

DETERMINAZIONE DEL DIRIGENTE SEZIONE PROGRAMMAZIONE ASSISTENZA TERRITORIALE E PREVENZIONE
27 luglio 2016, n. 449

Revoca D.D. n. 391/2016 “Ricognizione Centri regionali autorizzati alla utilizzazione e prescrizione della specialità medicinale Jakavi (ruxolitinib) per il trattamento della mielofibrosi, previsto dal Registro dei Farmaci Sottoposti a Monitoraggio AIFA”-contestuale individuazione ulteriori Centri.

Il giorno 27/07/2016, in Bari, presso la sede del Servizio Programmazione Assistenza Territoriale e Prevenzione, Via Gentile, 52

il Dirigente della Sezione

VISTI gli artt. visti gli articoli 4 e 5 della L.R. n. 7/97;

VISTA la Deliberazione G.R. n. 3261 del 28/7/98;

VISTI gli artt. 4 e 16 del D. lgs. 165/01;

VISTO l'art. 32 della legge 18 giugno 2009, n. 69, che prevede l'obbligo di sostituire la pubblicazione tradizionale all'Albo ufficiale con la pubblicazione di documenti digitali sui siti informatici;

VISTO l'art. 18 del Dlgs 196/03 “Codice in materia di protezione dei dati personali” in merito ai Principi applicabili ai trattamenti effettuati dai soggetti pubblici;

VISTA la Legge 24 dicembre 1993, n. 537 con la quale si dispone la classificazione dei medicinali autorizzati all'immissione in commercio e l'individuazione di quelli che possono essere erogati a totale carico del Servizio sanitario nazionale.

Vista la seguente relazione istruttoria espletata dal Servizio competente:

- I Registri dei farmaci sottoposti a monitoraggio rappresentano uno strumento avanzato di governo dell'appropriatezza prescrittiva e di controllo della spesa farmaceutica; nei Registri entrano anche i farmaci erogabili a totale carico del S.S.N ai sensi della legge 648/96;
- i Registri AIFA ai sensi dell'art.15, comma 10, del D.L. 6 luglio 2012, n. 95, convertito in legge, con modificazioni, dalla Legge 7 agosto 2012, n. 135, entrano ufficialmente a far parte del Sistema Informativo del Servizio Sanitario Nazionale. L'AIFA ha coniugato in modo efficiente all'interno del proprio percorso di Health Technology Assessment (HTA), la valutazione del rischio-beneficio di un medicinale con quella del costo-efficacia e ha permesso la rapida identificazione di nuove informazioni sulla sicurezza. A tal proposito, si rammenta, che gli Operatori Sanitari hanno l'obbligo di segnalare qualsiasi reazione avversa ai Responsabili di farmacovigilanza Aziendali;
- l'Agenzia Italiana del Farmaco (AIFA), con determinazione n. 967/2014 ha definito il regime di rimborsabilità/fornitura (H-RNRL) e il prezzo di vendita della specialità medicinale per uso umano Jakavi (ruxolitinib) per il trattamento della mielofibrosi, previsto dal Registro dei Farmaci Sottoposti a Monitoraggio AIFA;
- gli specialisti esperti nell'impiego di terapie per il trattamento della mielofibrosi dovranno aver cura di compilare la scheda raccolta dati informatizzata di arruolamento dei pazienti eleggibili, la scheda di follow-up, pubblicate sul sito della AIFA piattaforma web - all'indirizzo <https://www.agenziafarmaco.gov.it/registri>. Inoltre, dovranno attenersi scrupolosamente alle modalità di somministrazione di cui alle schede tecniche approvate dall'AIFA e dovranno ottemperare all'obbligo della chiusura dei trattamenti, propedeutico alla

richiesta dei rimborsi;

- il Servizio Politiche del Farmaco e dell’Emergenza/Urgenza, Sezione PATP (Programmazione Assistenza Territoriale e Prevenzione), al fine di individuare sia le strutture private accreditate con posti letto e sia i Servizi Ospedalieri nelle discipline di Ematologia, Medicina Interna e Geriatria ha formulato apposite richieste all’Ufficio Accreditamenti del Servizio PAOSA e ai Direttori Aziendali delle Strutture Sanitarie Pubbliche, IRCCS ed Enti Ecclesiastici;
- a seguito delle comunicazioni pervenute dalle Direzioni Aziendali, il Servizio Politiche del Farmaco e dell’Emergenza/Urgenza della Sezione PATP (Programmazione Assistenza Territoriale e Prevenzione), con nota prot. n. AOO/152/1026 del 23.01.2015, ha autorizzato i Centri preposti al trattamento e alla prescrizione della specialità medicinale Jakavi (ruxolitinib);
- Con D.D. n. 391/2016 “Ricognizione Centri regionali autorizzati alla utilizzazione e prescrizione della specialità medicinale Jakavi (ruxolitinib) per il trattamento della mielofibrosi, previsto dal Registro dei Farmaci Sottoposti a Monitoraggio AIFA” sono stati indicati erroneamente i centri specialistici non previsti dalla precitata determina AIFA n. 967/2014;
- pertanto si propone la revoca della D.D. n.391/2016 e contestualmente si individuano i soli centri ematologici in considerazione delle rilevazioni effettuate da questo servizio tramite il sistema informativo SAS messo a disposizione dall’AIFA da cui ad oggi risultano gli unici utilizzatori della specialità medicinale in questione;
- I Centri di ematologia vengono individuati sia alla luce della Deliberazione della Giunta Regionale, n. 2827 del 30.12.2014 “Modifica e integrazione della Deliberazione di Giunta Regionale n.912 del 25.03.2010. Istituzione e funzionamento del Coordinamento Regionale della Rete delle Ematologie Pugliesi-Programma di attività 2014-2016” e sia della valutazione delle note pervenute da parte di altre strutture sanitari;
- atteso che da parte del Servizio Politiche del Farmaco, con la collaborazione dei referenti della Rete Ematologica, devono essere definiti sia i criteri di individuazione dei Centri di riferimento per i pazienti affetti da mielofibrosi e sia un idoneo Percorso Diagnostico Terapeutico Assistenziale (PDTA) da sottoporre all’approvazione della Giunta Regionale;
- vista la nota di integrazione della UOS di Ematologia-UOC di Medicina Interna, prot. n.6230 del 24.05.2016 pervenuta dall’E.E. Miulli,;
- si ritiene, di revocare la precedente D.D.n.391/2016 e di proporre un atto aggiornato di ricognizione dei Centri autorizzati alla utilizzazione e prescrizione della specialità medicinale per uso umano Jakavi (ruxolitinib), per il trattamento della mielofibrosi, patologia prevista dai Registri dei Farmaci Sottoposti a Monitoraggio AIFA, come di seguito riportati:

CENTRI	U.O./Serv. Ambul. Ospedalieri
ASL BA	
Ospedale Di Venere	Medicina Interna-Amb. di Ematologia
ASL BT	
Ospedale Barletta “Mons.R.Dimiccoli”	Ematologia
Ospedale Trani	Medicina Interna-Amb. di Ematologia
ASL BR	

Ospedale A.Perrino -Brindisi	Ematologia
ASL LE	
Ospedale "V.Fazzi" -Lecce	Ematologia
ASL TA	
Ospedale Taranto-SS. Annunziata/Moscati	Ematologia
AAOO Univ. - IRCCS - EE	
AO Univ. OORR Foggia	Ematologia
Istituto Tumori Giovanni Paolo II (BA)	Ematologia
Casa Sollievo della Sofferenza	Ematologia
AO Univ. Cons. Policlinico - Bari	Ematologia
Ente Eccl. Osp. Gen. Reg Miulli	Medicina Interna- Amb. di Ematologia
Ospedale Generale Prov. Card .G.Panico	Ematologia

VERIFICA AI SENSI DEL D.lgs 196/03
Garanzie alla riservatezza

La pubblicazione dell'atto all'albo, salve le garanzie previste dalla legge 241/90 in tema di accesso ai documenti amministrativi, avviene nel rispetto della tutela alla riservatezza dei cittadini, secondo quanto disposto dal Dlgs 196/03 in materia di protezione dei dati personali, nonché dal vigente regolamento regionale n.5/2006 per il trattamento dei dati sensibili e giudiziari.

ADEMPIMENTI CONTABILI ai sensi della L.R. n.28/2001 e

Si dichiara che il presente provvedimento non comporta alcun mutamento qualitativo e quantitativo di entrata o di spesa né a carico del bilancio regionale né a carico degli Enti per i cui debiti i creditori potrebbero rivalersi sulla Regione e che è escluso ogni ulteriore onere aggiuntivo rispetto a quelli già autorizzati a valere sullo stanziamento previsto dal bilancio regionale. **Non ricorrono gli obblighi di cui agli artt. 26 e 27 del D.L.gs 14 marzo 2013 n.33**

DETERMINA

Alla luce di tutto quanto su esposto, che qui si intende integralmente riportato:

- di revocare la precedente D.D.n.391/2016 e di aggiornare la ricognizione, nelle more della adozione da parte della Giunta Regionale sia dei criteri di individuazione dei Centri di riferimento e sia di idoneo Percorso Diagnostico Terapeutico Assistenziale (PDTA), dei Centri autorizzati alla utilizzazione e prescrizione della specialità medicinale per uso umano Jakavi (ruxolitinib) per il trattamento della mielofibrosi previsto dai Registri dei Farmaci Sottoposti a Monitoraggio AIFA, come di seguito riportati:

CENTRI	U.O./Serv. Ambul. Ospedalieri
ASL BA	
Ospedale Di Venere	Medicina Interna-Amb. di Ematologia
ASL BT	
Ospedale Barletta "Mons.R.Dimiccoli"	Ematologia
Ospedale Trani	Medicina Interna-Amb. di Ematologia
ASL BR	
Ospedale A.Perrino -Brindisi	Ematologia
ASL LE	
Ospedale "V.Fazzi" -Lecce	Ematologia
ASL TA	

Ospedale Taranto-SS. Annunziata/Moscato	Ematologia
AAOO Univ. - IRCCS EE	
AO Univ. OORR Foggia	Ematologia
Istituto Tumori Giovanni Paolo II (BA)	Ematologia
Casa Sollievo della Sofferenza	Ematologia
AO Univ. Cons. Policlinico - Bari	Ematologia
Ente Eccl. Osp. Gen. Reg Miulli	Medicina Interna- Amb. di Ematologia
Ospedale Generale Prov. Card .G.Panico	Ematologia

- di disporre che è fatto obbligo agli specialisti esperti nell'impiego di terapie onco-ematologiche, individuati dai Direttori Sanitari, di aver cura di compilare la scheda raccolta dati informatizzata di arruolamento dei pazienti eleggibili e la scheda di followup, pubblicate sul sito della AIFA piattaforma web - all'indirizzo <https://www.agenziafarmaco.gov.it/registri> e di attenersi scrupolosamente alle Informazioni Cliniche e alle modalità di somministrazione di cui alle schede tecniche approvate dall'AIFA, preso atto che ogni specialità ha delle specifiche peculiarità; -
- di disporre che, per il farmaco di che trattasi, gli specialisti ai termine della terapia prevista hanno l'obbligo di compilare la scheda di chiusura trattamento al fine di applicare i meccanismi di rimborso rivenienti dagli Accordi negoziali AIFA Cost sharing (CS), Risk sharing (RS), Payment by result (PbR) e Success fee (SF) e porre il farmacista, abilitato a tale funzionalità, nelle condizioni di richiedere i relativi rimborsi;
- di disporre, altresì, che la mancata chiusura del fine trattamento, propedeutico alla richiesta di rimborso, si potrà configurare come danno erariale da imputare allo specialista prescrittore;
- di disporre che le prescrizioni della specialità medicinale per uso umano Jakavi (ruxolitinib) per la mielofibrosi, dovranno essere obbligatoriamente registrate nel Nuovo Sistema Informatico Edotto (Medicina Generale/Interna cod.26, Ematologia cod.18) per consentire le successive fasi di erogazione e monitoraggio; -
- di disporre che le dispensazioni, a carico del SSN, a seguito di attenta verifica della scheda di eleggibilità AIFA da parte del Farmacista, dovranno essere effettuate dai Servizi Farmaceutici Territoriali della AS1; -
- di disporre che tutti gli Operatori Sanitari hanno l'obbligo di segnalare qualsiasi reazione avversa ai Responsabili di Farmacovigilanza Aziendali; -
- di disporre che le Direzioni Generali delle ASL dovranno verificare che sia in essere l'accordo contrattuale sottoscritto con le case di cura private accreditate; -
- di notificare il presente atto al Ministero della Salute-Dipartimento per la valutazione dei medicinali e Farmacovigilanza, all'Agenzia Italiana del Farmaco AIFA, ai Direttori Generali delle Aziende Sanitarie e Ospedaliere e ai Rappresentanti legali degli IRCCS ed Enti Ecclesiastici (per il loro tramite ai Centri Individuati di propria competenza territoriale) e ai Direttori di Farmacia Ospedaliera e Territoriale; -
- di disporre la pubblicazione sul B.U.R.P. -
- li presente provvedimento:
 - Sarà pubblicato all'albo istituito presso la Sezione Programmazione Assistenza Territoriale Prevenzione - Via Gentile, 52 Bari;
 - Sarà trasmesso in copia conforme all'originale alla Segreteria della Giunta Regionale;
 - Sarà disponibile nel sito ufficiale della regione Puglia: www.regione.puglia.it;
 - Sarà trasmesso in copia all'Assessore alla Sanità;
 - Il presente atto, composto da n. 07 facciate, è adottato in originale.

IL DIRIGENTE DELLA SEZIONE

Dott.ssa Giovanna Labate