

## **DETERMINAZIONE 23 settembre 2020**

**Inserimento dei medicinali estradiolo, estradiolo emiidrato, estradiolo valerato, ciproterone acetato, spironolattone, leuprolide acetato e triptorelina nell'elenco dei medicinali erogabili a totale carico del Servizio sanitario nazionale, ai sensi della legge 23 dicembre 1996, n. 648, per l'impiego nel processo di femminilizzazione di donne transgender, previa diagnosi di disforia di genere/incongruenza di genere, formulata da una equipe multidisciplinare e specialistica dedicata**

### LA COMMISSIONE CONSULTIVA TECNICO SCIENTIFICA

...Omissis

**Denominazione:** leuprolide acetato e triptorelina

**Indicazione terapeutica:** impiego nel processo di femminilizzazione di donne transgender, previa diagnosi di disforia di genere/incongruenza di genere formulata da una equipe multidisciplinare e specialistica dedicata.

**Prescrittori:** specialisti che operano all'interno di team multidisciplinari con comprovata esperienza nel supporto delle persone con disforia di genere/incongruenza di genere.

#### **Criteri di inclusione**

- Diagnosi di disforia di genere/incongruenza di genere secondo i criteri DSM 5 (APA, 2013) o ICD-11, (WHO; 2018) confermata da una equipe multidisciplinare e specialistica.
- Capacità di prendere una decisione dopo aver ricevuto esaustive informazioni e firma del Consenso al trattamento.
- Per i soggetti minori, consenso al trattamento di entrambi i genitori o da altri tutori secondo le normative attuali inerenti i soggetti minorenni (art. 3 della legge n. 219/2017).

#### **Criteri di esclusione**

- Mancata attestazione diagnostica di disforia di genere/incongruenza di genere.
- Psicopatologie associate interferenti con l'iter diagnostico o terapeutico non compensate.
- Ipersensibilità al principio attivo o uno qualsiasi degli eccipienti contenuti nei rispettivi medicinali.

#### **Piano terapeutico**

Schema terapeutico:

3,75 mg s.c. ogni 28 giorni di leuprolide o triptorelina, previo carico dopo 15 giorni;

o

11,25 mg di leuprolide o triptorelina s.c. ogni 3 mesi.

#### **Altre condizioni da osservare**

Le modalità previste dagli articoli 4, 5, 6 del provvedimento datato 20 luglio 2000 citato in premessa, in relazione a: art. 4: istituzione del registro, rilevamento e trasmissione dei dati di monitoraggio clinico ed informazioni riguardo a sospensioni del trattamento (mediante apposita scheda come da Provvedimento 31 gennaio 2001, pubblicato sulla Gazzetta Ufficiale n. 70 del 24 marzo 2001); art. 5: acquisizione del consenso informato, modalità di prescrizione e di dispensazione del medicinale; art. 6: rilevamento e trasmissione dei dati di spesa.

### **Parametri per il monitoraggio clinico**

Prima dell'inizio del trattamento, si raccomanda un'attenta anamnesi e l'esecuzione di test di laboratorio per una corretta valutazione dello stato di salute, incluso il profilo ormonale per escludere eventuali patologie e disordini della differenziazione sessuale

Nel corso della terapia devono essere effettuati:

- dosaggio di estradiolo, prolattina ogni 3 mesi nel primo anno di terapia, ogni 6 mesi nel secondo anno, poi 1 volta l'anno;
- testosterone totale, profilo epatico, profilo glico-lipidico ogni 6 mesi nel primo e secondo anno, poi 1 volta l'anno;
- monitoraggio pressione arteriosa ad ogni visita;
- peso corporeo, circonferenza vita e fianchi 1 volta l'anno
- screening per osteoporosi dall'età di 60 anni o precocemente in pazienti non aderenti alla terapia o con fattori di rischio.