



**Dekret**

**Decreto**

des Landesrats  
der Landesrätin

dell'Assessore  
dell'Assessora

Nr.

N.

10174/2019

23.1. Amt für Gesundheitsleistungen - Ufficio Prestazioni sanitarie

**Betreff:**

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

**Oggetto:**

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

Landesrat für Gesundheit, Breitband  
und Genossenschaften

Assessore alla Salute, alla Banda larga  
e alle Cooperative

Die Bestimmung der italienischen Arzneimittelagentur - AIFA vom 28. Januar 2019 bestimmt die Rückvergütung und den Preis des Medikamentes "Fasenra" (Benralizumab).

Die Bestimmung sieht vor, dass die Verschreibung einer Diagnose und Therapieplan unterliegt.

Die Bestimmung der italienischen Arzneimittelagentur - AIFA vom 6. Februar 2019 bestimmt die Neuverhandlung des Medikamentes „Sutent“ (Sunitinib). Die Bestimmung sieht die Schließung des web-basierten Überwachungsregisters von AIFA für die Indikation „Sutent wird zur Behandlung fortgeschrittener und / oder metastasierter Nierenzellkarzinome (MRCC) eingesetzt“, vor.

Die Bestimmung der italienischen Arzneimittelagentur - AIFA vom 19. Februar 2019 bestimmt die Rückvergütung und den Preis des Medikamentes "Gazyvaro" (Obinutuzumab) aufgrund von neuen Indikationen.

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

Die Bestimmung der italienischen Arzneimittelagentur - AIFA vom 19. Februar 2019 bestimmt die Neueinstufung des Medikamentes „Ninlaro“ (Ixazomib).

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

Die Bestimmung der italienischen Arzneimittelagentur - AIFA vom 19. Februar 2019 bestimmt die Neueinstufung des

La determina dell'Agenzia italiana del farmaco - AIFA 28 gennaio 2019 stabilisce il regime di rimborsabilità e il prezzo del medicinale "Fasenra" (Benralizumab).

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

La determina dell'Agenzia italiana del farmaco - AIFA 6 febbraio 2019 stabilisce la rinegoziazione del medicinale "Sutent" (Sunitinib). La determina prevede la chiusura del registro di monitoraggio web-based dell'AIFA attivo per l'indicazione: Sutent è indicato per il trattamento del carcinoma renale avanzato/metastatico (MRCC).

La determina dell'Agenzia italiana del farmaco - AIFA 19 febbraio 2019 stabilisce il regime di rimborsabilità e il prezzo del medicinale "Gazyvaro" (obinutuzumab) a seguito di nuove indicazioni terapeutiche.

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

La determina dell'Agenzia italiana del farmaco - AIFA 19 febbraio 2019 stabilisce la riclassificazione del medicinale "Ninlaro" (Ixazomib).

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

La determina dell'Agenzia italiana del farmaco - AIFA 19 febbraio 2019 stabilisce la riclassificazione del medicinale "Trelegy

Medikamentes „Trelegy Ellipta“ (Fluticasonfuroat / Umeclidiniumbromid / Vilanterol Trifenatato).

Die Bestimmung sieht vor, dass die Verschreibung einer Diagnose und Therapieplan unterliegt

Die Bestimmung der italienischen Arzneimittelagentur - AIFA vom 19. Februar 2019 bestimmt die Neueinstufung des Medikamentes „Elebrato Ellipta“ (Fluticasonfuroat / Umeclidiniumbromid / Vilanterol Trifenatato).

Die Bestimmung sieht vor, dass die Verschreibung einer Diagnose und Therapieplan unterliegt.

Die Bestimmung der italienischen Arzneimittelagentur - AIFA vom 1. März 2019 bestimmt die Rückvergütung und den Preis des Medikamentes „Xarelto“ (Rivaroxaban) aufgrund von neuen Indikationen für die Dosierung 10 mg.

Die Bestimmung sieht vor, dass die Verschreibung einer Diagnose und Therapieplan unterliegt.

Die Bestimmung der italienischen Arzneimittelagentur - AIFA vom 11. März 2019 bestimmt die Neueinstufung des Medikamentes „Lutathera“ (lutezio-177Lu-oxodotretotide).

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

Die Bestimmung der italienischen Arzneimittelagentur - AIFA vom 11. März 2019 bestimmt die Neueinstufung des Medikamentes „Mavenclad“ (Cladribin).

Die Bestimmung sieht vor, dass die Verschreibung einer Diagnose und Therapieplan unterliegt

Die Bestimmung der italienischen Arzneimittelagentur - AIFA vom 2. April 2019 aktualisiert den AIFA - Therapieplan für die Verschreibung von Erythropoietinen zu Lasten des Gesundheitsdienstes (ex Anmerkung 12).

Die Bestimmung der italienischen Arzneimittelagentur - AIFA vom 2. April 2019 bestimmt die Neueinstufung des

Ellipta“ (fluticasone furoato / umeclidinio bromuro / vilanterolo trifenatato).

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

La determina dell'Agenzia italiana del farmaco - AIFA 19 febbraio 2019 stabilisce la riclassificazione del medicinale „Elebrato Ellipta“ (fluticasone furoato / umeclidinio bromuro / vilanterolo trifenatato).

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

La determina dell'Agenzia italiana del farmaco - AIFA 1° marzo 2019 stabilisce il regime di rimborsabilità e il prezzo del medicinale „Xarelto“ (rivaroxaban) a seguito di nuove indicazioni terapeutiche per il dosaggio da 10 mg.

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

La determina dell'Agenzia italiana del farmaco - AIFA 11 marzo 2019 stabilisce la riclassificazione del medicinale „Lutathera“ (lutezio-177Lu-oxodotretotide).

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

La determina dell'Agenzia italiana del farmaco - AIFA 11 marzo 2019 stabilisce la riclassificazione del medicinale „Mavenclad“ (cladribina).

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

La determina dell'Agenzia italiana del farmaco - AIFA 2 aprile 2019 aggiorna il piano terapeutico AIFA per la prescrizione a carico del Servizio sanitario nazionale di eritropoietine (ex nota 12).

La determina dell'Agenzia italiana del farmaco - AIFA 2 aprile 2019 stabilisce la riclassificazione del medicinale „Granupas“

Medikamentes „Granupas“ (Aminosalicylsäure). Die Bestimmung sieht vor, dass die Verschreibung einer Diagnose und Therapieplan unterliegt sowie einem Verschreibungsbogen in Papierform unterliegt.

Die Bestimmung der italienischen Arzneimittelagentur - AIFA vom 2. April 2019 bestimmt die Neueinstufung des Medikamentes „Kyntheum“ (Brodalumab) für die für die Indikation „Kyntheum ist angezeigt für die Behandlung von mittelschwerer bis schwerer Plaque-Psoriasis bei erwachsenen Patienten, für die eine systemische Therapie in Frage kommt. Die Bestimmung sieht vor, dass die Verschreibung einem Verschreibungsbogen in Papierform unterliegt

Die Bestimmung der italienischen Arzneimittelagentur - AIFA vom 15. April 2019 genehmigt den Verschreibungsbogen in Papierform für die angemessene Anwendung von biologischen Arzneimitteln zur Behandlung der chronischen mäßigen bis starken Plaque-Psoriasis in erwachsenen Patienten, für die eine systemische Therapie in Frage kommt.

Mit Schreiben vom 18. Januar 2019 schlägt die Sanitätsdirektion des Südtiroler Sanitätsbetriebes dem zuständigen Amt für Gesundheitsleistungen, Abteilung Gesundheit, die Ergänzung der Verschreibungszentren für das Medikament Stivarga (Regorafenib) für die Indikation „Stivarga ist angezeigt als Monotherapie zur Behandlung von erwachsenen Patienten mit hepatozellulärem Karzinom (HCC), die zuvor mit Sorafenib behandelt wurden“, vor.

Mit Schreiben vom 7. Juni 2019 schlägt die Sanitätsdirektion des Südtiroler Sanitätsbetriebes dem zuständigen Amt für Gesundheitsleistungen, Abteilung Gesundheit, die Ergänzung der Verschreibungszentren für das Medikament „Hemangiol“ (Propranolol).

Der Beschluss der Landesregierung vom 8. Juni 2009, Nr. 1574 bestimmt im 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 9. Januar 2019, Nr. 195/2019, wurden Verschreibungszentren für eine Reihe anderer Arzneimittel festgelegt.

(acido aminosalicilico). La determina prevede che la prescrizione del medicinale è soggetta a diagnosi - piano terapeutico e a scheda di prescrizione cartacea.

La determina dell'Agenzia italiana del farmaco - AIFA 2 aprile 2019 stabilisce la riclassificazione del medicinale "Kyntheum" (brodalumab) per l'indicazione: Kyntheum e' indicato per il trattamento della psoriasi a placche di grado da moderato a severo in adulti che sono candidati alla terapia sistemica. La determina prevede che la prescrizione del medicinale è soggetta a scheda di prescrizione cartacea.

La determina AIFA 15 aprile 2019 approva la scheda di prescrizione cartacea per l'utilizzo appropriato dei farmaci biologici per il trattamento della psoriasi cronica a placche, di grado da moderato a severo, in pazienti adulti candidati alla terapia sistemica.

Con nota del 18 gennaio 2019 la Direzione sanitaria dell'Azienda sanitaria dell'Alto Adige ha inviato al competente Ufficio prestazioni sanitarie, Ripartizione Salute, la proposta d'integrazione dei centri prescrittori del farmaco "Stivarga" (Regorafenib) per l'indicazione: Stivarga è indicato in monoterapia per il trattamento dei pazienti adulti affetti da monoterapia per il trattamento dei pazienti adulti affetti da epatocarcinoma (Hepato Cellular Carcinoma, HCC) precedentemente trattato con sorafenib.

Con nota del 7 giugno 2019 la Direzione sanitaria dell'Azienda sanitaria dell'Alto Adige ha inviato al competente Ufficio prestazioni sanitarie, Ripartizione Salute, la proposta d'integrazione dei centri prescrittori del farmaco "Hemangiol" (propranololo).

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 9 gennaio 2019, n. 195/2019, sono stati individuati i centri autorizzati alla prescrizione di una serie di ulteriori farmaci.

Dies alles vorausgeschickt wird vom Landesrat

**verordnet:**

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

2. Das Dekret der Landesrätin für Gesundheit, Sport, Soziales und Arbeit vom 9. Januar 2019, Nr. 195/2019 ist widerrufen.

3. Das vorliegende Dekret wird auf der institutionellen Homepage der autonomen Provinz Bozen- Südtirol veröffentlicht:

<http://www.provinz.bz.it/gesundheits-leben/gesundheits/koerperschaften-betriebe-freiberufler/apotheken-und-arzneimittelversorgung.asp>

Landesrat für Gesundheit, Breitband und Genossenschaften

Thomas Widmann

Tutto ciò premesso, l'Assessore

**decreta:**

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

2. Il decreto dell'Assessora alla Salute, Sport, Politiche Sociali e Lavoro 9 gennaio 2019, n. 195/2019 è revocato.

3. Il presente decreto viene pubblicato sul sito istituzionale della Provincia Autonoma di Bolzano-Alto Adige:

<http://www.provincia.bz.it/salute-benessere/salute/enti-imprese-liberi-professionisti/farmacie-e-assistenza-farmaceutica.asp>

Assessore alla Salute, alla Banda larga e alle Cooperative

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
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)	
Adasuve	Loxapin  loxapina	Adasuve wird zur schnellen Kontrolle von leichter bis mittelschwerer Agitiertheit bei erwachsenen Patienten mit Schizophrenie oder bipolarer Störung angewendet. Die Patienten sollen unmittelbar nach der Kontrolle von akuten Agitationssymptomen eine reguläre Behandlung erhalten.  Adasuve è indicato per il controllo rapido dello stato di agitazione da lieve a moderato in pazienti adulti affetti da schizofrenia o disturbo bipolare. I pazienti devono ricevere il trattamento abituale immediatamente dopo il controllo dei sintomi acuti di agitazione.	Psychiatrie  Psichiatria	Psychiatrie  Psichiatria	Psychiatrie  Psichiatria	Psychiatrie  Psichiatria				
Adcetris	Brentuximab vedotin  brentuximab vedotin	Adcetris wird angewendet bei der Behandlung von Patienten mit 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)

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
Adempas	Riociguat riociguat	<p>Pulmonal arterielle Hypertonie (PAH) Adempas, als Monotherapie oder in Kombination mit Endothelin-Rezeptorantagonisten, ist indiziert für die Behandlung erwachsener Patienten mit pulmonal arterieller Hypertonie (PAH) der WHO-Funktionsklasse (FK) II bis III zur Verbesserung der körperlichen Leistungsfähigkeit.</p> <p>Adempas, come monoterapia o in combinazione con antagonisti del recettore dell'endotelina, è indicato per il trattamento di pazienti adulti affetti da ipertensione arteriosa polmonare (PAH) con classe funzionale (CF) OMS da II a III per migliorare la capacità di esercizio fisico.</p>	<p>Kardiologie Pneumologie</p> <p>Cardiologia Pneumologia</p>	<p>Kardiologie</p> <p>Cardiologia</p>						<p>Pneumologie (betrieblicher Dienst)</p> <p>Pneumologia (servizio aziendale)</p>
Afinitor	Everolimus everolimus	<p>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.</p> <p>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.</p>	<p>Onkologie Urologie</p> <p>Oncologia Urologia</p>	<p>Internistisches Day- Hospital Urologie</p> <p>Day- Hospital internistico Urologia</p>	<p>Urologie Innere Medizin (medizinisches Day- Hospital)</p> <p>Urologia 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>	
Afinitor	Everolimus everolimus	<p>Neuroendokrine Tumoren pankreatischen Ursprungs: Afinitor ist zur Behandlung von inoperablen oder metastasierten, gut oder mäßig differenzierten neuroendokrinen Tumoren pankreatischen Ursprungs bei Erwachsenen mit progressiver Erkrankung indiziert.</p> <p>Tumori neuroendocrini di origine pancreatica: Afinitor e' indicato per il trattamento di tumori neuroendocrini di origine pancreatica, bene o moderatamente differenziati, non operabili o metastatici, in progressione di malattia, negli adulti.</p>	<p>Onkologie</p> <p>Oncologia</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>				
Afinitor	Everolimus everolimus	<p>Hormonrezeptor-positives, fortgeschrittenes Mammakarzinom: Afinitor wird in Kombination mit Exemestan zur Therapie des Hormonrezeptor-positiven, HER2/neu-negativen, fortgeschrittenen Mammakarzinoms bei postmenopausalen Frauen ohne symptomatische viszerale Metastasierung angewendet, nachdem es zu einem Rezidiv oder einer Progression nach einem nicht-steroidalen Aromataseinhibitor gekommen ist.</p> <p>Carcinoma mammario avanzato con stato recettoriale ormonale positivo: Afinitor e' indicato per il trattamento del carcinoma mammario avanzato con stato recettoriale ormonale positivo, HER2/neu negativo, in combinazione con exemestane, in donne in postmenopausa in assenza di malattia viscerale sintomatica dopo recidiva o progressione a seguito di trattamento con un inibitore dell'aromatasi non steroideo.</p>	<p>Onkologie</p> <p>Oncologia</p>	<p>Internistisches Day- Hospital Gynäkologie</p> <p>Day- Hospital internistico Ginecologia</p>	<p>Innere Medizin (medizinisches Day- Hospital) Gynäkologie</p> <p>Medicina interna (Day- Hospital medico) Ginecologia</p>	<p>Innere Medizin (medizinisches Day- Hospital) Gynäkologie</p> <p>Medicina interna (Day- Hospital medico) Ginecologia</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>	
Alecensa	Alectinib alectinib	<p>Alecensa wird als Monotherapie angewendet zur Erstlinienbehandlung des Anaplastische-Lymphomkinase (ALK)-positiven, fortgeschrittenen nicht-kleinzelligen Lungenkarzinoms (non-small cell lung cancer, NSCLC) bei erwachsenen Patienten.</p> <p>Alecensa wird als Monotherapie angewendet zur Behandlung des ALK-positiven, fortgeschrittenen NSCLC bei erwachsenen Patienten, die zuvor mit Crizotinib behandelt wurden.</p> <p>Alecensa in monoterapia è indicato per il trattamento in prima linea di pazienti adulti affetti da carcinoma polmonare non a piccole cellule (NSCLC) in stadio avanzato positivo per la chinasi del linfoma anaplastico (ALK).</p> <p>Alecensa in monoterapia è indicato per il trattamento di pazienti adulti affetti da NSCLC ALK-positivo in stadio avanzato precedentemente trattati con crizotinib.</p>	<p>Onkologie</p> <p>Oncologia</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>				

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
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 resecabile.	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)	
Anoro	Umeclidiniumbr omid/Vilanterol  umeclidinio/vilan terolo	ANORO ist für die bronchialerweiternde Erhaltungstherapie zur Symptomlinderung bei erwachsenen Patienten mit chronisch-obstruktiver Lungenerkrankung (COPD) angezeigt.  ANORO è indicato come trattamento broncodilatatore di mantenimento per alleviare i sintomi nei pazienti adulti con malattia polmonare ostruttiva cronica (BPCO).	Pneumologie Innere Medizin Geriatrie  Pneumologia Medicina interna Geriatria	Innere Medizin Geriatrie  Medicina interna Geriatria	Innere Medizin  Medicina interna	Innere Medizin  Medicina interna	Innere Medizin  Medicina interna	Innere Medizin  Medicina interna	Innere Medizin  Medicina interna	Pneumologie (betrieblicher Dienst)  Pneumologia (aziendale)
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						
Arzerra	Ofatumumab ofatumumab	Nicht vorbehandelte chronische lymphatische Leukämie (CLL): Arzerra in Kombination mit Chlorambucil oder Bendamustin ist angezeigt für die Behandlung von Patienten mit CLL, die noch keine vorangegangene Therapie hatten und die nicht für eine Fludarabin-basierte Therapie geeignet sind.  Leucemia linfatica cronica (LLC) non trattata in precedenza: Arzerra in combinazione con clorambucile o bendamustina è indicato nel trattamento di pazienti con LLC che non stati trattati in precedenza e che non sono eleggibili per una terapia a base di fludarabina.	Hämatologie Ematologia	Internistisches Day- Hospital  Day- Hospital internistico						
Atriance	Nelarabin	Nelarabin ist angezeigt zur Behandlung von Patienten mit akuter	Hämatologie	Internistisches						



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 Gesundheitsein- richtungen Strutture sanitarie ambulatoriali
	nelarabina	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.	Ematologia	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 Patienten mit 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 Patienten mit carcinoma polmonare non a piccole cellule, non reseccabile, 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 Patienten mit 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 epiteliiale, 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 Ospedale Bolzano	KH Bozen di	KH Ospedale Merano	KH Brixen di Bressanone	KH Bruneck di Brunico	KH Schlanders Ospedale di Silandro	KH Sterzing Ospedale di Vipiteno	KH Innichen Ospedale di San Candido	Ambulante Gesundheitseinrichtungen Strutture sanitarie ambulatoriali
Avastin	Bevacizumab bevacizumab	<p>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.</p> <p>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.</p>	Onkologie Oncologia		<p>Internistische Tagesklinik Gynäkologie</p> <p>Day – Hospital internistico Ginecologia</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>		
Avastin	Bevacizumab bevacizumab	<p>Bevacizumab wird in Kombination mit Paclitaxel und Cisplatin – oder alternativ mit Paclitaxel und Topotecan bei Patienten, die keine platinhaltige Therapie erhalten können – zur Behandlung von erwachsenen Patienten mit persistierendem, rezidivierendem oder metastasiertem Zervixkarzinom angewendet.</p> <p>Bevacizumab, in associazione con paclitaxel e cisplatino o, in alternativa, a paclitaxel e topotecan in donne che non possono essere sottoposte a terapia a base di platino, è indicato per il trattamento di pazienti adulte affette da carcinoma della cervice persistente, ricorrente o metastatico.</p>	Onkologie Oncologia		<p>Internistische Tagesklinik</p> <p>Day – Hospital internistico</p>						
Avastin 648	Bevacizumab bevacizumab	<p>Behandlung der neovaskulären (feuchten) altersabhängigen Makuladegeneration (AMD).</p> <p>Trattamento della degenerazione maculare neovascolare (essudativa) correlata all'età (AMD).</p>	Augenheilkunde Oculistica		Augenheilkunde Oculistica		Augenheilkunde Oculistica				
Avastin 648	Bevacizumab bevacizumab	<p>Behandlung einer Visusbeeinträchtigung aufgrund eines diabetischen Makulaödems begrenzt auf Patienten mit einem Sehvermögen von nicht weniger als 20/40.</p> <p>Trattamento della compromissione visiva dovuta a edema maculare diabetico, limitatamente ai pazienti con acuità visiva non peggiore di 20/40</p>	Augenheilkunde Oculistica		Augenheilkunde Oculistica		Augenheilkunde Oculistica				
Azilect	Rasagilin rasagilina	<p>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.</p> <p>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.</p>	Neurologie Neurologia		Neurologie Neurologia		Neurologie Neurologia		Neurorehabilitation Neuroriabilitazione		<p>Gesundheits-sprengel Gries – Quirein Gesundheits-sprengel Meran</p> <p>Distretto sanitario Gries – San Quirino Distretto sanitario di Merano</p>
Bavencio	Avelumab avelumab	<p>Bavencio wird als Monotherapie zur Behandlung von erwachsenen Patienten mit metastasiertem Merkelzellkarzinom (MCC) angewendet.</p> <p>Bavencio e' indicato in monoterapia per il trattamento di pazienti adulti affetti da carcinoma a cellule di Merkel (Merkel Cell Carcinoma, MCC) metastatico.</p>	Onkologie Dermatologie								
Benlysta	Belimumab belimumab	<p>Benlysta ist indiziert als Zusatztherapie bei erwachsenen Patienten mit aktivem, Autoantikörperpositiven systemischen Lupus erythematoses (SLE), die trotz Standardtherapie eine hohe Krankheitsaktivität (z. B. positiver Test auf Anti-dsDNA-Antikörper und niedriges Komplement) aufweisen.</p>	Innere Medizin Medicina interna		Innere Medizin Medicina interna	Innere Medizin Medicina interna	Innere Medizin Rheumatologie 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
		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.				Reumatologia				
Berinerit	C1-Esterase-Inhibitor vom Menschen  Inibitore umano della C1-esterasi	Hereditäres Angioödem Typ I und II (HAE) Therapie des akuten Schubes  Angioedema ereditario di tipo I e II (HAE) Trattamento degli episodi acuti	Hals- Nasen- Ohren Dermatologie Pädiatrie  Otorinola- ringoiatria Dermatologia Pediatria	Hals- Nasen- Ohren  Otorinola- ringoiatria	Hals- Nasen- Ohren  Otorinola- ringoiatria					
Besponsa	Inotuzumab Ozogamicin  inotuzumab ozogamicin	Besponsa ist indiziert als Monotherapie für die Behandlung von Erwachsenen mit rezidivierender oder refraktärer CD22-positiver B-Vorläufer-ALL (akuter lymphatischer Leukämie). Erwachsene Patienten mit Philadelphia-Chromosom-positiver (Ph+) rezidivierender oder refraktärer B-Vorläufer-ALL sollten eine vorhergehende erfolglose Behandlung mit mindestens 1 Tyrosinkinase-Inhibitor (TKI) aufweisen.  Besponsa è indicato in monoterapia per il trattamento di pazienti adulti con leucemia linfoblastica acuta (LLA) da precursori delle cellule B CD22-positivi, recidivante o refrattaria. I pazienti adulti con LLA da precursori delle cellule B, recidivante o refrattaria, positiva per il cromosoma Philadelphia (Ph+), devono aver fallito il trattamento con almeno un inibitore della tirosinchinasi (TKI).	Hämatologie  Ematologia	Internistisches Day- Hospital  Day- Hospital internistico						
Biologika  Medicinali biologici	Abatacept Adalimumab Anakinra Certolizumab Etanercept Golimumab Infliximab Rituximab Tocilizumab  abatacept adalimumab anakinra certolizumab etanercept golimumab infliximab rituximab tocilizumab	Rheumatoide Arthritis  Artrite reumatoide	Innere Medizin  Medicina interna	Innere Medizin  Medicina interna	Innere Medizin  Medicina interna	Rehabilitation Rheumatologie  Rehabilitation Reumatologia		Innere Medizin  Medicina interna		
<b>Biologika</b>  <b>Medicinali</b> <b>biologici</b>	Adalimumab <b>Brodalumab</b> Etanercept Infliximab Ixezumab Guselkumab Secukinumab Ustekinumab  Adalimumab <b>brodalumab</b> etanercept	Plaque – Psoriasis, pädiatrischen Plaque – Psoriasis  psoriasi a placche, psoriasi pediatrica a placche	Dermatologie Innere Medizin  Dermatologia Medicina interna	Dermatologie Innere Medizin  Dermatologia Medicina interna	Innere Medizin  Medicina interna	Dermatologie Innere Medizin  Dermatologia 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
	infliximab ixekizumab guselkumab secukinumab ustekinumab									
Biologika  Medicinali biologici	Adalimumab Certolizumab Etanercept Golimumab Infliximab Secukinumab Ustekinumab  Adalimumab certolizumab etanercept golimumab infliximab secukinumab ustekinumab	Arthritis psoriatica  Artrite psoriasica	Dermatologie Innere Medizin  Dermatologia Medicina interna	Dermatologie Innere Medizin  Dermatologia Medicina interna	Innere Medizin  Medicina interna	Dermatologie Rehabilitation Innere Medizin Rheumatologie  Dermatologia Riabilitazione Medicina interna Reumatologia		Innere Medizin  Medicina interna		
Biologika  Medicinali biologici	Abatacept Adalimumab Etanercept  abatacept adalimumab etanercept	polyartikuläre juvenile idiopathische Arthritis  artrite giovanile poliarticolare idiopatica	Dermatologie Innere Medizin  Dermatologia Medicina interna	Dermatologie Innere Medizin  Dermatologia Medicina interna	Innere Medizin  Medicina interna	Dermatologie Rehabilitation Innere Medizin Rheumatologie  Dermatologia Riabilitazione Medicina interna Reumatologia		Innere Medizin  Medicina interna		
Biologika  Medicinali biologici	Adalimumab Golimumab Infliximab Vedolizumab  adalimumab golimumab infliximab vedolizumab	Colitis ulcerosa  Colite ulcersoa	Gastroenterologie Pädiatrie  Gastroenterologia Pediatria	Innere Medizin  Medicina interna	Innere Medizin  Medicina interna	Innere Medizin  Medicina interna		Innere Medizin  Medicina interna		
Biologika  Medicinali biologici	Adalimumab Certolizumab Etanercept Golimumab Infliximab Secukinumab  adalimumab certolizumab etanercept golimumab infliximab secukinumab	Spondylitis anchylosans  spondilite anchilosante	Dermatologie Innere Medizin  Dermatologia Medicina interna	Dermatologie Innere Medizin  Dermatologia Medicina interna	Innere Medizin  Medicina interna	Dermatologie Rehabilitation Innere Medizin Rheumatologie  Dermatologia Riabilitazione Medicina interna Reumatologia		Innere Medizin  Medicina interna		
Biologika	Adalimumab	Nicht-röntgenologische Axiale Spondyloarthritis	Dermatologie	Dermatologie	Innere Medizin	Dermatologie		Innere		

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
Medicinali biologici	Certolizumab Etanercept Golimumab  adalimumab certolizumab etanercept golimumab	Spondiloarthritis assiale non radiografica	Innere Medizin  Dermatologia Medicina interna	Innere Medizin  Dermatologia Medicina interna	Medicina interna	Rehabilitation Innere Medizin Rheumatologie  Dermatologia Riabilitazione Medicina Interna Reumatologia		Medizin  Medicina interna		
Blinicyto	Blinatumomab  binatumomab	Blinicyto wird angewendet zur Behandlung von Erwachsenen mit Philadelphia – Chromosom negativer, rezedivierender oder refraktärer B-Vorläufer akuter lymphatischer Leukämie (ALL).  Blinicyto e indicato per il trattamento di adulti con leucemia linfoblastica acuta (LLA) da precursori delle cellule B recidivante e refrattaria negativa per il cromosoma Philadelphia.	Hämatologie  Ematologia	Internistisches Day- Hospital  Day- Hospital internistico						
Bosulif	Bosutinib  bosutinib	Bosulif ist angezeigt zur Behandlung von Erwachsenen mit Philadelphia-Chromosom-positiver chronischer myeloischer Leukämie (Ph+ CML) in der chronischen Phase (CP), akzelerierten Phase (AP) und Blastenkrise (BK), die mit mindestens einem Tyrosinkinaseinhibitor vorbehandelt wurden und bei denen Imatinib, Nilotinib und Dasatinib nicht als geeignete Behandlungsoption angesehen werden.  Bosulif è indicato per il trattamento di pazienti adulti affetti da leucemia mieloide cronica con cromosoma Philadelphia positivo (LMC Ph+), in fase cronica (FC), in fase accelerata (FA) e in fase blastica (FB), trattati in precedenza con uno o più inibitori della tirosin-chinasi e per i quali l'imatinib, il nilotinib e il dasatinib non sono considerati opzioni terapeutiche appropriate.	Hämatologie  Ematologia	Internistische Tagesklinik  Day-Hospital internistico	Innere Medizin  Medicina interna	Innere Medizin  Medicina interna				
Brilique	Ticagrelor  ticagrelor	Brilique, gleichzeitig eingenommen mit Acetylsalicylsäure (ASS), ist indiziert zur Prävention atherothrombotischer Ereignisse bei erwachsenen Patienten mit - akutem Koronarsyndrom (acute coronary syndrome, ACS) oder - einem Myokardinfarkt (MI) in der Vorgeschichte und einem hohen Risiko für die Entwicklung eines atherothrombotischen Ereignisses.  Brilique, in co-somministrazione con acido acetilsalicilico (ASA), è indicato per la prevenzione di eventi aterotrombotici in pazienti adulti con - sindrome coronarica acuta (SCA) o - storia di infarto miocardico (IM) ed un alto rischio di sviluppare un evento aterotrombotico.	Kardiologie Innere Medizin  Cardiologia Medicina interna	Kardiologie Innere Medizin  Cardiologia Medicina interna	Innere Medizin  Medicina interna	Innere Medizin  Medicina interna	Innere Medizin  Medicina interna	Innere Medizin  Medicina interna	Innere Medizin  Medicina interna	Gesundheits- sprengel Gries – Quirein  Distretto sanitario Gries – San Quirino
Brimica Genuair	Acclidinium/Formoterol  Acclidinio/formoterolo	Brimica Genuair ist indiziert als bronchodilatatorische Erhaltungstherapie zur Linderung von Symptomen bei Erwachsenen mit chronisch-obstruktiver Lungenerkrankung (COPD)  Brimica Genuair è indicato come trattamento broncodilatatore di mantenimento per il sollievo dei sintomi in pazienti adulti affetti da broncopneumopatia cronica ostruttiva (BPCO)	Pneumologie Innere Medizin Geriatrie  Pneumologia Medicina interna Geriatria	Innere Medizin Geriatrie  Medicina interna Geriatria	Innere Medizin  Medicina interna	Innere Medizin  Medicina interna	Innere Medizin  Medicina interna	Innere Medizin  Medicina interna	Innere Medizin  Medicina interna	Pneumologie (betrieblicher Dienst)  Pneumologia (aziendale)
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	Pädiatrie Dienst für Kinderneurologie – rehabilitation  Pediatria Servizio neurologia infantile e	Pädiatrie  Pediatria	Pädiatrie  Pediatria	Pädiatrie  Pediatria	Pädiatrie  Pediatria	Pädiatrie  Pediatria	Pädiatrie  Pediatria	

Name Arzneimittel Nome farmaco	Wirkstoff Principio attivo	Indikation Indicazione	KH Bozen Ospedale di Bolzano	KH Meran Ospedale di Merano	KH Brixen Ospedale di Bressanone	KH Bruneck Ospedale di Brunico	KH Schlanders Ospedale di Silandro	KH Sterzing Ospedale di Vipiteno	KH Innichen Ospedale di San Candido	Ambulante Gesundheitsein- richtungen Strutture sanitarie ambulatoriali
		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.	riabilitazione							
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	Innere Medizin Medicina interna	Innere Medizin Medicina interna	Innere Medizin Medicina interna	Innere Medizin Medicina interna	
Byetta	Exenatid exenatide	Byetta ist angezeigt zur Behandlung des Typ 2 Diabetes mellitus in Kombination mit - Metformin - Sulfonylharnstoffen - Thiazolidindionen - Metformin und einem Sulfonylharnstoff-Präparat - Metformin und einem Thiazolidindion-Präparat bei Erwachsenen, bei denen mit der maximal verträglichen Dosis dieser oralen Therapien eine angemessene Blutzuckerkontrolle nicht erreicht werden konnte.  Byetta è indicato nel trattamento del diabete mellito di tipo 2 in associazione a: - metformina - sulfoniluree - tiazolidindioni - metformina e una sulfonilurea - metformina e un tiazolidindione in adulti che non hanno raggiunto un adeguato controllo glicemico con la dose massima tollerata di queste terapie orali.	Innere Medizin Medicina interna	Innere Medizin Medicina interna	Innere Medizin Medicina interna	Innere Medizin Medicina interna	Innere Medizin Medicina interna	Innere Medizin Medicina interna	Innere Medizin Medicina interna	
Cabometyx	Cabozantinib cabozantinib	CABOMETYX ist indiziert für die Behandlung des fortgeschrittenen Nierenzellkarzinoms (renal cell carcinoma, RCC) bei Erwachsenen nach vorangegangener zielgerichteter Therapie gegen VEGF (vaskulärer endothelialer Wachstumsfaktor).  CABOMETYX è indicato per il trattamento del carcinoma renale (Renal Cell Carcinoma, RCC) avanzato negli adulti precedentemente trattati con terapia contro il fattore di crescita dell'endotelio vascolare (VEGF).	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  Medicina interna	Innere Medizin  Medicina interna	Innere Medizin  Medicina interna	
Pflanzliches Cannabis		- Analgesie bei Erkrankungen mit Spastik und damit verbundenen Schmerzen (Multiple Sklerose, Rückenmarksverletzung), die gegenüber konventionellen	Augenheilkunde Neurologie	Internistisches Day- Hospital	Innere Medizin Ambulatorium	Innere Medizin Neurologie	Innere Medizin	Innere Medizin	Innere Medizin	Gesundheitspr engel Meran -

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
Cannabis vegetale		<p>Therapien resistent sind.</p> <p>Analgesie bei chronischen Schmerzen (unter besonderer Berücksichtigung neurogener Schmerzen), bei denen sich die Behandlung mit NSARs oder Cortison oder Opioiden als wirkungslos erwiesen hat.</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- Antikinetose und antiemetische Wirkung bei Übelkeit und Erbrechen aufgrund von Chemotherapie, Strahlentherapie oder HIV-Therapie, welche durch traditionelle Behandlungen nicht erreicht werden kann.</li> <li>- Appetitstimulierende Wirkung bei Kachexie, Anorexie, Appetitlosigkeit bei Krebs- oder AIDS Patienten und bei Anorexia nervosa, die mit Standardbehandlungen nicht erreicht werden kann.</li> <li>- Augendrucksenkende Wirkung bei Glaukom, das gegenüber konventionellen Therapien resistent ist. 6. Reduktion von unwillkürlichen Körper- und Gesichtsbewegungen beim Gilles de la Tourette- Syndrom, die mit Standardbehandlungen nicht erreicht werden kann.</li> </ul> <p>- Analgesia in patologie che implicano spasticità associata a dolore (sclerosi multipla, lesioni midollo spinale) resistente alle terapie convenzionali.</p> <p>- Analgesia nel dolore cronico (con particolare riferimento al dolore neurogeno) in cui il trattamento con FANS o cortisonici o oppioidi si sia rivelato inefficace.</p> <p>- Effetto anticinetosico ed antiemetico nella nausea e vomito causati da chemioterapia, radioterapia, terapie per HIV, che non può essere ottenuto con trattamenti tradizionali.</p> <p>- Effetto stimolante dell'appetito nella cachessia, anoressia, perdita dell'appetito in pazienti oncologici o affetti da AIDS e nell'anoressia nervosa, che non può essere ottenuto con trattamenti standard.</p> <p>- Effetto ipotensivo nel glaucoma resistente alle terapie convenzionali.</p> <p>- Riduzione dei movimenti involontari del corpo e facciali nella sindrome di Gilles de la Tourette che non può essere ottenuta con trattamenti standard.</p>	<p>Infektionskrankheiten</p> <p>Onkologie</p> <p>Innere Medizin</p> <p>Palliativbetreuung</p> <p>Hämatologie</p> <p>Ambulatorium</p> <p>Schmerztherapie</p> <p>Neurologia</p> <p>Malattie infettive</p> <p>Oculistica</p> <p>Oncologia</p> <p>Medicina interna</p> <p>Cure palliative</p> <p>Ematologia</p> <p>Ambulatorio</p> <p>terapia del dolore</p>	<p>Innere Medizin</p> <p>Neurologie</p> <p>Augenheilkunde</p> <p>Komplementärmedizin</p> <p>Ambulatorium</p> <p>Schmerztherapie</p> <p>Day- Hospital</p> <p>internistico</p> <p>Medicina interna</p> <p>Neurologia</p> <p>Oculistica</p> <p>Medicina complementare</p> <p>Ambulatorio</p> <p>terapia del dolore</p>	<p>Schmerztherapie</p> <p>Medicina interna</p> <p>Ambulatorio</p> <p>terapia del dolore</p>	<p>Augenheilkunde</p> <p>Ambulatorium</p> <p>Schmerztherapie</p> <p>Medicina interna</p> <p>Neurologia</p> <p>Oculistica</p> <p>Ambulatorio</p> <p>terapia del dolore</p>	<p>Ambulatorium</p> <p>Schmerztherapie</p> <p>Medicina interna</p> <p>Ambulatorio</p> <p>terapia del dolore</p>	<p>Ambulatorium</p> <p>Schmerztherapie</p> <p>Medicina interna</p> <p>Ambulatorio</p> <p>terapia del dolore</p>	<p>Ambulatorium</p> <p>Schmerztherapie</p> <p>Distretto sanitario</p> <p>Merano</p> <p>Ambulatorio</p> <p>terapia del dolore</p>	
Caprelsa	Vandetanib vandetanib	<p>Caprelsa ist indiziert für die Behandlung von aggressivem und symptomatischem medullärem Schilddrüsenkarzinom (MTC) bei Patienten mit nicht resektabler, lokal fortgeschrittener oder metastasierter Erkrankung. Bei Patienten, deren Rearranged during Transfection-(RET)-Mutationsstatus nicht bekannt oder negativ ist, sollte vor der Entscheidung über eine individuelle Behandlung ein möglicherweise geringerer Nutzen berücksichtigt werden.</p> <p>Caprelsa e' indicato per il trattamento dei pazienti con carcinoma midollare della tiroide (MTC) aggressivo e sintomatico, non asportabile chirurgicamente, localmente avanzato o metastatico. Per i pazienti in cui la mutazione del Rearranged durante Trasfezione (RET) non e' nota o e' negativa, deve essere preso in considerazione un possibile beneficio minore prima di decidere il trattamento individuale.</p>	<p>Onkologie</p> <p>Oncologia</p>	<p>Internistisches</p> <p>Day- Hospital</p> <p>Day- Hospital</p> <p>internistico</p>						
Cinqaero	Reslizumab reslizumab	<p>CINQAERO wird angewendet als Zusatztherapie bei erwachsenen Patienten mit schwerem eosinophilem Asthma, das trotz hochdosierter inhalativer Kortikosteroide plus einem anderen Arzneimittel zur Erhaltungstherapie nur unzureichend zu kontrollieren ist.</p> <p>CINQAERO è indicato come terapia aggiuntiva in pazienti adulti con asma eosinofilo severo non adeguatamente controllato nonostante l'uso di corticosteroidi per via inalatoria a dosi elevate associati ad un altro medicinale per il trattamento di mantenimento.</p>	<p>Pneumologie</p> <p>Pneumologia</p>							<p>Pneumologie</p> <p>(betrieblicher Dienst)</p> <p>Pneumologia</p> <p>(aziendale)</p>
Cinryze	C1-Inhibitor (vom Menschen) C1 inhibitore	<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</p>	<p>Hals- Nasen- Ohren</p> <p>Dermatologie</p> <p>Pädiatrie</p>	<p>Hals- Nasen- Ohren</p> <p>Otorinolaringoiatria</p>	<p>Hals- Nasen- Ohren</p> <p>Otorinolaringoiatria</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 Gesundheitsein- richtungen Strutture sanitarie ambulatoriali
	(umano)	<p>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). 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>	Otorinolaringoiatria Dermatologia Pediatria							
Cotellic	Cobimetinib cobimetinib	<p>Cotellic wird in Kombination mit Vemurafenib angewendet zur Behandlung bei erwachsenen Patienten mit nicht resezierbarem oder metastasiertem Melanom mit einer BRAF-V600-Mutation.</p> <p>Cotellic è indicato in associazione a vemurafenib per il trattamento di pazienti adulti con melanoma inoperabile o metastatico con mutazione del BRAF V600.</p>	Dermatologie Onkologie  Dermatologia 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)				
Cyramza	Ramucirumab ramucirumab	<p>Cyramza ist in Kombination mit Paclitaxel indiziert zur Behandlung von erwachsenen Patienten mit einem fortgeschrittenen Adenokarzinom des Magens oder des gastroösophagealen Übergangs mit Tumorprogress nach vorausgegangener Platin- und Fluoropyrimidin-haltiger Chemotherapie.</p> <p>Cyramza ist als Monotherapie indiziert zur Behandlung von erwachsenen Patienten mit einem fortgeschrittenen Adenokarzinom des Magens oder des gastroösophagealen Übergangs mit Tumorprogress nach vorausgegangener Platin- oder Fluoropyrimidin-haltiger Chemotherapie, wenn diese Patienten für eine Kombinationstherapie mit Paclitaxel nicht geeignet sind.</p> <p>Cyramza in associazione con paclitaxel è indicato per il trattamento dei pazienti adulti con carcinoma gastrico avanzato o con adenocarcinoma della giunzione gastro-esofagea con progressione della malattia dopo precedente chemioterapia con platino e fluoro pirimidine. Cyramza in monoterapia è indicato per il trattamento dei pazienti adulti con carcinoma gastrico avanzato o con adenocarcinoma della giunzione gastro-esofagea con progressione della malattia dopo precedente chemioterapia con platino o fluoropirimidine, per i quali il trattamento in associazione con paclitaxel non è appropriato.</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)				
Dacogen	Decitabin decitabina	<p>Dacogen ist indiziert zur Behandlung erwachsener Patienten ab einem Alter von 65 Jahren mit neu diagnostizierter de novo oder sekundärer akuter myeloischer Leukämie (AML) gemäß der Klassifikation der Weltgesundheitsorganisation (WHO), für die eine Standard-Induktionstherapie nicht in Frage kommt.</p> <p>Dacogen è indicato per il trattamento di pazienti adulti di età uguale o superiore ai 65 anni con nuova diagnosi di leucemia mieloide acuta (LAM) "de novo" o secondaria in base alla classificazione dell'Organizzazione Mondiale della Sanità (OMS), e che non siano candidabili alla chemioterapia di induzione standard.</p>	Hämatologie  Ematologia							
Dacogen	Decitabin decitabina	<p>Dacogen ist indiziert zur Behandlung erwachsener Patienten mit neu diagnostizierter de novo oder sekundärer akuter myeloischer Leukämie (AML) gemäß der Klassifikation der Weltgesundheitsorganisation (WHO), für die eine Standard-Induktionstherapie nicht in Frage kommt.</p> <p>Dacogen è indicato per il trattamento di pazienti adulti con nuova diagnosi di leucemia mieloide acuta (LAM) "de novo" o secondaria in base alla</p>	Hämatologie  Ematologia							



Name Arzneimittel Nome farmaco	Wirkstoff Principio attivo	Indikation Indicazione	KH Bozen Ospedale di Bolzano	KH Meran Ospedale di Merano	KH Brixen Ospedale di Bressanone	KH Bruneck Ospedale di Brunico	KH Schlanders Ospedale di Silandro	KH Sterzing Ospedale di Vipiteno	KH Innichen Ospedale di San Candido	Ambulante Gesundheitsein- richtungen Strutture sanitarie ambulatoriali
		classificazione dell'Organizzazione Mondiale della Sanità (OMS), e che non siano candidabili alla chemioterapia di induzione standard.								
Darzalex	Daratumumab daratumumab	Darzalex ist indiziert als Monotherapie für die Behandlung erwachsener Patienten mit rezidiviertem und refraktärem multiplen Myelom, die bereits mit einem Proteasom-Inhibitor und einem Immunmodulator behandelt wurden, und die während der letzten Therapie eine Krankheitsprogression zeigten.  Darzalex in monoterapia é indicato per il trattamento di pazienti adulti con mieloma multiplo recidivato e refrattario, le cui terapie precedenti abbiano incluso un inibitore del proteasoma e un immunomodulatore, e che abbiano mostrato progressione della malattia durante l'ultima terapia	Onkologie Hämatologie  Oncologia Ematologia	Internistisches Day- Hospital  Day- Hospital internistico	Innere Medizin (medizinisches Day- Hospital)  Medicina interna (Day- Hospital medico)	Innere Medizin (medizinisches Day- Hospital)  Medicina interna (Day- Hospital medico)				
Darzalex	Daratumumab daratumumab	DARZALEX ist indiziert in Kombination mit Lenalidomid und Dexamethason oder Bortezomib und Dexamethason für die Behandlung erwachsener Patienten mit multiplem Myelom, die bereits mindestens eine Therapie erhalten haben.  Darzalex è indicato in combinazione con lenalidomide e desametasone, o bortezomib e desametasone, per il trattamento di pazienti adulti con mieloma multiplo che abbiano ricevuto almeno una precedente terapia	Hämatologie  Ematologia	Internistisches Day- Hospital  Day- Hospital internistico	Innere Medizin (medizinisches Day- Hospital)  Medicina interna (Day- Hospital medico)	Innere Medizin (medizinisches Day- Hospital)  Medicina interna (Day- Hospital medico)				
Daxas	Roflumilast rofumilast	Daxas ist indiziert zur Dauertherapie bei erwachsenen Patienten mit schwerer COPD (chronisch-obstruktive pulmonale Erkrankung, FEV1 nach Anwendung eines Bronchodilatators weniger als 50% vom Soll) und chronischer Bronchitis sowie häufigen Exazerbationen in der Vergangenheit, begleitend zu einer bronchodilatatorischen Therapie.  Daxas e' indicato come terapia di mantenimento nella broncopneumopatia cronica ostruttiva grave (BPCO)(FEV1 post-broncodilatatore meno del 50% del teorico) associata a bronchite cronica nei pazienti adulti con una storia di esacerbazioni frequenti come aggiunta al trattamento broncodilatatore.	Pneumologie  Pneumologia	Innere Medizin  Medicina interna	Innere Medizin  Medicina interna	Innere Medizin  Medicina interna	Innere Medizin  Medicina interna	Innere Medizin  Medicina interna	Innere Medizin  Medicina interna	Pneumologie (betrieblicher Dienst)  Pneumologia (servizio aziendale)
Delytba	Delamanid delamanid	Delytba ist zur Anwendung im Rahmen einer geeigneten Kombinationsbehandlung für multiresistente Lungentuberkulose (MDR-TB) bei erwachsenen Patienten indiziert, wenn eine andere wirksame Behandlung aufgrund von Resistenzen oder aus Gründen der Verträglichkeit nicht zusammengestellt werden kann.  Delytba é indicato per l'uso nell'ambito di un'opportuna terapia di associazione per la tubercolosi polmonare multi-resistente ai farmaci (MDR-TB) nei pazienti adulti, quando non è altrimenti possibile istituire un regime terapeutico efficace per ragioni di resistenza o di tollerabilità	Pneumologie Infektionskrankhei- ten  Malattie infettive Pneumologia							Pneumologie (betrieblicher Dienst)  Pneumologia (aziendale)
Duaklir	Acidinium/Formoterol Acidinio/formoterolo	Brimica Genuair ist indiziert als bronchodilatatorische Erhaltungstherapie zur Linderung von Symptomen bei Erwachsenen mit chronisch-obstruktiver Lungenerkrankung (COPD)  Brimica Genuair è indicato come trattamento broncodilatatore di mantenimento per il sollievo dei sintomi in pazienti adulti affetti da broncopneumopatia cronica ostruttiva (BPCO)	Pneumologie Innere Medizin Geriatrie  Pneumologia Medicina interna Geriatria	Innere Medizin Geriatrie  Medicina interna Geriatria	Innere Medizin  Medicina interna	Innere Medizin  Medicina interna	Innere Medizin  Medicina interna	Innere Medizin  Medicina interna	Innere Medizin  Medicina interna	Pneumologie (betrieblicher Dienst)  Pneumologia (aziendale)
Dupixent	Dupilumab dupilumab	Dupixent wird angewendet zur Behandlung von mittelschwerer bis schwerer atopischer Dermatitis (AD) bei erwachsenen Patienten, die für eine systemische Therapie in Betracht kommen.  Dupixent è indicato per il trattamento della dermatite atopica da moderata a grave in pazienti adulti eligibili per la terapia sistemica.	Dermatologie  Dermatologia	Dermatologie  Dermatologia		Dermatologie  Dermatologia				
Efficib	Sitagliptin + Metformin sitagliptin +	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	Innere Medizin  Medicina interna	Innere Medizin  Medicina interna	Innere Medizin  Medicina interna	Innere Medizin  Medicina interna	Innere Medizin  Medicina	Innere Medizin  Medicina	Innere Medizin  Medicina	

Name Arzneimittel Nome farmaco	Wirkstoff 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
	metformina	<p>ausreichend senkt oder die bereits mit der Kombination von Sitagliptin und Metformin behandelt werden. Efficib ist in Kombination mit einem Sulfonylharnstoff (z. B. als Dreifachtherapie) zusätzlich zu Diät und Bewegung bei Patienten indiziert, bei denen eine Kombination aus der jeweils höchsten vertragenen Dosis von Metformin und eines Sulfonylharnstoffs nicht ausreicht, um den Blutzucker zu senken. Efficib ist als Dreifachtherapie in Kombination mit einem Peroxisomal Proliferator activated Receptor gamma(PPAR<math>\gamma</math>)-Agonisten (d. h. einem Thiazolidindion) zusätzlich zu Diät und Bewegung bei Patienten indiziert, bei denen die jeweils höchste vertragene Dosis von Metformin und einem PPAR<math>\gamma</math>-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.</p> <p>Per i pazienti adulti con diabete mellito di tipo 2: Effecib 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. Effecib 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. Effecib è indicato in triplice terapia di associazione con un agonista del recettore gamma attivato dal proliferatore del perossisoma (PPAR<math>\gamma</math>) (es., un tiazolidinedione) in aggiunta alla dieta e all'esercizio fisico in pazienti che non hanno un adeguato controllo della glicemia con il loro dosaggio massimo tollerato di metformina e di un agonista PPAR<math>\gamma</math>. 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.</p>					interna	interna	interna	
Efient	Prasugrel prasugrel	<p>Efient ist in Kombination mit Acetylsalicylsäure (ASS) angezeigt zur Prävention atherothrombotischer Ereignisse bei erwachsenen Patienten mit akutem Koronarsyndrom (d. h. instabiler Angina pectoris, Nicht-ST- (Strecken-)Hebungsinfarkt [UA/NSTEMI] oder ST- (Strecken-)Hebungsinfarkt [STEMI]) mit primärer oder verzögerter perkutaner Koronarintervention (PCI).</p> <p>Efient, somministrato in associazione con acido acetilsalicilico (ASA), è indicato per la prevenzione di eventi di origine aterotrombotica in pazienti con sindrome coronarica acuta (ACS) (cioè angina instabile, infarto miocardico senza sopraslivellamento del tratto ST [UA/NSTEMI] o infarto miocardico con sopraslivellamento del tratto ST [STEMI]) sottoposti a intervento coronarico percutaneo (PCI) primario o ritardato.</p>	<p>Kardiologie Innere Medizin</p> <p>Cardiologia Medicina interna</p>	<p>Kardiologie Innere Medizin</p> <p>Cardiologia Medicina interna</p>	Innere Medizin Medicina interna	Innere Medizin Medicina interna	Innere Medizin Medicina interna	Innere Medizin Medicina interna	Innere Medizin Medicina interna	
<b>Elebrato Ellipta</b>	Fluticasonfuroat/ Umeclidiniumbromid/ Vilanterol Trifenatato fluticasone furoato/ umeclidinio bromuro/ vilanterolo trifenatato	<p>Elebrato Ellipta ist angezeigt für die Erhaltungstherapie bei erwachsenen Patienten mit moderater bis schwerer chronisch obstruktiver Lungenerkrankung (COPD), die mit einer Kombination aus einem inhalativen Kortikosteroid und einem langwirksamen Beta2-Agonisten nicht ausreichend eingestellt sind.</p> <p>Elebrato Ellipta e' indicato come trattamento di mantenimento nei pazienti adulti con broncopneumopatia cronica ostruttiva (BPCO) da moderata a severa, che non sono adeguatamente trattati dalla combinazione di un corticosteroide per via inalatoria e un <math>\beta</math>2 agonista a lunga durata d'azione.</p>	<p>Pneumologie Innere Medizin Geriatrie</p> <p>Pneumologia Medicina interna Geriatria</p>	<p>Innere Medizin Geriatrie</p> <p>Medicina interna Geriatria</p>	Innere Medizin Medicina interna	Innere Medizin Medicina interna	Innere Medizin Medicina interna	Innere Medizin Medicina interna	Innere Medizin Medicina interna	<p>Betrieblicher Dienst Pneumologie</p> <p>Servizio aziendale di pneumologia</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 Gesundheitsein- richtungen Strutture sanitarie ambulatoriali
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 $\geq$ 75 Jahren, Hypertonie, Diabetes mellitus, symptomatische Herzinsuffizienz (NYHA Klasse $\geq$ II). - Behandlung von tiefen Venenthrombosen (TVT) und Lungenembolien (LE) sowie Prophylaxe von rezidivierenden TVT und LE bei Erwachsenen.  - 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 $\geq$ 75 anni, ipertensione, diabete mellito, insufficienza cardiaca sintomatica (classe NYHA $\geq$ II). - Trattamento della trombosi venosa profonda (TVP) e dell'embolia polmonare (EP) e prevenzione delle recidive di TVP ed EP negli adulti.	Innere Medizin Kardiologie Geriatrie Neurologie Hämatologie Gefäßchirurgie Orthopädie Chirurgie Pneumologie  Medicina interna Cardiologia Geriatria Neurologia Ematologia Chirurgia vascolare Ortopedia Chirurgia Pneumologia	Innere Medizin Kardiologie Geriatrie Neurologie Orthopädie Chirurgie Internistisches Day- Hospital  Medicina interna Cardiologia Geriatria Neurologia Ortopedia Chirurgia Day- Hospital internistico	Innere Medizin Orthopädie Chirurgie  Medicina interna Ortopedia Chirurgia	Innere Medizin Neurologie Orthopädie Chirurgie  Medicina interna Neurologia Ortopedia Chirurgia	Innere Medizin Chirurgie  Medicina interna Chirurgia	Innere Medizin Chirurgie Neurorehabilita- tion  Medicina interna Chirurgia Neurorehabilita- zione	Innere Medizin Chirurgie  Medicina interna Chirurgia	Gesundheits- sprengel Gries - Quirein Gesundheits- sprengel Meran Pneumologie (betrieblicher Dienst)  Distretto sanitario Gries – San Quirino Distretto sanitario di Merano Pneumologia (servizio aziendale)
Elocta	Efmoroctocog efmoroctocog	Behandlung und Prophylaxe von Blutungen bei Patienten mit Hämophilie A (angeborener Faktor-VIII-Mangel)  Trattamento e profilassi di episodi emorragici in pazienti con emofilia A (deficit congenito di fattore VIII)	Pädiatrie Hämatologie  Pediatria Ematologia							
Empliciti	Elotuzumab elotuzumab	Empliciti ist in Kombination mit Lenalidomid und Dexamethason zur Behandlung des Multiplen Myeloms bei Erwachsenen indiziert, welche mindestens eine vorangegangene Therapie erhalten haben.  Empliciti è indicato in combinazione con lenalidomide e desametasone per il trattamento del mieloma multiplo in pazienti adulti che hanno ricevuto almeno una linea di terapia precedente	Hämatologie  Ematologia	Internistisches Day- Hospital  Day- Hospital internistico	Internistisches Day- Hospital  Day- Hospital internistico	Onkologisches Day- Hospital  Day- Hospital oncologico				
Entresto	Sacubitril/Valsar- tan sacubitril/valsart- an	Entresto wird bei erwachsenen Patienten zur Behandlung einer symptomatischen, chronischen Herzinsuffizienz mit reduzierter Ejektionsfraktion.  Entresto è indicato in pazienti adulti per il trattamento dell'insufficienza cardiaca sintomatica cronica con ridotta frazione di eiezione.	Kardiologie Innere Medizin Geriatrie  Cardiologia Medicina interna Geriatria	Kardiologie Innere Medizin Geriatrie  Cardiologia Medicina interna Geriatria	Innere Medizin  Medicina interna	Innere Medizin  Medicina interna	Innere Medizin  Medicina interna	Innere Medizin  Medicina interna	Innere Medizin  Medicina interna	Gesundheits- sprengel Gries – Quirein  Distretto sanitario Gries – San Quirino
Entyvio	Vedolizumab vedolizumab	ENTYVIO ist indiziert für die Behandlung von erwachsenen Patienten mit mittelschwerem bis schwerem aktiven Morbus Crohn, die entweder auf konventionelle Therapie oder einen der Tumornekrosefaktor-alpha (TNF $\alpha$ )-Antagonisten unzureichend angesprochen haben, nicht mehr darauf ansprechen oder eine Unverträglichkeit gegen eine entsprechende Behandlung aufweisen.  ENTYVIO è indicato per il trattamento di pazienti adulti con malattia di Crohn attiva da moderata a grave, che hanno manifestato una risposta inadeguata, hanno perso la risposta o sono risultati intolleranti alla terapia convenzionale o alla somministrazione di un antagonista del fattore di necrosi tumorale alfa (TNF $\alpha$ ).	Gastroenterologie  Gastroenterologia	Innere Medizin  Medicina interna	Innere Medizin  Medicina interna	Innere Medizin  Medicina interna				
Eperzan	Albiglutid albiglutide	Eperzan ist bei erwachsenen Patienten mit Typ 2 Diabetes zur Verbesserung der Blutzuckereinstellung indiziert als: - Monotherapie: Wenn Diät und Bewegung allein zur Blutzuckereinstellung nicht ausreichen bei Patienten, für die die Anwendung von Metformin aufgrund von Kontraindikationen oder Unverträglichkeit als ungeeignet angesehen wird. - Kombinationstherapie: In Kombination mit anderen blutzuckersenkenden	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>Arzneimitteln einschließlich Basalinsulin, wenn diese zusammen mit Diät und Bewegung den Blutzucker nicht ausreichend senken.</p> <p>Eperzan è indicato per il trattamento del diabete mellito di tipo 2 negli adulti per migliorare il controllo glicemico in:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- Monoterapia: Quando la dieta e l'esercizio fisico da soli non forniscono un adeguato controllo della glicemia nei pazienti per i quali l'uso di metformina è considerato inappropriato per controindicazioni o intolleranza.</li> <li>- Terapia di associazione: In associazione con altri prodotti ipoglicemizzanti, tra cui l'insulina basale, quando questi, insieme con la dieta e l'esercizio fisico, non forniscono un adeguato controllo glicemico</li> </ul>								
Equasym	Methylphenidat metilfenidato	<p>Methylphenidat ist im Rahmen einer therapeutischen Gesamtstrategie zur Behandlung von Aufmerksamkeitsdefizit-Hyperaktivitäts- Störungen (ADHS) bei Kindern ab einem Alter von 6 Jahren indiziert, wenn sich andere therapeutische Maßnahmen allein als unzureichend erwiesen haben. Die Behandlung muss unter Aufsicht eines Spezialisten für Verhaltensstörungen bei Kindern durchgeführt werden. Die Diagnose sollte anhand der DSM-IV Kriterien oder gemäß den ICD-10-Richtlinien gestellt werden und auf einer vollständigen Anamnese und Untersuchung des Patienten basieren. Die Diagnose darf sich nicht allein auf das Vorhandensein eines oder mehrerer Symptome stützen.</p> <p>Die spezifische Ätiologie dieses Syndroms ist unbekannt. Ein spezifischer, diagnostischer Test existiert nicht. Eine adäquate Diagnose erfordert die Berücksichtigung medizinischer und spezieller psychologischer, pädagogischer Quellen und des sozialen Umfeldes. Eine therapeutische Gesamtstrategie umfasst in der Regel sowohl psychologische, pädagogische, soziale als auch pharmakotherapeutische Maßnahmen und zielt auf eine Stabilisierung von Kindern mit einem Verhaltenssyndrom ab, das durch folgende Symptome charakterisiert sein kann: chronisch kurze Aufmerksamkeitsspanne in der Anamnese, Ablenkbarkeit, emotionale Labilität, Impulsivität, mäßige bis starke Hyperaktivität, geringfügige neurologische Anzeichen und abnormales EEG. Die Lernfähigkeit kann unter Umständen beeinträchtigt sein. Eine Behandlung mit Methylphenidat ist nicht bei allen Kindern mit ADHS indiziert, und der Entscheidung zur Anwendung dieses Arzneimittels muss eine sehr sorgfältige Einschätzung der Schwere und Dauer der Symptome des Kindes in Bezug auf sein Alter vorausgehen. Eine entsprechende pädagogische Einstufung ist essentiell und psychosoziale Maßnahmen sind im Allgemeinen notwendig. Wenn sich andere therapeutische Maßnahmen allein als unzureichend erwiesen haben, muss die Entscheidung, ein Stimulanz zu verordnen, auf Basis einer strengen Einschätzung der Schwere der Symptome des Kindes beruhen. Die Anwendung von Methylphenidat sollte immer in Übereinstimmung mit der zugelassenen Indikation und den Verschreibungs-/Diagnose-Leitlinien erfolgen.</p> <p>Il metilfenidato e' indicato come parte di un programma globale di trattamento del disturbo da deficit dell'attenzione e 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</p>	Psychiatrie Psichiatria	Psychiatrie Psichiatria	Psychiatrie Psichiatria	Psychiatrie Psichiatria			<p>Landesweiter Dienst für Kinder- und Jugendpsychiatrie und -psychotherapie – Fachambulanz für psychosoziale Gesundheit – ADHS Zentren Bozen, Meran, Brixen</p> <p>Servizio provinciale di psichiatria e psicoterapia dell'età evolutiva e dell'adolescente – Ambulatorio di salute psicosociale – centri ADHD Bolzano, Merano, Bressanone</p>	

Name Arzneimittel Nome farmaco	Wirkstoff 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 Strukturen sanitarie ambulatoriali
		<p>caratterizzata da sintomi che possono includere una storia cronica di attenzione limitata nel tempo, tendenza alla distrazione, labilità emotiva, impulsività, iperattività di grado da moderato a severo, segni neurologici secondari ed EEG anormale. Possono esservi o meno disturbi dell'apprendimento. Il trattamento con metilfenidato non è indicato in tutti i bambini con questa sindrome e la decisione di utilizzare il medicinale si deve basare su una valutazione molto approfondita della gravità e della cronicità dei sintomi in relazione all'età del bambino. È essenziale un idoneo programma educativo, e di solito è necessario un intervento psico-sociale. Nei casi in cui le sole misure correttive si dimostrano insufficienti, la decisione di prescrivere uno stimolante si deve basare su una rigorosa valutazione della gravità dei sintomi 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.</p>								
Equasym 648	Methylphenidat metilfenidato	<p>Equasym ist indiziert zur Behandlung von Aufmerksamkeitsdefizit-Hyperaktivitäts- Störungen (ADHS) bei Erwachsenen, die bereits vor Vollendung des 18. Lebensjahrs mit diesen Arzneimittel pharmakologisch behandelt wurden</p> <p>Trattamento del disturbo da deficit dell'attenzione e iperattività (ADHD) negli adulti già in trattamento farmacologico prima del compimento del diciottesimo anno di età.</p>	<p>Psychiatrie Psichiatria</p>	<p>Psychiatrie Psichiatria</p>	<p>Psychiatrie Psichiatria</p>	<p>Psychiatrie Psichiatria</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>
Erbitux	Cetuximab cetuximab	<p>Erbitux ist indiziert zur Behandlung des metastasierenden, EGFR (epidermalen Wachstumsfaktor-Rezeptor) exprimierenden Kolorektalkarzinoms mit Wildtyp-K-Ras-Gen:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- in Kombination mit einer Chemotherapie,</li> <li>- als Monotherapie bei Patienten, bei denen die Therapie mit Oxaliplatin und Irinotecan versagt hat und die Irinotecan nicht vertragen.</li> </ul> <p>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.</p> <p>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):</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- in combinazione con chemioterapia;</li> </ul>	<p>Onkologie Oncologia</p>	<p>Internistisches Day- Hospital Day- Hospital internistico</p>	<p>Innere Medizin (medizinisches Day- Hospital) Medicina interna (Day-Hospital medico)</p>	<p>Innere Medizin (medizinisches Day- Hospital) Medicina interna (Day-Hospital medico)</p>	<p>Innere Medizin (medizinisches Day- Hospital) Medicina interna (Day-Hospital medico)</p>	<p>Innere Medizin (medizinisches Day- Hospital) Medicina interna (Day-Hospital medico)</p>	<p>Innere Medizin (medizinisches Day- Hospital) 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 Gesundheitsein- richtungen Strutture sanitarie ambulatoriali
		- 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.								
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 Onkologisches Day hospital  Dermatologia Day hospital oncologico				
Esbriet	Pirfenidon pirfenidone	Esbriet wird zur Behandlung von leichter bis mittelschwerer idiopathischer pulmonaler Fibrose (IPF) bei Erwachsenen angewendet.  Esbriet è indicato negli adulti per il trattamento di fibrosi polmonare idiopatica (Idiopathic Pulmonary Fibrosis - IPF) da lieve a moderata.	Pneumologie Pneumologia							Pneumologie (betrieblicher Dienst)  Pneumologia (aziendale)
Eucreas	Vildagliptin Metformin  vildagliptin metformina	Eucreas ist für die Behandlung des Typ-2-Diabetes-mellitus indiziert in Kombination mit einem Sulfonylharnstoff (d. h. Dreifachkombinationstherapie) zusätzlich zu Diät und Bewegung bei erwachsenen Patienten, die mit Metformin und einem Sulfonylharnstoff nicht ausreichend eingestellt werden können.  Eucreas ist als Dreifachkombinationstherapie mit Insulin zusätzlich zu Diät und Bewegung indiziert, um die glykämische Kontrolle bei erwachsenen Patienten zu verbessern, wenn eine stabile Insulindosis und Metformin allein zu keiner adäquaten glykämischen Kontrolle führen.  Eucreas è indicato nel trattamento del diabete mellito di tipo 2 in combinazione con una sulfonilurea (triplice terapia di associazione) come terapia aggiuntiva alla dieta ed all'esercizio fisico in pazienti adulti non adeguatamente controllati con metformina ed una sulfonilurea.  Eucreas è indicato per la triplice terapia di associazione con insulina come terapia aggiuntiva alla dieta e all'esercizio fisico per migliorare il controllo glicemico in pazienti adulti per i quali l'insulina a dose stabile e metformina da sole non forniscono un controllo glicemico adeguato.	Innere Medizin Medicina interna	Innere Medizin Medicina interna	Innere Medizin Medicina interna	Innere Medizin Medicina interna	Innere Medizin Medicina interna	Innere Medizin Medicina interna	Innere Medizin Medicina interna	
Eylea	Aflibercept aflibercept	Eylea wird angewendet bei Erwachsenen zur Behandlung der neovaskulären (feuchten) altersabhängigen Makuladegeneration (AMD).	Augenheilkunde Oculistica	Augenheilkunde Oculistica		Augenheilkunde Oculistica				

Name Arzneimittel Nome farmaco	Wirkstoff Principio attivo	Indikation Indicazione	KH Bozen Ospedale di Bolzano	KH Meran Ospedale di Merano	KH Brixen Ospedale di Bressanone	KH Bruneck Ospedale di Brunico	KH Schlanders Ospedale di Silandro	KH Sterzing Ospedale di Vipiteno	KH Innichen Ospedale di San Candido	Ambulante Gesundheitsein- richtungen Strutture sanitarie ambulatoriali
		Eylea è indicato per il trattamento negli adulti di degenerazione maculare neovascolare correlata all'età (AMD essudativa).								
Eylea	Aflibercept aflibercept	Eylea wird angewendet bei Erwachsenen zur Behandlung einer Visusbeeinträchtigung aufgrund eines Makulaödems infolge eines retinalen Venenverschlusses (RVV) (Venenastverschluss (VAV) oder Zentralvenenverschluss (ZVV)).  Eylea è indicato per il trattamento negli adulti della compromissione della vista dovuta a edema maculare secondario a occlusione venosa retinica (RVO di branca o RVO centrale).	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				
Eylea	Aflibercept aflibercept	Eylea wird angewendet bei Erwachsenen zur Behandlung einer Visusbeeinträchtigung aufgrund einer myopen choroidalen Neovaskularisation (mCNV).  Eylea è indicato per il trattamento negli adulti di compromissione della vista dovuta a neovascolarizzazione coroideale miopica (Choroidal NeoVascularisation, CNV miopica)	Augenheilkunde Oculistica	Augenheilkunde Oculistica		Augenheilkunde Oculistica				
Farydak	Panobinostat panobinostat	Farydak ist in Kombination mit Bortezomib und Dexamethason indiziert für die Behandlung erwachsener Patienten mit rezidiviertem und/oder refraktärem Multiplen Myelom, die mindestens zwei vorausgegangene Therapien, darunter Bortezomib und eine immunmodulatorische Substanz, erhalten haben.  Farydak, in combinazione con bortezomib e desametasone, è indicato per il trattamento di pazienti adulti con mieloma multiplo recidivato e/o refrattario che hanno ricevuto almeno due precedenti regimi terapeutici comprendenti bortezomib e un agente immunomodulante.	Hämatologie Ematologia	Internistisches Day- Hospital  Day- Hospital internistico						
<b>Fasenra</b>	Benralizumab benralizumab	Fasenra ist angezeigt als Add-on-Erhaltungstherapie bei erwachsenen Patienten mit schwerem eosinophilem Asthma, das trotz hochdosierter inhalativer Kortikosteroide plus lang wirksamer Beta-Agonisten unzureichend kontrolliert ist.  Fasenra è indicato come terapia di mantenimento aggiuntiva in pazienti adulti con asma eosinofilo severo non adeguatamente controllato malgrado l'impiego di corticosteroidi per via inalatoria a dosi elevate e $\beta$ -agonisti a lunga durata d'azione.	Pneumologie Pneumologia							Betrieblicher Dienst Pneumologie  Servizio aziendale di pneumologia
Firmagon	Degarelix degarelix	FIRMAGON ist ein Gonadotropin-Releasing-Hormon-(GnRH)-Antagonist zur Behandlung von erwachsenen männlichen Patienten mit fortgeschrittenem hormonabhängigen Prostatakarzinom.  FIRMAGON è un antagonista dell'ormone di rilascio delle gonadotropine (GnRH) indicato per il trattamento di pazienti maschi adulti con tumore della prostata ormono-dipendente in stadio avanzato.	Onkologie Urologie  Oncologia Urologia	Internistisches Day- Hospital Urologie  Day- Hospital internistico Urologia	Urologie  Urologia	Onkologische Tagesklinik  Day hospital oncologico				
Forxiga	Dapagliflozin dapagliflozin	Forxiga ist bei erwachsenen Patienten im Alter von 18 Jahren und älter mit Typ-2-Diabetes mellitus zur Verbesserung der Blutzuckerkontrolle indiziert als: Monotherapie - Wenn Diät und Bewegung allein den Blutzucker nicht ausreichend kontrollieren bei Patienten, bei denen die Anwendung von Metformin aufgrund einer Unverträglichkeit als ungeeignet erachtet wird. Add-on-Kombinationstherapie - In Kombination mit anderen Blutzucker-senkenden Arzneimitteln einschließlich Insulin, wenn diese den Blutzucker, zusammen mit einer Diät	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 Bolzano	KH Meran Ospedale Merano	KH Brixen Ospedale Bressanone	KH Bruneck Ospedale Brunico	KH Schlanders Ospedale di Silandro	KH Sterzing Ospedale di Vipiteno	KH Innichen Ospedale di San Candido	Ambulante Gesundheitsein- richtungen Strutture sanitarie ambulatoriali
		<p>und Bewegung, nicht ausreichend kontrollieren</p> <p>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.</p>								
Fycompa	Perampanel perampanel	<p>Fycompa ist angezeigt als Zusatztherapie bei fokalen Anfällen mit oder ohne sekundäre Generalisierung bei Erwachsenen und Jugendlichen ab 12 Jahren mit Epilepsie.</p> <p>Fycompa è indicato per il trattamento aggiuntivo di crisi epilettiche parziali, con o senza generalizzazione secondaria, in pazienti adulti e adolescenti dai 12 anni di età affetti da epilessia.</p>	Neurologie Pädiatrie  Neurologia Pediatria	Neurologie  Neurologia		Neurologie  Neurologia				
Fycompa	Perampanel perampanel	<p>Fycompa ist wird angewendet als Zusatztherapie bei primär generalisierten tonisch-klonischen Anfällen bei Erwachsenen und Jugendlichen ab 12 Jahren mit idiopathischer generalisierter Epilepsie.</p> <p>Fycompa è indicato per il trattamento aggiuntivo di crisi tonico-cloniche generalizzate primarie, in pazienti adulti e adolescenti dai 12 anni di età affetti da epilessia generalizzata idiopatica.</p>	Neurologie Pädiatrie  Neurologia Pediatria	Neurologie  Neurologia		Neurologie  Neurologia				
Galvus	Vildagliptin vildagliptin	<p>Galvus ist angezeigt zur Behandlung von Diabetes mellitus Typ 2:            Als Monotherapie            - bei Patienten, die durch Diät und Bewegung allein nicht ausreichend therapiert sind und für die Metformin aufgrund von Gegenanzeigen oder Unverträglichkeiten nicht geeignet ist.            In einer oralen Zweifach-Kombinationstherapie mit            - Metformin bei Patienten, deren Blutzucker trotz Monotherapie mit maximal verträglichen Dosen von Metformin unzureichend eingestellt ist,            - einem Sulfonylharnstoff bei Patienten, deren Blutzucker trotz Monotherapie mit maximal verträglichen Dosen eines Sulfonylharnstoffs unzureichend eingestellt ist und bei denen Metformin wegen Kontraindikationen oder Unverträglichkeit ungeeignet ist,            - einem Thiazolidindion bei Patienten mit ungenügender Blutzuckereinstellung, für die die Anwendung eines Thiazolidindions geeignet ist.            In einer oralen Dreifach-Kombinationstherapie mit            - einem Sulfonylharnstoff und Metformin, wenn Diät und Bewegung zusätzlich zu einer Zweifachtherapie mit diesen Arzneimitteln zu keiner adäquaten glykämischen Kontrolle führen.            Vildagliptin ist auch für die Anwendung in Kombination mit Insulin indiziert (mit oder ohne Metformin), wenn Diät und Bewegung zusätzlich zu einer stabilen Insulindosis zu keiner adäquaten glykämischen Kontrolle führen.</p> <p>Galvus è indicato nel trattamento del diabete mellito di tipo 2:            In monoterapia            - in pazienti non adeguatamente controllati solo dalla dieta e dall'esercizio fisico e per i quali la terapia con metformina è inappropriata a causa di controindicazioni o intolleranza.            In duplice terapia orale in associazione a:            - metformina, in pazienti con insufficiente controllo glicemico nonostante la somministrazione della dose massima tollerata di metformina in monoterapia,            - una sulfanilurea, in pazienti con insufficiente controllo glicemico nonostante</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 Gesundheitsein- richtungen Strutture sanitarie ambulatoriali
		<p>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,</p> <p>- un tiazolidinedione, in pazienti con insuffiziente controllo glicemico e per i quali è appropriato l'uso di un tiazolidinedione.</p> <p>In triplice terapia orale in associazione a:</p> <p>- 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> <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>								
Gamten	<p>Normales Immunglobulin vom Menschen</p> <p>Immunglobulin a umana normale</p>	<p>Chronisch inflammatorische demyelinisierende Polyneuropathie (CIDP). Es liegen nur begrenzte Erfahrungen über die Anwendung intravenöser Immunglobuline bei Kindern mit CIDP vor.</p> <p>Polineuropatia demielinizante infiammatoria cronica (CIDP). Esistono solo esperienze limitate sull'uso delle immunoglobuline endovenose nei bambini con CIDP.</p>	<p>Neurologie Pädiatrie</p> <p>Neurologia Pediatria</p>							
Gazyvaro	<p>Obinutuzumab</p> <p>obinutuzumab</p>	<p>Chronische lymphatische Leukämie (CLL): Gazyvaro in Kombination mit Chlorambucil wird bei erwachsenen Patienten mit nicht vorbehandelter chronischer lymphatischer Leukämie (CLL) angewendet, die aufgrund von Begleiterkrankungen für eine Therapie mit einer vollständigen Dosis von Fludarabin nicht geeignet sind.</p> <p>Leucemia linfatica cronica (LLC): Gazyvaro in associazione a clorambucile è indicato nel trattamento di pazienti adulti affetti da leucemia linfatica cronica (LLC) non pretrattata e con comorbidità che li rendono non idonei a una terapia a base di fludarabina a dose piena.</p>	<p>Hämatologie Ematologia</p>	<p>Internistische Tagesklinik</p> <p>Day-Hospital internistico</p>						
<b>Gazyvaro</b>	<p>Obinutuzumab</p> <p>obinutuzumab</p>	<p>Follikuläres Lymphom (FL) Gazyvaro in Kombination mit Bendamustin, gefolgt von einer Gazyvaro Erhaltungstherapie, wird angewendet bei Patienten mit follikulärem Lymphom (FL), die auf eine Behandlung mit Rituximab oder einem Rituximab-haltigen Regime nicht angesprochen haben oder während bzw. bis zu 6 Monate nach der Behandlung progredient wurden.</p> <p>Gazyvaro in Kombination mit Chemotherapie, gefolgt von einer Gazyvaro Erhaltungstherapie bei Patienten mit einem Therapieansprechen wird angewendet bei Patienten mit nicht vorbehandeltem fortgeschrittenem FL.</p> <p>Linfoma follicolare (LF) Gazyvaro in associazione a bendamustina, seguito da Gazyvaro in mantenimento è indicato nel trattamento di pazienti con linfoma follicolare (LF) che non rispondono o che hanno avuto progressione di malattia durante o fino a 6 mesi dopo il trattamento con rituximab o un regime contenente rituximab.</p> <p>Gazyvaro in associazione a chemioterapia, seguito da Gazyvaro come terapia di mantenimento nei soggetti che ottengono una risposta, è indicato per il trattamento di pazienti con linfoma follicolare avanzato non pretrattato.</p>	<p>Hämatologie Ematologia</p>	<p>Internistisches Day- Hospital</p> <p>Day-Hospital internistico</p>						
Gilenya	<p>Fingolimod</p> <p>fingolimod</p>	<p>Gilenya ist als krankheitsmodifizierende Monotherapie von hochaktiver schubförmig-remittierend verlaufender Multipler Sklerose bei folgenden Gruppen erwachsener Patienten angezeigt:</p> <p>- Patienten mit hoher Krankheitsaktivität trotz Behandlung mit mindestens einer krankheitsmodifizierenden Therapie.</p> <p>Dabei kann es sich um Patienten handeln, die nicht auf einen vollständigen und angemessenen (normalerweise mindestens ein Jahr andauernden)</p>	<p>Neurologie Neurologia</p>	<p>Neurologie Neurologia</p>		<p>Neurologie Neurologia</p>				

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 di Silandro	KH Sterzing Ospedale di Vipiteno	KH Innichen Ospedale di San Candido	Ambulante Gesundheitsein- richtungen Strutture sanitarie ambulatoriali
		<p>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"> <li>- Patienten mit rasch fortschreitender schwerer schubförmig-remittierend verlaufender Multipler Sklerose, definiert durch zwei oder mehr Schübe mit Behinderungsprogression in einem Jahr, und mit einer oder mehr Gadolinium anreichernden Läsionen im MRT des Gehirns oder mit einer signifikanten Erhöhung der T2-Läsionen im Vergleich zu einer kürzlich durchgeführten MRT.</li> </ul> <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"> <li>- Pazienti con un'elevata attività di malattia nonostante il trattamento con almeno una terapia disease modifying.</li> </ul> <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"> <li>- 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.</li> </ul>								
Giotrif	Afatinib afatinib	<p>GIOTRIF als Monotherapie wird angewendet zur Behandlung von EGFR-TKI-naiven erwachsenen Patienten mit lokal fortgeschrittenem und/oder metastasiertem nicht-kleinzelligem 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 (medizinisches Day- Hospital)  Medicina interna (Day- Hospital medico)	Innere Medizin (medizinisches Day- Hospital)  Medicina interna (Day- Hospital medico)	Innere Medizin (medizinische s Day- Hospital)	Innere Medizin (medizinische s Day- Hospital)	Innere Medizin (medizinische s Day- Hospital)	
Glivec	Imatinib imatinib	<p>Glivec ist angezeigt zur Behandlung c-Kit-(CD 117)-positiver nicht resezierbarer und/oder metastasierter maligner gastrointestinaler Stromatumoren (GIST) bei Erwachsenen und zur adjuvanten Behandlung Erwachsener mit signifikantem Risiko eines Rezidivs nach Resektion c-Kit-(CD117)-positiver GIST.</p> <p>Glivec è indicato per il trattamento di pazienti adulti con tumori stromali del tratto gastro-intestinale (GIST) maligni non operabili e /o metastatici, positivi al Kit (CD 117) e per il trattamento adiuvante di pazienti adulti con significativo rischio di recidiva dopo resezione di GIST positivi al Kit (CD 117)</p>	Onkologie Oncologia	Internistisches Day- Hospital  Day- Hospital internistico	Innere Medizin (medizinisches Day- Hospital)  Medicina interna (Day- Hospital medico)	Innere Medizin (medizinisches Day- Hospital)  Medicina interna (Day- Hospital medico)	Innere Medizin (medizinische s Day- Hospital)	Innere Medizin (medizinische s Day- Hospital)	Innere Medizin (medizinische s Day- Hospital)	
Granupas	Aminosalicylsä	Granupas wird als Teil eines angemessenen Kombinationsregimes zur	Infektionskrankh							

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
	ure  Acido aminosalicilico	Behandlung multiresistenter Tuberkulose bei Erwachsenen und pädiatrischen Patienten ab einem Alter von 28 Tagen angewendet, wenn ein wirksames Behandlungsregime aufgrund von Resistenz oder Verträglichkeit nicht anders zusammengesetzt sein kann.  Granupas è indicato nell'ambito di un appropriato regime in associazione per la tubercolosi multifarmacoresistente, in pazienti adulti e pediatrici dai ventotto giorni di età, quando un regime di trattamento efficace alternativo non può essere istituito per motivi di resistenza o tollerabilità'.	eiten  Malattie infettive							
Grazax	Gräserpollen – Phleum pratense  Polline graminacee – Phleum pratense	Modifizierende Therapie des Verlaufs der Gräserpollen-induzierten Rhinitis und Konjunktivitis mit klinisch relevanten Symptomen, die durch positive Hauttests (Pricktest) und/oder spezifischen IgE-Test auf Gräserpollen bei Erwachsenen und Kindern (ab fünf Jahren), die auf eine symptomatische Therapie nicht ansprechen, bestätigt wurde.  Trattamento modificante il decorso della malattia delle riniti e delle congiuntiviti causate da polline di graminacee con sintomatologia clinicamente rilevante confermata da test cutanei positivi (skin prick test) e/o dal titolo positivo delle IgE specifiche per il polline di graminacee in adulti e bambini (5 anni o più) che non rispondono alla terapia sintomatica.	Pädiatrie Dermatologie Pneumologie  Pediatria Dermatologia Pneumologia	Pädiatrie Dermatologie  Pediatria Dermatologia	Pädiatrie  Pediatria	Pädiatrie Dermatologie  Pediatria Dermatologia		Pädiatrie  Pediatria		Pneumologie (betrieblicher Dienst)  Pneumologia (aziendale)
Halaven	Eribulin  eribulina	HALAVEN wird angewendet zur Behandlung von erwachsenen Patienten mit nicht resezierbarem Liposarkom, die wegen einer fortgeschrittenen oder metastasierten Tumorerkrankung eine Vorbehandlung mit einer Anthrazyklin enthaltenden Therapie (sofern sie geeignet war) erhalten haben.  HALAVEN è indicato per il trattamento di pazienti adulti con liposarcoma inoperabile, sottoposti a precedente terapia contenente antracicline (eccetto se non idonei) per malattia avanzata o metastatica.	Onkologie  Oncologia							
Hemangirol	Propranolol  propranololo	HEMANGIOL ist zur Behandlung proliferativer infantiler Hämangiome, die eine systemische Therapie erfordern, angezeigt: - Lebensbedrohendes oder funktionsbeeinträchtigendes Hämangiom - Ulzeriertes Hämangiom, das Schmerzen verursacht und/ oder nicht auf einfache Wundpflegemaßnahmen anspricht - Hämangiom, bei dem die Gefahr von bleibenden Narben oder Entstellung besteht Die Therapie wird bei Säuglingen zwischen 5 Wochen und 5 Monaten begonnen.  HEMANGIOL è indicato nel trattamento di emangiomi infantili in fase proliferativa che richiedono una terapia sistemica: - Emangiomi che costituiscono una minaccia per la vita o per le funzioni, - Emangiomi ulcerati accompagnati da dolore e/o non rispondenti ai normali interventi di medicazione, - Emangiomi a rischio di cicatrici o deformazioni permanenti. Il trattamento deve essere iniziato in bambini di età compresa tra 5 settimane e 5 mesi.	Pädiatrie Dermatologie  Pediatria Dermatologia		Pädiatrie  Pediatria					
Hemlibra	Emicizumab  emicizumab	Hemlibra wird angewendet als Routineprophylaxe von Blutungsereignissen bei Patienten mit Hämophilie A und Faktor VIII-Hemmkörpern. Hemlibra kann bei allen Altersgruppen angewendet werden.  Hemlibra è indicato per la profilassi di routine degli episodi emorragici in pazienti affetti da emofilia A con inibitori del fattore VIII. Hemlibra può essere usato in tutte le fasce d'età.	Pädiatrie Hämatologie  Pediatria Ematologia							
Herceptin	Trastuzumab  trastuzumab	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.	Onkologie  Oncologia	Internistisches Day- Hospital  Day- Hospital internistico	Innere Medizin (medizinisches Day- Hospital)  Medicina	Innere Medizin (medizinisches Day- Hospital)  Medicina interna	Innere Medizin (medizinisches Day- Hospital)  Medicina	Innere Medizin (medizinisches Day- Hospital)  Medicina	Innere Medizin (medizinisches Day- Hospital)  Medicina	

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>Herceptin ist nur bei Patienten mit metastasiertem Magenkarzinom anzuwenden, deren Tumore eine HER2-Überexpression, definiert durch ein IHC2+ und ein bestätigendes SISH- oder FISH-Ergebnis, oder durch ein IHC3+ Ergebnis, aufweisen. Hierfür sollten genaue und validierte Untersuchungsmethoden angewendet werden.</p> <p>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 malattia metastatica.</p> <p>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.</p>			interna (Day-Hospital medico)	(Day-Hospital medico)	interna (Day-Hospital medico)	interna (Day-Hospital medico)	interna (Day-Hospital medico)	
Ibrance	Palbociclib palbociclib	<p>IBRANCE ist angezeigt zur Behandlung von Hormonrezeptor (HR)-positiven, humanen epidermalen Wachstumsfaktor-Rezeptor-2 (HER2)-negativen lokal fortgeschrittenen oder metastasierten Brustkrebs:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- in Kombination mit einem Aromatasehemmer</li> <li>- in Kombination mit Fulvestrant bei Frauen, die zuvor eine endokrine Therapie erhielten</li> </ul> <p>Bei prä- oder perimenopausalen Frauen sollte die endokrine Therapie mit einem LHRH-Agonisten (LHRH = Luteinizing Hormone-Releasing Hormone) kombiniert werden.</p> <p>IBRANCE è indicato per il trattamento del carcinoma mammario localmente avanzato o metastatico positivo ai recettori ormonali (HR) e negativo al recettore del fattore di crescita epidermico umano 2 (HER2):</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- in associazione ad un inibitore dell'aromatasi;</li> <li>- in associazione a fulvestrant in donne che hanno ricevuto una terapia endocrina precedente</li> </ul> <p>In donne in pre- o perimenopausa, la terapia endocrina deve essere associata ad un agonista dell'ormone di rilascio dell'ormone luteinizzante (LHRH).</p>	Onkologie Oncologia	Internistische Tagesklinik  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  Medicina interna	Innere Medizin  Medicina interna	Innere Medizin  Medicina interna	
Icandra	Vildagliptin Metformin  Vildagliptin metformina	<p>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.</p> <p>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.</p> <p>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.</p> <p>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.</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	
Iclusig	Ponatinib ponatinib	<p>Iclusig ist indiziert bei erwachsenen Patienten mit</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>• 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</li> </ul>	Hämatologie  Ematologia	Internistische Tagesklinik  Day-Hospital internistico	Innere Medizin (medizinisches Day- Hospital)  Medicina	Innere Medizin (medizinisches Day- Hospital)  Medicina				

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>klinisch nicht geeignet ist, oder bei denen eine T315I-Mutation vorliegt.</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>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.</li> </ul> <p>Iclusig è indicato in pazienti adulti affetti da:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>leucemia mieloide cronica in fase cronica, accelerata o blastica resistenti o intolleranti a dasatinib o nilotinib e per i quali il successivo trattamento con imatinib non è clinicamente appropriato, oppure in pazienti nei quali è stata identificata la mutazione T315I</li> <li>leucemia linfoblastica acuta con cromosoma Philadelphia positivo (LLA Ph+) resistenti o intolleranti a dasatinib e per i quali il successivo trattamento con imatinib non è clinicamente appropriato, oppure in pazienti nei quali è stata identificata la mutazione T315I.</li> </ul>			interna (Day-Hospital medico)	interna (Day-Hospital medico)				
Ig Vena	<p>Normales Immunglobulin vom Menschen</p> <p>Immunglobulina umana normale</p>	<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>	<p>Neurologie Pädiatrie</p> <p>Neurologia Pediatria</p>	<p>Neurologie</p> <p>Neurologia</p>		<p>Neurologie</p> <p>Neurologia</p>		<p>Pädiatrie Neurorehabilitation</p> <p>Pediatria Neuroriabilitazione</p>		
Ilaris	Canakinumab canakinumab	<p><u>Periodische Fiebersyndrome</u> Ilaris wird bei Erwachsenen, Jugendlichen und Kindern ab 2 Jahren für die Behandlung der folgenden autoinflammatorischen periodischen Fiebersyndrome angewendet: <i>Tumor-Nekrose-Faktor-Rezeptor-assoziiertes periodisches Syndrom (TRAPS)</i> Ilaris wird für die Behandlung des Tumor-Nekrose-Faktor-(TNF-)Rezeptor-assoziierten periodischen Syndroms (TRAPS) angewendet. <i>Hyperimmunoglobulin-D-Syndrom (HIDS)/Mevalonatkinase-Defizienz (MKD)</i> Ilaris wird für die Behandlung des Hyperimmunoglobulin-D-Syndroms (HIDS)/der Mevalonatkinase-Defizienz (MKD) angewendet. <i>Familiäres Mittelmeerfieber (FMF)</i> Ilaris wird für die Behandlung des familiären Mittelmeerfiebers (FMF) angewendet. Ilaris sollte gegebenenfalls in Kombination mit Colchicin verabreicht werden.</p> <p><u>Syndromi da febbre periodica</u> Ilaris è indicato per il trattamento delle seguenti sindromi da febbre periodica autoinflammatoria in adulti, adolescenti e bambini a partire dai 2 anni di età: <i>Sindrome periodica associata al recettore del fattore di necrosi tumorale (TRAPS)</i> Ilaris è indicato per il trattamento della sindrome periodica associata al recettore del fattore di necrosi tumorale (TNF) (TRAPS). <i>Sindrome da iperimmunoglobulinemia D (HIDS)/deficit di mevalonato chinasi (MKD)</i> Ilaris è indicato per il trattamento della sindrome da iperimmunoglobulinemia D (HIDS)/deficit di mevalonato chinasi (MKD). <i>Febbre mediterranea familiare (FMF)</i> Ilaris è indicato per il trattamento della febbre mediterranea familiare (FMF). Ilaris deve essere somministrato in combinazione con colchicina, se appropriato.</p>	<p>Pädiatrie Innere Medizin</p> <p>Pediatria Medicina interna</p>							
Ilaris	Canakinumab canakinumab	<p><u>Still-Syndrom</u> Ilaris wird für die Behandlung des aktiven Still-Syndroms einschließlich des adulten Still-Syndroms (adult-onset Still's disease; AOSD) und der</p>	<p>Innere Medizin Dermatologia</p>	<p>Innere Medizin Dermatologia</p>	<p>Innere Medizin Medicina</p>	<p>Innere Medizin Dermatologia Rheumatologie</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 Gesundheitsein- richtungen Strutture sanitarie ambulatoriali
		<p>systemischen juvenilen idiopathischen Arthritis (SJIA) bei Patienten ab 2 Jahren angewendet, die auf bisherige Therapien mit nicht-steroidalen Antirheumatika (NSAR) und systemischen Kortikosteroiden nur unzureichend angesprochen haben. Ilaris kann als Monotherapie oder in Kombination mit Methotrexat verabreicht werden.</p> <p><u>Malattia di Still</u> Ilaris è indicato per il trattamento della malattia di Still in fase attiva compresa la malattia di Still dell'adulto (AOSD) e dell'artrite idiopatica giovanile sistemica (SJIA) in pazienti a partire dai 2 anni di età che hanno risposto in modo non adeguato alla precedente terapia con farmaci anti infiammatori non steroidei (FANS) e corticosteroidi sistemici. Ilaris può essere somministrato come monoterapia o in associazione a metotressato.</p>	Medicina interna Dermatologia	Medicina interna Dermatologia	interna	Medicina interna Dermatologia Reumatologia				
Iluvien	Fluocinolonacet onid  Fluocinolone acetomide	<p>Behandlung von Sehstörungen in Verbindung mit chronischem diabetischem Makulaödem (DME), das auf verfügbare Therapien nur unzureichend anspricht.</p> <p>Trattamento della compromissione visiva associata all'edema maculare diabetico (DME) che non risponde in misura sufficiente alle altre terapie disponibili.</p>	Augenheilkunde  Oculistica	Augenheilkunde  Oculistica		Augenheilkunde  Oculistica				
Imbruvica	Ibrutinib  ibrutinib	<p>IMBRUVICA ist indiziert zur Behandlung erwachsener Patienten mit rezidiviertem oder refraktärem Mantelzell-Lymphom (MCL).</p> <p>IMBRUVICA ist indiziert zur Behandlung erwachsener Patienten mit chronischer lymphatischer Leukämie (CLL), die mindestens eine vorangehende Therapie erhalten haben, oder zur Erstlinien- Therapie bei Patienten mit einer 17p-Deletion oder einer TP53-Mutation, die für eine Chemo-Immuntherapie nicht geeignet sind.</p> <p>IMBRUVICA è indicato per il trattamento di pazienti adulti con linfoma mantellare (MCL) recidivato o refrattario.</p> <p>IMBRUVICA è indicato per il trattamento di pazienti adulti con leucemia linfocitica cronica (CLL) che hanno ricevuto almeno una precedente terapia, o in prima linea in presenza della delezione del 17p o la mutazione TP53 per i quali una chemio-immunoterapia non è appropriata.</p>	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)				
Imbruvica	Ibrutinib  ibrutinib	<p>Imbruvica als Einzelsubstanz ist indiziert zur Behandlung erwachsener Patienten mit Morbus Waldenström (MW), die mindestens eine vorangehende Therapie erhalten haben, oder zur Erstlinien-Therapie bei Patienten, die für eine Chemo-Immuntherapie nicht geeignet sind.</p> <p>Imbruvica in monoterapia è indicato per il trattamento di pazienti adulti con macroglobulinemia di Waldenström (WM) che hanno ricevuto almeno una precedente terapia, o in prima linea per i pazienti per i quali una chemio-immunoterapia non è appropriata.</p>	Hämatologie  Ematologia	Internistisches Day- Hospital  Day- Hospital internistico						
Imbruvica	Ibrutinib  ibrutinib	<p>Imbruvica als Einzelsubstanz ist indiziert zur Behandlung erwachsener Patienten mit nicht vorbehandelter chronischer lymphatischer Leukämie</p> <p>Imbruvica in monoterapia è indicato per il trattamento di pazienti adulti con leucemia linfocitica cronica (CLL) precedentemente non trattata</p>	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)				
Imnovid	Pomalidomid  pomalidomide	<p>Imnovid ist in Kombination mit Dexamethason indiziert für die Behandlung des rezidivierten und refraktären multiplen Myeloms bei erwachsenen Patienten, die mindestens zwei vorausgegangene Therapien, darunter Lenalidomid und Bortezomib, erhalten haben und unter der letzten Therapie eine Progression gezeigt haben.</p>	Hämatologie  Ematologia	Internistisches Day- Hospital  Day- Hospital internistico	Innere Medizin (medizinisches Day- Hospital)  Medicina	Innere Medizin (medizinisches Day- Hospital)  Medicina				

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
		Imnovid, in associazione con desametasone, è indicato nel trattamento di pazienti adulti con mieloma multiplo recidivato e refrattario, sottoposti ad almeno due precedenti terapie, comprendenti sia lenalidomide che bortezomib, e con dimostrata progressione della malattia durante l'ultima terapia.			interna (Day-Hospital medico)	interna (Day-Hospital medico)				
Imnovid 648	Pomalidomid pomalidomide	Behandlung der Leichtketten-Amyloidose (AL) bei Patienten, die bereits mit einer Bortezomib- oder Lenalidomid-basierten Therapie behandelt wurden.  Trattamento dell'amiloidosi a catene leggere (AL) in pazienti già trattati con terapia a base di bortezomib e di lenalidomide.	Pädiatrie  Pediatria							
Incresync	Alogliptinbenzoat + Pioglitazonhydrochlorid  Alogliptinbenzoat + pioglitazoncloridrato	Incresync 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.  Incresync è indicato come trattamento di seconda o terza linea in pazienti adulti di età pari o superiore a 18 anni affetti da diabete mellito di tipo 2: • come aggiunta alla dieta e all'esercizio fisico per migliorare il controllo glicemico nei pazienti adulti (in particolare i pazienti in sovrappeso) non adeguatamente controllati con il solo pioglitazone e per i quali metformina è inappropriata per controindicazioni o intolleranza. • in combinazione a metformina (cioè terapia di combinazione triplice) come aggiunta alla dieta e all'esercizio fisico per migliorare il controllo glicemico in pazienti adulti (in particolare i pazienti in sovrappeso) non adeguatamente controllati dalla dose massima tollerata di metformina e pioglitazone.	Innere Medizin  Medicina interna	Innere Medizin  Medicina interna	Innere Medizin  Medicina interna	Innere Medizin  Medicina interna	Innere Medizin  Medicina interna	Innere Medizin  Medicina interna	Innere Medizin  Medicina interna	
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)	
Invokana	Canagliflozin canagliflozin	Invokana wird angewendet bei Erwachsenen im Alter von 18 Jahren und älter mit Typ-2-Diabetes-mellitus zur Blutzuckerkontrolle als: Monotherapie - Bei Patienten, bei denen Diät und Bewegung allein den Blutzucker nicht ausreichend kontrollieren und eine Anwendung von Metformin aufgrund von Unverträglichkeit oder Gegenanzeigen als ungeeignet erachtet wird. Kombinationstherapie - Als Kombinationstherapie mit anderen Blutzucker-senkenden Arzneimitteln einschließlich Insulin, wenn diese den Blutzucker, zusammen mit Diät und Bewegung, nicht ausreichend kontrollieren.  Invokana è indicato nei pazienti adulti a partire da 18 anni di età con diabete mellito di tipo 2 per migliorare il controllo glicemico, come:	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>Monoterapia</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- 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.</li> </ul> <p>Terapia aggiuntiva</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- in associazione con altri ipoglicemizzanti, compresa l'insulina, quando questi, insieme alla dieta e all'esercizio fisico, non forniscono un adeguato controllo glicemico</li> </ul>								
Jakavi	Ruxolitinib ruxolitinib	<p>Polycythaemia vera (PV)</p> <p>Jakavi ist angezeigt für die Behandlung von Erwachsenen mit Polycythaemia vera, die resistent oder intolerant gegenüber Hydroxycarbamid sind.</p> <p>Policitemia vera (PV)</p> <p>Jakavi è indicato per il trattamento di pazienti adulti con policitemia vera che sono resistenti o intolleranti a idrossiurea.</p>	Hämatologie Ematologia	Internistische Tagesklinik Day-Hospital internistico						
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 è indicato per il trattamento della splenomegalia o dei sintomi correlati alla malattia in pazienti adulti con mielofibrosi primaria (nota anche come mielofibrosi idiopatica cronica), mielofibrosi post policitemia vera o mielofibrosi post trombocitemia essenziale.</p>	Hämatologie Ematologia	Internistische Tagesklinik Day-Hospital internistico						
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"> <li>- bei Patienten, die durch Diät und Bewegung allein nicht ausreichend therapiert sind und für die Metformin aufgrund von Gegenanzeigen oder Unverträglichkeiten nicht geeignet ist.</li> </ul> <p>In einer oralen Zweifach-Kombinationstherapie mit</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- Metformin bei Patienten, deren Blutzucker trotz Monotherapie mit maximal verträglichen Dosen von Metformin unzureichend eingestellt ist,</li> <li>- 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,</li> <li>- einem Thiazolidindion bei Patienten mit ungenügender Blutzuckereinstellung, für die die Anwendung eines Thiazolidindions geeignet ist.</li> </ul> <p>In einer oralen Dreifach-Kombinationstherapie mit</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- einem Sulfonylharnstoff und Metformin, wenn Diät und Bewegung zusätzlich zu einer Zweifachtherapie mit diesen Arzneimitteln zu keiner adäquaten glykämischen Kontrolle führen.</li> </ul> <p>Vildagliptin ist auch für die Anwendung in Kombination mit Insulin indiziert (mit oder ohne Metformin), wenn Diät und Bewegung zusätzlich zu einer stabilen Insulindosis zu keiner adäquaten glykämischen Kontrolle führen.</p> <p>Jalra è indicato nel trattamento del diabete mellito di tipo 2:</p> <p>In monoterapia</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- 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.</li> </ul> <p>In duplice terapia orale in associazione a:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- metformina, in pazienti con insufficiente controllo glicemico nonostante la somministrazione della dose massima tollerata di metformina in monoterapia,</li> <li>- 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</li> </ul>	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>intolleranza, - un tiazolidinedione, in pazienti con insuffiziente controllo glicemico e per i quali è appropriato l'uso di un tiazolidinedione. In triplice terapia orale in associazione a: - una sulfonilurea e metformina quando la dieta e l'esercizio fisico associati alla duplice terapia con questi medicinali non forniscono un controllo glicemico adeguato. Vildagliptin è indicato anche per l'uso in associazione con insulina (con o senza metformina) quando la dieta e l'esercizio fisico associati ad una dose stabile di insulina non forniscono un controllo glicemico adeguato.</p>								
Janumet	Sitagliptin + Metformin  sitagliptin + metformina	<p>Für erwachsene Patienten mit Typ-2-Diabetes mellitus: Janumet ist zusätzlich zu Diät und Bewegung zur Verbesserung der Blutzuckerkontrolle bei Patienten indiziert, bei denen eine Monotherapie mit Metformin in der höchsten vertragenen Dosis den Blutzucker nicht ausreichend senkt oder die bereits mit der Kombination von Sitagliptin und Metformin behandelt werden. 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. 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. 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: 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. 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. 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. Janumet è anche indicato come terapia aggiuntiva all'insulina (es., triplice terapia di associazione) in aggiunta alla dieta e all'esercizio fisico per migliorare il controllo glicemico nei pazienti quando un dosaggio stabile di insulina e metformina da solo non fornisce un adeguato controllo glicemico.</p>	Innere Medizin Medicina interna	Innere Medizin Medicina interna	Innere Medizin Medicina interna	Innere Medizin Medicina interna	Innere Medizin Medicina interna	Innere Medizin Medicina interna	Innere Medizin Medicina interna	
Januvia	Sitagliptin sitagliptin	<p>Bei erwachsenen Patienten mit Typ-2-Diabetes mellitus ist Januvia indiziert zur Verbesserung der Blutzuckerkontrolle: Als Monotherapie: - bei Patienten, bei denen Diät und Bewegung allein den Blutzucker nicht ausreichend senken und für die Metformin aufgrund von Gegenanzeigen oder Unverträglichkeit nicht geeignet ist. Als orale Zweifachtherapie in Kombination mit: - Metformin, wenn Diät und Bewegung plus eine Monotherapie mit Metformin den Blutzucker nicht ausreichend senken.</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 Gesundheitsein- richtungen Strutture sanitarie ambulatoriali
		<p>- 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.</p> <p>- einem Peroxisomal Proliferator activated Receptor gamma(PPAR<math>\gamma</math>)-Agonisten (d. h. einem Thiazolidindion), wenn die Anwendung eines PPAR<math>\gamma</math>-Agonisten angebracht ist und Diät und Bewegung plus Monotherapie mit einem PPAR<math>\gamma</math>-Agonisten den Blutzucker nicht ausreichend senken.</p> <p>Als orale Dreifachtherapie in Kombination mit:</p> <p>- einem Sulfonylharnstoff und Metformin, wenn Diät und Bewegung plus eine Zweifachtherapie mit diesen Arzneimitteln den Blutzucker nicht ausreichend senken.</p> <p>- einem PPAR<math>\gamma</math>-Agonisten und Metformin, wenn die Anwendung eines PPAR<math>\gamma</math>-Agonisten angebracht ist und Diät und Bewegung plus eine Zweifachtherapie mit diesen Arzneimitteln den Blutzucker nicht ausreichend senken.</p> <p>Januvia ist auch zusätzlich zu Insulin indiziert (mit oder ohne Metformin), wenn Diät und Bewegung sowie eine stabile Insulindosis den Blutzucker nicht ausreichend senken.</p> <p>Per pazienti adulti con diabete mellito di tipo 2, Januvia è indicato per migliorare il controllo glicemico:</p> <p>in onoterapia</p> <p>- 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> <p>In duplice terapia orale in associazione con</p> <p>- metformina quando dieta ed esercizio fisico più metformina da sola non forniscono un controllo adeguato della glicemia.</p> <p>- 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.</p> <p>- un agonista del recettore gamma attivato dal proliferatore del perossisoma (PPAR<math>\gamma</math>) (es., un tiazolidinedione) quando è appropriato l'uso di un agonista PPAR<math>\gamma</math> e quando dieta ed esercizio fisico più l'agonista PPAR<math>\gamma</math> da solo non forniscono un adeguato controllo della glicemia.</p> <p>In triplice terapia orale in associazione con</p> <p>- una sulfonilurea e metformina quando dieta ed esercizio fisico più la duplice terapia con questi medicinali non forniscono un controllo adeguato della glicemia.</p> <p>- un agonista PPAR<math>\gamma</math> e metformina quando è appropriato l'uso di un agonista PPAR<math>\gamma</math> e quando dieta ed esercizio fisico più la duplice terapia con questi medicinali non forniscono un controllo adeguato della glicemia.</p> <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>								
Jardiance	Empagliflozin empagliflozin	<p>Jardiance ist bei Erwachsenen mit Typ-2-Diabetes mellitus zur Verbesserung der Blutzuckerkontrolle angezeigt als:</p> <p>Monotherapie</p> <p>- Wenn Diät und Bewegung allein zur Blutzuckerkontrolle nicht ausreichen, bei Patienten, bei denen die Anwendung von Metformin aufgrund einer Unverträglichkeit als ungeeignet erachtet wird.</p> <p>Add-on-Kombinationstherapie</p> <p>- In Kombination mit anderen blutzuckersenkenden Arzneimitteln einschließlich Insulin, wenn diese zusammen mit Diät und Bewegung zur Blutzuckerkontrolle nicht ausreichen.</p>	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>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> <ul style="list-style-type: none"> <li>- 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.</li> </ul> <p>Terapia di associazione aggiuntiva</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- 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</li> </ul>								
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) <math>\geq</math> 2 wurden nicht untersucht.</p> <p>Javlor è indicato in monoterapia per il trattamento di pazienti adulti affetti da carcinoma a cellule 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) <math>\geq</math> 2.</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)	
Jentaduetto	Metformin und Linagliptin  metformina e linagliptin	<p>Behandlung erwachsener Patienten mit Typ-2-Diabetes mellitus: Jentaduetto 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>Jentaduetto 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>Jentaduetto 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: Jentaduetto 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 monoterapia, o già trattati con l'associazione di linagliptin e metformina;</p> <p>Jentaduetto è 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>Jentaduetto 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 monoterapia 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	
Jetrea	Ocriplasmin ocriplasmina	<p>JETREA wird zur Behandlung der vitreomakulären Traktion (VMT), auch im Zusammenhang mit einem Makulaloch kleiner oder gleich 400 Mikrometer Durchmesser, bei Erwachsenen angewendet.</p> <p>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</p>	Augenheilkunde  Oculistica	Augenheilkunde  Oculistica		Augenheilkunde  Oculistica				

Name Arzneimittel Nome farmaco	Wirkstoff Principio attivo	Indikation Indicazione	KH Bozen Ospedale di Bolzano	KH Meran Ospedale di Merano	KH Brixen Ospedale di Bressanone	KH Bruneck Ospedale di Brunico	KH Schlanders Ospedale di Silandro	KH Sterzing Ospedale di Vipiteno	KH Innichen Ospedale di San Candido	Ambulante Gesundheitsein- richtungen Strutture sanitarie ambulatoriali
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 ormono-refrattario, 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)	
Jinarc	Tolvaptan tolvaptan	Jinarc wird angewendet, um die Progression von Zystenentwicklung und Niereninsuffizienz bei autosomal-dominanter polyzystischer Nierenerkrankung (ADPKD) bei Erwachsenen mit chronischer Nierenerkrankung (CKD) im Stadium 1 bis 3 zu Behandlungsbeginn mit Anzeichen für rasch fortschreitende Erkrankung zu verlangsamen.  Jinarc è indicato per rallentare la progressione dello sviluppo di cisti e dell'insufficienza renale associata al rene policistico autosomico dominante (ADPKD) in adulti con CKD di stadio da 1 a 3 all'inizio del trattamento, con evidenza di malattia in rapida progressione.	Nephrologie Nefrologia	Innere Medizin  Medicina interna	Innere Medizin  Medicina interna	Innere Medizin  Medicina interna	Innere Medizin  Medicina interna			
Kadcyla	Trastuzumab Emtansin trastuzumab emtansine	Kadcyla ist als Einzelsubstanz zur Behandlung von erwachsenen Patienten mit HER2-positivem, inoperablem lokal fortgeschrittenem oder metastasiertem Brustkrebs indiziert, die zuvor, einzeln oder in Kombination, Trastuzumab und ein Taxan erhalten haben. Die Patienten sollten entweder - eine vorherige Behandlung gegen die lokal fortgeschrittene oder metastasierte Erkrankung erhalten haben oder - ein Rezidiv während oder innerhalb von sechs Monaten nach Beendigung der adjuvanten Behandlung entwickelt haben.  Kadcyla, in monoterapia, è indicato per il trattamento di pazienti adulti affetti da tumore mammario HER2- positivo, inoperabile, localmente avanzato o metastatico, sottoposti in precedenza a trattamento con trastuzumab e un taxano, onoterapia 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 (medizinische s Day- Hospital)  Medicina interna (Day- Hospital medico)	Innere Medizin (medizinische s Day- Hospital)  Medicina interna (Day- Hospital medico)	Innere Medizin (medizinische s Day- Hospital)  Medicina interna (Day- Hospital medico)	
Kalydeco	Ivacaftor ivacaftor	Kalydeco ist angezeigt zur Behandlung der zystischen Fibrose (CF, Mukoviszidose) bei Patienten ab 6 Jahren mit einem Körpergewicht von mindestens 25kg, die eine der folgenden Gating-Mutationen (Klasse 3) im CFTR-Gen aufweisen: G551D, G1244E, G1349D, G178R, G551S, S1251N, S1255P, S549N oder S549R. Kalydeco ist außerdem angezeigt zur Behandlung von Patienten mit zystischer Fibrose (CF) ab 18 Jahren, bei denen eine R117H-Mutation im CFTR-Gen vorliegt.  Kalydeco è indicato per il trattamento della fibrosi cistica (FC), in pazienti di età pari o superiore a 6 anni e di peso pari o superiore a 25kg, che hanno una delle seguenti mutazioni di gating (di classe III) nel gene CFTR: G551D, G1244E, G1349D, G178R, G551S, S1251N, S1255P, S549N o S549R. Kalydeco è indicato inoltre per il trattamento di pazienti affetti da fibrosi cistica (FC), di età pari o superiore a 18 anni, che hanno una mutazione R117H nel gene CFTR.	Interne Medizin Pädiatrie Pneumologie  Medicina interna Pediatria Pneumologia	Interne Medizin Pädiatrie  Medicina interna Pediatria	Interne Medizin Pädiatrie  Medicina interna Pediatria	Interne Medizin Pädiatrie  Medicina interna Pediatria				
Kanuma	Sebelipase alfa sebelipasi alfa	KANUMA wird angewendet zur langfristigen Enzyersatztherapie (EET) bei Patienten aller Altersgruppen mit einem Mangel an lysosomaler saurer Lipase (LAL-Mangel).  KANUMA wird angewendet zur langfristigen Enzyersatztherapie (EET) bei	Pädiatrie  Pediatria							

Name Arzneimittel Nome farmaco	Wirkstoff Principio attivo	Indikation Indicazione	KH Bozen Ospedale di Bolzano	KH Meran Ospedale di Merano	KH Brixen Ospedale di Bressanone	KH Bruneck Ospedale di Brunico	KH Schlanders Ospedale di Silandro	KH Sterzing Ospedale di Vipiteno	KH Innichen Ospedale di San Candido	Ambulante Gesundheitsein- richtungen Strutture sanitarie ambulatoriali
		Patienten aller Altersgruppen mit einem Mangel an lysosomaler saurer Lipase (LAL-Mangel)								
Kengrexal	Cangrelor cangrelor	Kengrexal, in Kombination mit Acetylsalicylsäure (ASS) verabreicht, ist indiziert für die Senkung von thrombotischen kardiovaskulären Ereignissen bei erwachsenen Patienten mit koronarer Herzkrankheit, die sich einer perkutanen Koronarintervention (PCI) unterziehen und vor Einleitung der PCI keine oralen P2Y12-Hemmer erhielten und bei denen eine orale Therapie mit P2Y12-Hemmern nicht möglich oder wünschenswert ist.  Kengrexal, in co-somministrazione con acido acetilsalicilico (ASA), è indicato per la riduzione degli eventi cardiovascolari trombotici nei pazienti adulti con cardiopatia coronarica sottoposti a intervento coronarico percutaneo (PCI, percutaneous coronary intervention) che non hanno ricevuto un inibitore orale del recettore P2Y12 prima della procedura di PCI e nei quali la terapia con gli inibitori del recettore P2Y12 per via orale non è fattibile o auspicabile.	Kardiologie Cardiologia							
Kevzara	Sarilumab sarilumab	Kevzara ist in Kombination mit Methotrexat (MTX) indiziert zur Behandlung der mittelschweren bis schweren aktiven rheumatoiden Arthritis (RA) bei erwachsenen Patienten, die auf ein oder mehrere krankheitsmodifizierende antirheumatische Arzneimittel (DMARDs) unzureichend angesprochen oder diese nicht vertragen haben. Kevzara kann als Monotherapie gegeben werden, wenn MTX nicht vertragen wird oder wenn eine Behandlung mit MTX ungeeignet ist.  Kevzara in combinazione con metotrexato (MTX) è indicato per il trattamento dell'artrite reumatoide (AR) attiva da moderata a severa in pazienti adulti che hanno risposto in modo inadeguato o sono risultati intolleranti a uno o più farmaci antireumatici modificanti la malattia (DMARDs). Kevzara può essere somministrato in monoterapia in caso di intolleranza al MTX o quando il trattamento con MTX non è appropriato.	Innere Medizin Medicina interna	Innere Medizin Medicina interna	Innere Medizin Medicina interna	Rheumatologie Reumatologia				
Keytruda	Pembrolizumab pembrolizumab	Keytruda ist als Monotherapie zur Behandlung des fortgeschrittenen (nicht resezierbaren oder metastasierenden) Melanoms bei Erwachsenen angezeigt.  Keytruda in monoterapia è indicato nel trattamento del melanoma avanzato (non resecabile o metastatico) nei pazienti adulti.	Onkologie Dermatologie  Oncologia Dermatologia	Internistisches Day- Hospital  Day- Hospital internistico	Innere Medizin (medizinisches Day- Hospital)  Medicina interna (Day- Hospital medico)	Innere Medizin (medizinisches Day- Hospital)  Medicina interna (Day- Hospital medico)				
Keytruda	Pembrolizumab pembrolizumab	Keytruda ist als Monotherapie zur Erstlinienbehandlung des metastasierenden nicht-kleinzelligen Lungenkarzinoms (NSCLC) mit PD-L1 exprimierenden Tumoren (Tumor Proportion Score [TPS] ≥50%) ohne EGFR- oder ALK- positive Tumormutationen bei Erwachsenen angezeigt.  Keytruda in monoterapia è indicato nel trattamento in prima linea del carcinoma polmonare non a piccole cellule (NSCLC) metastatico negli adulti il cui tumore esprime PD-L1 con tumour proportion score (TPS) ≥50 % in assenza di tumore positivo per mutazione di EGFR o per ALK.	Onkologie  Oncologia	Internistisches Day- Hospital  Day- Hospital internistico	Innere Medizin (medizinisches Day- Hospital)  Medicina interna (Day- Hospital medico)	Innere Medizin (medizinisches Day- Hospital)  Medicina interna (Day- Hospital medico)				
Keytruda	Pembrolizumab pembrolizumab	Keytruda ist als Monotherapie zur Behandlung des lokal fortgeschrittenen oder metastasierenden NSCLC mit PD-L1 exprimierenden Tumoren (TPS ≥ 1%) nach vorheriger Chemotherapie bei Erwachsenen angezeigt. Patienten mit EGFR- oder ALK-positiven Tumormutationen sollten vor der Therapie mit Keytruda ebenfalls eine auf diese Mutationen zielgerichtete Therapie erhalten haben.  Keytruda in monoterapia è indicato nel trattamento del NSCLC localmente avanzato o metastatico negli adulti il cui tumore esprime PD-L1 con TPS ≥ 1% che hanno ricevuto almeno un precedente trattamento chemioterapico. I pazienti con tumore positivo per mutazione di EGFR o per ALK devono anche	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 Gesundheitsein- richtungen Strutture sanitarie ambulatoriali
		aver ricevuto una terapia mirata prima di ricevere Keytruda.								
Kisqali	Ribociclib ribociclib	<p>Kisqali wird in Kombination mit einem Aromatasehemmer zur Behandlung von postmenopausalen Frauen mit einem Hormonrezeptor(HR)-positiven, humanen epidermalen Wachstumsfaktor-Rezeptor-2(HER2)-negativen, lokal fortgeschrittenen oder metastasierten Mammakarzinom als initiale endokrin-basierte Therapie angewendet.</p> <p>Kisqali in combinazione con un inibitore dell'aromatasi è indicato come terapia iniziale a base endocrina per il trattamento delle donne in post-menopausa con carcinoma mammario in stadio localmente avanzato o metastatico positivo per il recettore ormonale (HR) e negativo per il recettore 2 per il fattore di crescita epidermico umano (HER2).</p>	Onkologie Oncologia	Internistisches Day- Hospital Gynäkologie  Day- Hospital internistico Ginecologia	Innere Medizin (medizinisches Day- Hospital) Gynäkologie  Medicina interna (Day- Hospital medico) Ginecologia	Innere Medizin (medizinisches Day- Hospital) Gynäkologie  Medicina interna (Day- Hospital medico) Ginecologia				
Komboglyze	Saxagliptin + Metformin  saxagliptin+ metformina	<p>Komboglyze ist als Ergänzung zu Diät und Bewegung angezeigt, um die Blutzuckerkontrolle bei erwachsenen Patienten im Alter von 18 Jahren und älter mit Typ-2-Diabetes mellitus zu verbessern, die mit der maximal verträglichen Dosis von Metformin allein nicht ausreichend kontrolliert sind, oder die bereits mit der Kombination von Saxagliptin und Metformin als separate Tabletten behandelt werden.</p> <p>Komboglyze ist auch in Kombination mit Insulin (d. h. als Dreifach-Kombinationstherapie) als Ergänzung zu Diät und Bewegung angezeigt, um die Blutzuckerkontrolle bei erwachsenen Patienten im Alter von 18 Jahren und älter mit Typ-2-Diabetes mellitus zu verbessern, wenn Insulin und Metformin allein den Blutzucker nicht ausreichend kontrollieren.</p> <p>Komboglyze è indicato in aggiunta alla dieta e all'esercizio fisico per migliorare il controllo glicemico nei pazienti adulti a partire dai 18 anni di età con diabete mellito di tipo 2 non adeguatamente controllato con la dose massima tollerata di metformina da sola o in quei pazienti già in trattamento con l'associazione saxagliptin e metformina in compresse separate.</p> <p>Komboglyze è inoltre indicato in combinazione con insulina (terapia di associazione tripla), in aggiunta alla dieta e all'esercizio fisico per migliorare il controllo glicemico in pazienti adulti a partire dai 18 anni di età con diabete mellito di tipo 2, quando l'insulina e la metformina da sole 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	
Kuvan	Sapropterin sapropterina	<p>Kuvan wird bei Erwachsenen und pädiatrischen Patienten jeden Alters mit Phenylketonurie (PKU) zur Behandlung der Hyperphenylalaninämie (HPA) angewendet, die nachweislich auf eine solche Therapie ansprechen.</p> <p>Kuvan è indicato per il trattamento dell'iperfenilalaninemia (HPA) in soggetti adulti e pazienti pediatrici di qualsiasi età affetti da fenilchetonuria (PKU), che hanno mostrato di rispondere a tale trattamento.</p>	Pädiatrie Innere Medizin Gastroenterologi e  Pediatria Medicina interna Gastroenterologi a							
Kuvan	Sapropterin sapropterina	<p>Kuvan wird auch angewendet zur Behandlung einer Hyperphenylalaninämie (HPA) bei Erwachsenen und pädiatrischen Patienten jeden Alters mit Tetrahydrobiopterin (BH4)-Mangel, die nachweislich auf eine solche Therapie ansprechen.</p> <p>Kuvan è anche indicato per il trattamento dell'iperfenilalaninemia (HPA) in soggetti adulti e pazienti pediatrici di qualsiasi età con carenza di tetraidrobiopterina (BH4), che hanno mostrato di rispondere al trattamento.</p>	Pädiatrie Innere Medizin Gastroenterologi e  Pediatria Medicina interna Gastroenterologi a							
Kyprolis	Carfilzomib carfilzomib	Kyprolis ist in Kombination mit entweder Lenalidomid und Dexamethason oder Dexamethason allein zur Behandlung von erwachsenen Patienten mit multiplem Myelom indiziert, die mindestens eine vorangegangene Therapie erhalten haben.	Hämatologie Ematologia	Internistisches Day- Hospital  Day- Hospital internistico	Innere Medizin (medizinisches Day- Hospital)  Medicina	Innere Medizin (medizinisches Day- Hospital)  Medicina				

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
		Kyprolis in associazione o con lenalidomide e desametasone o con solo desametasone è indicato per il trattamento di pazienti adulti con mieloma multiplo già sottoposti ad almeno una precedente terapia.			interna (Day-Hospital medico)	interna (Day-Hospital medico)				
Lartuvo	Olaratumab olaratumab	Lartuvo ist in Kombination mit Doxorubicin zur Behandlung erwachsener Patienten mit fortgeschrittenem Weichgewebesarkom indiziert, wenn diese Patienten nicht für eine kurative Behandlung (Operation oder Strahlentherapie) geeignet sind, und wenn sie zuvor nicht mit Doxorubicin behandelt wurden.  Lartuvo è indicato in associazione a doxorubicina per il trattamento dei pazienti adulti affetti da sarcoma dei tessuti molli in fase avanzata che non sono candidabili a trattamenti curativi di tipo chirurgico o radioterapico e che non sono stati precedentemente trattati con doxorubicina.	Onkologie Oncologia	Internistisches Day- Hospital  Day- Hospital internistico						
Laventair	Umeclidiniumbromid/Vilanterol umeclidinio/vilanterolo	LAVENTAIR ist für die bronchialerweiternde Erhaltungstherapie zur Symptomlinderung bei erwachsenen Patienten mit chronisch-obstruktiver Lungenerkrankung (COPD) angezeigt.  LAVENTAIR è indicato come trattamento broncodilatatore di mantenimento per alleviare i sintomi nei pazienti adulti con malattia polmonare ostruttiva cronica (BPCO).	Pneumologie Innere Medizin Geriatrie  Pneumologia Medicina interna Geriatria	Innere Medizin Geriatrie  Medicina interna Geriatria	Innere Medizin  Medicina interna	Innere Medizin  Medicina interna	Innere Medizin  Medicina interna	Innere Medizin  Medicina interna	Innere Medizin  Medicina interna	Pneumologie (betrieblicher Dienst)  Pneumologia (aziendale)
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				
Lixiana	Edoxaban edoxaban	Lixiana ist angezeigt -zur Prophylaxe von Schlaganfällen und systemischem Embolien bei erwachsenen Patienten mit nicht-valvulärem Vorhofflimmern (NVAF) und einem oder mehreren Risikofaktoren wie kongestiver Herzinsuffizienz, Hypertonie, Alter ≥ 75 Jahren, Diabetes mellitus, Schlaganfall oder transitorischer ischämischer Attacke TIA) in der Anamnese. -zur Behandlung von tiefen Venenthrombosen (TVT) und Lungenembolien (LE) sowie Prophylaxe von rezidivierenden TVT und LE bei Erwachsenen.  Lixiana è indicato: - per la prevenzione dell'ictus e dell'embolia sistemica nei pazienti adulti affetti da fibrillazione arteriale non valvolare (FANV), con uno o più fattori di rischio, quali insufficienza cardiaca congestizia, ipertensione, età ≥ 75 anni, diabete mellito, precedente ictus o attacco ischemico transitorio (ITIA). - per il trattamento della trombosi venosa profonda (TVP) e dell'embolia polmonare (EP) e prevenzione delle recidive di TVP e EP negli adulti	Innere Medizin Kardiologie Geriatrie Neurologie Hämatologie Gefäßchirurgie Orthopädie Chirurgie Pneumologie  Medicina interna Cardiologia Geriatria Neurologia Ematologia Chirurgia vascolare Ortopedia Chirurgia Pneumologia	Innere Medizin Kardiologie Geriatrie Neurologie Orthopädie Chirurgie Internistisches Day- Hospital  Medicina interna Cardiologia Geriatria Neurologia Ortopedia Chirurgia Day- Hospital internistico	Innere Medizin Orthopädie Chirurgie  Medicina interna Ortopedia Chirurgia	Innere Medizin Neurologie Orthopädie Chirurgie  Medicina interna Neurologia Ortopedia Chirurgia	Innere Medizin Chirurgie  Medicina interna Chirurgia	Innere Medizin Chirurgie Neurorehabilitation  Medicina interna Chirurgia Neurorehabilitation	Innere Medizin Chirurgie  Medicina interna Chirurgia	Gesundheits-sprengel Gries - Quirein Gesundheits-sprengel Meran Pneumologie (betrieblicher Dienst)  Distretto sanitario Gries – San Quirino Distretto sanitario di Merano Pneumologia (servizio aziendale)
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).	Augenheilkunde  Oculistica	Augenheilkunde  Oculistica		Augenheilkunde  Oculistica				

Name Arzneimittel Nome farmaco	Wirkstoff Principio attivo	Indikation Indicazione	KH Bozen Ospedale di Bolzano	KH Meran Ospedale di Merano	KH Brixen Ospedale di Bressanone	KH Bruneck Ospedale di Brunico	KH Schlanders Ospedale di Silandro	KH Sterzing Ospedale di Vipiteno	KH Innichen Ospedale di San Candido	Ambulante Gesundheitsein- richtungen Strutture sanitarie ambulatoriali
		Lucentis è indicato per: - il trattamento della degenerazione maculare neovascolare (essudativa) correlata all'età (AMD); - il trattamento della diminuzione visiva causata dall'edema maculare diabetico (DME); - il trattamento della diminuzione visiva causata dall'edema maculare secondario ad occlusione venosa retinica (RVO di branca o RVO centrale).								
Lucentis	Ranibizumab ranibizumab	Behandlung einer Visusbeeinträchtigung infolge einer 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				
<b>Lutathera</b>	Lutetium (177Lu)-Oxodotreotid  lutezio-177Lu-oxodotreotide	Lutathera ist zur Behandlung von nicht resezierbaren oder metastatischen, progressiven, gut differenzierten (G1 und G2) Somatostatinrezeptor-positiven gastroenteropankreatischen neuroendokrinen Tumoren (GEP-NETs) bei Erwachsenen indiziert.  Lutathera è indicato in pazienti adulti per il trattamento di tumori neuroendocrini gastroenteropancreatici (NET-GEP) ben differenziati (G1 e G2), progressivi, non asportabili o metastatici, positivi ai recettori per la somatostatina.	Onkologie Oncologia							
Lynparza	Olaparib olaparib	Lynparza wird als Monotherapie für die Erhaltungstherapie von erwachsenen Patienten mit einem Platin-sensitiven Rezidiv eines BRCA-mutierten (Keimbahn und/oder somatisch) high-grade serösen epithelialen Ovarialkarzinoms, Eileiterkarzinoms oder primären Peritonealkarzinoms angewendet, die auf einer Platin-basierten Chemotherapie ansprechen (vollständiges oder partielles Ansprechen).  Lynparza è indicato come monoterapia per il trattamento di mantenimento di pazienti adulte con recidiva platino-sensibile di carcinoma ovarico epiteliale sieroso di alto grado, di carcinoma alle tube di Falloppio o carcinoma peritoneale primario, BRCA-mutato (mutazione nella linea germinale e/o mutazione somatica), che rispondono (risposta completa o risposta parziale) alla chemioterapia a base di platino.	Onkologie Oncologia	Internistisches Day- Hospital Day- Hospital internistico	Innere Medizin Medicina interna	Innere Medizin (medizinisches Day- Hospital)  Medicina interna (Day-Hospital medico)				
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	
MabThera	Rituximab rituximab	- MabThera ist in Kombination mit einer Chemotherapie für die Erstbehandlung von Patienten mit follikulärem Lymphom im Stadium III-IV angezeigt. - Eine MabThera Erhaltungstherapie ist angezeigt zur Behandlung von Patienten mit follikulärem Lymphom, die auf eine Induktionstherapie angesprochen haben. - MabThera ist als Monotherapie für die Behandlung von Patienten mit follikulärem Lymphom im Stadium III-IV angezeigt, die gegen eine Chemotherapie resistent sind oder nach einer solchen einen zweiten oder neuerlichen Rückfall haben. - MabThera ist für die Behandlung von Patienten mit CD20-positivem, diffusem großzelligem B-Zell-Non-Hodgkin-Lymphom in Kombination mit einer CHOP (Cyclophosphamid, Doxorubicin, Vincristin, Prednisolon)-Chemotherapie angezeigt.	Dermatologie Hämatologie  Dermatologia 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
		<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 monoterapia è indicato per il trattamento di pazienti con linfoma follicolare in III-IV stadio che sono chemio resistenti o sono in seconda o successiva ricaduta dopo chemioterapia.</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>								
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>	Augenheilkunde Oculistica	Augenheilkunde Oculistica		Augenheilkunde Oculistica				
Mavenclad	Cladribin cladribina	<p>Mavenclad wird angewendet zur Behandlung von erwachsenen Patienten mit hochaktiver schubförmiger Multipler Sklerose (MS), definiert durch klinische oder bildgebende Befunde.</p> <p>Mavenclad è indicato per il trattamento di pazienti adulti con sclerosi multipla (SM) recidivante ad elevata attività, definita da caratteristiche cliniche o di diagnostica per immagini.</p>	Neurologie Neurologia	Neurologie Neurologia		Neurologie Neurologia				
Medikinet	Methylphenidat metilfenidato	<p><b>Aufmerksamkeitsdefizit-/Hyperaktivitätsstörung (ADHS):</b> Methylphenidat ist im Rahmen einer therapeutischen Gesamtstrategie zur Behandlung von Aufmerksamkeitsdefizit-Hyperaktivitäts- Störungen (ADHS) bei Kindern ab einem Alter von 6 Jahren indiziert, wenn sich andere therapeutische Maßnahmen allein als unzureichend erwiesen haben. Die Behandlung muss unter Aufsicht eines Spezialisten für Verhaltensstörungen in der Kindheit begonnen werden. Die Diagnose muss anhand der DSM-IV Kriterien oder gemäß den ICD-10-Richtlinien gestellt werden und auf einer vollständigen Anamnese und Untersuchung des Patienten basieren. Die Diagnose darf sich nicht allein aufgrund des Vorhandenseins eines oder mehrerer Symptome gestellt werden. Die spezifische Ätiologie dieses Syndroms ist unbekannt. Ein spezifischer, diagnostischer Test existiert nicht. Eine adäquate Diagnose erfordert die Berücksichtigung medizinischer und spezieller psychologischer, pädagogischer Quellen und des sozialen Umfeldes. Eine therapeutische Gesamtstrategie umfasst in der Regel sowohl psychologische, pädagogische, soziale als auch pharmakotherapeutische Maßnahmen und zielt auf eine Stabilisierung von Kindern mit einem Verhaltenssyndrom ab, das durch folgende Symptome charakterisiert sein kann: chronisch kurze Aufmerksamkeitsspanne in der Anamnese, Ablenkbarkeit, emotionale Labilität, Impulsivität, mäßige bis starke Hyperaktivität, geringfügige neurologische Anzeichen und abnormales EEG. Die Lernfähigkeit kann unter Umständen beeinträchtigt sein. Eine Behandlung mit Methylphenidat ist nicht bei allen Kindern mit ADHS indiziert, und der Entscheidung zur Anwendung dieses Arzneimittels muss eine sehr sorgfältige Einschätzung der Schwere und Dauer der Symptome des Kindes in Bezug auf sein Alter vorausgehen. Eine entsprechende pädagogische Einstufung ist essentiell und psychosoziale Maßnahmen sind im Allgemeinen notwendig. Wenn sich andere therapeutische Maßnahmen allein als unzureichend erwiesen haben, muss die Entscheidung, ein Stimulanz zu verordnen, auf Basis einer strengen Einschätzung der Schwere der Symptome des Kindes beruhen. Die Anwendung von Methylphenidat sollte immer in Übereinstimmung mit der zugelassenen Indikation und den Verschreibungs-/Diagnose-Leitlinien erfolgen.</p>	Psychiatrie Psichiatria	Psychiatrie Psichiatria	Psychiatrie Psichiatria	Psychiatrie Psichiatria				<p>Landesweiter Dienst für Kinder- und Jugendpsychiatrie und -psychotherapie – Fachambulanz für psychosoziale Gesundheit – ADHS Zentren Bozen, Meran, Brixen</p> <p>Servizio provinciale di psichiatria e psicoterapia dell'età evolutiva e dell'adolescente – Ambulatorio di salute psicosociale – centri ADHD Bolzano, Merano, Bressanone</p>

Name Arzneimittel Nome farmaco	Wirkstoff Principio attivo	Indikation Indicazione	KH Ospedale Bolzano	KH Ospedale Merano	KH Ospedale Bressanone	KH Ospedale Brunico	KH Ospedale Silandro	KH Ospedale Vipiteno	KH Ospedale San Candido	Ambulante Gesundheitsein- richtungen Strukture sanitarie ambulatoriali
		<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>								
Medikinet 648	Methylphenidat metilfenidato	<p>Behandlung der Aufmerksamkeitsdefizit-/Hyperaktivitätsstörung (ADHS) bei Erwachsenen, die bereits vor Vollendung des 18. Lebensjahres pharmakologisch behandelt wurden.</p> <p>Trattamento del disturbo da deficit dell'attenzione e iperattività (ADHD) negli adulti già in trattamento farmacologico prima del compimento del diciottesimo anno di età.</p>	Psychiatrie Psichiatria	Psychiatrie Psichiatria	Psychiatrie Psichiatria	Psychiatrie Psichiatria				<p>Landesweiter Dienst für Kinder- und Jugendpsychiatrie und – psychotherapie –            Fachambulanz für psychosoziale Gesundheit –            ADHS Zentren Bozen, Meran, Brixen</p> <p>Servizio provinciale di psichiatria e psicoterapia dell'età evolutiva e dell'adolescente – Ambulatorio di salute psicosociale – centri ADHD</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 Gesundheitsein- richtungen Strutture sanitarie ambulatoriali
										Bolzano, Merano, Bressanone
Mekinist	Trametinib trametinib	Trametinib ist angezeigt als Monotherapie oder in Kombination mit Dabrafenib zur Behandlung von erwachsenen Patienten mit nicht-resezierbarem oder metastasiertem Melanom mit einer BRAF-V600-Mutation  Trametinib in monoterapia o in associazione con dabrafenib è indicato per il trattamento di pazienti adulti con melanoma inoperabile o metastatico positivo alla mutazione BRAF V600	Onkologie Dermatologie  Oncologia Dermatologia	Internistisches Day- Hospital  Day- Hospital internistico	Innere Medizin (medizinisches Day- Hospital)  Medicina interna (Day- Hospital medico)	Innere Medizin (medizinisches Day- Hospital)  Medicina interna (Day- Hospital medico)				
Mepact	Mifamurtid mifamurtide	Mepact ist geeignet zur Behandlung nicht metastasierter, resezierbarer hochmaligner („highgrade“) Osteosarkome bei Kindern, Jugendlichen und jungen Erwachsenen im Anschluss an eine makroskopisch vollständige Tumorresektion. 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.  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 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.	Onkologie Pädiatrie  Oncologie Pediatria	Internistisches Day- Hospital  Day- Hospital internistico						
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 mobilitazione delle cellule staminali ematopoietiche al sangue periferico per la raccolta e il conseguente trapianto autologo in pazienti con linfoma e mieloma multiplo con una scarsa mobilitazione cellulare.	Hämatologie  Ematologia							
Multaq	Dronedaron dronedarone	MULTAQ ist angezeigt zum Erhalt des Sinusrhythmus nach einer erfolgreichen Kardioversion bei erwachsenen, klinisch stabilen Patienten mit paroxysmalem oder persistierendem Vorhofflimmern (VHF). Aufgrund des Sicherheitsprofils sollte MULTAQ nur verschrieben werden, nachdem alternative Behandlungsoptionen in Erwägung gezogen wurden. MULTAQ darf nicht bei Patienten mit linksventrikulärer systolischer Dysfunktion oder bei Patienten mit bestehender oder in der Vergangenheit aufgetretener Herzinsuffizienz angewendet werden.  MULTAQ è indicato per il mantenimento del ritmo sinusale a seguito di cardioversione con esito soddisfacente in pazienti adulti clinicamente stabili con fibrillazione atriale (FA) parossistica o persistente. Dato il suo profilo di sicurezza. MULTAQ deve essere prescritto solo dopo che siano state valutate opzioni alternative di trattamento. MULTAQ non deve essere somministrato a pazienti con disfunzione ventricolare sistolica sinistra o a pazienti con	Kardiologie Innere Medizin  Cardiologia Medicina interna	Kardiologie Innere Medizin  Cardiologia Medicina interna	Innere Medizin  Medicina interna	Innere Medizin  Medicina interna	Innere Medizin  Medicina interna	Innere Medizin  Medicina interna	Innere Medizin  Medicina interna	

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
		insufficienza cardiaca progressa o in corso.								
<b>Ninlaro</b>	Ixazomib ixazomib	NINLARO ist in Kombination mit Lenalidomid und Dexamethason für die Behandlung des multiplen Myeloms bei erwachsenen Patienten indiziert, die mindestens eine vorausgegangene Therapie erhalten haben.  NINLARO è indicato, in combinazione con lenalidomide e desametasone, per il trattamento di pazienti adulti affetti da mieloma multiplo sottoposti ad almeno una precedente terapia.	Hämatologie Ematologia	Internistisches Day- Hospital  Day- Hospital internistico	Innere Medizin (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)	
Note 75 Nota 75	Alprostadil Avanafil Sildenafil Tadalafil Vardenafil  alprostadil avanafil sildenafil tadalafil vardenafil	Die Verschreibung von Phosphodiesterase PDE-5 Hemmern (Avanafil, Sildenafil, Tadalafil, Vardenafil) zu Lasten des gesamtstaatlichen Gesundheitsdienstes ist beschränkt auf Patienten mit neurogener erektilen Dysfunktion aufgrund einer unkompletten Läsion des Rückenmarks oder des Plexus pelvici, welche durch traumatische, entzündliche/degenerative oder iatrogene Ereignisse (nach einem chirurgischen Eingriff oder nach einer Radiotherapie) hervorgerufen wird, und zwar auf der Grundlage eines Therapieplanes, der von einem Facharzt des gesamtstaatlichen Gesundheitsdienstes (Androloge, Endokrinologe, Neurologe, Urologe) ausgestellt wurde.  Die Verschreibung von Alprostadil zur intrakavernösen Injektion zu Lasten des gesamtstaatlichen Gesundheitsdienstes ist beschränkt auf Patienten mit erektiler Dysfunktion aufgrund einer kompletten Läsion des Rückenmarks und auf Patienten mit neurogener erektilen Dysfunktion aufgrund einer unkompletten Läsion des Rückenmarks oder des Plexus pelvici, bei denen ein fehlendes Ansprechen, Intolleranz oder Nebenwirkung auf die PDE-5 Hemmer vorliegt, und zwar auf der Grundlage eines Therapieplanes, der von einem Facharzt des gesamtstaatlichen Gesundheitsdienstes (Androloge, Endokrinologe, Neurologe, Urologe) ausgestellt wurde.  La prescrizione di inibitori della PDE5 (avanafil, sildenafil, tadalafil, vardenafil) a carico del SSN è limitata ai pazienti con disfunzione erettile neurogena da lesione incompleta del midollo spinale o del plesso pelvico, di origine traumatica, infiammatorio/degenerativa o iatrogena (in seguito a chirurgia o radioterapia della regione pelvica), secondo un piano terapeutico redatto da specialisti (andrologo, endocrinologo, neurologo, urologo) afferenti al SSN.  La prescrizione di alprostadil per iniezione intracavernosa a carico del SSN è limitata ai pazienti con disfunzione erettile da lesioni complete del midollo spinale, e ai pazienti con disfunzione erettile neurogena da lesione incompleta del midollo spinale o del plesso pelvico qualora vi sia mancata risposta, intolleranza o contro-indicazione agli inibitori della PDE5, secondo un piano terapeutico redatto da specialisti (andrologo, endocrinologo, neurologo, urologo) afferenti al SSN.	Urologie Neurologie  Urologia Neurologia	Urologie Neurologie  Urologia Neurologia	Urologie Neurologie  Urologia Neurologia					
Novastan	Argatroban argatroban	Zur Antikoagulation bei erwachsenen Patienten mit heparininduzierter Thrombozytopenie Typ II (HIT-II), die einer parenteralen antithrombotischen Therapie bedürfen. Die Diagnose sollte durch den HIPAA („heparin induced platelet activation assay“, Test auf eine heparininduzierte Thrombozytenaktivierung) oder einen entsprechenden Test bestätigt werden. Eine solche Bestätigung darf jedoch nicht den Behandlungsbeginn verzögern.  Anticoagulazione in soggetti adulti con trombocitopenia di tipo II, indotta da eparina, che richiedono una terapia antitrombotica per via parenterale. La	Innere Medizin Nephrologie Hämatologie  Medicina interna Nefrologia Ematologia	Innere Medizin Internistische Tagesklinik  Medicina interna Day- Hospital internistico	Innere Medizin  Medicina interna	Innere Medizin  Medicina interna	Innere Medizin  Medicina interna	Innere Medizin  Medicina interna	Innere Medizin  Medicina interna	

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
		diagnosi deve essere confermata mediante il test HIPAA (test dell'attivazione delle piastrine indotta da eparina) o da un test equivalente. Tuttavia, tale prova non deve ritardare l'inizio della terapia.								
Nplate	Romiplostim romiplostim	Nplate ist für die Behandlung erwachsener Patienten mit chronischer immu- (idiopathischer)thrombozytopenischer Purpura (ITP) indiziert, die gegenüber anderen Therapien refraktär sind (z. B. Kortikosteroide, Immunglobuline).  Nplate è indicato in pazienti adulti affetti da porpora trombocitopenica autoimmune (idiopatica) (PTI) cronica che sono refrattari ad altri trattamenti (ad es. corticosteroidi, immunoglobuline)	Hämatologie Ematologia	Internistisches Day- Hospital  Day- Hospital internistico						
Nubriveo	Brivaracetam brivaracetam	Nubriveo wird angewendet zur Zusatzbehandlung fokaler Anfälle mit oder ohne sekundäre Generalisierung bei Erwachsenen und Jugendlichen ab 16 Jahren mit Epilepsie.  Nubriveo è indicato come terapia aggiuntiva nel trattamento delle crisi ad esordio parziale con o senza generalizzazione secondaria in pazienti adulti ed adolescenti a partire dai 16 anni di età con epilessia.	Neurologie Neurologia	Neurologie Neurologia		Neurologie Neurologia				
Nucala	Mepolizumab mepolizumab	Nucala ist angezeigt als Zusatzbehandlung bei schwerem refraktärem eosinophilem Asthma bei erwachsenen Patienten  Nucala è indicato come terapia aggiuntiva per l'asma eosinofilo refrattario severo in pazienti adulti.	Pneumologie Pneumologia							Pneumologie (betrieblicher Dienst)  Pneumologia (aziendale)
Ocaliva	Obeticholsäure acido obeticolico	OCALIVA wird angewendet für die Behandlung der primären biliären Cholangitis (auch unter der Bezeichnung primäre biliäre Zirrhose bekannt) in Verbindung mit Ursodesoxycholsäure (UDCA) bei Erwachsenen, die unzureichend auf UDCA ansprechen, oder als Monotherapie bei Erwachsenen, die UDCA nicht tolerieren können.  OCALIVA è indicato per il trattamento della colangite biliare primitiva (nota anche come cirrosi biliare primitiva) in combinazione con acido ursodesossicolico (UDCA) negli adulti con risposta inadeguata all'UDCA o come monoterapia negli adulti che non tollerano l'UDCA.	Gastroenterologie Innere Medizin  Gastroenterologia Medicina interna	Innere Medizin Medicina interna	Innere Medizin Medicina interna	Innere Medizin Medicina interna	Innere Medizin Medicina interna	Innere Medizin Medicina interna	Innere Medizin Medicina interna	
Ocrevus	Ocrelizumab ocrelizumab	Ocrevus ist angezeigt zur Behandlung erwachsener Patienten mit schubförmiger Multipler Sklerose (RMS) mit aktiver Erkrankung, definiert durch klinischen Befund oder Bildgebung. Ocrevus ist angezeigt zur Behandlung erwachsener Patienten mit früher primär progredienter Multipler Sklerose (PPMS), charakterisiert anhand der Krankheitsdauer und dem Grad der Behinderung, sowie mit Bildgebungsmerkmalen, die typisch für eine Entzündungsaktivität sind.  Ocrevus è indicato per il trattamento di pazienti adulti affetti da forme recidivanti di sclerosi multipla (SMR) con malattia attiva definita in base alle caratteristiche cliniche o radiologiche. Ocrevus è indicato per il trattamento di pazienti adulti affetti da sclerosi multipla primariamente progressiva (SMPP) in fase precoce in termini di durata della malattia e livello di disabilità, e con caratteristiche radiologiche tipiche di attività infiammatoria.	Neurologie Neurologia	Neurologie Neurologia		Neurologie Neurologia				
Octagam	Normales Immunglobulin vom Menschen  Immunglobulina umana normale	Chronisch inflammatorische demyelinisierende Polyradikuloneuropathie (CIDP). Es liegen nur begrenzte Erfahrungen über die Anwendung intravenöser Immunglobuline bei Kindern mit CIDP vor.  Polineuropatia demielinizante infiammatoria cronica (CIDP). Esistono solo esperienze limitate sull'uso delle immunoglobuline endovenose	Neurologie Pädiatrie  Neurologia Pediatria	Neurologie Neurologia		Neurologie Neurologia		Neurorehabilita- tion  Neuroriabilitazi- one		

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
		nei bambini con CIDP.								
Ofev	Nintedanib nintedanib	Ofev wird zur Behandlung von idiopathischer pulmonaler Fibrose (IPF) bei Erwachsenen angewendet.  Ofev è indicato negli adulti per il trattamento della Fibrosi Polmonare Idiopatica (IPF).	Pneumologie Pneumologia							Pneumologie (betrieblicher Dienst)  Pneumologia (servizio aziendale)
Onglyza	Saxagliptin saxagliptin	Add-on-Kombinationstherapie: Onglyza ist bei erwachsenen Patienten mit Typ-2-Diabetes mellitus zur Verbesserung der Blutzuckerkontrolle indiziert: - in Kombination mit Metformin, wenn eine Metformin-Monotherapie, zusammen mit einer Diät und Bewegung, den Blutzucker nicht ausreichend kontrolliert. - in Kombination mit einem Sulfonylharnstoff bei Patienten, für die die Anwendung von Metformin ungeeignet erscheint, wenn eine Sulfonylharnstoff-Monotherapie, zusammen mit einer Diät und Bewegung, den Blutzucker nicht ausreichend kontrolliert. - in Kombination mit einem Thiazolidindion bei Patienten, für die die Anwendung eines Thiazolidindions geeignet erscheint, wenn eine Thiazolidindion-Monotherapie, zusammen mit einer Diät und Bewegung, den Blutzucker nicht ausreichend kontrolliert. - in Kombination mit Metformin und einem Sulfonylharnstoff, wenn diese Behandlung allein, mit einer Diät und Bewegung, den Blutzucker nicht ausreichend kontrolliert. - als Kombinationstherapie mit Insulin (mit oder ohne Metformin), wenn diese Behandlung allein, zusammen mit einer Diät und Bewegung, den Blutzucker nicht ausreichend kontrolliert.  Terapia di associazione aggiuntiva (add-on): Onglyza è indicato in pazienti adulti con diabete mellito di tipo 2 per migliorare il controllo glicemico: - in associazione con metformina, quando metformina da sola, con la dieta e l'esercizio fisico, non fornisce un controllo adeguato della glicemia; - in associazione con una sulfanilurea, quando la sulfanilurea da sola, con la dieta e l'esercizio fisico, non fornisce un controllo adeguato della glicemia, nei pazienti per i quali non è appropriato l'uso di metformina; - in associazione con un tiazolidinedione, quando il tiazolidinedione da solo, con la dieta e l'esercizio fisico, non fornisce un controllo adeguato della glicemia nei pazienti per i quali è appropriato l'uso di tiazolidinedione. - in associazione con metformina più una sulfanilurea quando questo regime da solo, con la dieta e l'esercizio fisico, non fornisce un controllo adeguato della glicemia. - in terapia di associazione con insulina (con o senza metformina), quando questo regime da solo, con la dieta e l'esercizio fisico, non fornisce un controllo adeguato della glicemia.	Innere Medizin Medicina interna	Innere Medizin Medicina interna	Innere Medizin Medicina interna	Innere Medizin Medicina interna	Innere Medizin Medicina interna	Innere Medizin Medicina interna	Innere Medizin Medicina interna	
Opdivo	Nivolumab nivolumab	OPDIVO ist als Monotherapie bei Erwachsenen für die Behandlung des fortgeschrittenen (nicht resezierbaren oder metastasierten) Melanoms indiziert.  OPDIVO è indicato in monoterapia per il trattamento del melanoma avanzato (non resecabile o metastatico) negli adulti.	Onkologie Dermatologie  Oncologia Dermatologia	Internistisches Day- Hospital  Day- Hospital internistico	Innere Medizin (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 Gesundheitsein- richtungen Strutture sanitarie ambulatoriali
Opdivo	Nivolumab nivolumab	OPDIVO ist zur Behandlung des lokal fortgeschrittenen oder metastasierten nicht-kleinzelligen Lungenkarzinoms (NSCLC) mit plattenepithelialer Histologie nach vorheriger Chemotherapie bei Erwachsenen indiziert.  OPDIVO è indicato per il trattamento del carcinoma polmonare non a piccole cellule (NSCLC) localmente avanzato o metastatico dopo una precedente chemioterapia negli adulti.	Onkologie Oncologia	Internistisches Day- Hospital  Day- Hospital internistico	Innere Medizin (medizinisches Day- Hospital)  Medicina interna (Day- Hospital medico)	Innere Medizin (medizinisches Day- Hospital)  Medicina interna (Day-Hospital medico)				
Opdivo	Nivolumab nivolumab	OPDIVO ist als Monotherapie bei Erwachsenen zur Behandlung des fortgeschrittenen Nierenzellkarzinoms nach Vortherapie indiziert.  OPDIVO è indicato in monoterapia per il trattamento del carcinoma a cellule renali avanzato dopo precedente terapia negli adulti.	Onkologie Oncologia	Internistisches Day- Hospital  Day- Hospital internistico	Innere Medizin (medizinisches Day- Hospital)  Medicina interna (Day- Hospital medico)	Innere Medizin (medizinisches Day- Hospital)  Medicina interna (Day-Hospital medico)				
Opdivo	Nivolumab nivolumab	Opdivo ist als Monotherapie zur Behandlung des rezidierten oder metastasierten Plattenepithelkarzinoms des Kopf-Hals-Bereichs bei Erwachsenen mit einer Progression während oder nach einer platinbasierten Therapie indiziert  Opdivo è indicato in monoterapia per il trattamento del carcinoma squamoso della testa e del collo negli adulti in progressione durante o dopo terapia a base di platino.	Onkologie Oncologia	Internistisches Day- Hospital  Day- Hospital internistico	Innere Medizin (medizinisches Day- Hospital)  Medicina interna (Day- Hospital medico)	Innere Medizin (medizinisches Day- Hospital)  Medicina interna (Day-Hospital medico)				
Opdivo	Nivolumab nivolumab	Klassisches Hodgkin-Lymphom (cHL) OPDIVO ist als Monotherapie zur Behandlung des rezidivierenden oder refraktären klassischen Hodgkin-Lymphoms bei Erwachsenen nach einer autologen Stammzelltransplantation (ASCT) und Behandlung mit Brentuximab Vedotin indiziert.  Linfoma di Hodgkin classico (cHL) OPDIVO è indicato in monoterapia per il trattamento di pazienti adulti affetti da linfoma di Hodgkin classico recidivante o refrattario dopo trapianto autologo di cellule staminali (ASCT) e trattamento con brentuximab vedotin.	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)				
Oralair	Gräserpollen - Phleum pratense, Dactylis glomerata, Anthoxanthum odoratum, Lolium perenne, Poa pratensis  Polline graminacee - Phleum pratense, Dactylis glomerata, Anthoxanthum odoratum, Lolium perenne, Poa pratensis	Behandlung der moderaten /schweren, durch Gräserpollen ausgelösten allergischen Rhinitis mit oder ohne Konjunktivitis, die durch einen positiven Hauttest und/oder einen positiven Titer des spezifischen IgE gegen die Gräserpollen bei Erwachsenen, Jugendlichen und Kindern (ab 5 Jahren), die auf eine symptomatische Therapie nicht ansprechen, bestätigt wurde.  Trattamento della rinite allergica moderata / grave dovuta a pollini di graminacee, con o senza congiuntivite, confermata dal test cutaneo positivo e/ o dal titolo positivo delle IgE specifiche per i pollini di graminacee, in adulti, adolescenti e bambini di età superiore ai 5 anni che non rispondono alla terapia sintomatica.	Pädiatrie Dermatologie Pneumologie  Pediatria Dermatologia Pneumologia	Pädiatrie Dermatologie  Pediatria Dermatologia	Pädiatrie  Pediatria	Pädiatrie Dermatologie  Pediatria Dermatologia		Pädiatrie  Pediatria		Pneumologie (betrieblicher Dienst)  Pneumologia (aziendale)
Orfadin	Nitisinon	Behandlung von erwachsenen Patienten sowie Kindern und Jugendlichen	Pädiatrie							

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
	nitisinone	(aller Altersgruppen) mit der bestätigten Diagnose angeborene Tyrosinämie Typ 1 (HT-1) in Kombination mit eingeschränkter Aufnahme von Tyrosin und Phenylalanin in der Nahrung.  Trattamento dei pazienti adulti e pediatrici (di qualsiasi fascia d'età) con diagnosi confermata di tirosinemia ereditaria di tipo 1 (HT-1), in associazione con ridotto apporto alimentare di tirosina e fenilalanina.	Innere Medizin  Pediatría Medicina interna							
Orkambi	Lumacaftor/ Ivacaftor  lumacaftor/ ivacaftor	Orkambi ist angezeigt zur Behandlung der zystischen Fibrose (CF; Mukoviszidose) bei Patienten ab 12 Jahren, die homozygot für die F508del-Mutation im CFTR-Gen sind.  Orkambi è indicato per il trattamento della fibrosi cistica (FC), in pazienti di età pari o superiore a 12 anni omozigoti per la mutazione F508 del nel gene CFTR	Interne Medizin Pädiatrie Pneumologie  Medicina interna Pediatría Pneumologia	Interne Medizin Pädiatrie  Medicina interna Pediatría	Interne Medizin Pädiatrie  Medicina interna Pediatría	Interne Medizin Pädiatrie  Medicina interna Pediatría				
Otezla	Apremilast  apremilast	Psoriasis-Arthritis – Otezla allein oder in Kombination mit krankheitsmodifizierenden antirheumatischen Arzneimitteln (DMARDs) ist indiziert zur Behandlung der aktiven Psoriasis-Arthritis (PsA) bei erwachsenen Patienten, die auf eine vorangegangene DMARD-Therapie unzureichend angesprochen oder diese nicht vertragen haben.  Artrite psoriasica –Otezla, da solo o in associazione a farmaci antireumatici modificanti la malattia (Disease Modifying Antirheumatic Drugs, DMARD), è indicato per il trattamento dell'artrite psoriasica (PsA) attiva in pazienti adulti che hanno avuto una risposta inadeguata o sono risultati intolleranti a una precedente terapia con DMARD	Dermatologie Innere Medizin  Dermatologia Medicina interna	Dermatologie Innere Medizin  Dermatologia Medicina interna	Innere Medizin  Medicina interna	Dermatologie Rehabilitation Innere Medizin Rheumatologie  Dermatologia Riabilitazione Medicina interna Reumatologia				
Otezla	Apremilast  apremilast	Psoriasis: Otezla ist indiziert zur Behandlung der mittelschweren bis schweren chronischen Plaque-Psoriasis bei erwachsenen Patienten, die auf eine andere systemische Therapie, wie Ciclosporin oder Methotrexat oder Psoralen in Kombination mit UVA-Licht (PUVA), nicht angesprochen haben oder bei denen eine solche Therapie kontraindiziert ist oder die diese nicht vertragen haben.  Psoriasis: Otezla è indicato per il trattamento della psoriasi cronica a placche da moderata a severa in pazienti adulti che non hanno risposto, che hanno una controindicazione o che sono intolleranti ad altra terapia sistemica comprendente ciclosporina, metotrexato o psoralene e raggi ultravioletti di tipo A (PUVA).	Dermatologie  Dermatologia	Dermatologie  Dermatologia		Dermatologie  Dermatologia				
Oxervate	Cenegermin  cenegermin	Behandlung von mittelschwerer (persistierende epitheliale Defekte) oder schwerer (Hornhautgeschwüre) neurotropher Keratitis bei Erwachsenen.  Trattamento della cheratite neurotrofica moderata (difetto epiteliale persistente) o severa (ulcera corneale) negli adulti.	Augenheilkunde  Oculistica	Augenheilkunde  Oculistica		Augenheilkunde  Oculistica				
Perjeta	Pertuzumab  pertuzumab	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.  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.	Onkologie  Oncologia	Internistisches Day- Hospital Gynäkologie  Day- Hospital interni stico Ginecologia	Innere Medizin (medizinisches 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)	
Pixuvri	Pixantron  pixantrone	Die Monotherapie mit Pixuvri ist indiziert zur Behandlung von erwachsenen Patienten mit mehrfach rezidivierten oder therapierefraktären aggressiven Non-Hodgkin-B-Zell-Lymphomen (NHL). Der Nutzen der Pixantron-Behandlung bei Anwendung als Fünft- und Mehrlinientherapie bei Patienten,	Hämatologie  Ematologia	Internistisches Day- Hospital  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
		<p>die refraktär gegen die vorausgegangene Therapie waren, ist nicht erwiesen.</p> <p>Indicato in monoterapia per il trattamento di pazienti adulti affetti da Linfomi Non-Hodgkin (LNH) a cellule B aggressivi, recidivati più volte o refrattari. Il beneficio del trattamento con pixantrone non è stato dimostrato quando è usato come chemioterapia in quinta linea o successiva, in pazienti refrattari all'ultima terapia.</p>		internistico	Medicina interna (Day-Hospital medico)	Medicina interna (Day-Hospital medico)				
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"> <li>Vorausgegangener Schlaganfall, transitorische ischämische Attacke (TIA) oder systemische Embolie</li> <li>Linksventrikuläre Ejektionsfraktion &lt;40%</li> <li>Symptomatische Herzinsuffizienz ≥ Klasse II der Klassifizierung der New York Heart Association (NYHA)</li> <li>Alter ≥ 75 Jahre</li> <li>Alter ≥ 65 Jahre einhergehend mit einer der folgenden Erkrankungen: Diabetes mellitus, koronare Herzerkrankung oder arterielle Hypertonie.</li> </ul> <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"> <li>Precedente ictus, attacco ischemico transitorio o embolia sistemica(ES)</li> <li>Frazione di eiezione del ventricolo sinistro &lt; 40%</li> <li>Insufficienza cardiaca sintomatica, ≥ Classe 2 della classificazione della New York Heart Association (NYHA)</li> <li>Età ≥ 75 anni</li> <li>Età ≥ 65 anni associata con una delle seguenti condizioni: diabete mellito, coronaropatia o ipertensione.</li> </ul> <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</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 Neurorehabilitation</p> <p>Medicina interna Chirurgia Neuroriabilitazione</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>	
Praluent	Alirocumab alirocumab	<p>Parulent, ist begleitend zu einer Diät, angezeigt zur Behandlung bei Erwachsenen mit primärer Hypercholesterinämie (heterozygote familiäre und nicht familiäre) oder gemischter Dyslipidämie:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>-in Kombination mit einem Statin oder mit einem Statin und anderen lipidsenkenden Therapieprinzipien bei Patienten, die mit einer maximal verträglichen Statintherapie di LDL-C-Zielwerte nicht erreichen, oder</li> <li>-als Monotherapie oder in Kombination mit anderen lipidsenkenden Therapieprinzipien bei Patienten mit einer Statin-Unverträglichkeit oder wenn Statine kontraindiziert sind.</li> </ul> <p>Praluent è indicato in adulti con ipercolesterolemia primaria (familiare eterozigote o non familiare) o dislipidemia mista, in aggiunta alla dieta:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>-in associazione con una statina o una statina con altre terapie ipolipemizzanti in pazienti non in grado di raggiungere gli obiettivi per il colesterolo LDL (C-LDL) con la dose massima tollerata di statine oppure</li> <li>- in monoterapia o in associazione con altre terapie ipolipemizzanti in pazienti intolleranti alle statine o per i quali una statina è contraindicata.</li> </ul>	<p>Kardiologie Innere Medizin</p> <p>Cardiologia Medicina interna</p>	<p>Kardiologie Innere Medizin</p> <p>Cardiologia Medicina interna</p>	<p>Innere Medizin</p> <p>Medicina interna</p>	<p>Innere Medizin</p> <p>Medicina interna</p>				<p>Gesundheits-sprengel Gries – Quirein</p> <p>Distretto sanitario Gries – San Quirino</p>
Prevymis	Letermovir letermovir	<p>Prevymis wird zur Prophylaxe einer Cytomegalievirus(CMV)–Reaktivierung und -Erkrankung bei erwachsenen CMV-seropositiven Empfängern [R+] einer allogenen hämatopoetischen Stammzelltransplantation (hematopoietic stem cell transplant [HSCT]) angewendet.</p> <p>Prevymis è indicato per la profilassi della riattivazione e della malattia da citomegalovirus (CMV) in pazienti adulti sieropositivi per CMV riceventi [R+]</p>	<p>Infektionskrankheiten Hämatologie</p> <p>Malattie infettive Ematologia</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 Gesundheitsein- richtungen Strutture sanitarie ambulatoriali
		trapianto allogenico di cellule staminali ematopoietiche (HSCT).								
Privigen	Normales Immunglobulin vom Menschen (IVIg)  Immunglobulin e umane normali	Chronisch inflammatorische demyelinisierende Polyneuropathie (CIDP). Es liegen nur begrenzte Erfahrungen über die Anwendung intravenöser Immunglobuline bei Kindern mit CIDP vor.  Polineuropatia demielinizante infiammatoria cronica (CIDP). Esistono solo esperienze limitate sull'uso della immunoterapia idi endovenose nei bambini con CIDP.	Neurologie Pädiatrie  Neurologia Pediatria	Neurologie  Neurologia		Neurologie  Neurologia		Neurorehabilit ation  Neuroriabilita zione		
Prolia	Denosumab  denosumab	Behandlung der Osteoporose bei postmenopausalen Frauen und bei Männern mit erhöhtem Frakturrisiko. Bei postmenopausalen Frauen vermindert Prolia signifikant das Risiko für vertebrale, nicht-vertebrale und Hüftfrakturen. Behandlung von Knochenschwund im Zusammenhang mit Hormonablation bei Männern mit Prostatakarzinom mit erhöhtem Frakturrisiko. Prolia vermindert bei Männern mit Prostatakarzinom unter Hormonablationstherapie signifikant das Risiko für vertebrale Frakturen.  Trattamento dell'osteoporosi in donne in post-menopausa e in uomini ad aumentato rischio di fratture. Nelle donne in post-menopausa, Prolia riduce significativamente il rischio di fratture vertebrali, non vertebrali e di femore. Trattamento della perdita ossea associata a terapia ormonale ablativa in uomini con cancro alla prostata ad aumentato rischio di fratture. Negli uomini con cancro alla prostata in trattamento con terapia ormonale ablativa, Prolia riduce significativamente il rischio di fratture vertebrali.	Geriatrie Innere Medizin Gynäkologie Orthopädie Rehabilitation Onkologie  Geriatria Medicina interna Ginecologia Ortopedia Riabilitazione Oncologia	Geriatrie Innere Medizin Gynäkologie Orthopädie Rehabilitation Internistische Tagesklinik  Geriatria Medicina interna Ginecologia Ortopedia Riabilitazione Day- Hospital internistico	Innere Medizin Gynäkologie Orthopädie Rehabilitation Onkologische Tagesklinik  Medicina interna Ginecologia Ortopedia Riabilitazione Day hospital oncologico	Innere Medizin Gynäkologie Orthopädie Rehabilitation Rheumatologie Onkologische Tagesklinik  Medicina interna Ginecologia Ortopedia Riabilitazione Reumatologia Day Hospital oncologico	Innere Medizin Gynäkologie  Medicina interna Ginecologia	Innere Medizin Gynäkologie  Medicina interna Ginecologia	Innere Medizin Gynäkologie  Medicina interna Ginecologia	Gesundheits- sprengel Gries – Quirein (Ambulatorium für Rheumatologie)  Distretto sanitario Gries – San Quirino (Ambulatorio di Reumatologia)
Qarziba	Dinutuximab beta  dinutuximab beta	Qarziba wird angewendet für die Behandlung von Hochrisiko-Neuroblastom bei Patienten im Alter von 12 Monaten und älter, die zuvor eine Induktions-Chemotherapie erhalten und zumindest eine partielle Remission erreicht haben, gefolgt von myeloablativer Therapie und Stammzelltransplantation. Außerdem wird es angewendet für Patienten mit rezidivierten oder refraktären Neuroblastomen mit oder ohne Residualerkrankung in der Anamnese. Vor der Behandlung eines rezidivierten Neuroblastoms sind jegliche aktiv progredienten Erkrankungen mithilfe anderer geeigneter Maßnahmen zu stabilisieren. Bei Patienten mit einer rezidivierten/refraktären Erkrankung in der Anamnese sowie bei Patienten, bei denen nach der Erstlinientherapie kein vollständiges Ansprechen erreicht wurde, sollte Qarziba mit Interleukin-2 (IL-2) kombiniert werden.  Qarziba è indicato nel trattamento del neuroblastoma ad alto rischio in pazienti a partire dai 12 mesi di età che sono stati precedentemente sottoposti a chemioterapia di induzione conseguendo almeno una risposta parziale, seguita da terapia mieloablativa e trapianto di cellule staminali, nonché in pazienti con storia clinica di neuroblastoma recidivante o refrattario, con o senza malattia residua. Prima del trattamento del neuroblastoma recidivante, qualsiasi malattia in fase di progressione attiva dovrebbe essere stabilizzata mediante altre misure adeguate. In pazienti con una storia clinica di malattia recidivante/refrattaria e in pazienti che non hanno conseguito una risposta completa dopo una terapia di prima linea, Qarziba dovrebbe essere associato a terapia con interleuchina-2 (IL-2).	Onkologie  Oncologia							
Raxone	Idebenon  idebenone	Raxone wird zur Behandlung von Sehstörungen bei jugendlichen und erwachsenen Patienten mit Leberscher Hereditärer Optikusneuropathie (LHON) angewendet.  Raxone è indicato per il trattamento della compromissione visiva in pazienti adulti e adolescenti affetti da neuropatia ottica ereditaria di Leber (LHON).	Augenheilkunde  Oculistica							

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
Rekovelte	Follitropin delta follitropina delta	<p>Kontrollierte ovarielle Stimulation zur Entwicklung multipler Follikel bei Frauen, die sich einer assistierten Reproduktionstechnik (ART) wie der in vitro-Fertilisation (IVF) oder der intracytoplasmatischen Spermieninjektion (ICSI) unterziehen. Es gibt aus klinischen Studien keine Erfahrung mit Rekovelte im langen GnRH-Agonisten-Protokoll</p> <p>Stimolazione ovarica controllata per lo sviluppo di follicoli multipli nelle donne sottoposte a tecniche di riproduzione assistita (assisted reproductive technologies, ART), come la fecondazione in vitro (in vitro fertilisation, IVF) o un ciclo di iniezione intracitoplasmatica di spermatozoi (intracytoplasmic sperm injection, ICSI) Non c'è esperienza di studi clinici con Rekovelte nel protocollo lungo con agonista del GnRH.</p>				Gynäkologie Ginecologia				
Repatha	Evolocumab evolocumab	<p>Hypercholesterinämie und gemischte Dyslipidämie: Repatha wird bei Erwachsenen mit primärer Hypercholesterinämie (heterozygot familiär und nicht-familiär) oder gemischter Dyslipidämie zusätzlich zu diätetischer Therapie angewendet: -in Kombination mit einem Statin oder einem Statin mit anderen lipidsenkenden Therapien bei Patienten, die mit der maximal tolerierbaren Statin-Dosis die LDL-C-Ziele nicht erreichen, oder -allein oder in Kombination mit anderen lipidsenkenden Therapien bei Patienten mit Statinintoleranz oder für welche ein Statin kontraindiziert ist. Homozygote familiäre Hypercholesterinämie: Repatha wird bei Erwachsenen und Jugendlichen im Alter von 12 Jahren und älter mit homozygoter familiärer Hypercholesterinämie in Kombination mit anderen lipidsenkenden Therapien angewendet.</p> <p>Ipercolesterolemia e dislipidemia mista Repatha è indicato nei pazienti adulti affetti da ipercolesterolemia primaria (familiare eterozigote e non familiare) o da dislipidemia mista, in aggiunta alla dieta: in associazione ad una statina o ad una statina con altre terapie ipolipemizzanti in pazienti che non raggiungono livelli di LDL-C target con la dose massima tollerata di una statina, oppure -in monoterapia o in associazione ad altre terapie ipolipemizzanti in pazienti intolleranti alle statine o per i quali l'uso di statine è controindicato. Ipercolesterolemia familiare omozigote: Repatha è indicato in associazione ad altre terapie ipolipemizzanti negli adulti e negli adolescenti di almeno 12 anni di età con ipercolesterolemia familiare omozigote.</p>	Kardiologie Innere Medizin  Cardiologia Medicina interna	Kardiologie Innere Medizin  Cardiologia Medicina interna	Innere Medizin  Medicina interna	Innere Medizin  Medicina interna			Gesundheits- sprengel Gries – Quirein  Distretto sanitario Gries – San Quirino	
Revestive	Teduglutid teduglutide	<p>Revestive wird angewendet zur Behandlung von erwachsenen Patienten mit Kurzdarmsyndrom (KDS). Nach einem chirurgischen Eingriff sollte zunächst eine Phase der intestinalen Adaption abgewartet werden und die Patienten sollten sich in einer stabilen Phase befinden</p> <p>Revestive è indicato per il trattamento di pazienti adulti affetti da Sindrome dell'Intestino Corto (SIC). I pazienti devono essere in condizioni stabili dopo un periodo di adattamento dell'intestino a seguito dell'intervento.</p>	Gastroenterologie  Gastroenterologia							
Revlimid	Lenalidomid lenalidomide	<p>Multiple Myelom: Revlimid ist in Kombination mit Dexamethason indiziert für die Behandlung des multiplen Myeloms bei erwachsenen Patienten, die mindestens eine vorausgegangene Therapie erhalten haben.</p> <p>Mieloma multiplo: Revlimid, in associazione con desametasone, è indicato per il trattamento di pazienti adulti con mieloma multiplo sottoposti ad almeno una precedente terapia.</p>	Hämatologie  Ematologia	Internistisches Day- Hospital  Day- Hospital internistico	Innere Medizin  Medicina interna	Innere Medizin  Medicina interna	Innere Medizin (medizinisches Day- Hospital)	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 Gesundheitsein- richtungen Strutture sanitarie ambulatoriali
Revlimid	Lenalidomid lenalidomide	Revlimid ist indiziert für die Behandlung von erwachsenen Patienten mit unbehandeltem multiplem Myelom, die nicht transplantierbar sind.  Revlimid è indicato per il trattamento di pazienti adulti con mieloma multiplo non precedentemente trattato che non sono eleggibili al trapianto	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)	
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	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	Mantelzell-Lymphom: Revlimid als Monotherapie ist indiziert für die Behandlung von erwachsenen Patienten mit rezidiviertem oder refraktärem Mantelzell-Lymphom.  Linfoma mantellare: Revlimid come monoterapia è indicato per il trattamento di pazienti adulti con linfoma mantellare recidivato o refrattario.	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)				
Revlimid	Lenalidomid lenalidomide	Multiples Myelom: Revlimid als Monotherapie ist indiziert für die Erhaltungstherapie von erwachsenen Patienten mit neu diagnostiziertem multiplem Myelom nach einer autologen Stammzelltransplantation.  Mieloma multiplo: Revlimid come monoterapia è indicato per la terapia di mantenimento di pazienti adulti con mieloma multiplo di nuova diagnosi sottoposti a trapianto autologo di cellule staminali.	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)				
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 von Patienten mit chronischer immun (idiopathischer)-thrombozytopenischer Purpura (ITP) im Alter von 1 Jahr und älter indiziert, die gegenüber anderen Therapien refraktär sind (z. B. Kortikosteroide, Immunglobuline).  Revolade è indicato in pazienti di età superiore ad 1 anno affetti da porpora trombocitopenica autoimmune (idiopatica) cronica (ITP) che sono refrattari ad altri trattamenti (ad esempio corticosteroidi, immunoglobuline)	Hämatologie Pädiatrie  Ematologia Pediatria	Internistisches Day- Hospital  Day- Hospital internistico						
Revolade	Eltrombopag eltrombopag	Revolade ist bei erwachsenen Patienten mit chronischer Hepatitis-C-Virus (HCV)-Infektion zur Behandlung einer Thrombozytopenie indiziert, wenn das Ausmaß der Thrombozytopenie der Hauptfaktor ist, der die Initiierung einer optimalen Interferon-basierten Therapie verhindert oder die Fähigkeit zur Aufrechterhaltung einer optimalen Interferon-basierten Therapie limitiert.	Hämatologie Gastroenterologie Infektionskrankheiten  Ematologia							

Name Arzneimittel Nome farmaco	Wirkstoff Principio attivo	Indikation Indicazione	KH Bozen Ospedale di Bolzano	KH Meran Ospedale di Merano	KH Brixen Ospedale di Bressanone	KH Bruneck Ospedale di Brunico	KH Schlanders Ospedale di Silandro	KH Sterzing Ospedale di Vipiteno	KH Innichen Ospedale di San Candido	Ambulante Gesundheitsein- richtungen Strutture sanitarie ambulatoriali
		Revolade è indicato in pazienti adulti affetti da infezione cronica da virus dell'epatite C (Hepatitis C virus, HCV) per il trattamento della trombocitopenia, quando il grado di trombocitopenia è il principale fattore che impedisce l'inizio o limita la possibilità di mantenere la terapia ottimale basata sull'interferone.	Gastroenterologia Malattie infettive							
Revolade	Eltrombopag eltrombopag	Revolade ist bei erwachsenen Patienten mit erworbener schwerer aplastischer Anämie (SAA) indiziert, die entweder gegenüber einer vorangegangenen Therapie mit Immunsuppressiva refraktär oder stark vorbehandelt und für eine hämatopoetische Stammzelltransplantation nicht geeignet sind.  Revolade è indicato in pazienti adulti affetti da anemia aplastica acquisita grave (SAA), refrattari a precedente terapia immunosoppressiva o fortemente pretrattati e non eleggibili al trapianto di cellule staminali ematopoietiche.	Hämatologie Ematologia							
Ritalin	Methylphenidat metilfenidato	<b>Aufmerksamkeitsdefizit-/Hyperaktivitätsstörung (ADHS):</b> Methylphenidat ist im Rahmen einer therapeutischen Gesamtstrategie zur Behandlung von Aufmerksamkeitsdefizit-Hyperaktivitäts- Störungen (ADHS) bei Kindern ab einem Alter von 6 Jahren indiziert, wenn sich andere therapeutische Maßnahmen allein als unzureichend erwiesen haben. Die Behandlung muss unter Aufsicht eines Spezialisten für Verhaltensstörungen in der Kindheit begonnen werden. Die Diagnose muss anhand der DSM-IV Kriterien oder gemäß den ICD-10-Richtlinien gestellt werden und auf einer vollständigen Anamnese und Untersuchung des Patienten basieren. Die Diagnose darf sich nicht allein aufgrund des Vorhandenseins eines oder mehrerer Symptome gestellt werden. Die spezifische Ätiologie dieses Syndroms ist unbekannt. Ein spezifischer, diagnostischer Test existiert nicht. Eine adäquate Diagnose erfordert die Berücksichtigung medizinischer und spezieller psychologischer, pädagogischer Quellen und des sozialen Umfeldes. Eine therapeutische Gesamtstrategie umfasst in der Regel sowohl psychologische, pädagogische, soziale als auch pharmakotherapeutische Maßnahmen und zielt auf eine Stabilisierung von Kindern mit einem Verhaltenssyndrom ab, das durch folgende Symptome charakterisiert sein kann: chronisch kurze Aufmerksamkeitsspanne in der Anamnese, Ablenkbarkeit, emotionale Labilität, Impulsivität, mäßige bis starke Hyperaktivität, geringfügige neurologische Anzeichen und abnormales EEG. Die Lernfähigkeit kann unter Umständen beeinträchtigt sein. Eine Behandlung mit Methylphenidat ist nicht bei allen Kindern mit ADHS indiziert, und der Entscheidung zur Anwendung dieses Arzneimittels muss eine sehr sorgfältige Einschätzung der Schwere und Dauer der Symptome des Kindes in Bezug auf sein Alter vorausgehen. Eine entsprechende pädagogische Einstufung ist essentiell und psychosoziale Maßnahmen sind im Allgemeinen notwendig. Wenn sich andere therapeutische Maßnahmen allein als unzureichend erwiesen haben, muss die Entscheidung, ein Stimulanz zu verordnen, auf Basis einer strengen Einschätzung der Schwere der Symptome des Kindes beruhen. Die Anwendung von Methylphenidat sollte immer in Übereinstimmung mit der zugelassenen Indikation und den Verschreibungs-/Diagnose-Leitlinien erfolgen.  Disturbo da deficit dell'attenzione e iperattività' (Attention-Deficit/Hyperactivity Disorder – ADHD): Metilfenidato e' indicato come parte di un programma completo di trattamento per il disturbo da deficit dell'attenzione e iperattività' (ADHD) in bambini dai 6 anni di eta', qualora i soli rimedi correttivi si siano rivelati insufficienti. Il trattamento deve essere iniziato sotto la supervisione di uno specialista in disturbi comportamentali dell'infanzia. La diagnosi deve essere formulata secondo i criteri DSM-IV o le linee guida ICD-10 e deve basarsi su un'anamnesi e su una valutazione complete del paziente. La diagnosi non deve essere formulata unicamente in presenza di uno o piu' sintomi.	Psychiatrie Psichiatria	Psychiatrie Psichiatria	Psychiatrie Psichiatria	Psychiatrie Psichiatria			Landesweiter Dienst für Kinder- und Jugendpsychiatri e - 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 Gesundheitsein- richtungen Strukture sanitarie ambulatoriali
		<p>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', iperattivita' 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>								
Ritalin 648	Methylphenidat metilfenidato	<p>Behandlung der Aufmerksamkeitsdefizit-/Hyperaktivitätsstörung (ADHS) bei Erwachsenen, die bereits vor Vollendung des 18. Lebensjahres pharmakologisch behandelt wurden.</p> <p>Trattamento del disturbo da deficit dell'attenzione e iperattività (ADHD) negli adulti già in trattamento farmacologico prima del compimento del diciottesimo anno di età.</p>	<p>Psichiatrie Psichiatria</p>	<p>Psichiatrie Psichiatria</p>	<p>Psichiatrie Psichiatria</p>	<p>Psichiatrie Psichiatria</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>
Rituximab	Rituximab rituximab	<p>Non-Hodgkin-Lymphome (NHL) der B(CD20+)- Zellen unterschiedlicher Histologie, in Kombination mit verschiedenen Poly-Chemiotherapie-Regimen (einschließlich Wirkstoffen wie Anthrazykline, Fludarabin, Cisplatin, Cytarabin, Etoposid, Methotrexat), die für die First Line oder Rescuebehandlung eingesetzt werden, einschließlich Konditionierungsregime vor Transplantation von Blutstammzellen.</p> <p>Linfomi non-Hodgkin a cellule B(CD20+), di qualunque istologia, in associazione con regimi vari di polichemioterapia (includenti farmaci qualintracicline, fludarabina, cisplatino, citarabina, etoposide, metotrexate)</p>	<p>Hämatologie Ematologia</p>	<p>Internistisches Day-Hospital 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 Gesundheitsein- richtungen Strutture sanitarie ambulatoriali
		impiegati per il trattamento di prima linea o di salvataggio, inclusi i regimi di condizionamento pre-trapianto di cellule staminali emopoietiche.								
RoActemra	Tocilizumab tocilizumab	<p>RoActemra ist, in Kombination mit Methotrexat (MTX), für die Behandlung erwachsener Patienten mit mäßiger bis schwerer aktiver rheumatoider Arthritis (RA) angezeigt, die unzureichend auf eine vorangegangene Behandlung mit einem oder mehreren krankheitsmodifizierenden Antirheumatika (DMARDs) oder Tumornekrosefaktor(TNF)-Inhibitoren angesprochen oder diese nicht vertragen haben. RoActemra kann bei diesen Patienten als Monotherapie verabreicht werden, falls eine Methotrexat-Unverträglichkeit vorliegt oder eine Fortsetzung der Therapie mit Methotrexat unangemessen erscheint. RoActemra vermindert in Kombination mit Methotrexat das Fortschreiten der radiologisch nachweisbaren strukturellen Gelenkschädigungen und verbessert die körperliche Funktionsfähigkeit.</p> <p>RoActemra ist zur Behandlung von Patienten im Alter von 2 Jahren und älter mit aktiver systemischer juveniler idiopathischer Arthritis (sJIA) angezeigt, die nur unzureichend auf eine vorangegangene Behandlung mit nicht steroidalen Antiphlogistika (NSAs) und systemischen Corticosteroiden angesprochen haben. RoActemra kann (falls eine Methotrexat-Unverträglichkeit vorliegt oder eine Therapie mit Methotrexat unangemessen erscheint) als Monotherapie oder in Kombination mit Methotrexat verabreicht werden.</p> <p>RoActemra in combinazione con metotressato (MTX) è indicato per il trattamento dell'artrite reumatoide attiva da moderata a grave in pazienti adulti che non abbiano risposto adeguatamente o siano intolleranti a precedente terapia con uno o più farmaci antireumatici modificanti la malattia (DMARD) o antagonisti del fattore di necrosi tumorale (TNF). In questi pazienti RoActemra può essere dato in monoterapia in caso di intolleranza a MTX o quando sia 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.</p> <p>RoActemra è indicato per il trattamento dell'artrite idiopatica giovanile sistemica (AIGs) attiva in pazienti di età uguale o superiore ai 2 anni che non abbiano risposto adeguatamente a precedente terapia con farmaci anti-infiammatori non steroidi (FANS) e corticosteroidi sistemici. RoActemra può essere somministrato in monoterapia (in caso di intolleranza a metotressato (MTX) o quando il trattamento con MTX risulti inappropriato) o in associazione con MTX.</p>	Innere Medizin Medicina interna	Innere Medizin Medicina interna	Innere Medizin Medicina interna	Rehabilitation Innere Medizin Rheumatologie  Riabilitazione Medicina interna Reumatologia		Innere Medizin  Medicina interna		
Rydapt	Midostaurin midostaurina	<p>Rydapt wird angewendet bei Erwachsenen mit neu diagnostizierter akuter myeloischer Leukämie (AML), die eine FLT3-Mutation aufweisen, in Kombination mit einer Standard-Chemotherapie mit Daunorubicin und Cytarabin zur Induktion und mit einer Hochdosis-Chemotherapie mit Cytarabin zur Konsolidierung und anschließend als Rydapt-Monotherapie zur Erhaltungstherapie bei Patienten in kompletter Remission;</p> <p>Rydapt è indicato in combinazione con chemioterapia standard di induzione con daunorubicina e citarabina e di consolidamento con citarabina ad alte dosi seguita, per pazienti in risposta completa, da terapia di mantenimento con Rydapt come agente singolo per pazienti adulti con leucemia mieloide acuta (LMA) di nuova diagnosi con mutazione FLT3 positiva;</p>	Hämatologie Ematologia							
Samsca	Tolvaptan tolvaptan	Behandlung von Erwachsenen mit Hyponatriämie als sekundäre Folge des Syndroms der inadäquaten Sekretion des antidiuretischen Hormons (SIADH).	Innere Medizin (Endokrinologie) Nephrologie							

Name Arzneimittel Nome farmaco	Wirkstoff Principio attivo	Indikation Indicazione	KH Ospedale Bolzano	KH Ospedale Merano	KH Ospedale Bressanone	KH Ospedale Brunico	KH Schlanders Ospedale di Silandro	KH Sterzing Ospedale di Vipiteno	KH Innichen Ospedale di San Candido	Ambulante Gesundheitseinrichtungen Strutture sanitarie ambulatoriali
		Trattamento di pazienti adulti con iponatremia secondaria a sindrome da inappropriata secrezione di ormone antidiuretico (SIADH).	Onkologie  Medicina interna (Endocrinologia) Nefrologia Oncologia							
Sativex	38 – 44mg Dickextrakt aus Cannabis sativa L., folium cum flore THC-Chemotyp (Cannabis-blätter 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 (Endocrinologie)  Medicina Interna (Endocrinologia)							
Signifor	Pasireotid pasireotide	Signifor wird zur Behandlung von erwachsenen Patienten mit Akromegalie angewendet, bei denen ein chirurgischer Eingriff fehlgeschlagen ist oder nicht infrage kommt und die mit anderen Arzneimitteln, „Somatostatin-Analoga“; nicht ausreichend kontrolliert werden können.  Signifor è indicato per il trattamento di pazienti adulti con acromegalia per i quali l'intervento chirurgico non è indicato o non è stato risolutivo e che non sono adeguatamente controllati con il trattamento con un altro analogo somatostatina.	Innere Medizin (Endocrinologie)  Medicina Interna (Endocrinologia)							
Simponi	Golimumab golimumab	Simponi ist in Kombination mit Methotrexat (MTX) indiziert zur: <ul style="list-style-type: none"> <li>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.</li> <li>Behandlung der schweren, aktiven und progredienten rheumatoiden Arthritis bei Erwachsenen, die zuvor nicht mit MTX behandelt worden sind.</li> </ul> Es wurde gezeigt, dass Simponi in Kombination mit MTX die in Röntgenaufnahmen bestimmte Progressionsrate von Gelenkschäden	Dermatologie Innere Medizin  Dermatologia Medicina interna	Dermatologie Innere Medizin  Dermatologia Medicina interna	Innere Medizin  Medicina interna	Dermatologie Rehabilitation Innere Medizin Rheumatologie  Dermatologia Riabilitazione Medicina interna Reumatologia		Innere Medizin  Medicina interna		



Name Arzneimittel Nome farmaco	Wirkstoff Principio attivo	Indikation Indicazione	KH Bozen Ospedale di Bolzano	KH Meran Ospedale di Merano	KH Brixen Ospedale di Bressanone	KH Bruneck Ospedale di Brunico	KH Schlanders Ospedale di Silandro	KH Sterzing Ospedale di Vipiteno	KH Innichen Ospedale di San Candido	Ambulante Gesundheitsein- richtungen Strutture sanitarie ambulatoriali
		verringert und die körperliche Funktionsfähigkeit verbessert.  Simponi, in associazione con metotrexato (MTX), è indicato per: <ul style="list-style-type: none"> <li>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.</li> <li>il trattamento dell'artrite reumatoide grave, attiva e progressiva negli adulti non precedentemente trattati con MTX.</li> </ul> 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.								
Simponi	Golimumab golimumab	Simponi ist zur Anwendung als Monotherapie oder in Kombination mit MTX zur Behandlung der aktiven und fortschreitenden Psoriasis-Arthritis bei Erwachsenen indiziert, wenn das Ansprechen auf eine vorhergehende Therapie mit krankheitsmodifizierenden Antirheumatika (DMARD) unzureichend gewesen ist. Simponi verringert nachweislich die Progressionsrate der peripheren Gelenkschäden, bestimmt anhand von Röntgenaufnahmen bei Patienten mit polyartikulären symmetrischen Subtypen der Erkrankung und verbessert die körperliche Funktionsfähigkeit.  Simponi, 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.	Dermatologie Innere Medizin  Dermatologia Medicina interna	Dermatologie Innere Medizin  Dermatologia Medicina interna	Innere Medizin  Medicina interna	Dermatologie Rehabilitation Innere Medizin Rheumatologie  Dermatologia Riabilitazione Medicina interna Reumatologia		Innere Medizin  Medicina interna		
Simponi	Golimumab golimumab	Simponi ist angezeigt zur Behandlung der schweren, aktiven ankylosierenden Spondylitis bei Erwachsenen, die auf eine konventionelle Therapie unzureichend angesprochen haben.  Simponi è indicato per il trattamento della spondilite anchilosante grave in fase attiva, negli adulti che non hanno risposto in modo adeguato alle terapie convenzionali.	Dermatologie Innere Medizin  Dermatologia Medicina interna	Dermatologie Innere Medizin  Dermatologia Medicina interna	Innere Medizin  Medicina interna	Dermatologie Rehabilitation Innere Medizin Rheumatologie  Dermatologia Riabilitazione Medicina interna Reumatologia		Innere Medizin  Medicina interna		
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)
Sivextro	Tedizolid tedizolid	Sivextro ist zur Behandlung von akuten bakteriellen Haut- und Weichgewebeinfektionen (acute bacterial skin und skin structure infections, ABSSSI) bei Erwachsenen indiziert. Die allgemeinen Richtlinien zur bestimmungsgemäßen Anwendung von antibakteriellen Wirkstoffen sind zu beachten.  Sivextro è indicato per il trattamento di infezioni batteriche acute della pelle e della struttura cutanea (ABSSSI) negli adulti. Occorre tenere in considerazione le linee guida ufficiali sull'uso corretto degli	Infektionskrankh eiten  Malattie infettive							

Name Arzneimittel Nome farmaco	Wirkstoff Principio attivo	Indikation Indicazione	KH Bozen Ospedale di Bolzano	KH Meran Ospedale di Merano	KH Brixen Ospedale di Bressanone	KH Bruneck Ospedale di Brunico	KH Schlanders Ospedale di Silandro	KH Sterzing Ospedale di Vipiteno	KH Innichen Ospedale di San Candido	Ambulante Gesundheitsein- richtungen Strutture sanitarie ambulatoriali
		agenti antibatterici.								
Soliris 648	Eculizumab eculizumab	Soliris ist indiziert zur Behandlung der intravaskulären Hämolyse von Patienten mit Paroxysmaler Nächtlicher Hämoglobinurie (PNH), die keine vorherigen Transfusionen erhalten haben.  Soliris è indicato per il trattamento dell'emolisi intravascolare dei pazienti con emoglobina parossistica notturna (EPN) che non abbiano effettuato precedenti trasfusioni.	Nephrologie  Nefrologia							
Soliris	Eculizumab eculizumab	Soliris ist indiziert zur Behandlung von Patienten mit Paroxysmaler Nächtlicher Hämoglobinurie (PNH). Der Nachweis des klinischen Nutzens von Soliris bei der Behandlung von Patienten mit PNH ist auf Patienten beschränkt, die bereits Transfusionen erhalten haben.  Soliris è indicato per il trattamento di pazienti affetti da Emoglobinuria Parossistica Notturna (EPN). Le prove del beneficio clinico di Soliris nel trattamento dei pazienti affetti da EPN sono limitate ai soggetti con storia precedente di trasfusioni.	Nephrologie Hämatologie  Nefrologia Ematologia							
Soliris	Eculizumab eculizumab	Behandlung von Kindern mit Paroxysmaler Nächtlicher Hämoglobinurie (PNH)  Trattamento della EPN nella popolazione pediatrica.	Nephrologie Pädiatrie Hämatologie  Nefrologia Pediatria Ematologia							
Soliris	Eculizumab eculizumab	Soliris ist indiziert zur Behandlung von Erwachsenen, Kindern und Jugendlichen mit Atypischem Hämolytisch-Urämischen Syndrom (aHUS).  Soliris è indicato nel trattamento di pazienti adulti e pediatrici affetti da sindrome emolitico uremica atipica (SEUa).	Nephrologie Pädiatrie Hämatologie  Nefrologia Pediatria Ematologia							
Soliris 648	Eculizumab eculizumab	Soliris ist indiziert zur Prophylaxe des rezidivierenden Atypischem Hämolytisch-Urämischen Syndroms (aHUS) (Gesetz 648/96).  Soliris è indicato nella prevenzione delle recidive nei pazienti affetti da SEUa (legge 648/96)	Nephrologie Pädiatrie Hämatologie  Nefrologia Pediatria Ematologia							
Spinraza	Nusinersen nusinersen	Spinraza wird zur Behandlung der 5q-assoziierten spinalen Muskelatrophie angewendet.  Spinraza è indicato per il trattamento dell'atrofia muscolare spinale 5q.	Pädiatrie Neurologie  Pediatria Neurologia							
Spolto Respimat	Tiotropium/Olo daterol tiotropio/olodaterolo	Spolto Respimat ist indiziert als Bronchodilatator zur Dauerbehandlung der Symptome von erwachsenen Patienten mit chronisch obstruktiver Lungenerkrankung (COPD)  Spolto Respimat è indicato per la terapia broncodilatatorio di mantenimento nel sollievo dei sintomi in pazienti adulti affetti da broncopneumopatia cronica ostruttiva (BPCO)	Pneumologie Innere Medizin Geriatrie  Pneumologia Medicina interna Geriatria	Innere Medizin Geriatrie  Medicina interna Geriatria	Innere Medizin  Medicina interna	Innere Medizin  Medicina interna	Innere Medizin  Medicina interna	Innere Medizin  Medicina interna	Innere Medizin  Medicina interna	Pneumologie (betrieblicher Dienst)  Pneumologia (aziendale)

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
Sprycel	Dasatinib dasatinib	- Behandlung erwachsener Patienten mit CML in der chronischen oder akzelerierten Phase oder in der Blastenkrise mit Resistenz oder Intoleranz gegenüber einer vorherigen Behandlung einschließlich Imatinibmesilat. - Behandlung erwachsener Patienten mit Ph+ akuter lymphatischer Leukämie (ALL) oder lymphatischer Blastenkrise der CML mit Resistenz oder Intoleranz gegenüber einer vorherigen Therapie  - Trattamento di adulti con leucemia mieloide cronica (LMC), in fase cronica, accelerata o in fase blastica con resistenza o intolleranza ad una precedente terapia comprendente imatinib mesilato. - Trattamento di adulti affetti da leucemia linfoblastica acuta (LLA) con cromosoma Philadelphia positivo (Ph+) e LMC in fase blastica linfoide con resistenza o intolleranza ad una precedente terapia.	Hämatologie Ematologia	Internistisches Day- Hospital  Day- Hospital internistico	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				
Stelara	Ustekinumab ustekinumab	STELARA ist indiziert für die Behandlung erwachsener Patienten mit mittelschwerem bis schwerem aktiven Morbus Crohn, die entweder auf eine konventionelle Therapie oder einen der Tumornekrosefaktor-alpha (TNFα)-Antagonisten unzureichend angesprochen haben, nicht mehr darauf ansprechen oder eine Unverträglichkeit oder eine Kontraindikation gegen eine entsprechende Behandlung aufweisen.  Stelara è indicato per il trattamento di pazienti adulti affetti da malattia di Crohn attiva di grado da moderato a grave che hanno avuto una risposta inadeguata, hanno perso la risposta o sono risultati intolleranti alla terapia convenzionale o ad un antagonista del TNFα o che hanno controindicazioni mediche per tali terapie.	Gastroenterologie Pädiatrie  Gastroenterologia Pediatria	Innere Medizin  Medicina interna	Innere Medizin  Medicina interna	Innere Medizin  Medicina interna		Innere Medizin  Medicina interna		
Stivarga	Regorafenib regorafenib	Stivarga ist angezeigt zur Behandlung von erwachsenen Patienten mit metastasiertem Kolorektalkarzinom (KRK), die zuvor mit verfügbaren Therapien behandelt wurden oder die für diese nicht geeignet sind. Diese Therapien umfassen Fluoropyrimidin-basierte Chemotherapie, eine Anti-VEGF-Therapie und eine Anti-EGFR-Therapie.  Stivarga è indicato per il trattamento dei pazienti adulti affetti da carcinoma metastatico del colon-retto precedentemente trattati oppure non candidabili al trattamento con le terapie disponibili. Queste comprendono chemioterapia a base di fluoropirimidina, una terapia anti-VEGF ed una terapia anti-EGFR.	Onkologie Oncologia	Internistisches Day- Hospital  Day- Hospital internistico	Innere Medizin (medizinisches Day- Hospital)  Medicina interna (Day- Hospital medico)	Innere Medizin (medizinisches Day- Hospital)  Medicina interna (Day-Hospital medico)				
Stivarga	Regorafenib regorafenib	Stivarga ist angezeigt als Monotherapie zur Behandlung von erwachsenen Patienten mit: - nicht resezierbaren oder metastasierten gastrointestinalen Stromatumoren (GIST), die unter einer früheren Behandlung mit Imatinib und Sunitinib progredient waren oder diese nicht vertragen haben. - hepatozellulärem Karzinom (HCC), die zuvor mit Sorafenib behandelt wurden.  Stivarga è indicato in monoterapia per il trattamento dei pazienti adulti affetti da - tumori stromali gastrointestinali (gastrointestinal stromal tumors, GIST) non resecabili o metastatici, dopo progressione di malattia o intolleranti al trattamento precedente con imatinib e sunitinib. - epatocarcinoma (Hepato Cellular Carcinoma, HCC) precedentemente trattato con sorafenib.	Onkologie Oncologia  Gastroenterologie  Gastroenterologia	Internistisches Day- Hospital  Day- Hospital internistico	Innere Medizin (medizinisches Day- Hospital)  Medicina interna (Day- Hospital medico)	Innere Medizin (medizinisches Day- Hospital)  Medicina interna (Day-Hospital medico)				
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	Psychiatrie Psichiatria	Psychiatrie  Psichiatria	Psychiatrie  Psichiatria	Psychiatrie  Psichiatria				Landesweiter Dienst für Kinder- und Jugendpsychiatri

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>Behandlung von ADHS verfügt, wie ein Facharzt für Kinder- und Jugendpsychiatrie oder ein Psychiater.</p> <p>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 ADHS-Symptome in der Kindheit vorhanden waren.</p> <p>Laut klinischer Einschätzung des Behandlers sollte die ADHS-Symptomatik zumindest mittelgradig ausgeprägt sein, charakterisiert durch zumindest mittelgradige Beeinträchtigungen in mindestens zwei unterschiedlichen Lebensbereichen (z. B. soziales, akademisches und/oder berufliches Funktionsniveau), und somit verschiedene Aspekte des Lebens betreffen.</p> <p>Strattera è indicato per il trattamento del Disturbo da Deficit dell'Attenzione e Iperattività (ADHD) nei bambini a partire dai 6 anni di età, negli adolescenti e negli adulti come parte di un programma di trattamento multimodale. Il trattamento deve essere iniziato da un medico specialista nel trattamento dell'ADHD, ovvero neuropsichiatra dell'infanzia e dell'adolescenza o psichiatra. Negli adulti la diagnosi deve essere effettuata secondo i criteri stabiliti dal DSM 5 e deve essere confermata la presenza di sintomi dell'ADHD che erano preesistenti in età infantile. La conferma di terze parti è auspicabile e la somministrazione di Strattera non deve essere iniziata se la verifica dei sintomi dell'ADHD in età infantile non è certa. In base alla valutazione clinica, i pazienti devono avere un ADHD di gravità almeno moderata, come indicato da una compromissione funzionale almeno moderata in 2 o più ambiti (ad esempio sociale, scolastico e/o lavorativo) che interessano diversi aspetti della vita di un individuo.</p>								<p>e 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>	
Suliqua	Insulin glargin / Lixisenatid  insulina glargine / lixisenatide	<p>Suliqua wird in Kombination mit Metformin zur Behandlung des Diabetes mellitus Typ 2 bei Erwachsenen zur Verbesserung der Blutzuckerkontrolle angewendet, wenn Metformin allein oder Metformin in Kombination mit einem anderen oralen blutzuckersenkenden Arzneimittel oder mit Basalinsulin den Blutzuckerspiegel nicht ausreichend reguliert.</p> <p>Suliqua e' indicato in associazione a metformina per il trattamento degli adulti affetti da diabete mellito di tipo 2 per migliorare il controllo glicemico quando questo non sia ottenuto con metformina da sola o in associazione con altri ipoglicemizzanti orali o con insulina basale.</p>	Innere Medizin  Medicina interna	Innere Medizin  Medicina interna	Innere Medizin  Medicina interna	Innere Medizin  Medicina interna	Innere Medizin  Medicina interna	Innere Medizin  Medicina interna	Innere Medizin  Medicina interna		
Sutent	Sunitinib  sunitinib	<p>Sutent wird bei Erwachsenen zur Behandlung nicht resezierbarer und/oder metastasierter maligner gastrointestinaler Stromatumoren (GIST) eingesetzt, wenn eine Behandlung mit Imatinib wegen Resistenz oder Unverträglichkeit fehlgeschlagen ist.</p> <p>Sutent è indicato per il trattamento del tumore stromale del tratto gastrointestinale (GIST) maligno non operabile e/o metastatico negli adulti dopo fallimento di un trattamento con imatinib dovuto a resistenza o intolleranza.</p>	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)		
Sutent	Sunitinib  sunitinib	<p>Pankreatische neuroendokrine Tumoren (pNET) SUTENT wird bei Erwachsenen zur Behandlung nicht resezierbarer oder metastasierter, gut differenzierter pankreatischer neuroendokriner Tumoren mit Krankheitsprogression eingesetzt. Die Erfahrung mit SUTENT als First-line-Behandlung ist begrenzt.</p> <p>Tumori neuroendocrini pancreatici (pNET) SUTENT è indicato per il trattamento di tumori neuroendocrini pancreatici ben differenziati, non operabili o metastatici, in progressione di malattia, negli adulti. L'esperienza con SUTENT come farmaco di prima linea è limitata.</p>	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 Gesundheitsein- richtungen Strutture sanitarie ambulatoriali
Synagis	Palivizumab palivizumab	<p>Synagis ist indiziert zur Prävention der durch das Respiratory-Syncytial-Virus (RSV) hervorgerufenen schweren Erkrankungen der unteren Atemwege, die Krankenhausaufenthalte erforderlich machen, bei Kindern mit hohem Risiko für RSV-Erkrankungen:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>• Kinder, die in der 35. Schwangerschaftswoche oder früher geboren wurden und zu Beginn der RSV-Saison jünger als 6 Monate sind.</li> <li>• Kinder unter 2 Jahren, die innerhalb der letzten 6 Monate wegen bronchopulmonaler Dysplasie behandelt wurden.</li> <li>• Kinder unter 2 Jahren mit hämodynamisch signifikanten angeborenen Herzfehlern.</li> </ul> <p>Synagis è indicato nella prevenzione di gravi affezioni del tratto respiratorio inferiore, che richiedono ospedalizzazione, provocate dal virus respiratorio sinciziale (VRS) in bambini ad alto rischio di malattia VRS:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>• Bambini nati con età gestazionale uguale o inferiore alle 35 settimane e con un'età inferiore ai 6 mesi al momento dell'inizio dell'epidemia stagionale da VRS.</li> <li>• Bambini di età inferiore ai 2 anni che sono stati trattati per displasia broncopulmonare negli ultimi 6 mesi.</li> <li>• Bambini di età inferiore ai 2 anni con malattia cardiaca congenita emodinamicamente significativa.</li> </ul>	<p>Pädiatrie Neonatologie- Intensiv</p> <p>Pediatria Neonatologia- Intensiva</p>	<p>Pädiatrie</p> <p>Pediatria</p>	<p>Pädiatrie</p> <p>Pediatria</p>	<p>Pädiatrie</p> <p>Pediatria</p>				
Synjardy	Empagliflozin / Metformin empagliflozin / metformina	<p>Synjardy ist bei Erwachsenen ab 18 Jahren mit Typ-2-Diabetes mellitus zusätzlich zu Diät und Bewegung zur Verbesserung der Blutzuckerkontrolle angezeigt.</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>• bei Patienten, die unter maximal verträglicher Dosis von Metformin allein unzureichend eingestellt sind;</li> <li>• bei Patienten, die mit Metformin in Kombination mit anderen blutzuckersenkenden Arzneimitteln einschließlich Insulin unzureichend eingestellt sind;</li> <li>• bei Patienten, die bereits mit der Kombination aus Empagliflozin und Metformin in Form getrennter Tabletten behandelt werden</li> </ul> <p>Synjardy è indicato negli adulti di età pari o superiore a 18 anni per il trattamento del diabete mellito di tipo 2 in aggiunta alla dieta e all'esercizio fisico per migliorare il controllo della glicemia in pazienti:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>• non adeguatamente controllati alla massima dose tollerata della sola metformina;</li> <li>• non adeguatamente controllati con metformina associata con altri medicinali antidiabetici, compresa l'insulina;</li> <li>• già in trattamento con l'associazione di empagliflozin e metformina in compresse distinte.</li> </ul>	<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>Innere Medizin</p> <p>Medicina interna</p>	
Tafinlar 648 648	Dabrafenib dabrafenib	<p>Dabrafenib ist angezeigt in Kombination mit Trametinib zur Behandlung von erwachsenen Patienten mit BRAF-V600-Mutation-positivem nicht-resezierbarem oder metastasiertem Melanom.</p> <p>Dabrafenib e' indicato in associazione al trametinib per il trattamento dei pazienti adulti con melanoma inoperabile o metastatico positivo alla mutazione BRAF V600.</p>	<p>Dermatologie Onkologie</p> <p>Dermatologia Oncologia</p>	<p>Internistische Tagesklinik</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>				
Tafinlar	Dabrafenib dabrafenib	<p>Dabrafenib ist angezeigt als Monotherapie oder in Kombination mit Trametinib zur Behandlung von erwachsenen Patienten mit nicht-resezierbarem oder metastasiertem Melanom mit einer BRAF-V600-Mutation.</p> <p>Dabrafenib in monoterapia o in associazione con trametinib è indicato per il trattamento di pazienti adulti con melanoma inoperabile o metastatico positivo</p>	<p>Dermatologie Onkologie</p> <p>Dermatologia Oncologia</p>	<p>Internistische Tagesklinik</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>				

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
		alla mutazione BRAF V600.			Hospital medico)	Hospital medico)				
Tagrisso	Osimertinib osimertinib	TAGRISSE ist angezeigt zur Behandlung von erwachsenen Patienten mit lokal fortgeschrittenem oder metastasiertem, nicht-kleinzelligem Lungenkarzinom (NSCLC) und einer positiven T790M-Mutation des epidermalen Wachstumsfaktor-Rezeptors (Epidermal Growth Factor Receptor, EGFR).  TAGRISSE è indicato per il trattamento dei pazienti adulti con carcinoma polmonare non a piccole cellule (NSCLC) localmente avanzato o metastatico positivo per la mutazione T790M del recettore per il fattore di crescita epidermico (EGFR).	Onkologie Oncologia	Internistische Tagesklinik  Day-Hospital internistico	Innere Medizin (medizinisches Day- Hospital)  Medicina interna (Day- Hospital medico)	Innere Medizin (medizinisches Day- Hospital)  Medicina interna (Day- Hospital medico)	Innere Medizin  Medicina interna	Innere Medizin  Medicina interna	Innere Medizin  Medicina interna	
Tasigna	Nilotinib nilotinib	Tasigna ist angezeigt für die Behandlung von Erwachsenen mit Philadelphia-Chromosom positiver chronischer myeloischer Leukämie (CML) in der chronischen und in der beschleunigten Phase mit Resistenz oder Intolleranz gegenüber einer vorhergehenden Therapie mit Imatinib.  Tasigna è indicato per il trattamento di adulti con leucemia mieloide cronica (LMC), con cromosoma Philadelphia positivo in fase cronica ed in fase accelerata con resistenza o intolleranza ad una precedente terapia comprendente imatinib.	Hämatologie Ematologia	Internistisches Day- Hospital  Day- Hospital internistico	Innere Medizin  Medicina interna	Innere Medizin  Medicina interna				
Tasigna	Nilotinib nilotimid	Tasigna ist angezeigt für die Behandlung von Erwachsenen mit neu diagnostizierter Philadelphia-Chromosom positiver chronischer myeloischer Leukämie (CML) in der chronischen Phase.  Tasigna è indicato per il trattamento di pazienti adulti con leucemia mieloide cronica (LMC) con cromosoma Philadelphia positivo di nuova diagnosi in fase cronica.	Hämatologie Ematologia	Internistisches Day- Hospital  Day- Hospital internistico	Innere Medizin  Medicina interna	Innere Medizin  Medicina interna				
Tecentriq	Atezolizumab atezolizumab	Tecentriq als Monotherapie wird angewendet bei erwachsenen Patienten zur Behandlung des lokal fortgeschrittenen oder metastasierten nicht-kleinzelligen Lungenkarzinoms (NSCLC) nach vorheriger Chemotherapie.  Tecentriq è indicato in monoterapia per il trattamento di pazienti adulti affetti da carcinoma polmonare non a piccole cellule (non small cell lung cancer, NSCLC) localmente avanzato o metastatico precedentemente sottoposti a chemioterapia.	Onkologie Oncologia	Internistisches Day- Hospital  Day- Hospital internistico	Innere Medizin (medizinisches Day- Hospital)  Medicina interna (Day- Hospital medico)	Innere Medizin (medizinisches Day- Hospital)  Medicina interna (Day- Hospital medico)				
Tesavel	Sitagliptin sitagliptin	Bei erwachsenen Patienten mit Typ-2-Diabetes mellitus ist Tesavel indiziert zur Verbesserung der Blutzuckerkontrolle: Als Monotherapie: - bei Patienten, bei denen Diät und Bewegung allein den Blutzucker nicht ausreichend senken und für die Metformin aufgrund von Gegenanzeigen oder Unverträglichkeit nicht geeignet ist. Als orale Zweifachtherapie in Kombination mit: - Metformin, wenn Diät und Bewegung plus eine Monotherapie mit Metformin den Blutzucker nicht ausreichend senken. - einem Sulfonylharnstoff, wenn Diät und Bewegung plus eine Monotherapie mit einem Sulfonylharnstoff in der höchsten vertragenen Dosis den Blutzucker nicht ausreichend senken und wenn Metformin aufgrund von Gegenanzeigen oder Unverträglichkeit nicht geeignet ist. - einem Peroxisomal Proliferator activated Receptor gamma(PPAR $\gamma$ )-Agonisten (d. h. einem Thiazolidindion), wenn die Anwendung eines PPAR $\gamma$ -Agonisten angebracht ist und Diät und Bewegung plus Monotherapie mit einem PPAR $\gamma$ -Agonisten den Blutzucker nicht ausreichend senken. Als orale Dreifachtherapie in Kombination mit: - einem Sulfonylharnstoff und Metformin, wenn Diät und Bewegung plus eine Zweifachtherapie mit diesen Arzneimitteln den Blutzucker nicht ausreichend	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>senken. - einem PPAR<math>\gamma</math>-Agonisten und Metformin, wenn die Anwendung eines PPAR<math>\gamma</math>-Agonisten angebracht ist und Diät und Bewegung plus eine Zweifachtherapie mit diesen Arzneimitteln den Blutzucker nicht ausreichend senken. Tesavel ist auch zusätzlich zu Insulin indiziert (mit oder ohne Metformin), wenn Diät und Bewegung sowie eine stabile Insulindosis den Blutzucker nicht ausreichend senken.</p> <p>Per pazienti adulti con diabete mellito di tipo 2, Tesavel è indicato per migliorare il controllo glicemico: in onoterapia - in pazienti non adeguatamente controllati con dieta ed esercizio fisico da soli e per i quali la metformina non è appropriata per controindicazioni o intolleranza. In duplice terapia orale in associazione con - metformina quando dieta ed esercizio fisico più metformina da sola non forniscono un controllo adeguato della glicemia. - una sulfonilurea quando dieta ed esercizio fisico più la dose massima tollerata di una sulfonilurea da sola non forniscono un controllo adeguato della glicemia e quando la metformina non è appropriata per controindicazioni o intolleranza. - un agonista del recettore gamma attivato dal proliferatore del perossisoma (PPAR<math>\gamma</math>) (es., un tiazolidinedione) quando è appropriato l'uso di un agonista PPAR<math>\gamma</math> e quando dieta ed esercizio fisico più l'agonista PPAR<math>\gamma</math> da solo non forniscono un adeguato controllo della glicemia. In triplice terapia orale in associazione con - una sulfonilurea e metformina quando dieta ed esercizio fisico più la duplice terapia con questi medicinali non forniscono un controllo adeguato della glicemia. - un agonista PPAR<math>\gamma</math> e metformina quando è appropriato l'uso di un agonista PPAR<math>\gamma</math> e quando dieta ed esercizio fisico più la duplice terapia con questi medicinali non forniscono un controllo adeguato della glicemia. Tesavel è anche indicato come terapia aggiuntiva all'insulina (con o senza metformina) quando dieta ed esercizio più un dosaggio stabile di insulina non forniscono un adeguato controllo della glicemia.</p>								
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 <math>\geq 65</math> Jahren bzw. Patienten, für die eine hochdosierte Chemotherapie nicht in Frage kommt. Thalidomide Celgene muss über das Thalidomide Celgene-Schwangerschafts-Präventions-Programm verschrieben und abgegeben werden.</p> <p>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 <math>\geq 65</math> 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.</p>	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)	
Thalidomide Celgene 648	Thalidomid thalidomide	<p>Erhaltungstherapie bei der Behandlung des multiplen Myeloms.</p> <p>Utilizzo nel trattamento di Mieloma Multiplo in mantenimento.</p>	Hämatologie Ematologia	Internistisches Day- Hospital  Day- Hospital internistico	Innere Medizin  Medicina interna	Innere Medizin  Medicina interna	Innere Medizin  Medicina interna	Innere Medizin  Medicina interna	Innere Medizin  Medicina interna	
Thalidomide Celgene 648	Thalidomid thalidomide	<p>First Line Behandlung des multiplen Myeloms für VTD bei Patienten, die für eine autologe Transplantation geeignet sind.</p> <p>Utilizzo nel trattamento di Mieloma Multiplo in prima linea per VTD nel paziente</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 Gesundheitsein- richtungen Strutture sanitarie ambulatoriali
		candidabile a trapianto autologo.		internistico			Medicina interna (Day-Hospital medico)	Medicina interna (Day-Hospital medico)	Medicina interna (Day-Hospital medico)	
Tivicay	Dolutegravir dolutegravir	<p>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.</p> <p>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).</p>	<p>Infektionskrankheiten</p> <p>Malattie infettive</p>							
Toctino	Alitretinoin alitretinoina	<p>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.</p> <p>Toctino è indicato negli adulti per il trattamento dell'eczema cronico severo alle mani, resistente al trattamento con potenti corticosteroidi topici. È più probabile che rispondano al trattamento i pazienti affetti da eczema prevalentemente a carattere ipercheratosico rispetto ai pazienti nei quali l'eczema è prevalentemente a carattere disidrosico.</p>	<p>Dermatologie</p> <p>Dermatologia</p>	<p>Dermatologie</p> <p>Dermatologia</p>		<p>Dermatologie</p> <p>Dermatologia</p>				
Trajenta	Linagliptin linagliptin	<p>Trajenta ist bei erwachsenen Patienten mit Typ-2-Diabetes mellitus zur Verbesserung der Blutzuckerkontrolle indiziert: als Monotherapie</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- bei Patienten, wenn Diät und Bewegung allein zur Blutzuckerkontrolle nicht ausreichen und für die Metformin wegen Unverträglichkeit ungeeignet oder aufgrund einer Nierenfunktionsstörung kontraindiziert ist.</li> </ul> <p>Als Kombinationstherapie</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- in Kombination mit Metformin, wenn Diät und Bewegung sowie eine Metformin-Monotherapie zur Blutzuckerkontrolle nicht ausreichen.</li> <li>- in Kombination mit einem Sulfonylharnstoff und Metformin, wenn Diät und Bewegung sowie eine Zweifachtherapie mit diesen beiden Arzneimitteln zur Blutzuckerkontrolle nicht ausreichen</li> <li>- in Kombination mit Insulin mit oder ohne Metformin, wenn diese Behandlung alleine mit Diät und Bewegung zur Blutzuckerkontrolle nicht ausreichen.</li> </ul> <p>Trajenta e' indicato nel trattamento del diabete mellito di tipo 2 per migliorare il controllo della glicemia negli adulti: come monoterapia:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- nei pazienti inadeguatamente controllati soltanto con la dieta e l'esercizio fisico e per i quali la metformina non è appropriata a causa di intolleranza o e' controindicata a causa di insufficienza renale;</li> </ul> <p>come terapia di associazione;</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- in associazione con metformina, quando la dieta e l'esercizio fisico, insieme a metformina in monoterapia, non forniscono un adeguato controllo della glicemia;</li> <li>- 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;</li> <li>- in associazione con insulina, con o senza metformina, quando tale regime in monoterapia, insieme a dieta ed esercizio fisico, non fornisce un adeguato controllo della glicemia.</li> </ul>	<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>Innere Medizin</p> <p>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 Gesundheitsein- richtungen Strutture sanitarie ambulatoriali
Trelegy Ellipta	Fluticasonfuroat/umeclidinium bromid/Vilanterol Trifenatol  fluticasone furoato/umeclidinio bromuro/vilanterolo trifenatato	Trelegy Ellipta ist angezeigt für die Erhaltungstherapie bei erwachsenen Patienten mit moderater bis schwerer chronisch obstruktiver Lungenerkrankung (COPD), die mit einer Kombination aus einem inhalativen Kortikosteroid und einem langwirksamen Beta2-Agonisten nicht ausreichend eingestellt sind.  Trelegy Ellipta e' indicato come trattamento di mantenimento nei pazienti adulti con broncopneumopatia cronica ostruttiva (BPCO) da moderata a severa, che non sono adeguatamente trattati dalla combinazione di un corticosteroide per via inalatoria e un $\beta_2$ agonista a lunga durata d'azione.	Pneumologie Innere Medizin Geriatrie  Pneumologia Medicina interna Geriatria	Innere Medizin Geriatrie  Medicina interna Geriatria	Innere Medizin  Medicina interna	Innere Medizin  Medicina interna	Innere Medizin  Medicina interna	Innere Medizin  Medicina interna	Innere Medizin  Medicina interna	Betrieblicher Dienst Pneumologie  Servizio aziendale di pneumologia
Tresiba	Insulin degludec  insulina degludec	Behandlung des Diabetes mellitus bei Erwachsenen, Jugendlichen und Kindern ab dem Alter von 1 Jahr.  Trattamento del diabete mellito in adulti, adolescenti e bambini dall'età di 1 anno.	Innere Medizin Pädiatrie  Medicina interna Pediatria	Innere Medizin Pädiatrie  Medicina interna Pediatria	Innere Medizin Pädiatrie  Medicina interna Pediatria	Innere Medizin Pädiatrie  Medicina interna Pediatria				
Trimbow	Beclometasondipropionat/Formoterolfumarat-Dihydrat/Glycopyrronium  beclometasone dipropionato/formoterolo fumarato diidrato/glicopirronio	Zur Erhaltungstherapie bei erwachsenen Patienten mit moderater bis schwerer chronisch obstruktiver Lungenerkrankung (COPD), die mit einer Kombination aus einem inhalativen Kortikosteroid und einem langwirksamen Beta-2-Agonisten nicht ausreichend eingestellt sind.  Terapia di mantenimento in pazienti adulti affetti da broncopneumopatia cronica ostruttiva (BPCO) da moderata a severa per i quali l'associazione di un corticosteroide inalatorio e un beta2-agonista a lunga durata d'azione non costituisce un trattamento adeguato.	Pneumologie Innere Medizin Geriatrie  Pneumologia Medicina interna Geriatria	Innere Medizin Geriatrie  Medicina interna Geriatria	Innere Medizin  Medicina interna	Innere Medizin  Medicina interna	Innere Medizin  Medicina interna	Innere Medizin  Medicina interna	Innere Medizin  Medicina interna	Pneumologie (betrieblicher Dienst)  Pneumologia (aziendale)
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							
Trulicity	Dulaglutid  dulaglutide	Trulicity ist angezeigt zur Behandlung von Erwachsenen mit Typ 2 Diabetes mellitus, um eine verbesserte Blutzuckerkontrolle zu erreichen als: - Monotherapie: Sofern bei Patienten, für die die Einnahme von Metformin wegen Unverträglichkeit oder Kontraindikationen nicht angezeigt ist, durch Diät und Bewegung keine angemessene Blutzuckerkontrolle erreicht werden kann. - Kombinationstherapie: In Kombination mit anderen blutzuckersenkenden Arzneimitteln einschließlich Insulin, wenn durch diese zusammen mit Diät und Bewegung keine angemessene Blutzuckerkontrolle erreicht werden kann  Trulicity è indicato per il trattamento di adulti affetti da diabete mellito tipo 2 per migliorare il controllo glicemico in: - Monoterapia: Quando dieta ed esercizio fisico da soli non forniscono un adeguato controllo glicemico in pazienti per i quali l'utilizzo di metformina è considerato inappropriato a causa di intolleranza o controindicazioni. - Terapia di associazione: In combinazione con altri medicinali ipoglicemizzanti compresa l'insulina, quando questi, in associazione a dieta ed esercizio fisico, non forniscono un adeguato controllo glicemico	Innere Medizin  Medicina interna	Innere Medizin  Medicina interna	Innere Medizin  Medicina interna	Innere Medizin  Medicina interna	Innere Medizin  Medicina interna	Innere Medizin  Medicina interna	Innere Medizin  Medicina interna	
Tysabri	Natalizumab	TYSABRI ist für die krankheitsmodifizierende Monotherapie von hochaktiver, schubförmig remittierend verlaufender Multipler Sklerose (MS) bei folgenden	Neurologie	Neurologie		Neurologie				

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
	natalizumab	<p>Patientengruppen indiziert:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>Erwachsene Patienten ab 18 Jahren mit hoher Krankheitsaktivität trotz Behandlung mit einem Interferon-beta oder Glatirameracetat, definiert als Patienten, die nicht auf einen vollständigen und angemessenen (normalerweise mindestens ein Jahr dauernden) Zyklus einer Interferon-beta oder Glatirameracetat. 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.</li> </ul> <p>oder</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>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.</li> </ul> <p>TYSABRI è indicato come monoterapia disease-modifying nella sclerosi multipla recidivante remittente ad elevata attività nei seguenti gruppi di pazienti:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>Pazienti adulti di età uguale o superiore a 18 anni con un'elevata attività della malattia nonostante la terapia con interferone-beta o glatiramer acetato. 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 o glatiramer acetato. I pazienti devono avere avuto almeno 1 recidiva nell'anno precedente mentre erano in terapia e devono presentare almeno 9 lesioni iperintense in T2 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.</li> </ul> <p>oppure</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>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 T2 rispetto ad una precedente RM effettuata di recente.</li> </ul>	Neurologia	Neurologia		Neurologia				
Tysabri 648	Natalizumab natalizumab	<p>Die Behandlung mit Tysabri ist bei Jugendlichen zwischen 12 und 18 Jahren, welche in die Merkmale der Gruppe B des Tysabri Registers fallen zugelassen.</p> <p>Tysabri è ammesso per il trattamento degli adolescenti di età compresa fra i 12 e i 18 anni che rientrano nelle caratteristiche del gruppo B del Registro Tysabri.</p>	Neurologie Neurologia	Neurologie Neurologia		Neurologie Neurologia				
Ultibro Breezhaler	Indacaterol/ Glycopyrronium  indacaterolo/ glicopirronio	<p>Ultibro Breezhaler ist für die bronchialerweiternde Erhaltungstherapie zur Symptomlinderung bei erwachsenen Patienten mit chronisch-obstruktiver Lungenerkrankung (COPD) angezeigt.</p> <p>Ultibro Breezhaler è indicato come terapia broncodilatatrice di mantenimento per alleviare i sintomi in pazienti adulti con broncopneumopatia cronica ostruttiva (BPCO).</p>	Pneumologie Innere Medizin Geriatrie  Pneumologia Medicina interna Geriatria	Innere Medizin Geriatrie  Medicina interna Geriatria	Innere Medizin  Medicina interna	Innere Medizin  Medicina interna	Innere Medizin  Medicina interna	Innere Medizin  Medicina interna	Innere Medizin  Medicina interna	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
Uptravi	Selexipag selexipag	Uptravi ist indiziert für die Langzeitbehandlung der pulmonal arteriellen Hypertonie (PAH) bei erwachsenen Patienten der WHO-Funktionsklasse (WHO-FC) II bis III entweder als Kombinationstherapie bei Patienten, deren Erkrankung mit einem Endothelin-Rezeptor-Antagonisten (ERA) und/oder einem Phosphodiesterase-5(PDE-5) -Inhibitor unzureichend kontrolliert ist oder als Monotherapie bei Patienten, die für diese Therapien nicht infrage kommen. Die Wirksamkeit wurde bei PAH, einschließlich idiopathischer und erblicher PAH, PAH in Assoziation mit Bindegewebserkrankungen und PAH in Assoziation mit korrigierten einfachen angeborenen Herzfehlern nachgewiesen.  Uptravi è indicato per il trattamento a lungo termine dell'ipertensione arteriosa polmonare (IAP) in pazienti adulti in Classe funzionale (FC) WHO II e III, sia come terapia di combinazione nei pazienti controllati in maniera insufficiente con un antagonista recettoriale dell'endotelina (ERA) e/o un inibitore della fosfodiesterasi di tipo 5 (PDE-5), che in monoterapia nei pazienti che non sono candidabili a tali terapie. L'efficacia è stata dimostrata in una popolazione di pazienti con IAP comprendente l'IAP idiopatica ed ereditaria, l'IAP associata a malattie del tessuto connettivo e l'IAP associata a cardiopatie congenite semplici corrette	Kardiologie Pneumologie  Cardiologia Pneumologia	Kardiologie  Cardiologia						Pneumologie (betrieblicher Dienst)  Pneumologia (servizio aziendale)
Vargatef	Nintedanib nintedanib	Vargatef wird angewendet in Kombination mit Docetaxel zur Behandlung von erwachsenen Patienten mit lokal fortgeschrittenem, metastasiertem oder lokal rezidiertem nicht-kleinzelligen Lungenkarzinom (NSCLC) mit Adenokarzinom-Histologie nach Erstlinienchemotherapie.  Vargatef è indicato in associazione con docetaxel per il trattamento dei pazienti adulti con carcinoma polmonare non a piccole cellule (NSCLC) localmente avanzato, metastatico o localmente ricorrente con istologia adenocarcinoma dopo chemioterapia di prima linea	Onkologie  Oncologia	Internistisches Day- Hospital  Day- Hospital internistico	Innere Medizin (medizinisches Day- Hospital)  Medicina interna (Day-Hospital medico)	Innere Medizin (medizinisches Day- Hospital)  Medicina interna (Day-Hospital medico)				
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 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	Für erwachsene Patienten mit Typ-2-Diabetes mellitus: Velmetia ist zusätzlich zu Diät und Bewegung zur Verbesserung der	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 Gesundheitsein- richtungen Strutture sanitarie ambulatoriali
	sitagliptin + metformina	<p>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>Velmetia ist in Kombination mit einem Sulfonylharnstoff (z. B. als Dreifachtherapie) zusätzlich zu Diät und Bewegung bei Patienten indiziert, bei denen eine Kombination aus der jeweils höchsten vertragenen Dosis von Metformin und eines Sulfonylharnstoffs nicht ausreicht, um den Blutzucker zu senken.</p> <p>Velmetia ist als Dreifachtherapie in Kombination mit einem Peroxisomal Proliferator activated Receptor gamma(PPAR<math>\gamma</math>)-Agonisten (d. h. einem Thiazolidindion) zusätzlich zu Diät und Bewegung bei Patienten indiziert, bei denen die jeweils höchste vertragene Dosis von Metformin und einem PPAR<math>\gamma</math>-Agonisten nicht ausreicht, um den Blutzucker zu senken.</p> <p>Velmetia ist auch zusätzlich zu Insulin (d. h. als Dreifachtherapie) indiziert als Ergänzung zu Diät und Bewegung bei Patienten, bei denen eine stabile Insulindosis und Metformin allein den Blutzucker nicht ausreichend senken.</p> <p>Per i pazienti adulti con diabete mellito di tipo 2: 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 (PPAR<math>\gamma</math>) (es., un tiazolidinedione) in aggiunta alla dieta e all'esercizio fisico in pazienti che non hanno un adeguato controllo della glicemia con il loro dosaggio massimo tollerato di metformina e di un agonista PPAR<math>\gamma</math>. Velmetia è anche indicato come terapia aggiuntiva all'insulina (es., triplice terapia di associazione) in aggiunta alla dieta e all'esercizio fisico per migliorare il controllo glicemico nei pazienti quando un dosaggio stabile di insulina e metformina da solo non fornisce un adeguato controllo glicemico.</p>	Medicina interna	Medicina interna	Medicina interna	Medicina interna	Medicina interna	Medicina interna	Medicina interna	
Venclyxto	Venetoclax  venetoclax	<p>Venclyxto wird als Monotherapie angewendet bei Erwachsenen zur Behandlung einer chronischen lymphatischen Leukämie (CLL), die eine 17p-Deletion oder TP53-Mutation aufweisen und die für eine Behandlung mit einem Inhibitor des B-Zell-Rezeptor-Signalwegs nicht geeignet sind oder ein Therapieversagen zeigten.</p> <p>Venclyxto in monoterapia è indicato per il trattamento della leucemia linfatica cronica (CLL – chronic lymphocytic leukaemia) in presenza della delezione 17p o della mutazione TP53 in pazienti adulti non idonei o che hanno fallito la terapia con un inibitore della via del recettore delle cellule B.</p>	Hämatologie  Ematologia	Internistisches Day- Hospital  Day- Hospital internistico						
Venclyxto	Venetoclax  venetoclax	<p>Venclyxto wird als Monotherapie bei Erwachsenen zur Behandlung einer CLL ohne Vorliegen einer 17p-Deletion oder TP53-Mutation angewendet, bei denen sowohl unter einer Chemo-Immuntherapie als auch unter einem Inhibitor des B-Zell-Rezeptor-Signalwegs ein Therapieversagen auftrat.</p> <p>Venclyxto in monoterapia è indicato per il trattamento di pazienti adulti con CLL in assenza della delezione 17p o mutazione TP53 che hanno fallito la chemioimmunoterapia e la terapia con un inibitore della via del recettore delle cellule B.</p>	Hämatologie  Ematologia	Internistisches Day- Hospital  Day- Hospital internistico						
Velphoro	Sucroferric Oxyhydroxide	Velphoro wird zur Kontrolle des Serumphosphatspiegels bei erwachsenen Patienten mit chronischer Nierenerkrankung (CKD) eingesetzt, die sich einer	Nephrologie	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 Gesundheitsein- richtungen Strutture sanitarie ambulatoriali
	ossi-idrossido sucroferrico	<p>Hämodialyse (HD) oder einer Peritonealdialyse (PD) unterziehen. Velphoro sollte im Rahmen eines multiplen Therapieansatzes zum Einsatz kommen, dazu zählen die Zuführung von Calcium-Präparaten, 1,25-Dihydroxyvitamin D3 oder einem seiner Analoge oder Kalziummimetika, um die Entstehung einer renalen Osteodystrophie zu vermeiden.</p> <p>Velphoro è indicato per il controllo dei livelli sierici di fosforo in pazienti adulti affetti da malattia renale cronica (MRC) in emodialisi (HD) o dialisi peritoneale (PD). Velphoro deve essere somministrato nel contesto di un approccio terapeutico multiplo che può includere supplemento di calcio, 1,25-diidrossi vitamina D3 o uno dei suoi analoghi, o calcio mimetici per controllare lo sviluppo di osteodistrofia renale.</p>	Nefrologia	Medicina interna	Medicina interna	Medicina interna	Medicina interna			
Venital	<p>Normales Immunglobulin vom Menschen</p> <p>Immunoglobulina umana normale</p>	<p>Immunomodulation 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 demielinizante (CIDP)</p>	<p>Neurologie Pädiatrie</p> <p>Neurologia Pediatria</p>	<p>Neurologie</p> <p>Neurologia</p>		<p>Neurologie</p> <p>Neurologia</p>		<p>Neurorehabilitation</p> <p>Neuroriabilitazione</p>		
Veregen	<p>Grüntee-Extrakt</p> <p>Estratto di Camellia sinensis</p>	<p>Veregen ist für die dermale Behandlung von äußerlichen Feigwarzen im Genital- und Perianalbereich (Condylomata acuminata) bei immunkompetenten Patienten, die über 18 Jahren alt sind, bestimmt.</p> <p>Veregen è indicato per il trattamento cutaneo dei condilomi peri-anali e dei genitali esterni (condyloma acuminata) in pazienti immunocompetenti a partire dall'età di 18 anni.</p>	<p>Dermatologie Gynäkologie Urologie</p> <p>Dermatologia Ginecologia Urologia</p>	<p>Dermatologie Gynäkologie Urologie</p> <p>Dermatologia Ginecologia Urologia</p>	<p>Gynäkologie Urologie</p> <p>Ginecologia Urologia</p>	<p>Dermatologie Gynäkologie</p> <p>Dermatologia Ginecologia</p>	<p>Gynäkologie</p> <p>Ginecologia</p>			
Victoza	<p>Liraglutid</p> <p>liraglutide</p>	<p>Victoza wird zur Behandlung des Diabetes mellitus Typ 2 bei Erwachsenen in Kombination mit oralen Blutzucker senkenden Arzneimitteln und/oder Basalinsulin angewendet, um eine Blutzuckerkontrolle zu erreichen, wenn diese Mittel zusammen mit einer Diät und körperlicher Aktivität den Blutzuckerspiegel nicht ausreichend regulieren.</p> <p>Victoza è indicato per il trattamento di adulti affetti da diabete mellito tipo 2 per raggiungere il controllo glicemico in combinazione con farmaci ipoglicemizzanti orali e/o insulina basale se questi, in associazione a dieta ed esercizio fisico, non forniscono un adeguato controllo glicemico.</p>	<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>Innere Medizin</p> <p>Medicina interna</p>	
Victrelis	<p>Boceprevir</p> <p>boceprevir</p>	<p>Victrelis ist indiziert zur Behandlung der chronischen Hepatitis C (CHC)-Infektion vom Genotyp 1 in Kombination mit Peginterferon alfa und Ribavirin bei erwachsenen Patienten mit kompensierter Lebererkrankung, die nicht vorbehandelt sind oder die nicht auf eine vorangegangene Therapie angesprochen haben.</p> <p>Victrelis è indicato per il trattamento dell'infezione da epatite C cronica (CHC) di genotipo 1, in associazione con peginterferone alfa e ribavirina, in pazienti adulti con malattia epatica compensata che non sono stati trattati in precedenza o che non hanno risposto a precedente terapia.</p>	<p>Infektionskrankheiten Gastroenterologie</p> <p>Malattie infettive Gastroenterologia</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 Gesundheitsein- richtungen Strutture sanitarie ambulatoriali
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 è 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 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.	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)				
Vidaza	Azacitidin azacitidina	Vidaza ist angezeigt zur Behandlung von erwachsenen Patienten, die für eine Transplantation hämatopoetischer Stammzellen (HSZT) nicht geeignet sind und eine AML mit >30% Knochenmarkblasten gemäß WHO- Klassifikation aufweisen.  Vidaza è indicato per il trattamento di pazienti adulti non eleggibili al trapianto di cellule staminali emopoietiche (HSCT) con Leucemia Acuta Mieloide (LAM) con blasti midollari > 30% secondo la classificazione dell'OMS.	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)				
Vipdomet	Alogliptinbenzoat + Metforminhydrochlorid  Alogliptinbenzoat + metforminacloridrat	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	Vipidia ist für Erwachsene ab 18 Jahren, die an Typ-2-Diabetes mellitus leiden, indiziert, um die Blutzuckerkontrolle in Kombination mit anderen	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 Gesundheitsein- richtungen Strutture sanitarie ambulatoriali
	alogliptin	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	Medicina interna	Medicina interna	Medicina interna	Medicina interna	Medicina interna	Medicina interna	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 • bei Patienten, die bereits Canagliflozin und Metformin als separate Tabletten erhalten.  Vokanamet è indicato nei pazienti adulti a partire da 18 anni di età con diabete mellito di tipo 2 in aggiunta alla dieta ed all'esercizio fisico per migliorare il controllo glicemico: • nei pazienti non adeguatamente controllati con la dose massima tollerata di metformina in monoterapia • nei pazienti con la loro dose massima tollerata di metformina con altri medicinali ipoglicemizzanti, incluso l'insulina, quando questi non forniscono un adeguato controllo glicemico • nei pazienti già trattati in precedenza con l'associazione canagliflozin e metformina in compresse separate.	Innere Medizin  Medicina interna	Innere Medizin  Medicina interna	Innere Medizin  Medicina interna	Innere Medizin  Medicina interna	Innere Medizin  Medicina interna	Innere Medizin  Medicina interna	Innere Medizin  Medicina interna	
Votrient	Pazopanib  pazopanib	Votrient ist angezeigt zur Behandlung von erwachsenen Patienten mit ausgewählten Subtypen eines fortgeschrittenen Weichteilsarkoms, die vorher eine Chemotherapie ihrer metastasierten Erkrankung erhalten hatten oder die innerhalb von 12 Monaten nach einer (neo-)adjuvanten Therapie progredient wurden. Die Wirksamkeit und Sicherheit wurde nur in bestimmten histologischen Tumorsubtypen von Weichteilsarkomen festgestellt.  Sarcoma dei tessuti molli (STS). Votrient è indicato nel trattamento dei pazienti adulti affetti da sottotipi identificati di sarcoma dei tessuti molli (STS) in stato avanzato che hanno ricevuto in precedenza chemioterapia per malattia metastatica o che sono andati in progressione entro 12 mesi dopo la terapia (neo) adiuvante. L'efficacia e la sicurezza sono state definite solo in determinati sottotipi tumorali istologici di STS.	Onkologie  Oncologia	Internistisches Day- Hospital  Day- Hospital internistico						
Votubia	Everolimus  everolimus	Votubia wird bei Patienten mit supependymalem Riesenzellastrozytom (SEGA) aufgrund einer tuberösen Sklerose (TSC) angewendet, die eine therapeutische Maßnahme benötigen, für die aber ein chirurgischer Eingriff nicht angemessen ist.  Votubia è indicato per il trattamento di pazienti con astrocitoma supependimale a cellule giganti (SEGA) associato a sclerosi tuberosa (TSC) che richiedono un intervento terapeutico ma non sono trattabili con intervento chirurgico.	Pädiatrie  Pediatria							
Votubia	Everolimus  everolimus	Votubia wird als Begleittherapie bei Patienten ab 2 Jahren mit refraktären partiellen Krampfanfällen, mit oder ohne sekundäre Generalisierung, in Zusammenhang mit einer tuberösen Sklerose (TSC) angewendet.  Votubia è indicato come trattamento aggiuntivo per pazienti dai due anni di età in su con crisi epilettiche focali refrattarie, con o senza generalizzazione secondaria, associate al complesso sclerosi tuberosa (TSC).	Neurologie Pädiatrie  Neurologia Pediatria							

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
Vyndaqel	Tafamidis tafamidis	Vyndaqel ist indiziert zur Behandlung der Transthyretin-Amyloidose bei erwachsenen Patienten mit symptomatischer Polyneuropathie im Stadium 1, um die Einschränkung der peripheren neurologischen Funktionsfähigkeit zu verzögern.  Vyndaqel è indicato per il trattamento dell'amiloidosi da transtiretina nei pazienti adulti affetti da polineuropatia sintomatica di stadio 1 al fine di ritardare la compromissione neurologica periferica.	Neurologie Neurologia							
Xadago	Safinamid safinamide	Xadago ist indiziert für die Behandlung von erwachsenen Patienten mit idiopathischer Parkinson-Krankheit (PK) als Zusatztherapie zu einer stabilen Dosis Levodopa (L-Dopa) (als Monotherapie oder in Kombination mit anderen Parkinson-Arzneimitteln) bei Patienten im mittleren bis Spätstadium mit Fluktuationen.  Xadago è indicato per il trattamento di pazienti adulti affetti da malattia di Parkinson idiopatica come terapia aggiuntiva a una dose stabile di levodopa (L-dopa) in monoterapia o in associazione ad altri medicinali per la malattia di Parkinson in pazienti fluttuanti in fase da intermedia ad avanzata.	Neurologie Neurologia	Neurologie Neurologia		Neurologie Neurologia				
Xalkori	Crizotinib crizotinib	Xalkori wird angewendet bei Erwachsenen zur Behandlung des vorbehandelten Anaplastische-Lymphom-Kinase (ALK)-positiven, fortgeschrittenen nicht kleinzelligen Bronchialkarzinoms (non small cell lung cancer, NSCLC).  Xalkori è indicato per il trattamento di pazienti adulti pretrattati per carcinoma polmonare non a piccole cellule (Non-small Cell Lung Cancer, NSCLC) positivo per ALK (chinasi del linfoma anaplastico) in stadio avanzato.	Onkologie Pneumologie Oncologia Pneumologia	Internistisches Day- Hospital Day- Hospital internistico	Innere Medizin Medicina interna	Innere Medizin Medicina interna	Innere Medizin Medicina interna	Innere Medizin Medicina interna	Innere Medizin Medicina interna	
Xalkori	Crizotinib crizotinib	Xalkori wird angewendet bei Erwachsenen zur Erstlinienbehandlung des Anaplastische-Lymphom-Kinase (ALK)-positiven, fortgeschrittenen nicht kleinzelligen Lungenkarzinoms (non small cell lung cancer, NSCLC).  Xalkori è indicato per il trattamento di prima linea di pazienti adulti con carcinoma polmonare non a piccole cellule (Non-small Cell Lung Cancer, NSCLC) positivo per ALK (chinasi per linfoma anaplastico) in stadio avanzato.	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)	
Xalkori	Crizotinib crizotinib	Xalkori als Monotherapie wird angewendet bei Erwachsenen zur Behandlung des ROS1 -positiven, fortgeschrittenen nicht kleinzelligen Lungenkarzinoms (non small cell lung cancer, NSCLC)  Xalkori è indicato per il trattamento di pazienti adulti con carcinoma polmonare non a piccole cellule (Non-small Cell Lung Cancer, NSCLC) positivo per ROS1 in stadio avanzato.	Onkologie Oncologia	Internistisches Day- Hospital Day- Hospital internistico	Innere Medizin (medizinisches Day- Hospital) Medicina interna (Day- Hospital medico)	Innere Medizin (medizinisches Day- Hospital) Medicina interna (Day- Hospital medico)	Innere Medizin Medicina interna	Innere Medizin Medicina interna	Innere Medizin Medicina interna	
Xarelto	Rivaroxaban rivaroxaban	- Prophylaxe von Schlaganfällen und systemischen Embolien bei erwachsenen Patienten mit nicht valvulärem Vorhofflimmern und einem oder mehreren Risikofaktoren wie: kongestive Herzinsuffizienz, Hypertonie, Alter ≥ 75 Jahre Diabetes mellitus, Schlaganfall, transitorische ischämische Attacke. - Behandlung von tiefen Venenthrombosen (TVT) und Lungenembolien (LE) sowie Prophylaxe von rezidivierenden TVT und LE bei Erwachsenen.  - Prevenzione dell'ictus e dell'embolia sistemica nei pazienti adulti affetti da fibrillazione atriale non valvolare con uno o più fattori di rischio, come insufficienza cardiaca congestizia, ipertensione, età ≥ 75 anni, diabete mellito, pregresso ictus o attacco ischemico transitorio. - Trattamento della trombosi venosa profonda (TVP) e dell'embolia polmonare (EP) e prevenzione delle recidive di TVP ed EP nell'adulto.	Innere Medizin Kardiologie Geriatrie Neurologie Hämatologie Gefäßchirurgie Orthopädie Chirurgie Pneumologie Medicina interna Cardiologia Geriatria Neurologia Ematologia	Innere Medizin Kardiologie Geriatrie Neurologie Orthopädie Chirurgie Internistisches Day- Hospital Medicina interna Cardiologia Geriatria Neurologia Chirurgia	Innere Medizin Orthopädie Chirurgie Medicina interna Ortopedia Chirurgia	Innere Medizin Neurologie Orthopädie Chirurgie Medicina interna Neurologia Ortopedia Chirurgia	Innere Medizin Chirurgie Medicina interna Chirurgia	Innere Medizin Chirurgie Neurorehabilit ation Medicina interna Chirurgia Neuroriabilitazi one	Innere Medizin Chirurgie Medicina interna Chirurgia	Gesundheits- sprengel Gries - Quirein Gesundheits- sprengel Meran Pneumologie (betrieblicher Dienst)  Distretto sanitario Gries – San Quirino Distretto sanitario di



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
			Chirurgia vascolare Ortopedia Chirurgia Pneumologia	Day- Hospital internistico						Merano Pneumologia (servizio aziendale)
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"> <li>- 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.</li> </ul> <p>Als orale Zweifachtherapie in Kombination mit:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- Metformin, wenn Diät und Bewegung plus eine Monotherapie mit Metformin den Blutzucker nicht ausreichend senken.</li> <li>- 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.</li> <li>- einem Peroxisomal Proliferator activated Receptor gamma(PPAR<math>\gamma</math>)-Agonisten (d. h. einem Thiazolidindion), wenn die Anwendung eines PPAR<math>\gamma</math>-Agonisten angebracht ist und Diät und Bewegung plus Monotherapie mit einem PPAR<math>\gamma</math>-Agonisten den Blutzucker nicht ausreichend senken.</li> </ul> <p>Als orale Dreifachtherapie in Kombination mit:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- einem Sulfonylharnstoff und Metformin, wenn Diät und Bewegung plus eine Zweifachtherapie mit diesen Arzneimitteln den Blutzucker nicht ausreichend senken.</li> <li>- einem PPAR<math>\gamma</math>-Agonisten und Metformin, wenn die Anwendung eines PPAR<math>\gamma</math>-Agonisten angebracht ist und Diät und Bewegung plus eine Zweifachtherapie mit diesen Arzneimitteln den Blutzucker nicht ausreichend senken.</li> </ul> <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"> <li>- 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.</li> </ul> <p>in duplice terapia orale in associazione con</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- metformina quando dieta ed esercizio fisico più metformina da sola non forniscono un controllo adeguato della glicemia.</li> <li>- 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.</li> <li>- un agonista del recettore gamma attivato dal proliferatore del perossisoma (PPAR<math>\gamma</math>) (es., un tiazolidinedione) quando è appropriato l'uso di un agonista PPAR<math>\gamma</math> e quando dieta ed esercizio fisico più l'agonista PPAR<math>\gamma</math> da solo non forniscono un adeguato controllo della glicemia.</li> </ul> <p>in triplice terapia orale in associazione con</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- una sulfonilurea e metformina quando dieta ed esercizio fisico più la duplice terapia con questi medicinali non forniscono un controllo adeguato della glicemia.</li> <li>- un agonista PPAR<math>\gamma</math> e metformina quando è appropriato l'uso di un agonista PPAR<math>\gamma</math> e quando dieta ed esercizio fisico più la duplice terapia con questi</li> </ul>	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
		medicinali non forniscono un controllo adeguato della glicemia. 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.								
Xeljanz	Tofacitinib tofacitinib	Xeljanz ist in Kombination mit Methotrexat (MTX) indiziert zur Behandlung der mittelschweren bis schweren aktiven rheumatoiden Arthritis (RA) bei erwachsenen Patienten, die auf ein oder mehrere krankheitsmodifizierende Antirheumatika unzureichend angesprochen oder diese nicht vertragen haben. Xeljanz kann als Monotherapie gegeben werden, wenn MTX nicht vertragen wird oder wenn eine Behandlung mit MTX ungeeignet ist  Xeljanz in associazione con metotrexato (MTX) è indicato per il trattamento dell'artrite reumatoide (AR) in fase attiva da moderata a severa in pazienti adulti che hanno risposto in modo inadeguato o sono intolleranti ad uno o più farmaci antireumatici modificanti la malattia. Xeljanz può essere somministrato in monoterapia in caso di intolleranza a MTX o quando il trattamento con MTX non è appropriato.	Innere Medizin Medicina interna	Innere Medizin Medicina interna	Innere Medizin Medicina interna	Rheumatologie Reumatologia				
Xgeva	Denosumab denosumab	Prävention von skelettbezogenen Komplikationen (pathologische Fraktur, Bestrahlung des Knochens, Rückenmarkskompression oder operative Eingriffe am Knochen) bei Erwachsenen mit Knochenmetastasen aufgrund solider Tumoren.  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.	Onkologie Gynäkologie Urologie  Oncologia Ginecologia Urologia	Internistische Tagesklinik Gynäkologie Urologie  Day-Hospital internistico Ginecologia Urologia	Innere Medizin Gynäkologie Urologie  Medicina interna Ginecologia Urologia	Innere Medizin Gynäkologie  Medicina interna Ginecologia	Innere Medizin  Medicina interna	Innere Medizin  Medicina interna	Innere Medizin  Medicina interna	
Xgeva	Denosumab denosumab	Behandlung von Erwachsenen und skelettal ausgereiften Jugendlichen mit Riesenzelltumoren des Knochens, die nicht resezierbar sind oder bei denen eine operative Resektion wahrscheinlich zu einer schweren Morbidität führt.  Trattamento di adulti e adolescenti con apparato scheletrico maturo con tumore a cellule giganti dell'osso non resecabile o per i quali la resezione chirurgica potrebbe provocare severa morbilità.	Onkologie Gynäkologie Urologie  Oncologia Ginecologia Urologia	Internistische Tagesklinik Gynäkologie Urologie  Day-Hospital internistico Ginecologia Urologia	Innere Medizin Gynäkologie Urologie  Medicina interna Ginecologia Urologia	Innere Medizin Gynäkologie  Medicina interna Ginecologia	Innere Medizin  Medicina interna	Innere Medizin  Medicina interna	Innere Medizin  Medicina interna	
Xiapex	Collagenase Clostridium histolyticum  Collagenasi di Clostridium histolyticum	Xiapex ist indiziert zur Behandlung einer Dupuytren'schen Kontraktur bei Patienten mit einem tastbaren Strang.  Xiapex è indicato nel trattamento della contrattura di Dupuytren in pazienti adulti con corda palpabile.	Orthopädie  Ortopedia	Orthopädie  Ortopedia	Orthopädie  Ortopedia	Orthopädie  Ortopedia				
Xigduo	Dapagliflozin/ Metformin  dapagliflozina/ metformina	Xigduo ist bei erwachsenen Patienten im Alter von 18 Jahren und älter mit Typ-2-Diabetes mellitus indiziert, als Ergänzung zu Diät und Bewegung zur Verbesserung der Blutzuckerkontrolle • bei Patienten, bei denen der Blutzucker mit der maximal verträglichen Dosis von Metformin allein nicht ausreichend kontrolliert wird • in Kombination mit anderen blutzuckersenkenden Arzneimitteln einschließlich Insulin bei Patienten, bei denen der Blutzucker mit Metformin und diesen Arzneimitteln nicht ausreichend kontrolliert wird • bei Patienten, die bereits mit der Kombination aus Dapagliflozin und Metformin als separate Tabletten behandelt werden.  Xigduo è indicato in pazienti adulti, a partire dai 18 anni di età, con diabete mellito di tipo 2 in aggiunta	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>alla dieta e all'esercizio fisico per migliorare il controllo glicemico</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>• nei pazienti non adeguatamente controllati con la dose massima tollerata di metformina in monoterapia</li> <li>• in associazione con altri medicinali ipoglicemizzanti inclusa l'insulina, nei pazienti non adeguatamente controllati con metformina e questi medicinali</li> <li>• nei pazienti già trattati con l'associazione dapagliflozin e metformina, assunti in compresse separate.</li> </ul>								
Xiliarx	Vildagliptin vildagliptin	<p>Xiliarx ist angezeigt zur Behandlung von Diabetes mellitus Typ 2: Als Monotherapie</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- bei Patienten, die durch Diät und Bewegung allein nicht ausreichend therapiert sind und für die Metformin aufgrund von Gegenanzeigen oder Unverträglichkeiten nicht geeignet ist.</li> </ul> <p>In einer oralen Zweifach-Kombinationstherapie mit</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- Metformin bei Patienten, deren Blutzucker trotz Monotherapie mit maximal verträglichen Dosen von Metformin unzureichend eingestellt ist,</li> <li>- 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,</li> <li>- einem Thiazolidindion bei Patienten mit ungenügender Blutzuckereinstellung, für die die Anwendung eines Thiazolidindions geeignet ist.</li> </ul> <p>In einer oralen Dreifach-Kombinationstherapie mit</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- einem Sulfonylharnstoff und Metformin, wenn Diät und Bewegung zusätzlich zu einer Zweifachtherapie mit diesen Arzneimitteln zu keiner adäquaten glykämischen Kontrolle führen.</li> </ul> <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: In monoterapia</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- 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.</li> </ul> <p>In duplice terapia orale in associazione a:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- metformina, in pazienti con insufficiente controllo glicemico nonostante la somministrazione della dose massima tollerata di metformina in monoterapia,</li> <li>- 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,</li> <li>- un tiazolidinedione, in pazienti con insufficiente controllo glicemico e per i quali è appropriato l'uso di un tiazolidinedione.</li> </ul> <p>In triplice terapia orale in associazione a:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- una sulfonilurea e metformina quando la dieta e l'esercizio fisico associati alla duplice terapia con questi medicinali non forniscono un controllo glicemico adeguato.</li> </ul> <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>	Innere Medizin Medicina interna	Innere Medizin Medicina interna	Innere Medizin Medicina interna	Innere Medizin Medicina interna	Innere Medizin Medicina interna	Innere Medizin Medicina interna	Innere Medizin Medicina interna	
Xofigo	Radium-223- dichlorid radio-223 dicloruro	<p>Xofigo wird angewendet zur Behandlung von Erwachsenen mit kastrationsresistentem Prostatakarzinom, symptomatischen Knochenmetastasen ohne bekannte viszerale Metastasen.</p> <p>Xofigo è indicato per il trattamento di soggetti adulti affetti da carcinoma prostatico resistente alla castrazione, con metastasi ossee sintomatiche e senza metastasi viscerali note.</p>	Onkologie Urologie  Oncologia Urologia	Internistische Tagesklinik Urologie  Day-Hospital internistico Urologia	Urologie  Urologia	Onkologische Tagesklinik  Day hospital oncologico				

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
Xolair	Omalizumab omalizumab	<p>Xolair wird angewendet bei Erwachsenen, Jugendlichen und Kindern (6 bis &lt;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> <p>- Erwachsene und Jugendliche (ab 12 Jahren): Xolair wird als Zusatztherapie zur verbesserten Asthmakontrolle bei Patienten mit schwerem persistierendem allergischem Asthma angewendet, die einen positiven Hauttest oder in vitro Reaktivität gegen ein ganzjährig auftretendes Aeroallergen zeigen und sowohl eine reduzierte Lungenfunktion (FEV1 &lt;80 %) haben als auch unter häufigen Symptomen während des Tages oder nächtlichem Erwachen leiden und trotz täglicher Therapie mit hoch dosierten inhalativen Kortikosteroiden und einem lang wirkenden inhalativen Beta2-Agonisten mehrfach dokumentierte, schwere Asthma-Exazerbationen hatten.</p> <p>Kinder (6 bis &lt;12 Jahre): - 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 é indicato negli adulti, negli adolescenti e nei bambini di eta' compresa tra 6 e &lt; 12anni. Il trattamento con Xolair deve essere considerato solo per i pazienti con asma di accertata natura IgE (immunoglobulina E) mediata.</p> <p>Adulti e adolescenti (di eta' pari o superiore a 12anni): - 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&lt; 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 &lt; 12anni di eta'): - 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>	Pneumologie Pädiatrie  Pneumologia Pediatria	Pädiatrie  Pediatria	Pädiatrie  Pediatria	Pädiatrie  Pediatria		Pädiatrie  Pediatria		Pneumologie (betrieblicher Dienst)  Pneumologia (aziendale)
Xolair	Omalizumab omalizumab	<p>Chronische spontane Urtikaria (csU) Xolair wird als Zusatztherapie für die Behandlung der chronischen spontanen Urtikaria bei Erwachsenen und Jugendlichen (ab 12 Jahren) mit unzureichendem Ansprechen auf eine Behandlung mit H1-Antihistaminika angewendet.</p> <p>Orticaria cronica spontanea (CSU) Xolair è indicato, come terapia aggiuntiva, per il trattamento dell'orticaria cronica spontanea in pazienti adulti e adolescenti (età pari o superiore a 12 anni) con risposta inadeguata al trattamento con antistaminici H1.</p>	Pädiatrie Dermatologie  Pediatria Dermatologia	Pädiatrie Dermatologie  Pediatria Dermatologia	Pädiatrie  Pediatria	Pädiatrie Dermatologie  Pediatria Dermatologia				
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</p>	Pneumologie Innere Medizin Geriatrie  Pneumologia	Innere Medizin Geriatrie  Medicina interna Geriatria	Innere Medizin  Medicina interna	Innere Medizin  Medicina interna	Innere Medizin  Medicina interna	Innere Medizin  Medicina interna	Innere Medizin  Medicina interna	Pneumologie (betrieblicher Dienst)  Pneumologia

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 (aziendale)
		per alleviare i sintomi in pazienti adulti con broncopneumopatia cronica ostruttiva (BPCO).	Medicina interna Geriatria							
Xultophy	Insulin degludec/ Liraglutid  insulina degludec/ liraglutide	Xultophy wird zur Behandlung des Diabetes mellitus Typ 2 bei Erwachsenen angewendet, um in Kombination mit oralen blutzuckersenkenden Arzneimitteln die Blutzuckerkontrolle zu verbessern, wenn diese Mittel allein oder in Kombination mit einem GLP-1-Rezeptor-Agonisten oder Basalinsulin den Blutzuckerspiegel nicht ausreichend regulieren.  Xultophy è indicato per il trattamento di adulti affetti da diabete mellito di tipo 2 per migliorare il controllo glicemico in associazione con medicinali ipoglicemizzanti orali quando questi in monoterapia o in associazione con agonisti del recettore del GLP-1 o con insulina basale non permettano un controllo glicemico adeguato.	Innere Medizin  Medicina interna	Innere Medizin  Medicina interna	Innere Medizin  Medicina interna	Innere Medizin  Medicina interna	Innere Medizin  Medicina interna	Innere Medizin  Medicina interna	Innere Medizin  Medicina interna	
Xydalba	Dalbavancin  dalbavancina	Xydalba ist für die Behandlung von akuten bakteriellen Haut- und Weichgewebeinfektionen (ABSSSI) bei Erwachsenen indiziert. Die allgemein anerkannten Richtlinien für den angemessenen Gebrauch von antibakteriellen Wirkstoffen sind zu berücksichtigen.  Xydalba è indicato negli adulti per il trattamento delle infezioni batteriche acute della cute e della struttura cutanea (ABSSSI). Occorre prendere in considerazione le linee guida ufficiali sull'uso appropriato degli agenti antibatterici.	Infektionskrankheiten  Malattie infettive							
Yanimo	Tiotropium/Olo daterol tiotropio/olodaterolo	Spiolto Respimat ist indiziert als Bronchodilatator zur Dauerbehandlung der Symptome von erwachsenen Patienten mit chronisch obstruktiver Lungenerkrankung (COPD)  Spiolto Respimat è indicato per la terapia broncodilatatoria di mantenimento nel sollievo dei sintomi in pazienti adulti affetti da broncopneumopatia cronica ostruttiva (BPCO)	Pneumologie Innere Medizin Geriatria  Pneumologia Medicina interna Geriatria	Innere Medizin Geriatria  Medicina interna Geriatria	Innere Medizin  Medicina interna	Innere Medizin  Medicina interna	Innere Medizin  Medicina interna	Innere Medizin  Medicina interna	Innere Medizin  Medicina interna	Pneumologie (betrieblicher Dienst)  Pneumologia (aziendale)
Yervoy	Ipilimumab  ipilimumab	YERVOY ist zur Behandlung von fortgeschrittenen (nicht resezierbaren oder metastasierten) Melanomen bei Erwachsenen indiziert.  YERVOY è indicato per il trattamento del melanoma avanzato (non resecabile o metastatico) negli adulti.	Dermatologie Onkologie  Dermatologia Oncologia	Internistische Tagesklinik  Day-Hospital internistico	Innere Medizin (medizinisches Day-Hospital)  Medicina interna (Day-Hospital medico)	Innere Medizin (medizinisches Day-Hospital)  Medicina interna (Day-Hospital medico)				
Yervoy	Ipilimumab  ipilimumab	YERVOY ist als Monotherapie zur Behandlung von fortgeschrittenen (nicht resezierbaren oder metastasierten) Melanomen bei Erwachsenen und Jugendlichen ab einem Alter von 12 Jahren und älter indiziert.  YERVOY è indicato per il trattamento del melanoma avanzato (non resecabile o metastatico) negli adulti e negli adolescenti di età pari o superiore a 12 anni	Dermatologie Onkologie  Dermatologia Oncologia	Internistische Tagesklinik  Day-Hospital internistico	Innere Medizin (medizinisches Day-Hospital)  Medicina interna (Day-Hospital medico)	Innere Medizin (medizinisches Day-Hospital)  Medicina interna (Day-Hospital medico)				
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 leiomyosarcoma.	Onkologie  Oncologia	Internistisches Day-Hospital  Day-Hospital internistico						

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 Gesundheitsein- richtungen Strutture sanitarie ambulatoriali
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), è 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 (medizinisches 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)	
Zavicefta	Ceftazidim / Avibactam  ceftazidima / avibactam	zavicefta wird angewendet bei Erwachsenen zur Behandlung der folgenden Infektionen: - Komplizierte intraabdominelle Infektionen (cIAI) - Komplizierte Harnwegsinfektionen (cUTI), einschließlich Pyelonephritis - Nosokomiale Pneumonien (HAP), einschließlich beatmungsassoziierter Pneumonien (VAP). Zavicefta ist auch indiziert für die Behandlung von Infektionen aufgrund aerober gram-negativer Erreger bei erwachsenen Patienten mit begrenzten Behandlungsoptionen. Die offiziellen Richtlinien für den angemessenen Gebrauch von antibakteriellen Wirkstoffen sind zu berücksichtigen.  Zavicefta è indicato per il trattamento delle seguenti infezioni negli adulti: - infezione intra-addominale complicata (cIAI); - infezione complicata del tratto urinario (cUTI), inclusa pielonefrite; - polmonite acquisita in ospedale (HAP), inclusa polmonite associata a ventilazione meccanica (VAP). Zavicefta è inoltre indicato per il trattamento di infezioni causate da microrganismi Gram-negativi aerobi in pazienti adulti nei quali vi siano opzioni terapeutiche limitate. Si devono considerare le linee-guida ufficiali sull'uso appropriato degli agenti antibatterici.	Infektionskrankh eiten  Malattie infettive							
Zebinix	Eslicarbazepin acetat  eslicarbazepina acetato	Zebinix wird zur Begleittherapie bei Erwachsenen mit partiellen epileptischen Anfällen mit oder ohne sekundärer Generalisierung angewendet.  Zebinix è indicato come terapia aggiuntiva negli adulti con crisi a esordio parziale con o senza generalizzazione secondaria.	Neurologie  Neurologia	Neurologie  Neurologia		Neurologie  Neurologia				
Zejula	Niraparib  niraparib	Zejula wird als Monotherapie zur Erhaltungstherapie bei erwachsenen Patientinnen mit Rezidiv eines Platin-sensiblen, gering differenzierten serösen Karzinoms der Ovarien, der Tuben oder mit primärer Peritonealkarzinose, die sich unter einer Platin-basierte Chemotherapie in Remission (komplett oder partiell) befinden, angewendet.  Zejula è indicato come monoterapia per il trattamento di mantenimento di pazienti adulte con carcinoma ovarico epiteliale sieroso, carcinoma delle tube di Falloppio o carcinoma peritoneale primario, di grado elevato, recidivato, sensibile al platino, che stiano rispondendo (risposta completa o parziale) alla chemioterapia a base di platino.	Onkologie  Oncologia	Internistisches Day- Hospital Gynäkologie  Day- Hospital internistico Ginecologia	Innere Medizin (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
Zelboraf	Vemurafenib vemurafenib	Vemurafenib ist angezeigt als Monotherapie zur Behandlung von erwachsenen Patienten mit BRAF-V600 Mutation-positivem nicht resezierbarem oder metastasiertem Melanom.  Vemurafenib è indicato in monoterapia per il trattamento di pazienti adulti con melanoma inoperabile o metastatico positivo alla mutazione del BRAF V600.	Dermatologie Onkologie  Dermatologia Oncologia	Internistische Tagesklinik  Day-Hospital internistico	Innere Medizin (medizinisches Day- Hospital)  Medicina interna (Day- Hospital medico)	Innere Medizin (medizinisches Day- Hospital)  Medicina interna (Day- Hospital medico)				
Zelboraf 648	Vemurafenib vemurafenib	Vemurafenib ist in Kombination mit Cobimetinib angezeigt zur Behandlung von erwachsenen Patienten mit BRAF-V600 Mutation-positivem nicht resezierbarem oder metastasiertem Melanom.  Vemurafenib è indicato in associazione al cobimetinib per il trattamento di pazienti adulti con melanoma melanoma inoperabile o metastatico positivo alla mutazione del BRAF V600.	Dermatologie Onkologie  Dermatologia Oncologia	Internistische Tagesklinik  Day-Hospital internistico	Innere Medizin (medizinisches Day- Hospital)  Medicina interna (Day- Hospital medico)	Innere Medizin (medizinisches Day- Hospital)  Medicina interna (Day- Hospital medico)				
Zerbaxa	Ceftolozan / Tazobactam  ceftolozano / tazobactam	Zerbaxa ist angezeigt zur Behandlung der folgenden Infektionen bei Erwachsenen: - Komplizierte intraabdominelle Infektionen; - Akute Pyelonephritis; - Komplizierte Harnwegsinfektionen.  Zerbaxa è indicato per il trattamento delle seguenti infezioni negli adulti: - Infezioni intra-addominali complicate; - Pielonefrite acuta; - Infezioni complicate del tratto urinario.	Infektionskrankheiten  Malattie infettive							
Zinplava	Bezlotoxumab  bezlotoxumab	Zinplava ist indiziert zur Prävention der Rekurrenz einer Clostridium difficile Infektion (CDI) bei Erwachsenen mit einem hohen Rezurrenrisiko einer CDI.  Zinplava è indicato per la prevenzione della recidiva dell'infezione da Clostridium difficile (CDI) negli adulti ad alto rischio di recidiva di CDI.	Infektionskrankheiten  Malattie infettive							
Zomarist	Vildagliptin Metformin  vildagliptin metformina	Zomarist ist für die Behandlung des Typ-2-Diabetes-mellitus indiziert in Kombination mit einem Sulfonylharnstoff (d. h. Dreifachkombinationstherapie) zusätzlich zu Diät und Bewegung bei erwachsenen Patienten, die mit Metformin und einem Sulfonylharnstoff nicht ausreichend eingestellt werden können. Zomarist ist als Dreifachkombinationstherapie mit Insulin zusätzlich zu Diät und Bewegung indiziert, um die glykämische Kontrolle bei erwachsenen Patienten zu verbessern, wenn eine stabile Insulindosis und Metformin allein zu keiner adäquaten glykämischen Kontrolle führen.  Zomarist è indicato nel trattamento del diabete mellito di tipo 2 in combinazione con una sulfonilurea (triplice terapia di associazione) come terapia aggiuntiva alla dieta ed all'esercizio fisico in pazienti adulti non adeguatamente controllati con metformina ed una sulfonilurea. Zomarist è indicato per la triplice terapia di associazione con insulina come terapia aggiuntiva alla dieta e all'esercizio fisico per migliorare il controllo glicemico in pazienti adulti per i quali l'insulina a dose stabile e metformina da sole non forniscono un controllo glicemico adeguato.	Innere Medizin  Medicina interna	Innere Medizin  Medicina interna	Innere Medizin  Medicina interna	Innere Medizin  Medicina interna	Innere Medizin  Medicina interna	Innere Medizin  Medicina interna	Innere Medizin  Medicina interna	
Zydelig	Idelalisib  idelalisib	Zydelig wird in Kombination mit Rituximab zur Behandlung von erwachsenen Patienten mit chronischer lymphatischer Leukämie (CLL) angewendet: • die mindestens eine vorangehende Therapie erhalten haben, oder • als Erstlinientherapie bei Vorliegen einer 17p-Deletion oder einer TP53-Mutation bei Patienten, die für eine Chemoimmuntherapie ungeeignet sind. Zydelig wird als Monotherapie zur Behandlung von erwachsenen Patienten mit follikulärem Lymphom (FL), das refraktär gegenüber zwei	Hämatologie  Ematologia	Internistische Tagesklinik  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 Gesundheitsein- richtungen Strutture sanitarie ambulatoriali
		vorausgegangenen Therapielinien ist, angewendet.  Zydelig è indicato in associazione con rituximab per il trattamento di pazienti adulti affetti da leucemia linfatica cronica (LLC): • che hanno ricevuto almeno una terapia precedente, o • come trattamento di prima linea in presenza di una delezione 17p o una mutazione TP53 in pazienti non idonei alla chemioimmunoterapia. Zydelig è indicato in monoterapia per il trattamento di pazienti adulti affetti da linfoma follicolare (follicular lymphoma, FL) refrattario a due precedenti linee di trattamento.								
Zykadia	Ceritinib ceritinib	Zykadia wird angewendet bei erwachsenen Patienten zur Behandlung des fortgeschrittenen, anaplastische – Lymphomkinase (ALK)-positiven, nicht-kleinzelligen Bronchialkarzinoms (NSCLC), die mit Crizotinib vorbehandelt wurden.  Zykadia è indicato per il trattamento di pazienti adulti con carcinoma polmonare non a piccole cellule (NSCLC) positivo per la chinasi del linfoma anaplastico (ALK) in stadio avanzato, precedentemente trattati con crizotinib.	Onkologie Pneumologie  Oncologia Pneumologia	Internistisches Day- Hospital  Day- Hospital internistico	Innere Medizin  Medicina interna	Innere Medizin  Medicina interna	Innere Medizin  Medicina interna	Innere Medizin  Medicina interna	Innere Medizin  Medicina interna	

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





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

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

Der Amtsdirektor Il Direttore d'Ufficio	KOENIG ALFRED	12/06/2019
Die Abteilungsdirektorin La Direttrice di Ripartizione	SCHROTT LAURA	14/06/2019
Der Landesrat L'Assessore	WIDMANN THOMAS	14/06/2019

Es wird bestätigt, dass diese analoge Ausfertigung, bestehend - ohne diese Seite - aus 80 Seiten, mit dem digitalen Original identisch ist, das die Landesverwaltung nach den geltenden Bestimmungen erstellt, aufbewahrt, und mit digitalen Unterschriften versehen hat, deren Zertifikate auf folgende Personen lauten:

*nome e cognome: Alfred Koenig*  
*codice fiscale: IT:KNGLRD56M24F132J*  
*certification authority: InfoCert Firma Qualificata 2*  
*numeri di serie: 3264914*  
*data scadenza certificato: 11/01/2020 00.00.00*

*nome e cognome: THOMAS WIDMANN*  
*codice fiscale: TINIT-WDMTMS59P16A952O*  
*certification authority: InfoCert Firma Qualificata 2*  
*numeri di serie: 11432810*  
*data scadenza certificato: 30/01/2022 00.00.00*

Am 17/06/2019 erstellte Ausfertigung

Si attesta che la presente copia analogica è conforme in tutte le sue parti al documento informatico originale da cui è tratta, costituito da 80 pagine, esclusa la presente. Il documento originale, predisposto e conservato a norma di legge presso l'Amministrazione provinciale, è stato sottoscritto con firme digitali, i cui certificati sono intestati a:

*nome e cognome: Laura Schrott*  
*codice fiscale: IT:SCHLRA66B56A952S*  
*certification authority: InfoCert Firma Qualificata 2*  
*numeri di serie: 3752253*  
*data scadenza certificato: 17/03/2020 00.00.00*

Copia prodotta in data 17/06/2019

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

Ausstellungsdatum

14/06/2019

Diese Ausfertigung entspricht dem Original

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

Data di emanazione

Per copia conforme all'originale

Datum/Unterschrift

Data/firma