

100839

Dekrete - 1. Teil - Jahr 2015

Autonome Provinz Bozen - Südtirol**DEKRET DES LANDESRATES**

vom 18. Juni 2015, Nr. 8467

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

LANDESRÄTIN FÜR GESUNDHEIT, SPORT,
SOZIALES UND ARBEIT

Die Bestimmung der italienischen Arzneimittelagentur AIFA vom 11. Mai 2015 bestimmt aufgrund von neuen Indikationen die Rückvergütbarkeit und den Preis für das Medikament „Ilaris“ (Canakinumab). Die Bestimmung legt fest, dass zum Zwecke der Verschreibbarkeit zu Lasten des gesamtstaatlichen Gesundheitsdienstes die eigens von den Regionen und autonomen Provinzen festgelegten Verwendungszentren, gemäß den Hinweisen, die auf der Homepage der Agentur veröffentlicht sind, den informatischen Datenerhebungsbogen, der die wählbaren Patienten anzeigt, und den Nachbeobachtungsbogen ausfüllen und dadurch die geschäftlichen Bedingungen anwenden.

Die Bestimmung der italienischen Arzneimittelagentur AIFA vom 11. Mai 2015 bestimmt aufgrund von neuen Indikationen die Rückvergütbarkeit und den Preis für das Medikament „Cimzia“ (Certolizumab). Die Bestimmung legt fest, dass zum Zwecke der Verschreibbarkeit zu Lasten des gesamtstaatlichen Gesundheitsdienstes die eigens von den Regionen und autonomen Provinzen festgelegten Verwendungszentren, gemäß den Hinweisen, die auf der Homepage der Agentur veröffentlicht sind, den informatischen Datenerhebungsbogen, der die wählbaren Patienten anzeigt, und den Nachbeobachtungsbogen ausfüllen und dadurch die geschäftlichen Bedingungen anwenden.

Die Bestimmung der italienischen Arzneimittelagentur AIFA vom 11. Mai 2015 bestimmt die Neueinstufung des Medikamentes „Jetrea“ (Ocriplasmin). Die Bestimmung legt fest, dass zum Zwecke der Verschreibbarkeit zu Lasten des gesamtstaatlichen Gesundheitsdienstes die eigens von den Regionen und autonomen Provinzen

Decreti - Parte 1 - Anno 2015

Provincia Autonoma di Bolzano - Alto Adige**DECRETO ASSESSORILE**

del 18 giugno 2015, n. 8467

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

ASSESSORA ALLA SALUTE, SPORT, POLITICHE SOCIALI E LAVORO

La determina dell'Agenzia italiana del farmaco AIFA 11 maggio 2015 stabilisce il regime di rimborsabilità e il prezzo a seguito di nuove indicazioni del medicinale "Ilaris" (canakinumab). La determina prevede che, ai fini delle prescrizioni a carico del SSN, i centri utilizzatori specificatamente individuati dalle Regioni dovranno compilare la scheda raccolta dati informatizzata di arruolamento che indica i pazienti eleggibili e la scheda di follow-up, applicando le condizioni negoziali secondo le indicazioni pubblicate sul sito dell'Agenzia.

La determina dell'Agenzia italiana del farmaco AIFA 11 maggio 2015 stabilisce il regime di rimborsabilità e il prezzo a seguito di nuove indicazioni del medicinale "Cimzia" (certolizumab). La determina prevede che, ai fini delle prescrizioni a carico del SSN, i centri utilizzatori specificatamente individuati dalle Regioni dovranno compilare la scheda raccolta dati informatizzata di arruolamento che indica i pazienti eleggibili e la scheda di follow-up, applicando le condizioni negoziali secondo le indicazioni pubblicate sul sito dell'Agenzia.

La determina dell'Agenzia italiana del farmaco AIFA 11 maggio 2015 stabilisce la riclassificazione del medicinale "Jetrea" (ocriplasmina). La determina prevede che, ai fini delle prescrizioni a carico del SSN, i centri utilizzatori specificatamente individuati dalle Regioni dovranno compilare la scheda raccolta dati informatizzata di arruolamento

festgelegten Verwendungszentren, gemäß den Hinweisen, die auf der Homepage der Agentur veröffentlicht sind, den informatischen Datenerhebungsbogen, der die wählbaren Patienten anzeigt, und den Nachbeobachtungsbogen ausfüllen und dadurch die geschäftlichen Bedingungen anwenden.

Die Bestimmung der italienischen Arzneimittelagentur AIFA vom 11. Mai 2015 bestimmt die Neueinstufung des Medikamentes „Xofigo“ (Radium-223-dichlorid). Die Bestimmung legt fest, dass zum Zwecke der Verschreibbarkeit zu Lasten des gesamtstaatlichen Gesundheitsdienstes die eigens von den Regionen und autonomen Provinzen festgelegten Verwendungszentren, gemäß den Hinweisen, die auf der Homepage der Agentur veröffentlicht sind, den informatischen Datenerhebungsbogen, der die wählbaren Patienten anzeigt, und den Nachbeobachtungsbogen ausfüllen und dadurch die geschäftlichen Bedingungen anwenden.

Die Bestimmung der italienischen Arzneimittelagentur AIFA vom 27. April 2015 sieht die Aufnahme des Medikamentes „Ritalin (Methylphenidat)“ in die Liste der Medikamente vor, die gemäß Gesetz vom 23. Dezember 1996, Nr. 648 vollständig zu Lasten des gesamtstaatlichen Gesundheitsdienstes abgegeben werden können. Die Bestimmung legt fest, dass zum Zwecke der Verschreibbarkeit zu Lasten des gesamtstaatlichen Gesundheitsdienstes die eigens von den Regionen und autonomen Provinzen festgelegten Bezugszentren für die Diagnose und Erstellung des Therapieplanes den informatischen Datenerhebungsbogen, der die wählbaren Patienten anzeigt, und den Nachbeobachtungsbogen ausfüllen.

Die Mitteilung der italienischen Arzneimittelagentur AIFA vom 23. Mai 2015 bestimmt die Rückvergütbarkeit für eine neue Indikation des Medikamentes „Eliquis“ (Apixaban). Die Mitteilung legt fest, dass zum Zwecke der Verschreibbarkeit zu Lasten des gesamtstaatlichen Gesundheitsdienstes die eigens von den Regionen und autonomen Provinzen festgelegten Verwendungszentren, gemäß den Hinweisen, die auf der Homepage der Agentur veröffentlicht sind, den informatischen Datenerhebungsbogen, der die wählbaren Patienten anzeigt, und den Nachbeobachtungsbogen ausfüllen und dadurch die geschäftlichen Bedingungen anwenden.

Die Bestimmung der italienischen Arzneimittelagentur AIFA vom 12. November 2014 bestimmt

to che indica i pazienti eleggibili e la scheda di follow-up, applicando le condizioni negoziali secondo le indicazioni pubblicate sul sito dell'Agenzia.

La determina dell'Agenzia italiana del farmaco AIFA 11 maggio 2015 stabilisce la riclassificazione del medicinale „Xofigo“ (radio-223 dicloruro). La determina prevede che, ai fini delle prescrizioni a carico del SSN, i centri utilizzatori specificatamente individuati dalle Regioni, dovranno compilare la scheda raccolta dati informatizzata di arruolamento che indica i pazienti eleggibili e la scheda di follow-up, applicando le condizioni negoziali secondo le indicazioni pubblicate sul sito dell'Agenzia.

La determina dell'Agenzia italiana del farmaco - AIFA 27 aprile 2015 prevede l'inserimento del medicinale „Ritalin (metilfenidato)“ nell'elenco dei medicinali erogabili a totale carico del Servizio sanitario nazionale – SSN ai sensi della legge 23 dicembre 1996, n. 648. La determina prevede che, ai fini della prescrizione a carico del SSN, i centri di riferimento per la diagnosi e predisposizione del piano terapeutico, specificatamente individuati dalle regioni, dovranno compilare la scheda di arruolamento informatizzata per la raccolta dati che indica i pazienti eleggibili e la scheda di follow up.

Il comunicato dell'Agenzia italiana del farmaco AIFA 23 maggio 2015 stabilisce la rimborsabilità per una nuova indicazione del medicinale „Eliquis“ (apixaban). Il comunicato prevede che, ai fini delle prescrizioni a carico del SSN, i centri utilizzatori specificatamente individuati dalle Regioni, dovranno compilare la scheda raccolta dati informatizzata di arruolamento che indica i pazienti eleggibili e la scheda di follow-up, applicando le condizioni negoziali secondo le indicazioni pubblicate sul sito dell'Agenzia.

La determina dell'Agenzia italiana del farmaco AIFA 12 novembre 2014 stabilisce la modifica del

die Änderung des Liefersystems des Medikamentes „Prolia“ (Denosumab). Aufgrund dieser Änderung wurde der web basierte Therapieplan angepasst, der von Bezugszentren, die eigens von den Regionen festgelegt werden, ausgefüllt werden muss.

Mit Schreiben vom 28. Mai, 5. Juni., 11. Juni und 16. Juni, schlägt die Sanitätsdirektion des Südtiroler Sanitätsbetriebes dem zuständigen Amt für Gesundheitssprengel, Abteilung Gesundheit, die Verschreibungszentren für die Indikationen betreffend die oben genannten Arzneimittel Ritalin, Cimzia, Ilaris, Jetrea und Xofigo vor.

Mit Schreiben vom 11. Juni 2015 schlägt die Sanitätsdirektion des Südtiroler Sanitätsbetriebes weitere Verschreibungszentren für die Arzneimittel Xoterna Breezhaler und Ultibro Breezhaler vor.

Mit Schreiben vom 12. Juni 2015 schlägt die Sanitätsdirektion des Südtiroler Sanitätsbetriebes weitere Verschreibungszentren für das Arzneimittel Soliris vor.

Im Falle von Eliquis und Prolia ist man der Meinung, die Zentren zu bestätigen, die bereits für die Verschreibung für die gleiche Indikation von Arzneimittel derselben therapeutischen Kategorie genehmigt sind.

Der Beschluss der Landesregierung vom 8. Juni 2009, Nr. 1574 bestimmt in Punkt 9, dass es dem Landesrat oder der Landesrätin für Gesundheit zusteht, mit eigenem Akt die Fachzentren festzulegen, die für die Ausstellung des Therapieplanes im Einklang mit den AIFA Bestimmungen ermächtigt sind.

Mit Dekret der Landesrätin für Gesundheit, Sport, Soziales und Arbeit vom 11. Mai 2015, Nr. 5625 wurden Verschreibungszentren für eine Reihe anderer Arzneimittel festgelegt.

Es wird für zweckmäßig erachtet, ein einziges Verzeichnis aller für die Verschreibung bestimmter Arzneimittel ermächtigten Zentren zu genehmigen.

Dies alles vorausgeschickt wird von der Landesrätin

verordnet:

1. die beigefügte Liste zu genehmigen, die für jedes einzelne Medikament und Indikation

regime di fornitura del medicinale “Prolia” (denosumab). A seguito di tale modifica è stato aggiornato il piano terapeutico web based che deve essere compilato da centri di riferimento individuati specificatamente dalle Regioni.

Con note del 28 maggio, 5 giugno, 11 giugno e 16 giugno 2015 la Direzione sanitaria dell’Azienda sanitaria dell’Alto Adige ha inviato al competente Ufficio distretti sanitari, Ripartizione Salute, una proposta sui centri utilizzatori per le indicazioni relative ai farmaci sopra citati Ritalin, Cimzia, Ilaris, Jetrea e Xofigo.

Con nota dell’11 giugno 2015 la Direzione sanitaria dell’Azienda sanitaria dell’Alto Adige propone ulteriori centri prescrittori per i farmaci Xoterna Breezhaler e Ultibro Breezhaler.

Con nota del 12 giugno 2015 la Direzione sanitaria dell’Azienda sanitaria dell’Alto Adige propone ulteriori centri prescrittori per il farmaco Soliris.

Nel caso di Eliquis e Prolia si ritiene di confermare i centri già autorizzati alla prescrizione per la medesima indicazione di farmaci appartenenti alla stessa categoria terapeutica.

La deliberazione della Giunta provinciale 8 giugno 2009, n. 1574 stabilisce, al punto 9, che spetta all’Assessore o Assessora alla Salute definire, con proprio atto, i centri specializzati abilitati alla predisposizione del piano terapeutico in sintonia con quanto previsto dall’AIFA.

Con decreto dell’Assessora alla Salute, Sport, Politiche Sociali e Lavoro, 11 maggio 2015, n. 5625, 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.

Tutto ciò premesso, l’Assessora

decreta:

1. di approvare l’allegato elenco che definisce per ogni singolo farmaco e indicazione il cen-

das Zentrum festlegt, das zur Verschreibung zu Lasten des gesamtstaatlichen Gesundheitsdienstes gemäß den Hinweisen der italienischen Arzneimittelagentur ermächtigt ist.

2. Das Dekret der Landesrätin für Gesundheit, Sport, Soziales und Arbeit vom 11. Mai 2015, Nr. 5625 ist widerrufen.
3. Das vorliegende Dekret wird im Amtsblatt der Autonomen Region Trentino – Südtirol veröffentlicht und tritt am Tag nach der Veröffentlichung in Kraft.

DIE LANDESRÄTIN FÜR GESUNDHEIT,
SPORT, SOZIALES UND ARBEIT
DR.^{IN} MARTHA STOCKER

tro autorizzato alla prescrizione a carico del Servizio sanitario nazionale, secondo le indicazioni stabilite dall’Agenzia italiana del farmaco – AIFA.

2. Il decreto dell’Assessora alla Salute, Sport, Politiche Sociali e Lavoro, 11 maggio 2015, n. 5625 è revocato.
3. Il presente decreto viene pubblicato sul Bollettino ufficiale della Regione Autonoma Trentino – Alto Adige ed entra in vigore il giorno successivo alla pubblicazione.

L’ASSESSORA ALLA SALUTE, SPORT, POLITICHE SOCIALI E LAVORO
DOTT.^{SSA} MARTHA STOCKER

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 Gesundheitseinrichtungen Strutture sanitarie ambulatoriali
Abraxane	Paclitaxel Albumin paclitaxel-albumina	- Abraxane ist in Kombination mit Gemcitabin indiziert für die Erstlinienbehandlung von erwachsenen Patienten mit metastasiertem Adenokarzinom des Pankreas. Abraxane in associazione con gemcitabina è indicato per il trattamento di prima linea di pazienti adulti con adenocarcinoma metastatico del pancreas.	Onkologie Oncologia	Internistisches Day- Hospital Day- Hospital internistico	Innere Medizin (medizinisches Day- Hospital) Medicina interna (Day-Hospital medico)	Innere Medizin (medizinisches Day- Hospital) Medicina interna (Day-Hospital medico)	Innere Medizin (medizinisches Day- Hospital) Medicina interna (Day-Hospital medico)	Innere Medizin (medizinisches Day- Hospital) Medicina interna (Day-Hospital medico)	Innere Medizin (medizinisches Day- Hospital) Medicina interna (Day-Hospital medico)	
Adcetris	Brentuximab vedotin brentuximab vedotin	Adcetris wird angewendet bei der Behandlung von Patienten mit rezidiviertem oder refraktärem CD30+ Hodgkin-Lymphom (HL): 1. nach einer autologen Stammzelltransplantation (ASCT) oder 2. nach mindestens zwei vorangegangenen Therapien, wenn eine autologe Stammzelltransplantation oder eine Kombinationschemotherapie nicht als Behandlungsoption in Frage kommt. Adcetris wird angewendet bei der Behandlung von erwachsenen Patienten mit rezidiviertem oder refraktärem systemischen anaplastischen 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 (ASCT) oppure 2. in seguito ad almeno due precedenti regimi terapeutici quando l'ASCT o la polichemioterapia non è un'opzione terapeutica. Trattamento di pazienti adulti affetti da linfoma anaplastico a grandi cellule sistemico recidivante o refrattario.	Hämatologie Ematologia	Internistisches Day- Hospital Day- Hospital internistico						
Adempas	Riociguat riociguat	Chronisch thromboembolische pulmonale Hypertonie (CTEPH): Adempas ist indiziert für die Behandlung erwachsener Patienten der WHO-Funktionsklassen (FK) II bis III mit - inoperabler CTEPH, - persistierender oder rezidivierender CTEPH nach chirurgischer Behandlung, zur Verbesserung der körperlichen Leistungsfähigkeit. Ipertensione polmonare tromboembolica cronica (chronic thromboembolic pulmonary hypertension, CTEPH) Adempas è indicato per il trattamento di pazienti adulti di classe funzionale (CF) OMS da II a III affetti da - CTEPH inoperabile, - CTEPH persistente o recidivante dopo trattamento chirurgico, per migliorare la capacità di esercizio fisico.	Kardiologie Pneumologie Cardiologia Pneumologia	Kardiologie Cardiologia						Pneumologie (betrieblicher Dienst) Pneumologia (servizio aziendale)
Afinitor	Everolimus everolimus	Afinitor ist zur Behandlung von Patienten mit fortgeschrittenem Nierenzellkarzinom indiziert, bei denen es während oder nach einer gegen VEGF gerichteten Therapie zu einer Krankheitsprogression kommt. Afinitor e' indicato per il trattamento di pazienti con carcinoma renale avanzato, che hanno presentato progressione durante o dopo trattamento con terapia mirata anti-VEGF.	Onkologie Urologie Oncologia Urologia	Internistisches Day- Hospital Urologie Day- Hospital internistico Urologia	Urologie Innere Medizin (medizinisches Day- Hospital) Urologia Medicina interna (Day-Hospital medico)	Innere Medizin (medizinisches Day- Hospital) Medicina interna (Day-Hospital medico)	Innere Medizin (medizinisches Day- Hospital) Medicina interna (Day-Hospital medico)	Innere Medizin (medizinisches Day- Hospital) Medicina interna (Day-Hospital medico)	Innere Medizin (medizinisches Day- Hospital) Medicina interna (Day-Hospital medico)	
Afinitor	Everolimus everolimus	Neuroendokrine Tumoren pankreatischen Ursprungs: Afinitor ist zur Behandlung von inoperablen oder metastasierten, gut oder mäßig differenzierten neuroendokrinen Tumoren pankreatischen Ursprungs bei Erwachsenen mit progressiver Erkrankung indiziert. Tumori neuroendocrini di origine pancreatica: Afinitor e' indicato per il	Onkologie Oncologia	Internistisches Day- Hospital Day- Hospital internistico	Innere Medizin (medizinisches Day- Hospital) Medicina interna (Day-	Innere Medizin (medizinisches Day- Hospital) Medicina interna (Day-				

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 Gesundheitseinrichtungen Strutture sanitarie ambulatoriali
		trattamento di tumori neuroendocrini di origine pancreatica, bene o moderatamente differenziati, non operabili o metastatici, in progressione di malattia, negli adulti.			Hospital medico)	medico)				
Afinitor	Everolimus everolimus	Hormonrezeptor-positives, fortgeschrittenes Mammakarzinom: Afinitor wird in Kombination mit Exemestan zur Therapie des Hormonrezeptor-positiven, HER2/neu-negativen, fortgeschrittenen Mammakarzinoms bei postmenopausalen Frauen ohne symptomatische viszerale Metastasierung angewendet, nachdem es zu einem Rezidiv oder einer Progression nach einem nicht-steroidalen Aromataseinhibitor gekommen ist. Carcinoma mammario avanzato con stato recettoriale ormonale positivo: Afinitor e' indicato per il trattamento del carcinoma mammario avanzato con stato recettoriale ormonale positivo, HER2/neu negativo, in combinazione con exemestane, in donne in postmenopausa in assenza di malattia viscerale sintomatica dopo recidiva o progressione a seguito di trattamento con un inibitore dell'aromatasi non steroideo.	Onkologie Oncologia	Internistisches Day- Hospital Gynäkologie Day- Hospital internistico Ginecologia	Innere Medizin (medizinisches Day- Hospital) Gynäkologie Medicina interna (Day-Hospital medico) Ginecologia	Innere Medizin (medizinisches Day- Hospital) Gynäkologie Medicina interna (Day-Hospital medico) Ginecologia	Innere Medizin (medizinisches Day- Hospital) Medicina interna (Day-Hospital medico)	Innere Medizin (medizinisches Day- Hospital) Medicina interna (Day-Hospital medico)	Innere Medizin (medizinisches Day- Hospital) Medicina interna (Day-Hospital medico)	
Alimta	Pemetrexed pemetrexed	Malignes Pleuramesotheliom: Alimta in Kombination mit Cisplatin ist angezeigt zur Behandlung von chemo-naiven 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 reseccabile.	Onkologie Oncologia	Internistisches Day- Hospital Day- Hospital internistico						
Alimta	Pemetrexed pemetrexed	Nicht-kleinzelliges Lungenkarzinom: Alimta ist in Kombination mit Cisplatin angezeigt zur first-line Therapie von Patienten mit lokal fortgeschrittenem oder metastasiertem nicht-kleinzelligem Lungenkarzinom außer bei überwiegender plattenepithelialer Histologie. Alimta in Monotherapie ist angezeigt zur Behandlung in Zweitlinientherapie von Patienten mit lokal fortgeschrittenem oder metastasiertem nicht-kleinzelligem Lungenkarzinom außer bei überwiegender plattenepithelialer Histologie. Carcinoma Polmonare Non a Piccole Cellule: Alimta in associazione con cisplatino è indicato come prima linea di trattamento i pazienti con carcinoma polmonare non a piccole cellule localmente avanzato o metastatico ad eccezione dell'istologia a predominanza di cellule squamose. Alimta è indicato in monoterapia nel trattamento di seconda linea di pazienti con carcinoma polmonare non a piccole cellule localmente avanzato o metastatico ad eccezione dell'istologia a predominanza di cellule squamose.	Onkologie Oncologia	Internistisches Day- Hospital Day- Hospital internistico	Innere Medizin (medizinisches Day- Hospital) Medicina interna (Day-Hospital medico)	Innere Medizin (medizinisches Day- Hospital) Medicina interna (Day-Hospital medico)	Innere Medizin (medizinisches Day- Hospital) Medicina interna (Day-Hospital medico)	Innere Medizin (medizinisches Day- Hospital) Medicina interna (Day-Hospital medico)	Innere Medizin (medizinisches Day- Hospital) Medicina interna (Day-Hospital medico)	
Alimta	Pemetrexed pemetrexed	Alimta in Monotherapie ist angezeigt für die Erhaltungstherapie bei lokal fortgeschrittenem oder metastasiertem nicht-kleinzelligem Lungenkarzinom außer bei überwiegender plattenepithelialer Histologie bei Patienten, deren Erkrankung nach einer platinbasierten Chemotherapie nicht unmittelbar fortgeschritten ist. Alimta è indicato come monoterapia per il trattamento di mantenimento del carcinoma polmonare non a piccole dosi localmente avanzato o metastatico ad eccezione dell'istologia a predominanza di cellule squamose in pazienti la cui malattia non ha progredito immediatamente dopo la chemioterapia basata sulla somministrazione di platino.	Onkologie Oncologia	Internistisches Day- Hospital Day- Hospital internistico	Innere Medizin (medizinisches Day- Hospital) Medicina interna (Day-Hospital medico)	Innere Medizin (medizinisches Day- Hospital) Medicina interna (Day-Hospital medico)	Innere Medizin (medizinisches Day- Hospital) Medicina interna (Day-Hospital medico)	Innere Medizin (medizinisches Day- Hospital) Medicina interna (Day-Hospital medico)	Innere Medizin (medizinisches Day- Hospital) Medicina interna (Day-Hospital medico)	
Arzerra	Ofatumumab ofatumumab	Behandlung von Patienten mit Progression der chronischen lymphatischen Leukämie (CLL) nach Behandlung mit Fludarabin und Alemtuzumab. Arzerra è indicato per il trattamento della leucemia linfatica cronica (LLC) nei pazienti refrattari a fludarabina e alemtuzumab.	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 Gesundheitseinrichtungen Strutture sanitarie ambulatoriali
Atriance	Nelarabin nelarabina	Nelarabin ist angezeigt zur Behandlung von Patienten mit akuter lymphoblastischer T-Zell-Leukämie (T-ALL) und lymphoblastischem T-Zell-Lymphom (T-LBL), deren Erkrankung nicht auf vorangegangene Behandlungen mit mindestens zwei Chemotherapieschemata angesprochen hat oder rezidiert ist. Nelarabina e' indicata per il trattamento di pazienti affetti da leucemia linfoblastica acuta a cellule T (T-ALL) e da linfoma linfoblastico a cellule T (T-LBL) che non hanno risposto o hanno avuto recidive dopo trattamento con almeno due regimi di chemioterapia.	Hämatologie Ematologia	Internistisches Day- Hospital Day- Hospital internistico						
Avastin	Bevacizumab bevacizumab	Avastin wird in Kombination mit einer Chemotherapie auf Fluoropyrimidin-Basis zur Behandlung von Patienten mit metastasiertem Kolon- oder Rektumkarzinom angewendet. Avastin in combinazione con chemioterapia a base di fluoropirimidine e' indicato per il trattamento di pazienti con carcinoma metastatico del colon e del retto.	Onkologie Oncologia	Internistisches Day- Hospital Day- Hospital internistico	Innere Medizin (medizinisches Day- Hospital) Medicina interna (Day-Hospital medico)	Innere Medizin (medizinisches Day- Hospital) Medicina interna (Day-Hospital medico)	Innere Medizin (medizinisches Day- Hospital) Medicina interna (Day-Hospital medico)	Innere Medizin (medizinisches Day- Hospital) Medicina interna (Day-Hospital medico)	Innere Medizin (medizinisches Day- Hospital) Medicina interna (Day-Hospital medico)	
Avastin	Bevacizumab bevacizumab	Avastin wird in Kombination mit Paclitaxel zur First-Line-Behandlung von Patienten mit metastasiertem Mammakarzinom angewendet. Avastin in combinazione con paclitaxel e' indicato per il trattamento in prima linea di pazienti con carcinoma mammario metastatico.	Onkologie Oncologia	Internistisches Day- Hospital Gynäkologie Day- Hospital internistico Ginecologia	Innere Medizin (medizinisches Day- Hospital) Medicina interna (Day-Hospital medico)	Innere Medizin (medizinisches Day- Hospital) Medicina interna (Day-Hospital medico)	Innere Medizin (medizinisches Day- Hospital) Medicina interna (Day-Hospital medico)	Innere Medizin (medizinisches Day- Hospital) Medicina interna (Day-Hospital medico)	Innere Medizin (medizinisches Day- Hospital) Medicina interna (Day-Hospital medico)	
Avastin	Bevacizumab bevacizumab	Avastin wird zusätzlich zu einer Platin-haltigen Chemotherapie zur First-Line-Behandlung von Patienten mit inoperablem fortgeschrittenem, metastasiertem oder rezidivierendem nicht kleinzelligem Bronchialkarzinom, außer bei vorwiegender Plattenepithel-Histologie, angewendet. Avastin in aggiunta a chemioterapia a base di platino e' indicato per il trattamento di prima linea di pazienti con carcinoma polmonare non a piccole cellule, non resecabile, avanzato, metastatico o in ricaduta, con istologia a predominanza non squamocellular.	Onkologie Oncologia	Internistisches Day- Hospital Day- Hospital internistico	Innere Medizin (medizinisches Day- Hospital) Medicina interna (Day-Hospital medico)	Innere Medizin (medizinisches Day- Hospital) Medicina interna (Day-Hospital medico)	Innere Medizin (medizinisches Day- Hospital) Medicina interna (Day-Hospital medico)	Innere Medizin (medizinisches Day- Hospital) Medicina interna (Day-Hospital medico)	Innere Medizin (medizinisches Day- Hospital) Medicina interna (Day-Hospital medico)	
Avastin	Bevacizumab bevacizumab	Avastin wird in Kombination mit Interferon alfa-2a zur First-Line-Behandlung von Patienten mit fortgeschrittenem und/oder metastasiertem Nierenzellkarzinom angewendet. Avastin in combinazione con interferone alfa 2a e' indicato per il trattamento di prima linea di pazienti con carcinoma renale avanzato e/o metastatico.	Onkologie Oncologia	Internistisches Day- Hospital Day- Hospital internistico	Innere Medizin (medizinisches Day- Hospital) Medicina interna (Day-Hospital medico)	Innere Medizin (medizinisches Day- Hospital) Medicina interna (Day-Hospital medico)	Innere Medizin (medizinisches Day- Hospital) Medicina interna (Day-Hospital medico)	Innere Medizin (medizinisches Day- Hospital) Medicina interna (Day-Hospital medico)	Innere Medizin (medizinisches Day- Hospital) Medicina interna (Day-Hospital medico)	
Avastin	Bevacizumab bevacizumab	Bevacizumab wird in Kombination mit Carboplatin und Paclitaxel zur Primärbehandlung von erwachsenen Patienten mit fortgeschrittenem epithelalem Ovarialkarzinom, Eileiterkarzinom oder primärem Peritonealkarzinom in den International Federation of Gynecology and Obstetrics (FIGO)-Stadien IIIB, IIIC und IV angewendet. Bevacizumab, in combinazione con carboplatino e paclitaxel è indicato per il trattamento in prima linea del carcinoma ovarico epiteliale, del carcinoma alle tube di Falloppio o del carcinoma peritoneale primario in stadio avanzato (stadio III B, III C e IV, secondo la Federazione Internazionale di Ginecologia e Ostetricia (FIGO)) in pazienti adulti.	Onkologie Oncologia	Internistische Tagesklinik Gynäkologie Day – Hospital internistico Ginecologia	Innere Medizin (medizinisches Day - Hospital) Medicina interna (Day – Hospital medico)	Innere Medizin (medizinisches Day - Hospital) Medicina interna (Day – Hospital medico)	Innere Medizin (medizinisches Day - Hospital) Medicina interna (Day – Hospital medico)	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 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 Gesundheitseinrichtungen Strutture sanitarie ambulatoriali
Avastin	Bevacizumab bevacizumab	Bevacizumab wird in Kombination mit Carboplatin und Gemcitabin zur Behandlung von erwachsenen Patienten mit einem ersten Platin-sensitiven Rezidiv eines epithelialen Ovarialkarzinoms, Eileiterkarzinoms oder primären Peritonealkarzinoms angewendet, die zuvor noch nicht mit Bevacizumab oder mit anderen VEGF-Inhibitoren bzw. auf den VEGF-Rezeptor zielenden Substanzen behandelt wurden. Bevacizumab, in combinazione con carboplatino e gemcitabina è indicato nel trattamento di pazienti adulti con prima recidiva di carcinoma platino-sensibile ovarico epiteliale, carcinoma alle tube di Falloppio o nel carcinoma peritoneale primario che non hanno ricevuto una precedente terapia con bevacizumab o altri inibitori VEGF o altri oggetti mirati al regettore VEGF.	Onkologie Oncologia	Internistische Tagesklinik Gynäkologie Day – Hospital internistico Ginecologia	Innere Medizin (medizinisches Day - Hospital) Medicina interna (Day – Hospital medico)	Innere Medizin (medizinisches Day - Hospital) Medicina interna (Day – Hospital medico)	Innere Medizin (medizinisches Day - Hospital) Medicina interna (Day – Hospital medico)	Innere Medizin (medizinisches Day - Hospital) Medicina interna (Day – Hospital medico)	Innere Medizin (medizinisches Day - Hospital) Medicina interna (Day – Hospital medico)	
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				
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				Gesundheits- sprengel Gries – Quirein Gesundheits- sprengel Meran Distretto sanitario Gries – San Quirino Distretto sanitario di Merano
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 Medicina interna				
Biologika Medicinali biologici		Rheumatoide Arthritis, Arthritis psoriatica, polyartikulären juvenilen idiopathischen Arthritis, Spondylitis anchylosans, Plaque – Psoriasis und der pädiatrischen Plaque – Psoriasis Artrite reumatoide, artrite psoriasica, artrite giovanile poliarticolare idiopatica, spondilite anchilosante, psoriasi a placce, psoriasi pediatrica a placche	Dermatologie Innere Medizin Dermatologia Medicina interna	Dermatologie Innere Medizin Dermatologia Medicina interna	Innere Medizin Medicina interna	Dermatologie Rehabilitation Innere Medizin Dermatologia Riabilitazione Medicina interna				
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.	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 Schlanders Ospedale di Silandro	KH Sterzing Ospedale di Vipiteno	KH Innichen Ospedale di San Candido	Ambulante Gesundheitseinrichtungen Strutture sanitarie ambulatoriali
		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.								
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 Pediatria Servizio neurologia infantile riabilitazione	Pädiatrie Pediatria	Pädiatrie Pediatria	Pädiatrie Pediatria	Pädiatrie Pediatria	Pädiatrie Pediatria	Pädiatrie Pediatria	
Bydureon	Exenatid exenatide	Bydureon ist angezeigt zur Behandlung des Typ 2 Diabetes mellitus in Kombination mit - Metformin - Sulfonylharnstoff - Thiazolidindionen - Metformin und Sulfonylharnstoff - Metformin und Thiazolidindionen bei erwachsenen Patienten, bei denen mit der maximal verträglichen Dosis dieser oralen Therapien eine angemessene Blutzuckerkontrolle nicht erreicht werden konnte. Bydureon 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 pazienti 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					
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	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 Gesundheitseinrichtungen Strutture sanitarie ambulatoriali
Caprelsa	Vandetanib vandetanib	<p>massima tollerata di queste terapie orali.</p> <p>Caprelsa ist indiziert für die Behandlung von aggressivem und symptomatischem medullärem Schilddrüsenkarzinom (MTC) bei Patienten mit nicht resektabler, lokal fortgeschrittener oder metastasierter Erkrankung. Bei Patienten, deren Rearranged during Transfection-(RET)-Mutationsstatus nicht bekannt oder negativ ist, sollte vor der Entscheidung über eine individuelle Behandlung ein möglicherweise geringerer Nutzen berücksichtigt werden.</p> <p>Caprelsa e' indicato per il trattamento dei pazienti con carcinoma midollare della tiroide (MTC) aggressivo e sintomatico, non asportabile chirurgicamente, localmente avanzato o metastatico. Per i pazienti in cui la mutazione del Rearranged durino Trasfection (RET) non e' nota o e' negativa, deve essere preso in considerazione un possibile beneficio minore prima di decidere il trattamento individuale.</p>	Onkologie Oncologia	Internistisches Day- Hospital Day- Hospital internistico						
Cimzia	Certolizumab pegol certolizumab pegol	<p>- Rheumatoide Arthritis Cimzia ist in Kombination mit Methotrexat (MTX) für die Behandlung der mittelschweren bis schweren, aktiven rheumatoiden Arthritis (RA) bei erwachsenen Patienten angezeigt, wenn das Ansprechen auf langwirksame Antirheumatika (Disease-Modifying Antirheumatic Drugs [DMARDs]) einschließlich Methotrexat ungenügend war. In Fällen von Unverträglichkeit gegenüber Methotrexat oder wenn die Fortsetzung der Behandlung mit Methotrexat ungeeignet ist, kann Cimzia als Monotherapie verabreicht werden. Für Cimzia wurde gezeigt, dass es bei gemeinsamer Verabreichung mit Methotrexat das Fortschreiten von radiologisch nachweisbaren Gelenkschäden reduziert und die körperliche Funktionsfähigkeit verbessert.</p> <p>- Axiale Spondyloarthritis Cimzia ist angezeigt für die Behandlung von erwachsenen Patienten mit schwerer, aktiver axialer Spondyloarthritis, einschließlich: Ankylosierende Spondylitis (AS) Erwachsene mit schwerer, aktiver ankylosierender Spondylitis, die ungenügend auf nichtsteroidale Antiphlogistika (NSAIDs) angesprochen haben oder die eine Intoleranz gegenüber NSAIDs besitzen. Axiale Spondyloarthritis ohne Röntgennachweis einer AS Erwachsene mit schwerer, aktiver axialer Spondyloarthritis ohne Röntgennachweis einer AS, aber mit objektiven Anzeichen der Entzündung, festgestellt durch erhöhtes C-reaktives Protein (CRP) und/oder mittels Magnetresonanztomographie (MRT), die ungenügend auf NSAIDs angesprochen haben oder die eine Intoleranz gegenüber NSAIDs besitzen.</p> <p>- Psoriasis-Arthritis Cimzia ist in Kombination mit Methotrexat (MTX) für die Behandlung der aktiven Psoriasis-Arthritis bei Erwachsenen angezeigt, wenn das vorherige Ansprechen auf eine Therapie mit DMARDs ungenügend war. In Fällen von Unverträglichkeit gegenüber Methotrexat oder wenn die Fortsetzung der Behandlung mit Methotrexat ungeeignet ist, kann Cimzia als Monotherapie verabreicht werden.</p> <p>- Artrite reumatoide Cimzia, in combinazione con metotressato (MTX), è indicato per il trattamento dell'artrite reumatoide (AR) attiva di grado da moderato a grave in pazienti adulti quando la risposta ai farmaci antireumatici modificanti la malattia (DMARDs, disease-modifying anti-rheumatic drugs), incluso il metotressato, sia risultata inadeguata. Cimzia può essere somministrato in monoterapia in caso di intolleranza al metotressato o quando un trattamento continuativo con metotressato sia inappropriato. Cimzia ha mostrato di ridurre la velocità di progressione del danno articolare valutato radiograficamente e di migliorare la funzione fisica quando</p>	Dermatologie Innere Medizin Dermatologia Medicina interna	Dermatologie Innere Medizin Dermatologia Medicina interna	Innere Medizin Medicina interna	Dermatologie Rehabilitation Innere Medizin Dermatologia Riabilitazione Medicina interna				

Name Arzneimittel Nome farmaco	Wirkstoff Principio attivo	Indikation Indicazione	KH Bozen Ospedale Bolzano	KH Meran Ospedale Merano	KH Brixen Ospedale Bressanone	KH Bruneck Ospedale Brunico	KH Schlanders Ospedale Silandro	KH Sterzing Ospedale Vipiteno	KH Innichen Ospedale San Candido	Ambulante Gesundheitseinrichtungen Strutture sanitarie ambulatoriali
		<p>somministrato in combinazione con metotressato.</p> <p>- Spondiloartrite assiale</p> <p>Cimzia è indicato per il trattamento di pazienti adulti con spondiloartrite assiale attiva grave, che include:</p> <p>Spondilite anchilosante (SA)</p> <p>Adulti con spondilite anchilosante attiva grave che hanno avuto una risposta inadeguata o che sono intolleranti ai farmaci antinfiammatori non steroidei (FANS).</p> <p>Spondiloartrite assiale senza evidenza radiografica di spondilite anchilosante (SA)</p> <p>Adulti con spondiloartrite assiale attiva grave senza evidenza radiografica di spondilite anchilosante ma con segni obiettivi di infiammazione rilevati tramite livelli aumentati di proteina-C reattiva (PCR) e/o risonanza magnetica per immagini (RMI), che hanno avuto una risposta inadeguata o che sono intolleranti ai FANS.</p> <p>- Artrite psoriasica</p> <p>Cimzia, in combinazione con metotressato, è indicato per il trattamento dell'artrite psoriasica attiva negli adulti quando la risposta alla precedente terapia con DMARD sia risultata inadeguata.</p> <p>Cimzia può essere somministrato in monoterapia in caso di intolleranza al metotressato o quando un trattamento continuativo con metotressato sia inappropriato.</p>								
Cinryze	<p>C1-Inhibitor (vom Menschen)</p> <p>C1 inhibitore (umano)</p>	<p>Behandlung und vor einem Eingriff durchgeführte Prophylaxe von Angioödem-Attacken bei Erwachsenen und Jugendlichen mit hereditärem Angioödem (HAE).</p> <p>Routineprophylaxe gegen Angioödem-Attacken bei Erwachsenen und Jugendlichen mit schweren und wiederkehrenden Attacken eines hereditären Angioödems (HAE), bei denen orale prophylaktische Behandlungen nicht vertragen werden oder keinen ausreichenden Schutz bieten, oder bei Patienten, die sich mit wiederholten Akutbehandlungen nur unzureichend therapieren lassen.</p> <p>Trattamento e prevenzione preprocedura di attacchi di angioedema in adulti e adolescenti con angioedema ereditario (AEE).</p> <p>Prevenzione di routine di attacchi di angioedema in adulti e adolescenti, con attacchi gravi e ricorrenti di angioedema ereditario (AEE), intolleranti o insufficientemente protetti dai trattamenti di prevenzione orali, o in pazienti non adeguatamente gestiti con il trattamento acuto ripetuto.</p>	<p>Hals- Nasen- Ohren Dermatologie Pädiatrie</p> <p>Otorinola- ringoiatria Dermatologia Pediatria</p>	<p>Hals- Nasen- Ohren</p> <p>Otorinola- ringoiatria</p>	<p>Hals- Nasen- Ohren</p> <p>Otorinola- ringoiatria</p>					
Dacogen	<p>Decitabin</p> <p>decitabina</p>	<p>Dacogen ist indiziert zur Behandlung erwachsener Patienten ab einem Alter von 65 Jahren mit neu diagnostizierter de novo oder sekundärer akuter myeloischer Leukämie (AML) gemäß der Klassifikation der Weltgesundheitsorganisation (WHO), für die eine Standard-Induktionstherapie nicht in Frage kommt.</p> <p>Dacogen è indicato per il trattamento di pazienti adulti di età uguale o superiore ai 65 anni con nuova diagnosi di leucemia mieloide acuta (LAM) "de novo" o secondaria in base alla classificazione dell'Organizzazione Mondiale della Sanità (OMS), e che non siano candidabili alla chemioterapia di induzione standard.</p>	<p>Hämatologie</p> <p>Ematologia</p>							
Daxas	<p>Roflumilast</p> <p>rofumilast</p>	<p>Daxas ist indiziert zur Dauertherapie bei erwachsenen Patienten mit schwerer COPD (chronisch-obstruktive pulmonale Erkrankung, FEV1 nach Anwendung eines Bronchodilatators weniger als 50% vom Soll) und chronischer Bronchitis sowie häufigen Exazerbationen in der Vergangenheit, begleitend zu einer bronchodilatatorischen Therapie.</p> <p>Daxas e' indicato come terapia di mantenimento nella broncopneumopatia cronica ostruttiva grave (BPCO)(FEV1 post-broncodilatatore meno del 50% del teorico) associata a bronchite cronica nei pazienti adulti con una storia di</p>	<p>Pneumologie</p> <p>Pneumologia</p>	<p>Innere Medizin</p> <p>Medicina interna</p>	<p>Innere Medizin</p> <p>Medicina interna</p>	<p>Innere Medizin</p> <p>Medicina interna</p>	<p>Innere Medizin</p> <p>Medicina interna</p>	<p>Innere Medizin</p> <p>Medicina interna</p>	<p>Innere Medizin</p> <p>Medicina interna</p>	<p>Pneumologie (betrieblicher Dienst)</p> <p>Pneumologia (servizio aziendale)</p>

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 Gesundheitseinrichtungen Strutture sanitarie ambulatoriali
		esacerbazioni frequenti come aggiunta al trattamento broncodilatatore.								
Efficib	Sitagliptin + Metformin sitagliptin + metformina	Für erwachsene Patienten mit Typ-2-Diabetes mellitus: Efficib ist zusätzlich zu Diät und Bewegung zur Verbesserung der Blutzuckerkontrolle bei Patienten indiziert, bei denen eine Monotherapie mit Metformin in der höchsten vertragenen Dosis den Blutzucker nicht ausreichend senkt oder die bereits mit der Kombination von Sitagliptin und Metformin behandelt werden. Efficib ist in Kombination mit einem Sulfonylharnstoff (z. B. als Dreifachtherapie) zusätzlich zu Diät und Bewegung bei Patienten indiziert, bei denen eine Kombination aus der jeweils höchsten vertragenen Dosis von Metformin und eines Sulfonylharnstoffs nicht ausreicht, um den Blutzucker zu senken. Efficib ist als Dreifachtherapie in Kombination mit einem Peroxisomal Proliferator activated Receptor gamma(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. Efficib ist auch zusätzlich zu Insulin (d. h. als Dreifachtherapie) indiziert als Ergänzung zu Diät und Bewegung bei Patienten, bei denen eine stabile Insulindosis und Metformin allein den Blutzucker nicht ausreichend senken. Per i pazienti adulti con diabete mellito di tipo 2: Efficib è indicato in aggiunta alla dieta e all'esercizio fisico per migliorare il controllo glicemico in pazienti che non hanno un adeguato controllo della glicemia con il loro dosaggio massimo tollerato di metformina da sola o in quei pazienti già in trattamento con l'associazione di sitagliptin e metformina. Efficib è indicato in associazione con una sulfonilurea (es., 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. Efficib 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. Efficib 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	
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 ≥ II). - 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 (NVAF), con uno o più fattori di rischio, quali un precedente ictus o attacco ischemico transitorio (TIA), età ≥ 75 anni, ipertensione, diabete mellito, insufficienza cardiaca sintomatica (classe NYHA ≥ II).	Innere Medizin Kardiologie Geriatrie Neurologie Hämatologie Gefäßchirurgie Orthopädie Chirurgie Pneumologie Medicina interna Cardiologia Geriatria	Innere Medizin Kardiologie Geriatrie Neurologie Orthopädie Chirurgie Internistisches Day- Hospital Medicina interna Cardiologia Geriatria Neurologia	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 Medicina interna Chirurgia	Innere Medizin Chirurgie Medicina interna Chirurgia	Gesundheits-sprengel Gries - Quirein Gesundheits-sprengel Meran Pneumologie (betrieblicher Dienst) Distretto sanitario - San Quirino

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

Name Arzneimittel Nome farmaco	Wirkstoff 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 Gesundheitseinrichtungen Strutture sanitarie ambulatoriali
		bambino. E' essenziale un idoneo programma educativo, e di solito e' necessario un intervento psico-sociale. Nei casi in cui le sole misure correttive si dimostrano insufficienti, la decisione di prescrivere uno stimolante si deve basare su una rigorosa valutazione della gravita' dei sintomi nel bambino. L'uso di metilfenidato deve essere sempre fatto in questo modo, secondo le indicazioni autorizzate e secondo le linee guida relative alla prescrizione e alla diagnosi.								
Erbitux	Cetuximab cetuximab	Erbitux ist indiziert zur Behandlung des metastasierenden, EGFR (epidermalen Wachstumsfaktor-Rezeptor) exprimierenden Kolorektalkarzinoms mit Wildtyp-K-Ras-Gen: - in Kombination mit einer Chemotherapie, - als Monotherapie bei Patienten, bei denen die Therapie mit Oxaliplatin und Irinotecan versagt hat und die Irinotecan nicht vertragen. Erbitux ist indiziert In Kombination mit Irinotecan zur Behandlung von Patienten mit EGFR (epidermal growth factor receptor) exprimierendem metastasierendem Kolorektalkarzinom, wenn eine zytotoxische Therapie unter Einschluss von Irinotecan versagt hat. Erbitux e' indicato per il trattamento di pazienti affetti da carcinoma metastatico del colon-retto con espressione del recettore per il fattore di crescita epidermico (EGFR) e con gene KRAS non mutato (wild-type): - in combinazione con chemioterapia; - in monoterapia nei pazienti nei quali sia fallita la terapia a base di oxaliplatin e irinotecan e che siano intolleranti a irinotecan. Erbitux in combinazione con irinoteca e' indicato per il trattamento di pazienti con carcinoma metastatico del colon-retto esprime 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 (medizinisches Day- Hospital) Medicina interna (Day-Hospital medico)	Innere Medizin (medizinisches Day- Hospital) Medicina interna (Day-Hospital medico)	Innere Medizin (medizinisches Day- Hospital) Medicina interna (Day-Hospital medico)	Innere Medizin (medizinisches Day- Hospital) Medicina interna (Day-Hospital medico)	Innere Medizin (medizinisches Day- Hospital) Medicina interna (Day-Hospital medico)	
Erbitux	Cetuximab cetuximab	Erbitux ist indiziert zur Behandlung von Patienten mit Plattenepithelkarzinom im Kopf- und Halsbereich in Kombination mit einer platin-basierten Chemotherapie für eine rezidivierende und/oder metastasierende Erkrankung. Erbitux è indicato per il trattamento di pazienti affetti da carcinoma a cellule squamose di testa e collo in combinazione con chemioterapia a base di platino nella malattia ricorrente e/o metastatica.	Onkologie Oncologia	Internistisches Day- Hospital Day- Hospital internistico	Innere Medizin (medizinisches Day- Hospital) Medicina interna (Day-Hospital medico)	Innere Medizin (medizinisches Day- Hospital) Medicina interna (Day-Hospital medico)	Innere Medizin (medizinisches Day- Hospital) Medicina interna (Day-Hospital medico)	Innere Medizin (medizinisches Day- Hospital) Medicina interna (Day-Hospital medico)	Innere Medizin (medizinisches Day- Hospital) Medicina interna (Day-Hospital medico)	
Erivedge	Vismodegib vismodegib	Erivedge wird angewendet bei erwachsenen Patienten mit: • symptomatischem metastasiertem Basalzellkarzinom • lokal fortgeschrittenem Basalzellkarzinom, bei denen eine Operation oder Strahlentherapie nicht geeignet ist. Erivedge è indicato per il trattamento di pazienti adulti affetti da: • carcinoma basocellulare metastatico sintomatico • carcinoma basocellulare in stadio localmente avanzato per i quali non si ritiene appropriato procedere con un intervento chirurgico o radioterapia.	Dermatologie Dermatologia	Dermatologie Dermatologia		Dermatologie Dermatologia				
Esbriet	Pirfenidon pirfenidone	Esbriet wird zur Behandlung von leichter bis mittelschwerer idiopathischer pulmonaler Fibrose (IPF) bei Erwachsenen angewendet. Esbriet e' 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)
Eucreas	Vildagliptin + Metformin	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	Innere Medizin Medicina interna	Innere Medizin Medicina interna	Innere Medizin	Innere Medizin Medicina interna	Innere Medizin	Innere Medizin	Innere Medizin	

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 Gesundheitseinrichtungen Strutture sanitarie ambulatoriali
	vildagliptin + metformina	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.			Medicina interna		Medicina interna	Medicina interna	Medicina interna	
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 aflibercept	Eylea wird angewendet bei Erwachsenen zur Behandlung einer Visusbeeinträchtigung aufgrund eines Makulaödems infolge eines retinalen Zentralvenenverschluss (ZVV). Eylea è indicato per il trattamento negli adulti della compromissione della vista dovuta ad edema maculare secondario a occlusione della vena centrale della retina (central retinal vein occlusion – CRVO).	Augenheilkunde Oculistica	Augenheilkunde Oculistica		Augenheilkunde Oculistica				
Eylea	Aflibercept aflibercept	Eylea wird angewendet bei Erwachsenen zur Behandlung einer Visusbeeinträchtigung aufgrund eines diabetischen Makulaödems (DMÖ) Eylea è indicato per il trattamento negli adulti compromissione della vista dovuta a edema maculare diabetico (Diabetic Macular Oedema– DME).	Augenheilkunde Oculistica	Augenheilkunde Oculistica		Augenheilkunde Oculistica				
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	
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.	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 Gesundheitsein- richtungen Strutture sanitarie ambulatoriali
		<p>In einer oralen Zweifach-Kombinationstherapie mit</p> <ul style="list-style-type: none"> - Metformin bei Patienten, deren Blutzucker trotz Monotherapie mit maximal verträglichen Dosen von Metformin unzureichend eingestellt ist, - einem Sulfonylharnstoff bei Patienten, deren Blutzucker trotz Monotherapie mit maximal verträglichen Dosen eines Sulfonylharnstoffs unzureichend eingestellt ist und bei denen Metformin wegen Kontraindikationen oder Unverträglichkeit ungeeignet ist, - einem Thiazolidindion bei Patienten mit ungenügender Blutzuckereinstellung, für die die Anwendung eines Thiazolidindions geeignet ist. <p>In einer oralen Dreifach-Kombinationstherapie mit</p> <ul style="list-style-type: none"> - einem Sulfonylharnstoff und Metformin, wenn Diät und Bewegung zusätzlich zu einer Zweifachtherapie mit diesen Arzneimitteln zu keiner adäquaten glykämischen Kontrolle führen. <p>Vildagliptin ist auch für die Anwendung in Kombination mit Insulin indiziert (mit oder ohne Metformin), wenn Diät und Bewegung zusätzlich zu einer stabilen Insulindosis zu keiner adäquaten glykämischen Kontrolle führen.</p> <p>Galvus è indicato nel trattamento del diabete mellito di tipo 2:</p> <p>In monoterapia</p> <ul style="list-style-type: none"> - in pazienti non adeguatamente controllati solo dalla dieta e dall'esercizio fisico e per i quali la terapia con metformina è inappropriata a causa di controindicazioni o intolleranza. <p>In duplice terapia orale in associazione a:</p> <ul style="list-style-type: none"> - metformina, in pazienti con insufficiente controllo glicemico nonostante la somministrazione della dose massima tollerata di metformina in monoterapia, - una sulfanilurea, in pazienti con insufficiente controllo glicemico nonostante la somministrazione della dose massima tollerata di una sulfanilurea e per i quali la terapia con metformina è inappropriata a causa di controindicazioni o intolleranza, - un tiazolidinedione, in pazienti con insufficiente controllo glicemico e per i quali è appropriato l'uso di un tiazolidinedione. <p>In triplice terapia orale in associazione a:</p> <ul style="list-style-type: none"> - una sulfonilurea e metformina quando la dieta e l'esercizio fisico associati alla duplice terapia con questi medicinali non forniscono un controllo glicemico adeguato. <p>Vildagliptin è indicato anche per l'uso in associazione con insulina (con o senza metformina) quando la dieta e l'esercizio fisico associati ad una dose stabile di insulina non forniscono un controllo glicemico adeguato.</p>								
Gilenya	Fingolimod fingolimod	<p>Gilenya ist als krankheitsmodifizierende Monotherapie von hochaktiver schubförmig-remittierend verlaufender Multipler Sklerose bei folgenden Gruppen erwachsener Patienten angezeigt:</p> <ul style="list-style-type: none"> - Patienten mit hoher Krankheitsaktivität trotz Behandlung mit mindestens einer krankheitsmodifizierenden Therapie. <p>Dabei kann es sich um Patienten handeln, die nicht auf einen vollständigen und angemessenen (normalerweise mindestens ein Jahr andauernden) Zyklus mindestens einer krankheitsmodifizierenden Therapie angesprochen haben. Diese Patienten sollten während der Therapie im vorangegangenen Jahr mindestens einen Schub gehabt haben und sie sollten mindestens neun T2-hyperintense Läsionen im kranialen MRT oder mindestens eine Gadolinium anreichernde Läsion aufweisen. Ein Patient, der nicht auf die Therapie anspricht („Non-Responder“), lässt sich ebenso als ein Patient mit einer im Vergleich zum Vorjahr unveränderten oder vermehrten Schubrate oder anhaltend schweren Schüben definieren</p> <p>oder</p> <ul style="list-style-type: none"> - Patienten mit rasch fortschreitender schwerer schubförmig-remittierend verlaufender Multipler Sklerose, definiert durch zwei oder mehr Schübe mit Behinderungsprogression in einem Jahr, und mit einer oder mehr Gadolinium anreichernden Läsionen im MRT des Gehirns oder mit einer signifikanten 	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 Gesundheitseinrichtungen Strutture sanitarie ambulatoriali
		<p>Erhöhung der T2-Läsionen im Vergleich zu einer kürzlich durchgeführten MRT.</p> <p>Gilenya è indicato in monoterapia, come farmaco modificante la malattia, nella sclerosi multipla recidivante-remittente ad elevata attività nei seguenti gruppi di pazienti adulti:</p> <ul style="list-style-type: none"> - Pazienti con un'elevata attività di malattia nonostante il trattamento con almeno una terapia disease modifying. <p>Questi pazienti possono essere definiti come coloro che non hanno risposto ad un ciclo terapeutico completo ed 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. Un paziente non responder può anche essere definito come un paziente che presenta, rispetto all'anno precedente, un tasso di recidive invariato o aumentato o che presenta recidive gravi.</p> <p>oppure</p> <ul style="list-style-type: none"> - Pazienti con sclerosi multipla recidivante-remittente grave ad evoluzione rapida, definita da due o più recidive disabilitanti in un anno, e con 1 o più lesioni captanti gadolinio alla RM cerebrale o con un aumento significativo del carico lesionale in T2 rispetto ad una precedente RM recentemente effettuata. 								
Gilenya 648	Fingolimod fingolimod	<p>Gilenya ist als krankheitsmodifizierende Monotherapie von schubförmig-remittierend verlaufender Multipler Sklerose bei Patienten mit hoher Krankheitsaktivität trotz Behandlung mit Glatirameracetat angezeigt</p> <p>„Gilenya“ è indicato in monoterapia, come farmaco modificante la terapia, nella sclerosi multipla recidivante-remittente nei pazienti con un'elevata attività di malattia nonostante la terapia con glatiramer acetato</p>	Neurologie Neurologia	Neurologie Neurologia		Neurologie Neurologia				
Giotrif	Afatinib afatinib	<p>GIOTRIF als Monotherapie wird angewendet zur Behandlung von EGFR-TKI-naiven erwachsenen Patienten mit lokal fortgeschrittenem und/oder metastasiertem nicht-kleinzelligen Lungenkarzinom (NSCLC) mit aktivierenden EGFR-Mutationen.</p> <p>GIOTRIF in monoterapia è indicato nel trattamento di pazienti adulti naïve agli 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</p>	Onkologie Oncologia	Internistische Tagesklinik Day-Hospital internistico	Innere Medizin (medizinische s Day- Hospital)	Innere Medizin (medizinisches Day- Hospital) Medicina interna (Day-Hospital medico)	Innere Medizin (medizinische s Day- Hospital) Medicina interna (Day- Hospital medico)	Innere Medizin (medizinische s Day- Hospital) Medicina interna (Day- Hospital medico)	Innere Medizin (medizinische s Day- Hospital) Medicina interna (Day- Hospital medico)	
Halaven	Eribulin eribulina	<p>Eine Halaven-Monotherapie ist indiziert für die Behandlung von Patienten mit lokal fortgeschrittenem oder metastasiertem Brustkrebs, bei denen nach mindestens zwei Chemotherapien zur Behandlung einer fortgeschrittenen Brustkrebserkrankung eine weitere Progression eingetreten ist. Die Vortherapien sollen ein Anthrazyklin und ein Taxan enthalten haben, es sei denn, diese Behandlungen waren ungeeignet für den Patienten.</p> <p>Halaven in monoterapia è indicato per il trattamento di pazienti con cancro della mammella localmente avanzato o metastatico, che hanno mostrato una progressione dopo almeno due regimi chemioterapici per malattia avanzata. La terapia precedente deve avere previsto l'impiego di un'antraciclina e di un taxano, a meno che i pazienti non siano idonei a ricevere questi trattamenti.</p>	Onkologie Oncologia	Internistisches Day- Hospital Gynäkologie Day- Hospital internistico Ginecologia	Innere Medizin (medizinisches Day- Hospital) Medicina interna (Day- Hospital medico)	Innere Medizin (medizinisches Day- Hospital) Medicina interna (Day-Hospital medico)	Innere Medizin (medizinisches Day- Hospital) Medicina interna (Day- Hospital medico)	Innere Medizin (medizinisches Day- Hospital) Medicina interna (Day- Hospital medico)	Innere Medizin (medizinisches Day- Hospital) Medicina interna (Day- Hospital medico)	
Herceptin	Trastuzumab trastuzumab	<p>Metastasiertes Magenkarzinom (MGC): Herceptin ist in Kombination mit Capecitabin oder 5-Fluorouracil und Cisplatin indiziert zur Behandlung von Patienten mit HER2-positivem metastasiertem Adenokarzinom des Magens oder des gastroösophagealen Übergangs, die bisher keine Krebstherapie gegen ihre metastasierte Erkrankung erhalten haben.</p> <p>Herceptin ist nur bei Patienten mit metastasiertem Magenkarzinom anzuwenden, deren Tumor eine HER2-Überexpression, definiert durch ein</p>	Onkologie Oncologia	Internistisches Day- Hospital Day- Hospital internistico	Innere Medizin (medizinisches Day- Hospital) Medicina interna (Day- Hospital medico)	Innere Medizin (medizinisches Day- Hospital) Medicina interna (Day-Hospital medico)	Innere Medizin (medizinisches Day- Hospital) Medicina interna (Day- Hospital medico)	Innere Medizin (medizinisches Day- Hospital) Medicina interna (Day- Hospital medico)	Innere Medizin (medizinisches Day- Hospital) Medicina interna (Day- Hospital medico)	

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 Gesundheitseinrichtungen Strutture sanitarie ambulatoriali
		IHC2+ und ein bestätigendes SISH- oder FISH-Ergebnis, oder durch ein IHC3+ Ergebnis, aufweisen. Hierfür sollten genaue und validierte Untersuchungsmethoden angewendet werden. Carcinoma gastrico metastatico: Herceptin in associazione a capecitabina o 5-fluorouracile e cisplatino è indicato nel trattamento di pazienti con adenocarcinoma metastatico dello stomaco o della giunzione gastroesofagea HER2 positivo, che non siano stati precedentemente sottoposti a trattamento antitumorale per la malattiametastatica. Herceptin deve essere somministrato soltanto a pazienti con carcinoma gastrico metastatico i cui tumori presentano iperespressione di HER2, definita come un risultato IHC2+ e confermata da un risultato SISH o FISH, o definita come un risultato IHC3+. Devono essere utilizzati metodi di determinazione accurati e convalidati.			medico)		medico)	medico)	medico)	
Humira	Adalimumab adalimumab	Axiale Spondyloarthritis ohne Röntgennachweis einer AS: Humira ist indiziert zur Behandlung der schweren axialen Spondyloarthritis ohne Röntgennachweis einer AS, aber mit objektiven Anzeichen der Entzündung durch erhöhtes CRP und/oder MRT, bei Erwachsenen, die nur unzureichend auf nicht-steroidale Antirheumatika angesprochen haben oder bei denen eine Unverträglichkeit gegenüber diesen vorliegt. Spondiloartrite assiale senza evidenza radiografica di SA: Humira e' indicato per il trattamento dei pazienti adulti affetti da spondiloartrite assiale grave senza evidenza radiografica di SA con segni oggettivi di infiammazione rilevati da elevati livelli di Proteina C Reattiva e/o RMN, che hanno avuto una risposta inadeguata, o sono intolleranti a farmaci antinfiammatori non steroidei.	Innere Medizin Medicina interna	Innere Medizin Medicina interna	Innere Medizin Medicina interna	Innere Medizin Rehabilitation Medicina interna Riabilitazione				
Humira	Adalimumab adalimumab	Colitis ulcerosa: Humira ist indiziert zur Behandlung der mittelschweren bis schweren aktiven Colitis ulcerosa bei erwachsenen Patienten, die auf die konventionelle Therapie, einschließlich Glukokortikoide und 6-Mercaptopurin (6-MP) oder Azathioprin (AZA), unzureichend angesprochen haben oder die eine Unverträglichkeit gegenüber einer solchen Therapie haben oder bei denen eine solche Therapie kontraindiziert ist. Colite Ulcerosa: Humira e' indicato nel trattamento della colite ulcerosa attiva di grado da moderato a severo in pazienti adulti che hanno manifestato una risposta inadeguata alla terapia convenzionale inclusi i corticosteroidi e la 6-mercaptopurina (6-MP) o l'azatioprina (AZA) o che sono intolleranti o presentano controindicazioni a tali terapie.	Gastroenterologie Gastroenterologia	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	Iclusig ist indiziert bei erwachsenen Patienten mit	Hämatologie	Internistische Tagesklinik	Innere Medizin	Innere Medizin (medizinisches				

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 Gesundheitseinrichtungen Strutture sanitarie ambulatoriali
	ponatinib	<ul style="list-style-type: none"> 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. <p>Iclusig e' indicato in pazienti adulti affetti da:</p> <ul style="list-style-type: none"> leucemia mieloide cronica in fase cronica, accelerata o blastica resistenti o intolleranti a dasatinib o nilotinib e per i quali il successivo trattamento con imatinib non e' clinicamente appropriato, oppure in pazienti nei quali e' 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 e' clinicamente appropriato, oppure in pazienti nei quali e' stata identificata la mutazione T315I. 	Ematologia	Day-Hospital internistico	(medizinisches Day-Hospital) Medicina interna (Day-Hospital medico)	Day- Hospital) Medicina interna (Day-Hospital medico)				
Ig Vena	Normales Immunglobulin vom Menschen Immunglobulin a umana normale	<p>Immunmodulation bei Erwachsenen sowie Kindern und Jugendlichen (0-18 Jahre) mit Chronisch inflammatorische demyelinisierende Polyneuropathie (CIDP).</p> <p>Immunomodulazione in adulti, bambini e adolescenti (0-18 anni) in Poliradicoloneuropatia cronica infiammatoria demielinizzante (CIDP)</p>	Neurologie Pädiatrie Neurologia Pediatria	Neurologie Neurologia		Neurologie Neurologia				
Ilaris	Canakinumab canakinumab	<p>Cryopyrin-assoziierte periodische Syndrome Ilaris wird bei Erwachsenen, Jugendlichen und Kindern ab 2 Jahren mit einem Körpergewicht von 7,5 kg oder mehr für die Behandlung von Cryopyrin-assoziierten periodischen Syndromen (CAPS) angewendet, darunter:</p> <ul style="list-style-type: none"> Muckle-Wells Syndrom (MWS), Multisystemische entzündliche Erkrankung mit Beginn im Neugeborenenalter (Neonatal Onset Multisystem Inflammatory Disease; NOMID)/Chronisches infantiles neuro-dermo-artikuläres Syndrom (Chronic Infantile Neurological, Cutaneous, Articular Syndrome; CINCA), Schwere Formen des familiären autoinflammatorischen Kältesyndroms (Familial Cold Autoinflammatory Syndrome; FCAS)/Familiäre Kälteurtikaria (Familial Cold Urticaria; FCU) mit Anzeichen und Symptomen, die über einen kälteinduzierten urtikariellen Hautausschlag hinausgehen. <p>Sindromi Periodiche Associate a Criopirina Ilaris e' indicato per il trattamento delle Sindromi Periodiche Associate a Criopirina (CAPS) in adulti, adolescenti e bambini a partire dai 2 anni di eta' con peso corporeo pari o superiore a 7,5 kg, comprese:</p> <ul style="list-style-type: none"> Sindrome di Mukle-Wells (MWS); Malattia infiammatoria multisistemica ad esordio neonatale (NOMID)/Sindrome cronica infantile neurologica, cutanea articolare (CINCA); Gravi forme di sindrome familiare autoinflammatoria da freddo FCAS)/orticaria familiare da freddo (FCU) che si manifestano con segni e sintomi oltre a rash cutaneo orticarioide indotto da freddo 	Pädiatrie Pediatria							
Ilaris	Canakinumab canakinumab	<p>Systemische juvenile idiopathische Arthritis (SJIA) Ilaris wird für die Behandlung der aktiven systemischen juvenilen idiopathischen Arthritis (SJIA) bei Patienten ab 2 Jahren angewendet, die auf bisherige Therapien mit nicht-steroidalen Antirheumatika (NSAR) und systemischen Kortikosteroiden nur unzureichend angesprochen haben. Ilaris kann als Monotherapie oder in Kombination mit Methotrexat verabreicht</p>	Innere Medizin Dermatologia Medicina interna Dermatologia	Innere Medizin Dermatologia Medicina interna Dermatologia	Innere Medizin Medicina interna	Innere Medizin Dermatologia Rehabilitation Medicina interna 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 Schlanders Ospedale di Silandro	KH Sterzing Ospedale di Vipiteno	KH Innichen Ospedale di San Candido	Ambulante Gesundheitseinrichtungen Strutture sanitarie ambulatoriali
		werden. Artrite Idiopatica Giovanile Sistemica (SJIA) Ilaris è indicato per il trattamento dell'Artrite Idiopatica Giovanile Sistemica in fase attiva (SJIA) in pazienti a partire dai 2 anni di età che hanno risposto in modo non adeguato alla precedente terapia con farmaci anti infiammatori non steroidei (FANS) e corticosteroidi sistemici. Ilaris può essere somministrato come monoterapia o in associazione a metotressato.				Riabilitazione				
Imukin	Interferon gamma interferone gamma	Imukin ist indiziert zur Reduktion der Häufigkeit schwerwiegender Infektionen bei Patienten mit schwerer maligner Osteopetrose. Imukin è indicato per la riduzione della frequenza di infezioni gravi nei pazienti affetti da osteopetrosi gravi, maligna.	Infektionskrankheiten Pädiatrie Malattie infettive Pediatria							
Incivo 648	Telaprevir telaprevir	In Kombination mit Peginterferon alfa und Ribavirin, zur antivirale Behandlung der Hepatitis-C-Virus(HCV) – Infektion vom Genotyp 1, die nach einer Lebertransplantation rezidiv ist, bei erwachsenen Patienten mit chronisch kompensierter Hepatitis C (einschließlich Zirrhose), die nicht vorbehandelt sind oder nicht auf eine vorangegangene Therapie nicht angesprochen haben. Trattamento antivirale, in associazione con peginterferone alfa e ribavirina, dell'infezione da HCV genotipo 1 recidivante dopo trapianto di fegato, in pazienti adulti affetti da epatite C cronica (CHC) compensata (compresa la cirrosi), naive al trattamento o che non hanno risposto a precedente terapia.	Infektionskrankheiten Gastroenterologie Malattie infettive Gastroenterologia							
Incesync	Alogliptinbenzoat + Pioglitazonhydrochlorid Alogliptinbenzoato + pioglitazonecloridrato	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 è indicato come trattamento di seconda o terza linea in pazienti adulti di età pari o superiore a 18 anni affetti da diabete mellito di tipo 2: • come aggiunta alla dieta e all'esercizio fisico per migliorare il controllo glicemico nei pazienti adulti (in particolare i pazienti in sovrappeso) non adeguatamente controllati con il solo pioglitazone e per i quali metformina è inappropriata per controindicazioni o intolleranza. • in combinazione a metformina (cioè terapia di combinazione triplice) come aggiunta alla dieta e all'esercizio fisico per migliorare il controllo glicemico in pazienti adulti (in particolare i pazienti in sovrappeso) non adeguatamente controllati dalla dose massima tollerata di metformina e pioglitazone.	Innere Medizin Medicina interna	Innere Medizin Medicina interna	Innere Medizin Medicina interna	Innere Medizin Medicina interna	Innere Medizin Medicina interna	Innere Medizin Medicina interna		
Inlyta	Axitinib axitinib	Inlyta ist angezeigt zur Behandlung des fortgeschrittenen Nierenzellkarzinoms (<i>renal cell cancer</i> , RCC) bei erwachsenen Patienten nach Versagen von vorangegangener Therapie mit Sunitinib oder einem Zytokin. Inlyta è indicato per il trattamento del carcinoma renale (RCC) avanzato nei pazienti adulti, dopo fallimento di un precedente trattamento con sunitinib o con una citochina.	Onkologie Urologie Oncologia Urologia	Internistische Tagesklinik Urologie Day – Hospital internistico Urologia	Innere Medizin (medizinisches Day - Hospital) Urologie Medicina interna (Day – Hospital medico) Urologia	Innere Medizin (medizinisches Day - Hospital) Medicina interna (Day – Hospital medico)	Innere Medizin (medizinisches Day - Hospital) Medicina interna (Day – Hospital medico)	Innere Medizin (medizinisches Day - Hospital) Medicina interna (Day – Hospital medico)	Innere Medizin (medizinisches Day - Hospital) Medicina interna (Day – Hospital medico)	

Name Arzneimittel Nome farmaco	Wirkstoff 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 Gesundheitseinrichtungen Strutture sanitarie ambulatoriali
Invokana	Canagliflozin canagliflozin	<p>Invokana wird angewendet bei Erwachsenen im Alter von 18 Jahren und älter mit Typ-2-Diabetes-mellitus zur Blutzuckerkontrolle als:</p> <p>Monotherapie</p> <ul style="list-style-type: none"> - 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. <p>Kombinationstherapie</p> <ul style="list-style-type: none"> - Als Kombinationstherapie mit anderen Blutzucker-senkenden Arzneimitteln einschließlich Insulin, wenn diese den Blutzucker, zusammen mit Diät und Bewegung, nicht ausreichend kontrollieren. <p>Invokana è indicato nei pazienti adulti a partire da 18 anni di età con diabete mellito di tipo 2 per migliorare il controllo glicemico, come:</p> <p>Monoterapia</p> <ul style="list-style-type: none"> - Quando la sola dieta e l'esercizio fisico non forniscono un adeguato controllo glicemico nei pazienti per i quali la terapia con metformina sia considerata inappropriata a causa di intolleranza o controindicazioni. <p>Terapia aggiuntiva</p> <ul style="list-style-type: none"> - 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	
Iressa	Gefitinib gefitinib	<p>Iressa ist angezeigt zur Behandlung von erwachsenen Patienten mit lokal fortgeschrittenem oder metastasiertem, nicht-kleinzelligem Lungenkarzinom (NSCLC) mit aktivierenden Mutationen der EGFR-TK.</p> <p>Iressa è indicato nel trattamento di pazienti adulti con carcinoma polmonare non a piccole cellule (NSCLC) localmente avanzato o metastatico con mutazione attivante l'EGFR-TK.</p>	Onkologie Pneumologie Oncologia Pneumologia	Internistisches Day- Hospital Day- Hospital internistico	Innere Medizin (medizinisches Day- Hospital) Medicina interna (Day- Hospital medico)	Innere Medizin (medizinisches Day- Hospital) Medicina interna (Day-Hospital medico)	Innere Medizin (medizinisches Day- Hospital) Medicina interna (Day- Hospital medico)	Innere Medizin (medizinisches Day- Hospital) Medicina interna (Day- Hospital medico)	Innere Medizin (medizinisches Day- Hospital) Medicina interna (Day- Hospital medico)	
Jakavi	Ruxolitinib ruxolitinib	<p>Jakavi ist angezeigt für die Behandlung von krankheitsbedingter Splenomegalie oder Symptomen bei Erwachsenen mit primärer Myelofibrose (auch bekannt als chronische idiopatische Myelofibrose), Post-Polycythaemia-vera-Myelofibrose oder Post-Essentieller-Thrombozythämie-Myelofibrose.</p> <p>Jakavi e' indicato per il trattamento della splenomegalia o dei sintomi correlati alla malattia in pazienti adulti con mielofibrosi primaria (nota anche come mielofibrosi idiopatica cronica), mielofibrosi post policitemia vera o mielofibrosi post trombocitemia essenziale.</p>	Hämatologie Ematologia	Internistische Tagesklinik Day-Hospital internistico						
Jalra	Vildagliptin vildagliptin	<p>Jalra ist angezeigt zur Behandlung von Diabetes mellitus Typ 2:</p> <p>Als Monotherapie</p> <ul style="list-style-type: none"> - bei Patienten, die durch Diät und Bewegung allein nicht ausreichend therapiert sind und für die Metformin aufgrund von Gegenanzeigen oder Unverträglichkeiten nicht geeignet ist. <p>In einer oralen Zweifach-Kombinationstherapie mit</p> <ul style="list-style-type: none"> - Metformin bei Patienten, deren Blutzucker trotz Monotherapie mit maximal verträglichen Dosen von Metformin unzureichend eingestellt ist, - einem Sulfonylharnstoff bei Patienten, deren Blutzucker trotz Monotherapie mit maximal verträglichen Dosen eines Sulfonylharnstoffs unzureichend eingestellt ist und bei denen Metformin wegen Kontraindikationen oder Unverträglichkeit ungeeignet ist, - einem Thiazolidindion bei Patienten mit ungenügender Blutzuckereinstellung, für die die Anwendung eines Thiazolidindions geeignet ist. <p>In einer oralen Dreifach-Kombinationstherapie mit</p> <ul style="list-style-type: none"> - einem Sulfonylharnstoff und Metformin, wenn Diät und Bewegung zusätzlich zu einer Zweifachtherapie mit diesen Arzneimitteln zu keiner adäquaten glykämischen Kontrolle führen. <p>Vildagliptin ist auch für die Anwendung in Kombination mit Insulin indiziert (mit oder ohne Metformin), wenn Diät und Bewegung zusätzlich zu einer stabilen Insulindosis zu keiner adäquaten glykämischen Kontrolle führen.</p>	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 Gesundheitseinrichtungen Strutture sanitarie ambulatoriali
		<p>Jalra è indicato nel trattamento del diabete mellito di tipo 2:</p> <p>In onoterapia</p> <ul style="list-style-type: none"> - in pazienti non adeguatamente controllati solo dalla dieta e dall'esercizio fisico e per i quali la terapia con metformina è inappropriata a causa di controindicazioni o intolleranza. <p>In duplice terapia orale in associazione a:</p> <ul style="list-style-type: none"> - metformina, in pazienti con insufficiente controllo glicemico nonostante la somministrazione della dose massima tollerata di metformina in onoterapia, - una sulfanilurea, in pazienti con insufficiente controllo glicemico nonostante la somministrazione della dose massima tollerata di una sulfanilurea e per i quali la terapia con metformina è inappropriata a causa di controindicazioni o intolleranza, - un tiazolidinedione, in pazienti con insufficiente controllo glicemico e per i quali è appropriato l'uso di un tiazolidinedione. <p>In triplice terapia orale in associazione a:</p> <ul style="list-style-type: none"> - una sulfonilurea e metformina quando la dieta e l'esercizio fisico associati alla duplice terapia con questi medicinali non forniscono un controllo glicemico adeguato. <p>Vildagliptin è indicato anche per l'uso in associazione con insulina (con o senza metformina) quando la dieta e l'esercizio fisico associati ad una dose stabile di insulina non forniscono un controllo glicemico adeguato.</p>								
Janumet	Sitagliptin + Metformin sitagliptin + metformina	<p>Für erwachsene Patienten mit Typ-2-Diabetes mellitus:</p> <p>Janumet ist zusätzlich zu Diät und Bewegung zur Verbesserung der Blutzuckerkontrolle bei Patienten indiziert, bei denen eine Monotherapie mit Metformin in der höchsten vertragenen Dosis den Blutzucker nicht ausreichend senkt oder die bereits mit der Kombination von Sitagliptin und Metformin behandelt werden.</p> <p>Janumet ist in Kombination mit einem Sulfonylharnstoff (z. B. als Dreifachtherapie) zusätzlich zu Diät und Bewegung bei Patienten indiziert, bei denen eine Kombination aus der jeweils höchsten vertragenen Dosis von Metformin und eines Sulfonylharnstoffs nicht ausreicht, um den Blutzucker zu senken.</p> <p>Janumet ist als Dreifachtherapie in Kombination mit einem Peroxisomal Proliferator activated Receptor gamma(PPARγ)-Agonisten (d. h. einem Thiazolidindion) zusätzlich zu Diät und Bewegung bei Patienten indiziert, bei denen die jeweils höchste vertragene Dosis von Metformin und einem PPARγ-Agonisten nicht ausreicht, um den Blutzucker zu senken.</p> <p>Janumet ist auch zusätzlich zu Insulin (d. h. als Dreifachtherapie) indiziert als Ergänzung zu Diät und Bewegung bei Patienten, bei denen eine stabile Insulindosis und Metformin allein den Blutzucker nicht ausreichend senken.</p> <p>Per i pazienti adulti con diabete mellito di tipo 2:</p> <p>Janumet è indicato in aggiunta alla dieta e all'esercizio fisico per migliorare il controllo glicemico in pazienti che non hanno un adeguato controllo della glicemia con il loro dosaggio massimo tollerato di metformina da sola o in quei pazienti già in trattamento con l'associazione di sitagliptin e metformina.</p> <p>Janumet è indicato in associazione con una sulfonilurea (es., triplice terapia di associazione) in aggiunta alla dieta e all'esercizio fisico in pazienti che non hanno un adeguato controllo della glicemia con il loro dosaggio massimo tollerato di metformina ed una sulfonilurea.</p> <p>Janumet è indicato in triplice terapia di associazione con un agonista del recettore gamma attivato dal proliferatore del perossisoma (PPARγ) (es., un tiazolidinedione) in aggiunta alla dieta e all'esercizio fisico in pazienti che non hanno un adeguato controllo della glicemia con il loro dosaggio massimo tollerato di metformina e di un agonista PPARγ.</p> <p>Janumet è anche indicato come terapia aggiuntiva all'insulina (es., triplice terapia di associazione) in aggiunta alla dieta e all'esercizio fisico per migliorare</p>	Innere Medizin Medicina interna	Innere Medizin Medicina interna	Innere Medizin Medicina interna	Innere Medizin Medicina interna	Innere Medizin Medicina interna	Innere Medizin Medicina interna	Innere Medizin Medicina interna	

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

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 Gesundheitseinrichtungen Strutture sanitarie ambulatoriali
	empagliflozin	<p>Monoterapie</p> <p>- Wenn Diät und Bewegung allein zur Blutzuckerkontrolle nicht ausreichen, bei Patienten, bei denen die Anwendung von Metformin aufgrund einer Unverträglichkeit als ungeeignet erachtet wird.</p> <p>Add-on-Kombinationstherapie</p> <p>- In Kombination mit anderen blutzuckersenkenden Arzneimitteln einschließlich Insulin, wenn diese zusammen mit Diät und Bewegung zur Blutzuckerkontrolle nicht ausreichen.</p> <p>Jardiance è indicato nel trattamento del diabete mellito di tipo 2 per migliorare il controllo della glicemia negli adulti, utilizzato come:</p> <p>Monoterapia</p> <p>- Quando la dieta e l'esercizio fisico da soli non forniscono un adeguato controllo della glicemia nei pazienti per i quali l'uso della metformina non è appropriato a causa di intolleranza.</p> <p>Terapia di associazione aggiuntiva</p> <p>- In associazione con altri medicinali antidiabetici, compresa l'insulina, quando questi uniti alla dieta e all'esercizio fisico non forniscono un controllo adeguato della glicemia</p>	Medicina interna	Medicina interna	Medicina interna	Medicina interna	Medicina interna	Medicina interna	Medicina interna	
Javlor	Vinflunin vinflunina	<p>Javlor ist indiziert als Monotherapie bei fortgeschrittenem oder metastasierendem Übergangszellkarzinom des Urothels bei erwachsenen Patienten, nach Versagen einer platinhaltigen Behandlung. Die Wirksamkeit und Sicherheit von Vinflunin in Patienten mit einem Performance Status(PS) ≥ 2 wurden nicht untersucht.</p> <p>Javlor è indicato in onoterapia per il trattamento di pazienti adulti affetti da carcinoma a cellule onoterapia i del tratto uroteliale avanzato o metastatico dopo fallimento di un precedente regime contenente platino. L'efficacia e la sicurezza di vinflunina non sono state studiate nei pazienti con Performance Status (PS) ≥ 2.</p>	Onkologie Oncologia	Internistisches Day- Hospital Day- Hospital internistico	Innere Medizin (medizinisches Day- Hospital) Medicina interna (Day-Hospital medico)					
Jentadueto	Metformin und Linagliptin metformina e linagliptin	<p>Behandlung erwachsener Patienten mit Typ-2-Diabetes mellitus: Jentadueto ist zusätzlich zu Diät und Bewegung zur verbesserten Einstellung der Blutzuckerwerte bei erwachsenen Patienten indiziert, bei denen eine Monotherapie mit Metformin in der höchsten vertragenen Dosis den Blutzucker nicht ausreichend senkt oder die bereits mit der Kombination von Linagliptin und Metformin behandelt werden.</p> <p>Jentadueto ist in Kombination mit einem Sulfonylharnstoff (d.h. als Dreifachtherapie) zusätzlich zu Diät und Bewegung bei erwachsenen Patienten indiziert, bei denen eine Kombination aus der jeweils höchsten vertragenen Dosis von Metformin und eines Sulfonylharnstoffs nicht ausreicht, um den Blutzucker zu senken.</p> <p>Jentadueto ist in Kombination mit Insulin (d. h. als Dreifachkombinationstherapie) als Ergänzung zu Diät und Bewegung indiziert, um die Blutzuckerkontrolle bei erwachsenen Patienten zu verbessern, wenn Insulin und Metformin allein den Blutzucker nicht ausreichend kontrollieren.</p> <p>Trattamento di pazienti adulti con diabete mellito di tipo 2: Jentadueto è indicato in aggiunta alla dieta e all'esercizio fisico per migliorare il controllo glicemico in pazienti adulti inadeguatamente controllati dalla dose massima tollerata di metformina come onoterapia, o già trattati con l'associazione di linagliptin e metformina;</p> <p>Jentadueto e' indicato in associazione con una sulfanilurea (cioè terapia di associazione tripla) in aggiunta alla dieta e all'esercizio fisico in pazienti adulti inadeguatamente controllati dalla dose massima tollerata di metformina.</p> <p>Jentadueto è indicato in associazione con insulina (cioè terapia di associazione tripla) in aggiunta alla dieta e all'esercizio fisico per migliorare il controllo glicemico in pazienti adulti quando insulina e metformina in onoterapia non forniscono un controllo glicemico adeguato.</p>	Innere Medizin Medicina interna	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 Gesundheitseinrichtungen Strutture sanitarie ambulatoriali
Jetrea	Ocriplasmin ocriplamina	JETREA wird zur Behandlung der vitreomakulären Traktion (VMT), auch im Zusammenhang mit einem Makulaloch kleiner oder gleich 400 Mikrometer Durchmesser, bei Erwachsenen angewendet. JETREA è indicato negli adulti per il trattamento della trazione vitreomaculare (VMT), compresa quella associata a foro maculare di diametro inferiore o pari a 400 micron	Augenheilkunde Oculistica	Augenheilkunde Oculistica		Augenheilkunde Oculistica				
Jevtana	Cabazitaxel cabazitaxel	Jevtana ist in Kombination mit Prednison oder Prednisolon zur Behandlung von Patienten mit hormonrefraktärem metastasiertem Prostatakarzinom angezeigt, die mit einem Docetaxel-basierten Therapieschema vorbehandelt sind. Jevtana in combinazione con prednisone o prednisolone è indicato per il trattamento di pazienti affetti da carcinoma della prostata metastatico ormonorefrattario, trattati in precedenza con un regime contenente docetaxel.	Onkologie Oncologia	Internistisches Day- Hospital Day- Hospital internistico	Innere Medizin (medizinisches Day- Hospital) Medicina interna (Day-Hospital medico)	Innere Medizin (medizinisches Day- Hospital) Medicina interna (Day-Hospital medico)	Innere Medizin (medizinisches Day- Hospital) Medicina interna (Day-Hospital medico)	Innere Medizin (medizinisches Day- Hospital) Medicina interna (Day-Hospital medico)	Innere Medizin (medizinisches Day- Hospital) Medicina interna (Day-Hospital medico)	
Kadcyla	Trastuzumab Emtansin trastuzumab emtansine	Kadcyla ist als Einzelsubstanz zur Behandlung von erwachsenen Patienten mit HER2-positivem, inoperablem lokal fortgeschrittenem oder metastasiertem Brustkrebs indiziert, die zuvor, einzeln oder in Kombination, Trastuzumab und ein Taxan erhalten haben. Die Patienten sollten entweder • eine vorherige Behandlung gegen die lokal fortgeschrittene oder metastasierte Erkrankung erhalten haben oder • ein Rezidiv während oder innerhalb von sechs Monaten nach Beendigung der adjuvanten Behandlung entwickelt haben. Kadcyla, in onoterapia, e' indicato per il trattamento di pazienti adulti affetti da tumore mammario HER2- positivo, inoperabile, localmente avanzato o metastatico, sottoposti in precedenza a trattamento con trastuzumab e un taxano, onoterapia idine ratamente o in associazione. I pazienti devono, o: - essere stati sottoposti in precedenza a terapia per la malattia localmente avanzata o metastatica, oppure; - aver sviluppato recidiva di malattia nel corso di o entro sei mesi dal completamento della terapia adiuvante.	Onkologie Oncologia	Internistische Tagesklinik Gynäkologie Day-Hospital internistico Ginecologia	Innere Medizin (medizinisches Day- Hospital) Medicina interna (Day-Hospital medico)	Innere Medizin (medizinisches Day- Hospital) Medicina interna (Day-Hospital medico)	Innere Medizin (medizinisches Day- Hospital) Medicina interna (Day-Hospital medico)	Innere Medizin (medizinisches Day- Hospital) Medicina interna (Day-Hospital medico)	Innere Medizin (medizinisches Day- Hospital) Medicina interna (Day-Hospital medico)	
Kalydeco	Ivacaftor ivacaftor	Kalydeco ist angezeigt zur Behandlung der zystischen Fibrose (CF, Mukoviszidose) bei Patienten ab 6 Jahren mit einer der folgenden Gating-Mutationen (Klasse 3) im CFTR-Gen: G551D, G1244E, G1349D, G178R, G551S, S1251N, S1255P, S549N oder S549R. Kalydeco e' indicato per il trattamento della fibrosi cistica (FC), in pazienti di eta' pari o superiore a 6 anni che hanno una delle seguenti mutazioni di gating (di classe III) nel gene CFTR: G551D, G1244E, G1349D, G178R, G551S, S1251N, S1255P, S549N o S549R.	Interne Medizin Pädiatrie Pneumologie Medicina interna Pädiatrie Pneumologia	Interne Medizin Pädiatrie Medicina interna Pädiatrie	Interne Medizin Pädiatrie Medicina interna Pädiatrie	Interne Medizin Pädiatrie Medicina interna Pädiatrie				
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 e' indicato in aggiunta alla dieta e all'esercizio fisico per migliorare il controllo glicemico nei pazienti adulti a partire dai 18 anni di eta' con diabete mellito di tipo 2 non adeguatamente controllato con la dose massima tollerata di metformina da sola o in quei pazienti gia' in trattamento	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 Gesundheitseinrichtungen Strutture sanitarie ambulatoriali
		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.								
Kuvan	Sapropterin sapropterina	Kuvan ist bei erwachsenen und pädiatrischen Patienten ab 4 Jahren mit Phenylketonurie zur Behandlung der Hyperphenylalaninämie (HPA) angezeigt, die nachweislich auf eine solche Therapie ansprechen. Kuvan ist auch angezeigt zur Behandlung einer Hyperphenylalaninämie (HPA) bei erwachsenen und pädiatrischen Patienten mit Tetrahydrobiopterin (BH4)-Mangel, die nachweislich auf eine solche Therapie ansprechen. Kuvan è indicato per il trattamento dell'iperfenilalaninemia (HPA) in pazienti adulti e pediatrici al di sopra di 4 anni di età affetti da fenilchetonuria (PKU) che hanno mostrato una risposta a tale trattamento. Kuvan è anche indicato per il trattamento dell'iperfenilalaninemia (HPA) in pazienti adulti e pediatrici con carenza di tetraidrobiopterina (BH4) che hanno mostrato una risposta al trattamento.	Pädiatrie Pediatria							
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				
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 e' 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				
Lucentis	Ranibizumab ranibizumab	Behandlung einer Visusbeeinträchtigung infolge einer chorioidalen Neovaskularisation (CNV) aufgrund einer pathologischen Myopie (PM). Trattamento della diminuzione visiva causata da neovascolarizzazione coroideale (CNV) secondaria a miopia patologica (PM).	Augenheilkunde Oculistica	Augenheilkunde Oculistica		Augenheilkunde Oculistica				
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 Gesundheitseinrichtungen Strutture sanitarie ambulatoriali
MabThera	Rituximab rituximab	<p>- MabThera ist in Kombination mit einer Chemotherapie für die Erstbehandlung von Patienten mit follikulärem Lymphom im Stadium III-IV angezeigt.</p> <p>- Eine MabThera Erhaltungstherapie ist angezeigt zur Behandlung von Patienten mit follikulärem Lymphom, die auf eine Induktionstherapie angesprochen haben.</p> <p>- 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.</p> <p>- MabThera ist für die Behandlung von Patienten mit CD20-positivem, diffusem großzelligen B-Zell-Non-Hodgkin-Lymphom in Kombination mit einer CHOP(Cyclophosphamid, Doxorubicin, Vincristin, Prednisolon)-Chemotherapie angezeigt.</p> <p>- MabThera è indicato per il trattamento di pazienti affetti da linfoma follicolare in III-IV stadio precedentemente non trattati, in associazione a chemioterapia.</p> <p>- La terapia di mantenimento con MabThera è indicata per il trattamento di pazienti con linfoma follicolare che rispondono a terapia di induzione.</p> <p>- MabThera in onoterapia è indicato per il trattamento di pazienti con linfoma follicolare in III-IV stadio che sono onoterapia idine o sono in seconda o successiva ricaduta dopo chemioterapia.</p> <p>- 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, vincristina, prednisolone).</p>	<p>Dermatologie Hämatologie</p> <p>Dermatologia Ematologia</p>	<p>Internistisches Day- Hospital</p> <p>Day- Hospital internistico</p>	<p>Innere Medizin (medizinisches Day- Hospital)</p> <p>Medicina interna (Day- Hospital medico)</p>	<p>Innere Medizin (medizinisches Day- Hospital)</p> <p>Medicina interna (Day-Hospital medico)</p>	<p>Innere Medizin (medizinisches Day- Hospital)</p> <p>Medicina interna (Day- Hospital medico)</p>	<p>Innere Medizin (medizinisches Day- Hospital)</p> <p>Medicina interna (Day- Hospital medico)</p>	<p>Innere Medizin (medizinisches Day- Hospital)</p> <p>Medicina interna (Day- Hospital medico)</p>	
MabThera 648	Rituximab rituximab	<p>Non-Hodgkin-Lymphome (NHL) der B(CD20+)- Zellen unterschiedlicher Histologie, in Kombination mit verschiedenen Poly-Chemotherapie- Regimen (einschließlich Wirkstoffen wie Anthrazykline, Fludarabin, Cisplatin, Cytarabin, Etoposid, Methotrexat), die für die First Line oder Rescuebehandlung eingesetzt werden, einschließlich Konditionierungsregime vor Transplantation von Blutstammzellen.</p> <p>Linfomi non-Hodgkin a cellule B(CD20+), di qualunque istologia, in associazione con regimi vari di polichemioterapia (includenti farmaci quali onoterapia i, fludarabina, cisplatino, onoterapia, etoposide, metotrexate) impiegati per il trattamento di prima linea o di salvataggio, inclusi i regimi di condizionamento pre-trapianto di cellule staminali emopoietiche.</p>	<p>Hämatologie Ematologia</p>	<p>Internistisches Day- Hospital</p> <p>Day- Hospital internistico</p>						
Macugen	Pegaptanib pegaptanib	<p>Macugen ist indiziert zur Behandlung der neovaskulären (feuchten) altersabhängigen Makuladegeneration (AMD) bei Erwachsenen.</p> <p>Macugen è indicato per il trattamento della degenerazione maculare neovascolare (essudativa) correlata all'età (AMD).</p>	<p>Augenheilkunde Oculistica</p>	<p>Augenheilkunde Oculistica</p>		<p>Augenheilkunde Oculistica</p>				
Medikinet	Methylphenidat metilfenidato	<p>Aufmerksamkeitsdefizit-/Hyperaktivitätsstörung (ADHS): Methylphenidat ist im Rahmen einer therapeutischen Gesamtstrategie zur Behandlung von Aufmerksamkeitsdefizit-Hyperaktivitäts- Störungen (ADHS) bei Kindern ab einem Alter von 6 Jahren indiziert, wenn sich andere therapeutische Maßnahmen allein als unzureichend erwiesen haben. Die Behandlung muss unter Aufsicht eines Spezialisten für Verhaltensstörungen in der Kindheit begonnen werden. Die Diagnose muss anhand der DSM-IV Kriterien oder gemäß den ICD-10-Richtlinien gestellt werden und auf einer vollständigen Anamnese und Untersuchung des Patienten basieren. Die Diagnose darf sich nicht allein aufgrund des Vorhandensein eines oder mehrerer Symptome gestellt werden. Die spezifische Ätiologie dieses Syndroms ist unbekannt. Ein spezifischer, diagnostischer Test existiert nicht. Eine adäquate Diagnose erfordert die Berücksichtigung medizinischer und spezieller psychologischer, pädagogischer Quellen und des sozialen Umfeldes. Eine therapeutische Gesamtstrategie umfasst in der Regel sowohl psychologische, pädagogische, soziale als auch</p>								<p>Landesweiter Dienst für Kinder- und Jugendpsychiatrie und - psychotherapie - Fachambulanz für psychosoziale Gesundheit - ADHS Zentren Bozen, Meran, Brixen</p> <p>Servizio provinciale di psichiatria e</p>

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 Gesundheitseinrichtungen Strutture sanitarie ambulatoriali
		<p>pharmakotherapeutische Maßnahmen und zielt auf eine Stabilisierung von Kindern mit einem Verhaltenssyndrom ab, das durch folgende Symptome charakterisiert sein kann: chronisch kurze Aufmerksamkeitsspanne in der Anamnese, Ablenkbarkeit, emotionale Labilität, Impulsivität, mäßige bis starke Hyperaktivität, geringfügige neurologische Anzeichen und abnormales EEG. Die Lernfähigkeit kann unter Umständen beeinträchtigt sein. Eine Behandlung mit Methylphenidat ist nicht bei allen Kindern mit ADHS indiziert, und der Entscheidung zur Anwendung dieses Arzneimittels muss eine sehr sorgfältige Einschätzung der Schwere und Dauer der Symptome des Kindes in Bezug auf sein Alter vorausgehen. Eine entsprechende pädagogische Einstufung ist essentiell und psychosoziale Maßnahmen sind im Allgemeinen notwendig. Wenn sich andere therapeutische Maßnahmen allein als unzureichend erwiesen haben, muss die Entscheidung, ein Stimulanz zu verordnen, auf Basis einer strengen Einschätzung der Schwere der Symptome des Kindes beruhen. Die Anwendung von Methylphenidat sollte immer in Übereinstimmung mit der zugelassenen Indikation und den Verschreibungs-/Diagnose-Leitlinien erfolgen.</p> <p>Disturbo da deficit dell'attenzione e iperattività (Attention-Deficit/Hyperactivity Disorder – ADHD): Metilfenidato e' indicato come parte di un programma completo di trattamento per il disturbo da deficit dell'attenzione e iperattività (ADHD) in bambini dai 6 anni di eta', qualora i soli rimedi correttivi si siano rivelati insufficienti. Il trattamento deve essere iniziato sotto la supervisione di uno specialista in disturbi comportamentali dell'infanzia. La diagnosi deve essere formulata secondo i criteri DSM-IV o le linee guida ICD-10 e deve basarsi su un'anamnesi e su una valutazione complete del paziente. La diagnosi non deve essere formulata unicamente in presenza di uno o piu' sintomi. La particolare eziologia di questa sindrome e' sconosciuta e non esiste un unico esame diagnostico. Una diagnosi adeguata richiede l'impiego di risorse di tipo medico, neuropsicologico, educativo e sociale. Un programma completo di trattamento comprende di solito misure di natura psicologica, educativa e sociale, oltre alla terapia farmacologica ed e' finalizzato a stabilizzare i bambini che presentano una sindrome comportamentale caratterizzata da sintomi che possono comprendere una storia cronica di attenzione limitata nel tempo, distraibilita', labilita' emotiva, impulsivita', iperattività di grado da moderato a grave, segni neurologici secondari ed EEG anomalo. E' possibile che siano o meno presenti disturbi dell'apprendimento. Il trattamento con metilfenidato non e' indicato in tutti i bambini affetti da ADHD e la decisione di utilizzare il farmaco deve basarsi su una valutazione molto approfondita della gravita' e della cronicita' dei sintomi del bambino, in relazione alla sua eta'. E' fondamentale un programma educativo adeguato ed e' generalmente necessario un intervento psico-sociale. Laddove le sole misure correttive si dimostrino insufficienti, la decisione di prescrivere uno stimolante deve basarsi su una valutazione rigorosa della gravita' dei sintomi del bambino. L'impiego di metilfenidato deve avvenire sempre in questo modo, secondo le indicazioni autorizzate e secondo le linee guida relative alla prescrizione/diagnosi.</p>								<p>psicoterapia dell'età evolutiva e dell'adolescente – Ambulatorio di salute psicosociale – centri ADHD Bolzano, Merano, Bressanone</p>
Mepact	Mifamurtid mifamurtide	<p>Mepact ist geeignet zur Behandlung nicht metastasierter, resezierbarer hochmaligner („highgrade“) Osteosarkome bei Kindern, Jugendlichen und jungen Erwachsenen im Anschluss an eine makroskopisch vollständige Tumoresektion. Es wird im Rahmen einer postoperativen Kombinationschemotherapie eingesetzt. Unbedenklichkeit und Wirksamkeit wurden in Studien an Patienten im Alter von 2 bis 30 Jahren bei Diagnosestellung geprüft.</p> <p>Mepact è indicato nei bambini, negli adolescenti e nei giovani adulti per il trattamento dell'osteosarcoma non metastatico ad alto grado resecabile in seguito a resezione chirurgica macroscopicamente completa. Il medicinale</p>	<p>Onkologie Pädiatrie</p> <p>Oncologie Pediatria</p>	<p>Internistisches Day- Hospital</p> <p>Day- Hospital internistico</p>						

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 Gesundheitseinrichtungen Strutture sanitarie ambulatoriali
		viene utilizzato in associazione alla chemioterapia postoperatoria con più agenti. La sicurezza e l'efficacia sono state valutate in studi condotti su pazienti di età compresa tra 2 e 30 anni al momento della diagnosi iniziale.								
Mnesis	Idebenon idebenone	Mnesis ist zur Behandlung der Kardiomyopathie von Patienten mit Friedreich Ataxie indiziert, die mit keiner anderen Therapie wirksam behandelt werden können. Mnesis è indicato per il trattamento della miocardiopatia in soggetti affetti da Atassia di Friedreich che non possono avvalersi di valida alternativa terapeutica.	Neurologie Neurologia							
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 mobilizzazione 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 mobilizzazione cellulare.	Hämatologie Ematologia							
Nexavar	Sorafenib sorafenib	Nexavar ist angezeigt zur Behandlung von Patienten mit fortgeschrittenem Nierenzellkarzinom (Stadium IV), bei denen eine vorherige Interferon-alpha- oder Interleukin-2-basierte Therapie versagt hat oder die für solch eine Therapie nicht geeignet sind. Nexavar è indicato per il trattamento di pazienti con carcinoma a cellule renali (RCC) avanzato (stadio IV) dopo fallimento terapeutico ad una precedente terapia a base di interferone alfa o interleuchina-2, o che sono considerati non idonei a ricevere tale terapia.	Onkologie Urologie Oncologia Urologia	Internistisches Day- Hospital Urologie Day- Hospital onoterapia i Urologia	Innere Medizin (medizinisches Day- Hospital) Urologie Medicina interna (Day- Hospital medico) Urologia	Innere Medizin (medizinisches Day- Hospital) Medicina interna (Day-Hospital medico)				
Nexavar	Sorafenib sorafenib	Nexavar ist angezeigt zur Behandlung des Leberzellkarzinoms. Nexavar è indicato per il trattamento dell'epatocarcinoma.	Gastroenterologie Onkologie Gastroenterologia Oncologia	Internistisches Day- Hospital Innere Medizin Day- Hospital internistico Medicina interna	Innere Medizin (medizinisches Day- Hospital) Medicina interna (Day- Hospital medico)	Innere Medizin (medizinisches Day- Hospital) Medicina interna (Day-Hospital medico)				
Nplate	Romiplostim romiplostim	Nplate ist für die Behandlung erwachsener, splenektomierter Patienten mit chronischer immun-(idiopathischer)thrombozytopenischer Purpura (ITP) indiziert, die gegenüber anderen Therapien refraktär sind (z. B. Kortikosteroide, Immunglobuline). Die Anwendung von Nplate kann als Second-line-Therapie für erwachsene, nicht splenektomierte Patienten in Betracht gezogen werden, für die eine Operation kontraindiziert ist. Nplate è indicato in pazienti adulti affetti da porpora trombocitopenia immunitaria (idiopatica) cronica (PTI) splenectomizzati che sono refrattari ad altri trattamenti (ad es. corticosteroidi, immunoglobuline). Nplate può essere preso in considerazione come trattamento di seconda linea nei pazienti adulti non splenectomizzati per i quali l'intervento chirurgico è controindicato.	Hämatologie Ematologia	Internistisches Day- Hospital Day- Hospital internistico						
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	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 Gesundheitseinrichtungen Strutture sanitarie ambulatoriali
		<p>ausreichend kontrolliert.</p> <ul style="list-style-type: none"> - in Kombination mit einem Thiazolidindion bei Patienten, für die 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. <p>Terapia di associazione aggiuntiva (add-on): Onglyza è indicato in pazienti adulti con diabete mellito di tipo 2 per migliorare il controllo glicemico:</p> <ul style="list-style-type: none"> - in associazione con metformina, quando metformina da sola, con la dieta e l'esercizio fisico, non fornisce un controllo adeguato della glicemia; - in associazione con una 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. 								
Orfadin	Nitisinon nitisinone	<p>Orfadin ist zur Behandlung von Patienten mit der bestätigten Diagnose angeborener Tyrosinämie Typ 1 (HT-1) in Kombination mit eingeschränkter Aufnahme von Tyrosin und Phenylalanin in der Nahrung indiziert.</p> <p>Orfadin è indicato per il trattamento di pazienti con diagnosi confermata di onoterapia ereditaria di tipo 1 (HT-1), in associazione con ridotto apporto alimentare di tiroxina e fenilalanina.</p>	Pädiatrie Pediatría							
Perjeta	Pertuzumab pertuzumab	<p>Perjeta ist zur Anwendung in Kombination mit Trastuzumab und Docetaxel bei erwachsenen Patienten mit HER2-positivem metastasiertem oder lokal rezidivierendem, inoperablem Brustkrebs indiziert, die zuvor noch keine anti-HER2-Therapie oder Chemotherapie zur Behandlung ihrer metastasierten Erkrankung erhalten haben.</p> <p>Perjeta e' indicato in associazione con trastuzumab e docetaxel in pazienti adulti con carcinoma mammario HER2 positivo, non operabile, metastatico o localmente recidivato, non trattati in precedenza con terapia anti-HER2 o chemioterapia per la malattia metastatica.</p>	Onkologie Oncologia	<p>Internistisches Day- Hospital Gynäkologie</p> <p>Day- Hospital interni stico Ginecologia</p>	<p>Innere Medizin (medizinische Day- Hospital)</p> <p>Medicina interna (Day- Hospital medico)</p>	<p>Innere Medizin (medizinisches Day- Hospital)</p> <p>Medicina interna (Day- Hospital medico)</p>	<p>Innere Medizin (medizinische Day- Hospital)</p> <p>Medicina interna (Day- Hospital medico)</p>	<p>Innere Medizin (medizinische Day- Hospital)</p> <p>Medicina interna (Day- Hospital medico)</p>		

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 Gesundheitseinrichtungen Strutture sanitarie ambulatoriali
Pradaxa	Dabigatran dabigatran	<p>Prophylaxe von Schlaganfällen und systemischen Thromboembolien bei erwachsenen Patienten mit nicht valvulärem Vorhofflimmern und mindestens einem der folgenden Risikofaktoren:</p> <ul style="list-style-type: none"> 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. <p>Behandlung tiefer Venenthrombosen (TVT) und Lungenembolien (LE) sowie Prävention von rezidivierenden TVT und LE bei Erwachsenen.</p> <p>Prevenzione di ictus e embolia sistemica in pazienti adulti con fibrillazione atriale non valvolare con uno o più dei seguenti fattori di rischio:</p> <ul style="list-style-type: none"> Precedente ictus, attacco ischemico 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. <p>Trattamento della trombosi venosa profonda (TVP) e dell'embolia polmonare (EP) e prevenzione delle recidive di TVP e EP negli adulti.</p>	<p>Innere Medizin Kardiologie Geriatrie Neurologie Hämatologie Gefäßchirurgie Orthopädie Chirurgie Pneumologie</p> <p>Medicina interna Cardiologia Geriatria Neurologia Ematologia Chirurgia vascolare Ortopedia Chirurgia Pneumologia</p>	<p>Innere Medizin Kardiologie Geriatrie Neurologie Orthopädie Chirurgie Internistisches Day- Hospital Medicina interna Cardiologia Geriatria Neurologia Ortopedia Chirurgia Day- Hospital internistico</p>	<p>Innere Medizin Medizin Orthopädie Chirurgie Medicina interna Ortopedia Chirurgia</p>	<p>Innere Medizin Neurologie Orthopädie Chirurgie Medicina interna Neurologia Ortopedia Chirurgia</p>	<p>Innere Medizin Medizin Chirurgie Medicina interna Chirurgia</p>	<p>Innere Medizin Medizin Chirurgie Medicina interna Chirurgia</p>	<p>Gesundheits- sprengel Gries - Quirein Gesundheits- sprengel Meran Pneumologie (betrieblicher Dienst)</p> <p>Distretto sanitario Gries – San Quirino Distretto sanitario di Merano Pneumologia (servizio aziendale)</p>	
Privigen	Normales Immunglobulin vom Menschen (IVIg) Immunglobulin e humane normale	<p>Chronisch inflammatorische demyelinisierende Polyneuropathie (CIDP). Es liegen nur begrenzte Erfahrungen über die Anwendung intravenöser Immunglobuline bei Kindern mit CIDP vor.</p> <p>Polineuropatia demielinizzante infiammatoria cronica (CIDP). Esistono solo esperienze limitate sull'uso delle onoterapia idi endovenose nei bambini con CIDP.</p>	<p>Neurologie Pädiatrie Neurologia Pediatria</p>	<p>Neurologie Neurologia</p>		<p>Neurologie Neurologia</p>				
Prolia	Denosumab denosumab	<p>Behandlung der Osteoporose bei postmenopausalen Frauen und bei Männern mit erhöhtem Frakturrisiko. Bei postmenopausalen Frauen vermindert Prolia signifikant das Risiko für vertebrale, nicht-vertebrale und Hüftfrakturen. 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.</p> <p>Trattamento dell'osteoporosi in donne in post-menopausa e in uomini ad aumentato rischio di fratture.Nelle donne in post-menopausa, Prolia riduce significativamente il rischio di fratture vertebrali, non vertebrali e di femore. Trattamento della perdita ossea associata a terapia ormonale ablativa in uomini con cancro alla prostata ad aumentato rischio di fratture. Negli uomini con cancro alla prostata in trattamento con terapia ormonale ablativa, Prolia riduce significativamente il rischio di fratture vertebrali.</p>	<p>Geriatrie Innere Medizin Gynäkologie Orthopädie Rehabilitation Geriatria Medicina interna Ginecologia Ortopedia Riabilitazione</p>	<p>Geriatrie Innere Medizin Gynäkologie Orthopädie Rehabilitation Geriatria Medicina interna Ginecologia Ortopedia Riabilitazione</p>	<p>Innere Medizin Gynäkologie Orthopädie Rehabilitation Medicina interna Ginecologia Ortopedia Riabilitazione</p>	<p>Innere Medizin Gynäkologie Orthopädie Rehabilitation Medicina interna Ginecologia Ortopedia Riabilitazione</p>	<p>Innere Medizin Gynäkologie Medicina interna Ginecologia</p>	<p>Innere Medizin Gynäkologie Medicina interna Ginecologia</p>	<p>Innere Medizin Gynäkologie Medicina interna Ginecologia</p>	<p>Gesundheits- sprengel Gries – Quirein (Ambulatorium für Rheumatologie)</p> <p>Distretto sanitario Gries – San Quirino (Ambulatorio di Reumatologia)</p>
Remicade	Infliximab infliximab	<p>Colitis ulcerosa bei Kindern und Jugendlichen: Remicade ist indiziert zur Behandlung der schweren aktiven Colitis ulcerosa bei Kindern und Jugendlichen im Alter von 6 bis 17 Jahren, die auf eine konventionelle Therapie, einschließlich Kortikosteroide und 6-MP oder AZA, unzureichend angesprochen haben oder die eine Unverträglichkeit oder Kontraindikation für solche Therapien haben.</p> <p>Colite ulcerosa pediatrica: Remicade è indicato per il trattamento della colite ulcerosa in fase attiva di grado grave, in bambini e adolescenti da 6 a 17 anni di</p>	<p>Pädiatrie Pediatria</p>							

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 Gesundheitseinrichtungen Strutture sanitarie ambulatoriali
		età, che non hanno risposto in modo adeguato alla terapia convenzionale inclusi corticosteroidi e 6-MP o AZA, o che risultano intolleranti o per cui esista una controindicazione medica a queste terapie.								
Removab	Catumaxomab catumaxomab	Removab ist indiziert zur intraperitonealen Behandlung des malignen Aszites bei Patienten mit EpCAM-positiven Karzinomen, für die keine Standardtherapie zur Verfügung steht oder bei denen diese nicht mehr anwendbar ist. Removab è indicato per il trattamento intraperitoneale dell'ascite maligna nei pazienti con carcinomi EpCAM-positivi quando una terapia standard non sia disponibile o non sia più attuabile.	Onkologie Oncologia	Internistisches Day- Hospital Day- Hospital internistico						
Revlimid	Lenalidomid lenalidomide	Multiples Myelom: Revlimid ist in Kombination mit Dexamethason indiziert für die Behandlung des multiplen Myeloms bei erwachsenen Patienten, die mindestens eine vorausgegangene Therapie erhalten haben. Mieloma multiplo: Revlimid, in associazione con desametasone, è indicato per il trattamento di pazienti adulti con mieloma multiplo sottoposti ad almeno una precedente terapia.	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)	
Revlimid	Lenalidomid lenalidomide	Myelodysplastisches Syndrom: Revlimid ist indiziert für die Behandlung von Patienten mit transfusionsabhängiger Anämie infolge myelodysplastischer Syndrome mit Niedrig- oder Intermediär-1-Risiko in Verbindung mit einer isolierten Deletion 5q als zytogenetische Anomalie, wenn andere Behandlungsoptionen nicht ausreichend oder nicht angemessen sind. Sindromi mielodisplastiche: Revlimid è indicato per il trattamento di pazienti con anemia trasfusione – dipendente dovuta a sindromi mielodisplastiche (MDS) a Rischio basso o intermedio – 1, associate ad anomalia citogenetica da delezione isolata del 5q, quando altre opzioni terapeutiche sono insufficienti o inadeguate.	Hämatologie Ematologia	Internistisches Day- Hospital Day- Hospital internistico	Innere Medizin Medicina interna	Innere Medizin Medicina interna				
Revlimid 648	Lenalidomid lenalidomide	Behandlung der diffus großzelligen B-Zellen-Lymphome und der Mantelzelllymphome (MCL), die gegenüber vergangene Chemiotherapien rezidiv / refraktär sind, für die es keine alternativen Therapien gibt und die nicht für eine autologe oder allogene Stammzelltransplantation geeignet sind. Utilizzo nei Linfomi diffusi a grandi cellule B e linfomi mantellari MCL recidivati refrattari a precedenti trattamenti chemioterapici per i quali non si ravvisano alternative terapeutiche e non candidabili a trapianto di cellule staminali autologhe o allogeniche.	Hämatologie Ematologia	Internistisches Day- Hospital Day- Hospital internistico	Innere Medizin Medicina interna	Innere Medizin Medicina interna				
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'Amiloidosi 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 für die Behandlung erwachsener, splenektomierter Patienten mit chronischer immun (idiopathischer)-thrombozytopenischer Purpura (ITP) indiziert, die gegenüber anderen Therapien refraktär sind (z. B. Kortikosteroide, Immunglobuline). Die Anwendung von Revolade kann als Zweitlinien-Therapie für erwachsene, nicht splenektomierte Patienten in Betracht gezogen werden, für die eine Operation kontraindiziert ist. Revolade e' indicato in pazienti adulti affetti da porpora onoterapia idi immunitaria (idiopatica) cronica (PTI) splenectomizzati che sono refrattari ad altri trattamenti (ad esempio corticosteroidi, immunoglobuline). Revolade puo' essere preso in considerazione come trattamento di seconda linea nei pazienti	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 Gesundheitseinrichtungen Strutture sanitarie ambulatoriali
		adulti non splenectomizzati precedentemente trattati per i quali l'intervento chirurgico e' controindicato.								
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				
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 steroidal 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 inolleranti 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 onoterapia 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 e' indicato per il trattamento dell'artrite idiomatica giovanile sistemica (AIGs) attiva in pazienti di eta' uguale o superiore ai 2 anni che non abbiano risposto adeguatamente a precedente terapia con farmaci anti-infiammatori non steroidi (FANS) e corticosteroidi sistemici. RoActemra puo' essere somministrato in onoterapia (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 Riabilitazione Medicina interna				
Samsca	Tolvaptan tolvaptan	Behandlung von Erwachsenen mit Hyponatriämie als sekundäre Folge des Syndroms der inadäquaten Sekretion des antidiuretischen Hormons (SIADH). Trattamento di pazienti adulti con iponatremia secondaria a sindrome da inappropriata secrezione di ormone antidiuretico (SIADH).	Innere Medizin (Endokrinologie) Nephrologie Onkologie Medicina interna (Endocrinologia) Nefrologia 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 Gesundheitseinrichtungen Strutture sanitarie ambulatoriali
Sativex	38 – 44mg Dreckextrakt aus Cannabis sativa L., folium cum flore THC-Chemotyp (Cannabisblätter und –blüte) entsprechend 27mg Delta-9-Tetrahydrocannabinol (THC). 38-44 mg di estratto della Cannabis sativa L., folium cum flore (foglie e fiori di cannabis) corrispondenti a 27 mg di delta-9-tetraidrocannabinolo	Sativex ist indiziert zur Behandlung für eine Verbesserung von Symptomen bei erwachsenen Patienten mit mittelschwerer bis schwerer Spastik aufgrund von Multipler Sklerose (MS), die nicht angemessen auf eine andere antispastische Arzneimitteltherapie angesprochen haben und die eine klinisch erhebliche Verbesserung von mit der Spastik verbundenen Symptomen während eines Anfangstherapieversuchs aufzeigen. Sativex e' indicato come trattamento per alleviare i sintomi in pazienti adulti affetti da spasticità da moderata a grave dovuta alla sclerosi multipla (SM) che non hanno manifestato una risposta adeguata ad altri medicinali antispastici e che hanno mostrato un miglioramento clinicamente significativo dei sintomi associati alla spasticità nel corso di un periodo di prova iniziale della terapia.	Neurologie Neurologia	Neurologie Neurologia		Neurologie Neurologia				
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)							
Simponi	Golimumab golimumab	Simponi ist in Kombination mit Methotrexat (MTX) indiziert zur: <ul style="list-style-type: none"> 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: <ul style="list-style-type: none"> il trattamento dell'artrite reumatoide in fase attiva di grado da moderato a grave, in pazienti adulti, quando la risposta ai medicinali anti-reumatici che modificano la malattia (DMARD Disease-Modifying Anti-Rheumatic Drug), incluso MTX, sia stata inadeguata. il trattamento dell'artrite reumatoide grave, attiva e progressiva negli adulti non precedentemente trattati con MTX. 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 Dermatologia Riabilitazione Medicina interna				
Simponi	Golimumab	Simponi ist zur Anwendung als Monotherapie oder in Kombination mit MTX zur Behandlung der aktiven und fortschreitenden Psoriasis-Arthritis bei	Dermatologie Innere Medizin	Dermatologie Innere Medizin	Innere Medizin	Dermatologie Rehabilitation				

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 Gesundheitseinrichtungen Strutture sanitarie ambulatoriali
	golimumab	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, singolarmente o in associazione con metotrexato (MTX), è indicato per il trattamento dell'artrite psoriasica in fase attiva e progressiva, negli adulti, qualora sia stata inadeguata la risposta a precedenti trattamenti DMARD. Simponi ha dimostrato di ridurre il tasso di progressione del danno articolare periferico, misurato con i raggi X in pazienti con sottotipi di malattia poliarticolare simmetrica e di migliorare la funzionalità fisica.	Dermatologia Medicina interna	Dermatologia Medicina interna	Medicina interna	Innere Medizin Dermatologia Riabilitazione 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 Dermatologia Riabilitazione Medicina interna				
Simponi	Golimumab golimumab	Simponi ist indiziert zur Behandlung der mittelschweren bis schweren aktiven Colitis ulcerosa bei erwachsenen Patienten, die auf eine konventionelle Therapie, einschließlich Kortikosteroide und 6-Mercaptopurin (6-MP) oder Azathioprin (AZA), unzureichend angesprochen haben oder die eine Unverträglichkeit oder Kontraindikation für solche Therapien haben. Simponi è indicato per il trattamento della colite ulcerosa in fase attiva di grado da moderato a grave, in pazienti adulti che non hanno risposto in modo adeguato alla terapia convenzionale inclusi corticosteroidi e 6-mercaptopurina (6-MP) o azatioprina (AZA), o che risultano intolleranti o per cui esista una controindicazione medica a queste terapie.	Gastroenterologi e Gastroenterologi a	Innere Medizin Medicina interna	Innere Medizin Medicina interna	Innere Medizin Medicina interna				
Sirturo	Bedaquilin bedaquilina	SIRTURO wird bei erwachsenen Patienten als Teil einer geeigneten Kombinationstherapie der multiresistenten pulmonalen Tuberkulose [multi-drug-resistant Mycobacterium tuberculosis (MDR-TB)] angewendet, wenn ein wirksames Behandlungsregime aufgrund von Resistenz oder Unverträglichkeit nicht anders zusammengestellt werden kann. SIRTURO è indicato per l'uso negli adulti come parte di un appropriato regime di associazione per la tubercolosi polmonare multiresistente (MDR-TB) quando non può essere utilizzato altro efficace regime terapeutico per motivi di resistenza o tollerabilità.	Infektionskrankh eiten Malattie infettive							Pneumologie (betrieblicher Dienst) Pneumologia (aziendale)
Soliris	Eculizumab eculizumab	Soliris ist indiziert <ul style="list-style-type: none"> Zur Behandlung der intravaskulären Hämolyse von Patienten mit Paroxysmaler Nächtlicher Hämoglobinurie (PNH), die keine vorherigen Transfusionen erhalten haben. 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 <ul style="list-style-type: none"> per il trattamento dell'emolisi intravascolare dei pazienti con emoglobina parossistica notturna (EPN) che non abbiano effettuato precedenti trasfusioni. 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. 	Nephrologie Nefrologia							

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 Gesundheitseinrichtungen Strutture sanitarie ambulatoriali
Soliris	Eculizumab eculizumab	Behandlung von Kindern mit Paroxysmaler Nächtlicher Hämoglobinurie (PNH) Trattamento della EPN nella popolazione pediatrica.	Nephrologie Pädiatrie Nefrologia Pediatria							
Soliris	Eculizumab eculizumab	Soliris ist indiziert Zur Behandlung von Patienten mit Atypischem Hämolytisch-Urämischen Syndrom (aHUS). Soliris è indicato nel trattamento di pazienti affetti da sindrome emolitico uremica atipica (SEUa).	Nephrologie Pädiatrie Nefrologia Pediatria							
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+) ed LMC in fase blastica linfoide 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				
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 e' indicato per il trattamento del Disturbo da Deficit dell'Attenzione e Iperattivita' (ADHD) nei bambini a partire dai 6 anni di eta', 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 eta' infantile. La conferma di terze parti e' auspicabile e la somministrazione di Strattera non deve essere iniziata se la verifica dei sintomi dell'ADHD in eta' infantile non e' certa. In base alla valutazione clinica, i pazienti devono avere un ADHD di gravita' almeno moderata, come indicato da una compromissione funzionale almeno moderata in 2 o piu' ambiti (ad esempio sociale, scolastico e/o lavorativo) che interessano diversi aspetti della vita di un	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 Gesundheitseinrichtungen Strutture sanitarie ambulatoriali
		individuo.								
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 wird bei Erwachsenen zur Behandlung fortgeschrittener/metastasierter Nierenzellkarzinome (mRCC) eingesetzt. Sutent è indicato per il trattamento del tumore stromale del tratto gastrointestinale (GIST) onoterapia i e/o metastatico negli adulti dopo fallimento di un trattamento con imatinib dovuto onoterapi o intolleranza. Carcinoma renale metastatico (MRCC) Sutent è indicato per il trattamento del carcinoma renale avanzato/metastatico (MRCC) negli adulti.	Onkologie Urologie Oncologia Urologia	Internistisches Day- Hospital Urologie Day- Hospital onoterapia i Urologia	Innere Medizin (medizinisches Day- Hospital) Urologie Medicina interna (Day- Hospital medico) Urologia	Innere Medizin (medizinisches Day- Hospital) Medicina interna (Day-Hospital medico)	Innere Medizin (medizinisches Day- Hospital) Medicina interna (Day- Hospital medico)	Innere Medizin (medizinisches Day- Hospital) Medicina interna (Day- Hospital medico)	Innere Medizin (medizinisches Day- Hospital) Medicina interna (Day- Hospital medico)	
Tafinlar	Dabrafenib dabrafenib	Dabrafenib ist angezeigt zur Monotherapie von erwachsenen Patienten mit BRAF-V600-Mutation-positivem nicht-resezierbarem oder metastasiertem Melanom. Dabrafenib è indicato in onoterapia 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		Dermatologie Dermatologia				
Tafinlar 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		Dermatologie Dermatologia				
Tarceva	Erlotinib erlotinib	Tarceva ist auch zur Behandlung von Patienten mit lokal fortgeschrittenem oder metastasiertem nicht-kleinzelligen Lungenkarzinom (NSCLC) angezeigt, bei denen mindestens eine vorausgegangene Chemotherapie versagt hat. Tarceva ist zur First-Line-Behandlung bei Patienten mit lokal fortgeschrittenem oder metastasiertem nicht-kleinzelligen Lungenkarzinom (NSCLC) mit aktivierenden EGFR-Mutationen angezeigt. Tarceva e' indicato nel trattamento di pazienti affetti da carcinoma polmonare non a piccole cellule localmente avanzato o metastatico, dopo fallimento di almeno un precedente regime chemioterapico. Tarceva e' indicato nel trattamento di prima linea dei pazienti con carcinoma polmonare non a piccole cellule (NSCLC) localmente avanzato o metastatico con mutazioni attivanti dell'EGFR.	Onkologie Oncologia	Internistische Tagesklinik Day-Hospital internistico	Innere Medizin (medizinische s Day- Hospital) Medicina interna (Day- Hospital medico)	Innere Medizin (medizinische s Day- Hospital) Medicina interna (Day- Hospital medico)	Innere Medizin (medizinische s Day- Hospital) Medicina interna (Day- Hospital medico)	Innere Medizin (medizinische s Day- Hospital) Medicina interna (Day- Hospital medico)	Innere Medizin (medizinische s Day- Hospital) Medicina interna (Day- Hospital medico)	
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 e' indicato per il trattamento di pazienti adulti con leucemia mieloide cronica (LMC) con cromosoma Philadelphia positivo di nuova diagnosi in fase cronica.	Hämatologie Ematologia	Internistisches Day- Hospital Day- Hospital internistico	Innere Medizin Medicina interna	Innere Medizin Medicina interna				

Name Arzneimittel Nome farmaco	Wirkstoff 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 Gesundheitseinrichtungen Strutture sanitarie ambulatoriali
Tesavel	Sitagliptin sitagliptin	<p>Bei erwachsenen Patienten mit Typ-2-Diabetes mellitus ist Tesavel indiziert zur Verbesserung der Blutzuckerkontrolle:</p> <p>Als Monotherapie:</p> <ul style="list-style-type: none"> - bei Patienten, bei denen Diät und Bewegung allein den Blutzucker nicht ausreichend senken und für die Metformin aufgrund von Gegenanzeigen oder Unverträglichkeit nicht geeignet ist. <p>Als orale Zweifachtherapie in Kombination mit:</p> <ul style="list-style-type: none"> - Metformin, wenn Diät und Bewegung plus eine Monotherapie mit Metformin den Blutzucker nicht ausreichend senken. - einem Sulfonylharnstoff, wenn Diät und Bewegung plus eine Monotherapie mit einem Sulfonylharnstoff in der höchsten vertragenen Dosis den Blutzucker nicht ausreichend senken und wenn Metformin aufgrund von Gegenanzeigen oder Unverträglichkeit nicht geeignet ist. - einem Peroxisomal Proliferator activated Receptor gamma(PPARγ)-Agonisten (d. h. einem Thiazolidindion), wenn die Anwendung eines PPARγ-Agonisten angebracht ist und Diät und Bewegung plus Monotherapie mit einem PPARγ-Agonisten den Blutzucker nicht ausreichend senken. <p>Als orale Dreifachtherapie in Kombination mit:</p> <ul style="list-style-type: none"> - einem Sulfonylharnstoff und Metformin, wenn Diät und Bewegung plus eine Zweifachtherapie mit diesen Arzneimitteln den Blutzucker nicht ausreichend senken. - einem PPARγ-Agonisten und Metformin, wenn die Anwendung eines PPARγ-Agonisten angebracht ist und Diät und Bewegung plus eine Zweifachtherapie mit diesen Arzneimitteln den Blutzucker nicht ausreichend senken. <p>Tesavel ist auch zusätzlich zu Insulin indiziert (mit oder ohne Metformin), wenn Diät und Bewegung sowie eine stabile Insulindosis den Blutzucker nicht ausreichend senken.</p> <p>Per pazienti adulti con diabete mellito di tipo 2, Tesavel è indicato per migliorare il controllo glicemico:</p> <p>in monoterapia</p> <ul style="list-style-type: none"> - in pazienti non adeguatamente controllati con dieta ed esercizio fisico da soli e per i quali la metformina non è appropriata per controindicazioni o intolleranza. <p>In duplice terapia orale in associazione con</p> <ul style="list-style-type: none"> - metformina quando dieta ed esercizio fisico più metformina da sola non forniscono un controllo adeguato della glicemia. - una sulfonilurea quando dieta ed esercizio fisico più la dose massima tollerata di una sulfonilurea da sola non forniscono un controllo adeguato della glicemia e quando la metformina non è appropriata per controindicazioni o intolleranza. - un agonista del recettore gamma attivato dal proliferatore del perossisoma (PPARγ) (es., un tiazolidinedione) quando è appropriato l'uso di un agonista PPARγ e quando dieta ed esercizio fisico più l'agonista PPARγ da solo non forniscono un adeguato controllo della glicemia. <p>In triplice terapia orale in associazione con</p> <ul style="list-style-type: none"> - una sulfonilurea e metformina quando dieta ed esercizio fisico più la duplice terapia con questi medicinali non forniscono un controllo adeguato della glicemia. - un agonista PPARγ e metformina quando è appropriato l'uso di un agonista PPARγ e quando dieta ed esercizio fisico più la duplice terapia con questi medicinali non forniscono un controllo adeguato della glicemia. <p>Tesavel è anche indicato come terapia aggiuntiva all'insulina (con o senza metformina) quando dieta ed esercizio più un dosaggio stabile di insulina non forniscono un adeguato controllo della glicemia.</p>	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	
Thalidomide Celgene	Thalidomid thalidomide	<p>Thalidomide Celgene in Kombination mit Melphalan und Prednison ist angezeigt für die Erstlinienbehandlung von Patienten mit unbehandeltem multiplen Myelom ab einem Alter von \geq 65 Jahren bzw. Patienten, für die eine hochdosierte Chemotherapie nicht in Frage kommt.</p>	Hämatologie Ematologia	Internistisches Day- Hospital Day- Hospital	Innere Medizin Medicina interna	Innere Medizin Medicina interna	Innere Medizin (medizinisches Day- Hospital)	Innere Medizin (medizinisches Day- Hospital)	Innere Medizin (medizinisches Day- Hospital)	

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 Gesundheitseinrichtungen Strutture sanitarie ambulatoriali
		Thalidomide Celgene muss über das Thalidomide Celgene-Schwangerschafts-Präventions-Programm verschrieben und abgegeben werden. Thalidomide Celgene in associazione a melfalan e prednisone è indicata per il trattamento di prima linea di pazienti con mieloma multiplo non trattato di età ≥ 65 anni o non idonei a chemioterapia a dosi elevate. Thalidomide Celgene viene prescritta e dispensata in conformità al Programma di prevenzione della Gravidanza di Thalidomide Celgene.		internistico			Medicina interna (Day-Hospital medico)	Medicina interna (Day-Hospital medico)	Medicina interna (Day-Hospital medico)	
Thalidomide Celgene 648	Thalidomid thalidomide	Erhaltungstherapie bei der Behandlung der Amyloidose. Utilizzo nella terapia di mantenimento nel trattamento dell'Amiloidosi.	Hämatologie Ematologia	Internistisches Day- Hospital Day- Hospital internistico	Innere Medizin Medicina interna	Innere Medizin Medicina interna				
Thalidomide Celgene 648	Thalidomid thalidomide	Erhaltungstherapie bei der Behandlung des multiplen Myeloms. Utilizzo nel trattamento di Mieloma Multiplo in mantenimento.	Hämatologie Ematologia	Internistisches Day- Hospital Day- Hospital internistico	Innere Medizin Medicina interna					
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 candidabile a trapianto autologo.	Hämatologie Ematologia	Internistisches Day- Hospital Day- Hospital internistico	Innere Medizin Medicina interna	Innere Medizin Medicina interna	Innere Medizin (medizinisches Day- Hospital) Medicina interna (Day-Hospital medico)	Innere Medizin (medizinisches Day- Hospital) Medicina interna (Day-Hospital medico)	Innere Medizin (medizinisches Day- Hospital) Medicina interna (Day-Hospital medico)	
Tivicay	Dolutegravir 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'integrasi: Tivicay è indicato in associazione con altri medicinali antiretrovirali per il trattamento di adulti e adolescenti di oltre 12 anni di età con infezione da virus dell'immunodeficienza umana (HIV).	Infektionskrankheiten Malattie infettive							
Toctino	Alitretinoin alitretinoina	Toctino ist angezeigt bei Erwachsenen mit schwerem chronischen Handekzem, das auf die Behandlung mit 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. E' 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				
Torisel	Temsirolimus temsirolimus	Torisel ist angezeigt zur first-line-Behandlung des fortgeschrittenen Nierenzell-Karzinoms (renal cell carcinoma, RCC) bei erwachsenen Patienten, die mindestens drei von sechs prognostischen Risikofaktoren aufweisen. Torisel e' indicato nel trattamento di prima linea in pazienti con carcinoma avanzato a cellule renali, che presentino almeno tre dei sei fattori di rischio prognostici.	Onkologie Oncologia	Internistisches Day- Hospital Day- Hospital internistico	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 Gesundheitseinrichtungen Strutture sanitarie ambulatoriali
Torisel	Temsirolimus temsirolimus	Torisel ist angezeigt zur Behandlung von erwachsenen Patienten mit rezidiviertem und/ oder refraktärem Mantelzell-Lymphom (mantle cell lymphoma, MCL). Torisel e' indicato nel trattamento di pazienti adulti con linfoma a cellule mantellari refrattario e/o recidivante (MCL).	Hämatologie Ematologia	Internistisches Day- Hospital Day- Hospital internistico	Innere Medizin (medizinisches Day- Hospital) Medicina interna (Day- Hospital medico)	Innere Medizin (medizinisches Day- Hospital) Medicina interna (Day-Hospital medico)				
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 Sulfonylharnstoff und Metformin, wenn Diät und Bewegung sowie eine Zweifachtherapie mit diesen beiden Arzneimitteln zur Blutzuckerkontrolle nicht ausreichen - in Kombination mit Insulin mit oder ohne Metformin, wenn diese Behandlung alleine mit Diät und Bewegung zur Blutzuckerkontrolle nicht ausreichen. Trajenta e' indicato nel trattamento del diabete mellito di tipo 2 per migliorare il controllo della glicemia negli adulti: come onoterapia: - nei pazienti inadeguatamente controllati soltanto con la dieta e l'esercizio fisico e per i quali la metformina non e' 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 onoterapia, 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 onoterapia, 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	
Trisenox 648	Arsentrioxid Triossido di arsenico	Erstlinienbehandlung der akuten Promyelozytenleukämie (APL) in Kombination mit ATRA (All-Trans-Retinsäure) bei Hochrisikopatienten mit oder ohne einer genetisch bestätigten Diagnose (weiße Blutkörperchen $\leq 10 \times 10^9 / L$). Trattamento della Leucemia Acuta Promielocitica (LAP) come terapia di prima linea, in combinazione con ATRA (Acido All-Trans Retinoico) in pazienti con diagnosi confermata geneticamente e non ad alto rischio (globuli bianchi $\leq 10 \times 10^9 / L$)	Hämatologie Ematologia							
Trobalt	Retigabin retigabina	Trobalt ist angezeigt als Zusatztherapie für fokale Krampfanfälle mit oder ohne sekundäre Generalisierung bei Erwachsenen mit Epilepsie im Alter von 18 Jahre und darüber. Trobalt è indicato come trattamento aggiuntivo delle crisi parziali con o senza generalizzazione secondaria negli adulti di età pari o superiore ai 18 anni affetti da epilessia.	Neurologie Neurologia	Neurologie Neurologia	Rehabilitation Riabilitazione	Neurologie Neurologia				
Tysabri	Natalizumab natalizumab	Tysabri ist für die krankheitsmodifizierende Monotherapie von hochaktiver, schubförmig remittierend verlaufender Multipler Sklerose (MS) bei folgenden Patientengruppen indiziert:	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 Gesundheitseinrichtungen Strutture sanitarie ambulatoriali
		<ul style="list-style-type: none"> Erwachsene Patienten ab 18 Jahren mit hoher Krankheitsaktivität trotz Behandlung mit einem Interferon beta, definiert als Patienten, die nicht auf einen vollständigen und angemessenen (normalerweise mindestens ein Jahr dauernden) Zyklus einer Interferon-beta Therapie angesprochen haben. Bei den Patienten sollte es während der Therapie im vorangegangenen Jahr zu mindestens einem Schub gekommen sein und sie sollten mindestens 9 T2-hyperintense Läsionen in der kranialen Magnetresonanztomographie (MRT) oder mindestens 1 Gadolinium anreichernde Läsion aufweisen. Ein „Non-Responder“ ist zu definieren als ein Patient mit einer im Vergleich zum Vorjahr unveränderten oder vermehrten Schubrate oder anhaltend schweren Schüben. <p>Oder</p> <ul style="list-style-type: none"> Erwachsene Patienten ab 18 Jahren 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. <p>Es ist erlaubt, Glatirameracetat als erste Behandlungslinie zu verwenden, bevor auf Natalizumab übergegangen wird. Es ist erlaubt, Natalizumab für die zugelassenen Indikationen von Tysabri in Jugendlichen mit einem Alter zwischen 12 und 18 Jahren zu verwenden.</p> <p>Tysabri è indicato come onoterapia disease-modifying nella sclerosi multipla recidivante- remittente ad elevata attività nei seguenti gruppi di pazienti:</p> <ul style="list-style-type: none"> Pazienti adulti di età pari o superiore ai 18 anni con un'elevata attività della malattia nonostante la terapia con interferone-beta. Tali pazienti sono definiti come pazienti che hanno fallito nella risposta ad un ciclo terapeutico completo ed adeguato (di solito, almeno un anno di trattamento) con un interferone beta. I pazienti devono avere avuto almeno 1 recidiva nell'anno precedente mentre erano in terapia e devono presentare almeno 9 lesioni iperintense in T 2 alla risonanza magnetica (RM) cerebrale o almeno 1 lesione captante Gadolinio. Un paziente non-responder può anche essere definito come un paziente che presenta, rispetto all'anno precedente, un tasso di recidive invariato o aumentato o che presenta recidive gravi. <p>Oppure</p> <ul style="list-style-type: none"> Pazienti adulti di età pari o superiore ai 18 anni 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 T 2 rispetto ad una precedente RM effettuata di recente. <p>È ammesso l'utilizzo del glatiramer acetato come trattamento di prima linea prima di passare a natalizumab, per i pazienti che rientrano nelle indicazioni approvate di Tysabri. È ammesso l'utilizzo di natalizumab negli adolescenti di età compresa fra i 12 ed i 18 anni che rientrano nelle indicazioni approvate di Tysabri.</p>								
Tyverb	Lapatinib lapatinib	<p>Tyverb ist angezeigt zur Behandlung von Patienten mit Brustkrebs, deren Tumore HER2 (ErbB2) überexprimieren: - in Kombination mit Capecitabin bei Patienten mit fortgeschrittener oder metastasierter Erkrankung, die nach vorangegangener Therapie, die Anthrazykline und Taxane sowie in der metastasierten Situation Trastuzumab einschloss, progredient verläuft.</p> <p>Tyverb e' indicato nel trattamento di pazienti affetti da carcinoma mammario, il cui tumore onoterapia i l'HER2 (ErB2): - In associazione con capecitabina, nei pazienti con malattia avanzata o</p>	Onkologie Oncologia	Internistisches Day- Hospital Gynäkologie Day- Hospital onoterapia i Ginecologia	Innere Medizin (medizinisches Day- Hospital) Medicina interna (Day- Hospital medico)	Innere Medizin (medizinisches Day- Hospital) Medicina interna (Day-Hospital medico)	Innere Medizin (medizinisches Day- Hospital) Medicina interna (Day- Hospital medico)	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 Gesundheitseinrichtungen Strutture sanitarie ambulatoriali
		metastatica in progressione dopo che i pazienti abbiano ricevuto un trattamento che deve aver incluso onoterapia i e taxani ed una terapia con trastuzumab per malattia metastatica.								
Tyverb	Lapatinib lapatinib	Tyverb ist angezeigt zur Behandlung von erwachsenen Patienten mit Brustkrebs, deren Tumore HER2 (ErbB2) überexprimieren: - In Kombination mit einem Aromatase-Inhibitor bei postmenopausalen Frauen mit Hormonrezeptor-positiver metastasierter Erkrankung, die derzeit nicht für eine Chemotherapie vorgesehen sind. Die Patientinnen in der Zulassungsstudie waren nicht mit Trastuzumab oder einem Aromatase-Inhibitor vorbehandelt. Tyverb e' indicato nel trattamento di pazienti affetti da carcinoma mammario, il cui tumore onoterapia i l'HER2 (ErB2): - In associazione con un inibitore dell'aromatasi, nelle donne in post-menopausa con malattia metastatica positiva per il recettore ormonale, per le quali al momento non e' indicata la chemioterapia. Le pazienti nello studio registrativo non erano state trattate in precedenza con trastuzumab o con un inibitore dell'aromatasi.	Onkologie Oncologia	Internistisches Day- Hospital Gynäkologie Day- Hospital onoterapia i Ginecologia	Innere Medizin (medizinisches Day- Hospital) Medicina interna (Day-Hospital medico)	Innere Medizin (medizinisches Day- Hospital) Medicina interna (Day-Hospital medico)	Innere Medizin (medizinisches Day- Hospital) Medicina interna (Day-Hospital medico)	Innere Medizin (medizinisches Day- Hospital) Medicina interna (Day-Hospital medico)	Innere Medizin (medizinisches Day- Hospital) Medicina interna (Day-Hospital medico)	
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	Pneumologie (betrieblicher Dienst) Pneumologia (aziendale)				
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 onoterapia 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.	Onkologie Oncologia	Internistisches Day- Hospital Day- Hospital internistico	Innere Medizin (medizinisches Day- Hospital) Medicina interna (Day-Hospital medico)	Innere Medizin (medizinisches Day- Hospital) Medicina interna (Day-Hospital medico)	Innere Medizin (medizinisches Day- Hospital) Medicina interna (Day-Hospital medico)	Innere Medizin (medizinisches Day- Hospital) Medicina interna (Day-Hospital medico)	Innere Medizin (medizinisches Day- Hospital) Medicina interna (Day-Hospital medico)	
Velcade	Bortezomib bortezomib	Velcade ist in Kombination mit Melphalan und Prednison für die Behandlung von Patienten mit bisher unbehandeltem multiplem Myelom indiziert, die für eine Hochdosis-Chemotherapie mit Knochenmarktransplantation nicht geeignet sind. Velcade als Monotherapie ist indiziert für die Behandlung von Patienten mit progressivem, multiplem Myelom, die mindestens eine vorangehende Therapie durchlaufen haben und die sich bereits einer Knochenmarktransplantation unterzogen haben oder die für eine Knochenmarktransplantation nicht geeignet sind. Velcade in associazione con melfalan e prednisone è indicato per il trattamento di pazienti con mieloma multiplo precedentemente non trattato non candidabili a chemioterapia ad alte dosi con trapianto di midollo osseo. Velcade è indicato per il trattamento in onoterapia del mieloma multiplo in progressione in pazienti che abbiano già ricevuto almeno una precedente linea	Hämatologie Ematologia	Internistisches Day- Hospital Day- Hospital internistico	Innere Medizin (medizinisches Day- Hospital) Medicina interna (Day-Hospital medico)	Innere Medizin (medizinisches Day- Hospital) Medicina interna (Day-Hospital medico)	Innere Medizin (medizinisches Day- Hospital) Medicina interna (Day-Hospital medico)	Innere Medizin (medizinisches Day- Hospital) Medicina interna (Day-Hospital medico)	Innere Medizin (medizinisches Day- Hospital) Medicina interna (Day-Hospital medico)	

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 Gesundheitseinrichtungen Strutture sanitarie ambulatoriali
		di trattamento e che siano già stati sottoposti o non siano candidabili a trapianto di midollo osseo.								
Velcade 648	Bortezomib bortezomib	Velcade ist in Kombination mit Dexamethason zur Behandlung von Patienten mit refraktärem/ rezidivem multiplem Myelom angezeigt. Velcade in associazione con desametasone è indicato per il trattamento dei pazienti affetti da mieloma multiplo refrattario/recidivato.	Hämatologie Ematologia	Internistisches Day- Hospital Day- Hospital internistico	Innere Medizin (medizinisches Day- Hospital) Medicina interna (Day-Hospital medico)	Innere Medizin (medizinisches Day- Hospital) Medicina interna (Day-Hospital medico)	Innere Medizin (medizinisches Day- Hospital) Medicina interna (Day-Hospital medico)	Innere Medizin (medizinisches Day- Hospital) Medicina interna (Day-Hospital medico)	Innere Medizin (medizinisches Day- Hospital) Medicina interna (Day-Hospital medico)	
Velcade 648	Bortezomib bortezomib	First- Line Behandlung von Amyloidose. Utilizzo in prima linea dell'Amiloidosi.	Hämatologie Ematologia	Internistisches Day- Hospital Day- Hospital internistico	Innere Medizin (medizinisches Day- Hospital) Medicina interna (Day-Hospital medico)	Innere Medizin (medizinisches Day- Hospital) Medicina interna (Day-Hospital medico)				
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 Sulfonylharnstoff (z. B. als Dreifachtherapie) zusätzlich zu Diät und Bewegung bei Patienten indiziert, bei denen eine Kombination aus der jeweils höchsten vertragenen Dosis von Metformin und eines Sulfonylharnstoffs nicht ausreicht, um den Blutzucker zu senken. 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	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 Gesundheitseinrichtungen Strutture sanitarie ambulatoriali
		tiazolidinedione) in aggiunta alla dieta e all'esercizio fisico in pazienti che non hanno un adeguato controllo della glicemia con il loro dosaggio massimo tollerato di metformina e di un agonista PPAR γ . 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.								
Venital	Normales Immunglobulin vom Menschen Immunglobulina umana normale	Immunmodulation bei Erwachsenen sowie Kindern und Jugendlichen (0-18 Jahre) mit Chronisch inflammatorische demyelinisierende Polyneuropathie (CIDP). Immunomodulazione in adulti, bambini e adolescenti (0-18 anni) in Poliradicoloneuropatia cronica infiammatoria demielinizzante (CIDP)	Neurologie Pädiatrie Neurologia Pediatria	Neurologie Neurologia		Neurologie Neurologia				
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.	Infektionskrankheiten Gastroenterologie Malattie infettive Gastroenterologia							
Victrelis 648	Boceprevir boceprevir	In Kombination mit Peginterferon alfa und Ribavirin, zur antivirale Behandlung der Hepatitis C vom Genotyp 1, die nach einer Lebertransplantation rezidiv ist, bei erwachsenen Patienten mit chronisch kompensierter Hepatitis C (einschließlich Zirrhose), die nicht vorbehandelt sind oder auf eine vorangegangene Therapie nicht angesprochen haben. Trattamento antivirale, in associazione con peginterferone alfa e ribavirina, dell'infezione da HCV genotipo 1 recidivante dopo trapianto di fegato, in pazienti adulti affetti da epatite C cronica (CHC) compensata (compresa la cirrosi), naive al trattamento o che non hanno risposto a precedente terapia.	Infektionskrankheiten Gastroenterologie Malattie infettive Gastroenterologia							
Vidaza	Azacitidin azacitidina	Vidaza ist angezeigt zur Behandlung von erwachsenen Patienten, die für eine Transplantation hämatopoetischer Stammzellen nicht geeignet sind und eines der folgenden Krankheitsbilder aufweisen: - myelodysplastische Syndrome (MDS) mit intermediärem Risiko 2 oder hohem Risiko nach International Prognostic Scoring System(IPSS), - chronische myelomonozytäre Leukämie (CMML) mit 10-29% Knochenmarkblasten ohne myeloproliferative Störung, - akute myeloische Leukämie (AML) mit 20-30% Blasten und Mehrlinien-Dysplasie. Vidaza e' indicato per il trattamento di pazienti adulti non eleggibili al trapianto di cellule staminali emopoietiche con: - sindromi mielodisplastiche (SMD) a rischio intermedio-2 e alto secondo	Hämatologie Ematologia	Internistisches Day- Hospital Day- Hospital internistico	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 Gesundheitseinrichtungen Strutture sanitarie ambulatoriali
		l'International Prognostic Scoring System (IPSS), - leucemia mielomonocitica cronica (LMMC) con il 10-29% di blasti midollari senza disordine mieloproliferativo, - leucemia mieloide acuta (LMA) con 20-30% di blasti e displasia multilineare.								
Vipdomet	Alogliptinbenzoat + Metforminhydrochlorid Alogliptinbenzoato + 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	
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	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 Gesundheitseinrichtungen Strutture sanitarie ambulatoriali
		<ul style="list-style-type: none"> • bei Patienten, die bereits Canagliflozin und Metformin als separate Tabletten erhalten. <p>Vokanamet è indicato nei pazienti adulti a partire da 18 anni di età con diabete mellito di tipo 2 in aggiunta alla dieta ed all'esercizio fisico per migliorare il controllo glicemico:</p> <ul style="list-style-type: none"> • nei pazienti non adeguatamente controllati con la dose massima tollerata di metformina in monoterapia • nei pazienti con la loro dose massima tollerata di metformina con altri medicinali ipoglicemizzanti, incluso l'insulina, quando questi non forniscono un adeguato controllo glicemico • nei pazienti già trattati in precedenza con l'associazione canagliflozin e metformina in compresse separate. 								
Votrient	Pazopanib pazopanib	<p>Votrient ist angezeigt zur Erstlinien-Behandlung von erwachsenen Patienten mit fortgeschrittenem Nierenzellkarzinom und zur Behandlung von Patienten, die vorher eine Therapie ihrer fortgeschrittenen Erkrankung mit Zytokinen erhalten hatten.</p> <p>Votrient e' indicato nel trattamento di prima linea del carcinoma renale (RCC) avanzato e nei pazienti che hanno ricevuto in precedenza una terapia a base di citochine per malattia avanzata.</p>	Onkologie Urologie Oncologia Urologia	Internistisches Day- Hospital Urologie Day- Hospital internistico Urologia	Innere Medizin (medizinisches Day- Hospital) Urologie Medicina interna (Day- Hospital medico) Urologia	Innere Medizin (medizinisches Day- Hospital) Medicina interna (Day- Hospital medico)	Innere Medizin (medizinisches Day- Hospital) Medicina interna (Day- Hospital medico)	Innere Medizin (medizinisches Day- Hospital) Medicina interna (Day- Hospital medico)	Innere Medizin (medizinisches Day- Hospital) Medicina interna (Day- Hospital medico)	
Votrient	Pazopanib pazopanib	<p>Votrient ist angezeigt zur Behandlung von erwachsenen Patienten mit ausgewählten Subtypen eines fortgeschrittenen Weichteilsarkoms, die vorher eine Chemotherapie ihrer metastasierten Erkrankung erhalten hatten oder die innerhalb von 12 Monaten nach einer (neo-)adjuvanten Therapie progredient wurden. Die Wirksamkeit und Sicherheit wurde nur in bestimmten histologischen Tumorsubtypen von Weichteilsarkomen festgestellt.</p> <p>Sarcoma dei tessuti molli (STS). Votrient e' indicato nel trattamento dei pazienti adulti affetti da sottotipi identificati di sarcoma dei tessuti molli (STS) in stato avanzato che hanno ricevuto in precedenza chemioterapia per malattia metastatica o che sono andati in progressione entro 12 mesi dopo la terapia (neo) adiuvante. L'efficacia e la sicurezza sono state definite solo in determinati sottotipi tumorali istologici di STS.</p>	Onkologie Oncologia	Internistisches Day- Hospital Day- Hospital internistico						
Vyndaqel	Tafamidis tafamidis	<p>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.</p> <p>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.</p>	Neurologie Neurologia							
Xalkori	Crizotinib crizotinib	<p>Xalkori wird angewendet bei Erwachsenen zur Behandlung des vorbehandelten Anaplastische-Lymphom-Kinase (ALK)-positiven, fortgeschrittenen nicht kleinzelligen Bronchialkarzinoms (non small cell lung cancer, NSCLC).</p> <p>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 (chinasi del linfoma anaplastico) in stadio avanzato.</p>	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	
Xalkori 648	Crizotinib crizotinib	<p>Behandlung von erwachsenen Patienten mit vorbehandeltem Anaplastische-Lymphom-Kinase (ALK)-positivem, fortgeschrittenem nicht kleinzelligem Bronchialkarzinom (non small cell lung cancer, NSCLC).</p> <p>Trattamento di pazienti adulti pretrattati per carcinoma polmonare non a piccole cellule positivo per ALK (chinasi del linfoma anaplastico) in stadio avanzato.</p>	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 Schlanders Ospedale di Silandro	KH Sterzing Ospedale di Vipiteno	KH Innichen Ospedale di San Candido	Ambulante Gesundheitseinrichtungen Strutture sanitarie ambulatoriali
Xarelto	Rivaroxaban rivaroxaban	<p>- 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.</p> <p>- Behandlung von tiefen Venenthrombosen (TVT) und Lungenembolien (LE) sowie Prophylaxe von rezidivierenden TVT und LE bei Erwachsenen.</p> <p>- Prevenzione dell'ictus e dell'embolia sistemica nei pazienti adulti affetti da fibrillazione atriale non valvolare con uno o più fattori di rischio, come insufficienza cardiaca congestizia, ipertensione, età \geq 75 anni, diabete mellito, pregresso ictus o attacco ischemico transitorio.</p> <p>- Trattamento della trombosi venosa profonda (TVP) e dell'embolia polmonare (EP) e prevenzione delle recidive di TVP ed EP nell'adulto.</p>	<p>Innere Medizin Kardiologie Geriatrie Neurologie Hämatologie Gefäßchirurgie Orthopädie Chirurgie Pneumologie</p> <p>Medicina interna Cardiologia Geriatria Neurologia Ematologia Chirurgia vascolare Ortopedia Chirurgia Pneumologia</p>	<p>Innere Medizin Kardiologie Geriatrie Neurologie Orthopädie Chirurgie Internistisches Day- Hospital</p> <p>Medicina interna Cardiologia Geriatria Neurologia Ortopedia Chirurgia Day- Hospital internistico</p>	<p>Innere Medizin Orthopädie Chirurgie</p> <p>Medicina interna Ortopedia Chirurgia</p>	<p>Innere Medizin Neurologie Orthopädie Chirurgie</p> <p>Medicina interna Neurologia Ortopedia Chirurgia</p>	<p>Innere Medizin Chirurgie</p> <p>Medicina interna Chirurgia</p>	<p>Innere Medizin Chirurgie</p> <p>Medicina interna Chirurgia</p>	<p>Innere Medizin Chirurgie</p> <p>Medicina interna Chirurgia</p>	<p>Gesundheits-sprengel Gries - Quirein Gesundheits-sprengel Meran Pneumologie (betrieblicher Dienst)</p> <p>Distretto sanitario Gries - San Quirino Distretto sanitario di Merano Pneumologia (servizio aziendale)</p>
Xelevia	Sitagliptin sitagliptin	<p>Bei erwachsenen Patienten mit Typ-2-Diabetes mellitus ist Xelevia indiziert zur Verbesserung der Blutzuckerkontrolle:</p> <p>Als Monotherapie:</p> <ul style="list-style-type: none"> - bei Patienten, bei denen Diät und Bewegung allein den Blutzucker nicht ausreichend senken und für die Metformin aufgrund von Gegenanzeigen oder Unverträglichkeit nicht geeignet ist. <p>Als orale Zweifachtherapie in Kombination mit:</p> <ul style="list-style-type: none"> - Metformin, wenn Diät und Bewegung plus eine Monotherapie mit Metformin den Blutzucker nicht ausreichend senken. - einem Sulfonylharnstoff, wenn Diät und Bewegung plus eine Monotherapie mit einem Sulfonylharnstoff in der höchsten vertragenen Dosis den Blutzucker nicht ausreichend senken und wenn Metformin aufgrund von Gegenanzeigen oder Unverträglichkeit nicht geeignet ist. - einem Peroxisomal Proliferator activated Receptor gamma(PPARγ)-Agonisten (d. h. einem Thiazolidindion), wenn die Anwendung eines PPARγ-Agonisten angebracht ist und Diät und Bewegung plus Monotherapie mit einem PPARγ-Agonisten den Blutzucker nicht ausreichend senken. <p>Als orale Dreifachtherapie in Kombination mit:</p> <ul style="list-style-type: none"> - einem Sulfonylharnstoff und Metformin, wenn Diät und Bewegung plus eine Zweifachtherapie mit diesen Arzneimitteln den Blutzucker nicht ausreichend senken. - einem PPARγ-Agonisten und Metformin, wenn die Anwendung eines PPARγ-Agonisten angebracht ist und Diät und Bewegung plus eine Zweifachtherapie mit diesen Arzneimitteln den Blutzucker nicht ausreichend senken. <p>Xelevia ist auch zusätzlich zu Insulin indiziert (mit oder ohne Metformin), wenn Diät und Bewegung sowie eine stabile Insulindosis den Blutzucker nicht ausreichend senken.</p> <p>Per pazienti adulti con diabete mellito di tipo 2, Xelevia è indicato per migliorare il controllo glicemico:</p> <p>in monoterapia</p> <ul style="list-style-type: none"> - in pazienti non adeguatamente controllati con dieta ed esercizio fisico da soli e per i quali la metformina non è appropriata per controindicazioni o intolleranza. <p>in duplice terapia orale in associazione con</p> <ul style="list-style-type: none"> - metformina quando dieta ed esercizio fisico più metformina da sola non forniscono un controllo adeguato della glicemia. - una sulfonilurea quando dieta ed esercizio fisico più la dose massima tollerata 	<p>Innere Medizin Medicina interna</p>	<p>Innere Medizin Medicina interna</p>	<p>Innere Medizin Medicina interna</p>	<p>Innere Medizin Medicina interna</p>	<p>Innere Medizin Medicina interna</p>	<p>Innere Medizin Medicina interna</p>	<p>Innere Medizin Medicina interna</p>	

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 Gesundheitseinrichtungen Strutture sanitarie ambulatoriali
		<p>di una sulfonilurea da sola non forniscono un controllo adeguato della glicemia e quando la metformina non è appropriata per controindicazioni o intolleranza.</p> <ul style="list-style-type: none"> - un agonista del recettore gamma attivato dal proliferatore del perossisoma (PPARγ) (es., un tiazolidinedione) quando è appropriato l'uso di un agonista PPARγ e quando dieta ed esercizio fisico più l'agonista PPARγ da solo non forniscono un adeguato controllo della glicemia. <p>in triplice terapia orale in associazione con</p> <ul style="list-style-type: none"> - una sulfonilurea e metformina quando dieta ed esercizio fisico più la duplice terapia con questi medicinali non forniscono un controllo adeguato della glicemia. - un agonista PPARγ e metformina quando è appropriato l'uso di un agonista PPARγ e quando dieta ed esercizio fisico più la duplice terapia con questi medicinali non forniscono un controllo adeguato della glicemia. <p>Xelevia è anche indicato come terapia aggiuntiva all'insulina (con o senza metformina) quando dieta ed esercizio più un dosaggio stabile di insulina non forniscono un adeguato controllo della glicemia.</p>								
Xgeva	Denosumab denosumab	<p>Prävention von skelettbezogenen Komplikationen (pathologische Fraktur, Bestrahlung des Knochens, Rückenmarkskompression oder operative Eingriffe am Knochen) bei Erwachsenen mit Knochenmetastasen aufgrund solider Tumoren.</p> <p>Prevenzione di eventi correlati all'apparato scheletrico (fratture patologiche, radioterapia all'osso, compressione del midollo spinale o interventi chirurgici all'osso) negli adulti con metastasi ossee da tumori solidi.</p>	<p>Onkologie Gynäkologie Urologie</p> <p>Oncologia Ginecologia Urologia</p>	<p>Internistische Tagesklinik Gynäkologie Urologie</p> <p>Day-Hospital internistico Ginecologia Urologia</p>	<p>Innere Medizin Gynäkologie Urologie</p> <p>Medicina interna Ginecologia Urologia</p>	<p>Innere Medizin Gynäkologie</p> <p>Medicina interna Ginecologia</p>	<p>Innere Medizin</p> <p>Medicina interna</p>	<p>Innere Medizin</p> <p>Medicina interna</p>	<p>Innere Medizin</p> <p>Medicina interna</p>	
Xiapex	Collagenase Clostridium histolyticum Collagenasi di Clostridium histolyticum	<p>Xiapex ist indiziert zur Behandlung einer Dupuytren'schen Kontraktur bei Patienten mit einem tastbaren Strang.</p> <p>Xiapex e' indicato nel trattamento della contrattura di Dupuytren in pazienti adulti con corda palpabile.</p>	<p>Orthopädie</p> <p>Ortopedia</p>	<p>Orthopädie</p> <p>Ortopedia</p>	<p>Orthopädie</p> <p>Ortopedia</p>	<p>Orthopädie</p> <p>Ortopedia</p>				
Xigduo	Dapagliflozin/ Metformin dapagliflozina/ metformina	<p>Xigduo ist bei erwachsenen Patienten im Alter von 18 Jahren und älter mit Typ-2-Diabetes mellitus indiziert, als Ergänzung zu Diät und Bewegung zur Verbesserung der Blutzuckerkontrolle</p> <ul style="list-style-type: none"> • bei Patienten, bei denen der Blutzucker mit der maximal verträglichen Dosis von Metformin allein nicht ausreichend kontrolliert wird • in Kombination mit anderen blutzuckersenkenden Arzneimitteln einschließlich Insulin bei Patienten, bei denen der Blutzucker mit Metformin und diesen Arzneimitteln nicht ausreichend kontrolliert wird • bei Patienten, die bereits mit der Kombination aus Dapagliflozin und Metformin als separate Tabletten behandelt werden. <p>Xigduo è indicato in pazienti adulti, a partire dai 18 anni di età, con diabete mellito di tipo 2 in aggiunta alla dieta e all'esercizio fisico per migliorare il controllo glicemico</p> <ul style="list-style-type: none"> • nei pazienti non adeguatamente controllati con la dose massima tollerata di metformina in monoterapia • in associazione con altri medicinali ipoglicemizzanti inclusa l'insulina, nei pazienti non adeguatamente controllati con metformina e questi medicinali • nei pazienti già trattati con l'associazione dapagliflozin e metformina, assunti in compresse separate. 	<p>Innere Medizin Medicina interna</p>	<p>Innere Medizin Medicina interna</p>	<p>Innere Medizin Medicina interna</p>	<p>Innere Medizin Medicina interna</p>	<p>Innere Medizin Medicina interna</p>	<p>Innere Medizin Medicina interna</p>	<p>Innere Medizin Medicina interna</p>	
Xiliarx	Vildagliptin vildagliptin	<p>Xiliarx ist angezeigt zur Behandlung von Diabetes mellitus Typ 2: Als Monotherapie</p> <ul style="list-style-type: none"> - bei Patienten, die durch Diät und Bewegung allein nicht ausreichend therapiert sind und für die Metformin aufgrund von Gegenanzeigen oder 	<p>Innere Medizin Medicina interna</p>	<p>Innere Medizin Medicina interna</p>	<p>Innere Medizin Medicina</p>	<p>Innere Medizin Medicina interna</p>	<p>Innere Medizin Medicina</p>	<p>Innere Medizin Medicina</p>	<p>Innere Medizin Medicina</p>	

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 Gesundheitseinrichtungen Strutture sanitarie ambulatoriali
		<p>Unverträglichkeiten nicht geeignet ist.</p> <p>In einer oralen Zweifach-Kombinationstherapie mit</p> <ul style="list-style-type: none"> - Metformin bei Patienten, deren Blutzucker trotz Monotherapie mit maximal verträglichen Dosen von Metformin unzureichend eingestellt ist, - einem Sulfonylharnstoff bei Patienten, deren Blutzucker trotz Monotherapie mit maximal verträglichen Dosen eines Sulfonylharnstoffs unzureichend eingestellt ist und bei denen Metformin wegen Kontraindikationen oder Unverträglichkeit ungeeignet ist, - einem Thiazolidindion bei Patienten mit ungenügender Blutzuckereinstellung, für die die Anwendung eines Thiazolidindions geeignet ist. <p>In einer oralen Dreifach-Kombinationstherapie mit</p> <ul style="list-style-type: none"> - einem Sulfonylharnstoff und Metformin, wenn Diät und Bewegung zusätzlich zu einer Zweifachtherapie mit diesen Arzneimitteln zu keiner adäquaten glykämischen Kontrolle führen. <p>Vildagliptin ist auch für die Anwendung in Kombination mit Insulin indiziert (mit oder ohne Metformin), wenn Diät und Bewegung zusätzlich zu einer stabilen Insulindosis zu keiner adäquaten glykämischen Kontrolle führen.</p> <p>Xiliarx è indicato nel trattamento del diabete mellito di tipo 2:</p> <p>In monoterapia</p> <ul style="list-style-type: none"> - in pazienti non adeguatamente controllati solo dalla dieta e dall'esercizio fisico e per i quali la terapia con metformina è inappropriata a causa di controindicazioni o intolleranza. <p>In duplice terapia orale in associazione a:</p> <ul style="list-style-type: none"> - metformina, in pazienti con insufficiente controllo glicemico nonostante la somministrazione della dose massima tollerata di metformina in monoterapia, - una sulfanilurea, in pazienti con insufficiente controllo glicemico nonostante la somministrazione della dose massima tollerata di una sulfanilurea e per i quali la terapia con metformina è inappropriata a causa di controindicazioni o intolleranza, - un tiazolidinedione, in pazienti con insufficiente controllo glicemico e per i quali è appropriato l'uso di un tiazolidinedione. <p>In triplice terapia orale in associazione a:</p> <ul style="list-style-type: none"> - una sulfonilurea e metformina quando la dieta e l'esercizio fisico associati alla duplice terapia con questi medicinali non forniscono un controllo glicemico adeguato. <p>Vildagliptin è indicato anche per l'uso in associazione con insulina (con o senza metformina) quando la dieta e l'esercizio fisico associati ad una dose stabile di insulina non forniscono un controllo glicemico adeguato.</p>			interna		interna	interna	interna	
Xofigo	Radium-223-dichlorid radio-223 dicloruro	<p>Xofigo wird angewendet zur Behandlung von Erwachsenen mit kastrationsresistentem Prostatakarzinom, symptomatischen Knochenmetastasen ohne bekannte viszerale Metastasen.</p> <p>Xofigo è indicato per il trattamento di soggetti adulti affetti da carcinoma prostatico resistente alla castrazione, con metastasi ossee sintomatiche e senza metastasi viscerali note.</p>	Onkologie Urologie Oncologia Urologia	Internistische Tagesklinik Urologie Day-Hospital internistico Urologia	Urologie Urologia					
Xolair	Omalizumab omalizumab	<p>Xolair wird angewendet bei Erwachsenen, Jugendlichen und Kindern (6 bis <12 Jahre). Die Behandlung mit Xolair sollte nur bei Patienten in Betracht gezogen werden, bei denen von einem IgE-(Immunglobulin E-) vermittelten Asthma ausgegangen werden kann.</p> <ul style="list-style-type: none"> - Erwachsene und Jugendliche (ab 12 Jahren): <p>Xolair wird als Zusatztherapie zur verbesserten Asthmakontrolle bei Patienten mit schwerem persistierendem allergischem Asthma angewendet, die einen positiven Hauttest oder in vitro Reaktivität gegen ein ganzjährig auftretendes Aeroallergen zeigen und sowohl eine reduzierte Lungenfunktion (FEV1 <80 %) haben als auch unter häufigen Symptomen während des Tages oder nächtlichem Erwachen leiden und trotz täglicher Therapie mit hoch dosierten</p>	Pneumologie Pädiatrie Pneumologia Pediatria	Pädiatrie Pediatria	Pädiatrie Pediatria	Pädiatrie 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 Gesundheitseinrichtungen Strutture sanitarie ambulatoriali
		<p>inhalativen Kortikosteroiden und einem lang wirkenden inhalativen Beta2-Agonisten mehrfach dokumentierte, schwere Asthma-Exazerbationen hatten. Kinder (6 bis <12 Jahre):</p> <p>- Xolair wird als Zusatztherapie zur verbesserten Asthmakontrolle bei Patienten mit schwerem persistierendem allergischem Asthma angewendet, die einen positiven Hauttest oder in vitro Reaktivität gegen ein ganzjährig auftretendes Aeroallergen zeigen und unter häufigen Symptomen während des Tages oder nächtlichem Erwachen leiden und trotz täglicher Therapie mit hoch dosierten inhalativen Kortikosteroiden und einem lang wirkenden inhalativen Beta2-Agonisten mehrfach dokumentierte, schwere Asthma-Exazerbationen hatten.</p> <p>Xolair e' indicato negli adulti, negli adolescenti e nei bambini di eta' compresa tra 6 e < 12anni. Il trattamento con Xolair deve essere considerato solo per i pazienti con asma di accertata natura IgE (immunoglobulina E) mediata. Adulti e adolescenti (di eta' pari o superiore a 12anni):</p> <p>- Xolair e' indicato, come terapia aggiuntiva, per migliorare il controllo dell'asma in pazienti con asma allergico grave persistente che al test cutaneo o di reattivita' in vitro sono risultati positivi ad un aeroallergene perenne e hanno ridotta funzionalita' polmonare (FEV 1< 80%) nonche' frequenti sintomi diurni o risvegli notturni e in pazienti con documentate esacerbazioni asmatiche gravi ripetute, nonostante l'assunzione quotidiana di alte dosi di corticosteroidi per via inalatoria, piu' un beta2-agonista a lunga durata d'azione per via inalatoria.</p> <p>Bambini (da 6 a < 12anni di eta'):</p> <p>- Xolair e' indicato, come terapia aggiuntiva, per migliorare il controllo dell'asma in pazienti con asma allergico grave persistente che al test cutaneo o di reattivita' in vitro sono risultati positivi ad un aeroallergene perenne e hanno frequenti sintomi diurni o risvegli notturni e in pazienti con documentate esacerbazioni asmatiche gravi ripetute, nonostante l'assunzione quotidiana di alte dosi di corticosteroidi per via inalatoria, piu' un beta2-agonista a lunga durata d'azione per via inalatoria.</p>								
Xoterna Breezhaler	Indacaterol/ Glycopyrronium indacaterolo/ glicopirronio	<p>Xoterna Breezhaler ist für die bronchialerweiternde Erhaltungstherapie zur Symptomlinderung bei erwachsenen Patienten mit chronisch-obstruktiver Lungenerkrankung (COPD) angezeigt.</p> <p>Xoterna Breezhaler è indicato come terapia broncodilatatrice di mantenimento per alleviare i sintomi in pazienti adulti con broncopneumopatia cronica ostruttiva (BPCO).</p>	<p>Pneumologie Innere Medizin Geriatrie</p> <p>Pneumologia Medicina interna Geriatria</p>	<p>Innere Medizin Geriatrie</p> <p>Medicina interna Geriatria</p>	<p>Innere Medizin</p> <p>Medicina interna</p>	<p>Innere Medizin</p> <p>Medicina interna</p>	<p>Innere Medizin</p> <p>Medicina interna</p>	<p>Innere Medizin</p> <p>Medicina interna</p>	<p>Pneumologie (betrieblicher Dienst)</p> <p>Pneumologia (aziendale)</p>	
Xtandi	Enzalutamid enzalutamide	<p>Xtandi ist angezeigt zur Behandlung erwachsener Männer mit metastasiertem kastrationsresistentem Prostatakarzinom, deren Erkrankung während oder nach einer Chemotherapie mit Docetaxel fortschreitet</p> <p>Xtandi e' indicato per il trattamento di soggetti adulti maschi con cancro della prostata metastatico resistente alla castrazione nei quali la patologia e' progredita durante o al termine della terapia con docetaxel.</p>	<p>Onkologie Urologie</p> <p>Oncologia Urologia</p>	<p>Internistische Tagesklinik Urologie</p> <p>Day-Hospital internistico Urologia</p>	<p>Urologie</p> <p>Urologia</p>		<p>Innere Medizin (medizinisches s Day- Hospital)</p> <p>Medicina interna (Day- Hospital medico)</p>	<p>Innere Medizin (medizinisches s Day- Hospital)</p> <p>Medicina interna (Day- Hospital medico)</p>	<p>Innere Medizin (medizinisches s Day- Hospital)</p> <p>Medicina interna (Day- Hospital medico)</p>	
Yervoy	Ipilimumab ipilimumab	<p>YERVOY ist zur Behandlung von fortgeschrittenen (nicht resezierbaren oder metastasierten) Melanomen bei Erwachsenen indiziert.</p> <p>YERVOY e' indicato per il trattamento del melanoma avanzato (non resecabile o metastatico) negli adulti.</p>	<p>Dermatologie Onkologie</p> <p>Dermatologia Oncologia</p>	<p>Internistische Tagesklinik</p> <p>Day-Hospital internistico</p>	<p>Innere Medizin (medizinisches s Day- Hospital)</p> <p>Medicina interna (Day- Hospital medico)</p>	<p>Innere Medizin (medizinisches Day- Hospital)</p> <p>Medicina interna (Day-Hospital medico)</p>				

Name Arzneimittel Nome farmaco	Wirkstoff Principio attivo	Indikation Indicazione	KH Bozen Ospedale 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 Gesundheitseinrichtungen Strutture sanitarie ambulatoriali
Yondelis	Trabectedin trabectedina	Yondelis ist indiziert für die Behandlung von Patienten mit fortgeschrittenem Weichteilsarkom nach Versagen von Anthrazyklinen und Ifosfamid, bzw. von Patienten, bei denen sich die Anwendung dieser Mittel nicht eignet. Die Wirksamkeitsdaten basieren vorwiegend auf Patienten mit Liposarkom und Leiomyosarkom. Yondelis è indicato nel trattamento dei pazienti con sarcoma dei tessuti molli in stato avanzato dopo il fallimento della terapia con antracicline e ifosfamide o che non sono idonei a ricevere tali agenti. I dati sull'efficacia si basano soprattutto su pazienti con liposarcoma e leiomiomasarcoma.	Onkologie Oncologia	Internistisches Day- Hospital Day- Hospital internistico						
Yondelis	Trabectedin trabectedina	Yondelis in Kombination mit pegyliertem liposomalem Doxorubicin (PLD) ist indiziert für die Behandlung von Patientinnen mit einem platinsensiblen Ovarialkarzinomrezidiv. Yondelis, in associazione con doxorubicina liposomiale pegilata (PDL), e' indicato per il trattamento di pazienti con recidiva di cancro ovarico platino-sensibile.	Onkologie Oncologia	Internistisches Day- Hospital Gynäkologie Day- Hospital internistico Ginecologia	Innere Medizin (medizinisches Day- Hospital) Medicina interna (Day- Hospital medico)	Innere Medizin (medizinisches Day- Hospital) Medicina interna (Day-Hospital medico)				
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 coloretale metastatico (MCRC) resistente o in progressione dopo un regime contenente oxaliplatino.	Onkologie Oncologia	Internistische Tagesklinik Day-Hospital internistico	Innere Medizin (medizinische s Day- Hospital) Medicina interna (Day- Hospital medico)	Innere Medizin (medizinisches Day- Hospital) Medicina interna (Day-Hospital medico)	Innere Medizin (medizinische s Day- Hospital) Medicina interna (Day- Hospital medico)	Innere Medizin (medizinische s Day- Hospital) Medicina interna (Day- Hospital medico)	Innere Medizin (medizinische s Day- Hospital) Medicina interna (Day- Hospital medico)	
Zelboraf	Vemurafenib vemurafenib	Vemurafenib ist angezeigt als Monotherapie zur Behandlung von erwachsenen Patienten mit BRAF-V600 Mutation-positivem nicht resezierbarem oder metastasiertem Melanom. Vemurafenib e' 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 (medizinische s Day- Hospital) Medicina interna (Day- Hospital medico)	Innere Medizin (medizinisches Day- Hospital) Medicina interna (Day-Hospital medico)				
Zevalin	Ibritumomab tiuxetan ibritumomab tiuxetano	Behandlung von erwachsenen Patienten mit einem nach einer Behandlung mit Rituximab rezidivierenden oder refraktären CD20-positiven folliculären Non-Hodgkin-Lymphom (NHL) vom B-Zell-Typ. Trattamento di pazienti adulti affetti da linfoma non Hodgkin (NHL) follicolare a cellule B CD20+, ricaduti o refrattari a rituximab.	Hämatologie Ematologia							
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.	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 Gesundheitseinrichtungen Strutture sanitarie ambulatoriali
		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.								
Zytiga	Abirateron-acetat abiraterone acetato	Zytiga ist indiziert zur Behandlung des metastasierten kastrationsresistenten Prostatakarzinoms zusammen mit Prednison oder Prednisolon bei erwachsenen Männern, deren Erkrankung während oder nach einer Docetaxelhaltigen Chemotherapie progredient ist. Zytiga e' indicato insieme a prednisone o prednisolone per il trattamento del carcinoma metastatico della prostata resistente alla castrazione in uomini adulti la cui malattia e' progredita durante o dopo un regim chemioterapico a base di docetaxel.	Onkologie Urologie Oncologia Urologia	Internistische Tagesklinik Urologie Day-Hospital internistico Urologia	Urologie Urologia		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)	
Zytiga	Abirateron-acetat abiraterone acetato	Behandlung des metastasierten kastrationsresistenten Prostatakarzinoms bei erwachsenen Männern mit asymptomatischem oder mild symptomatischem Verlauf der Erkrankung nach Versagen der Androgenentzugstherapie, bei denen eine Chemotherapie noch nicht klinisch indiziert ist. Trattamento del carcinoma metastatico della prostata resistente alla castrazione in uomini adulti asintomatici o lievemente sintomatici dopo il fallimento della terapia di deprivazione androgenica e per i quali la chemioterapia non e' ancora indicata clinicamente.	Onkologie Urologie Oncologia Urologia	Internistische Tagesklinik Urologie Day-Hospital internistico Urologia	Urologie Urologia		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)	