

Bollettino ufficiale della Regione Puglia n. 42 del 26/03/2015

DETERMINAZIONE DEL DIRIGENTE SERVIZIO PROGRAMMAZIONE ASSISTENZA TERRITORIALE E PREVENZIONE 16 marzo 2015, n. 80

Ricognizione Centri regionali autorizzati alla utilizzazione e prescrizione delle specialità medicinali Eylea (aflibercept), Lucentis (ranibizumab), Macugen (pegaptanib) per il trattamento delle patologie oculari e loro specifiche indicazioni, previste dal Registro dei Farmaci Sottoposti a Monitoraggio AIFA.

Il giorno 16 marzo 2015 in Bari, presso la sede del Servizio Programmazione Assistenza Territoriale e Prevenzione, Via Gentile, 52

Il Dirigente ad interim del Servizio

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 dall'ufficio 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 quelle forme di monitoraggio che fluiscono nelle more 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 cerca di coniugare 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;

l'Agenzia italiana del Farmaco (AIFA), ha definito il regime di rimborsabilità e il prezzo di vendita delle specialità medicinali per uso umano medicinali Eylea (aflibercept), Lucentis (ranibizumab), Macugen (pegaptanib) per il trattamento delle patologie oculari e loro specifiche indicazioni, previste dal Registro dei Farmaci Sottoposti a Monitoraggio AIFA;

le specialità medicinali di che trattasi, ai fini della rimborsabilità ed a carico del SSN su prescrizione di centri utilizzatori individuati dalle Regioni, gli specialisti dovranno aver cura di compilare la scheda raccolta dati informatizzata di arruolamento dei pazienti eleggibili e la scheda di follow-up, pubblicate sul sito della AIFA piattaforma web - all'indirizzo https://www.agenziafarmaco.gov.it/registri;

l'Ufficio Politiche del Farmaco e dell'Emergenza/Urgenza del Servizio PATP (Programmazione Assistenza Territoriale e Prevenzione), al fine di individuare sia le strutture private accreditate con posti letto e sia i Servizi Ospedalieri nella disciplina di Oculistica, ha formulato apposite richieste all'Ufficio Accreditamenti del Servizio PAOSA e ai Direttori Aziendali delle Strutture Sanitarie Pubbliche, IRCCS ed Enti Ecclesiastici;

preso atto di quanto comunicato dall'Ufficio Accreditamenti del Servizio PAOSA e dai Direttori Aziendali delle Strutture Sanitarie Pubbliche IRCCS ed E.E., con note agli atti di Ufficio, nelle more di adozione di apposito provvedimento dirigenziale, ad eccezione della specialità Macugen (pegaptanib), sono state individuate le U.O./Servizi di Oculistica preposte alla prescrizione delle specialità medicinali per uso umano Lucentis (ranibizumab), mentre per la specialità medicinale Eylea (aflibercept), sono state adottate le D.D. n.n. 281/2014 e n.282/2014;

considerato che le specialità di che trattasi coinvolgono la stessa area terapeutica ma Registri AIFA differenti per le loro specifiche indicazioni, al fine di evitare disguidi sulla individuazione dei Centri, si rende doveroso apportare modifiche e nel contempo procedere ad una ricognizione dei Centri oculistici per le specialità Eylea (aflibercept), Lucentis (ranibizumab), Macugen (pegaptanib), come di seguito riportati:

IL DIRIGENTE DEL SERVIZIO

sulla base delle risultanze istruttorie come innanzi illustrate, letta la proposta formulata dal Funzionario istruttore, dal Responsabile P.O., dal Responsabile A.P e dal Dirigente dell'Ufficio Politiche del farmaco e dell'Emergenza/Urgenza;

vista la sottoscrizione posta in calce al presente provvedimento dal Funzionario istruttore, dal Responsabile P.O., dal Responsabile A.P e dal Dirigente dell'Ufficio Politiche del farmaco e dell'Emergenza/Urgenza;

richiamato in particolare il disposto dell'Art.6 della L.R. 4 Febbraio 1997 n.7 in materia di modalità di esercizio della funzione dirigenziale,

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 D.lgs 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 s.m.i.

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

DETERMINA

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

di disporre la revoca delle D.D. D.D. nn 281/2014 e n.282/2014 per la specialità medicinale Eylea;

di procedere ad una ricognizione dei Centri oculistici per le specialità medicinali Eylea (aflibercept), Lucentis (ranibizumab), Macugen (pegaptanib), per il trattamento delle patologie oculari e loro specifiche indicazioni, previsto nella lista dei Registri AIFA per i Farmaci Sottoposti a Monitoraggio, come di seguito riportati:

di disporre, che è fatto obbligo per gli specialisti individuati dai Direttori Sanitari ad attenersi ai criteri di eleggibilità opportunamente indicati dall'Agenzia Italiana del Farmaco (AIFA) di cui alle schede "raccolta dati informatizzata di arruolamento";

di specificare che le prescrizioni delle specialità medicinali Eylea (aflibercept), Lucentis (ranibizumab), Macugen (pegaptanib), devono essere obbligatoriamente registrate nel Nuovo Sistema Informatico Edotto Oculistica cod. 34) 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 ALFA da parte del Farmacista, dovranno essere effettuate da parte delle Farmacie Ospedaliere/Servizi Farmaceutici Territoriali, secondo la classificazione ai fini della fornitura;

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.

Il presente provvedimento:

Sarà pubblicato all'albo istituito presso il Servizio 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 alle Politiche della Salute;

li presente atto, composto da n. 10 facciate, è adottato in originale.

Il Dirigente del Servizio Dott. Ssa Giovanna Labate
