina interna (Day- Hospital medico)	Innere Medizin (medizinisches Day- Hospital) Medicina interna (Day- Hospital medico)	Innere Medizin (medizinisches Day- Hospital) Medicina interna (Day- Hospital medico)	Innere Medizin (medizinisches Day- Hospital) Medicina interna (Day- Hospital medico)
Thalidomide Celgene 648	Thalidomid talidomide	Erhaltungstherapie bei der Behandlung des multiplen Myeloms. Utilizzo nel trattamento di Mieloma Multiplo in mantenimento.	Hämatologie Ematologia	Internistisches Day- Hospital Day- Hospital internistico	Innere Medizin Medicina interna	Innere Medizin Medicina interna	Innere Medizin Medicina interna	Innere Medizin Medicina interna	Innere Medizin Medicina interna	
Thalidomide Celgene 648	Thalidomid talidomide	First Line Behandlung des multiplen Myeloms für VTD bei Patienten, die für eine autologe Transplantation geeignet sind. Utilizzo nel trattamento di Mieloma Multiplo in prima linea per VTD nel paziente candidabile a trapianto autologo.	Hämatologie Ematologia	Internistisches Day- Hospital Day- Hospital internistico	Innere Medizin Medicina interna	Innere Medizin Medicina interna	Innere Medizin (medizinisches Day- Hospital) Medicina interna (Day- Hospital medico)	Innere Medizin (medizinisches Day- Hospital) Medicina interna (Day- Hospital medico)	Innere Medizin (medizinisches Day- Hospital) Medicina interna (Day- Hospital medico)	
Tivicay	Dolutegravir dolulegravir	Patienten infiziert mit HIV-1 mit einer Integrase-Inhibitor-Resistenz: Tivicay ist angezeigt in Kombination mit anderen antiretroviroalen Arzneimitteln zur Behandlung von Infektionen mit dem humanen Immunodefizienz-Virus (HIV) bei Erwachsenen und bei Jugendlichen im Alter von über 12 Jahren. Pazienti con infezione da HIV-1 con resistenza alla classe degli inibitori dell'integrasia: Tivicay è indicato in associazione con altri medicinali antiretrovirali per il trattamento di adulti e adolescenti di oltre 12 anni di età con infezione da virus dell'immunodeficienza umana (HIV).	Infektionskrankheiten Malattie infettive							
Toctino	Alitretinoin alitretinoina	Toctino ist angezeigt bei Erwachsenen mit schwerem chronischen Handekzem, das auf die Behandlung mit potenteren topischen Kortikosteroiden nicht anspricht. Patienten, bei denen das Ekzem überwiegend hyperkeratotische Eigenschaften hat, reagieren in der Regel besser auf die Behandlung als Patienten, deren Ekzem in Form eines Pompholyx auftritt. Toctino è indicato negli adulti per il trattamento dell'eczema cronico severo alle mani, resistente al trattamento con potenti corticosteroidi topici. È più probabile che rispondano al trattamento i pazienti affetti da eczema prevalentemente a carattere iperkeratosico rispetto ai pazienti nei quali l'eczema è prevalentemente a carattere disidrosico.	Dermatologie Dermatologia	Dermatologie Dermatologia		Dermatologie Dermatologia				
Trajenta	Linagliptin linagliptin	Trajenta ist bei erwachsenen Patienten mit Typ-2-Diabetes mellitus zur Verbesserung der Blutzuckerkontrolle indiziert: als Monotherapie - bei Patienten, wenn Diät und Bewegung allein zur Blutzuckerkontrolle nicht	Innere Medizin Medicina interna	Innere Medizin Medicina interna	Innere Medizin Medicina interna	Innere Medizin Medicina interna	Innere Medizin Medicina	Innere Medizin Medicina	Innere Medizin Medicina	

Name Arzneimittel Nome farmaco	Wirkstoff Princípio ativo	Indikation Indicazione	KH Ospedale di Bolzano	Bozen di Merano	KH Ospedale di Brixen Bressanone	KH Ospedale di Bruneck di Bressanone	KH Schlanders Ospedale di Silandro	KH Sterzing Ospedale di Vipiteno	KH Innichen Ospedale di San Candido	Ambulante Gesundheitseinrichtungen Strutture sanitarie ambulatoriali
		<p>ausreichen und für die Metformin wegen Unverträglichkeit ungeeignet oder aufgrund einer Nierenfunktionsstörung kontraindiziert ist. Als Kombinationstherapie - in Kombination mit Metformin, wenn Diät und Bewegung sowie eine Metformin-Monotherapie zur Blutzuckerkontrolle nicht ausreichen. - in Kombination mit einem Sulfonylharnstoff und Metformin, wenn Diät und Bewegung sowie eine Zweifachtherapie mit diesen beiden Arzneimitteln zur Blutzuckerkontrolle nicht ausreichen - in Kombination mit Insulin mit oder ohne Metformin, wenn diese Behandlung alleine mit Diät und Bewegung zur Blutzuckerkontrolle nicht ausreichen.</p> <p>Trajenta e' indicato nel trattamento del diabete mellito di tipo 2 per migliorare il controllo della glicemia negli adulti: come monoterapia: - nei pazienti inadeguatamente controllati soltanto con la dieta e l'esercizio fisico e per i quali la metformina non è appropriata a causa di intolleranza o è controindicata a causa di insufficienza renale; come terapia di associazione; - in associazione con metformina, quando la dieta e l'esercizio fisico, insieme a metformina in monoterapia, non forniscono un adeguato controllo della glicemia; - in associazione con una sulfanilurea e con metformina, quando la dieta e l'esercizio fisico, insieme a una terapia di associazione di questi due medicinali, non forniscono un adeguato controllo della glicemia; - in associazione con insulina, con o senza metformina, quando tale regime in monoterapia, insieme a dieta ed esercizio fisico, non fornisce un adeguato controllo della glicemia.</p>					interna	interna	interna	
Trelegy Ellipta	Fluticasonefuroat/Umeclidinium bromid/Vilanterol Trifénatato fluticasone furoato/umeclidinio bromuro/vilante rolo trifénatato	<p>Trelegy Ellipta ist angezeigt für die Erhaltungstherapie bei erwachsenen Patienten mit moderater bis schwerer chronisch obstruktiver Lungenerkrankung (COPD), die mit einer Kombination aus einem inhalativen Kortikosteroid und einem langwirksamen Beta2-Agonisten nicht ausreichend eingestellt sind.</p> <p>Trelegy Ellipta e' indicato come trattamento di mantenimento nei pazienti adulti con broncopneumopatia cronica ostruttiva (BPCO) da moderata a severa, che non sono adeguatamente trattati dalla combinazione di un corticosteroide per via inalatoria e un B2 agonista a lunga durata d'azione.</p>	Pneumologie Innere Medizin Geriatrie Pneumologia Medicina interna Geriatria	Innere Medizin Geriatrie Medicina interna Geriatria	Innere Medizin Medicina interna Medicina interna Geriatria	Innere Medizin Medicina interna Medicina interna Pediatrica	Betrieblicher Dienst Pneumologie Servizio aziendale di pneumologia			
Tresiba	Insulin degludec insulina degludec	<p>Behandlung des Diabetes mellitus bei Erwachsenen, Jugendlichen und Kindern ab dem Alter von 1 Jahr.</p> <p>Trattamento del diabete mellito in adulti, adolescenti e bambini dall'età di 1 anno.</p>	Innere Medizin Pädiatrie Medicina interna Pediatrica	Innere Medizin Pädiatrie Medicina interna Pediatrica	Innere Medizin Pädiatrie Medicina interna Pediatrica	Innere Medizin Pädiatrie Medicina interna Pediatrica	Innere Medizin Pädiatrie Medicina interna Pediatrica	Innere Medizin Pädiatrie Medicina interna Pediatrica	Innere Medizin Pädiatrie Medicina interna Pediatrica	
Trimbow	Beclometasone dipropionato/Formoterol fumarato-Dihydrat/Glycopyrronium beclometasone dipropionato/formoterolo fumarato diidrato/glicopirronio	<p>Zur Erhaltungstherapie bei erwachsenen Patienten mit moderater bis schwerer chronisch obstruktiver Lungenerkrankung (COPD), die mit einer Kombination aus einem inhalativen Kortikosteroid und einem langwirksamen Beta-2-Agonisten nicht ausreichend eingestellt sind.</p> <p>Terapia di mantenimento in pazienti adulti affetti da broncopneumopatia cronica ostruttiva (BPCO) da moderata a severa per i quali l'associazione di un corticosteroide inalatorio e un beta2-agonista a lunga durata d'azione non costituisce un trattamento adeguato.</p>	Pneumologie Innere Medizin Geriatrie Pneumologia Medicina interna Geriatria	Innere Medizin Medicina interna Medicina interna Geriatria	Innere Medizin Medicina interna Medicina interna Pediatrica	Pneumologie (betrieblicher Dienst) Pneumologia (aziendale)				

Name Arzneimittel Nome farmaco	Wirkstoff Principio attivo	Indikation Indicazione	KH Ospedale di Bolzano	Bozen di Meran	KH Ospedale di Brixen	KH Ospedale di Bruneck	KH Schlanders Ospedale di Silandro	KH Sterzing Ospedale di Vipiteno	KH Innichen Ospedale di San Candido	Ambulante Gesundheitseinrichtungen Strutture sanitarie ambulatoriali
Trulicity	Dulaglutid dulaglutide	<p>Trulicity ist angezeigt zur Behandlung von Erwachsenen mit Typ 2 Diabetes mellitus, um eine verbesserte Blutzuckerkontrolle zu erreichen als:</p> <ul style="list-style-type: none"> - Monotherapie: Sofern bei Patienten, für die die Einnahme von Metformin wegen Unverträglichkeit oder Kontraindikationen nicht angezeigt ist, durch Diät und Bewegung keine angemessene Blutzuckerkontrolle erreicht werden kann. - Kombinationstherapie: In Kombination mit anderen blutzuckersenkenden Arzneimitteln einschließlich Insulin, wenn durch diese zusammen mit Diät und Bewegung keine angemessene Blutzuckerkontrolle erreicht werden kann <p>Trulicity è indicato per il trattamento di adulti affetti da diabete mellito tipo 2 per migliorare il controllo glicemico in:</p> <ul style="list-style-type: none"> - Monoterapia: Quando dieta ed esercizio fisico da soli non forniscono un adeguato controllo glicemico in pazienti per i quali l'utilizzo di metformina è considerato inappropriato a causa di intolleranza o controindicazioni. - Terapia di associazione: In combinazione con altri medicinali ipoglicemizzanti compresa l'insulina, quando questi, in associazione a dieta ed esercizio fisico, non forniscono un adeguato controllo glicemico 	Innere Medizin Medicina interna							
Tysabri	Natalizumab natalizumab	<p>Tysabri wird angewendet für die krankheitsmodifizierende Monotherapie bei Erwachsenen mit hochaktiver, schubförmig remittierend verlaufender Multipler Sklerose (MS) bei folgenden Patientengruppen:</p> <ul style="list-style-type: none"> - Patienten mit hochaktiver Erkrankung trotz Behandlung mit einem vollständigen und angemessenen Zyklus mit mindestens einer krankheitsmodifizierenden Therapie (DMT). oder - Patienten mit rasch fortschreitender schubförmig remittierend verlaufender Multipler Sklerose, definiert durch 2 oder mehr Schübe mit Behinderungsprogression in einem Jahr, und mit 1 oder mehr Gadolinium-anreichernden Läsionen in der MRT des Gehirns oder mit einer signifikanten Erhöhung der T2-Läsionen im Vergleich zu einer kürzlich durchgeföhrten MRT. <p>Tysabri è indicato come monoterapia disease-modifying in adulti con sclerosi multipla recidivante-remittente ad elevata attività nei seguenti gruppi di pazienti:</p> <ul style="list-style-type: none"> - pazienti con un'elevata attività della malattia nonostante un ciclo terapeutico completo e adeguato con almeno una terapia disease-modifying (DMT) oppure - pazienti con sclerosi multipla recidivante remittente grave ad evoluzione rapida, definita da due o più recidive disabilitanti in un anno e con 1 o più lesioni captanti Gadolinio alla RM cerebrale o un aumento significativo del carico lesionale in T2 rispetto ad una precedente RM effettuata di recente. 	Neurologie Neurologia	Neurologie Neurologia			Neurologie Neurologia			
Tysabri 648	Natalizumab natalizumab	<p>Die Behandlung mit Tysabri ist bei Jugendlichen zwischen 12 und 18 Jahren, welche in die Merkmale der Gruppe B des Tysabri Registers fallen zugelassen.</p> <p>Tysabri è ammesso per il trattamento degli adolescenti di età compresa fra i 12 e i 18 anni che rientrano nelle caratteristiche del gruppo B del Registro Tysabri.</p>	Neurologie Neurologia	Neurologie Neurologia			Neurologie Neurologia			

Name Arzneimittel Nome farmaco	Wirkstoff Princípio attivo	Indikation Indicazione	KH Ospedale di Bolzano	Bozen di Meran	KH Ospedale di Merano	Brixen di Bressanone	KH Ospedale di Brunico	Bruneck di Silandro	KH Ospedale di Vipiteno	KH Innichen Ospedale di San Candido	Ambulante Gesundheitseinrichtungen Strutture sanitarie ambulatoriali
Ultibro Breezhaler	Indacaterol/ Glycopyrronium indacaterolo/ glicopirronio	Ultibro Breezhaler ist für die bronchialerweiternde Erhaltungstherapie zur Symptomlinderung bei erwachsenen Patienten mit chronisch-obstruktiver Lungenerkrankung (COPD) angezeigt. Ultibro Breezhaler è indicato come terapia broncodilatatrice di mantenimento per alleviare i sintomi in pazienti adulti con broncopneumopatia cronica ostruttiva (BPCO).	Pneumologie Innere Medizin Geriatrie Pneumologia Medicina interna Geriatria	Innere Medizin Geriatrie Medicina interna	Innere Medizin Medicina interna	Innere Medizin Medicina interna	Innere Medizin Medicina interna	Innere Medizin Medicina interna	Innere Medizin Medicina interna	Innere Medizin Medicina interna	Pneumologie (betrieblicher Dienst) Pneumologia (aziendale)
Uptravi	Selexipag selexipag	Uptravi ist indiziert für die Langzeitbehandlung der pulmonal arteriellen Hypertonie (PAH) bei erwachsenen Patienten der WHO-Funktionsklasse (WHO-FC) II bis III entweder als Kombinationstherapie bei Patienten, deren Erkrankung mit einem Endothelin-Rezeptor-Antagonisten (ERA) und/oder einem Phosphodiesterase-5(PDE-5) -Inhibitor unzureichend kontrolliert ist oder als Monotherapie bei Patienten, die für diese Therapien nicht infrage kommen. Die Wirksamkeit wurde bei PAH, einschließlich idiopathischer und erblicher PAH, PAH in Assoziation mit Bindegewebserkrankungen und PAH in Assoziation mit korrigierten einfachen angeborenen Herzfehlern nachgewiesen. Uptravi è indicato per il trattamento a lungo termine dell'ipertensione arteriosa polmonare (IAP) in pazienti adulti in Classe funzionale (FC) WHO II e III, sia come terapia di combinazione nei pazienti controllati in maniera insufficiente con un antagonista recettoriale dell'endotelina (ERA) e/o un inibitore della fosfodiesterasi di tipo 5 (PDE-5), che in monoterapia nei pazienti che non sono candidabili a tali terapie. L'efficacia è stata dimostrata in una popolazione di pazienti con IAP comprendente l'IAP idiopatica ed ereditaria, l'IAP associata a malattie del tessuto connettivo e l'IAP associata a cardiopatie congenite semplici corrette	Kardiologie Pneumologie Cardiologia Pneumologia	Kardiologie Cardiologia							Pneumologie (betrieblicher Dienst) Pneumologia (servizio aziendale)
Vargatef	Nintedanib nintedanib	Vargatef wird angewendet in Kombination mit Docetaxel zur Behandlung von erwachsenen Patienten mit lokal fortgeschrittenem, metastasiertem oder lokal rezidiviertem nicht-kleinzeligen Lungenkarzinom (NSCLC) mit Adenokarzinom-Histologie nach Erstlinienchemotherapie. Vargatef è indicato in associazione con docetaxel per il trattamento dei pazienti adulti con carcinoma polmonare non a piccole cellule (NSCLC) localmente avanzato, metastatico o localmente ricorrente con istologia adenocarcinoma dopo chemioterapia di prima linea	Onkologie Oncologia	Internistisches Day- Hospital Day- Hospital internistico	Innere Medizin (onkologisches Day- Hospital) Medicina interna (Day- Hospital oncologico)	Innere Medizin (onkologisches Day- Hospital) Medicina interna (Day- Hospital oncologico)					
Vectibix	Panitumumab panitumumab	Vectibix ist indiziert zur Behandlung von erwachsenen Patienten mit metastasiertem kolorektalem Karzinom (mCRC, metastatic colorectal cancer) mit RAS-Wildtyp - in der Erstlinientherapie in Kombination mit FOLFOX. - in der Zweitlinientherapie in Kombination mit FOLFIRI bei Patienten, die in der Erstlinientherapie eine Fluoropyrimidin-haltige Chemotherapie erhalten haben (ausgenommen Irinotecan). - als Monotherapie nach Versagen von Fluoropyrimidin-, Oxaliplatin- und Irinotecan-haltigen Chemotherapieregimen. Vectibix è indicato per il trattamento dei pazienti adulti con cancro colorettale metastatico (mCRC) RAS wild-type: - in prima linea in combinazione con FOLFOX. - in seconda linea in combinazione con FOLFIRI in pazienti che hanno ricevuto in prima linea chemioterapia a base di onoterapia idine (escludendo irinotecan). - come onoterapia dopo fallimento di regimi chemoterapici contenenti onoterapia idine, oxaliplatinico e irinotecan.	Onkologie Oncologia	Internistisches Day- Hospital Day- Hospital internistico	Innere Medizin (onkologisches Day- Hospital) Medicina interna (Day- Hospital oncologico)	Innere Medizin (onkologisches Day- Hospital) Medicina interna (Day- Hospital oncologico)	Innere Medizin (medizinisches Day- Hospital) Medicina interna (Day- Hospital medico)	Innere Medizin (medizinisches Day- Hospital) Medicina interna (Day- Hospital medico)	Innere Medizin (medizinisches Day- Hospital) Medicina interna (Day- Hospital medico)	Innere Medizin (medizinisches Day- Hospital) Medicina interna (Day- Hospital medico)	
Velmetia	Sitagliptin Metformin	+ Für erwachsene Patienten mit Typ-2-Diabetes mellitus: Velmetia ist zusätzlich zu Diät und Bewegung zur Verbesserung der Blutzuckerkontrolle bei Patienten indiziert, bei denen eine Monotherapie mit	Innere Medizin Medicina interna	Innere Medizin Medicina interna	Innere Medizin Medicina	Innere Medizin Medicina	Innere Medizin Medicina	Innere Medizin Medicina	Innere Medizin Medicina		

Name Arzneimittel Nome farmaco	Wirkstoff Princípio ativo	Indikation Indicazione	KH Ospedale Bolzano	Bozen di	KH Ospedale Merano	Meran di	KH Ospedale Brixen di Bressanone	Bruneck di Bressanone	KH Ospedale di Brunico	KH Schlanders Ospedale Silandro	Sterzing di Vipiteno	KH Innichen Ospedale di San Candido	Ambulante Gesundheitsein- richtungen Strutture sanitarie ambulatoriali	
	sitagliptin + metformina	<p>Metformin in der höchsten vertragenen Dosis den Blutzucker nicht ausreichend senkt oder die bereits mit der Kombination von Sitagliptin und Metformin behandelt werden.</p> <p>Velmetia ist in Kombination mit einem Sulfonylharnstoff (z. B. als Dreifachtherapie) zusätzlich zu Diät und Bewegung bei Patienten indiziert, bei denen eine Kombination aus der jeweils höchsten vertragenen Dosis von Metformin und eines Sulfonylharnstoffs nicht ausreicht, um den Blutzucker zu senken.</p> <p>Velmetia ist als Dreifachtherapie in Kombination mit einem Peroxisomal Proliferator activated Receptor gamma(PPARγ)-Agonisten (d. h. einem Thiazolidinedion) zusätzlich zu Diät und Bewegung bei Patienten indiziert, bei denen die jeweils höchste vertragene Dosis von Metformin und einem PPARγ-Agonisten nicht ausreicht, um den Blutzucker zu senken.</p> <p>Velmetia ist auch zusätzlich zu Insulin (d. h. als Dreifachtherapie) indiziert als Ergänzung zu Diät und Bewegung bei Patienten, bei denen eine stabile Insulindosis und Metformin allein den Blutzucker nicht ausreichend senken.</p> <p>Per i pazienti adulti con diabete mellito di tipo 2:</p> <p>Velmetia è indicato in aggiunta alla dieta e all'esercizio fisico per migliorare il controllo glicemico in pazienti che non hanno un adeguato controllo della glicemia con il loro dosaggio massimo tollerato di metformina da sola o in quei pazienti già in trattamento con l'associazione di sitagliptin e metformina.</p> <p>Velmetia è indicato in associazione con una sulfonilurea (es., triplice terapia di associazione) in aggiunta alla dieta e all'esercizio fisico in pazienti che non hanno un adeguato controllo della glicemia con il loro dosaggio massimo tollerato di metformina ed una sulfonilurea.</p> <p>Velmetia è indicato in triplice terapia di associazione con un agonista del recettore gamma attivato dal proliferatore del perossisoma (PPARγ) (es., un tiazolidinedione) in aggiunta alla dieta e all'esercizio fisico in pazienti che non hanno un adeguato controllo della glicemia con il loro dosaggio massimo tollerato di metformina e di un agonista PPARγ.</p> <p>Velmetia è anche indicato come terapia aggiuntiva all'insulina (es., triplice terapia di associazione) in aggiunta alla dieta e all'esercizio fisico per migliorare il controllo glicemico nei pazienti quando un dosaggio stabile di insulina e metformina da solo non fornisce un adeguato controllo glicemico.</p>						interna	interna	Medicina interna	Medicina interna	Medicina interna	Medicina interna	
Vemlidy	Tenofoviralafen amid tenofovir alafenamide	<p>Vemlidy wird bei Erwachsenen und Jugendlichen (ab 12 Jahren und mit einem Körpergewicht von mindestens 35 kg) zur Behandlung chronischer Hepatitis B angewendet.</p> <p>Vemlidy è indicato per il trattamento dell'epatite B cronica in adulti e adolescenti (di età pari o superiore a 12 anni e peso corporeo di almeno 35 kg)</p>	Gastroenterologie Infektionskrankheiten	Innere Medizin Medicina interna	Gastroenterologia Malattie infettive	Innere Medizin Medicina interna	Innere Medizin Medicina interna	Innere Medizin Medicina interna	Innere Medizin Medicina interna	Innere Medizin Medicina interna	Innere Medizin Medicina interna	Innere Medizin Medicina interna		
Venclyxo	Venetoclax venetoclax	<p>Venclyxo wird als Monotherapie angewendet bei Erwachsenen zur Behandlung einer chronischen lymphatischen Leukämie (CLL), die eine 17p-Deletion oder TP53-Mutation aufweisen und die für eine Behandlung mit einem Inhibitor des B-Zell-Rezeptor-Signalwegs nicht geeignet sind oder ein Therapieversagen zeigten.</p> <p>Venclyxo in monoterapia è indicato per il trattamento della leucemia linfatica cronica (CLL – chronic lymphocytic leukaemia) in presenza della delezione 17p o della mutazione TP53 in pazienti adulti non idonei o che hanno fallito la terapia con un inibitore della via del recettore delle cellule B.</p>	*Hämatologie *Ematologia	*Internistische Tagesklinik *Day-Hospital internistico	*Innere Medizin (onkologisches Day- Hospital) *Medicina interna (Day-Hospital oncologico)	*Innere Medizin (onkologisches Day- Hospital) *Medicina interna (Day-Hospital oncologico)								
Venclyxo	Venetoclax	Venclyxo wird als Monotherapie bei Erwachsenen zur Behandlung einer CLL ohne Vorliegen einer 17p-Deletion oder TP53-Mutation angewendet, bei	*Hämatologie	*Internistische Tagesklinik	*Innere Medizin	*Innere Medizin								

* Die Verschreibung hat nach positiver Beurteilung durch ein eigenes hämatologisches Tumorbards zu erfolgen, an dem mindestens ein Experte für jedes ermächtigte Zentrum teilnimmt. Das hämatologische Tumorbard stimmt auch den Therapiefortschritt zu.
Prescrizione da effettuarsi previa valutazione positiva da parte di un apposito tumorboard ematologico al quale partecipa almeno un esperto per ogni centro autorizzato. Il tumorboard ematologico condivide anche l'andamento della terapia.

Name Arzneimittel Nome farmaco	Wirkstoff Princípio ativo	Indikation Indicazione	KH Ospedale di Bolzano	Bozen di Merano	KH Ospedale di Merano	Brixen di Bressanone	KH Bruneck Ospedale di Bressanone	KH Schlanders Ospedale di Silandro	KH Sterzing Ospedale di Vipiteno	KH Innichen Ospedale di San Candido	Ambulante Gesundheitseinrichtungen Strutture sanitarie ambulatoriali
	venetoclax	denen sowohl unter einer Chemo-Immuntherapie als auch unter einem Inhibitor des B-Zell-Rezeptor-Signalwegs ein Therapieversagen auftrat. Venclyxo in monoterapia è indicato per il trattamento di pazienti adulti con CLL in assenza della delezione 17p o mutazione TP53 che hanno fallito la chemioimmunoterapia e la terapia con un inibitore della via del recettore delle cellule B.	*Ematologia	*Day-Hospital internistico	(onkologisches Day- Hospital)	(onkologisches Day- Hospital)					
Venclyxo	Venetoclax venetoclax	Venclyxo in Kombination mit Rituximab wird angewendet zur Behandlung erwachsener Patienten mit chronischer lymphatischer Leukämie (CLL), die mindestens eine vorherige Therapie erhalten haben. Venclyxo in combinazione con rituximab è indicato per il trattamento di pazienti adulti con leucemia linfatica cronica (CLL - chronic lymphocytic leukaemia) che hanno ricevuto almeno una terapia precedente.	**Hämatologie *Ematologia	*Internistische Tagesklinik *Day-Hospital internistico	*Innere Medizin (onkologisches Day- Hospital)	*Medicina interna (Day- Hospital oncologico)	*Innere Medizin (onkologisches Day- Hospital)	*Medicina interna (Day- Hospital oncologico)			
Velphoro	Sucroferric Oxyhydroxide ossi-idrossido sucroferrico	Velphoro wird zur Kontrolle des Serumphosphatspiegels bei erwachsenen Patienten mit chronischer Nierenerkrankung (CKD) eingesetzt, die sich einer Hämodialyse (HD) oder einer Peritonealdialyse (PD) unterziehen. Velphoro sollte im Rahmen eines multiplen Therapieansatzes zum Einsatz kommen, dazu zählen die Zuführung von Calcium-Präparaten, 1,25-Dihydroxyvitamin D3 oder einem seiner Analoge oder Kalzimimetika, um die Entstehung einer renalen Osteodystrophie zu vermeiden. Velphoro è indicato per il controllo dei livelli sierici di fosforo in pazienti adulti affetti da malattia renale cronica (MRC) in emodialisi (HD) o dialisi peritoneale (PD). Velphoro deve essere somministrato nel contesto di un approccio terapeutico multiplo che può includere supplemento di calcio, 1,25-diidrossi vitamina D3 o uno dei suoi analoghi, o calcio mimetic per controllare lo sviluppo di osteodistrofia renale.	Nephrologie Nefrologia	Innere Medizin Medicina interna	Innere Medizin Medicina interna	Innere Medizin Medicina interna	Innere Medizin Medicina interna	Innere Medizin Medicina interna			
Veregen	Grüntee-Extrakt Estratto di Camellia sinensis	Veregen ist für die dermale Behandlung von äußerlichen Feigwarzen im Genital- und Perianalbereich (Condylomata acuminata) bei immunkompetenten Patienten, die über 18 Jahren alt sind, bestimmt. Veregen è indicato per il trattamento cutaneo dei condilomi peri-anali e dei genitali esterni (condyloma acuminata) in pazienti immunocompetenti a partire dall'età di 18 anni.	Dermatologie Gynäkologie Urologie	Dermatologie Gynäkologie Urologie	Gynäkologie Urologie Ginecologia Urologia	Dermatologie Gynäkologie Urologie	Dermatologie Gynäkologie Dermatologia Ginecologia	Gynäkologie Ginecologia			
Verkazia	Ciclosporin ciclosporina	Behandlung schwerer vernaler Keratokonjunktivitis (VKC) bei Kindern ab 4 Jahre und bei Jugendlichen. Trattamento di severa cheratocongiuntivite Vernal (VKC) nei bambini al di sopra di quattro anni e negli adolescenti.	Augenheilkunde Pädiatrie	Augenheilkunde Pädiatrie	Pädiatrie	Augenheilkunde Pädiatrie	Oculistica Pediatrica	Oculistica Pediatrica			
Verzenios	Aberemaciclib abemaciclib	Verzenios ist angezeigt zur Behandlung von Frauen mit Hormonrezeptor (HR)-positivem, humanem epidermalen Wachstumsfaktor-Rezeptor-2 (HER2)-negativem lokal fortgeschrittenem oder metastasiertem Brustkrebs in Kombination mit einem Aromatasehemmer oder Fulvestrant als initiale endokrine Therapie oder bei Frauen mit vorangegangener endokriner Therapie. Bei prä- oder perimenopausalen Frauen sollte die endokrine Therapie mit einem LHRH-Agonisten (LHRH = Luteinising Hormone-Releasing Hormone) kombiniert werden.	Oncologie	Internistisches Day- Hospital Day- Hospital internistico	Innere Medizin (onkologisches Day- Hospital)	Medicina interna (Day-Hospital oncologico)	Innere Medizin (medizinische s Day- Hospital)	Innere Medizin (medizinische s Day- Hospital)	Medicina interna (Day- Hospital)	Innere Medizin (medizinische s Day- Hospital)	Innere Medizin (medizinische s Day- Hospital)

* Die Verschreibung hat nach positiver Beurteilung durch ein eigenes hämatologisches Tumorboards zu erfolgen, an dem mindestens ein Experte für jedes ermächtigte Zentrum teilnimmt. Das hämatologische Tumorboard stimmt auch den Therapiefortschritt zu.
Prescrizione da effettuarsi previa valutazione positiva da parte di un apposito tumorboard ematologico al quale partecipa almeno un esperto per ogni centro autorizzato. Il tumorboard ematologico condivide anche l'andamento della terapia.

Name Arzneimittel Nome farmaco	Wirkstoff Princípio ativo	Indikation Indicazione	KH Ospedale di Bolzano	Bozen di Merano	KH Ospedale di Merano	Brixen di Bressanone	KH Ospedale di Bruneck di Brunico	KH Schlanders Ospedale di Silandro	KH Sterzing Ospedale di Vipiteno	KH Innichen Ospedale di San Candido	Ambulante Gesundheitseinrichtungen Strutture sanitarie ambulatoriali
		<p>Verzenios è indicato per il trattamento di donne con carcinoma della mammella localmente avanzato o metastatico, positivo ai recettori ormonali (HR), negativo al recettore del fattore umano di crescita epidermico di tipo 2 (HER2) in associazione con un inibitore dell'aromatasi o fulvestrant, come terapia endocrina iniziale, o in donne che hanno ricevuto una precedente terapia endocrina.</p> <p>Nelle donne in pre- o perimenopausa, la terapia endocrina deve essere combinata con un agonista dell'ormone di rilascio dell'ormone luteinizzante (LHRH).</p>						medico)	medico)	medico)	
Victoza	Liraglutid liraglutide	<p>Victoza wird zur Behandlung des Diabetes mellitus Typ 2 bei Erwachsenen in Kombination mit oralen Blutzucker senkenden Arzneimitteln und/oder Basalinsulin angewendet, um eine Blutzuckerkontrolle zu erreichen, wenn diese Mittel zusammen mit einer Diät und körperlicher Aktivität den Blutzuckerspiegel nicht ausreichend regulieren.</p> <p>Victoza è indicato per il trattamento di adulti affetti da diabete mellito tipo 2 per raggiungere il controllo glicemico in combinazione con farmaci ipoglicemizzanti orali e/o insulina basale se questi, in associazione a dieta ed esercizio fisico, non forniscono un adeguato controllo glicemico.</p>	Innere Medizin Medicina interna	Innere Medizin Medicina interna	Innere Medizin Medicina interna	Innere Medizin Medicina interna	Innere Medizin Medicina interna	Innere Medizin Medicina interna	Innere Medizin Medicina interna	Innere Medizin Medicina interna	
Victrelis	Boceprevir boceprevir	<p>Victrelis ist indiziert zur Behandlung der chronischen Hepatitis C (CHC)-Infektion vom Genotyp 1 in Kombination mit Peginterferon alfa und Ribavirin bei erwachsenen Patienten mit kompensierter Lebererkrankung, die nicht vorbehandelt sind oder die nicht auf eine vorangegangene Therapie angesprochen haben.</p> <p>Victrelis è indicato per il trattamento dell'infezione da epatite C cronica (CHC) di genotipo 1, in associazione con peginterferone alfa e ribavirina, in pazienti adulti con malattia epatica compensata che non sono stati trattati in precedenza o che non hanno risposto a precedente terapia.</p>	Infektionskrankheiten Gastroenterologie Malattie infettive Gastroenterologia								
Vipdomet	Alogliptinbenzoato + Metforminhydrochlorid Alogliptin benzoato metformina cloridrato +	<p>Vipdomet ist zur Behandlung von Erwachsenen ab 18 Jahren mit Typ-2-Diabetes mellitus indiziert:</p> <ul style="list-style-type: none"> • zusätzlich zu Diät und Bewegung zur Verbesserung der Blutzuckerkontrolle bei erwachsenen Patienten, deren Blutzucker trotz einer Monotherapie mit maximal verträglichen Dosen von Metformin unzureichend eingestellt ist oder die bereits mit der Kombination von Alogliptin und Metformin behandelt werden. • in Kombination mit Pioglitazon (d. h. als Dreifachkombinationstherapie) als Ergänzung zu Diät und Bewegung, um die Blutzuckerkontrolle bei erwachsenen Patienten zu verbessern, deren Blutzucker mit maximal verträglichen Dosen von Metformin und Pioglitazon unzureichend eingestellt ist. • in Kombination mit Insulin (d. h. als Dreifachkombinationstherapie) als Ergänzung zu Diät und Bewegung, um die Blutzuckerkontrolle bei Patienten zu verbessern, wenn eine stabile Insulin-Dosis und eine Monotherapie mit Metformin nicht zu einer ausreichenden Blutzuckerkontrolle führen. <p>Vipdomet è indicato come trattamento in pazienti adulti di età pari o superiore a 18 anni affetti da diabete mellito di tipo 2:</p> <ul style="list-style-type: none"> • come aggiunta alla dieta e all'esercizio fisico per migliorare il controllo glicemico in pazienti adulti non adeguatamente controllati dalla dose massima tollerata di metformina da sola o in pazienti già in trattamento con la combinazione di alogliptin e metformina. • in combinazione con pioglitazone (terapia di combinazione triplice) come aggiunta alla dieta e all'esercizio fisico in pazienti adulti non adeguatamente controllati dalla dose massima tollerata di metformina e pioglitazone. • in combinazione con insulina (terapia di combinazione triplice) come 	Innere Medizin Medicina interna	Innere Medizin Medicina interna	Innere Medizin Medicina interna	Innere Medizin Medicina interna	Innere Medizin Medicina interna	Innere Medizin Medicina interna	Innere Medizin Medicina interna	Innere Medizin Medicina interna	

Name Arzneimittel Nome farmaco	Wirkstoff Princípio attivo	Indikation Indicazione	KH Ospedale di Bolzano	Bozen di Merano	KH Ospedale di Brixen Bressanone	KH Ospedale di Bruneck di Bressanone	KH Schlanders Ospedale di Silandro	KH Sterzing Ospedale di Vipiteno	KH Innichen Ospedale di San Candido	Ambulante Gesundheitseinrichtungen Strutture sanitarie ambulatoriali
		aggiunta alla dieta e all'esercizio fisico per migliorare il controllo glicemico in pazienti in cui l'insulina a un dosaggio stabile e la metformina da sola non forniscono un controllo glicemico adeguato.								
Vipidia	Alogliptin alogliptin	<p>Vipidia ist für Erwachsene ab 18 Jahren, die an Typ-2-Diabetes mellitus leiden, indiziert, um die Blutzuckerkontrolle in Kombination mit anderen Arzneimitteln zur Blutzuckerkernung, darunter Insulin, zu verbessern, wenn diese, zusammen mit Diät und körperlicher Betätigung, für keine ausreichende Blutzuckerkontrolle sorgen.</p> <p>Vipidia è indicato negli adulti di età pari o superiore a 18 anni affetti da diabete mellito di tipo 2 per migliorare il controllo glicemico in combinazione ad altri medicinali ipoglicemizzanti inclusa insulina, quando questi, unitamente a dieta ed esercizio fisico, non forniscono un adeguato controllo glicemico</p>	Innere Medizin Medicina interna	Innere Medizin Medicina interna	Innere Medizin Medicina interna	Innere Medizin Medicina interna	Innere Medizin Medicina interna	Innere Medizin Medicina interna	Innere Medizin Medicina interna	
Vokanamet	Canagliflozin/ Metformin canagliflozin/ metformina	<p>Vokanamet wird angewendet bei Erwachsenen im Alter von 18 Jahren und älter mit Typ-2-Diabetes-mellitus zusätzlich zu Diät und Bewegung zur Blutzuckerkontrolle:</p> <ul style="list-style-type: none"> • bei Patienten, bei denen Metformin in den maximal verträglichen Dosen allein den Blutzucker nicht ausreichend kontrolliert, • bei Patienten, bei denen Metformin in den maximal verträglichen Dosen zusammen mit anderen blutzuckererkennenden Arzneimitteln einschließlich Insulin den Blutzucker nicht ausreichend kontrolliert • bei Patienten, die bereits Canagliflozin und Metformin als separate Tabletten erhalten. <p>Vokanamet è indicato nei pazienti adulti a partire da 18 anni di età con diabete mellito di tipo 2 in aggiunta alla dieta ed all'esercizio fisico per migliorare il controllo glicemico:</p> <ul style="list-style-type: none"> • nei pazienti non adeguatamente controllati con la dose massima tollerata di metformina in monoterapia • nei pazienti con la loro dose massima tollerata di metformina con altri medicinali ipoglicemizzanti, incluso l'insulina, quando questi non forniscono un adeguato controllo glicemico • nei pazienti già trattati in precedenza con l'associazione canagliflozin e metformina in compresse separate. 	Innere Medizin Medicina interna	Innere Medizin Medicina interna	Innere Medizin Medicina interna	Innere Medizin Medicina interna	Innere Medizin Medicina interna	Innere Medizin Medicina interna	Innere Medizin Medicina interna	
Votrient	Pazopanib pazopanib	<p>Votrient ist angezeigt zur Behandlung von erwachsenen Patienten mit ausgewählten Subtypen eines fortgeschrittenen Weichteilsarkoms, die vorher eine Chemotherapie ihrer metastasierten Erkrankung erhalten hatten oder die innerhalb von 12 Monaten nach einer (neo-)adjuvanten Therapie progredient wurden. Die Wirksamkeit und Sicherheit wurde nur in bestimmten histologischen Tumorsubtypen von Weichteilsarkomen festgestellt.</p> <p>Sarcoma dei tessuti molli (STS). Votrient è indicato nel trattamento dei pazienti adulti affetti da sottotipi identificati di sarcoma dei tessuti molli (STS) in stato avanzato che hanno ricevuto in precedenza chemioterapia per malattia metastatica o che sono andati in progressione entro 12 mesi dopo la terapia (neo) adiuvante. L'efficacia e la sicurezza sono state definite solo in determinati sottotipi tumorali istologici di STS.</p>	Onkologie Oncologia	Internistisches Day- Hospital Day- Hospital internistico	Innere Medizin (onkologisches Day- Hospital) Medicina interna (Day- Hospital oncologico)	Innere Medizin (onkologisches Day- Hospital) Medicina interna (Day- Hospital oncologico)				
Votubia	Everolimus everolimus	<p>Votubia wird bei Patienten mit supependymalem Riesenzellastrozytom (SEGA) aufgrund einer tuberösen Sklerose (TSC) angewendet, die eine therapeutische Maßnahme benötigen, für die aber ein chirurgischer Eingriff nicht angemessen ist.</p> <p>Votubia è indicato per il trattamento di pazienti con astrocitoma supependimale a cellule giganti (SEGA) associato a sclerosi tuberosa (TSC) che richiedono un intervento terapeutico ma non sono trattabili con intervento chirurgico.</p>	Pädiatrie Pedriatria							

Name Arzneimittel Nome farmaco	Wirkstoff Princípio attivo	Indikation Indicazione	KH Ospedale Bolzano	Bozen di	KH Ospedale Merano	Meran di	KH Ospedale Brixen di Bressanone	KH Ospedale di Bruneck di Bressanone	KH Schlanders Ospedale di Silandro	KH Sterzing Ospedale di Vipiteno	KH Innichen Ospedale di San Candido	Ambulante Gesundheitsein- richtungen Strutture sanitarie ambulatoriali
Votubia	Everolimus everolimus	Votubia wird als Begleitherapie bei Patienten ab 2 Jahren mit refraktären partiellen Krampfanfällen, mit oder ohne sekundäre Generalisierung, in Zusammenhang mit einer tuberösen Sklerose (TSC) angewendet. Votubia è indicato come trattamento aggiuntivo per pazienti dai due anni di età in su con crisi epilettiche focali refrattarie, con o senza generalizzazione secondaria, associate al complesso sclerosi tuberosa (TSC).	Neurologie Pädiatrie Neurologia Pedriatria									
Vyndaqel	Tafamidis tafamidis	Vyndaqel ist indiziert zur Behandlung der Transthyretin-Amyloidose bei erwachsenen Patienten mit symptomatischer Polyneuropathie in Stadium 1, um die Einschränkung der peripheren neurologischen Funktionsfähigkeit zu verzögern. Vyndaqel è indicato per il trattamento dell'amiloidosi da transtiretina nei pazienti adulti affetti da polineuropatia sintomatica di stadio 1 al fine di ritardare la compromissione neurologica periferica.	Neurologie Neurologia									
Vyxeos	Cytarabin Daunorubicin / citarabina / daunorubicina	Vyxeos ist indiziert zur Behandlung von Erwachsenen mit neu diagnostizierter therapiebedingter akuter myeloischer Leukämie (t-AML) oder AML mit myelodysplastischen Veränderungen (AML-MRC). Vyxeos è indicato per il trattamento di adulti con nuova diagnosi di leucemia mieloide acuta correlata a terapia (t-AML) o AML con alterazioni correlate a mielodisplasie (AML-MRC).	Hämatologie Ematologia									
Xadago	Safinamid safinamide	Xadago ist indiziert für die Behandlung von erwachsenen Patienten mit idiopathischer Parkinson-Krankheit (PK) als Zusatztherapie zu einer stabilen Dosis Levodopa (L-Dopa) (als Monotherapie oder in Kombination mit anderen Parkinson-Arzneimitteln) bei Patienten im mittleren bis Spätstadium mit Fluktuationen. Xadago è indicato per il trattamento di pazienti adulti affetti da malattia di Parkinson idiopatica come terapia aggiuntiva a una dose stabile di levodopa (L-dopa) in monoterapia o in associazione ad altri medicinali per la malattia di Parkinson in pazienti fluttuanti in fase da intermedia ad avanzata.	Neurologie Neurologia	Neurologie Neurologia			Neurologie Neurologia					
Xalkori	Crizotinib crizotinib	Xalkori wird angewendet bei Erwachsenen zur Behandlung des vorbehandelten Anaplastische-Lymphom-Kinase (ALK)-positiven, fortgeschrittenen nicht kleinzelligen Bronchialkarzinoms (non small cell lung cancer, NSCLC). Xalkori è indicato per il trattamento di pazienti adulti pretrattati per carcinoma polmonare non a piccole cellule (Non-small Cell Lung Cancer, NSCLC) positivo per ALK (chiasmi del linfoma anaplastico) in stadio avanzato.	Onkologie Pneumologie Oncologia Pneumologia	Internistisches Day- Hospital Day- Hospital internistico	Innere Medizin Medicina interna	Innere Medizin Medicina interna	Innere Medizin Medicina interna	Innere Medizin Medicina interna	Innere Medizin Medicina interna	Innere Medizin Medicina interna	Innere Medizin Medicina interna	
Xalkori	Crizotinib crizotinib	Xalkori wird angewendet bei Erwachsenen zur Erstlinienbehandlung des Anaplastische-Lymphom-Kinase (ALK)-positiven, fortgeschrittenen nicht kleinzelligen Lungenkarzinoms (non small cell lung cancer, NSCLC). Xalkori è indicato per il trattamento di prima linea di pazienti adulti con carcinoma polmonare non a piccole cellule (Non-small Cell Lung Cancer, NSCLC) positivo per ALK (chiasmi per linfoma anaplastico) in stadio avanzato.	Onkologie Oncologia	Internistisches Day- Hospital Day- Hospital internistico	Innere Medizin (onkologisches Day- Hospital) Medicina interna (Day- Hospital oncologico)	Innere Medizin (onkologisches Day- Hospital) Medicina interna (Day- Hospital oncologico)	Innere Medizin (medizinisches Day- Hospital) Medicina interna (Day- Hospital medico)	Innere Medizin (medizinisches Day- Hospital) Medicina interna (Day- Hospital medico)	Innere Medizin (medizinisches Day- Hospital) Medicina interna (Day- Hospital medico)	Innere Medizin (medizinisches Day- Hospital) Medicina interna (Day- Hospital medico)	Innere Medizin (medizinisches Day- Hospital) Medicina interna (Day- Hospital medico)	
Xalkori	Crizotinib crizotinib	Xalkori als Monotherapie wird angewendet bei Erwachsenen zur Behandlung des ROS1 -positiven, fortgeschrittenen nicht kleinzelligen Lungenkarzinoms (non small cell lung cancer, NSCLC) Xalkori è indicato per il trattamento di pazienti adulti con carcinoma polmonare non a piccole cellule (Non-small Cell Lung Cancer, NSCLC) positivo per ROS1 in stadio avanzato.	Onkologie Oncologia	Internistisches Day- Hospital Day- Hospital internistico	Innere Medizin (onkologisches Day- Hospital) Medicina interna (Day- Hospital oncologico)	Innere Medizin (onkologisches Day- Hospital) Medicina interna (Day- Hospital oncologico)	Innere Medizin (onkologisches Day- Hospital) Medicina interna					

Name Arzneimittel Nome farmaco	Wirkstoff Princípio attivo	Indikation Indicazione	KH Ospedale di Bolzano	Bozen di Meran	KH Ospedale di Brixen	Brixen di Bressanone	KH Ospedale di Bruneck	Bruneck di Silandro	KH Ospedale di Sterzing	Sterzing di Vipiteno	KH Ospedale di Innichen	Innichen di San Candido	Ambulante Gesundheitseinrichtungen Strutture sanitarie ambulatoriali
Xarelto	Rivaroxaban rivaroxaban	- Prophylaxe von Schlaganfällen und systemischen Embolien bei erwachsenen Patienten mit nicht valvulärem Vorhofflimmern und einem oder mehreren Risikofaktoren wie: kongestive Herzinsuffizienz, Hypertonie, Alter ≥ 75 Jahre Diabetes mellitus, Schlaganfall, transitorische ischämische Attacke. - Behandlung von tiefen Venenthrombosen (TVT) und Lungenembolien (LE) sowie Prophylaxe von rezidivierenden TVT und LE bei Erwachsenen. - Prevenzione dell'ictus e dell'embolia sistemica nei pazienti adulti affetti da fibrillazione atriale non valvolare con uno o più fattori di rischio, come insufficienza cardiaca congestizia, ipertensione, età ≥ 75 anni, diabète mellito, pregresso ictus o attacco ischemico transitorio. - Trattamento della trombosi venosa profonda (TVP) e dell'embolia polmonare (EP) e prevenzione delle recidive di TVP ed EP nell'adulto.	Innere Medizin Kardiologie Geriatrie Neurologie Hämatologie Gefäßchirurgie Orthopädie Chirurgie Pneumologie Medicina interna Cardiologia Geriatrica Neurologia Ematologia Chirurgia vascolare Ortopedia Chirurgia Pneumologia	Innere Medizin Kardiologie Geriatrie Neurologie Hämatologie Gefäßchirurgie Orthopädie Chirurgie Internistisches Day-Hospital Medicina interna Cardiologia Geriatrica Neurologia Ortopedia Chirurgia Day-Hospital internistico	Innere Medizin Kardiologie Geriatrie Neurologie Orthopädie Chirurgie Medicina interna Cardiologia Geriatrica Neurologia Ortopedia Chirurgia Day-Hospital internistico	Innere Medizin Neurologie Orthopädie Chirurgie Medicina interna Neurologia Ortopedia Chirurgia	Innere Medizin Neurologie Orthopädie Chirurgie Medicina interna Neurologia Ortopedia Chirurgia	Innere Medizin Chirurgie Medicina interna Chirurgia	Gesundheits-sprengel Gries - Quirein Gesundheits-sprengel Meran (betrieblicher Dienst) Distretto sanitario Gries - San Quirino Distretto sanitario Merano Pneumologia (servizio aziendale)				
Xarelto	Rivaroxaban rivaroxaban	Xarelto, zusätzlich eingenommen zu Acetylsalicylsäure (ASS), ist indiziert zur Prophylaxe atherothrombotischer Ereignisse bei erwachsenen Patienten mit koronarer Herzerkrankung (KHK) oder symptomatischer peripherer arterieller Verschlusskrankung (pAVK) und einem hohen Risiko für ischämische Ereignisse. Xarelto, somministrato insieme con acido acetilsalicilico (ASA), è indicato per la prevenzione di eventi aterotrombotici in pazienti adulti, ad alto rischio di eventi ischemici, che presentano coronaropatia (coronary artery disease, CAD) o arteriopatia periferica (peripheral artery disease, PAD) sintomatica.	Kardiologie Gefäßchirurgie Innere Medizin Cardiologia Chirurgia vascolare Medicina interna	Kardiologie Gefäßchirurgie Innere Medizin Cardiologia Medicina interna	Innere Medizin Medicina interna	Innere Medizin Medicina interna	Innere Medizin Medicina interna	Innere Medizin Medicina interna	Innere Medizin Medicina interna	Innere Medizin Medicina interna	Innere Medizin Medicina interna	Gesundheits-sprengel Gries - Quirein Distretto sanitario Gries - San Quirino	
Xarelto	Rivaroxaban rivaroxaban	Zur Prophylaxe venöser Thromboembolien (VTE) bei erwachsenen Patienten nach elektiven Hüftoder Kniegelenkersatzoperationen. Prevenzione del tromboembolismo venoso (TEV) nei pazienti adulti sottoposti a interventi di sostituzione elettiva di anca o di ginocchio.	Orthopädie und Traumatologie Ortopedia e traumatologia	Orthopädie und Traumatologie Ortopedia e traumatologia	Orthopädie und Traumatologie Ortopedia e traumatologia	Orthopädie und Traumatologie Ortopedia e traumatologia							
Xelevia	Sitagliptin sitagliptin	Bei erwachsenen Patienten mit Typ-2-Diabetes mellitus ist Xelevia indiziert zur Verbesserung der Blutzuckerkontrolle: Als Monotherapie: - bei Patienten, bei denen Diät und Bewegung allein den Blutzucker nicht ausreichend senken und für die Metformin aufgrund von Gegenanzeigen oder Unverträglichkeit nicht geeignet ist. Als orale Zweifachtherapie in Kombination mit: - Metformin, wenn Diät und Bewegung plus eine Monotherapie mit Metformin den Blutzucker nicht ausreichend senken. - einem Sulfonylharnstoff, wenn Diät und Bewegung plus eine Monotherapie mit einem Sulfonylharnstoff in der höchsten vertragenen Dosis den Blutzucker nicht ausreichend senken und wenn Metformin aufgrund von Gegenanzeigen oder Unverträglichkeit nicht geeignet ist. - einem Peroxisomal Proliferator activated Receptor gamma (PPAR γ)-Agonisten (d. h. einem Thiazolidindion), wenn die Anwendung eines PPAR γ -Agonisten angebracht ist und Diät und Bewegung plus Monotherapie mit einem PPAR γ -Agonisten den Blutzucker nicht ausreichend senken. Als orale Dreifachtherapie in Kombination mit: - einem Sulfonylharnstoff und Metformin, wenn Diät und Bewegung plus eine Zweifachtherapie mit diesen Arzneimitteln den Blutzucker nicht ausreichend senken. - einem PPAR γ -Agonisten und Metformin, wenn die Anwendung eines	Innere Medizin Medicina interna	Innere Medizin Medicina interna	Innere Medizin Medicina interna	Innere Medizin Medicina interna	Innere Medizin Medicina interna	Innere Medizin Medicina interna	Innere Medizin Medicina interna	Innere Medizin Medicina interna	Innere Medizin Medicina interna		

Name Arzneimittel Nome farmaco	Wirkstoff Prinzipio attivo	Indikation Indicazione	KH Ospedale Bolzano	Bozen di	KH Ospedale Merano	Brixen di Bressanone	KH Ospedale di Brunico	KH Schlanders Ospedale di Silandro	KH Sterzing Ospedale di Vipiteno	KH Innichen Ospedale di San Candido	Ambulante Gesundheitsein- richtungen Strutture sanitarie ambulatoriali	
		<p>PPARy-Agonisten angebracht ist und Diät und Bewegung plus eine Zweifachtherapie mit diesen Arzneimitteln den Blutzucker nicht ausreichend senken.</p> <p>Xelevia ist auch zusätzlich zu Insulin indiziert (mit oder ohne Metformin), wenn Diät und Bewegung sowie eine stabile Insulindosis den Blutzucker nicht ausreichend senken.</p> <p>Per pazienti adulti con diabete mellito di tipo 2, Xelevia è indicato per migliorare il controllo glicemico:</p> <ul style="list-style-type: none"> - in monoterapia - in pazienti non adeguatamente controllati con dieta ed esercizio fisico da soli e per i quali la metformina non è appropriata per controindicazioni o intolleranza. - in duplice terapia orale in associazione con <ul style="list-style-type: none"> - metformina quando dieta ed esercizio fisico più metformina da sola non forniscono un controllo adeguato della glicemia. - una sulfonilurea quando dieta ed esercizio fisico più la dose massima tollerata di una sulfonilurea da sola non forniscono un controllo adeguato della glicemia e quando la metformina non è appropriata per controindicazioni o intolleranza. - un agonista del recettore gamma attivato dal proliferatore del perossisoma (PPARy) (es., un tiazolidinedione) quando è appropriato l'uso di un agonista PPARy e quando dieta ed esercizio fisico più l'agonista PPARy da solo non forniscono un adeguato controllo della glicemia. - in triplice terapia orale in associazione con <ul style="list-style-type: none"> - una sulfonilurea e metformina quando dieta ed esercizio fisico più la duplice terapia con questi medicinali non forniscono un controllo adeguato della glicemia. - un agonista PPARy e metformina quando è appropriato l'uso di un agonista PPARy e quando dieta ed esercizio fisico più la duplice terapia con questi medicinali non forniscono un controllo adeguato della glicemia. <p>Xelevia è anche indicato come terapia aggiuntiva all'insulina (con o senza metformina) quando dieta ed esercizio più un dosaggio stabile di insulina non forniscono un adeguato controllo della glicemia.</p>										
Xeljanz	Tofacitinib tofacitinib	<p>Tofacitinib ist indiziert zur Behandlung erwachsener Patienten mit mittelschwerer bis schwerer aktiver Colitis ulcerosa (CU), die auf eine konventionelle Therapie oder ein Biologikum unzureichend angesprochen haben, nicht mehr darauf ansprechen oder diese nicht vertragen haben.</p> <p>Tofacitinib è indicato per il trattamento di pazienti adulti affetti da colite ulcerosa (CU) attiva da moderata a severa che hanno manifestato una risposta inadeguata, hanno perso la risposta o sono intolleranti alla terapia convenzionale o a un agente biologico.</p>	Gastroenterologie	Innere Medizin	Innere Medizin	Innere Medizin	Innere Medizin					
Xgeva	Denosumab denosumab	<p>Behandlung von Erwachsenen und skelettal ausgereiften Jugendlichen mit Riesenzelltumoren des Knochens, die nicht resezierbar sind oder bei denen eine operative Resektion wahrscheinlich zu einer schweren Morbidität führt.</p> <p>Trattamento di adulti e adolescenti con apparato scheletrico maturo con tumore a cellule giganti dell'osso non resecabile o per i quali la resezione chirurgica potrebbe provocare severa morbilità.</p>	<p>Onkologie Gynäkologie Urologie</p> <p>Oncologia Ginecologia Urologia</p>	<p>Internistische Tagesklinik Gynäkologie Urologie</p> <p>Day-Hospital internistico Ginecologia Urologia</p>	<p>Innere Medizin Gynäkologie Urologie</p> <p>Medicina interna Ginecologia Urologia</p>	<p>Innere Medizin Gynäkologie Urologie</p> <p>Medicina interna Ginecologia Urologia</p>	<p>Innere Medizin Gynäkologie</p> <p>Medicina interna</p>	<p>Innere Medizin</p> <p>Medicina interna</p>	<p>Innere Medizin</p> <p>Medicina interna</p>	<p>Innere Medizin</p> <p>Medicina interna</p>		
Xgeva	Denosumab denosumab	Prävention skelettbezogener Komplikationen (pathologische Fraktur, Bestrahlung des Knochens, Rückenmarkkompression oder operative Eingriffe am Knochen) bei Erwachsenen mit fortgeschrittenen Krebskrankungen und Knochenbefall.	Onkologie Gynäkologie Urologie Hämatologie	Internistische Tagesklinik Gynäkologie Urologie	Innere Medizin Gynäkologie Urologie	Innere Medizin Gynäkologie Urologie	Innere Medizin Gynäkologie	Innere Medizin	Innere Medizin	Innere Medizin		

Name Arzneimittel Nome farmaco	Wirkstoff Princípio ativo	Indikation Indicazione	KH Ospedale di Bolzano	Bozen di Merano	KH Ospedale di Merano	Brixen di Bressanone	KH Bruneck Ospedale di Brunico	KH Schlanders Ospedale di Silandro	KH Sterzing Ospedale di Vipiteno	KH Innichen Ospedale di San Candido	Ambulante Gesundheitseinrichtungen Strutture sanitarie ambulatoriali	
		Prevenzione di eventi correlati all'apparato scheletrico (fratture patologiche, radioterapia all'osso, compressione del midollo spinale o interventi chirurgici all'osso) negli adulti con neoplasie maligne in fase avanzata che coinvolgono l'osso.	Oncologia Ginecologia Urologia Ematologia	Day-Hospital internistico Ginecologia Urologia	Medicina interna Ginecologia Urologia	interna Ginecologia	interna	interna	interna	interna		
Xigduo	Dapagliflozin/ Metformin dapagliflozina/ metformina	<p>Xigduo ist bei erwachsenen Patienten im Alter von 18 Jahren und älter mit Typ-2-Diabetes mellitus indiziert, als Ergänzung zu Diät und Bewegung zur Verbesserung der Blutzuckerkontrolle</p> <ul style="list-style-type: none"> • bei Patienten, bei denen der Blutzucker mit der maximal verträglichen Dosis von Metformin allein nicht ausreichend kontrolliert wird • in Kombination mit anderen blutzuckersenkenden Arzneimitteln einschließlich Insulin bei Patienten, bei denen der Blutzucker mit Metformin und diesen Arzneimitteln nicht ausreichend kontrolliert wird • bei Patienten, die bereits mit der Kombination aus Dapagliflozin und Metformin als separate Tabletten behandelt werden. <p>Xigduo è indicato in pazienti adulti, a partire dai 18 anni di età, con diabete mellito di tipo 2 in aggiunta alla dieta e all'esercizio fisico per migliorare il controllo glicemico</p> <ul style="list-style-type: none"> • nei pazienti non adeguatamente controllati con la dose massima tollerata di metformina in monoterapia • in associazione con altri medicinali ipoglicemizzanti inclusa l'insulina, nei pazienti non adeguatamente controllati con metformina e questi medicinali • nei pazienti già trattati con l'associazione dapagliflozin e metformina, assunti in compresse separate. 	Innere Medizin Medicina interna	Innere Medizin Medicina interna	Innere Medizin Medicina interna	Innere Medizin Medicina interna	Innere Medizin Medicina interna	Innere Medizin Medicina interna	Innere Medizin Medicina interna	Innere Medizin Medicina interna		
Xilarx	Vildagliptin vildagliptin	<p>Xilarx ist angezeigt zur Behandlung von Diabetes mellitus Typ 2: Als Monotherapie</p> <ul style="list-style-type: none"> - bei Patienten, die durch Diät und Bewegung allein nicht ausreichend therapiert sind und für die Metformin aufgrund von Gegenanzeigen oder Unverträglichkeiten nicht geeignet ist. <p>In einer oralen Zweifach-Kombinationstherapie mit</p> <ul style="list-style-type: none"> - Metformin bei Patienten, deren Blutzucker trotz Monotherapie mit maximal verträglichen Dosen von Metformin unzureichend eingestellt ist, - einem Sulfonylharnstoff bei Patienten, deren Blutzucker trotz Monotherapie mit maximal verträglichen Dosen eines Sulfonylharnstoffs unzureichend eingestellt ist und bei denen Metformin wegen Kontraindikationen oder Unverträglichkeit ungeeignet ist, - einem Thiazolidindion bei Patienten mit ungenügender Blutzuckereinstellung, für die die Anwendung eines Thiazolidindions geeignet ist. <p>In einer oralen Dreifach-Kombinationstherapie mit</p> <ul style="list-style-type: none"> - einem Sulfonylharnstoff und Metformin, wenn Diät und Bewegung zusätzlich zu einer Zweifachtherapie mit diesen Arzneimitteln zu keiner adäquaten glykämischen Kontrolle führen. <p>Vildagliptin ist auch für die Anwendung in Kombination mit Insulin indiziert (mit oder ohne Metformin), wenn Diät und Bewegung zusätzlich zu einer stabilen Insulindosis zu keiner adäquaten glykämischen Kontrolle führen.</p> <p>Xilarx è indicato nel trattamento del diabete mellito di tipo 2:</p> <p>In monoterapia</p> <ul style="list-style-type: none"> - in pazienti non adeguatamente controllati solo dalla dieta e dall'esercizio fisico e per i quali la terapia con metformina è inappropriata a causa di controindicazioni o intolleranza. <p>In duplice terapia orale in associazione a:</p> <ul style="list-style-type: none"> - metformina, in pazienti con insufficiente controllo glicemico nonostante la somministrazione della dose massima tollerata di metformina in monoterapia, - una sulfonilurea, in pazienti con insufficiente controllo glicemico nonostante 	Innere Medizin Medicina interna	Innere Medizin Medicina interna	Innere Medizin Medicina interna	Innere Medizin Medicina interna	Innere Medizin Medicina interna	Innere Medizin Medicina interna	Innere Medizin Medicina interna	Innere Medizin Medicina interna	Innere Medizin Medicina interna	

Name Arzneimittel Nome farmaco	Wirkstoff Princípio ativo	Indikation Indicazione	KH Ospedale di Bolzano	Bozen di Merano	KH Ospedale di Brixen Bressanone	KH Ospedale di Bruneck di Bressanone	KH Schlanders Ospedale di Silandro	KH Sterzing Ospedale di Vipiteno	KH Innichen Ospedale di San Candido	Ambulante Gesundheitseinrichtungen Strutture sanitarie ambulatoriali
		<p>la somministrazione della dose massima tollerata di una sulfonilurea e per i quali la terapia con metformina è inappropriata a causa di controindicazioni o intolleranza,</p> <ul style="list-style-type: none"> - un tiazolidinedione, in pazienti con insufficiente controllo glicemico e per i quali è appropriato l'uso di un tiazolidinedione. <p>In triplice terapia orale in associazione a:</p> <ul style="list-style-type: none"> - una sulfonilurea e metformina quando la dieta e l'esercizio fisico associati alla duplice terapia con questi medicinali non forniscono un controllo glicemico adeguato. <p>Vildagliptin è indicato anche per l'uso in associazione con insulina (con o senza metformina) quando la dieta e l'esercizio fisico associati ad una dose stabile di insulina non forniscono un controllo glicemico adeguato.</p>								
Xofigo	Radium-223-dichlorid radio-223 dicloruro	<p>Xofigo wird angewendet zur Behandlung von Erwachsenen mit kastrationsresistentem Prostatakarzinom, symptomatischen Knochenmetastasen ohne bekannte viszerale Metastasen.</p> <p>Xofigo è indicato per il trattamento di soggetti adulti affetti da carcinoma prostatico resistente alla castrazione, con metastasi ossee sintomatiche e senza metastasi viscerali note.</p>	Onkologie Urologie Oncologia Urologia	Internistische Tagesklinik Urologie Day-Hospital internistico Urologia	Urologie Urologia	Onkologische Tagesklinik Day hospital oncologico				
Xolair	Omalizumab omalizumab	<p>Allergisches Asthma: Xolair wird angewendet bei Erwachsenen, Jugendlichen und Kindern (6 bis <12 Jahre). Die Behandlung mit Xolair sollte nur bei Patienten in Betracht gezogen werden, bei denen von einem IgE-(Immunglobulin E-) vermittelten Asthma ausgegangen werden kann. Erwachsene und Jugendliche (ab 12 Jahren) Xolair wird als Zusatztherapie zur verbesserten Asthmakontrolle bei Patienten mit schwerem persistierendem allergischem Asthma angewendet, die einen positiven Hauttest oder <i>in vitro</i> Reaktivität gegen ein ganzjährig auftretendes Aeroallergen zeigen und sowohl eine reduzierte Lungenfunktion (FEV1 <80 %) haben als auch unter häufigen Symptomen während des Tages oder nächtlichem Erwachen leiden und trotz täglicher Therapie mit hoch dosierten inhalativen Kortikosteroiden und einem lang wirkenden inhalativen Beta2-Agonisten mehrfach dokumentierte, schwere Asthma-Exazerbationen hatten.</p> <p>Kinder (6 bis <12 Jahre) Xolair wird als Zusatztherapie zur verbesserten Asthmakontrolle bei Patienten mit schwerem persistierendem allergischem Asthma angewendet, die einen positiven Hauttest oder <i>in vitro</i> Reaktivität gegen ein ganzjährig auftretendes Aeroallergen zeigen und unter häufigen Symptomen während des Tages oder nächtlichem Erwachen leiden und trotz täglicher Therapie mit hoch dosierten inhalativen Kortikosteroiden und einem lang wirkenden inhalativen Beta2-Agonisten mehrfach dokumentierte, schwere Asthma-Exazerbationen hatten.</p> <p>asma allergico: Xolair è indicato negli adulti, negli adolescenti e nei bambini di età compresa tra 6 e <12 anni. Il trattamento con Xolair deve essere considerato solo per i pazienti con asma di accertata natura IgE (immunglobulina E) mediata.</p> <p>Adulti e adolescenti (di età pari o superiore a 12 anni) Xolair è indicato, come terapia aggiuntiva, per migliorare il controllo dell'asma in pazienti con asma allergico grave persistente che al test cutaneo o di reattività <i>in vitro</i> sono risultati positivi ad un aeroallergene perenne e hanno ridotta funzionalità polmonare (FEV1 <80%) nonché frequenti sintomi diurni o risvegli notturni e in pazienti con documentate esacerbazioni asmatiche gravi ripetute, nonostante l'assunzione quotidiana di alte dosi di corticosteroidi per via inalatoria, più un beta2-agonista a lunga durata d'azione per via inalatoria.</p> <p>Bambini (da 6 a <12 anni di età) Xolair è indicato, come terapia aggiuntiva, per migliorare il controllo dell'asma in pazienti con asma allergico grave persistente che al test cutaneo o di reattività <i>in vitro</i> sono risultati positivi ad un aeroallergene perenne e hanno frequenti sintomi diurni o risvegli notturni e in</p>	Pneumologie Pädiatrie Pneumologia Pedriatria	Pädiatrie Pedriatria	Pädiatrie Pedriatria	Pädiatrie Pedriatri		Pädiatrie Pedriatri		Pneumologie (betrieblicher Dienst) Pneumologia (aziendale)

Name Arzneimittel Nome farmaco	Wirkstoff Princípio attivo	Indikation Indicazione	KH Ospedale di Bolzano	Bozen di Merano	KH Ospedale di Brixen Bressanone	KH Ospedale di Bruneck Bressanone	KH Schlanders Ospedale di Silandro	KH Sterzing Ospedale di Vipiteno	KH Innichen Ospedale di San Candido	Ambulante Gesundheitseinrichtungen Strutture sanitarie ambulatoriali	
		pazienti con documentate esacerbazioni asmatiche gravi ripetute, nonostante l'assunzione quotidiana di alte dosi di corticosteroidi per via inalatoria, più un beta2-agonista a lunga durata d'azione per via inalatoria;									
Xolair	Omalizumab omalizumab	Chronische spontane Urtikaria (csU): Xolair wird als Zusatztherapie für die Behandlung der chronischen spontanen Urtikaria bei Erwachsenen und Jugendlichen (ab 12 Jahren) mit unzureichendem Ansprechen auf eine Behandlung mit H1-Antihistaminika angewendet. Orticaria cronica spontanea (CSU): Xolair è indicato, come terapia aggiuntiva, per il trattamento dell'orticaria cronica spontanea in pazienti adulti e adolescenti (età pari o superiore a 12 anni) con risposta inadeguata al trattamento con antistaminici H1.	Pädiatrie Dermatologie Pediatrica Dermatologia	Pädiatrie Dermatologie Pediatrica Dermatologia	Pädiatrie Pediatria	Pädiatrie Dermatologie Pediatrica Dermatologia					
Xoterna Breezhaler	Indacaterol/Glycopyrronium indacaterolo/glicopirronio	Xoterna Breezhaler ist für die bronchialerweiternde Erhaltungstherapie zur Symptomlinderung bei erwachsenen Patienten mit chronisch-obstruktiver Lungenerkrankung (COPD) angezeigt. Xoterna Breezhaler è indicato come terapia broncodilatatrice di mantenimento per alleviare i sintomi in pazienti adulti con broncopneumopatia cronica ostruttiva (BPCO).	Pneumologie Innere Medizin Geriatrie Pneumologia Medicina interna Geriatria	Innere Medizin Geriatrie Medicina interna Geriatria	Innere Medizin Medicina interna	Innere Medizin Medicina interna	Innere Medizin Medicina interna	Innere Medizin Medicina interna	Innere Medizin Medicina interna	Innere Medizin Medicina interna	Pneumologie (betrieblicher Dienst) Pneumologia (aziendale)
Xultophy	Insulin degludec/Liraglutid insulina degludec/liraglutide	Xultophy wird zur Behandlung des Diabetes mellitus Typ 2 bei Erwachsenen angewendet, um in Kombination mit oralen blutzuckersenkenden Arzneimitteln die Blutzuckerkontrolle zu verbessern, wenn diese Mittel allein oder in Kombination mit einem GLP-1-Rezeptor-Agonisten oder Basalinsulin den Blutzuckerspiegel nicht ausreichend regulieren. Xultophy è indicato per il trattamento di adulti affetti da diabete mellito di tipo 2 per migliorare il controllo glicemico in associazione con medicinali ipoglicemizzanti orali quando questi in monoterapia o in associazione con agonisti del recettore del GLP-1 o con insulina basale non permettano un controllo glicemico adeguato.	Innere Medizin Medicina interna	Innere Medizin Medicina interna	Innere Medizin Medicina interna	Innere Medizin Medicina interna	Innere Medizin Medicina interna	Innere Medizin Medicina interna	Innere Medizin Medicina interna		
Xydalba	Dalbavancin dalbavancina	Xydalba ist für die Behandlung von akuten bakteriellen Haut- und Weichgewebeinfektionen (ABSSSI) bei Erwachsenen indiziert. Die allgemein anerkannten Richtlinien für den angemessenen Gebrauch von antibakteriellen Wirkstoffen sind zu berücksichtigen. Xydalba è indicato negli adulti per il trattamento delle infezioni batteriche acute della cute e della struttura cutanea (ABSSSI). Occorre prendere in considerazione le linee guida ufficiali sull'uso appropriato degli agenti antibatterici.	Infektionskrankheiten Malattie infettive								
Yanimo	Tiotropium/Olodaterol tiotropio/olodaterolo	Spiolto Respimat ist indiziert als Bronchodilatator zur Dauerbehandlung der Symptome von erwachsenen Patienten mit chronisch obstruktiver Lungenerkrankheit (COPD) Spiolto Respimat è indicato per la terapia broncodilatatoria di mantenimento nel sollievo dei sintomi in pazienti adulti affetti a broncopneumopatia cronica ostruttiva (BPCO)	Pneumologie Innere Medizin Geriatrie Pneumologia Medicina interna Geriatria	Innere Medizin Medicina interna	Innere Medizin Medicina interna	Innere Medizin Medicina interna	Innere Medizin Medicina interna	Innere Medizin Medicina interna	Innere Medizin Medicina interna	Pneumologie (betrieblicher Dienst) Pneumologia (aziendale)	
Yervoy	Ipilimumab ipilimumab	YERVOY ist zur Behandlung von fortgeschrittenen (nicht resezierbaren oder metastasierten) Melanomen bei Erwachsenen indiziert. YERVOY è indicato per il trattamento del melanoma avanzato (non resecabile o metastatico) negli adulti.	Dermatologie Onkologie	Internistische Tagesklinik Day-Hospital internistico	Innere Medizin (onkologisches Day- Hospital) Medicina interna (Day-Hospital oncologico)	Innere Medizin (onkologisches Day- Hospital) Medicina interna (Day-Hospital oncologico)					
Yervoy	Ipilimumab	YERVOY ist als Monotherapie zur Behandlung von fortgeschrittenen (nicht resezierbaren oder metastasierten) Melanomen bei Erwachsenen und	Dermatologie Onkologie	Internistische Tagesklinik	Innere Medizin (onkologisches)	Innere Medizin (onkologisches)					

Name Arzneimittel Nome farmaco	Wirkstoff Princípio ativo	Indikation Indicazione	KH Ospedale di Bolzano	Bozen di	KH Ospedale di Merano	Brixen KH Ospedale di Bressanone	Bruneck KH Ospedale di Bressanone	Schllanders KH Ospedale di Silandro	Sterzing KH Ospedale di Vipiteno	Innichen KH Ospedale di San Candido	Ambulante Gesundheitsein- richtungen Strutture sanitarie ambulatoriali
	ipilimumab	Jugendlichen ab einem Alter von 12 Jahren und älter indiziert. YERVOY è indicato per il trattamento del melanoma avanzato (non resecabile o metastatico) negli adulti e negli adolescenti di età pari o superiore a 12 anni	Dermatologia Oncologia	Day-Hospital internistico		Day- Hospital)	Day- Hospital)				
Yondelis	Trabectedin trabectedina	Yondelis ist indiziert für die Behandlung von Patienten mit fortgeschrittenem Weichteilsarkom nach Versagen von Anthrazyklinen und Ifosfamid, bzw. von Patienten, bei denen sich die Anwendung dieser Mittel nicht eignet. Die Wirksamkeitsdaten basieren vorwiegend auf Patienten mit Liposarkom und Leiomyosarkom. Yondelis è indicato nel trattamento dei pazienti con sarcoma dei tessuti molli in stato avanzato dopo il fallimento della terapia con antracicline e ifosfamide o che non sono idonei a ricevere tali agenti. I dati sull'efficacia si basano soprattutto su pazienti con liposarcoma e leiomiosarcoma.	Oncologie Oncologia	Internistisches Day- Hospital Day- Hospital internistico							
Yondelis	Trabectedin trabectedina	Yondelis in Kombination mit pegyiertelem liposomalem Doxorubicin (PLD) ist indiziert für die Behandlung von Patientinnen mit einem platin-sensiblen Ovarialkarzinomrezidiv. Yondelis, in associazione con doxorubicina liposomiale pegilata (PDL), è indicato per il trattamento di pazienti con recidiva di cancro ovarico platin-sensibile.	Oncologie Oncologia	Internistisches Day- Hospital Gynäkologie Day- Hospital internistico Ginecologia	Innere Medizin (onkologisches Day- Hospital)	Innere Medizin (onkologisches Day- Hospital)	Medicina interna (Day- Hospital oncologico)	Medicina interna (Day- Hospital oncologico)			
Zaltrap	Aflibercept afibbercept	ZALTRAP in Kombination mit einer Chemotherapie, bestehend aus Irinotecan/5-Fluorouracil/Folinsäure (FOLFIKI), wird angewendet bei Erwachsenen mit metastasiertem kolorektalem Karzinom (MCRC), das unter oder nach einem Oxaliplatin-haltigen Regime fortgeschritten ist. ZALTRAP in combinazione con chemioterapia a base di irinotecan/5-fluorouracile/acido folinico (FOLFIKI) è indicato nei pazienti adulti con carcinoma colorettale metastatico (MCRC) resistente o in progressione dopo un regime contenente oxaliplatin.	Oncologie Oncologia	Internistische Tagesklinik Day-Hospital internistico	Innere Medizin (onkologisches Day- Hospital)	Innere Medizin (onkologisches Day- Hospital)	Medicina interna (Day- Hospital oncologico)	Innere Medizin (medizinische Day- Hospital)	Innere Medizin (medizinische Day- Hospital)	Innere Medizin (medizinische Day- Hospital)	Innere Medizin (medizinische Day- Hospital)
Zavicefta	Ceftazidim / Avibactam ceftazidima / avibactam	zavicefta wird angewendet bei Erwachsenen zur Behandlung der folgenden Infektionen: - Komplizierte intraabdominelle Infektionen (cIAI) - Komplizierte Harnwegsinfektionen (cUTI), einschließlich Pyelonephritis - Nosokomiale Pneumonien (HAP), einschließlich beatmungsassozierter Pneumonien (VAP). Zavicefta ist auch indiziert für die Behandlung von Infektionen aufgrund aeroben gram-negativer Erreger bei erwachsenen Patienten mit begrenzten Behandlungsoptionen. Die offiziellen Richtlinien für den angemessenen Gebrauch von antibakteriellen Wirkstoffen sind zu berücksichtigen. Zavicefta è indicato per il trattamento delle seguenti infezioni negli adulti: - infezione intra-addominale complicata (cIAI); - infezione complicata del tratto urinario (cUTI), inclusa pielonefrite; - polmonite acquisita in ospedale (HAP), inclusa polmonite associata a ventilazione meccanica (VAP). Zavicefta è inoltre indicato per il trattamento di infezioni causate da microrganismi Gram-negativi aerobi in pazienti adulti nei quali vi siano opzioni terapeutiche limitate. Si devono considerare le linee-guida ufficiali sull'uso appropriato degli agenti antibatterici.	Infektionskrankheiten Malattie infettive								

Name Arzneimittel Nome farmaco	Wirkstoff Princípio attivo	Indikation Indicazione	KH Ospedale di Bolzano	Bozen di Meran	KH Ospedale di Merano	Brixen di Bressanone	KH Bruneck Ospedale di Bressanone	KH Schlanders Ospedale di Silandro	KH Sterzing Ospedale di Vipiteno	KH Innichen Ospedale di San Candido	Ambulante Gesundheitseinrichtungen Strutture sanitarie ambulatoriali
Zebinix	Eslicarbazepin acetat eslicarbazepina acetato	Zebinix wird zur Begleittherapie bei Erwachsenen mit partiellen epileptischen Anfällen mit oder ohne sekundärer Generalisierung angewendet. Zebinix è indicato come terapia aggiuntiva negli adulti con crisi a esordio parziale con o senza generalizzazione secondaria.	Neurologie Neurologia	Neurologie Neurologia			Neurologie Neurologia				
Zejula	Niraparib niraparib	Zejula wird als Monotherapie zur Erhaltungstherapie bei erwachsenen Patientinnen mit Rezidiv eines Platin-sensiblen, gering differenzierten serösen Karzinoms der Ovarien, der Tuben oder mit primärer Peritonealkarzinose, die sich unter einer Platin-basierte Chemotherapie in Remission (komplett oder partiell) befinden, angewendet. Zejula è indicato come monoterapia per il trattamento di mantenimento di pazienti adulti con carcinoma ovarico epiteliale sieroso, carcinoma delle tube di Fallopio o carcinoma peritoneale primario, di grado elevato, recidivato, sensibile al platino, che stiano rispondendo (risposta completa o parziale) alla chemioterapia a base di platino.	Onkologie Oncologia	Internistisches Day- Hospital Gynäkologie Day- Hospital internistico Ginecologia	Innere Medizin (onkologisches Day- Hospital) Medicina interna (Day-Hospital oncologico)	Innere Medizin (medizinisches Day- Hospital) Medicina interna (Day-Hospital medico)					
Zelboraf	Vemurafenib vemurafenib	Vemurafenib ist angezeigt als Monotherapie zur Behandlung von erwachsenen Patienten mit BRAF-V600 Mutation-positivem nicht resezierbarem oder metastasiertem Melanom. Vemurafenib è indicato in monoterapia per il trattamento di pazienti adulti con melanoma inoperabile o metastatico positivo alla mutazione del BRAF V600.	Dermatologie Onkologie Dermatologia Oncologia	Internistische Tagesklinik Day-Hospital internistico	Innere Medizin (onkologisches Day- Hospital) Medicina interna (Day-Hospital oncologico)	Innere Medizin (onkologisches Day- Hospital) Medicina interna (Day-Hospital oncologico)					
Zelboraf 648	Vemurafenib vemurafenib	Vemurafenib ist in Kombination mit Cobimetinib angezeigt zur Behandlung von erwachsenen Patienten mit BRAF-V600 Mutation-positivem nicht resezierbarem oder metastasiertem Melanom. Vemurafenib è indicato in associazione al cobimetinib per il trattamento di pazienti adulti con melanoma melanoma inoperabile o metastatico positivo alla mutazione del BRAF V600.	Dermatologie Onkologie Dermatologia Oncologia	Internistische Tagesklinik Day-Hospital internistico	Innere Medizin (onkologisches Day- Hospital) Medicina interna (Day-Hospital oncologico)	Innere Medizin (onkologisches Day- Hospital) Medicina interna (Day-Hospital oncologico)					
Zemplar	Paricalcitrol paracalitolo	Zemplar ist indiziert zur Prävention und Therapie eines sekundären Hyperparathyreoidismus, assoziiert mit chronischer Nierenerkrankung CKD-Stadien 3 und 4 bei erwachsenen und pädiatrischen Patienten (10 - 16 Jahre). Zemplar ist indiziert bei Erwachsenen Patienten zur Prävention und Therapie eines sekundären Hyperparathyreoidismus, assoziiert mit einer chronischen Nierenkrankheit des Stadiums 5, die mit Hämodialyse oder Peritonealdialyse behandelt werden. Zemplar è indicato per la prevenzione ed il trattamento dell'iperparatiroidismo secondario in pazienti adulti e pediatrici di età compresa tra i dieci e i sedici anni associato a malattia renale cronica negli stadi 3 e 4. Zemplar è indicato per la prevenzione ed il trattamento dell'iperparatiroidismo secondario in pazienti adulti associato a malattia renale cronica di stadio 5 in pazienti sottoposti ad emodialisi o a dialisi peritoneale.		Innere Medizin Medicina interna	Innere Medizin Medicina interna	Innere Medizin Medicina interna	Innere Medizin Medicina interna				
Zerbaxa	Ceftolozan / Tazobactam ceftolozano / tazobactam	Zerbaxa ist angezeigt zur Behandlung der folgenden Infektionen bei Erwachsenen: - Komplizierte intraabdominelle Infektionen; - Akute Pyelonephritis; - Komplizierte Harnwegsinfektionen. Zerbaxa è indicato per il trattamento delle seguenti infezioni negli adulti: - Infezioni intra-addominali complicate; - Pielonefrite acuta; - Infezioni complicate del tratto urinario.	Infektionskrankheiten Malattie infettive								

Name Arzneimittel Nome farmaco	Wirkstoff Princípio ativo	Indikation Indicazione	KH Ospedale di Bolzano	Bozen di Merano	KH Ospedale di Brixen Bressanone	KH Ospedale di Bruneck di Bressanone	KH Schlanders Ospedale di Silandro	KH Sterzing Ospedale di Vipiteno	KH Innichen Ospedale di San Candido	Ambulante Gesundheitseinrichtungen Strutture sanitarie ambulatoriali
Zinplava	Bezlotoxumab bezlotoxumab	Zinplava ist indiziert zur Prävention der Rekurrenz einer Clostridium difficile Infektion (CDI) bei Erwachsenen mit einem hohen Rekurrenzrisiko einer CDI. Zinplava è indicato per la prevenzione della recidiva dell'infezione da Clostridium difficile (CDI) negli adulti ad alto rischio di ricaduta di CDI.	Infektionskrankheiten Malattie infettive							
Zomarist	Vildagliptin Metformin + vildagliptin metformina +	Zomarist ist für die Behandlung des Typ-2-Diabetes-mellitus indiziert in Kombination mit einem Sulfonylharnstoff (d. h. Dreifachkombinationstherapie) zusätzlich zu Diät und Bewegung bei erwachsenen Patienten, die mit Metformin und einem Sulfonylharnstoff nicht ausreichend eingestellt werden können. Zomarist ist als Dreifachkombinationstherapie mit Insulin zusätzlich zu Diät und Bewegung indiziert, um die glykämische Kontrolle bei erwachsenen Patienten zu verbessern, wenn eine stabile Insulindosis und Metformin allein zu keiner adäquaten glykämischen Kontrolle führen. Zomarist è indicato nel trattamento del diabete mellito di tipo 2 in combinazione con una sulfonilurea (triplice terapia di associazione) come terapia aggiuntiva alla dieta ed all'esercizio fisico in pazienti adulti non adeguatamente controllati con metformina ed una sulfonilurea. Zomarist è indicato per la triplice terapia di associazione con insulina come terapia aggiuntiva alla dieta e all'esercizio fisico per migliorare il controllo glicemico in pazienti adulti per i quali l'insulina a dose stabile e metformina da sole non forniscano un controllo glicemico adeguato.	Innere Medizin Medicina interna	Innere Medizin Medicina interna	Innere Medizin Medicina interna	Innere Medizin Medicina interna	Innere Medizin Medicina interna	Innere Medizin Medicina interna	Innere Medizin Medicina interna	
Zorias	Acitretin acitretina	Schwere oder ausgedehnte, refraktäre Formen der Psoriasis; Psoriasis pustulosa der Hände und der FÜßE; Schwere kongentiale Ichthyosis vulgaris und ichthyosiforme Dermatitis; Lichen ruber planus der Haut und der Schleimhäute; Andere schwere und refraktäre Formen von Dermatitis gekennzeichnet durch Dys- und/ oder Hyperkeratose. Forme refrattarie di psoriasi estese e gravi; Psoriasis pustolosa delle mani e dei piedi; Grave ittiosi vulgaris congenita e dermatite ittiosiforme; Lichen ruber planus della pelle e delle membrane mucose; Altre forme gravi e refrattarie di dermatite caratterizzate da discheratosi e/o iperkeratosi.	Dermatologie Dermatologia	Dermatologie Dermatologia		Dermatologie Dermatologia				
Zydelig	Idelalisib idelalisib	Zydelig wird in Kombination mit Rituximab zur Behandlung von erwachsenen Patienten mit chronischer lymphatischer Leukämie (CLL) angewendet: • die mindestens eine vorangehende Therapie erhalten haben, oder • als Erstlinientherapie bei Vorliegen einer 17p-Deletion oder einer TP53-Mutation bei Patienten, die für eine Chemoimmuntherapie ungeeignet sind. Zydelig wird als Monotherapie zur Behandlung von erwachsenen Patienten mit folliculärem Lymphom (FL), das refraktär gegenüber zwei vorausgegangenen Therapielinien ist, angewendet. Zydelig è indicato in associazione con rituximab per il trattamento di pazienti adulti affetti da leucemia linfatica cronica (LLC): • che hanno ricevuto almeno una terapia precedente, o • come trattamento di prima linea in presenza di una delezione 17p o una mutazione TP53 in pazienti non idonei alla chemioimmunoterapia. Zydelig è indicato in monoterapia per il trattamento di pazienti adulti affetti da linfoma follicolare (follicular lymphoma, FL) refrattario a due precedenti linee di trattamento.	Hämatologie Ematologia	Internistische Tagesklinik Day-Hospital internistico						
Zykadia	Ceritinib	Zykadia wird angewendet bei erwachsenen Patienten zur Behandlung des fortgeschrittenen, anaplastische – Lymphomkinase (ALK)-positiven, nicht-	Onkologie Pneumologie	Internistisches Day- Hospital	Innere Medizin	Innere Medizin	Innere Medizin	Innere Medizin	Innere Medizin	

Name Arzneimittel Nome farmaco	Wirkstoff Principio attivo	Indikation Indicazione	KH Ospedale di Bolzano	Bozen di Merano	KH Ospedale di Merano	Brixen di Bressanone	KH Bruneck di Brunico	KH Schlanders Ospedale di Silandro	KH Sterzing Ospedale di Vipiteno	KH Innichen Ospedale di San Candido	Ambulante Gesundheitsein-richtungen Strutture sanitarie ambulatoriali
	ceritinib	<p>kleinzelligen Bronchialkarzinoms (NSCLC), die mit Crizotinib vorbehandelt wurden.</p> <p>Zykadia è indicato per il trattamento di pazienti adulti con carcinoma polmonare non a piccole cellule (NSCLC) positivo per la chinasi del linfoma anaplastico (ALK) in stadio avanzato, precedentemente trattati con crizotinib.</p>	Oncologia Pneumologia	Day- Hospital internistico	Medicina interna	Medicina interna	Medicina interna	Medicina interna	Medicina interna	Medicina interna	
Zykadia	Ceritinib ceritinib	<p>Zykadia wird als Monotherapie angewendet bei erwachsenen Patienten zur Erstlinienbehandlung des fortgeschrittenen, Anaplastische-Lymphomkinase (ALK)-positiven, nicht-kleinzelligen Bronchialkarzinoms (NSCLC).</p> <p>Zykadia è indicato in monoterapia per il trattamento in prima linea di pazienti adulti con carcinoma polmonare non a piccole cellule (NSCLC) positivo per la chinasi del linfoma anaplastico (ALK);</p>	Onkologie Oncologia	Internistisches Day- Hospital Day- Hospital internistico	Innere Medizin (onkologisches Day- Hospital)	Medicina interna (Day-Hospital oncologico)	Innere Medizin (onkologisches Day- Hospital)				
Zykadia	Ceritinib ceritinib	<p>Zykadia wird als Monotherapie angewendet bei erwachsenen Patienten zur Behandlung des fortgeschrittenen, Anaplastische-Lymphomkinase (ALK)-positiven, nicht-kleinzelligen Bronchialkarzinoms (NSCLC), die mit Crizotinib vorbehandelt wurden.</p> <p>Zykadia è indicato in monoterapia per il trattamento di pazienti adulti con carcinoma polmonare non a piccole cellule (NSCLC) positivo per la chinasi del linfoma anaplastico (ALK) in stadio avanzato, precedentemente trattati con crizotinib.</p>	Onkologie Oncologia	Internistisches Day- Hospital Day- Hospital internistico	Innere Medizin (onkologisches Day- Hospital)	Medicina interna (Day-Hospital Oncologico)	Innere Medizin (onkologisches Day- Hospital)				

Alle in fetter Schriftart im Verzeichnis angeführten Arzneimittel wurden mit aktuellem Dekret des Landesrates geändert, neu oder mit neuer Indikation hinzugefügt.
Tutti i farmaci indicati in grassetto nell'elenco sono stati modificati, inseriti ex novo o con una nuova indicazione con l'attuale decreto assessorile.