

[194660]

Jahr 2023**Anno 2023***Allgemeine Sektion - Erster Teil**Sezione generale - Parte prima***DEKRETE****DECRETI****Autonome Provinz Bozen - Südtirol****Provincia autonoma di Bolzano - Alto Adige****DEKRET DER ABTEILUNGSDIREKTORIN**

vom 30. März 2023, Nr. 5533/2023

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

DECRETO DELLA DIRETTRICE DI RIPARTIZIONE

del 30 marzo 2023, n. 5533/2023

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 Abteilungsdirektorsdella Direttrice di Ripartizione
del Direttore di Ripartizione

Nr.

N.

5533/2023

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

hat in die Bestimmungen der italienischen Arzneimittelagentur - AIFA Einsicht genommen.

Folgende Bestimmungen sehen außerdem vor, dass zum Zwecke der Verschreibung zu Lasten des gesamtstaatlichen Gesundheitsdienstes, die Regionen und die autonomen Provinzen die ermächtigten Einrichtungen festlegen:

Bestimmung Nr. 470/2022 (GU Nr. 148 vom 27 Juni 2022) betreffend das Medikament „Ilaris“ (Canakinumab);

Bestimmung Nr. 634/2022 (GU Nr. 226 vom 27. September 2022) betreffend das Medikament „Arupsan“ (Esilcarbazepin);

Bestimmung Nr. 526/2022 (GU Nr. 188 vom 12. August 2022) betreffend das Medikament „Procysbi“ (Mercaptaminbitartrat);

Bestimmung Nr. 757/2022 (GU Nr. 249 vom 24. Oktober 2022) betreffend das Medikament „Ranexa“ (Ranolazin);

Bestimmung Nr. 797/2022 (GU Nr. 268 vom 16. November 2022) betreffend das Medikament „Mayzent“ (Siponimod);

Bestimmung Nr. 344/2022 (GU Nr. 179 vom 02. August 2022) betreffend das Medikament „Evusheld“ (Tixagevimab/Cilqavimab);

Bestimmung Nr. 792/2022 (GU Nr. 268 vom 16. November 2022) betreffend das Medikament „Bimzelx“ (bimekizumab);

Bestimmung Nr. 87/2023 (GU Nr. 50 vom 28. Februar 2023) betreffend das Medikament „Refixia“ (Gerinnungsfaktor IX);

Bestimmung Nr. 100/2023 (GU Nr. 49 vom 27. Februar 2023) betreffend das Medikament „Rybrevant“ (Amivantamab);

Bestimmung Nr. 20/2023 (GU Nr. 22 vom 27. Januar 2023) betreffend das Medikament „Nilemdo“ (Bempeidoinsäure);

Bestimmung Nr. 21/2023 (GU Nr. 22 vom 27. Januar 2023) betreffend das Medikament „Nustendi“ (Bempeidoinsäure/Ezetimib);

Bestimmung Nr. 36/2023 GU Nr. 22 vom 27. Januar 2023) betreffend das Medikament „Cibnqo“ (Abrocitinib);

Bestimmung Nr. 52/2023 (GU Nr. 23 vom

La Direttrice della Ripartizione Salute

ha preso visione delle seguenti determinine dell'Agenzia italiana del farmaco - AIFA.

Le seguenti determinine prevedono che, ai fini della prescrizione a carico del SSN le Regioni e le Province autonome individuino i centri autorizzati:

determina n. 470/2022 (GU n. 148 del 27 giugno 2022) riguardante il farmaco „Ilaris“ (canakinumab);

determina n. 634/2022 (GU n. 226 del 27 settembre 2022) riguardante il farmaco „Arupsan“ (esilcarbazepina);

determina n. 526/2022 (GU n. 188 del 12 agosto 2022) riguardante il farmaco „Procysbi“ (mercaptamina bitartrato);

determina n. 757/2022 (GU n. 249 del 24 ottobre 2022) riguardante il farmaco „Ranexa“ (ranolazina);

determina n. 797/2022 (GU n. 268 del 16 novembre 2022) riguardante il farmaco „Mayzent“ (siponimod);

determina n. 344/2022 (GU n. 179 del 02 agosto 2022) riguardante il farmaco „Evusheld“ (tixagevimab/cilqavimab);

determina n. 792/2022 (GU n. 268 del 16 novembre 2022) riguardante il farmaco „Bimzelx“ (Bimekizumab);

determina n. 87/2023 (GU n. 50 del 28 febbraio 2023) riguardante il farmaco „Refixia“ (fattore IX di coagulazione);

determina n. 100/2023 (GU n. 49 del 27 febbraio 2023) riguardante il farmaco „Rybrevant“ (amivantamab);

determina n. 20/2023 (GU n. 22 del 27 gennaio 2023) riguardante il farmaco „Nilemdo“ (acido bempeidoico);

determina n. 21/2023 (GU n. 22 del 27 gennaio 2023) riguardante il farmaco „Nustendi“ (acido bempeidoico/ezetimibe);

determina n. 36/2023 (GU n. 22 del 27 gennaio 2023) riguardante il farmaco „Cibnqo“ (abrocitinib);

determina n. 52/2023 (GU nr. 23 del 28

28. Januar 2023) betreffend das Medikament „Leqvio“ (Inclisiran);

Bestimmung Nr. 444/2022 (GU Nr. 136 vom 13. Juni 2022) betreffend das Medikament „Fintepla“ (fenilfuramin);

Bestimmung Nr. 859/2022 (GU Nr. 286 vom 07. Dezember 2022) betreffend das Medikament „Idefirix“ (Imlifidase);

Folgende Bestimmungen der italienischen Arzneimittelagentur - AIFA bestimmen die Rückvergütung und den Preis der Medikamente aufgrund von neuen therapeutischen Indikationen, von Änderungen bzw. Ergänzungen der ermächtigten Abteilungen sowie aufgrund von anderen Änderungen betreffend die Verschreibungsmodalitäten:

Bestimmung Nr. 825/2022 (GU Nr. 274 vom 23. November 2022) betreffend das Medikament „Kineret“ (anakinra) - Neue therapeutische Indikationen;

Bestimmung Nr. 391/2022 (GU Nr. 128 vom 03. Juni 2022) betreffend das Medikament „Zavancefta“ (Ceftazidim/Avibactam) - Neue therapeutische Indikationen;

Bestimmung Nr. 491/2022 (GU Nr. 148 vom 27. Juni 2022) betreffend das Medikament „Zebinix“ (Esilcarbazepin) - Neue therapeutische Indikationen;

Bestimmung Nr. 681/2022 (GU Nr. 227 vom 28. September 2022) betreffend das Medikament „Kalydeco“ (Ivacaftor) - Neue therapeutische Indikationen;

Bestimmung Nr. 791/2022 (GU Nr. 268 vom 16. November 2022) betreffend das Medikament „Orfadin“ (Nitisinone) - Neue therapeutische Indikationen;

Bestimmung Nr. 668/2022 (GU Nr. 229 vom 30. September 2022) betreffend das Medikament „Xolair“ (Omalizumab) - Neue therapeutische Indikationen;

Bestimmung Nr. 401/2022 (GU Nr. 233 vom 5. Oktober 2022) betreffend die Medikamente mit „Vedolizumab“, „Adalimumab“, „Golimumab“, „Infliximab“, „Ustekinumab“, „Tofacitinib“ - Ergänzung der ermächtigten Abteilungen nach der Vertagung des Papierform-Verschreibungsbogens für die Indikation Colitis Ulcerosa;

Bestimmung Nr. DG/34/2023 (GU Nr. 32 vom

gennaio 2023) riguardante il farmaco „Leqvio“ (inclisiran);

determina n. 444/2022 (GU n. 136 del 13 giugno 2022) riguardante il farmaco „Fintepla“ (fenilfuramina);

determina n. 859/2022 (GU n. 286 del 07 dicembre 2022) riguardante il farmaco „Idefirix“ (imlifidase);

Le seguenti determinine dell'Agenzia italiana del farmaco - AIFA stabiliscono il regime di rimborsabilità e il prezzo dei medicinali a seguito di nuove indicazioni terapeutiche, di modifica o integrazione dei reparti autorizzati o altre modifiche relative alla modalità di prescrizione:

determina n. 825/2022 (GU n. 274 del 23 novembre 2022) riguardante il farmaco „Kineret“ (anakinra) – nuove indicazioni terapeutiche;

determina n. 391/2022 (GU n. 128 del 03 giugno 2022) riguardante il farmaco „Zavancefta“ (ceftazidima/avibactam) – nuove indicazioni terapeutiche;

determina n. 491/2022 (GU n. 148 del 27 giugno 2022) riguardante il farmaco „Zebinix“ (esilcarbazepina) – nuove indicazioni terapeutiche;

determina n. 681/2022 (GU n. 227 del 28 settembre 2022) riguardante il farmaco „Kalydeco“ (ivacaftor) – nuove indicazioni terapeutiche;

determina n. 791/2022 (GU n. 268 del 16 novembre 2022) riguardante il farmaco „Orfadin“ (nitisinone) – nuove indicazioni terapeutiche;

determina n. 668/2022 (GU n. 229 del 30 settembre 2022) riguardante il farmaco „Xolair“ (omalizumab) – nuove indicazioni terapeutiche;

determina n. 401/2022 (GU n. 233 del 5 ottobre 2022) riguardante i medicinali a base di „vedolizumab“, „adalimumab“, „golimumab“, „infliximab“, „ustekinumab“, „tofacitinib“ – Integrazione dei reparti autorizzati a seguito dell'aggiornamento della scheda di prescrizione cartacea per l'indicazione colite ulcerosa;

determina n. DG/34/2023 (GU n. 32 del 8

8. Februar 2023) betreffend die Medikamente mit Wirkstoff „Teriparatid“- - Ergänzung der ermächtigten Abteilungen;

Bestimmung Nr. 24/2023 (GU Nr. 22 vom 27. Januar 2023) betreffend das Medikament „Darzalex“ (Daratumumab) - Neue therapeutische Indikationen;

Bestimmung Nr. 6/2023 (GU Nr. 17 vom 21. Januar 2023) betreffend das Medikament „Forxiga“ (Dapagliflozin) - Neue therapeutische Indikationen;

Bestimmung Nr. 02/2023 (GU Nr. 20 vom 25. Januar 2023) betreffend das Medikament „Roactmera“ (Tocilizumab) - Neue therapeutische Indikationen;

Bestimmung Nr. 09/2023 (GU Nr. 21 vom 26. Januar 2023) betreffend das Medikament „Latuda“ (Lurasidonhydrochlorid) - Neue therapeutische Indikationen;

Bestimmung Nr. 19/2023 (GU Nr. 22 vom 27. Januar 2023) betreffend das Medikament „Rinvoq“ (Upadacitinib) - Neue therapeutische Indikationen;

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

Mit Bescheiden vom 15.02.2023 und 24.02.2023 hat die Sanitätsdirektion des Südtiroler Sanitätsbetriebes die Ergänzung der Verschreibungszentren zusätzlich zu den bereits benannten für folgende Arzneimittel beantragt:

Bestimmung Nr. 548/2022 (GU Nr. 201 vom 29 August 2022) betreffend das Medikament „Evenity“ (Romosozumab) - Ergänzung der ermächtigten Abteilungen auf Antrag des Südtiroler Sanitätsbetriebes;

Bestimmung Nr. 591/2022 (GU Nr. 217 vom 16. September 2022) betreffend das Medikament „Opidivo“ (Nivolumab) - Ergänzung der ermächtigten Abteilungen auf Antrag des Südtiroler Sanitätsbetriebes;

Bestimmung Nr. 119/2022 (GU Nr. 42 vom 19. Februar 2022) betreffend das Medikament „Creonipe“ (Pankrelipase) - Der Südtiroler Sanitätsbetrieb beantragte eine Erweiterung der zugelassenen Abteilungen für Fälle von totaler Pankresektomie;

febbraio 2023) riguardante i medicinali a base del principio attivo „teriparatide“ – integrazione dei reparti autorizzati;

determina n. 24/2023 (GU n. 22 del 27 gennaio 2023) riguardante il farmaco „Darzalex“ (daratumumab) – nuove indicazioni terapeutiche;

determina n. 6/2023 (GU n. 17 del 21 gennaio 2023) riguardante il farmaco „Forxiga“ (dapagliflozin) – nuove indicazioni terapeutiche;

Determina n. 02/2023 (GU n. 20 del 25 gennaio 2023) riguardante il farmaco „Roactmera“ (tocilizumab) – nuove indicazioni terapeutiche;

Determina n. 09/2023 (GU n. 21 del 26 gennaio 2023) riguardante il farmaco „Latuda“ (lurasidone cloridrato) – nuove indicazioni terapeutiche;

Determina n.19/2023 (GU n. 22 del 27 gennaio 2023) riguardante il farmaco „Rinvoq“ (upadacitinib) – nuove indicazioni terapeutiche;

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

Con comunicazioni del 15.02.2023 e del 24.02.2023 la Direzione sanitaria dell'Azienda sanitaria dell'Alto Adige ha richiesto di integrare i centri prescrittori in aggiunta a quelli già nominati per i seguenti farmaci:

determina n. 548/2022 (GU n. 201 del 29 agosto 2022) riguardante il medicinale „Evenity“ (romosozumab) – integrazione dei reparti autorizzati su richiesta dell'Azienda sanitaria dell'Alto Adige;

determina n. 591/2022 (GU n. 217 del 16 settembre 2022) riguardante il medicinale „Opidivo“ (nivolumab) – integrazione dei reparti autorizzati su richiesta dell'Azienda sanitaria dell'Alto Adige

determina n. 119/2022 (GU n. 42 del 19 febbraio 2022) riguardante il medicinale „Creonipe“ (pancerilpasi) – È stata richiesta dall'Azienda sanitaria dell'Alto Adige un'integrazione dei reparti autorizzati per i casi di pancreasectomia totale;

Bestimmung Nr. 231 (GU Nr. 79 vom 04 April 2022) betreffend das Medikament „Sarclisa“ (Isatuximab) - Ergänzung der ermächtigten Abteilungen auf Antrag des Südtiroler Sanitätsbetriebes;

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 der Direktorin der Abteilung Gesundheit vom 24. Januar 2023, Nr. 1029/2023, wurden die 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.

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 der Direktorin der Abteilung Gesundheit vom 24. Januar 2023, Nr. 1029/2023, ersetzt;

3. das vorliegende Dekret im Amtsblatt der Region im Sinne von Artikel 14, Absatz 4 des Landesgesetzes vom 11. Oktober 2012, Nr. 16 zu veröffentlichen.

Die Abteilungsdirektorin

Laura Schrott

determina n. 231 (GU n. 79 del 04 aprile 2022) riguardante il medicinale “Sarclisa” (isatuximab) – integrazione dei reparti autorizzati su richiesta dell’Azienda sanitaria dell’Alto Adige;

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 della Direttrice della Ripartizione Salute n. 1029/2023 del 24 gennaio 2023 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.

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 della Direttrice della Ripartizione Salute n. 1029/2023 del 24 gennaio 2023;

3. di pubblicare il presente decreto nel Bollettino Ufficiale della Regione, ai sensi dell'articolo 14, comma 4 della legge provinciale 11 ottobre 2012, n. 16.

La Direttrice di Ripartizione

Name Arzneimittel Nome farmaco	Wirkstoff Principio attivo	Indikation Indicazione	KH Bozen Ospedale di Bolzano	KH Meran Ospedale di Merano	KH Brixen Ospedale di Bressanone	KH Bruneck Ospedale di Brunico	KH Schlanders Ospedale di Silandro	KH Sterzing Ospedale di Vipiteno	KH Innichen Ospedale di San Candido	Ambulante Gesundheit- seinrichtungen Strutture sanitarie ambulatoriali
Acido chenodesossi colico Leadiant	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 intern							
Adakaveo	Crizanlizumab crizanlizumab	Wiederkehrende vasookklusive Krisen (VOCs) Crisi vaso occlusive (VOCs) Bestimmung/determina DG/1514/2021	Hämatologie Ematologia							
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				
Adcetris	Brentuximab vedotin brentuximab vedotin	Adcetris wird angewendet bei der Behandlung von Patienten mit rezidiertem 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 rezidiertem oder refraktärem systemischen anaplastischen großzelligen 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 polichemioterapia non è un'opzione terapeutica. Adcetris è indicato per il trattamento di pazienti adulti affetti da linfoma anaplastico a grandi cellule sistemico recidivante o refrattario (sALCL).	Hämatologie Ematologia	Internistisches Day- Hospital Day- Hospital internistico						
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						
Adcetris	brentuximab vedotin	Hodgkin-Lymphom CD30; Linfoma di Hodgkin CD30 Bestimmung/Determina 1039/2021	Hämatologie Ematologia	Internistisches Day-hospital Day hospital internistico						
Adcetris	brentuximab vedotin	Behandlung von anaplastischen großzelligen Lymphom ; Trattamento del linfoma anaplastico a grandi cellule sistemico Bestimmung/Determina 1039/2022	Hämatologie Ematologia	Internistisches Day-hospital Day hospital internistico						

Name Arzneimittel Nome farmaco	Wirkstoff Principio attivo	Indikation Indicazione	KH Bozen Ospedale di Bolzano	KH Meran Ospedale di Merano	KH Brixen Ospedale di Bressanone	KH Bruneck Ospedale di Brunico	KH Schlanders Ospedale di Silandro	KH Sterzing Ospedale di Vipiteno	KH Innichen Ospedale di San Candido	Ambulante Gesundheit- seinrichtungen Strutture sanitarie ambulatoriali
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 recidivante 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)
Adtralza	Tralokinumab tralokinumab	Mittelschwere bis schwere atopische Dermatitis bei erwachsenen Patienten dermatite atopica da moderata a severa in pazienti adulti Bestimmung/determina n. 537/2022	Dermatologie Dermatologia	Dermatologie Dermatologia		Dermatologie Dermatologia				
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 Pediatria							
Afinitor	everolimus	Neuroendokrine Tumoren mit Ursprung im Gastrointestinaltrakt oder in der Lunge. Tumori neuroendocrini di origine gastrointestinale o polmonare Determina n. 1042/2021	Onkologie Oncologia	Internistisches Day-hospital Day-hospital internistico	Onkologisches Day-hospital Day-hospital oncologico	Onkologisches Day-hospital Day-hospital oncologico				
Aimovig	Erenumab erenumab	Aimovig ist angezeigt zur Migräne-Prophylaxe bei Erwachsenen mit mindestens 4 Migränetagen pro Monat. Aimovig è indicato per la profilassi dell'emicrania in adulti che hanno almeno quattro giorni di emicrania al mese.	Neurologie Neurologia	Neurologie Neurologia		Neurologie Neurologia				
Ajovy	Fremanezumab fremanezumab	Ajovy wird angewendet zur Migränaprophylaxe bei Erwachsenen mit mindestens 4 Migränetagen pro Monat. Ajovy è indicato per la profilassi dell'emicrania in adulti che presentano almeno quattro giorni di emicrania al mese.	Neurologie Neurologia	Neurologie Neurologia		Neurologie Neurologia				
Alecensa	Alectinib alectinib	Alecensa wird als Monotherapie angewendet zur Erstlinienbehandlung des Anaplastische-Lymphomkinase (ALK)-positiven, fortgeschrittenen nicht-kleinzelligen Lungenkarzinoms (non-small cell lung cancer, NSCLC) bei erwachsenen Patienten. Alecensa wird als Monotherapie angewendet zur Behandlung des ALK-positiven, fortgeschrittenen NSCLC bei erwachsenen Patienten, die zuvor mit Crizotinib behandelt wurden. 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). Alecensa in monoterapia è indicato per il trattamento di pazienti adulti affetti da NSCLC ALK-positivo in stadio avanzato precedentemente trattati con crizotinib.	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)				

Name Arzneimittel Nome farmaco	Wirkstoff Principio attivo	Indikation Indicazione	KH Bozen Ospedale di Bolzano	KH Meran Ospedale di Merano	KH Brixen Ospedale di Bressanone	KH Bruneck Ospedale di Brunico	KH Schlanders Ospedale di Silandro	KH Sterzing Ospedale di Vipiteno	KH Innichen Ospedale di San Candido	Ambulante Gesundheit- seinrichtungen Strutture sanitarie ambulatoriali
Alimta	Pemetrexed pemetrexed	Malignes Pleuramesotheliom: Alimta in Kombination mit Cisplatin ist angezeigt zur Behandlung von chemonaiven Patienten mit inoperablem malignen Pleuramesotheliom. Mesotelioma Pleurico maligno: Alimta in associazione con cisplatino è indicato nel trattamento chemioterapico di pazienti non protrattati con mesotelioma pleurico maligno non resecabile.	Onkologie Oncologia	Internistisches Day- Hospital Day- Hospital internistico						
Alphanate	Von-Willebrand- Faktor / Blutgerinnungsfaktor 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 Pediatria							
Alunbrig	Brigatinib brigatinib	Alunbrig ist als Monotherapie bei erwachsenen Patienten mit anaplastischer-Lymphomkinase (ALK)-positivem, fortgeschrittenem, nicht-kleinzelligem 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	Innere Medizin Medicina interna	Innere Medizin Medicina interna	Innere Medizin Medicina interna	Innere Medizin Medicina interna	
Anoro	Umeclidiniumbromid/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 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	Pneumologie (betrieblicher Dienst) Pneumologia (aziendale)
Arupsan	Eslicarbazepin eslicarbazepina	Epileptische Anfälle - Ergänzungstherapie bei Jugendlichen und Kindern über sechs Jahren Crisi epilettiche - terapia aggiuntiva in adolescenti e nei bambini di età superiore ai sei anni Bestimmung/determina 634/2022	Neurologie Neurologia Pädiatrie Pediatria	Neurologie Neurologia		Neurologie Neurologia				
Aspavelli	Pegcetacoplamin pegcetacoplamin	Paroxysmale nächtliche Hämoglobinurie emoglobinuria parossistica notturna Bestimmung/determina 532/2022	Nephrologie Nefrologia							
Avastin 648	Bevacizumab bevacizumab	Behandlung der neovaskulären (feuchten) altersabhängigen Makuladegeneration (AMD). Trattamento della degenerazione maculare neovascolare (essudativa) correlata all'età (AMD).	Augenheilkunde Oculistica	Augenheilkunde Oculistica		Augenheilkunde Oculistica				

Name Arzneimittel Nome farmaco	Wirkstoff Principio attivo	Indikation Indicazione	KH Bozen Ospedale di Bolzano	KH Meran Ospedale di Merano	KH Brixen Ospedale di Bressanone	KH Bruneck Ospedale di Brunico	KH Schlanders Ospedale di Silandro	KH Sterzing Ospedale di Vipiteno	KH Innichen Ospedale di San Candido	Ambulante Gesundheit- seinrichtungen Strutture sanitarie ambulatoriali
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		Neurorehabilit ation Neuroriabilitazi one		Gesundheits- sprengel Gries – Quirein Gesundheits- sprengel Meran Distretto sanitario Gries – San Quirino Distretto sanitario di Merano
Bamlanivimab-etesevimab	Monoklonale Antikörper anticorpi monoclonali	COVID-19 Bestimmung/determina 697/2021	Infektionskrankheite n Malattie infettive Innere Medizin	Innere Medizin Medicina interna Geriatrie Geriatria	Innere Medizin Medicina interna	Innere Medizin Medicina interna	Innere Medizin Medicina interna	Innere Medizin Medicina interna	Innere Medizin Medicina interna	
Bavencio	Avelumab	Merkelzellkarzinom Carcinoma a cellule di Merkel Bestimmung/Determina 1397/2018	Dermatologie Dermatologia Onkologie Oncologia	Internistisches day Hospital Day hospital Internistico						
Bavencio	Avelumab avelumab	Carcinoma uroteliale Urothelkarzinom Bestimmung/determina 215/2022	Onkologie Oncologia	Onko- hämätologisches Day Hospital Day-Hospital onco-	Innere Medizin Medicina Interna	Innere Medizin Medicina Interna				
Benlysta	Belimumab belimumab	Benlysta ist indiziert als Zusatztherapie bei erwachsenen Patienten mit aktivem, Autoantikörperpositiven systemischen Lupus erythematodes (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 Rheumatologie Medicina interna Reumatologia				
Benlysta	Belimumab belimumab	Lupusnephritis nefrite lupica Bestimmung/determina 458/2022	Nephrologie Nefrologia			Rheumatologie Reumatologia				
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 neovascolare (essudativa) correlata all'età (AMD);	Augenheilkunde Oculistica	Augenheilkunde Oculistica		Augenheilkunde Oculistica				
Berinerit	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 Pädiatrie Otorinola- ringoiatria	Hals- Nasen- Ohren Otorinola- ringoiatria	Hals- Nasen- Ohren Otorinola- ringoiatria					
Besponsa	Inotuzumab Ozogamicin inotuzumab ozogamicin	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. 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).	Hämatologie Ematologia	Internistisches Day- Hospital Day- Hospital internistico						
Besremi	Ropeginterferon alfa-2b Ropeginterferone Alfa-2b	Behandlung von erwachsenen Patienten mit einer Polycythaemia vera ohne symptomatische Splenomegalie Tratamento della policitemia vera senza splenomegalia sintomatica nei pazienti adulti Bestimmung/determina 245/2022	Hämatologie Ematologia	Onko- hämätologisches Day Hospital Day Hospital Day-Hospital onco- ematologico	Onkologisches Day Hospital Day Hospital oncologico*	Onkologisches Day Hospital Day Hospital oncologico*				

Name Arzneimittel Nome farmaco	Wirkstoff Principio attivo	Indikation Indicazione	KH Bozen Ospedale di Bolzano	KH Meran Ospedale di Merano	KH Brixen Ospedale di Bressanone	KH Bruneck Ospedale di Brunico	KH Schlanders Ospedale di Silandro	KH Sterzing Ospedale di Vipiteno	KH Innichen Ospedale di San Candido	Ambulante Gesundheit- seinrichtungen Strutture sanitarie ambulatoriali
Bevacizumab	Avastin und Biosimilar Mvasi Avastin e biosimilare Mvasi	Komplikation der proliferativen diabetischen Retinopathie complicanze della retinopatia diabetica proliferante Bestimmung/Determina 37250/2021	Augenheilkunde Oculistica	Augenheilkunde Oculistica		Augenheilkunde Oculistica				
Bimzelx	Bimekizumab bimekizumab	Plaque-Psoriasis Psoriasi a placche Bestimmung/determina 792/2022	Dermatologie Dermatologia	Dermatologie Dermatologia	Dermatologie Dermatologia	Dermatologie Dermatologia				
Biologika Medicinali biologici	Adalimumab adalimumab	Pädiatrische Colitis Ulcerosa Colite ulcerosa pediatrica Bestimmung/determina 256/2022 und/e 257/2022	Pädiatrie Pediatria Gastroenterologie Gastroenterologia	Innere Medizin Medicina Interna	Innere Medizin Medicina Interna	Innere Medizin Medicina Interna		Innere Medizin Medicina Interna		
Biologika Medicinali biologici	Adalimumab adalimumab Golimumab golimumab Infliximab infliximab Ustekinumab ustekinumab Vedolizumab vedolizumab	Colitis ulcerosa colite ulcerosa Bestimmung/determina 401/2022	Gastroenterologie Gastroenterologia Pädiatrie Pediatria	Innere Medizin Medicina Interna Onkologisches Day Hospital oncologico	Innere Medizin Medicina Interna	Innere Medizin Medicina Interna		Innere Medizin Medicina Interna		
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 secukinumab ustekinumab	Plaque – Psoriasis, pädiatrischen Plaque – Psoriasis psoriasi a placche, psoriasi pediatrica a placche	Dermatologie Dermatologia	Dermatologie Dermatologia		Dermatologie Dermatologia				
Biologika Medicinali biologici	Adalimumab Certolizumab Etanercept Golimumab Infliximab Secukinumab Ustekinumab Adalimumab certolizumab etanercept golimumab infliximab secukinumab ustekinumab	Arthritis psoriatica Artrite psoriasica	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		
Biologika Medicinali biologici	Abatacept Adalimumab Etanercept abatacept adalimumab etanercept	polyartikuläre juvenile idiopathische Arthritis artrite giovanile poliarticolare idiopatica	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		

Name Arzneimittel Nome farmaco	Wirkstoff Principio attivo	Indikation Indicazione	KH Bozen Ospedale di Bolzano	KH Meran Ospedale di Merano	KH Brixen Ospedale di Bressanone	KH Bruneck Ospedale di Brunico	KH Schlanders Ospedale di Silandro	KH Sterzing Ospedale di Vipiteno	KH Innichen Ospedale di San Candido	Ambulante Gesundheit- seinrichtungen Strutture sanitarie ambulatoriali
Biologika Medicinali biologici	Adalimumab Certolizumab Etanercept Golimumab Infliximab Secukinumab adalimumab certolizumab etanercept golimumab infliximab secukinumab	Spondylitis anchylosans spondilite anchilosante	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		
Biologika Medicinali biologici	Adalimumab Certolizumab Etanercept Golimumab adalimumab certolizumab etanercept golimumab	Nicht-röntgenologische Axiale Spondyloarthritis Spondiloartrite assiale non radiografica	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		
Blincyto	Blinatumomab blinatumomab	Blincyto wird angewendet zur Behandlung von Erwachsenen mit Phidadelphie – Chromosom negativer, rezedivierter oder refraktärer B-Vorläufer akuter lymphatischer Leukämie (ALL). Blincyto e 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 refraktär 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 pediatriche 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 allotrapianto di cellule staminali ematopoietiche.	Pädiatrie Pediatria							
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						
Blincyto	Blinatumomab blinatumomab	Akute lymphatische Leukämie - Konsolidierungstherapie bei pädiatrischen Patienten leucemia linfoblastica acuta (PH-) pazienti pediatriche terapia di consolidamento Bestimmung/determina 632/2022	Hämatologie Ematologia	Onko- hämatologisches Day hospital Day hospital onco ematologico						
Blnrep	Belantamab mafodotin belantamab mafodotin	Multiples Myelom nach 4-Linienbehandlung Mieloma multiplo dopo la quarta linea Bestimmung/determina 1388/2021	Hämatologie Ematologia	Onko- hämatologisches Day Hospital Day-Hospital onco-	Onkologisches Day Hospital Day Hospital oncologico	Onkologisches Day Hospital Day Hospital oncologico				
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				

Name Arzneimittel Nome farmaco	Wirkstoff Principio attivo	Indikation Indicazione	KH Bozen Ospedale di Bolzano	KH Meran Ospedale di Merano	KH Brixen Ospedale di Bressanone	KH Bruneck Ospedale di Brunico	KH Schlenders Ospedale di Silandro	KH Sterzing Ospedale di Vipiteno	KH Innichen Ospedale di San Candido	Ambulante Gesundheit- seinrichtungen Strutture sanitarie ambulatoriali
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 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)				
Braftovi	Encorafenib encorafenib	Carcinoma metastatico del colon retto (CRC) Metastasierte Kolorektalkarzinom (CRC) Bestimmung/determina 260/2022	Onkologie Oncologia	Onko- hämatologisches Day Hospital Day-Hospital onco-	Onkologisches Day Hospital Day Hospital oncologico	Onkologisches Day Hospital Day Hospital oncologico				
Brilique	Ticagrelor ticagrelor	Brilique, gleichzeitig eingenommen mit Acetylsalicylsäure (ASS), ist indiziert zur Prävention atherothrombotischer Ereignisse bei erwachsenen Patienten mit - akutem Koronarsyndrom (acute coronary syndrome, ACS) oder - einem Myokardinfarkt (MI) in der Vorgeschichte und einem hohen Risiko für die Entwicklung eines atherothrombotischen Ereignisses. Brilique, in co-somministrazione con acido acetilsalicilico (ASA), è indicato per la prevenzione di eventi aterotrombotici in pazienti adulti con - sindrome coronarica acuta (SCA) o - storia di infarto miocardico (IM) ed un alto rischio di sviluppare un evento aterotrombotico.	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	Gesundheits- sprengel Gries – QuireinDistretto sanitario Gries – San Quirino
Brimica Genuair	Acidinium/For moterol Acidinio/formot erolo	Brimica Genuair ist indiziert als bronchodilatatorische Erhaltungstherapie zur Linderung von Symptomen bei Erwachsenen mit chronisch-obstruktiver Lungenerkrankung (COPD) Brimica Genuair è indicato come trattamento broncodilatatore di mantenimento per il sollievo dei sintomi in pazienti adulti affetti da 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	Pneumologie (betrieblicher Dienst) Pneumologia (aziendale)
Brineura	Cerliponase alfa cerliponase alfa	Brineura ist angezeigt zur Behandlung der neuronalen Ceroid-Lipofuszinose (NCL) Typ 2, auch als Tripeptidyl-Peptidase 1 (TPP1)-Mangel bezeichnet. Brineura è indicato per il trattamento della patologia ceroidlipofuscinosi neuronale di tipo 2 (CLN2), nota anche come carenza di tripeptidil-peptidasi 1 (TPP-1).	Pädiatrie Pediatría							
Brukinasa	zanubrutinib Zanubrutinib	Makroglobulinämie Waldenström (WM) macroglobulinemia di Waldenström (WM) Bestimmung/determina 704/2022	Hämatologie Ematologia	Onko- hämatologisches Day hospital Day hospital onco ematologico						
Buccolam	Midazolam midazolam	Buccolam ist indiziert als Behandlung länger anhaltender, akuter Krampfanfälle bei Säuglingen, Kleinkindern, Kinder 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. 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.	Pädiatrie Dienst für Kinderneurologie und – rehabilitation Pediatría Servicio neurologia infantil e riabilitazione	Pädiatrie Pediatría	Pädiatrie Pediatría	Pädiatrie Pediatría	Pädiatrie Pediatría	Pädiatrie Pediatría	Pädiatrie Pediatría	

Name Arzneimittel Nome farmaco	Wirkstoff Principio attivo	Indikation Indicazione	KH Bozen Ospedale di Bolzano	KH Meran Ospedale di Merano	KH Brixen Ospedale di Bressanone	KH Bruneck Ospedale di Brunico	KH Schlanders Ospedale di Silandro	KH Sterzing Ospedale di Vipiteno	KH Innichen Ospedale di San Candido	Ambulante Gesundheit- seinrichtungen Strutture sanitarie ambulatoriali
Bydureon	Exenatid exenatide	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. 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.	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 - Metformin - Sulfonylharnstoffen - Thiazolidindionen - Metformin und einem Sulfonylharnstoff-Präparat - Metformin und einem Thiazolidindion-Präparat bei Erwachsenen, bei denen mit der maximal verträglichen Dosis dieser oralen Therapien eine angemessene Blutzuckerkontrolle nicht erreicht werden konnte. Byetta è indicato nel trattamento del diabete mellito di tipo 2 in associazione a: - metformina - sulfoniluree - tiazolidindioni - metformina e una sulfonilurea - metformina e un tiazolidindione in adulti che non hanno raggiunto un adeguato controllo glicemico con la dose massima tollerata di queste terapie orali.	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	
Bylvay	Odevixibat sesquihydrat odevixibat sesquidrato	Progressive familiäre intrahepatische Cholestase colestasi intraepatica familiare progressiva Bestimmung/determina n. 567/2022	Pädiatrie Pediatría Gastroenterologie Gastroenterologia							
Cabometyx	Cabozantinib cabozantinib	Leberzellkarzinom (hepatocellular carcinoma, HCC) Cabometyx ist indiziert als Monotherapie für die Behandlung des Leberzellkarzinoms (HCC) bei Erwachsenen, die zuvor mit Sorafenib behandelt wurden. Carcinoma epatocellulare (HCC) Cabometyx è indicato come monoterapia per il trattamento del carcinoma epatocellulare (HCC) negli adulti che sono stati precedentemente trattati con sorafenib.	Onkologie Gastroenterologi e Oncologia Gastroenterologi a	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)				
Cabometyx	Cabozantinib cabozantinib	Nierenzellkarzinom in Kombination mit Nivolumab carcinoma renale in associazione con nivolumab Bestimmung/determina 775/2022	Onkologie Oncologia	Onko- hämatologisches Day hospital Day hospital onco- ematologico	Onkologisches Day hospital Day hospital oncologico	Onkologisches Day hospital Day hospital oncologico				
Calquence	Acalabrutinib acalabrutinib	Chronische lymphatische Leukämie (CLL) Leucemia linfocitica cronica (LLC) Bestimmung/determina DG1390/2021	Hämatologie Ematologia	Onko- hämatologisches Day Hospital Day-Hospital onco- ematologico	Onkologisches Day Hospital Day Hospital oncologico*	Onkologisches Day Hospital Day Hospital oncologico*				

Name Arzneimittel Nome farmaco	Wirkstoff Principio attivo	Indikation Indicazione	KH Bozen Ospedale di Bolzano	KH Meran Ospedale di Merano	KH Brixen Ospedale di Bressanone	KH Bruneck Ospedale di Brunico	KH Schlanders Ospedale di Silandro	KH Sterzing Ospedale di Vipiteno	KH Innichen Ospedale di San Candido	Ambulante Gesundheit- seinrichtungen Strutture sanitarie ambulatoriali
Caprelsa	Vandetanib vandetanib	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. 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 durino Trasfection (RET) non e' nota o e' negativa, deve essere preso in considerazione un possibile beneficio minore prima di decidere il trattamento individuale.	Oncologie Oncologia	Internistisches Day- Hospital Day- Hospital internistico						
Casirivimab - Imdevimab	Casirivimab - Imdevimab casirivimab - imdevimab	COVID-19-Prohylaxe Profilassi COVID-19 Mitteilung-AIFA vom 12.08.2022 comunicato AIFA del 12.08.2022	Infektionskrankheiten n Malattie infettive Innere Medizin Medicina interna Onkologie Oncologia Hämatologie Ematologia Neurologie Neurologia Pneumologie Pneumologia Nephrologie Nefrologia Gastroenterologie Gastroenterologia	Innere Medizin Medicina interna Onko- hämatologisches Day hospital Day hospital Day hospital onco- ematologico Neurologie Neurologia	Innere Medizin Medicina interna Onkologisches Day hospital Day hospital oncologico	Innere Medizin Medicina interna Onkologisches Day hospital Day hospital oncologico Neurologie Neurologia Rheumatologie Reumatologia				Dienst Pneumologie Servizio di Pneumologia
Casirivimab-imdevimab	Monoklonale Antikörper anticorpi monoclonali	COVID-19 Bestimmung/determina 978/2021	Infektionskrankheiten n Malattie infettive Innere Medizin	Innere Medizin Medicina interna Geriatrie Geriatría	Innere Medizin Medicina interna	Innere Medizin Medicina interna	Innere Medizin Medicina interna	Innere Medizin Medicina interna	Innere Medizin Medicina interna	
Casirivimab-imdevimab 648	Monoklonale Antikörper anticorpi monoclonali	COVID-19 Bestimmung/determina 1414/2021	Infektionskrankheiten n Malattie infettive Innere Medizin Medicina interna	Innere Medizin Medicina interna Geriatrie Geriatría	Innere Medizin Medicina interna	Innere Medizin Medicina interna	Innere Medizin Medicina interna	Innere Medizin Medicina interna	Innere Medizin Medicina interna	
Champix	Vareniclin vareniclina	Champix ist zur Raucherentwöhnung bei Erwachsenen angezeigt. Champix è indicato per la cessazione dell'abitudine al fumo negli adulti.	Pneumologie Pneumologia							Pneumologie (betrieblicher Dienst) Pneumologia (aziendale)
Cibnqo	Abrocitinib abrocitinib	Behandlung von mittelschwerer bis schwerer atopischer Dermatitis bei Erwachsenen, die für eine systemische Therapie infrage kommen Trattamento della dermatite atopica da moderata a grave negli adulti candidati alla terapia sistemica Bestimmung/determina 36/2023	Dermatologie Dermatologia	Dermatologie Dermatologia		Dermatologie Dermatologia				
Cinqaero	Reslizumab reslizumab	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. CINQAERO è indicato come terapia aggiuntiva in pazienti adulti con asma eosinofilo 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.	Pneumologie Pneumologia							Pneumologie (betrieblicher Dienst) Pneumologia (aziendale)

Name Arzneimittel Nome farmaco	Wirkstoff Principio attivo	Indikation Indicazione	KH Bozen Ospedale di Bolzano	KH Meran Ospedale di Merano	KH Brixen Ospedale di Bressanone	KH Bruneck Ospedale di Brunico	KH Schlanders Ospedale di Silandro	KH Sterzing Ospedale di Vipiteno	KH Innichen Ospedale di San Candido	Ambulante Gesundheit- seinrichtungen Strutture sanitarie ambulatoriali
Cinryze	C1-Inhibitor (vom Menschen) C1 inhibitor (umano)	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). 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. 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). 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.	Hals- Nasen- Ohren Dermatologie Pädiatrie Otorinolaringoiat ria Dermatologia Pediatría	Hals- Nasen- Ohren Otorinolaringoiat ria	Hals- Nasen- Ohren Otorinolaringoi atria					
Cometriq	Cabozantinib cabozantinib	Cometriq ist indiziert für die Behandlung des medullären Schilddrüsenkarzinoms bei erwachsenen Patienten mit progredienter, nicht resektabler, lokal fortgeschrittener oder metastasierter Erkrankung. Cometriq è indicato per il trattamento di pazienti adulti con carcinoma midollare della tiroide in progressione, non asportabile chirurgicamente, localmente avanzato o metastatico	Onkologie Oncologia	Internistisches Day- Hospital Day- Hospital internistico						
Cosentyx	Secukinumab secukinumab	Plaque - Psoriasis (Kindern und Jugendlichen ab sechs Jahren) Psoriasi a placche (bambini e adolescenti a partire dai sei anni di età) Bestimmung/determina 341/2022	Dermatologie Dermatologia	Dermatologie Dermatologia		Dermatologie Dermatologia				
Cotellic	cobimetinib	Cotellic wird in Kombination mit Vemurafenib angewendet zur Behandlung bei erwachsenen Patienten mit nicht resezierbarem oder metastasiertem Melanom mit einer BRAF-V600-Mutation. Cotellic è indicato in associazione a vemurafenib per il trattamento di pazienti adulti con melanoma inoperabile o metastatico con mutazione del BRAF V600.	Dermatologie Onkologie Dermatologia Oncologia	Internistisches Day- Hospital Day- Hospital internistico	Innere Medizin(onkolog isches Day- Hospital) Medicina interna (Day- Hospital oncologico)	Innere Medizin(onkologis ches Day- Hospital) Medicina interna (Day- Hospital oncologico)				
Creonipe	Pankrelipase pancrelipasi	Exokrine Pankreasinsuffizienz aufgrund von Mukoviszidose oder anderen Erkrankungen Insufficienza pancreatica esocrina dovuta a fibrosi cistica o altre condizioni Bestimmung/determina 119/2022 Im Falle einer totalen Pankreatektomie - nei casi di pancreasectomia totale	Chirurgie Chirurgia	Chirurgie Chirurgia	Chirurgie Chirurgia	Chirurgie Chirurgia	Chirurgie Chirurgia	Chirurgie Chirurgia	Chirurgie Chirurgia	
Crysvita	Burosumab burosumab	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. 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.	Pädiatrie Pediatría							

Name Arzneimittel Nome farmaco	Wirkstoff Principio attivo	Indikation Indicazione	KH Bozen Ospedale di Bolzano	KH Meran Ospedale di Merano	KH Brixen Ospedale di Bressanone	KH Bruneck Ospedale di Brunico	KH Schlanders Ospedale di Silandro	KH Sterzing Ospedale di Vipiteno	KH Innichen Ospedale di San Candido	Ambulante Gesundheit- seinrichtungen Strutture sanitarie ambulatoriali
Cyramza	Ramucirumab ramucirumab	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. 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. 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 pirimidine. Cyramza in monoterapia 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 o fluoropirimidine, per i quali il trattamento in associazione con paclitaxel non è appropriato.	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	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. 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.	Hämatologie Ematologia							
Dacogen	Decitabin decitabina	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. 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.	Hämatologie Ematologia							
Darzalex	Daratumumab daratumumab	Systemische Leichtketten-Amyloidose Amlloidosi sistemica da catene leggere Bestimmung/determina 24/2023	Hämatologie Ematologia Onkologie Oncologia	Internistisches Day Hospital Day Hospital Internistico	Onkologisches Day Hospital Day Hospital oncologico	Onkologisches Day Hospital Day Hospital oncologico				
Darzalex	Daratumumab daratumumab	Multiples Myelom - in Kombination mit Pomalidomid und Dexamethason Mieloma multiplo - in associazione a pomalidomide e desametasone Bestimmung/determina 24/2023	Hämatologie Ematologia Onkologie Oncologia	Internistisches Day Hospital Day Hospital Internistico	Onkologisches Day Hospital Day Hospital oncologico	Onkologisches Day Hospital Day Hospital oncologico				
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, und die während der letzten Therapie eine Krankheitsprogression zeigten. Darzalex in monoterapia è indicato per il trattamento di pazienti adulti con mieloma multiplo recidivato e refrattario, le cui terapie precedenti abbiano incluso un inibitore del proteasoma e un immunomodulatore, e che abbiano mostrato progressione della malattia durante l'ultima terapia	Onkologie Hämatologie Oncologia 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)				

Name Arzneimittel Nome farmaco	Wirkstoff Principio attivo	Indikation Indicazione	KH Bozen Ospedale di Bolzano	KH Meran Ospedale di Merano	KH Brixen Ospedale di Bressanone	KH Bruneck Ospedale di Brunico	KH Schlanders Ospedale di Silandro	KH Sterzing Ospedale di Vipiteno	KH Innichen Ospedale di San Candido	Ambulante Gesundheit- seinrichtungen Strutture sanitarie ambulatoriali
Darzalex	Daratumumab daratumumab	DARZALEX ist indiziert in Kombination mit Lenalidomid und Dexamethason oder Bortezomib und Dexamethason für die Behandlung erwachsener Patienten mit multiplem Myelom, die bereits mindestens eine Therapie erhalten haben. 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	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)				
Darzalex	Daratumumab daratumumab	DARZALEX ist indiziert: - 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. DARZALEX è indicato: - 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) Medicina interna (Day- Hospital oncologico)	Innere Medizin (onkologisches Day- Hospital) Medicina interna (Day- Hospital oncologico)				
Darzalex	Daratumumab daratumumab	Multiples Myelom mieloma multiplo Bestimmung/determina DG/1391/2021	Onkologie Hämatologie Oncologia Ematologia	Onko- hämatologisches Day Hospital Day-Hospital onco-	Onkologisches Day Hospital Day Hospital oncologico	Onkologisches Day Hospital Day Hospital oncologico				
Daurismo	Glasdegib maleato glasdegib maleato	Akute myeloische Leukämie leucemia mieloide acuta Bestimmung/determina 457/2022	Hämatologie Ematologia							
Daxas	Roflumilast roflumilast	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 bronchodilatatorischen Therapie. 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.	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	Pneumologie (betrieblicher Dienst) Pneumologia (servizio aziendale)
Dinutuximab beta 648	Dinutuximab beta dinutuximab beta	Rezidivierende oder refraktäre Neuroblastom Neuroblastoma recidivante o refrattario Bestimmung/determina 521/2022	Onkologie Oncologia							
Duaklir	Acclidinium/Form oterol Acclidinio/formotolo	Brimica Genuair ist indiziert als bronchodilatatorische Erhaltungstherapie zur Linderung von Symptomen bei Erwachsenen mit chronisch-obstruktiver Lungenerkrankung (COPD) Brimica Genuair è indicato come trattamento broncodilatatore di mantenimento per il sollievo dei sintomi in pazienti adulti affetti da 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	Pneumologie (betrieblicher Dienst) Pneumologia (aziendale)
Dupixent	Dupilumab dupilumab	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. 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 sistemica.	Dermatologie Pädiatrie Dermatologia Pediatria	Dermatologie Dermatologia		Dermatologie Dermatologia				

[illegible]

Name Arzneimittel Nome farmaco	Wirkstoff Principio attivo	Indikation Indicazione	KH Bozen Ospedale di Bolzano	KH Meran Ospedale di Merano	KH Brixen Ospedale di Bressanone	KH Bruneck Ospedale di Brunico	KH Schlanders Ospedale di Silandro	KH Sterzing Ospedale di Vipiteno	KH Innichen Ospedale di San Candido	Ambulante Gesundheit- seinrichtungen Strutture sanitarie ambulatoriali
Elebrato Ellipta	Fluticasonfuroat/ Umeclidiniumbromid/Vilanterol Trifenatat fluticasone furoate/umeclidiniobromuro/vilanterolo trifenateato	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. 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 β_2 agonista a lunga durata d'azione.	Pneumologie Innere Medizin Geriatriche Pneumologia Medicina interna Geriatrics	Innere Medizin Geriatriche Medicina interna Geriatrics	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	- 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 Attacke) in der Anamnese, Alter ≥ 75 Jahren, Hypertonie, Diabetes mellitus, symptomatische Herzinsuffizienz (NYHA Klasse $\geq II$). - Behandlung von tiefen Venenthrombosen (TVT) und Lungenembolien (LE) sowie Prophylaxe von rezidivierenden TVT und LE bei Erwachsenen. - Prävention des Ictus und der Embolie systemica bei Patienten 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 $\geq II$). - Trattamento della trombosi venosa profonda (TVP) e dell'embolia polmonare (EP) e prevenzione delle recidive di TVP ed EP negli adulti.	Innere Medizin Kardiologie Geriatriche Neurologia Hämatologie Gefäßchirurgie Orthopädie Chirurgie Pneumologie Medicina interna Cardiologia Geriatriche Neurologia Ematologia Chirurgia vascolare Orthopädie Chirurgia Pneumologia	Innere Medizin Kardiologie Geriatriche Neurologia Orthopädie Internistisches Day-Hospital Medicina interna Cardiologia Geriatriche Neurologia Orthopädie Chirurgia Day-Hospital internistico	Innere Medizin Orthopädie Chirurgie Medicina interna Orthopädie Chirurgia	Innere Medizin Neurologie Orthopädie Chirurgie Medicina interna Neurologia Orthopädie Chirurgia	Innere Medizin Chirurgie Medicina interna Chirurgia	Innere Medizin Chirurgie Neurorehabilitation Medicina interna Chirurgia Neuroriabilitazione	Innere Medizin Chirurgie Medicina interna Chirurgia	Gesundheits-sprengel Gries - Querein 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 Orthopädie e traumatologia	Orthopädie und Traumatologie Orthopädie e traumatologia	Orthopädie und Traumatologie Orthopädie e traumatologia	Orthopädie und Traumatologie Orthopädie e traumatologia				
Elocta	Elmoroctocog 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 Pediatrics 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'emigrania in adulti che hanno almeno quattro giorni di emigrania 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 mindestens eine vorangegangene Therapie erhalten haben. Empliciti 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	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)				
Empliciti	Elotuzumab elotuzumab	Empliciti ist in Kombination mit Pomalidomid und Dexamethason zur Behandlung des rezidierten 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. Empliciti 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) Medicina interna (Day-Hospital oncologico)	Innere Medizin (onkologisches Day-Hospital) Medicina interna (Day-Hospital oncologico)				
Enspryng	Satralizumab satralizumab	Neuromyelitis-Optica-Spektrum-Erkrankungen (NMOSD) neuro mielite ottica da spettro (NMOSD) Bestimmung/determina 588/2022	Neurologie Neurologia	Neurologie Neurologia		Neurologie Neurologia				

Name Arzneimittel Nome farmaco	Wirkstoff Principio attivo	Indikation Indicazione	KH Bozen Ospedale di Bolzano	KH Meran Ospedale di Merano	KH Brixen Ospedale di Bressanone	KH Bruneck Ospedale di Brunico	KH Schlanders Ospedale di Silandro	KH Sterzing Ospedale di Vipiteno	KH Innichen Ospedale di San Candido	Ambulante Gesundheit- seinrichtungen Strutture sanitarie ambulatoriali
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 Geriatrie Cardiologia Medicina interna Geriatria	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 (TNFα)-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 (TNFα).	Gastroenterologie Gastroenterologia	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 inappropriato 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	
Epidyolex	Cannabinoid Cannabidiol	Epileptische Anfälle im Zusammenhang mit Lennox-Gastaut-Syndrom oder Dravet-Syndrom bei Patienten ab zwei Jahren crisi epilettiche associate a sindrome di lennox gastaut o a sindrome di dravet nei pazienti a partire dai due anni di età Bestimmung/Determina 688/2021	Neurologie Neurologia Pädiatrie Pediatría							
Epidyolex	cannabidiol cannabidiolo	Zusatztherapie von Krampfanfällen im Zusammenhang mit Tuberöser Sklerose (TSC) bei Patienten ab 2 Jahren terapia aggiuntiva per le crisi epilettiche associate a sclerosi tuberosa complessa (TSC) in pazienti a partire da due anni di età Bestimmung/determina 593/2022	Neurologie Neurologia	Neurologie Neurologia		Neurologie Neurologia				
Equasym	Methylphenidat metilfenidato	Behandlung von Aufmerksamkeitsdefizit-Hyperaktivitäts- Störungen (ADHS) bei Kindern ab einem Alter von 6 Jahren und bei Jugendlichen. Disturbo da deficit dell'attenzione e iperattività (ADHD) nei bambini a partire dai 6 anni di età e negli adolescenti.	Psychiatrie Psichiatria	Psychiatrie Psichiatria Kinder und Jugendpsychiatrie und - psychotherapie Psichiatria dell'età evolutiva e psicoterapia	Psychiatrie Psichiatria	Psychiatrie Psichiatria				

Name Arzneimittel Nome farmaco	Wirkstoff Principio attivo	Indikation Indicazione	KH Bozen Ospedale di Bolzano	KH Meran Ospedale di Merano	KH Brixen Ospedale di Bressanone	KH Bruneck Ospedale di Brunico	KH Schlanders Ospedale di Silandro	KH Sterzing Ospedale di Vipiteno	KH Innichen Ospedale di San Candido	Ambulante Gesundheit- seinrichtungen Strutture sanitarie ambulatoriali
Erbix cetuximab	Cetuximab cetuximab	Erbix 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. Erbix 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. Erbix 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. Erbix in combinazione con irinoteca e' indicato per il trattamento di pazienti con carcinoma metastatico del colon-retto esprimente il recettore per l'epidermal growth factor (EGFR) dopo fallimento di terapia citotossica contenente 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)	
Erbix cetuximab	Cetuximab cetuximab	Erbix 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. Erbix 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)	
Erleada apalutamide	Apalutamid apalutamide	Prostatakarzinom Carcinoma prostatico Bestimmung/determina 335/2022	Onkologie Oncologia Urologie Urologie	Internistisches Day-Hospital Day Hospital- internistico Urologie Urologia	Onkologisches Day Hospital Day Hospital oncologico Urologie Urologia	Onkologisches Day Hospital 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 Pediatria							
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	

Name Arzneimittel Nome farmaco	Wirkstoff Principio attivo	Indikation Indicazione	KH Bozen Ospedale di Bolzano	KH Meran Ospedale di Merano	KH Brixen Ospedale di Bressanone	KH Bruneck Ospedale di Brunico	KH Schlanders Ospedale di Silandro	KH Sterzing Ospedale di Vipiteno	KH Innichen Ospedale di San Candido	Ambulante Gesundheit- seinrichtungen Strutture sanitarie ambulatoriali
Evenity	Romosozumab romosozumab	Osteoporose osteoporosi Bestimmung/determina n.548/2022	Innere Medizin Medicina interna Geriatrie Geriatría Abteilung für Rehabilitation Reparto di riabilitazione	Innere Medizin Medicina interna Geriatrie Geriatría Abteilung für Rehabilitation Reparto di riabilitazione	Innere Medizin Medicina interna Abteilung für Rehabilitation Reparto di riabilitazione	Innere Medizin Medicina interna Abteilung für Rehabilitation Reparto di riabilitazione Rheumatologie Reumatología	Innere Medizin Medicina interna	Innere Medizin Medicina interna	Innere Medizin Medicina interna	
Evrenzo	Roxadustat roxadustat	Behandlung erwachsener Patienten mit symptomatischer Anämie bei chronischer Nierenerkrankung Trattamento di pazienti adulti con anemia sintomatica associata a malattia renale cronica Bestimmung/determina 97/2023	Nephrologie Nefrologia	Innere Medizin Medicina interna	Innere Medizin Medicina interna	Innere Medizin Medicina interna				
Evrysdi	Risdiplam risdiplam	Spinale Muskelatrophie (SMA) atrofia muscolare spinale (SMA) Bestimmung/determina 67/2022	Neurologie Neurologia							
Evusheld	Tixagevimab-cilgavimab Tixagevimab-cilgavimab	COVID-19 Bestimmung/determina 87/2022	Infektionskrankheiten Malattie infettive Innere Medizin Medicina interna Onkologie Oncologia Hämatologie Ematologia Neurologie Neurologia Pneumologie Pneumologia Nephrologie Nefrologia Gastroenterologie Gastroenterologia	Innere Medizin Medicina interna Neurologie Onko- hämatologisches Day Hospital Day Hospital onco- ematologico Neurologia	Innere Medizin Medicina interna Onkologisches Day Hospital Day Hospital oncologico	Innere Medizin Medicina interna Onkologisches Day Hospital Day Hospital oncologico Neurologie Neurologia				Pneumologie(territorial) Pneumologia (servizio territoriale) Rheumatologie (betrieblicher Dienst) Reumatologia (servizio aziendale)
Evusheld L.648	Tixagevimab/ Cilgavimab tixagevimab/ cilgavimab	Covid 19 - Frühbehandlung Covid 19 trattamento precoce Bestimmung/determina 344/2022	Infektionskrankheiten Malattie infettive Pneumologie Pneumologia Innere Medizin Medicina interna Hämatologie Ematologia Onkologie Oncologia Neurologie Neurologia Gastroenterologie Gastroenterologia Nephrologie Nefrologia	Innere Medizin Medicina interna Neurologie Neurologia Onko- hämatologisches Day-Hospital Day-Hospital oncoematologico	Innere Medizin Medicina interna Onkologisches Day Hospital Day Hospital oncologico Neurologie Neurologia	Innere Medizin Medicina interna Onkologisches Day Hospital Day Hospital oncologico Rheumatologie Reumatologia				Pneumologie (betrieblicher Dienst) Pneumologia (servizio operativo)
Eylea	Aflibercept aflibercept	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 Principio attivo	Indikation Indicazione	KH Bozen Ospedale di Bolzano	KH Meran Ospedale di Merano	KH Brixen Ospedale di Bressanone	KH Bruneck Ospedale di Brunico	KH Schlanders Ospedale di Silandro	KH Sterzing Ospedale di Vipiteno	KH Innichen Ospedale di San Candido	Ambulante Gesundheit- seinrichtungen Strutture sanitarie ambulatoriali
Eylea	afibercept	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 afibercept	Eylea wird angewendet bei Erwachsenen zur Behandlung einer Visusbeeinträchtigung aufgrund eines diabetischen Makulaödems (DMO). 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 afibercept	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 neovascolarizzazione corioideale 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 eosinofilo 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
Fetroja	Cefiderocol	Behandlung von Infektionen gegen aerobische gram-negative Bakterien bei Erwachsenen trattamento delle infezioni dovute a organismi aerobi gram-negativi negli adulti Bestimmung/Determina 690/2021	Infektionskrankheiten Malattie infettive							
Fintepla	Fenfluramin fenfluramina	Fintepla wird angewendet bei Patienten ab einem Alter von 2 Jahren zur Behandlung von Krampfanfällen im Zusammenhang mit dem Dravet-Syndrom als Zusatztherapie zu anderen Antiepileptika Fintepla è indicato per il trattamento di crisi epilettiche associate alla sindrome di Dravet come terapia aggiuntiva ad altri medicinali per pazienti di età pari o superiore ai due anni Bestimmung/determina 444/2022	Neurologie Neurologia	Neurologie Neurologia	Neurologie Neurologia					
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	Behandlung der chronischen Niereninsuffizienz Trattamento della malattia renale cronica Bestimmung/determina 6/2023	Innere Medizin Medicina interna Nephrologie Nefrologia	Innere Medizin Medicina interna	Innere Medizin Medicina interna	Innere Medizin Medicina interna				

Name Arzneimittel Nome farmaco	Wirkstoff Principio attivo	Indikation Indicazione	KH Bozen Ospedale di Bolzano	KH Meran Ospedale di Merano	KH Brixen Ospedale di Bressanone	KH Bruneck Ospedale di Brunico	KH Schländers Ospedale di Silandro	KH Sterzing Ospedale di Vipiteno	KH Innichen Ospedale di San Candido	Ambulante Gesundheit- seinrichtungen Strutture sanitarie ambulatoriali
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: Monoterapia - 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. Terapia di associazione aggiuntiva (add-on) - In associazione con altri medicinali ipoglicemizzanti inclusa l'insulina, quando questi insieme a dieta e esercizio fisico, non forniscono un controllo adeguato della glicemia.	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	
Fycompa	Perampanel perampanel	Fycompa ist angezeigt als Zusatztherapie bei fokalen Anfällen mit oder ohne sekundäre Generalisierung bei Erwachsenen und Jugendlichen ab 12 Jahren mit Epilepsie. 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.	Neurologie Pädiatrie Neurologia Pediatria	Neurologie Neurologia		Neurologie Neurologia				
Fycompa	Perampanel perampanel	Fycompa ist wird angewendet als Zusatztherapie bei primär generalisierten tonisch-klonischen Anfällen bei Erwachsenen und Jugendlichen ab 12 Jahren mit idiopathischer generalisierter Epilepsie. 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.	Neurologie Pädiatrie Neurologia Pediatria	Neurologie Neurologia		Neurologie Neurologia				
Galafold	Migalastat migalastat	Dauerbehandlung von Erwachsenen und Jugendlichen ab einem Alter von 12 Jahren und älter mit gesicherter Morbus Fabry-Diagnose Trattamento a lungo termine negli adulti e negli adolescenti di età pari o superiore a dodici anni con una diagnosi accertata di malattia di Fabry Bestimmung/determina 83/2023	Innere Medizin Medicina interna Pädiatrie Pediatria							

Name Arzneimittel Nome farmaco	Wirkstoff Principio attivo	Indikation Indicazione	KH Bozen Ospedale di Bolzano	KH Meran Ospedale di Merano	KH Brixen Ospedale di Bressanone	KH Bruneck Ospedale di Brunico	KH Schlanders Ospedale di Silandro	KH Sterzing Ospedale di Vipiteno	KH Innichen Ospedale di San Candido	Ambulante Gesundheit- seinrichtungen Strutture sanitarie ambulatoriali
Galvus	Vildagliptin vildagliptin	Galvus ist angezeigt zur Behandlung von Diabetes mellitus Typ 2: Als Monotherapie - bei Patienten, die durch Diät und Bewegung allein nicht ausreichend therapiert sind und für die Metformin aufgrund von Gegenanzeigen oder Unverträglichkeiten nicht geeignet ist. In einer oralen Zweifach-Kombinationstherapie mit - 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. In einer oralen Dreifach-Kombinationstherapie mit - einem Sulfonylharnstoff und Metformin, wenn Diät und Bewegung zusätzlich zu einer Zweifachtherapie mit diesen Arzneimitteln zu keiner adäquaten glykämischen Kontrolle führen. 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. Galvus è indicato nel trattamento del diabete mellito di tipo 2: In monoterapia - 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. In duplice terapia orale in associazione a: - 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 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. 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	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	
Gavreto	Pralsetinib pralsetinib	Nicht-kleinzellige Lungenkarzinom carcinoma polmonare non a piccole cellule Bestimmung/determina 805/2022	Onkologie Oncologia	Onko- hämatologisches Day hospital Day hospital onco- ematologico	Onkologisches Day hospital Day hospital on- cologico	Onkologisches Day hospital Day hospital on- cologico				
Gazyvaro	Obinutuzumab obinutuzumab	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. 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 comorbidità che li rendono non idonei a una terapia a base di fludarabina a dose piena.	*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)				
Gazyvaro	Obinutuzumab obinutuzumab	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 progredient wurden. Gazyvaro in Kombination mit Chemotherapie, gefolgt von einer Gazyvaro Erhaltungstherapie bei Patienten mit einem Therapieansprechen wird angewendet bei Patienten mit nicht vorbehandeltem fortgeschrittenem FL. 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. 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.	Hämatologie Ematologia	Internistisches Day- Hospital Day-Hospital internistico						

Name Arzneimittel Nome farmaco	Wirkstoff Principio attivo	Indikation Indicazione	KH Bozen Ospedale di Bolzano	KH Meran Ospedale di Merano	KH Brixen Ospedale di Bressanone	KH Bruneck Ospedale di Brunico	KH Schlanders Ospedale di Silandro	KH Sterzing Ospedale di Vipiteno	KH Innichen Ospedale di San Candido	Ambulante Gesundheit- seinrichtungen Strutture sanitarie ambulatoriali
Gilenya	Fingolimod fingolimod	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: - Patienten mit hochaktiver Erkrankung trotz Behandlung mit einem vollständigen und angemessenen Zyklus mit mindestens einer krankheitsmodifizierenden Therapie oder - Patienten mit rasch fortschreitender schwerer schubförmig-remittierend verlaufender Multipler Sklerose, definiert durch zwei oder mehr Schübe mit Behinderungsprogression 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.	Neurologie Pädiatrie Neurologia Pediatría	Neurologie Neurologia		Neurologie Neurologia				
Gilenya	Fingolimod fingolimod	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: - 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; 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 con un aumento significativo del carico lesionale in T2 rispetto ad una precedente RM recentemente effettuata.								
Giotrif	Afatinib afatinib	GIOTRIF als Monotherapie wird angewendet zur Behandlung von EGFR-TKI-naïven erwachsenen Patienten mit lokal fortgeschrittenem und/oder metastasiertem nicht-kleinzelligen Lungenkarzinom (NSCLC) mit aktivierenden EGFR-Mutationen. GIOTRIF in monoterapia è indicato nel trattamento di pazienti adulti naïve agli inibitori 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	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 (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)	
Givlaari	Givosiran givosiran	Givlaari ist indiziert für die Behandlung einer akuten hepatischen Porphyrie (AHP) bei Erwachsenen und Jugendlichen ab 12 Jahren. 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.	Innere Medizin Gastroenterologi e Pädiatrie Medicina interna Gastroenterologi a Pediatría							
Glivec	Imatinib imatinib	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. 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)	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)	

Name Arzneimittel Nome farmaco	Wirkstoff Principio attivo	Indikation Indicazione	KH Bozen Ospedale di Bolzano	KH Meran Ospedale di Merano	KH Brixen Ospedale di Bressanone	KH Bruneck Ospedale di Brunico	KH Schlanders Ospedale di Silandro	KH Sterzing Ospedale di Vipiteno	KH Innichen Ospedale di San Candido	Ambulante Gesundheit- seinrichtungen Strutture sanitarie ambulatoriali
Glyxambi	Empagliflozin / Linagliptin empagliflozin / linagliptin	Glyxambi, eine Fixdosiskombination aus Empagliflozin und Linagliptin, wird angewendet bei Erwachsenen ab 18 Jahren mit Typ-2-Diabetes mellitus: - 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 Linagliptin behandelt wird. 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: - per migliorare il controllo della glicemia quando metformina e/o sulfanilurea (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	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	
Granupas	Aminosalicylsä ure Acido aminosalicilico	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. Granupas è indicato nell'ambito di un appropriato regime in associazione per la tubercolosi multifarmacoresistente, in pazienti adulti e pediatrici dai ventotto giorni di eta', quando un regime di trattamento efficace alternativo non puo' essere istituito per motivi di resistenza o tollerabilità'.	Infektionskrankheiten Malattie infettive							
Grazax	Gräserpollen – Phleum pratense Polline graminacee – Phleum pratense	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. 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.	Pädiatrie Dermatologie Pneumologie Pediatria Dermatologia Pneumologia	Pädiatrie Dermatologie Pediatria Dermatologia	Pädiatrie Pediatria	Pädiatrie Dermatologie Pediatria Dermatologia		Pädiatrie Pediatria		Pneumologie (betrieblicher Dienst) Pneumologia (aziendale)
Halaven	Eribulin eribulina	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. 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.	Onkologie Oncologia							
Hemangirol	Propranolol propranololo	HEMANGIOL ist zur Behandlung proliferativer infantiler Hämangiome, die eine systemische Therapie erfordern, angezeigt: - 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 Die Therapie wird bei Säuglingen zwischen 5 Wochen und 5 Monaten begonie. HEMANGIOL è indicato nel trattamento di emangiomi infantili in fase proliferativa che richiedono una terapia sistemica: - 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. Il trattamento deve essere iniziato in bambini di età compresa tra 5 settimane e 5 mesi.	Pädiatrie Dermatologie Pediatria Dermatologia		Pädiatrie Pediatria					

Name Arzneimittel Nome farmaco	Wirkstoff Principio attivo	Indikation Indicazione	KH Bozen Ospedale di Bolzano	KH Meran Ospedale di Merano	KH Brixen Ospedale di Bressanone	KH Bruneck Ospedale di Brunico	KH Schlanders Ospedale di Silandro	KH Sterzing Ospedale di Vipiteno	KH Innichen Ospedale di San Candido	Ambulante Gesundheit- seinrichtungen Strutture sanitarie ambulatoriali
Hemlibra	Emicizumab emicizumab	Hemlibra wird angewendet als Routineprophylaxe von Blutungsereignissen 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 Pediatría 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	
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 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. 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	
Iclusig	Ponatinib ponatinib	Iclusig ist indiziert bei erwachsenen Patienten mit • chronischer myeloischer Leukämie (CML) in der chronischen Phase, akzelerierten Phase oder Blastenkrise, 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: • 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.	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 Principio attivo	Indikation Indicazione	KH Bozen Ospedale di Bolzano	KH Meran Ospedale di Merano	KH Brixen Ospedale di Bressanone	KH Bruneck Ospedale di Brunico	KH Schlanders Ospedale di Silandro	KH Sterzing Ospedale di Vipiteno	KH Innichen Ospedale di San Candido	Ambulante Gesundheit- seinrichtungen Strutture sanitarie ambulatoriali
Idefirix	Imlifidase imlifidase	Hyperimmunität vor der Nierentransplantation Iperimmunità pre-trapianto di rene Bestimmung/determina 859/2022	Nephrologie Nefrologia							
Ilaris	Canakinumab canakinumab	Behandlung der systemischen juvenilen idiopathischen Arthritis in der Aktiven Phase,des Still-Syndroms bei Erwachsenen und der Periodische Fiebersyndrome Trattamento dell' artrite idiopatica giovanile sistemica in fase attiva, malattia di Still dell'adulto e sindromi da febbre periodica Bestimmung/determina 391/2022	Pädiatrie Pediatría Dermatologie Dermatologia	Dermatologie Dermatologia		Dermatologie Dermatologia Rheumatologie Reumatologia				
Iluvien	Fluocinolonacet	Behandlung von Sehstörungen in Verbindung mit chronischem diabetischem 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.	Augenheilkunde	Augenheilkunde		Augenheilkunde				
Iluvien	Fluocinolone fluocinolone	Rezidivierende nicht-infektiöse Uveitis uveite non infettiva recidivante Bestimmung 460/2022	Augenheilkunde Oculistica	Augenheilkunde Oculistica		Augenheilkunde Oculistica				
Imbruvica	Ibrutinib ibrutinib	IMBRUVICA ist indiziert zur Behandlung erwachsener Patienten mit rezidivierendem 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) recidivato 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) Medicina interna (Day- Hospital oncologico)	Innere Medizin (onkologisches Day- Hospital) 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 chemo-immunoterapia 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) Medicina interna (Day- Hospital oncologico)	Innere Medizin (onkologisches Day- Hospital) Medicina interna (Day- Hospital oncologico)				
Imcivree	Setmelatonid setmelatonide	Fettleibigkeit und Kontrolle des Hungergefühls im Zusammenhang mit Propiomelanocortin(POMC)-Mangel - Erwachsene und Kinder ab 6 Jahren Obesità e controllo della fame associati a deficit di propiomelanocortina (POMC) adulti e bambini di età pari o superiore a 6 anni Bestimmung/determina 562/2022	Dienst für Diätetik und klinische Ernährung Servizio di dietetica e nutrizione clinica							

Name Arzneimittel Nome farmaco	Wirkstoff Principio attivo	Indikation Indicazione	KH Bozen Ospedale di Bolzano	KH Meran Ospedale di Merano	KH Brixen Ospedale di Bressanone	KH Bruneck Ospedale di Brunico	KH Schlanders Ospedale di Silandro	KH Sterzing Ospedale di Vipiteno	KH Innichen Ospedale di San Candido	Ambulante Gesundheit- seinrichtungen Strutture sanitarie ambulatoriali
Imfinzi	Durvalumab durvalumab	Imfinzi ist angezeigt als Monotherapie zur Behandlung des lokal fortgeschrittenen, inoperablen nicht-kleinzelligen Lungenkarzinoms (NSCLC) bei Erwachsenen, deren Tumoren PD-L1 in $\geq 1\%$ 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 $\geq 1\%$ 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) Medicina interna (Day- Hospital oncologico)	Innere Medizin (onkologisches Day- Hospital) Medicina interna (Day- Hospital oncologico)				
Imfinzi	Durvalumab durvalumab	Kleinzelliges Lungenkarzinom carcinoma polmonare a piccole cellule Bestimmung/determina 766/2022	Onkologie Oncologia	Onko- hämATOlogisches Day hospital Day hospital onco ematologico	Onkologisches Day hospital Day hospital oncologico	Onkologisches Day hospital 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 bortezomib, e con dimostrata progressione della malattia durante l'ultima 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)				
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'amiloidosi a catene leggere (AL) in pazienti già trattati con terapia a base di bortezomib e di lenalidomide.	Pädiatrie Pediatría							
Incesync	Alogliptinbenzoat + Pioglitazonhydrochlorid Alogliptin benzoato + pioglitazone cloridrato	Incesync 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. Incesync ist indiziert als Behandlung der zweiten oder dritten Wahl bei erwachsenen Patienten ab 18 Jahren mit Typ-2-Diabetes mellitus: • 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. Incesync ist indiziert als Behandlung der zweiten oder dritten Wahl bei erwachsenen Patienten ab 18 Jahren mit Typ-2-Diabetes mellitus: • 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. Incesync ist indiziert als Behandlung der zweiten oder dritten Wahl bei erwachsenen Patienten ab 18 Jahren mit Typ-2-Diabetes mellitus: • 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.	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	
Inerebic	Fedratinimib fedratinimib	Myelofibrose mielofibrosi Bestimmung/determina 298/2022	Hämatologie Ematologia	Internistisches Day-Hospital Day Hospital- internistico	Onkologisches Day Hospital Day Hospital oncologico	Onkologisches Day Hospital Day Hospital oncologico				

Name Arzneimittel Nome farmaco	Wirkstoff Principio attivo	Indikation Indicazione	KH Bozen Ospedale di Bolzano	KH Meran Ospedale di Merano	KH Brixen Ospedale di Bressanone	KH Bruneck Ospedale di Brunico	KH Schlanders Ospedale di Silandro	KH Sterzing Ospedale di Vipiteno	KH Innichen Ospedale di San Candido	Ambulante Gesundheit- seinrichtungen Strutture sanitarie ambulatoriali
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 Bewegung, nicht ausreichend kontrollieren. 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: Monoterapia - 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. Terapia aggiuntiva - In associazione con altri ipoglicemizzanti, compresa l'insulina, quando questi, insieme alla dieta e all'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	
Jakavi	Ruxolitinib ruxolitinib	Polycythaemia vera (PV) Jakavi ist angezeigt für die Behandlung von Erwachsenen mit Polycythaemia vera, die resistent oder intolerant gegenüber Hydroxycarbamid sind. Policitemia vera (PV) Jakavi è indicato per il trattamento di pazienti adulti con policitemia vera che sono resistenti o intolleranti a idrossiurea.	*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	Jakavi ist angezeigt für die Behandlung von krankheitsbedingter Splenomegalie oder Symptomen bei Erwachsenen mit primärer Myelofibrose (auch bekannt als chronische idiopathische Myelofibrose), Post-Polycythaemia-vera-Myelofibrose oder Post-Essentieller-Thrombozythämie-Myelofibrose. 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.	*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	Typ-2-Diabetes mellitus Diabete mellito tipo 2	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	
Janumet	Sitagliptin + Metformin sitagliptin + metformina	Typ-2-Diabetes mellitus Diabete mellito tipo 2	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	
Januvia	Sitagliptin sitagliptin	Typ-2-Diabetes mellitus Diabete mellito tipo 2	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	
Jardiance	Empagliflozin	Typ-2-Diabetes mellitus Diabete mellito tipo 2	Innere Medizin	Innere Medizin	Innere Medizin	Innere Medizin	Innere Medizin	Innere Medizin	Innere Medizin	
Jardiance	Empagliflozin empagliflozin	Symptomatische chronische Herzinsuffizienz Insufficienza cardiaca cronica sintomatica Bestimmung/determina 367/2022	Kardiologie Cardiologia Medicina interna Innere Medizin Geriatrie Geriatrics	Kardiologie Cardiologia Medicina interna Innere Medizin Geriatrie Geriatrics	Medicina interna Innere Medizin	Medicina interna Innere Medizin	Medicina interna Innere Medizin	Medicina interna Innere Medizin	Medicina interna Innere Medizin	Medicina interna Innere Medizin
Jemperli	Dostarlimab dostarlimab	Endometriumkarzinom carcinoma endometriale Bestimmung/determina 597/2022	Onkologie Oncologia	Onko- hämatologisches Day hospital Day hospital Day hospital onco ematologico Ginecologia Gynäkologie	Onkologisches Day hospital Day hospital onco oncologico	Onkologisches Day hospital Day hospital onco oncologico				
Jentadueto	Metformin und Linagliptin metformina e linagliptin	Typ-2-Diabetes mellitus Diabete mellito tipo 2	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 Principio attivo	Indikation Indicazione	KH Bozen Ospedale di Bolzano	KH Meran Ospedale di Merano	KH Brixen Ospedale di Bressanone	KH Bruneck Ospedale di Brunico	KH Schlanders Ospedale di Silandro	KH Sterzing Ospedale di Vipiteno	KH Innichen Ospedale di San Candido	Ambulante Gesundheit- seinrichtungen Strutture sanitarie ambulatoriali
Jinarc	Tolvaptan tolvaptan	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. 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 evidenza di malattia in rapida progressione.	Nephrologie Nefrologia	Innere Medizin Medicina interna	Innere Medizin Medicina interna	Innere Medizin Medicina interna				
Jinarc	Tolvaptan tolvaptan	Zystenentwicklung und Niereninsuffizienz bei autosomal-dominanter polyzystischer Nierenerkrankung (ADPKD) bei Erwachsenen mit chronischer Nierenerkrankung (CKD) sviluppo di cisti ed insufficienza renale associata al rene policistico autosomico dominante (ADPKD) in adulti con malattia renale cronica (CKD) Bestimmung/determina 723/2022	Nephrologie Nefrologia							
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 Pädiatrie Ematologia Pediatria							
Jyseleca	Filgotinib	Mittelschwerer bis schwerer aktiver rheumatoider Arthritis bei erwachsenen Patienten Artrite reumatoide in fase attiva da moderata a severa nei pazienti adulti Bestimmung/Determina 995/2021	Neurologie Neurologia	Neurologie Neurologia		Neurologie Neurologia				
Kadcyla	trastuzumab emtansine	HER2-positive Brustkrebs im Frühstadium Tumore mammario in stadio iniziale HER2 + Determina/Bestimmung 1094/2021	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)	
Kaftrio	Ivacaftor Tezacaftor Elexacaftor	Behandlung von Mukoviszidose bei Patienten ab 12 Jahren trattamento della fibrosi cistica in pazienti di età pari e superiore a dodici anni Bestimmung/Determina 571/2021	Innere Medizin Medicina Interna Pädiatrie Pediatria Pneumologie Pneumologia	Innere Medizin Medicina Interna Pädiatrie Pediatria	Innere Medizin Medicina interna Pädiatrie Pediatria	Innere Medizin Medicina Interna Pädiatrie Pediatria				
Kaftrio	Elexacaftor/Tezacaftor/Ivacaftor elexacaftor/tezacaftor/ivacaftor	In Kombination mit Ivacaftor - Mukoviszidose In associazione con ivacaftor - fibrosi cistica Bestimmungen/determine 248/2022 und/e 680/2022	Innere Medizin Medicina interna Pädiatrie Pediatria Pneumologie Pneumologia	Innere Medizin Medicina interna Pädiatrie Pediatria	Innere Medizin Medicina interna Pädiatrie Pediatria	Innere Medizin Medicina interna Pädiatrie Pediatria				
Kalydeco	Ivacaftor ivacaftor	Mucoviszidose - in Kombination mit Ivacaftor/Tezacaftor/Elexacaftor fibrosi cistica - in combinazione con ivacaftor/tezacaftor/elexacaftor Bestimmung/determina 681/2022	Pädiatrie Pediatria Innere Medizin Medicina interna Pneumologie Pneumologia	Pädiatrie Pediatria Innere Medizin Medicina interna	Pädiatrie Pediatria Innere Medizin Medicina interna	Pädiatrie Pediatria Innere Medizin Medicina interna				
Kalydeco	Ivacaftor	Behandlung von erwachsenen Patienten oder pädiatrischen Patienten mit Mukoviszidose Trattamento di pazienti adulti e pediatrici affetti da fibrosi cistica Bestimmung/Determina 785, 786/2021	Innere Medizin Medicina Interna Pädiatrie Pediatria Pneumologie Pneumologia	Innere Medizin Medicina Interna Pädiatrie Pediatria	Innere Medizin Medicina Interna Pädiatrie Pediatria	Innere Medizin Medicina Interna Pädiatrie Pediatria				
Kalydeco	Ivacaftor ivacaftor	Mukoviszidose - im Rahmen einer Kombinationsbehandlung mit Tezacaftor/Ivacaftor-Tabletten zur Behandlung von Patienten ab 6 Jahren Fibrosi cistica - in associazione con ivacaftor/tezacaftor compresse per il trattamento di pazienti di età pari e superiore a 6 anni Bestimmung/determina 294/2022	Innere Medizin Medicina interna Pädiatrie Pediatria Pneumologie Pneumologia	Innere Medizin Medicina interna Pädiatrie Pediatria	Innere Medizin Medicina interna Pädiatrie Pediatria	Innere Medizin Medicina interna Pädiatrie Pediatria				

Name Arzneimittel Nome farmaco	Wirkstoff Principio attivo	Indikation Indicazione	KH Bozen Ospedale di Bolzano	KH Meran Ospedale di Merano	KH Brixen Ospedale di Bressanone	KH Bruneck Ospedale di Brunico	KH Schländers Ospedale di Silandro	KH Sterzing Ospedale di Vipiteno	KH Innichen Ospedale di San Candido	Ambulante Gesundheit- seinrichtungen Strutture sanitarie ambulatoriali
Kanuma	Sebelipase alfa sebelipasi alfa	KANUMA wird angewendet zur langfristigen Enzyersatztherapie (EET) bei Patienten aller Altersgruppen mit einem Mangel an lysosomaler saurer Lipase (LAL-Mangel). KANUMA wird angewendet zur langfristigen Enzyersatztherapie (EET) bei Patienten aller Altersgruppen mit einem Mangel an lysosomaler saurer Lipase (LAL-Mangel)	Pädiatrie Pediatria							
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							
Kengrexal	Cangrelor cangrelor	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.								
Kesimpta	Ofatumumab ofatumumab	Sclerosi multipla Multiple Sklerose Bestimmung/determina 244/2022	Neurologie Neurologia	Neurologie Neurologia		Neurologie Neurologia				
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 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)				
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)				

Name Arzneimittel Nome farmaco	Wirkstoff Principio attivo	Indikation Indicazione	KH Bozen Ospedale di Bolzano	KH Meran Ospedale di Merano	KH Brixen Ospedale di Bressanone	KH Bruneck Ospedale di Brunico	KH Schlanders Ospedale di Silandro	KH Sterzing Ospedale di Vipiteno	KH Innichen Ospedale di San Candido	Ambulante Gesundheit- seinrichtungen Strutture sanitarie ambulatoriali
Keytruda	Pembrolizumab pembrolizumab	Keytruda ist als Monotherapie zur Behandlung des lokal fortgeschrittenen oder metastasierenden NSCLC mit PD-L1 exprimierenden Tumoren (TPS $\geq$ 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 $\geq$ 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 negli adulti il cui tumore non è positivo per mutazioni 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 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.	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)				
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.	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 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) recidivato 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.	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 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.	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)				

Name Arzneimittel Nome farmaco	Wirkstoff Principio attivo	Indikation Indicazione	KH Bozen Ospedale di Bolzano	KH Meran Ospedale di Merano	KH Brixen Ospedale di Bressanone	KH Bruneck Ospedale di Brunico	KH Schlanders Ospedale di Silandro	KH Sterzing Ospedale di Vipiteno	KH Innichen Ospedale di San Candido	Ambulante Gesundheit- seinrichtungen Strutture sanitarie ambulatoriali
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.	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	Kolorektalkarzinom carcinoma del colon-retto Bestmmung/determina 111/2022	Onkologie oncologia	Onko- hämatologisches Day Hospital Day-Hospital onco-	Internistisches Day-Hospital Day-hospital internistico	Internistisches Day- Hospital Day-hospital internistico				
Keytruda	Pembrolizumab pembrolizumab	Hodgkin-Lymphom linfoma di Hodgkin Bestimmung/determina 631/2022	Hämatologie Ematologia	Onko- hämatologisches Day hospital Day hospital onco ematologico						
Kineret	Anakinra	Behandlung des familiären Mittelmeerfiebers Trattamento della febbre mediterranea familiare Bestimmung/Determina 878/2021	Rheumatologie (betrieblicher Dienst) Servizio Aziendale di Reumatologia							
Kineret	Anakinra anakinra	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. Kineret kann als Monotherapie oder in Kombination mit anderen entzündungshemmenden Arzneimitteln und Basistherapeutika (DMARD) angewendet werden. 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. Kineret può essere somministrato in monoterapia o in associazione con altri farmaci antinfiammatori e farmaci antireumatici modificanti la malattia (disease-modifying antirheumatic drugs, DMARD).	Dermatologie Dermatologia	Innere Medizin Dermatologie Medicina interna Dermatologia	Innere Medizin Medicina interna	Dermatologia Dermatologia			Betrieblicher Dienst für Rheumatologie Servizio di reumatologia aziendale	
Kineret	Anakinara anakinara	Benandlung von Covid-19 bei Erwachsenen Patienten mit Lungenentzündung Trattamento del Covid-19 in pazienti adulti affetti da polmonite Bestimmung/determina 825/2022	Infektionskrankheit en Malattie infettive 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	

Name Arzneimittel Nome farmaco	Wirkstoff Principio attivo	Indikation Indicazione	KH Bozen Ospedale di Bolzano	KH Meran Ospedale di Merano	KH Brixen Ospedale di Bressanone	KH Bruneck Ospedale di Brunico	KH Schlanders Ospedale di Silandro	KH Sterzing Ospedale di Vipiteno	KH Innichen Ospedale di San Candido	Ambulante Gesundheits- einrichtungen Strutture sanitarie ambulatoriali
Kisqali	Ribociclib ribociclib	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. 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).	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	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. Bei prä- oder perimenopausalen Frauen sollte die endokrine Therapie mit einem LHRH-Agonisten (LHRH = Luteinising Hormone-Releasing Hormone) kombiniert werden. 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).	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)	
Komboglyze	Saxagliptin + Metformin saxagliptin+ metformina	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. 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. 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. 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 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	
Kuvan	Sapropterin sapropterina	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. Kuvan è indicato per il trattamento dell'iperfenilalaninemia (HPA) in soggetti adulti e pazienti pediatrici di qualsiasi età affetti da fenilchetonuria (PKU), che hanno mostrato di rispondere a tale trattamento.	Pädiatrie Innere Medizin Gastroenterologi e Pediatria Medicina interna Gastroenterologi a							
Kuvan	Sapropterin sapropterina	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. 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.	Pädiatrie Innere Medizin Gastroenterologi e Pediatria Medicina interna Gastroenterologi a							

Name Arzneimittel Nome farmaco	Wirkstoff Principio attivo	Indikation Indicazione	KH Bozen Ospedale di Bolzano	KH Meran Ospedale di Merano	KH Brixen Ospedale di Bressanone	KH Bruneck Ospedale di Brunico	KH Schlanders Ospedale di Silandro	KH Sterzing Ospedale di Vipiteno	KH Innichen Ospedale di San Candido	Ambulante Gesundheit- seinrichtungen Strutture sanitarie ambulatoriali
Kyprolis	Carfilzomib carfilzomib	Kyprolis ist in Kombination mit entweder Lenalidomid und Dexamethason oder Dexamethason allein zur Behandlung von erwachsenen Patienten mit multiplem Myelom indiziert, die mindestens eine vorangegangene Therapie erhalten haben. 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.	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)				
Lagevrio	Molnupiravir molnupiravir	COVID-19 Bestimmung/determina 1644/2021	Infektionskrankheiten Malattie infettive Innere Medizin	Innere Medizin Medicina interna Geriatrie Geriatría	Innere Medizin Medicina interna	Innere Medizin Medicina interna	Innere Medizin Medicina interna	Innere Medizin Medicina interna	Innere Medizin Medicina interna	
Lamzedo	Velmanase alfa velmanase alfa	Enzyersatztherapie zur Behandlung nicht neurologischer Manifestationen bei Patienten mit leichter bis mittelschwerer Alpha-Mannosidose. Terapia enzimatica sostitutiva per il trattamento di manifestazioni non neurologiche in pazienti affetti da alfa-mannosidosi da lieve a moderata.	Pädiatrie Pediatria							
Latuda	Lurasidonhydrochlorid lurasidone cloridrato	Behandlung der Schizophrenie bei Erwachsenen und Jugendlichen im Alter ab 13 Jahren Trattamento della schizofrenia negli adulti e negli adolescenti a partire dai 13 anni di età Bestimmung/determina 9/2023		Kinderneuro- psychiatrie Neuropsichiatri a infantile						
Laventair	Umeclidiniumbromid/Vilanterol umecclidinio/vila	LAVENTAIR ist für die bronchialerweiternde Erhaltungstherapie zur Symptomlinderung bei erwachsenen Patienten mit chronisch-obstruktiver Lungenerkrankung (COPD) angezeigt. LAVENTAIR è indicato come trattamento broncodilatatore di mantenimento per alleviare i sintomi nei pazienti adulti con malattia polmonare ostruttiva cronica (BPCO)	Pneumologie Innere Medizin Geriatrie Pneumologia Medicina interna Geriatría	Innere Medizin Geriatrie Medicina interna Geriatría	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)
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 Gastroenterologi e Oncologia Gastroenterologi a	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)				
Lenvima/Keytruda	Lenvatinib/Pembrolizumab lenvatinib/pembrolizumab	Endometriumkarzinom (EC) carcinoma endometriale (EC) Bestimmung/determina 37873/2022	Onkologie oncologia	Onko- hämatologisches Day Hospital Day Hospital Day-Hospital onco-	Onkologisches Day Hospital Day Hospital oncologico	Onkologisches Day Hospital Day Hospital oncologico				
Lequivio	Inclisiran inclisiran	Hypercholesterolemie ipercolesterolemia Bestimmung/determina 667/2022	Kardiologie Cardiologia Innere Medizin Medicina interna Neurologie Neurologia	Kardiologie Cardiologia Innere Medizin Medicina interna Neurologie Neurologia	Innere Medizin Medicina interna	Innere Medizin Medicina interna Neurologie Neurologia				
Leqvio	Inclisiran inclisiran	Hypercholesterinämie ipercolesterolemia Bestimmung/determina 52/2023	Innere Medizin Medicina interna Neurologie Neurologia Kardiologie Cardiologia	Innere Medizin Medicina interna Neurologie Neurologie Kardiologie Cardiologia	Innere Medizin Medicina interna	Innere Medizin Medicina interna Neurologie Neurologia				

Name Arzneimittel Nome farmaco	Wirkstoff Principio attivo	Indikation Indicazione	KH Bozen Ospedale di Bolzano	KH Meran Ospedale di Merano	KH Brixen Ospedale di Bressanone	KH Bruneck Ospedale di Brunico	KH Schlanders Ospedale di Silandro	KH Sterzing Ospedale di Vipiteno	KH Innichen Ospedale di San Candido	Ambulante Gesundheit- seinrichtungen Strutture sanitarie ambulatoriali
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				
Libtayo	Cemiplimab cemiplimab	Nicht-kleinzelliges Lungenkarzinom carcinoma polmonare non a piccole cellule Bestimmung/determina 566/2022	Onkologie Oncologia	Onko- hämatologisches Day hospital Day hospital Day hospital onco ematologico	Onkologisches Day hospital Day hospital oncologico	Onkologisches Day hospital Day hospital oncologico				
Libtayo	Cemiplimab cemiplimab	Basalzellkarzinom carcinoma basocellulare Bestimmung/determina 566/2022	Dermatologie Dermatologia	Dermatologie Dermatologia		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 Geriatrie Neurologie Hämatologie Gefäßchirurgie Orthopädie Chirurgie Pneumologie Medicina interna Cardiologia Geriatria Neurologia Ematologia Chirurgia vascolare Ortopedia Chirurgia Pneumologia	Innere Medizin Kardiologie Geriatrie Neurologie Orthopädie Chirurgie Internistisches Day- Hospital Medicina interna Cardiologia Geriatria Neurologia Ortopedia Chirurgia Day- Hospital internistico	Innere Medizin Orthopädie Chirurgie Medicina interna Ortopedia Chirurgia	Innere Medizin Neurologie Orthopädie Chirurgie Medicina interna Neurologia Ortopedia Chirurgia	Innere Medizin Chirurgie Medicina interna Chirurgia	Innere Medizin Chirurgie Neurorehabilita- tion Medicina interna Chirurgia	Innere Medizin Chirurgie Medicina interna Chirurgia	Gesundheits- sprengel Gries - Quirein Gesundheits- sprengel Meran Pneumologie (betrieblicher Dienst) Distretto sanitario Gries – San Quirino Distretto sanitario di Merano Pneumologia (servizio aziendale)
Lokelma	ciclosilicato di sodio e zirconio (ZS)	Hyperkaliämie bei erwachsenen Patienten Ipercaliemia nei pazienti adulti Determina 1001/2021	Nephrologie Nefrologia Innere Medizin Medicina Interna Kardiologia Cardiologia	Innere Medizin Medicina Interna Kardiologie Cardiologia	Innere Medizin Medicina Interna	Innere Medizin Medicina Interna	Innere Medizin Medicina Interna	Innere Medizin Medicina Interna	Innere Medizin Medicina Interna	
Lorviqua	Lorlatinib	Nicht-kleinzelliges Lungenkarzinom Carcinoma polmonare non a piccole cellule Bestimmung/Determina 849/2021	Onkologie Oncologia	Internistisches Day-Hospital Day-Hospital internistico	Onkologisches- Day Hospital Day- Hospital oncologico	Onkologisches- Day Hospital Day Hospital- oncologico				
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) (Venastverschluss oder Zentralvenenverschluss). 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).	Augenheilkunde Oculistica	Augenheilkunde Oculistica		Augenheilkunde Oculistica				

Name Arzneimittel Nome farmaco	Wirkstoff Principio attivo	Indikation Indicazione	KH Bozen Ospedale di Bolzano	KH Meran Ospedale di Merano	KH Brixen Ospedale di Bressanone	KH Bruneck Ospedale di Brunico	KH Schlanders Ospedale di Silandro	KH Sterzing Ospedale di Vipiteno	KH Innichen Ospedale di San Candido	Ambulante Gesundheit- seinrichtungen Strutture sanitarie ambulatoriali
Lucentis	Ranibizumab ranibizumab	Behandlung einer Visusbeeinträchtigung infolge einer chorioidalen Neovaskularisation (CNV) aufgrund einer pathologischen Myopie (PM). Trattamento della diminuzione visiva causata da neovascolarizzazione corioideale (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 chorioidalen Neovaskularisation (CNV). Lucentis è indicato negli adulti per il trattamento della diminuzione visiva causata da neovascolarizzazione corioideale (CNV).	Augenheilkunde Oculistica	Augenheilkunde Oculistica		Augenheilkunde Oculistica				
Lucentis	ranibizumab	Frühgeborenen-Retinopathie (ROP) Retinopatia del prematuro (ROP) Determina 1002/2021	Augenheilkunde Oculistica							
Lutathera	Lutetium (177Lu)- Oxodotreotide lutezio-177Lu- oxodotreotide	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, Eileiterkarzinoms 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 e IV secondo FIGO) BRCA1/2-mutato (mutazione nella linea germinale e/o mutazione somatica), cancro della tuba di Falloppio o cancro peritoneale primitivo, che sono in risposta (completa o parziale) dopo il completamento della chemioterapia di prima linea 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 (onkologisches Day- Hospital) Medicina interna (Day- Hospital oncologico)				

Name Arzneimittel Nome farmaco	Wirkstoff Principio attivo	Indikation Indicazione	KH Bozen Ospedale di Bolzano	KH Meran Ospedale di Merano	KH Brixen Ospedale di Bressanone	KH Bruneck Ospedale di Brunico	KH Schländers Ospedale di Silandro	KH Sterzing Ospedale di Vipiteno	KH Innichen Ospedale di San Candido	Ambulante Gesundheit- seinrichtungen Strutture sanitarie ambulatoriali
Lynparza	Olaparib olaparib	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. 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. 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. 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.	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)				
Lynparza	Olaparib olaparib	High-gradeepitheliale Ovarialkarzinom Cancro epiteliale dell'ovaio di alto grado avanzato Eileiterkarzinoms oder primären Peritonealkarzinoms Cancro della tuba di Falloppio o cancro peritoneale primitivo Metastasierte kastrationsresistente Prostatakrebs mit BRCA1- oder 2-Mutation Cancro della prostata metastatico resistente alla castrazione e con mutazione nei geni BRCA1/2 Bestimmung/determina 194/2022	Onkologie Oncologia	Onko- hämatologisches Day Hospital Day-Hospital onco- ematologico						
Lyxumia	Lixisenatid lixisenatide	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. 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.	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 Principio attivo	Indikation Indicazione	KH Bozen Ospedale di Bolzano	KH Meran Ospedale di Merano	KH Brixen Ospedale di Bressanone	KH Bruneck Ospedale di Brunico	KH Schlanders Ospedale di Silandro	KH Sterzing Ospedale di Vipiteno	KH Innichen Ospedale di San Candido	Ambulante Gesundheit- seinrichtungen Strutture sanitarie ambulatoriali
MabThera	Rituximab rituximab	MabThera ist in Kombination mit einer Chemotherapie für die Erstbehandlung von Patienten mit follikulärem Lymphom im Stadium III-IV angezeigt. - Eine MabThera Erhaltungstherapie ist angezeigt zur Behandlung von Patienten mit follikulärem D177 die auf eine Induktionstherapie angesprochen haben. - MabThera ist als Monotherapie für die Behandlung von Patienten mit follikulärem 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, diffusum großzelligen 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.B177 - 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-Hodgkin, CD20 positivo, diffuso a grandi cellule B, in associazione a chemioterapia CHOP (ciclofosfamide, doxorubicina, vvincristina, prednisolone)	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)	
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 di diagnostica per immagini.	Neurologie Neurologia	Neurologie Neurologia		Neurologie Neurologia				
Mayzent	Siponimod	Behandlung erwachsener Patienten mit sekundär progredienter Multipler Sklerose Trattamento di pazienti adulti con sclerosi multipla secondariamente progressiva Bestimmung/Determina 409/2021 und Bestimmung/determina 797/2022	Neurologie Neurologia	Neurologie Neurologie		Neurologie Neurologia				
Medikinet	Methylphenidat metilfenidato	Aufmerksamkeitsdefizit-/Hyperaktivitätsstörung (ADHS). Disturbo da deficit dell'attenzione e iperattività (Attention-Deficit/Hyperactivity Disorder – ADHD). Bestimmung/determina 141/2013	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
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	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	Day- Hospital) Medicina interna (Day-Hospital oncologico)	Day- Hospital) Medicina interna (Day-Hospital oncologico)				

Name Arzneimittel Nome farmaco	Wirkstoff Principio attivo	Indikation Indicazione	KH Bozen Ospedale di Bolzano	KH Meran Ospedale di Merano	KH Brixen Ospedale di Bressanone	KH Bruneck Ospedale di Brunico	KH Schländers Ospedale di Silandro	KH Sterzing Ospedale di Vipiteno	KH Innichen Ospedale di San Candido	Ambulante Gesundheit- seinrichtungen Strutture sanitarie ambulatoriali
Mektovi	Binimetinib binimetinib	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)				
Miglustat Dipharma	Miglustat	Orale Behandlung der Gaucher-Krankheit Typ 1 bei erwachsenen Patienten und von progressiven neurologischen Manifestationen bei erwachsenen und pädiatrischen Patienten mit Niemann-Pick-Krankheit Typ C. Trattamento orale della malattia di Gaucher di tipo 1 in pazienti adulti e per il trattamento delle manifestazioni neurologiche progressive in pazienti adulti ed in pazienti in età pediatrica affetti dalla malattia di Niemann-Pick di tipo C. Bestimmung/Determina 38/2021	Pädiatrie Pediatria							
Minjuvi	Tafasitamab tafasitamab	Aggressives B-Zell-Non-Hodgkin-Lymphom (NHL) linfoma non-hodgkin (LNH) a cellule b aggressivo Bestimmung/determina 788/2022	Onkologie Oncologia	Onko- hämatologisches Day hospital Day hospital Day hospital onco- ematologico	Onkologisches Day hospital Day hospital Day hospital oncologico	Onkologisches Day hospital Day hospital 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 multiplem Myelom zu verbessern, die nicht ausreichend Stammzellen mobilisieren. Mozobil è indicato in combinazione con G-CSF per incrementare la mobilitazione delle cellule staminali ematopoietiche al sangue periferico per la raccolta e il conseguente trapianto autologo in pazienti con linfoma e mieloma multiplo con una scarsa mobilitazione 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	
Mvasi 648	Bevacizumab bevacizumab	Behandlung der neovaskulären (feuchten) altersabhängigen Makuladegeneration (AMD). Trattamento della degenerazione maculare neovascolare (essudativa) correlata all'età (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				

Name Arzneimittel Nome farmaco	Wirkstoff Principio attivo	Indikation Indicazione	KH Bozen Ospedale di Bolzano	KH Meran Ospedale di Merano	KH Brixen Ospedale di Bressanone	KH Bruneck Ospedale di Brunico	KH Schlanders Ospedale di Silandro	KH Sterzing Ospedale di Vipiteno	KH Innichen Ospedale di San Candido	Ambulante Gesundheit- seinrichtungen Strutture sanitarie ambulatoriali
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 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.	Innere Medizin Pädiatrie Medicina interna Pediatria							
Mylepta	Metreleptin metreleptina	Wird angewendet als Leptin-Ersatztherapie, die in Kombination mit einer Diät zur Behandlung der Folgen eines Leptinmangels bei Patienten mit Lipodystrophie (LD) mit bestätigter angeborener generalisierter LD (Berardinelli-Seip-Syndrom) - Erwachsene und Kinder ab 12 Jahren È indicato in aggiunta alla dieta come terapia sostitutiva per il trattamento delle complicanze da deficit di leptina in pazienti affetti da lipodistrofia (LD) con diagnosi confermata di LD parziale familiare o di LD parziale acquisita(sindrome di Barraquer Simons) - Adulti e bambini di età pari o superiore ai 12 anni. Bestimmung/determina 329/2022	Medicina interna Innere Medizin Pädiatrie Pediatria Gastroenergie Gastroenterologia							
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							
Natalizumab (Originalpräparat 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 durchgeführten 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 Pediatria	Neurologie Neurologia		Neurologie Neurologia				
Neotigason	Acitretin acitretina	Schwere Formen der Psoriasis (einschließlich Formen, die mit Arthropathie einhergehen); Verhornungsstörungen 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				

Name Arzneimittel Nome farmaco	Wirkstoff Principio attivo	Indikation Indicazione	KH Bozen Ospedale di Bolzano	KH Meran Ospedale di Merano	KH Brixen Ospedale di Bressanone	KH Bruneck Ospedale di Brunico	KH Schländers Ospedale di Silandro	KH Sterzing Ospedale di Vipiteno	KH Innichen Ospedale di San Candido	Ambulante Gesundheit- seinrichtungen Strutture sanitarie ambulatoriali
Nilemdo	Bempedoinsäure acido bempedoico	Primäre Hypercholesterinämie (heterozygot familiär und nicht-familiär) oder gemischte Dyslipidämie, adjuvant zu einer Diät, als Monotherapie oder in Kombination mit anderen Therapien Ipercolesterolemia primaria (familiare eterozigote e non familiare) o dislipidemia mista, in aggiunta alla dieta, in monoterapia oppure in associazione ad altre terapie Bestimmung/determina 20/2023	Innere Medizin Medicina interna Neurologie Neurologia Kardiologie Cardiologia	Innere Medizin Medicina interna Neurologie Neurologia Kardiologie Cardiologia	Innere Medizin Medicina interna	Innere Medizin Medicina interna 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)	
Note 99 Nota 99	Dreifachkombination LAMA + LABA + ICS Triplice associazione	Chronische obstruktive Lungenerkrankung (COPD) Broncopneumopatia cronica ostruttiva (BPCO) Bestimmung/determina 118/2022	Innere Medizin Medicina interna Geriatrie Geriatría Pneumologie Pneumologia	Innere Medizin Medicina interna Geriatrie Geriatría	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 pneumologico aziendale)
Note 75 Nota 75	Alprostadil Avanafil Sildenafil Tadalafil Vardenafil alprostadil avanafil sildenafil tadalafil vardenafil	Die Verschreibung von Phosphodiesterase PDE-5 Hemmern (Avanafil, Sildenafil, Tadalafil, Vardenafil) zu Lasten des gesamtstaatlichen Gesundheitsdienstes ist beschränkt auf Patienten mit neurogener erektilen Dysfunktion aufgrund einer unvollständigen Läsion des Rückenmarks oder des Plexus pelvici, welche durch traumatische, entzündliche/degenerative oder iatrogene 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 unvollständigen Läsion des Rückenmarks oder des Plexus pelvici, bei denen ein fehlendes Ansprechen, Intolleranz oder Nebenwirkung auf die PDE-5 Hemmer vorliegt, und 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 erettile neurogena da lesione incompleta del midollo spinale o del plesso pelvico, di origine traumatica, infiammatoria/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 erettile da lesioni complete del midollo spinale, e ai pazienti con disfunzione erettile 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. Antikoagulation 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	Innere Medizin Medicina interna	Innere Medizin Medicina interna	Innere Medizin Medicina interna	Innere Medizin Medicina interna	
Nubriveo	Brivaracetam brivaracetam	Nubriveo wird angewendet zur Zusatzbehandlung lokaler Anfälle mit oder ohne sekundäre Generalisierung bei Erwachsenen und Jugendlichen ab 16 Jahren mit Epilepsie. Nubriveo 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 eosinofilo refrattario severo in pazienti adulti, adolescenti e bambini di età pari o superiore a 6 anni.	Pneumologie Pädiatrie Pneumologia Pediatria							Pneumologie (betrieblicher Dienst) Pneumologia (aziendale)

Name Arzneimittel Nome farmaco	Wirkstoff Principio attivo	Indikation Indicazione	KH Bozen Ospedale di Bolzano	KH Meran Ospedale di Merano	KH Brixen Ospedale di Bressanone	KH Bruneck Ospedale di Brunico	KH Schlanders Ospedale di Silandro	KH Sterzing Ospedale di Vipiteno	KH Innichen Ospedale di San Candido	Ambulante Gesundheit- seinrichtungen Strutture sanitarie ambulatoriali
Nustendi	Bempedoinsäure/ Ezetimib Acido bempedoico/ ezetimibe	Primäre Hypercholesterinämie (heterozygot familiär und nicht-familiär) oder gemischte Dyslipidämie, adjuvant zu einer Diät, als Monotherapie oder in Kombination mit anderen Therapien Ipercolesterolemia primaria (familiare eterozigote e non familiare) o dislipidemia mista, in aggiunta alla dieta, in monoterapia oppure in associazione ad altre terapie Bestimmung/determina 21/2023	Innere Medizin Medicina interna Neurologie Neurologia Kardiologie Cardiologia	Innere Medizin Medicina interna Neurologie Neurologia Kardiologie Cardiologia	Innere Medizin Medicina interna	Innere Medizin Medicina interna Neurologie Neurologia				
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 Pediatria							
Ocaliva	Obeticholsäure acido obeticolico	OCALIVA wird angewendet für die Behandlung der primären biliären Cholangitis (auch unter der Bezeichnung primäre biliäre 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	Innere Medizin Medicina interna	Innere Medizin Medicina interna	Innere Medizin Medicina interna	Innere Medizin 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)
Ofev	Nintedanib nintedanib	Idiopathische Lungenfibrose Fibrosi polmonare fibrosante cronica- fenotipo fibrosante progressivo Bestimmung/determina 193/2022	Pneumologie Pneumologia			Rheumatologie Reumatologia				Pneumologie(betrieblicher Dienst) Pneumologia(aziendale)
Okambi	Lumacaftor/ivacaftor	Behandlung von Mukoviszidose bei pädiatrischen Patienten Trattamento della fibrosi cistica in pazienti pediatrici Bestimmungen/Determine 788, 789, 790 /2021	Innere Medizin Medicina Interna Pädiatrie Pediatria Pneumologie Pneumologia	Innere Medizin Medicina Interna Pädiatrie Pediatria	Innere Medizin Medicina Interna Pädiatrie Pediatria	Innere Medizin Medicina Interna Pädiatrie Pediatria				

Name Arzneimittel Nome farmaco	Wirkstoff Principio attivo	Indikation Indicazione	KH Bozen Ospedale di Bolzano	KH Meran Ospedale di Merano	KH Brixen Ospedale di Bressanone	KH Bruneck Ospedale di Brunico	KH Schlanders Ospedale di Silandro	KH Sterzing Ospedale di Vipiteno	KH Innichen Ospedale di San Candido	Ambulante Gesundheit- seinrichtungen Strutture sanitarie ambulatoriali
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 Anwendung eines Thiazolidindions geeignet erscheint, wenn eine Thiazolidindion-Monotherapie, zusammen mit einer Diät und Bewegung, den Blutzucker nicht ausreichend kontrolliert. - 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. Terapia di associazione aggiuntiva (add-on): Onglyza è indicato in pazienti adulti con diabete mellito di tipo 2 per migliorare il controllo glicemico: - 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 sulfanilurea, quando la sulfanilurea 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 sulfanilurea 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.	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	
Onpattro	Patisiran patisiran	Onpattro wird zur Behandlung der hereditären Transthyretin-Amyloidose (hATTR-Amyloidose) bei erwachsenen Patienten mit Polyneuropathie der Stadien 1 oder 2 angewendet. Onpattro ist indicato per il trattamento dell'amiloidosi ereditaria mediata dalla transtiretina (amiloidosi hATTR) in pazienti adulti affetti da polineuropatia allo stadio 1 o stadio 2.	Neurologie Pädiatrie Neurologia Pediatria							
Opdivo	Nivolumab nivolumab	OPDIVO ist als Monotherapie bei Erwachsenen für die Behandlung des fortgeschrittenen (nicht resezierbaren oder metastasierten) Melanoms indiziert. OPDIVO ist indicato in monoterapia per il trattamento del melanoma avanzato (non resecabile o metastatico) negli adulti.	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)				
Opdivo	Nivolumab nivolumab	OPDIVO ist zur Behandlung des lokal fortgeschrittenen oder metastasierten nicht-kleinzelligen Lungenkarzinoms (NSCLC) mit plattenepithelialer Histologie nach vorheriger Chemotherapie bei Erwachsenen indiziert. OPDIVO ist indicato per il trattamento del carcinoma polmonare non a piccole cellule (NSCLC) localmente avanzato o metastatico dopo una precedente chemioterapia negli adulti.	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	OPDIVO ist als Monotherapie bei Erwachsenen zur Behandlung des fortgeschrittenen Nierenzellkarzinoms nach Vortherapie indiziert. OPDIVO ist indicato in monoterapia per il trattamento del carcinoma a cellule renali avanzato dopo precedente terapia negli adulti.	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	Opdivo ist als Monotherapie zur Behandlung des rezidierten oder metastasierten Plattenepithelkarzinoms des Kopf-Hals-Bereichs bei Erwachsenen mit einer Progression während oder nach einer platinbasierten Therapie indiziert. Opdivo ist 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 ist indicato in monoterapia per il trattamento di pazienti adulti affetti da linfoma di Hodgkin classico recidivante o refrattario dopo trapianto autologo di cellule staminali (ASCT) e trattamento con brentuximab vedotin.	Hämatologie Ematologia	Internistisches Day- Hospital Day- Hospital internistico						

Name Arzneimittel Nome farmaco	Wirkstoff Principio attivo	Indikation Indicazione	KH Bozen Ospedale di Bolzano	KH Meran Ospedale di Merano	KH Brixen Ospedale di Bressanone	KH Bruneck Ospedale di Brunico	KH Schlanders Ospedale di Silandro	KH Sterzing Ospedale di Vipiteno	KH Innichen Ospedale di San Candido	Ambulante Gesundheit- seinrichtungen Strutture sanitarie ambulatoriali
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)				
Opdivo	Nivolumab nivolumab	Metastasiertes Melanom in Kombination mit Ipilimumab Melanoma metastatico in associazione a lipilumab Bestimmung/determina 1642/2021	Dermatologie Onkologie Dermatologia Oncologia							
Opdivo	Nivolumab nivolumab	Nierenzellkarzinom (RCC):in Kombination mit Ipilimumab für die Erstlinientherapie Carcinoma a cellule renali (RCC): in prima linea in associazione a lipilumab Bestimmung/determina 1642/2021	Onkologie Oncologia	Onko- hämatologisches Day Hospital Day-Hospital onco-	Onkologisches Day Hospital Day Hospital oncologico	Onkologisches Day Hospital Day Hospital oncologico				
Opdivo	Nivolumab nivolumab	Nicht-kleinzelliges Lungenkarzinom (NSCLC):in Kombination mit Ipilimumab und 2 Zyklen platinbasierter Chemotherapie (erste Linienbehandlung) Carcinoma polmonare non a piccole cellule (NSCLC) :in associazione a lipilumab e 2 cicli di chemioterapia a base di platino (prima linea) Bestimmung/determina 1642/2021	Onkologie Oncologia	Onko- hämatologisches Day Hospital Day-Hospital onco- ematologico	Onkologisches Day Hospital Day Hospital oncologico	Onkologisches Day Hospital Day Hospital oncologico				
Opdivo	Nivolumab nivolumab	Plattenepithelkarzinom des Ösophagus (ESCC) als Monotherapie Carcinoma dell' esofago isotipo squamoso (OSCC) in monoterapia Bestimmung/determina 1642/2021	Dermatologie Onkologie Dermatologia Oncologia	Onko- hämatologisches Day Hospital Day-Hospital onco-	Onkologisches Day Hospital Day Hospital oncologico	Onkologisches Day Hospital Day Hospital oncologico				
Opdivo	Nivolumab nivolumab	Malignes Pleuramesotheliom mesotelioma maligno della pleura Bestimmung/determina 591/2022	Onkologie Oncologia	Onko- hämatologisches Day hospital Day hospital onco ematologico	Onkologisches Day hospital Day hospital oncologico	Onkologisches Day hospital Day hospital oncologico				
Opdivo	Nivolumab nivolumab	Kolorektalkarzinom (CRC) carcinoma del colon-retto (CRC) Bestimmung/determina 772/2022	Onkologie Oncologia	Onko- hämatologisches Day hospital Day hospital onco ematologico	Onkologisches Day hospital Day hospital oncologico	Onkologisches Day hospital Day hospital oncologico				
Opdivo	Nivolumab nivolumab	Nierenzellkarzinom in Kombination mit Cabozantinib carcinoma renale in associazione con cabozantinib Bestimmung/determina 772/2022	Onkologie Oncologia	Onko- hämatologisches Day hospital Day hospital onco ematologico	Onkologisches Day hospital Day hospital oncologico	Onkologisches Day hospital Day hospital oncologico				
Opdivo	Nivolumab nivolumab	Adenokarzinom des Magens, des gastroösophagealen Übergangs und Ösophagus - Erste Linie adenocarcinoma dello stomaco, giunzione gastro-esofagea ed esofago - prima linea Bestimmung/determina 772/2022	Onkologie Oncologia	Onko- hämatologisches Day hospital Day hospital onco ematologico	Onkologisches Day hospital Day hospital oncologico	Onkologisches Day hospital 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 Pediatria Dermatologia Pneumologia	Pädiatrie Dermatologie Pediatria Dermatologia	Pädiatrie Pediatria	Pädiatrie Dermatologie Pediatria Dermatologia		Pädiatrie Pediatria		Pneumologie (betrieblicher Dienst) Pneumologia (aziendale)
Orfadin	Nitisinon nitisinone	Alkaptonurie (AKU) alcaptonuria (AKU) Bestimmung/determina 791/2022	Pediatrie Pediatria Innere Medizin Medicina interna Gastroenterologie Gastroenterologia							

Name Arzneimittel Nome farmaco	Wirkstoff Principio attivo	Indikation Indicazione	KH Bozen Ospedale di Bolzano	KH Meran Ospedale di Merano	KH Brixen Ospedale di Bressanone	KH Bruneck Ospedale di Brunico	KH Schlanders Ospedale di Silandro	KH Sterzing Ospedale di Vipiteno	KH Innichen Ospedale di San Candido	Ambulante Gesundheit- seinrichtungen Strutture sanitarie ambulatoriali
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. 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.	Pädiatrie Innere Medizin Pediatria Medicina interna							
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 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				
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. Psoriasi: 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				
Oxlumo	Lumisan lumisan	Primäre Hyperoxalurie Typ 1 (PH1) in allen Altersgruppen Iperossaluria primitiva di tipo 1 (PH1) in tutte le fasce d'età Bestimmung/determina 237/2022	Innere Medizin Medicina interna Pädiatrie Pediatria Gastroenterologie Gastroenterologia							
Ozawade	Pitolisant pitolisant	Schlaflosigkeit während des Tages bei obstruktiver Schlafapnoe (OSA) sonnolenz diurna nell'apnea ostruttiva del sonno (OSA) Bestimmung/determina 414/2022	Pneumologie Pneumologia		Hals-Nasen- Ohren- Heilkunde UO Otorinolaringoiat					Betrieblicher Dienst Pneumologie Servizio Pneumologico aziendale
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 inappropriato 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	
Patridge	Teriparatid Teripartide	Behandlung von Osteoporose bei postmenopausalen Frauen und Männern mit erhöhtem Frakturrisiko Trattamento dell'osteoporosi nelle donne in postmenopausa e negli uomini ad aumentato rischio di frattura Bestimmung/Determina 811/2021	Innere Medizin Medicina Interna Geriatrie Geriatrics Physische Rehabilitation Riabilitazione Fisica	Innere Medizin Medicina Interna Geriatrie Geriatrics Physische Rehabilitation Riabilitazione Fisica	Innere Medizin Medicina Interna Physische Rehabilitation Riabilitazione Fisica	Innere Medizin Medicina Interna Rheumatologie Physische Rehabilitation Riabilitazione Fisica	Innere Medizin Medicina Interna	Innere Medizin Medicina Interna	Innere Medizin Medicina Interna	

Name Arzneimittel Nome farmaco	Wirkstoff Principio attivo	Indikation Indicazione	KH Bozen Ospedale di Bolzano	KH Meran Ospedale di Merano	KH Brixen Ospedale di Bressanone	KH Bruneck Ospedale di Brunico	KH Schlanders Ospedale di Silandro	KH Sterzing Ospedale di Vipiteno	KH Innichen Ospedale di San Candido	Ambulante Gesundheit- seinrichtungen Strutture sanitarie ambulatoriali
Paxlovid	PF-07321332+Ritonavir PF-07321332+ritonavir	COVID-19 Bestimmung/determina DG/35/2022	Infektionskrankheiten Malattie infettive Innere Medizin Medicina interna	Innere Medizin Medicina interna Geriatrie Geriatra Erste Hilfe Pronto Soccorso	Innere Medizin Medicina interna	Innere Medizin Medicina interna	Innere Medizin Medicina interna	Innere Medizin Medicina interna	Innere Medizin Medicina interna	
Pemazyre	Pemigatinib pemigatinib	Cholangiokarzinom colangiocarcinoma Bestimmung/determina 377/2022	Onkologie Oncologia Gastroenterologie Gastroenterologia	Internistisches Day-Hospital Day Hospital- internistico	Onkologisches Day Hospital Day Hospital oncologico	Onkologisches Day Hospital Day Hospital oncologico				
Pergoveris	Follitropin alfa / Lutropin alfa follitropina alfa/lutropina alfa	Pergoveris wird angewendet zur Stimulation der Follikelreifung bei 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. 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.				Ginecologia				
Perjeta	pertuzumab	carcinoma mammario in fase iniziale Det. 11.03.21 nr. 297	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)	
Pflanzliches Cannabis Cannabis vegetale		- Analgesie bei Erkrankungen mit Spastik und damit verbundenen Schmerzen (Multiple Sklerose, Rückenmarksverletzung), die gegenüber konventionellen Therapien resistent sind. Analgesie bei chronischen Schmerzen (unter besonderer Berücksichtigung neurogener Schmerzen), bei denen sich die Behandlung mit NSARs oder Cortison oder Opioiden als wirkungslos erwiesen hat. - Antikinetose und antiemetische Wirkung bei Übelkeit und Erbrechen aufgrund von Chemotherapie, Strahlentherapie oder HIV-Therapie, welche durch traditionelle Behandlungen nicht erreicht werden kann. - Appetitstimulierende Wirkung bei Kachexie, Anorexie, Appetitlosigkeit bei Krebs- oder AIDS Patienten und bei Anorexia nervosa, die mit Standardbehandlungen nicht erreicht werden kann. - Augendrucksenkende Wirkung bei Glaukom, das gegenüber konventionellen Therapien resistent ist. 6. Reduktion von unwillkürlichen Körper- und Gesichtsbewegungen beim Gilles de la Tourette- Syndrom, die mit Standardbehandlungen nicht erreicht werden kann. - Analgesia in patologie che implicano spasticità associata a dolore (sclerosi multipla, lesioni midollo spinale) resistente alle terapie convenzionali. - Analgesia nel dolore cronico (con particolare riferimento al dolore neurogeno) in cui il trattamento con FANS o cortisonici o oppioidi si sia rivelato inefficace. - Effekt anticinetotico ed antiemetico nella nausea e vomito causati da chemioterapia, radioterapia, terapie per HIV, che non può essere ottenuto con trattamenti tradizionali. - Effekt stimulant 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. - Effekt ipotensivo nel glaucoma resistente alle terapie convenzionali. - Riduzione dei movimenti involontari del corpo e facciali nella sindrome di Gilles de la Tourette che non può essere ottenuta con trattamenti standard.	Augenheilkunde Neurologie Infektionskrankheiten Onkologie Innere Medizin Palliativbetreuung Hämatologie Ambulatorium Schmerztherapie Neurologia Malattie infettive Oculistica Oncologia Medicina interna Cure palliative Ematologia Ambulatorio terapia del dolore	Internistisches Day- Hospital Innere Medizin Neurologie Augenheilkunde Komplementärmedizin Ambulatorium Schmerztherapie Day- Hospital internistico Medicina interna Neurologia Oculistica Medicina complementare Ambulatorio terapia del dolore	Innere Medizin Ambulatorium Schmerztherapie Medicina interna Ambulatorio terapia del dolore	Innere Medizin Neurologie Augenheilkunde Ambulatorium Schmerztherapie Medicina interna Ambulatorio terapia del dolore	Innere Medizin Ambulatorium Schmerztherapie Medicina interna Ambulatorio terapia del dolore	Innere Medizin Ambulatorium Schmerztherapie Medicina interna Ambulatorio terapia del dolore	Gesundheitssprache Meran - Ambulatorium Schmerztherapie Distretto sanitario Merano - Ambulatorio terapia del dolore	
Phesgo	Pertuzumab/Trastuzumab pertuzumab/trastuzumab	Brustkrebs im Frühstadium carcinoma mammario stadio iniziale Bestimmung/determina 606/2022	Onkologie Oncologia	Onko- hämatologisches Day hospital Day hospital onco- ematologico Ginecologia Gynäkologie	Onkologisches Day hospital Day hospital oncologico	Onkologisches Day hospital Day hospital oncologico	Internistisches Day hospital Day hospital internistico	Internistisches Day hospital Day hospital internistico	Internistisches Day hospital Day hospital internistico	
Piqray	Alpelisib alpelisib	Mammakarzinom carcinoma mammario Bestimmung/determina 1195/2021	Onkologie Oncologia	Onko- hämatologisches Day Hospital Day-Hospital onco-	Internistisches Day-Hospital Day-hospital internistico	Internistisches Day- Hospital Day-hospital internistico				

Name Arzneimittel Nome farmaco	Wirkstoff Principio attivo	Indikation Indicazione	KH Bozen Ospedale di Bolzano	KH Meran Ospedale di Merano	KH Brixen Ospedale di Bressanone	KH Bruneck Ospedale di Brunico	KH Schlanders Ospedale di Silandro	KH Sterzing Ospedale di Vipiteno	KH Innichen Ospedale di San Candido	Ambulante Gesundheit- seinrichtungen Strutture sanitarie ambulatoriali
Pixuvi	Pixantron pixantrone	Die Monotherapie mit Pixuvi ist indiziert zur Behandlung von erwachsenen Patienten mit mehrfach rezidierten 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. Indicato in monoterapia per il trattamento di pazienti adulti affetti da Linfomi Non-Hodgkin (LNH) a cellule B aggressive, 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.	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)				
Polyvi	Polatuzumab vedotin polatuzumab vedotin	Polivy in Kombination mit Bendamustin und Rituximab wird angewendet zur Behandlung erwachsener Patienten mit rezidivierendem oder refraktärem diffusum großzelligem B-Zell-Lymphom (DLBCL), die nicht für eine hämatopoetische Stammzelltransplantation in Frage kommen. Polivy in associazione a bendamustina e rituximab viene impiegato per il trattamento di pazienti adulti con linfoma aggressivo a grandi cellule B recidivante/refrattario (DLBCL R/R) non candidabili a trapianto di cellule staminali ematopoietiche. Bestimmung/determina DG/1523/2021	Onkologie Oncologia	Onko- hämatologisches Day Hospital Day-Hospital onco- ematologico	Internistisches Day-Hospital Day Hospital- internistico	Internistisches Day-Hospital Day Hospital- internistico				
Ponvory	Ponesimod ponesimod	Schubförmige Multiple Sklerose (RMS) Sclerosi multipla con forme recidivanti (SMR) Bestimmung/determina 342/2022	Neurologie Neurologia	Neurologie Neurologia		Neurologie Neurologia				
Poteligeo	mogamulizunab	Trattamento di pazienti adulti affetti da micosi fungoide (MF) o sindrome di sezary (SS) per il trattamento di pazienti che hanno già ricevuto almeno una precedente terapia sistemica. DG/1270/2020	Hämatologie Ematologia Dermatologie Dermatologia							
Pradaxa	Dabigatran dabigatran	Prophylaxe von Schlaganfällen und systemischen Thromboembolien bei erwachsenen Patienten mit nicht valvulärem Vorhofflimmern und mindestens einem der folgenden Risikofaktoren: • Vorausgegangener 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. Behandlung tiefer Venenthrombosen (TVT) und Lungenembolien (LE) sowie Prävention von rezidivierenden TVT und LE bei Erwachsenen. Prevenzione di ictus e embolia sistemica in pazienti adulti con fibrillazione atriale non valvolare con uno o più dei seguenti fattori di rischio: • Precedente ictus, attacco ischemico transitorio 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. Trattamento della trombosi venosa profonda (TVP) e dell'embolia polmonare (EP) e prevenzione delle recidive di TVP e EP negli adulti.	Innere Medizin Kardiologie Geriatrie Neurologie Hämatologie Gefäßchirurgie Orthopädie Chirurgie Pneumologie Medicina interna Cardiologia Geriatria Neurologia Ematologia Chirurgia vascolare Ortopedia Chirurgia Pneumologia	Innere Medizin Kardiologie Geriatrie Neurologie Orthopädie Chirurgie Internistisches Day- Hospital Medicina interna Cardiologia Geriatria Neurologia Ortopedia Chirurgia Day- Hospital internistico	Innere Medizin Orthopädie Chirurgie Medicina interna Ortopedia Chirurgia	Innere Medizin Neurologie Orthopädie Chirurgie Medicina interna Neurologia Ortopedia Chirurgia	Innere Medizin Chirurgie Medicina interna Chirurgia	Innere Medizin Chirurgie Neurorehabilitation Medicina interna Chirurgia Neuroriabilita zione	Innere Medizin Chirurgie Medicina interna Chirurgia	Gesundheits- sprengel Gries - Quirein 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 Kniegelenksersatzoperationen. 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				

Name Arzneimittel Nome farmaco	Wirkstoff Principio attivo	Indikation Indicazione	KH Bozen Ospedale di Bolzano	KH Meran Ospedale di Merano	KH Brixen Ospedale di Bressanone	KH Bruneck Ospedale di Brunico	KH Schlanders Ospedale di Silandro	KH Sterzing Ospedale di Vipiteno	KH Innichen Ospedale di San Candido	Ambulante Gesundheit- seinrichtungen Strutture sanitarie ambulatoriali
Praluent	Alirocumab	Monoklonalen Antikörper gegen PCSK9 - Hypercholesterinämie und gemischte Dyslipidämie - Homozygote familiäre Hypercholesterinämie Anticorpo monoclonale inibitore del PCSK9 - Ipercolsterolemia e dislipidemia mista - Ipercolesterolemia familiare omozigote Bestimmung/Determina 410/2021	Kardiologie Cardiologia Innere Medizin Medicina Interna Neurologie Neurologia	Kardiologie Cardiologia Innere Medizin Medicina Interna Neurologie Neurologia	Innere Medizin Medicina Interna	Innere Medizin Medicina Interna Neurologie Neurologia				Gesundheitssprengl Gries Distretto Sanitario Gries
Praluent	Alirocumab	Monoklonalen Antikörper gegen PCSK9 - Bekannte atherosklerotische kardiovaskuläre Erkrankung Anticorpo monoclonale inibitore del PCSK9 - Malattia cardiovascolare aterosclerotica accertata Bestimmung/Determina 410/2021	Kardiologie Cardiologia Innere Medizin Medicina Interna Neurologie Neurologia	Kardiologie Cardiologia Innere Medizin Medicina Interna Neurologie Neurologia	Innere Medizin Medicina Interna	Innere Medizin Medicina Interna Neurologia	Innere Medizin Medicina Interna	Innere Medizin Medicina Interna	Innere Medizin Medicina Interna	Gesundheitssprengl Gries Distretto Sanitario Gries
Prevymis	Letermovir Ietermovir	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. Prevymis è indicato per la profilassi della riattivazione e della malattia da citomegalovirus (CMV) in pazienti adulti sieropositivi per CMV ricevuti [R+] trapianto allogenico di cellule staminali ematopoietiche (HSCT).	Infektionskrankh eiten Hämatologie Malattie infettive Ematologia							
Procysbi	Mercaptamin-bitartrat mercaptamina bitartrato	Nachgewiesene nephropathischen Cystinose Cistinosi nefropatica manifesta Bestimmung/determina 526/2022	Pädiatrie Pediatria Innere Medizin Medicina interna Gastroenterologie Gastroenterologia							
Prolia	Denosumab denosumab	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. Behandlung von Knochenschwund im Zusammenhang mit Hormonablation bei Männern mit Prostatakarzinom mit erhöhtem Frakturrisiko. Prolia vermindert bei Männern mit Prostatakarzinom unter Hormonablationstherapie signifikant das Risiko für vertebrale Frakturen. 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. 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.	Geriatrie Innere Medizin Gynäkologie Orthopädie Rehabilitation Onkologie Geriatrica Medicina interna Ginecologia Ortopedia Riabilitazione Oncologia	Geriatrie Innere Medizin Gynäkologie Orthopädie Rehabilitation Internistische Tagesklinik Medicina interna Geriatrica Medicina interna Ginecologia Ortopedia Riabilitazione Day- Hospital internistico	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	Innere Medizin Gynäkologie Medicina interna Ginecologia	Innere Medizin Gynäkologie Medicina interna Ginecologia	Gesundheits- sprengel Gries – Quirein (Ambulatorium für Rheumatologie) 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 myeloablativer Therapie und Stammzelltransplantation. Außerdem wird es angewendet für Patienten mit rezidivierten oder refraktären Neuroblastomen mit oder ohne Residualerkrankung in der Anamnese. Vor der Behandlung eines rezidivierten Neuroblastoms sind jegliche aktiv progredienten Erkrankungen mithilfe anderer geeigneter Maßnahmen zu stabilisieren. 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. 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 mieloablativa 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).	Onkologie Oncologia							

Name Arzneimittel Nome farmaco	Wirkstoff Principio attivo	Indikation Indicazione	KH Bozen Ospedale di Bolzano	KH Meran Ospedale di Merano	KH Brixen Ospedale di Bressanone	KH Bruneck Ospedale di Brunico	KH Schlanders Ospedale di Silandro	KH Sterzing Ospedale di Vipiteno	KH Innichen Ospedale di San Candido	Ambulante Gesundheit- seinrichtungen Strutture sanitarie ambulatoriali
Qtern	Saxagliptin / Dapagliflozin saxagliptin / dapagliflozin	Qtern, eine fixe Kombination aus Saxagliptin und Dapagliflozin, ist bei Erwachsenen im Alter von 18 Jahren und älter mit Typ-2-Diabetes mellitus indiziert: - 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. 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: - 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	
Qutenza	Capsaicin capsaicina	Qutenza wird zur Behandlung von peripheren neuropathischen Schmerzen bei Erwachsenen angewendet. Qutenza kann als Monotherapie oder in Kombination mit anderen Arzneimitteln zur Behandlung von Schmerzen angewendet werden. Qutenza è indicato per il trattamento del dolore neuropatico periferico negli adulti da solo o in associazione ad altri medicinali per il trattamento del dolore	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 Neurorehabilitation Ambulatorio terapia del dolore Neurorehabilitation	Schmerzambulanz Ambulatorio terapia del dolore	
Ranexa	Ranolazin ranolazina	Angina pectoris angina pectoris Bestimmung/determina 757/2022	Innere Medizin Medicina interna Kardiologie Cardiologia Geriatrie Geriatrics	Innere Medizin Medicina interna Kardiologie Cardiologia Geriatrie Geriatrics	Innere Medizin Medicina interna	Innere Medizin Medicina interna	Innere Medizin Medicina interna	Innere Medizin Medicina interna	Innere Medizin Medicina interna	
Raxone	Idebenon idebenone	Raxone wird zur Behandlung von Sehstörungen bei jugendlichen und erwachsenen Patienten mit Leberscher Hereditärer Optikusneuropathie (LHON) angewendet. Raxone è indicato per il trattamento della compromissione visiva in pazienti adulti e adolescenti affetti da neuropatia ottica ereditaria di Leber (LHON).	Augenheilkunde Oculistica							
Reblozyl	Luspatercept luspatercept	Beta-Thalassämie Beta thalassemia Myelodysplastische Syndrome Sindrome mielodisplastica (SDM) Bestimmung/determina DG/1401/2021	Hämatologie Ematologia	Onko-hämatologisches Day Hospital Day-Hospital onco- ematologico	Innere Medizin Medicina interna	Innere Medizin Medicina interna				
Refixia	Gerinnungsfaktor IX fattore IX di coagulazione	Behandlung und Prophylaxe von Blutungen bei Patienten im Alter von 12 Jahren und älter mit Hämophilie B (angeborener Faktor-IX-Mangel) Trattamento e profilassi di episodi emorragici in pazienti da 12 anni in su affetti da emofilia B (deficit congenito di fattore IX) Bestimmung/determina 87/2023	Hämatologie Ematologia Pädiatrie Pediatrics							
Rekovele	Follitropin delta follitropina delta	Kontrollierte ovarielle 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 Rekovele im langen GnRH-Agonisten-Protokoll. 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 intracytoplasmatica di spermatozoi (intracytoplasmic sperm injection, ICSI) Non c'è esperienza di studi clinici con Rekovele nel protocollo lungo con agonista del GnRH.				Gynäkologie Ginecologia				

Name Arzneimittel Nome farmaco	Wirkstoff Principio attivo	Indikation Indicazione	KH Bozen Ospedale di Bolzano	KH Meran Ospedale di Merano	KH Brixen Ospedale di Bressanone	KH Bruneck Ospedale di Brunico	KH Schlanders Ospedale di Silandro	KH Sterzing Ospedale di Vipiteno	KH Innichen Ospedale di San Candido	Ambulante Gesundheit- seinrichtungen Strutture sanitarie ambulatoriali
Repatha	Evolocumab evolocumab	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. 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. Ipercolesterolemia e dislipidemia mista Repatha è indicato nei pazienti adulti affetti da ipercolesterolemia primaria (familiare eterozygote e non familiare) o da dislipidemia mista, in aggiunta alla dieta: in associazione ad una statina o ad una statina con altre teraoie 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. 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.	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	Monoklonalen Antikörper gegen PCSK9 - Hypercholesterinämie und gemischte Dyslipidämie - Homozygote familiäre Hypercholesterinämie Anticorpo monoclonale inibitore del PCSK9 - Ipercolesterolemia e dislipidemia mista - Ipercolesterolemia familiare omozigote Bestimmung/Determina 411/2021	Kardiologie Cardiologia Innere Medizin Medicina Interna Neurologie Neurologia	Kardiologie Cardiologia Innere Medizin Medicina Interna Neurologie Neurologia	Innere Medizin Medicina Interna	Innere Medizin Medicina Interna Neurologie Neurologia				Gesundheitssprengel Gries Distretto Sanitario Gries
Repatha	Evolocumab	Monoklonalen Antikörper gegen PCSK9 - Bekannte atherosklerotische kardiovaskuläre Erkrankung Anticorpo monoclonale inibitore del PCSK9 - Malattia cardiovascolare aterosclerotica accertata Bestimmung/Determina 411/2021	Kardiologie Cardiologia Innere Medizin Medicina Interna Neurologie Neurologia	Kardiologie Cardiologia Innere Medizin Medicina Interna Neurologie Neurologia	Innere Medizin Medicina Interna	Innere Medizin Medicina Interna Neurologie Neurologia	Innere Medizin Medicina Interna	Innere Medizin Medicina Interna	Innere Medizin Medicina Interna	Gesundheitssprengel Gries Distretto Sanitario Gries
Rephata	Evolocumab	Homozygote familiäre Hypercholesterinämie in Kombination mit anderen lipidsenkenden Therapien bei Erwachsenen und Jugendlichen ab 12 Jahren. ipercolesterolemia familiare omozigote in associazione ad altre terapie ipolipemizzanti in adulti e adolescenti di almeno dodici anni di età. Bestimmung/determina 435/2022	Pädiatrie Pediatría							
Retsevmo	Selpercatinib selpercatinib	Schilddrüsenkarzinom carcinoma della tiroide Bestimmung/determina 568/2022	Onkologie Oncologia	Onko- hämato-logisches Day hospital Day hospital onco- ematologico	Onkologisches Day hospital Day hospital onco- oncologico	Onkologisches Day hospital Day hospital onco- oncologico				
Retsevmo	Selpercatinib selpercatinib	Nicht-kleinzellige Lungenkarzinom carcinoma polmonare non a piccole cellule Bestimmung/determina 568/2022	Onkologie Oncologia	Onko- hämato-logisches Day hospital Day hospital onco- ematologico	Onkologisches Day hospital Day hospital onco- oncologico	Onkologisches Day hospital Day hospital onco- oncologico				
Revestive	Teduglutid teduglutide	Revestive 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 Revestive 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.	Gastroenterologie Gastroenterologia							

Name Arzneimittel Nome farmaco	Wirkstoff Principio attivo	Indikation Indicazione	KH Bozen Ospedale di Bolzano	KH Meran Ospedale di Merano	KH Brixen Ospedale di Bressanone	KH Bruneck Ospedale di Brunico	KH Schländers Ospedale di Silandro	KH Sterzing Ospedale di Vipiteno	KH Innichen Ospedale di San Candido	Ambulante Gesundheit- seinrichtungen Strutture sanitarie ambulatoriali
Revlimid 648	Lenalidomid lenalidomide	Behandlung der Amyloidose bei mit Melphalan und Bortezomib vorbehandelten Patienten (oder bei Vorliegen von Gegenanzeigen für die Behandlung mit Melphalan und / oder Bortezomib). Utilizzo nell'Amlloidosi in pazienti già trattati con melphalan e bortezomib (o in quelli che hanno controindicazioni a essere esposti a melphalan e/o bortezomib).	Hämatologie Ematologia	Internistisches Day- Hospital Day- Hospital internistico	Innere Medizin Medicina interna	Innere Medizin Medicina interna				
Revolade	Eltrombopag eltrombopag	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. 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.	Hämatologie Gastroenterologie Infektionskrankhei- ten Ematologia Gastroenterologia Malattie infettive							
Rinvoq	Upadacitinib upadacitinib	Behandlung der mittelschweren bis schweren atopischen Dermatitis bei Erwachsenen und Jugendlichen ab 12 Jahren, die für eine systemische Therapie infrage kommen Trattamento della dermatite atopica da moderata a severa negli adulti e negli adolescenti di età pari o superiore a dodici anni eleggibili alla terapia sistemica Bestimmung/determina 19/2023	Dermatologie Dermatologia	Dermatologie Dermatologia		Dermatologie Dermatologia				
Rinvoq	Upadacitinib upadacitinib	Ankylosierende Spondylitis spondilite anchilosante attiva Bestimmungh/determina 545/2022 und/e Bestimmung/determina 769/2022	Dermatologie Dermatologia	Dermatologie Dermatologia		Dermatologie Dermatologia Rheumatologie Reumatologia				
Ritalin	Methylphenidat metilfenidato	Aufmerksamkeitsdefizit-/Hyperaktivitätsstörung (ADHS). Disturbo da deficit dell'attenzione e iperattività (Attention-Deficit/Hyperactivity Disorder – ADHD).	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
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

Name Arzneimittel Nome farmaco	Wirkstoff Principio attivo	Indikation Indicazione	KH Bozen Ospedale di Bolzano	KH Meran Ospedale di Merano	KH Brixen Ospedale di Bressanone	KH Bruneck Ospedale di Brunico	KH Schlanders Ospedale di Silandro	KH Sterzing Ospedale di Vipiteno	KH Innichen Ospedale di San Candido	Ambulante Gesundheit- seinrichtungen Strutture sanitarie ambulatoriali
Rituximab	Rituximab rituximab	Non-Hodgkin-Lymphome (NHL) der B(CD20+)- Zellen unterschiedlicher Histologie, in Kombination mit verschiedenen Poly-Chemiotherapie- Regimen (einschließlich Wirkstoffen wie Anthrazykline, Fludarabin, Cisplatin, Cytarabin, Etoposid, Methotrexat), die für die First Line oder Rescuebehandlung eingesetzt werden, einschließlich Konditionierungsregime vor Transplantation von Blutstammzellen. 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 condizionamento pre-trapianto di cellule staminali emopoietiche.	Hämatologie Ematologia	Internistisches Day- Hospital Day- Hospital internistico						
RoActemra	Tocilizumab tocilizumab	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. 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. 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 inappropriato 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. RoActemra è indicato per il trattamento dell'artrite idiopatica giovanile sistemica (AIGs) attiva in pazienti di età' uguale o superiore ai 2 anni che non abbiano risposto adeguatamente a precedente terapia con farmaci anti- infiammatori non steroidi (FANS) e corticosteroidi sistemici. RoActemra può' essere somministrato in monoterapia (in caso di intolleranza a metotressato (MTX) o quando il trattamento con MTX risulti inappropriato) o in associazione con MTX.	Innere Medizin Medicina interna	Innere Medizin Medicina interna	Innere Medizin Medicina interna	Rehabilitation Innere Medizin Rheumatologie Riabilitazione Medicina interna Reumatologia	Innere Medizin Medicina interna			
Roactmera	Tocilizumab tocilizumab	Covid-19 Covid-19 Bestimmung/determina 2/2023	Infektionskrankheit en Malattie infettive Innere Medizin Medicina interna	Innere Medizin Medicina interna Geriatrie Geriatría	Innere Medizin Medicina interna	Innere Medizin Medicina interna	Innere Medizin Medicina interna	Innere Medizin Medicina interna	Innere Medizin Medicina interna	
Rozlytrek	entrectinib	Solide Tumoren mit neurotropher Tyrosinrezeptorkinase (NTRK)- Genfusionangewendet; Tumori solidi Con Fusione Geni Recettore Tirosin-Chinasico Neurotrofico (Ntrk). Bestimmung/Determina n. 1007/2021	Onkologie Oncologia							
Rozlytrek	entrectinib	Nicht-kleinzelliger Lungenkarzinom Carcinoma polmonare non a piccole cellule Bestimmung/Determina n. 1007/2021	Onkologie Oncologia							

Name Arzneimittel Nome farmaco	Wirkstoff Principio attivo	Indikation Indicazione	KH Bozen Ospedale di Bolzano	KH Meran Ospedale di Merano	KH Brixen Ospedale di Bressanone	KH Bruneck Ospedale di Brunico	KH Schlanders Ospedale di Silandro	KH Sterzing Ospedale di Vipiteno	KH Innichen Ospedale di San Candido	Ambulante Gesundheit- seinrichtungen Strutture sanitarie ambulatoriali
Rubraca	Rucaparib rucaparib	Rubraca ist indiziert als Monotherapie für die Erhaltungstherapie bei erwachsenen Patientinnen mit platin sensitivem, rezidiviertem, high-grade epitheliale Ovarial-, Eileiter- oder primärem Peritonealkarzinom, die nach platinbasierter Chemotherapie in Remission sind (vollständig oder partiell). 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.	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)				
Rybelsus	Semaglutid Semaglutide	Behandlung von Erwachsenen mit unzureichend eingestelltem Diabetes mellitus Typ 2 Trattamento di adulti affetti da diabete mellito di tipo 2 non adeguatamente controllato Bestimmung/Determin 862/2021	Innere Medizin 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	
Rybervant	Amivantanab amivantanab	Nicht-kleinzelliges Lungenkarzinom (NSCLC) Carcinoma polmonare non a piccole cellule (NSCLC) Bestimmung/determina 100/2023	Onkologie Oncologia	Internistisches Day Hospital Day Hospital Internistico	Onkologisches Day Hospital Day Hospital oncologico	Onkologisches Day Hospital Day Hospital oncologico				
Rydapt	Midostaurin midostaurina	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; Rydapt è indicato in combinazione con chemioterapia standard di induzione con daunorubicina e citarabina e di consolidamento con citarabina ad alte dosi 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;	Hämatologie Ematologia							
Sarclisa	Isatuximab	Multiple Myelom Mieloma multiplo Bestimmung/Determina 1057/2021	Onkologie Oncologia	Internistisches Day-hospital Day-hospital internistico	Onkologisches Day-hospital Day-hospital oncologico	Onkologisches Day-hospital Day-hospital oncologico				
Sarclisa	Isatuximab isatuximab	In Kombination mit Carfilzomib und Dexamethason zur Behandlung des Multiplen Myeloms bei Erwachsenen, die mindestens eine vorausgegangene Therapie erhalten haben. In combinazione con carfilzomib e desametasone, e' indicato per il trattamento di pazienti adulti con mieloma multiplo che hanno ricevuto almeno una terapia precedente. Bestimmung/determina 231/2022	Hämatologie Ematologia	Onko- hämatologisches Day Hospital Day-Hospital onco- ematologico		Onkologisches Day Hospital Day Hospital oncologico				
Sarclisa	Isatuximab isatuximab	In Kombination mit Pomalidomid und Dexamethason zur Behandlung des rezidivierten und refraktären Multiplen Myeloms bei Erwachsenen, die mindestens zwei vorausgegangene Therapien, darunter Lenalidomid und einen Proteasom-Inhibitor, erhalten haben und unter der letzten Therapie eine Krankheitsprogression zeigten. In associazione a pomalidomide e desametasone, per il trattamento di pazienti adulti con mieloma multiplo (MM) recidivato e refrattario (RR) che hanno ricevuto almeno due terapie precedenti, tra cui lenalidomide e un inibitore del proteasoma (PI) e con progressione della malattia durante l'ultima terapia. Bestimmung/determina 1057/2021	Hämatologie Ematologia	Onko- hämatologisches Day Hospital Day-Hospital onco- ematologico						

Name Arzneimittel Nome farmaco	Wirkstoff Principio attivo	Indikation Indicazione	KH Bozen Ospedale di Bolzano	KH Meran Ospedale di Merano	KH Brixen Ospedale di Bressanone	KH Bruneck Ospedale di Brunico	KH Schlanders Ospedale di Silandro	KH Sterzing Ospedale di Vipiteno	KH Innichen Ospedale di San Candido	Ambulante Gesundheit- seinrichtungen Strutture sanitarie ambulatoriali
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		
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 acromegalia 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 rheumatoiden Arthritis bei Erwachsenen, wenn das Ansprechen auf eine Therapie mit krankheitsmodifizierenden Antirheumatika (DMARD), einschließlich MTX, unzureichend gewesen ist. • Behandlung der schweren, aktiven und progredienten rheumatoiden 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 verringert und die körperliche Funktionsfähigkeit verbessert. Simponi, in associazione con metotrexato (MTX), è indicato per: • 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. 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.	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 Principio attivo	Indikation Indicazione	KH Bozen Ospedale di Bolzano	KH Meran Ospedale di Merano	KH Brixen Ospedale di Bressanone	KH Bruneck Ospedale di Brunico	KH Schlanders Ospedale di Silandro	KH Sterzing Ospedale di Vipiteno	KH Innichen Ospedale di San Candido	Ambulante Gesundheit- seinrichtungen Strutture sanitarie ambulatoriali
Simponi	Golimumab golimumab	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 Antirheumatika (DMARD) unzureichend gewesen ist. Simponi verringert nachweislich die Progressionsrate der peripheren Gelenkschäden, bestimmt anhand von Röntgenaufnahmen bei Patienten mit polyartikulären symmetrischen Subtypen der Erkrankung und verbessert die körperliche Funktionsfähigkeit. Simponi, singularmente 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.	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	Simponi ist angezeigt zur Behandlung der schweren, aktiven ankylosierenden Spondylitis bei Erwachsenen, die auf eine konventionelle Therapie unzureichend angesprochen haben. 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.	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	Sivextro ist zur Behandlung von akuten bakteriellen Haut- und Weichgewebeerkrankungen (acute bacterial skin and skin structure infections, ABSSSI) bei Erwachsenen indiziert. Die allgemeinen Richtlinien zur bestimmungsgemäßen Anwendung von antibakteriellen Wirkstoffen sind zu beachten. 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.	Infektionskrankh eiten Malattie infettive							
Soliris	eculizumab	Soliris ist indiziert zur Behandlung von Patienten mit Paroxysmaler Nächtlicher Hämoglobinurie (PNH). Der Nachweis des klinischen Nutzens von Soliris bei 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 Pediatria Ematologia							
Soliris	Eculizumab eculizumab	Soliris ist indiziert zur Behandlung von Erwachsenen, Kindern und Jugendlichen mit Atypischem Hämolytisch-Urämischem Syndrom (aHUS). Soliris è indicato nel trattamento di pazienti adulti e pediatrici affetti da sindrome emolitico uremica atipica (SEUa).	Nephrologie Pädiatrie Hämatologie Nefrologia Pediatria Ematologia							
Soliris	Eculizumab eculizumab	Refraktärer generalisierter Myasthenia gravis (gMG) miastenia gravis generalizzata refrattaria (MGg) Bestimmung/determina 596/2022	Neurologie Neurologia	Neurologie Neurologia		Neurologie Neurologia				
Soliris	Eculizumab eculizumab	Neuromyelitis-Optica-Spektrum-Erkrankungen (NMOSD) neuro mielite ottica da spettro (NMOSD) Bestimmung/determina 596/2022	Neurologie Neurologia	Neurologie Neurologia		Neurologie Neurologia				
Soliris 648	Eculizumab eculizumab	Soliris ist indiziert zur Prophylaxe des rezidivierenden Atypischem Hämolytisch-Urämischem Syndroms (aHUS) (Gesetz 648/96). Soliris è indicato nella prevenzione delle recidive nei pazienti affetti da SEUa (legge 648/96)	Nephrologie Pädiatrie Hämatologie Nefrologia Pediatria Ematologia							

Name Arzneimittel Nome farmaco	Wirkstoff Principio attivo	Indikation Indicazione	KH Bozen Ospedale di Bolzano	KH Meran Ospedale di Merano	KH Brixen Ospedale di Bressanone	KH Bruneck Ospedale di Brunico	KH Schlanders Ospedale di Silandro	KH Sterzing Ospedale di Vipiteno	KH Innichen Ospedale di San Candido	Ambulante Gesundheit- seinrichtungen Strutture sanitarie ambulatoriali
Soliris 648	Ecuzumab eculizumab	Soliris ist indiziert zur Behandlung der intravaskulären Hämolyse von Patienten mit Paroxysmaler Nächtlicher Hämoglobinurie (PNH), die keine vorherigen Transfusionen erhalten haben. Soliris è indicato per il trattamento dell'emolisi intravascolare dei pazienti con emoglobina parossistica notturna (EPN) che non abbiano effettuato precedenti trasfusioni.	Nephrologie Nefrologia							
Sotrovimab	Monoklonale Antikörper anticorpi monoclonali	COVID-19 Bestimmung/determina 911/2021	Infektionskrankheiten Malattie infettive Innere Medizin	Innere Medizin Medicina interna Geriatrie Geriatria	Innere Medizin Medicina interna	Innere Medizin Medicina interna	Innere Medizin Medicina interna	Innere Medizin Medicina interna	Innere Medizin Medicina interna	
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 Pediatría Neurologia							
Spiolto Respimat	Tiotropium/Olo daterol tiotropio/olodaterolo	Spiolto Respimat ist indiziert als Bronchodilatator zur Dauerbehandlung der Symptome von erwachsenen Patienten mit chronisch obstruktiver Lungenerkrankung (COPD) Spiolto Respimat è indicato per la terapia broncodilatatoria di mantenimento nel sollievo dei sintomi in pazienti adulti affetti da 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	Pneumologie (betrieblicher Dienst) Pneumologia (aziendale)
Spravato	Esketamina esketamin	Schwere Depression Depressione maggiore Bestimmung/determina 334/2022	Psychiatrie Psichiatria	Psychiatrie Psichiatria	Psychiatrie Psichiatria	Psychiatrie Psichiatria				
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 linfocitica con resistenza o intolleranza ad una precedente terapia.	Hämatologie Ematologia	Internistisches Day- Hospital Day- Hospital internistico	Innere Medizin Medicina interna	Innere Medizin Medicina interna				
Sprycel	Dasatinib dasatinib	Behandlung neu diagnostizierter Philadelphia-Chromosom-positiver (Ph+) chronischer myeloischer Leukämie (CML) in der chronischen Phase. Trattamento di Leucemia Mieloide Cronica (LMC) con cromosoma Philadelphia positivo (Ph+) in fase cronica, di nuova diagnosi.	Hämatologie Ematologia	Internistisches Day- Hospital Day- Hospital internistico	Innere Medizin Medicina interna	Innere Medizin Medicina interna				
Steglatro	Ertugliflozin ertugliflozin	Steglatro ist bei Erwachsenen ab 18 Jahren mit Typ-2 Diabetes mellitus als Ergänzung zu Diät und Bewegung zur Verbesserung der Blutzuckerkontrolle angezeigt: - Als Monotherapie bei Patienten, für die Metformin aufgrund von Unverträglichkeit oder Gegenanzeigen nicht geeignet ist. - Zusätzlich zu anderen Arzneimitteln zur Behandlung von Diabetes. Steglatro ist indiziert in Patienten ab 18 Jahren mit Typ-2 Diabetes mellitus in Kombination mit Metformin oder Sulfonylharnstoffderivaten. 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: - come monoterapia in pazienti per i quali l'uso di metformina è considerato inappropriato 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		
Stelara	Ustekinumab ustekinumab	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. Stelara ist indiziert für die Behandlung von Patienten mit mittelschwerer bis schwerer aktiver 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. 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.	Gastroenterologie Pädiatrie Gastroenterologia Pediatría	Innere Medizin Medicina interna Onkologisches Day Hospital Day Hospital oncologico	Innere Medizin Medicina interna	Innere Medizin Medicina interna		Innere Medizin Medicina interna		

Name Arzneimittel Nome farmaco	Wirkstoff Principio attivo	Indikation Indicazione	KH Bozen Ospedale di Bolzano	KH Meran Ospedale di Merano	KH Brixen Ospedale di Bressanone	KH Bruneck Ospedale di Brunico	KH Schlanders Ospedale di Silandro	KH Sterzing Ospedale di Vipiteno	KH Innichen Ospedale di San Candido	Ambulante Gesundheit- seinrichtungen Strutture sanitarie ambulatoriali
Stelara	Ustekinumab ustekinumab	Plaque - Psoriasis (Kindern und Jugendlichen ab sechs Jahren) Psoriasi a placche (bambini e adolescenti a partire dai sei anni di età) Bestimmung/determina 339/2022	Dermatologie Dermatologia	Dermatologie Dermatologia		Dermatologie Dermatologia				
Stelara	Ustekinumab ustekinumab	Colitis ulcerosa colite ulcerosa Bestimmung/determina DG/1403/2021	Gastroenterologie Gastroenterologia	Innere Medizin Medicina Interna	Innere Medizin Medicina Interna		Innere Medizin Medicina Interna	Innere Medizin Medicina Interna	Innere Medizin Medicina Interna	
Stivarga	Regorafenib regorafenib	Stivarga ist angezeigt zur Behandlung von erwachsenen Patienten mit metastasiertem Kolorektalkarzinom (KHK), 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. 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.	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)				
Stivarga	Regorafenib regorafenib	Stivarga ist angezeigt als Monotherapie zur Behandlung von erwachsenen Patienten mit: - 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. Stivarga è indicato in monoterapia per il trattamento dei pazienti adulti affetti da - 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.	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)				
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 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. 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. 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.	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
Suliqua	Insulin glargin / Lixisenatid insulina glargine / lixisenatide	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. 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.	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 Principio attivo	Indikation Indicazione	KH Bozen Ospedale di Bolzano	KH Meran Ospedale di Merano	KH Brixen Ospedale di Bressanone	KH Bruneck Ospedale di Brunico	KH Schlanders Ospedale di Silandro	KH Sterzing Ospedale di Vipiteno	KH Innichen Ospedale di San Candido	Ambulante Gesundheit- seinrichtungen Strutture sanitarie ambulatoriali
Sunosi	solriamfetol	Sunosi wird angewendet zur Verbesserung der Wachheit und zur Reduktion übermäßiger Schläfrigkeit während des Tages bei erwachsenen Patienten mit Narkolepsie Sunosi è indicato per migliorare lo stato di veglia e ridurre la sonnolenza diurna eccessiva in pazienti adulti affetti da narcolessia Determina n. DG/403/2021	Pediatrie Pediatria Neurologia Neurologie							
Sunosi	solriamfetol	Sunosi wird angewendet zur Verbesserung der Wachheit und zur Reduktion übermäßiger Schläfrigkeit während des Tages bei erwachsenen Patienten mit Obstruktive Schlafapnoe (OSA) E' indicato per migliorare lo stato di veglia e ridurre la sonnolenza diurna eccessiva in pazienti adulti affetti da apnea ostruttiva del sonno (OSA) Determina n. DG/403/2021	Pneumologie Pneumologia		Hals-Nasen- Ohren Otorinolaringola tria					Pneumologie betrieblicher Dienst Pneumologia servizio aziendale
Sutent	Sunitinib sunitinib	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. 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.	Onkologie 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) 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)	
Symkevi	Tezacaftor Ivacaftor	Behandlung von Patienten mit Mukoviszidose ab zwölf Jahren Trattamento di pazienti affetti da fibrosi cistica di età pari o superiore a dodici anni Bestimmung/Determina 791/2021	Innere Medizin Medicina Interna Pädiatrie Pediatria Pneumologie Pneumologia	Innere medizin Medicina Interna Pädiatrie Pediatria	Innere Medizin Medicina Interna Pädiatrie Pediatria	Innere Medizin Medicina Interna Pädiatrie Pediatria				
Symkevi	Tezacaftor/Ivacaftor tezacaftor/ivacaftor	Mukoviszidose - im Rahmen einer Kombinationsbehandlung mit Ivacaftor-Tabletten zur Behandlung von Patienten ab 6 Jahren Fibrosi cistica - in associazione con ivacaftor compresse per il trattamento di pazienti di età pari e superiore a 6 anni Bestimmung/determina 295/2022	Innere medizin Medicina interna Pädiatrie Pediatria Pneumologie Pneumologia	Innere medizin Medicina interna Pädiatrie Pediatria	Innere medizin Medicina interna Pädiatrie Pediatria					
Synagis	Palivizumab palivizumab	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: • Kinder, die in der 35. Schwangerschaftswoche oder früher geboren wurden und zu Beginn der RSV-Saison jünger als 6 Monate 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. 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: • 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 broncopulmonare negli ultimi 6 mesi. • Bambini di età inferiore ai 2 anni con malattia cardiaca congenita emodinamicamente significativa.	Pädiatrie Neonatologie- Intensiv Pediatria Neonatologia- Intensiva	Pädiatrie Pediatria	Pädiatrie Pediatria	Pädiatrie Pediatria				

Name Arzneimittel Nome farmaco	Wirkstoff Principio attivo	Indikation Indicazione	KH Bozen Ospedale di Bolzano	KH Meran Ospedale di Merano	KH Brixen Ospedale di Bressanone	KH Bruneck Ospedale di Brunico	KH Schlanders Ospedale di Silandro	KH Sterzing Ospedale di Vipiteno	KH Innichen Ospedale di San Candido	Ambulante Gesundheit- seinrichtungen Strutture sanitarie ambulatoriali
Synjardy	Empagliflozin / Metformin empagliflozin / metformina	Synjardy ist bei Erwachsenen ab 18 Jahren mit Typ-2-Diabetes mellitus zusätzlich zu Diät und Bewegung zur Verbesserung der Blutzuckerkontrolle angezeigt. • bei Patienten, die unter maximal verträglicher Dosis von Metformin allein unzureichend eingestellt sind; • bei Patienten, die mit Metformin in Kombination mit anderen blutzuckersenkenden Arzneimitteln einschließlich Insulin unzureichend eingestellt sind; • bei Patienten, die bereits mit der Kombination aus Empagliflozin und Metformin in Form getrennter Tabletten behandelt werden 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: • 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	
Tafinlar	Dabrafenib dabrafenib	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. 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.	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)				
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 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)				
Tafinlar 648 648	Dabrafenib dabrafenib	Dabrafenib ist angezeigt in Kombination mit Trametinib zur Behandlung von erwachsenen Patienten mit BRAF-V600-Mutation-positivem nicht-resezierbarem oder metastasiertem Melanom. Dabrafenib e' indicato in associazione al trametinib per il trattamento dei pazienti adulti con melanoma inoperabile o metastatico positivo alla mutazione 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)				
Tagrisso	Osimertinib osimertinib	TAGRISSO ist angezeigt zur Behandlung von erwachsenen Patienten mit lokal fortgeschrittenem oder metastasiertem, nicht-kleinzelligem 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	
Tagrisso	Osimertinib osimertinib	Tagrisso ist als Monotherapie angezeigt zur Erstinientherapie von erwachsenen Patienten mit lokal fortgeschrittenem oder metastasiertem, nicht-kleinzelligem 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	
Tagrisso	Osimertinib osimertinib	Nicht- kleinzelliges Lungenkarzinom (NSCLC) - adjuvant carcinoma polmonare non a piccole cellule (NSCLC) - adjuvante Bestimmung/determina 594/2022	Onkologie Oncologia	Onko- hämatologisches Day hospital Day hospital Day hospital onco- ematologico	Onkologisches Day hospital Day hospital oncologico	Onkologisches Day hospital Day hospital oncologico				
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 Pädiatrie Otorinola- ringoiatria Dermatologia Pediatria	Hals- Nasen- Ohren Otorinola- ringoiatria	Hals- Nasen- Ohren Otorinola- ringoiatria					

Name Arzneimittel Nome farmaco	Wirkstoff Principio attivo	Indikation Indicazione	KH Bozen Ospedale di Bolzano	KH Meran Ospedale di Merano	KH Brixen Ospedale di Bressanone	KH Bruneck Ospedale di Brunico	KH Schlanders Ospedale di Silandro	KH Sterzing Ospedale di Vipiteno	KH Innichen Ospedale di San Candido	Ambulante Gesundheit- seinrichtungen Strutture sanitarie ambulatoriali
Talzenna	Talazoparib	Lokal fortgeschrittenem oder metastasiertem Brustkrebs Carcinoma mammario localmente avanzato o metastatico Bestimmung/Determina 765/2021	Onkologie Oncologia	Internistisches Day-Hospital Day Hospital- internistico	Onkologisches- Day Hospital Day Hospital- oncologico	Onkologisches- Day Hospital Day Hospital- oncologico				
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				
Tavlesse	fostamatinib	Immunthrombozytopenie Trombocitopenia immune Determina 1060/2021	Hämatologie Ematologia							
Tecentriq	Atezolizumab atezolizumab	Tecentriq als Monotherapie wird angewendet bei erwachsenen Patienten zur Behandlung des lokal fortgeschrittenen oder metastasierten nicht-kleinzelligen Lungenkarzinoms (NSCLC) nach vorheriger Chemotherapie. 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.	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	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). 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. 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). Tecentriq in monoterapia è indicato per il trattamento di pazienti adulti affetti da NSCLC 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.	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	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. 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.	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)	
Tecentriq	Atezolizumab atezolimab	Fortgeschrittenes oder nicht resezierbares Leberzellkarzinom HCC Carcinoma epatocellulare (HCC) avanzato o non resecabile Determina 379/2022	Onkologie Oncologia Gastroenterologie Gastroenterologia	Internistisches Day-Hospital Day Hospital- internistico	Onkologisches Day Hospital Day Hospital oncologico	Onkologisches Day Hospital Day Hospital oncologico				
Tecentriq	Atezolizumab atezolimab	Metastasierter nicht-kleinzelliger Lungenkarzinom (NSCLC) Carcinoma polmonare non a piccole cellule (NSCLC) metastatico Bestimmung/determina 380/2022	Onkologie Oncologia	Internistisches Day-Hospital Day Hospital- internistico	Onkologisches Day Hospital Day Hospital oncologico	Onkologisches Day Hospital Day Hospital oncologico				

Name Arzneimittel Nome farmaco	Wirkstoff Principio attivo	Indikation Indicazione	KH Bozen Ospedale di Bolzano	KH Meran Ospedale di Merano	KH Brixen Ospedale di Bressanone	KH Bruneck Ospedale di Brunico	KH Schlanders Ospedale di Silandro	KH Sterzing Ospedale di Vipiteno	KH Innichen Ospedale di San Candido	Ambulante Gesundheit- seinrichtungen Strutture sanitarie ambulatoriali
Tegsedi	Inotersen inotersen	Tegsedi ist zur Behandlung von Polyneuropathie der Stadien 1 oder 2 bei erwachsenen Patienten mit hereditärer Transthyretin-Amyloidose (hATTR) indiziert. 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.	Neurologie Neurologia							
Tepmetko	Tepotinib tepotinib	Nicht-kleinzelliges Lungenkarzinom (NSCLC) Carcinoma polmonare non a piccole cellule (NSCLC) Bestimmung/determina 96/2023	Onkologie Oncologia	Internistisches Day Hospital Day Hospital Internistico	Innere Medizin Medicina interna Onkologisches Day Hospital Day Hospital oncologico	Onkologisches Day Hospital Day Hospital oncologico				
Tesavel	Sitagliptin sitagliptin	Bei erwachsenen Patienten mit Typ-2-Diabetes mellitus ist Tesavel 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(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. 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 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. Tesavel ist auch zusätzlich zu Insulin indiziert (mit oder ohne Metformin), wenn Diät und Bewegung sowie eine stabile Insulindosis den Blutzucker nicht ausreichend senken. Per pazienti adulti con diabete mellito di tipo 2, Tesavel è indicato per migliorare il controllo glicemico: 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. In duplice terapia orale in associazione con: - 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. In triplice terapia orale in associazione con: - 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. 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.	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	
Testovis	Testosteron	Testosteron-Substitutionstherapie bei männlichem Hypogonadismus, wenn das Testosterondefizit vom klinischen Bild und durch biochemische Analysen bestätigt wurde. Kastration, Eunuchismus, Hypogonitalismus, 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. Terapia sostitutiva con testosterone per l'ipogonadismo maschile, quando il deficit di testosterone è stato confermato dal quadro clinico e dalle analisi biochimiche. Castrazione, eunucoidismo, ipogonitalismo, 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.	Innere Medizin Medicina interna	Innere Medizin Medicina interna	Innere Medizin Medicina interna	Innere Medizin Medicina interna				
Thalidomide Celgene 648	Thalidomid thalidomide	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 candidato 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)	

Name Arzneimittel Nome farmaco	Wirkstoff Principio attivo	Indikation Indicazione	KH Bozen Ospedale di Bolzano	KH Meran Ospedale di Merano	KH Brixen Ospedale di Bressanone	KH Bruneck Ospedale di Brunico	KH Schlanders Ospedale di Silandro	KH Sterzing Ospedale di Vipiteno	KH Innichen Ospedale di San Candido	Ambulante Gesundheit- seinrichtungen Strutture sanitarie ambulatoriali
Tivicay	Dolutegravir dolutegravir	Patienten infiziert mit HIV-1 mit einer Integrase-Inhibitor-Resistenz: Tivicay ist angezeigt in Kombination mit anderen antiretroviralen Arzneimitteln zur Behandlung von Infektionen mit dem humanen Immundefizienz-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'integrase: 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							
Tocilizumab	Monoklonale Antikörper anticorpi monoclonali	COVID-19 Bestimmung/determina 73543/2021	Infektionskrankheiten Malattie infettive Innere Medizin	Innere Medizin Medicina interna Geriatric Geriatrica	Innere Medizin Medicina interna	Innere Medizin Medicina interna	Innere Medizin Medicina interna	Innere Medizin Medicina interna	Innere Medizin Medicina interna	
Toctino	Alitretinoin alitretinoia	Toctino ist angezeigt bei Erwachsenen mit schwerem chronischen Handekzem, das auf die Behandlung mit potenten 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 ipercheratosico rispetto ai pazienti nei quali l'eczema è prevalentemente a carattere disidrosico.	Dermatologie Dermatologia	Dermatologie Dermatologia		Dermatologie Dermatologia				
Tolvaptan teva	Tolvaptan	Behandlung von Erwachsenen um die Zystenentwicklung zu verlangsamen und bei Nierenversagen Trattamento per il rallentamento dello sviluppo di cisti e dell'insufficienza renale in adulti Bestimmung/Determina 413/2021	Nephrologie Nefrologia	Innere Medizin Medicina Interna	Innere Medizin Medicina Interna	Innere Medizin Medicina Interna	Innere Medizin Medicina Interna			
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 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 Sulfonharnstoff 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. 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 e' controindicata a causa di nsufficienza 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.	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	
Translarna	Ataluren	Behandlung der Duchenne-Muskeldystrophie bei Patienten ab zwei Jahren Trattamento della distrofia muscolare di duchenne nei pazienti di età pari o superiore ai due anni Bestimmung/Determina 817/2021	Pädiatrie Pediatrica Neurologie Neurologia							
Trastuzumab 648	Trastuzumab trastuzumab	in Kombination mit Docetaxel - Behandlung vom Speicheldrüsenkrebs In associazione con Docetaxel -Trattamento del carcinoma del dotto salivare Bestimmung/determina 47077	Onkologie Oncologia							

Name Arzneimittel Nome farmaco	Wirkstoff Principio attivo	Indikation Indicazione	KH Bozen Ospedale di Bolzano	KH Meran Ospedale di Merano	KH Brixen Ospedale di Bressanone	KH Bruneck Ospedale di Brunico	KH Schlanders Ospedale di Silandro	KH Sterzing Ospedale di Vipiteno	KH Innichen Ospedale di San Candido	Ambulante Gesundheit- seinrichtungen Strutture sanitarie ambulatoriali
Trelegy Ellipta	Fluticasonfuroa t/Umeclidinium bromid/Vilanter ol Trifenatat fluticasone furoato/umeclid inio bromuro/vilante rolo trifenatat	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. 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.	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	Betrieblicher Dienst Pneumologie Servizio aziendale di pneumologia
Tremfya	Guselkumab guselkumab	Arthritis psoriatica artrite psoriasica attiva Bestimmung/determina DG/1540/2021	Dermatologie Dermatologia	Dermatologie Dermatologia		Dermatologie Dermatologia Rheumatologie Reumatologia				
Tresiba	Insulin degludec insulina degludec	Behandlung des Diabetes mellitus bei Erwachsenen, Jugendlichen und Kindern ab dem Alter von 1 Jahr. Trattamento del diabete mellito in adulti, adolescenti e bambini dall'età di 1 anno.	Innere Medizin Pädiatrie Medicina interna Pediatria	Innere Medizin Pädiatrie Medicina interna Pediatria	Innere Medizin Pädiatrie Medicina interna Pediatria	Innere Medizin Pädiatrie Medicina interna Pediatria				
Trimbow	Beclometasond ipropionat/ Formoterolfum arat-Dihydrat/ Glycopyrronium beclometasone dipropionato/ formoterolo fumarato diidrato/ glicopirronio	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. 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.	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	Pneumologie (betrieblicher Dienst) Pneumologia (aziendale)
Trodelyv	Sacituzumab govitecan sacituzumab govitecan	Mammakarzinom carcinoma mammario Bestimmung/determina 583/2022	Onkologie Oncologia	Onko- hämatologisches Day hospital Day hospital onco ematologico	Onkologisches Day hospital Day hospital oncologico	Onkologisches Day hospital Day hospital oncologico	Onkologisches Day hospital Day hospital oncologico	Onkologisches Day hospital Day hospital oncologico	Onkologisches Day hospital Day hospital oncologico	
Trulicity	Dulaglutid dulaglutide	Trulicity ist angezeigt zur Behandlung von Erwachsenen mit Typ 2 Diabetes mellitus, um eine verbesserte Blutzuckerkontrolle zu erreichen als: - 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 Trulicity è indicato per il trattamento di adulti affetti da diabete mellito tipo 2 per migliorare il controllo glicemico in: - 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	Innere Medizin Medicina interna	Innere Medizin Medicina interna	Innere Medizin Medicina interna	Innere Medizin Medicina interna	Innere Medizin Medicina interna	Innere Medizin Medicina interna	
Tukysa	Tucatinib tucatinib	Brustkrebs carcinoma mammario Bestimmung/determina 790/2022	Onkologie Oncologia	Onko- hämatologisches Day hospital Day hospital onco ematologico	Onkologisches Day hospital Day hospital oncologico	Onkologisches Day hospital Day hospital oncologico				

Name Arzneimittel Nome farmaco	Wirkstoff Principio attivo	Indikation Indicazione	KH Bozen Ospedale di Bolzano	KH Meran Ospedale di Merano	KH Brixen Ospedale di Bressanone	KH Bruneck Ospedale di Brunico	KH Schlanders Ospedale di Silandro	KH Sterzing Ospedale di Vipiteno	KH Innichen Ospedale di San Candido	Ambulante Gesundheit- seinrichtungen Strutture sanitarie ambulatoriali
Tysabri	Natalizumab natalizumab	Tysabri wird angewendet für die krankheitsmodifizierende Monotherapie bei Erwachsenen mit hochaktiver, schubförmig remittierend verlaufender Multipler Sklerose (MS) bei folgenden Patientengruppen: - 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 durchgeführten MRT. Tysabri è indicato come monoterapia disease-modifying in adulti con sclerosi multipla recidivante-remittente ad elevata attività nei seguenti gruppi di pazienti: - 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	Die Behandlung mit Tysabri ist bei Jugendlichen zwischen 12 und 18 Jahren, welche in die Merkmale der Gruppe B des Tysabri Registers fallen zugelassen. 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.	Neurologie Neurologia	Neurologie Neurologia		Neurologie Neurologia				
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 Geriatria	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)
Ultomiris	Ravulizumab ravulizumab	paroxysmaler nächtlicher Hämoglobinurie (PNH) bei erwachsenen Patienten. emoglobinuria parossistica notturna (EPN) in pazienti adulti. Bestimmung/determina DG/1542/2021	Neurologie Neurologia Hämatologie Ematologia							
Upravi	Selexipag selexipag	Upravi 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. Upravi 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)

Name Arzneimittel Nome farmaco	Wirkstoff Principio attivo	Indikation Indicazione	KH Bozen Ospedale di Bolzano	KH Meran Ospedale di Merano	KH Brixen Ospedale di Bressanone	KH Bruneck Ospedale di Brunico	KH Schlanders Ospedale di Silandro	KH Sterzing Ospedale di Vipiteno	KH Innichen Ospedale di San Candido	Ambulante Gesundheit- seinrichtungen Strutture sanitarie ambulatoriali
Vaborem	Meropenem Vaborbactam	Behandlung erwachsener Patienten mit festgestellten oder vermuteten schweren Carbapenem-resistenten Enterobacteriaceae-Infektionen Trattamento di pazienti adulti con accertate o sospette gravi infezioni sostenute da enterobacteriaceae resistenti ai carbapenemi Bestimmung/Determina 328/2021	Infektionskrankheiten Malattie infettive							
Vargatef	Nintedanib nintedanib	Vargatef wird angewendet in Kombination mit Docetaxel zur Behandlung von erwachsenen Patienten mit lokal fortgeschrittenem, metastasiertem oder lokal rezidiertem nicht-kleinzelligen Lungenkarzinom (NSCLC) mit Adenokarzinom-Histologie nach Erstlinientherapie. 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	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)				
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 chemioterapici contenenti onoterapia idine, oxaliplatino e irinotecan.	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)	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)	
Veklury	Remdesivir remdesivir	COVID-19 Bestimmung/determina 92/2020 , Mitteilung/comunicato 30.12.2021	Infektionskrankheiten Malattie infettive Innere Medizin	Innere Medizin Medicina interna Geriatric Geriatrica	Innere Medizin Medicina interna	Innere Medizin Medicina interna	Innere Medizin Medicina interna	Innere Medizin Medicina interna	Innere Medizin Medicina interna	
Velmetia	Sitagliptin + Metformin sitagliptin + metformina	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 Metformin in der höchsten vertragenen Dosis den Blutzucker nicht ausreichend senkt oder die bereits mit der Kombination von Sitagliptin und Metformin behandelt werden. Velmetia ist in Kombination mit einem Sulfonharnstoff (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 Sulfonharnstoffs nicht ausreicht, um den Blutzucker zu senken. Velmetia 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. 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. Per i pazienti adulti con diabete mellito di tipo 2: 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. 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. 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. 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.	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 Principio attivo	Indikation Indicazione	KH Bozen Ospedale di Bolzano	KH Meran Ospedale di Merano	KH Brixen Ospedale di Bressanone	KH Bruneck Ospedale di Brunico	KH Schlanders Ospedale di Silandro	KH Sterzing Ospedale di Vipiteno	KH Innichen Ospedale di San Candido	Ambulante Gesundheit- seinrichtungen Strutture sanitarie ambulatoriali
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 Kalziummimetika, 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 mimetici 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			
Veltassa	patiromer calcio	Iperkaliemia bei erwachsenen Patienten Hyperkaliämie bei erwachsenen Patienten Bestimmung/Determina 1013/2021	Nephrologie Nefrologia Innere Medizin Medicina Interna Kardiologie Cardiologia	Innere Medizin Medicina Interna Kardiologie Cardiologia	Innere Medizin Medicina Interna	Innere Medizin Medicina Interna	Innere Medizin Medicina Interna	Innere Medizin Medicina Interna	Innere Medizin Medicina Interna	
Vemlidy	Tenofoviralefenamid tenofovir alafenamide	Vemlidy wird bei Erwachsenen und Jugendlichen (ab 12 Jahren und mit einem Körpergewicht von mindestens 35 kg) zur Behandlung chronischer Hepatitis B angewendet. 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)	Gastroenterologie Infektionskrankheiten 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	
Venclyxto	Venetoclax venetoclax	Venclyxto 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. Venclyxto 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.	*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)				
Venclyxto	Venetoclax venetoclax	Venclyxto wird als Monotherapie bei Erwachsenen zur Behandlung einer CLL ohne Vorliegen einer 17p-Deletion oder TP53-Mutation angewendet, bei denen sowohl unter einer Chemo-Immuntherapie als auch unter einem Inhibitor des B-Zell-Rezeptor-Signalwegs ein Therapieversagen auftrat. Venclyxto 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.	*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)				
Venclyxto	Venetoclax venetoclax	Venclyxto in Kombination mit Rituximab wird angewendet zur Behandlung erwachsener Patienten mit chronischer lymphatischer Leukämie (CLL), die mindestens eine vorherige Therapie erhalten haben. Venclyxto 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)				
Venclyxto	Venetoclax venetoclax	In Kombination mit Obinutuzumab wird angewendet zur Behandlung erwachsener Patienten mit nicht vorbehandelter chronischer lymphatischer Leukämie (CLL) In combinazione con obinutuzumab è indicato per il trattamento di pazienti adulti con leucemia linfatica cronica (LLC) non trattati in precedenza Bestimmung/determina 373/2022	Hämatologie Ematologia	Internistisches Day-Hospital Day Hospital- internistico	Onkologisches Day-Hospital Day Hospital oncologico	Onkologisches Day-Hospital Day Hospital oncologico				
Venclyxto 648	Venetoclax venetoclax	Leucemia mieloide acuta Bestimmung/determina 85821/2020	Hämatologie Ematologia							

Name Arzneimittel Nome farmaco	Wirkstoff Principio attivo	Indikation Indicazione	KH Bozen Ospedale di Bolzano	KH Meran Ospedale di Merano	KH Brixen Ospedale di Bressanone	KH Bruneck Ospedale di Brunico	KH Schlanders Ospedale di Silandro	KH Sterzing Ospedale di Vipiteno	KH Innichen Ospedale di San Candido	Ambulante Gesundheit- seinrichtungen Strutture sanitarie ambulatoriali
Venetoclax L 648/96	Venetoclax venetoclax	Akute myeloide Leukämie - in Kombination mit Azacitidin oder Decitabin (648/96) – Anwendung der Vereinbarung zur Risikoeinschränkung für das Arzneimittel Dacogen leucemia mieloide acuta - in combinazione con azacitidina o decitabina (648/96) - applicazione accordo di condivisione del rischio per il medicinale Dacogen Bestimmung/determina 2/2022	Hämatologie Ematologia							
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 eè 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 Dermatologia Ginecologia Urologia	Dermatologie Gynäkologie Urologie Dermatologia Ginecologia Urologia	Gynäkologie Urologie Ginecologia Urologia	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 Oculistica Pediatria	Augenheilkunde Pädiatrie Oculistica Pediatria	Pädiatrie Pädiatria	Augenheilkunde Pädiatrie Oculistica Pediatria				
Verzenios	Abemaciclib 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. 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. Nelle donne in pre- o perimenopausa, la terapia endocrina deve essere combinata con un agonista dell'ormone di rilascio dell'ormone luteinizzante (LHRH).	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)	
Victoza	Liraglutid liraglutide	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. 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.	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	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. 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.	Infektionskrankh eiten Gastroenterologi e Malattie infettive Gastroenterologi a							

Name Arzneimittel Nome farmaco	Wirkstoff Principio attivo	Indikation Indicazione	KH Bozen Ospedale di Bolzano	KH Meran Ospedale di Merano	KH Brixen Ospedale di Bressanone	KH Bruneck Ospedale di Brunico	KH Schlanders Ospedale di Silandro	KH Sterzing Ospedale di Vipiteno	KH Innichen Ospedale di San Candido	Ambulante Gesundheit- seinrichtungen Strutture sanitarie ambulatoriali
Vipdomet	Alogliptinbenzoat + Metforminhydrochlorid + Alogliptinbenzoat + metformina cloridrato	Vipdomet ist zur Behandlung von Erwachsenen ab 18 Jahren mit Typ-2-Diabetes mellitus indiziert: • 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. Vipdomet è indicato come trattamento 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 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 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.	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	
Vipidia	Alogliptin alogliptin	Vipidia ist für Erwachsene ab 18 Jahren, die an Typ-2-Diabetes mellitus leiden, indiziert, um die Blutzuckerkontrolle in Kombination mit anderen Arzneimitteln zur Blutzuckersenkung, darunter Insulin, zu verbessern, wenn diese, zusammen mit Diät und körperlicher Betätigung, für keine ausreichende Blutzuckerkontrolle sorgen. 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	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	
Vitrakvi	Iarotrectinib	Soliden Tumoren mit einer neurotrophen Tyrosin-Rezeptor-Kinase (NTRK)-Genfusion bei erwachsenen und pädiatrischen Patienten Tumori solidi con fusione geni recettore tirosin-chinasico neurotrofico (ntrk) in pazienti adulti e pediatrici Bestimmung/Determina 1014/2021	Onkologie Oncologia							
Vokanamet	Canagliflozin/ Metformin canagliflozin/ metformina	Vokanamet wird angewendet bei Erwachsenen im Alter von 18 Jahren und älter mit Typ-2-Diabetes-mellitus zusätzlich zu Diät und Bewegung zur Blutzuckerkontrolle: • 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 blutzuckersenkenden Arzneimitteln einschließlich Insulin den Blutzucker nicht ausreichend kontrolliert • bei Patienten, die bereits Canagliflozin und Metformin als separate Tabletten erhalten. 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: • 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	

Name Arzneimittel Nome farmaco	Wirkstoff Principio attivo	Indikation Indicazione	KH Bozen Ospedale di Bolzano	KH Meran Ospedale di Merano	KH Brixen Ospedale di Bressanone	KH Bruneck Ospedale di Brunico	KH Schländers Ospedale di Silandro	KH Sterzing Ospedale di Vipiteno	KH Innichen Ospedale di San Candido	Ambulante Gesundheit- seinrichtungen Strutture sanitarie ambulatoriali
Votrient	Pazopanib pazopanib	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. 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.	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	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. Votubia è indicato per il trattamento di pazienticon astrocitoma supependimale a cellule giganti (SEGA) associato a sclerosi tuberosa (TSC) che richiedono un intervento terapeutico ma non sono trattabili con intervento chirurgico.	Pädiatrie Pediatria							
Votubia	Everolimus everolimus	Votubia wird als Begleittherapie 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 Pediatria							
Voxogo	Vosorotide vosorotide	Achondroplasie acondroplasia Bestimmung/determina 651/2022	Pädiatrie Pediatria							
Vyndaqel	Tafamidis tafamidis	Vyndaqel ist indiziert zur Behandlung der Transthyretin-Amyloidose bei erwachsenen Patienten mit symptomatischer Polyneuropathie im 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 mielodisplasia (AML-MRC).	Hämatologie Ematologia							
Waylivra	Volanesorsen	Behandlung als diätetische Ergänzung bei erwachsenen Patienten mit familiärem Chylomikronämie-Syndrom Trattamento come coadiuvante della dieta in pazienti adulti affetti da sindrome da chilomicronemia familiare Bestimmung/Determina 175/2021	Innere medizin Medicina Interna Gastroenterologie Gastroenterologia Pädiatrie Pediatria							
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 (chinesi 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	

Name Arzneimittel Nome farmaco	Wirkstoff Principio attivo	Indikation Indicazione	KH Bozen Ospedale di Bolzano	KH Meran Ospedale di Merano	KH Brixen Ospedale di Bressanone	KH Bruneck Ospedale di Brunico	KH Schländers Ospedale di Silandro	KH Sterzing Ospedale di Vipiteno	KH Innichen Ospedale di San Candido	Ambulante Gesundheit- seinrichtungen Strutture sanitarie ambulatoriali
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 (chinasi per linfoma anaplastico) in stadio avanzato.	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)	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.	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)	Innere Medizin Medicina interna	Innere Medizin Medicina interna	Innere Medizin Medicina interna	
Xalkori	Crizotinib	Fortgeschrittenem kleinzelligem Lungenkrebs Carcinoma polmonare a piccole cellule in stadio avanzato Bestimmung/Determina 172/2021	Pneumologie Pneumologia							
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 $\geq$ 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 $\geq$ 75 anni, diabete 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 Geriatria Neurologia Ematologia Chirurgia vascolare Ortopedia Chirurgia Pneumologia	Innere Medizin Kardiologie Geriatrie Neurologie Orthopädie Chirurgie Internistisches Day- Hospital Medicina interna Cardiologia Geriatria Neurologia Ortopedia Chirurgia Day- Hospital internistico	Innere Medizin Orthopädie Chirurgie Medicina interna Ortopedia Chirurgia	Innere Medizin Neurologie Orthopädie Chirurgie Medicina interna Neurologia Ortopedia Chirurgia	Innere Medizin Chirurgie Medicina interna Chirurgia	Innere Medizin Chirurgie Neurorehabilit ation Medicina interna Chirurgia Neuroriabilitazi one	Innere Medizin Chirurgie Medicina interna Chirurgia	Gesundheits- sprengel Gries - Quirein Gesundheits- sprengel Meran Pneumologie (betrieblicher Dienst) Distretto sanitario Gries – San Quirino Distretto sanitario di 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 acetilsalilico (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 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	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				
Xarelto	Rivaroxaban rivaroxaban	Venöse Thromboembolie (VTE) < 18 Jahre tromboembolismo venoso (TEV) < 18 anni Bestimmung/determina 616/2022	Pädiatrie Pediatría	Pädiatrie Pediatría	Pädiatrie Pediatría	Pädiatrie Pediatría	Pädiatrie Pediatría	Pädiatrie Pediatría	Pädiatrie Pediatría	
Xelevia	Sitagliptin sitagliptin	Bei erwachsenen Patienten mit Typ-2-Diabetes mellitus. Per pazienti adulti con diabete mellito di tipo 2.	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	
Xeljanz	Tofacitinib tofacitinib	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. 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.	Gastroenterologie Gastroenterologia	Innere Medizin Medicina interna Onkologisches Day Hospital Day Hospital oncologico	Innere Medizin Medicina interna	Innere Medizin Medicina interna				
Xeljanz	Tofacitinib tofacitinib	Arthritis psoriatica Artrite psoriasica attiva Bestimmung/determina 239/2022	Dermatologie Dermatologia	Dermatologie Dermatologia		Dermatologie Dermatologia Rheumatologie Reumatologia				

Name Arzneimittel Nome farmaco	Wirkstoff Principio attivo	Indikation Indicazione	KH Bozen Ospedale di Bolzano	KH Meran Ospedale di Merano	KH Brixen Ospedale di Bressanone	KH Bruneck Ospedale di Brunico	KH Schlanders Ospedale di Silandro	KH Sterzing Ospedale di Vipiteno	KH Innichen Ospedale di San Candido	Ambulante Gesundheit- seinrichtungen Strutture sanitarie ambulatoriali
Xgeva	Denosumab denosumab	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. 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 morbidità.	Oncologie Gynäkologie Urologie Oncologia Ginecologia Urologia	Internistische Tagesklinik Gynäkologie Urologie Day-Hospital Internistico Ginecologia Urologia	Innere Medizin Gynäkologie Urologie Medicina interna Ginecologia Urologia	Innere Medizin Gynäkologie Medicina interna Ginecologia	Innere Medizin Medicina interna	Innere Medizin Medicina interna	Innere Medizin Medicina interna	
Xgeva	Denosumab denosumab	Prävention skelettbezogener Komplikationen (pathologische Fraktur, Bestrahlung des Knochens, Rückenmarkskompression oder operative Eingriffe am Knochen) bei Erwachsenen mit fortgeschrittenen Krebserkrankungen und Knochenbefall. 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.	Oncologie Gynäkologie Urologie Hämatologie Oncologia Ginecologia Urologia Ematologia	Internistische Tagesklinik Gynäkologie Urologie Day-Hospital Internistico Ginecologia Urologia	Innere Medizin Gynäkologie Urologie Medicina interna Ginecologia Urologia	Innere Medizin Gynäkologie Medicina interna Ginecologia	Innere Medizin Medicina interna	Innere Medizin Medicina interna	Innere Medizin Medicina interna	
Xigduo	Dapagliflozin/ Metformin dapagliflozina/ metformina	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 • 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. 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 • 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	
Xiliarx	Vildagliptin vildagliptin	Diabetes mellitus Typ 2. Diabete mellito di tipo 2.	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	
Xofigo	Radium-223- dichlorid radio-223 dicloruro	Xofigo wird angewendet zur Behandlung von Erwachsenen mit kastrationsresistentem Prostatakarzinom, symptomatischen Knochenmetastasen ohne bekannte viszerale Metastasen. 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.	Oncologie Urologie Oncologia Urologia	Internistische Tagesklinik Urologie Day-Hospital Internistico Urologia	Urologie Urologia	Onkologische Tagesklinik Day hospital oncologico				
Xolair	Omalizumab omalizumab	Chronische Rhinosinusitis mit Nasenpolypen (CRSwNP) rinosinusite cronica con poliposi nasale (CRSwNP) Bestimmung/determina 668/2022	Hals-Nasen-Ohren- Heilkunde UO Otorino	Hals-Nasen- Ohren- Heilkunde UO Otorino	Hals-Nasen- Ohren- Heilkunde UO Otorino					
Xolair	Omalizumab omalizumab	Allergisches Asthma: bei Erwachsenen, Jugendlichen und Kindern (6 bis <12 Jahre). asma allergico: negli adulti, negli adolescenti e nei bambini di età compresa tra 6 e <12 anni.	Pneumologie Pädiatrie Pneumologia Pediatria	Pädiatrie Pediatria	Pädiatrie Pediatria	Pädiatrie Pediatria		Pädiatrie Pediatri		Pneumologie (betrieblicher Dienst) Pneumologia (aziendale)
Xolair	Omalizumab omalizumab	Chronische spontane Urtikaria (csU) Orticaria Cronica Spontanea (CSU) Bestimmung/determina DG/1111/2021	Pädiatrie Dermatologie Pediatria Dermatologia	Pädiatrie Pediatria Dermatologie Dermatologia	Pädiatrie Pediatria	Pädiatrie Dermatologie Pediatria Dermatologia				
Xospata	Gilteritinib	Behandlung von rezidiertem oder refraktärem akuter myeloischer Leukämie Trattamento della leucemia mieloide acuta recidivante o refrattaria Bestimmung/Determina 252/2021	Hämatologie Ematologia							

Name Arzneimittel Nome farmaco	Wirkstoff Principio attivo	Indikation Indicazione	KH Bozen Ospedale di Bolzano	KH Meran Ospedale di Merano	KH Brixen Ospedale di Bressanone	KH Bruneck Ospedale di Brunico	KH Schlanders Ospedale di Silandro	KH Sterzing Ospedale di Vipiteno	KH Innichen Ospedale di San Candido	Ambulante Gesundheit- seinrichtungen Strutture sanitarie ambulatoriali
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 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 Weichgewebeerkrankungen (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/Olo daterol tiotropio/olodaterolo	Spiolto Respimat ist indiziert als Bronchodilatator zur Dauerbehandlung der Symptome von erwachsenen Patienten mit chronisch obstruktiver Lungenerkrankung (COPD) Spiolto Respimat è indicato per la terapia broncodilatatoria di mantenimento nel sollievo dei sintomi in pazienti adulti affetti da 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	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 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)				
Yervoy	Ipilimumab	YERVOY ist als Monotherapie zur Behandlung von fortgeschrittenen (nicht resezierbaren oder metastasierten) Melanomen bei Erwachsenen und 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	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)				
Yervoy	Lipilumab lipilumab	Metastasiertes Melanom in Kombination mit Nivolumab Melanoma metastatico in associazione a nivolumab Bestimmung/determina 1633/2021	Dermatologie Dermatologia							
Yervoy	Lipilumab lipilumab	Nierenzellkarzinom (RCC):in Kombination mit Nivolumab für die Erstlinientherapie Carcinoma a cellule renali (RCC): in prima linea in associazione a nivolumab Bestimmung/determina 1633/2021	Onkologie Oncologia	Onko- hämatologisches Day Hospital Day-Hospital onco-	Onkologisches Day Hospital Day Hospital oncologico	Onkologisches Day Hospital Day Hospital oncologico				
Yervoy	Lipilumab lipilumab	Nicht-kleinzelliges Lungenkarzinom (NSCLC):in Kombination mit Nivolumab und 2 Zyklen platinbasierter Chemotherapie (erste Linienbehandlung) Carcinoma polmonare non a piccole cellule (NSCLC) :in associazione a nivolumab e 2 cicli di chemioterapia a base di platino (prima linea) Bestimmung/determina 1633/2021	Onkologie Oncologia	Onko- hämatologisches Day Hospital Day-Hospital onco- ematologico	Onkologisches Day Hospital Day Hospital oncologico	Onkologisches Day Hospital Day Hospital oncologico				
Yervoy	Ipilimumab ipilimumab	Malignes Pleuramesotheliom mesotelioma maligno della pleura Bestimmung 590/2022	Onkologie Oncologia	Onko- hämatologisches Day hospital Day hospital Day hospital onco- ematologico	Onkologisches Day hospital Day hospital oncologico	Onkologisches Day hospital Day hospital oncologico				

Name Arzneimittel Nome farmaco	Wirkstoff Principio attivo	Indikation Indicazione	KH Bozen Ospedale di Bolzano	KH Meran Ospedale di Merano	KH Brixen Ospedale di Bressanone	KH Bruneck Ospedale di Brunico	KH Schlanders Ospedale di Silandro	KH Sterzing Ospedale di Vipiteno	KH Innichen Ospedale di San Candido	Ambulante Gesundheit- seinrichtungen Strutture sanitarie ambulatoriali
Yervoy	Ipilimumab ipilimumab	Kolorektalkarzinom (CRC) carcinoma del colon-retto (CRC) Bestimmung/determina 774/2022	Onkologie Oncologia	Onko- hämatologisches Day hospital Day hospital Day hospital onco ematologico	Onkologisches Day hospital Day hospital Day hospital onco oncologico	Onkologisches Day hospital Day hospital Day hospital onco oncologico				
Yondelis	Trabectedina	Fortgeschrittenen Weichteilsarkoms nach Versagen von Anthrazyklinen und Ifosfamid bzw. wenn die Anwendung dieser Mittel nicht eignet ist und Behandlung eines platinsehbilen Ovarialkarzinomrezidivs Sarcoma dei tessuti molli in stato avanzato già trattati con antraciclina e ifosfamide o che non sono idonei a ricevere tali agenti e di recidiva di cancro ovarico platino-sensibile Bestimmung/Determina 768/2021	Onkologie Oncologia	Internistisches Day- Hospital Day- Hospital internistico						
Zaltrap	Aflibercept aflibercept	ZALTRAP in Kombination mit einer Chemotherapie, bestehend aus Irinotecan/5-Fluorouracil/Folinsäure (FOLFIRI), 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 (FOLFIRI) e' indicato nei pazienti adulti con carcinoma colorettale metastatico (MCRC) resistente o in progressione dopo un regime contenente oxaliplatino.	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 (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)	
Zavicefta	Ceftazidim/Avibactam ceftazidima/avibactam	Behandlung der folgenden Infektionen bei pädiatrischen Patienten ab einem Alter von 3 Monaten : -Komplizierte intraabdominelle Infektionen (cIAI); -Komplizierte Harnwegsinfektionen (cUTI), einschließlich Pyelonephritis; -Nosokomiale Pneumonien (HAP), einschließlich beatmungsassoziiertter Pneumonien (VAP). Trattamento di pazienti pediatrici dinetä pari o superiore a tre mesi di vita per: -Infezione intra-addominale complicata (cIAI) -infezione complicata del tratto urinario (cUTI),Inclusa pielonefrite; -polmonite acquisita in ospedale (HAP), inclusa polmonite associata a ventilazione meccanica. Bestimmung/determina 391/2022	Infektionskrankheiten Malattie infettive							
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 beatmungsassoziiertter Pneumonien (VAP). Zavicefta ist auch indiziert für die Behandlung von Infektionen aufgrund aerober 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							
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				

Name Arzneimittel Nome farmaco	Wirkstoff Principio attivo	Indikation Indicazione	KH Bozen Ospedale di Bolzano	KH Meran Ospedale di Merano	KH Brixen Ospedale di Bressanone	KH Bruneck Ospedale di Brunico	KH Schlanders Ospedale di Silandro	KH Sterzing Ospedale di Vipiteno	KH Innichen Ospedale di San Candido	Ambulante Gesundheit- seinrichtungen Strutture sanitarie ambulatoriali
Zebinix	Eslicarbazepin eslicarbazepina	Epileptische Anfälle - Ergänzungstherapie bei Jugendlichen und Kindern über sechs Jahren Crisi epilettiche - terapia aggiuntiva in adolescenti e nei bambini di età superiore ai sei anni Bestimmung/determina 491/2022	Neurologie Neurologia Pädiatrie Pediatria	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 adulte con carcinoma ovarico epiteliale sieroso, carcinoma delle tube di Falloppio 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 (onkologisches Day- Hospital) Medicina interna (Day- Hospital medico)				
Zejula	Niraparib niraparib	Karzinom der Ovarien (erste Linienbehandlung) carcinoma ovarico (prima linea) Bestimmung/determina DG1409/2021	Onkologie Oncologia	Onko- hämatologisches Day Hospital Day Hospital Day-Hospital onco-	Onkologisches Day Hospital Day Hospital oncologico	Onkologisches Day Hospital Day Hospital oncologico				
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	Paricalcitol paracaltolo	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				
Zeposia	Ozanimod Ozanimop	Schubförmige remittierende MultiplerSklerose (RRMS) mit aktiver Erkrankung. Sclerosi multipla recidivante-remittente /SMRR) con malattia in fase attiva Bestimmung/determina 1015/2021	Neurologie Neurologia	Neurologie Neurologia		Neurologie Neurologia				
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							
Zerbaxa	Ceftolozan/Tazobactam Ceftolozano/ Tazobactam	Behandlung von einer im Krankenhaus erworbenen Pneumonie, einschließlich einer beatmungsassoziierten Pneumonie Trattamento della polmonite acquisita in ospedale inclusa polmonite associata a ventilazione meccanica Bestimmung/Determina 64/2021	Infektionskrankheiten Malattie infettive							

Name Arzneimittel Nome farmaco	Wirkstoff Principio attivo	Indikation Indicazione	KH Bozen Ospedale di Bolzano	KH Meran Ospedale di Merano	KH Brixen Ospedale di Bressanone	KH Bruneck Ospedale di Brunico	KH Schlanders Ospedale di Silandro	KH Sterzing Ospedale di Vipiteno	KH Innichen Ospedale di San Candido	Ambulante Gesundheit- seinrichtungen Strutture sanitarie ambulatoriali
Zinplava	Bezlotoxumab bezlotoxumab	Zinplava ist indiziert zur Prävention der Rekurrenz einer Clostridium difficile Infektion (CDI) bei Erwachsenen mit einem hohen Rezidivrisiko einer CDI. Zinplava è indicato per la prevenzione della recidiva dell'infezione da Clostridium difficile (CDI) negli adulti ad alto rischio di recidiva 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 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	
Zorias	Acitretin acitretina	Schwere oder ausgedehnte, refraktäre Formen der Psoriasis; Psoriasis pustulosa der Hände und der Füße; Schwere kongenitale 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; Psoriasi 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 ipercheratosi.	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 follikulärem 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 chemoimmunoterapia. 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, anaplastischen – Lymphomkinase (ALK)-positiven, nicht-	Onkologie Pneumologie	Internistisches Day- Hospital	Innere Medizin	Innere Medizin	Innere Medizin	Innere Medizin	Innere Medizin	
Zykadia	ceritinib	Zykadia wird angewendet bei erwachsenen Patienten zur Behandlung des fortgeschrittenen, anaplastischen – Lymphomkinase (ALK)-positiven, nicht-kleinzelligen Bronchialkarzinoms (NSCLC), die mit Crizotinib vorbehandelt wurden. 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.	Onkologie Pneumologie Oncologia Pneumologia	Internistisches Day- Hospital internistico	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 Principio attivo	Indikation Indicazione	KH Bozen Ospedale di Bolzano	KH Meran Ospedale di Merano	KH Brixen Ospedale di Bressanone	KH Bruneck Ospedale di Brunico	KH Schladers Ospedale di Silandro	KH Sterzing Ospedale di Vipiteno	KH Innichen Ospedale di San Candido	Ambulante Gesundheit- seinrichtungen Strutture sanitarie ambulatoriali
Zykadia	Ceritinib ceritinib	Zykadia wird als Monotherapie angewendet bei erwachsenen Patienten zur Erstlinienbehandlung des fortgeschrittenen, Anaplastische-Lymphomkinase (ALK)-positiven, nicht-kleinzelligen Bronchialkarzinoms (NSCLC). 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);	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)				
Zykadia	Ceritinib ceritinib	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. 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.	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)				
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.										

AUTONOME PROVINZ BOZEN - SÜDTIROL



PROVINCIA AUTONOMA DI BOLZANO - ALTO ADIGE

Sichtvermerke gemäß Art. 13 des LG Nr.
17/1993 über die fachliche, verwaltungsgemäße
und buchhalterische Verantwortung

Visti ai sensi dell'art. 13 della L.P. 17/1993
sulla responsabilità tecnica, amministrativa
e contabile

Der Amtsdirektor
Il Direttore d'Ufficio

ORTLER JOHANNES

28/03/2023

Die Abteilungsdirektorin
La Direttrice di Ripartizione

SCHROTT LAURA

30/03/2023

Es wird bestätigt, dass diese analoge Ausfertigung,
bestehend - ohne diese Seite - aus 79 Seiten, mit
dem digitalen Original identisch ist, das die
Landesverwaltung nach den geltenden
Bestimmungen erstellt, aufbewahrt, und mit digitalen
Unterschriften versehen hat, deren Zertifikate auf
folgende Personen lauten:

nome e cognome: Johannes Ortler

Si attesta che la presente copia analogica è
conforme in tutte le sue parti al documento
informatico originale da cui è tratta, costituito da 79
pagine, esclusa la presente. Il documento originale,
predisposto e conservato a norma di legge presso
l'Amministrazione provinciale, è stato sottoscritto con
firme digitali, i cui certificati sono intestati a:

nome e cognome: Laura Schrott

Am 04/04/2023 erstellte Ausfertigung

Copia prodotta in data 04/04/2023

Die Landesverwaltung hat bei der Entgegennahme
des digitalen Dokuments die Gültigkeit der Zertifikate
überprüft und sie im Sinne der geltenden
Bestimmungen aufbewahrt.

Ausstellungsdatum

30/03/2023

Diese Ausfertigung entspricht dem Original

L'Amministrazione provinciale ha verificato in sede di
acquisizione del documento digitale la validità dei
certificati qualificati di sottoscrizione e li ha conservati
a norma di legge.

Data di emanazione

Per copia conforme all'originale

Datum/Unterschrift

Data/firma