



Bollettino ufficiale della Regione Puglia n. 74 del 28/05/2015

DETERMINAZIONE DEL DIRIGENTE SERVIZIO PROGRAMMAZIONE ASSISTENZA TERRITORIALE E PREVENZIONE 19 maggio 2015, n. 164

Ricognizione Centri regionali autorizzati alla utilizzazione e prescrizione delle specialità medicinali Afinitor (Everolimus), Avastin (Bevacizumab), Inlyta (Axitinib), Nexavar (Sorafenib Tosilato), Sutent (Sunitinib Maleato), Torisel (Temosirolimus), Votrient (Pazopanib cloridrato) per il trattamento del carcinoma renale e specifiche indicazioni, previste dai Registri dei Farmaci Sottoposti a Monitoraggio AIFA.

Il giorno 19 maggio 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 D.lgs 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 prescrittivi 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 Afinitor (Everolimus), Avastin (Bevacizumab), Inlyta (Axitinib), Nexavar (Sorafenib Tosilato), Sutent (Sunitinib Maleato), Torisel (Temsirrolimus), Votrient (Pazopanib cloridrato) per il trattamento del carcinoma renale e specifiche indicazioni, previste dai Registri 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 utilizzatoti 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 Oncologia, 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, l'Ufficio con nota prot. A00/152/8817 del 23.07.2014, ha individuato i centri preposti al trattamento e alla prescrizione per la sola specialità medicinale Inlyta (Axitinib) oggetto della Determina AIFA n. 1112/2013;

- l'Ufficio Politiche del Farmaco consultati i registri AIFA riportati sul sito istituzionale dell'Agenzia, inerenti il trattamento del carcinoma renale e specifiche indicazioni, al fine di rendere disponibili ai pazienti le relative specialità medicinali Afinitor (Everolimus), Avastin (Bevacizumab), Nexavar (Sorafenib Tosilato), Sutent (Sunitinib Maleato), Torisel (Temsirrolimus), Votrient (Pazopanib cloridrato), ritiene opportuno procedere ad una ricognizione dei Centri;

- valutato il riordino della rete ospedaliera, da una attenta valutazione della denominazione delle U.O. indicate dalle Direzioni Aziendali e di quelle riportate sui Sistema Informatico Regionale Edotto, si ritiene utile procedere ad una ricognizione dei Centri in oncologia per le specialità medicinali per uso umano Afinitor (Everolimus), Avastin (Bevacizumab), Inlyta (Axitinib), Nexavar (Sorafenib Tosilato), Sutent (Sunitinib Maleato), Torisel (Temsirrolimus), Votrient (Pazopanib cloridrato) per il trattamento del carcinoma renale e specifiche indicazioni, previste dai Registri dei Farmaci Sottoposti a Monitoraggio AIFA, 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 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 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 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 procedere ad una ricognizione dei Centri in oncologia per le specialità medicinali per uso umano Afinitor (Everolimus), Avastin (Bevacizumab), Inlyta (Axitinib), Nexavar (Sorafenib Tosilato), Sutent (Sunitinib Maleato), Torisel (Temsirrolimus), Votrient (Pazopanib cloridrato) per il trattamento del carcinoma renale e specifiche indicazioni, previste dai Registri dei Farmaci Sottoposti a Monitoraggio AIFA, 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 per uso umano Afinitor (Everolimus), Avastin (Bevacizumab), Iniyta (Axitinib), Nexavar (Sorafenib Tosilato), Sutent (Sunitinib Maleato), Torisel (Temsirrolimus), Votrient (Pazopanib cloridrato) per il trattamento del carcinoma renale e specifiche indicazioni, previste dai Registri dei Farmaci Sottoposti a Monitoraggio AIFA, devono essere obbligatoriamente registrate nel Nuovo Sistema Informatico Edotto 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 da parte delle Farmacie Ospedaliere/Servizi Farmaceutici Territoriali;

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;
- Il presente atto, composto da n. 09 facciate, è adottato in originale.

Il Dirigente del Servizio
Dott.ssa Giovanna Labate
