



REGIONE BASILICATA

DIPARTIMENTO POLITICHE DELLA PERSONA
UFFICIO PRESTAZIONI, ASSISTENZA TERRITORIALE,
OSPEDALIERA E POLITICHE DEL FARMACO
IL DIRIGENTE GENERALE

Viale Verrastro,9 - 85100 POTENZA
Tel. 0971.668878 - Fax 0971.668900
dg_sanita@regione.basilicata.it
sito ufficiale - www.regione.basilicata.it
PEC : sanita@cert.regione.basilicata.it

Prot.n 145087/13AE

Potenza **19 SET. 2014**

Al Direttore Generale
Al Direttore Sanitario
Al Direttore di Farmacia Ospedaliera
Al Dirigente U.O. Farmaceutica Territoriale

Azienda ASP Potenza
Mail: direzione.generale@aspbasilicata.it

Al Direttore Generale
Al Direttore Sanitario
Al Direttore di Farmacia Ospedaliera
Al Dirigente U.O. Farmaceutica Territoriale

Azienda ASM Matera
Mail: segreteria.direzione@asmbasilicata.it

Al Direttore Generale
Al Direttore Sanitario
Al Direttore di Farmacia Ospedaliera
Azienda A.O.R. San Carlo Potenza
Mail: dirgen@ospedalesancarlot.it

Al Direttore Generale
Al Direttore Sanitario
Al Direttore di Farmacia Ospedaliera
IRCCS-CROB di Rionero in Vulture
Mail: direzione.generale@crob.it

IL DIRETTORE SANITARIO
Dott. Giuseppe Nicolò CUGNO

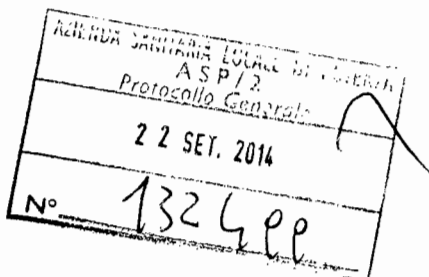
TRASMISSIONE ESCLUSIVAMENTE A MEZZO POSTA ELETTRONICA
(ai sensi del DLgs n.82 del 7/3/2005, "Codice dell'Amministrazione Digitale")

OGGETTO: Registri per i protocolli dei farmaci

Si informano le SS.LL: che, a seguito della pubblicazione nella Gazzetta Ufficiale n. 190 del 18/08/2014, di cui si allega copia, a partire dal 02/09/2014 è possibile utilizzare, in regime di rimborsabilità SSN, il medicinale Remicade per la seguente nuova indicazione terapeutica:

- Remicade è indicato per il trattamento della colite ulcerosa in fase attiva di grado grave, in bambini e adolescenti da 6 a 17 anni di età, che non hanno risposto in modo adeguato alla terapia convenzionale inclusi corticosteroidi e 6-MP o AZA, o che risultano intolleranti o per cui esista una controindicazione medica a queste terapie

Nelle more della piena attuazione del registro di monitoraggio web-based, le prescrizioni, relative unicamente alle indicazioni rimborsate dal Servizio Sanitario Nazionale, attraverso la citata pubblicazione, dovranno essere effettuate in accordo ai criteri di eleggibilità e appropriatezza prescrittiva riportati nella documentazione che sarà consultabile sul portale istituzionale dell'agenzia. I dati inerenti ai trattamenti effettuati a partire dalla data di entrata in vigore della determinazione, tramite la modalità temporanea suindicata, dovranno essere successivamente riportati nella piattaforma



*due bozze in bo
le note ai RAS
23.9.2014*



REGIONE BASILICATA

DIPARTIMENTO POLITICHE DELLA PERSONA

UFFICIO PRESTAZIONI, ASSISTENZA TERRITORIALE,
OSPEDALIERA E POLITICHE DEL FARMACO

IL DIRIGENTE GENERALE

Viale Verrastro,9 - 85100 POTENZA

Tel. 0971.668878 - Fax 0971.668900

dg_sanita@regione.basilicata.it

sito ufficiale - www.regione.basilicata.it

PEC : sanita@cert.regione.basilicata.it

web, secondo le modalità che saranno indicate nel sito.

Inoltre, si ricorda che il medicinale verrà rilasciato in forma chiusa, pertanto è assolutamente necessaria l'individuazione delle U.O. abilitate alla prescrizione

Infine, si informano i medici che sarà possibile anticipare la registrazione della scheda Anagrafica dei pazienti sulla piattaforma web. Una volta compilata la scheda Anagrafica, il sistema genererà un codice identificativo univoco con il quale sarà possibile rintracciare il paziente, al momento dell'attivazione del registro web per l'inserimento dei dati raccolti in modalità cartacea.

Il Dirigente Generale
Donato Parvati

Per informazioni:

Dott.ssa Maria Rosalia PUZO

Ufficio prestazioni Assistenza Territoriale, Ospedaliera e politiche del Farmaco

Centro Regionale Farmacovigilanza Regione Basilicata

Mariorosalia.puzo@regione.basilicata.it

AGENZIA ITALIANA DEL FARMACO

DETERMINA 31 luglio 2014

Regime di rimborsabilit  e prezzo a seguito di nuove indicazioni terapeutiche del medicinale per uso umano «Remicade (infliximab)».
(Determina n. 823/2014). (14A06444)

(GU n.190 del 18-8-2014)

IL DIRETTORE GENERALE

Visti gli articoli 8 e 9 del decreto legislativo 30 luglio 1999, n. 300;

Visto l'art. 48 del decreto-legge 30 settembre 2003 n. 269, convertito nella legge 24 novembre 2003, n. 326, che istituisce l'Agenzia Italiana del Farmaco;

Visto il decreto del Ministro della salute di concerto con i Ministri della funzione pubblica e dell'economia e finanze in data 20 settembre 2004, n. 245 recante norme sull'organizzazione ed il funzionamento dell'Agenzia Italiana del Farmaco, a norma del comma 13 dell'art. 48 sopra citato come modificato dal decreto n. 53 del Ministro della salute, di concerto con i Ministri per la pubblica amministrazione e la semplificazione e dell'economia e delle finanze del 29 marzo 2012;

Visto il decreto legislativo 30 marzo 2001, n. 165;

Vista la legge 15 luglio 2002, n. 145;

Visto il decreto del Ministro della salute dell'8 novembre 2011, registrato dall'Ufficio Centrale del Bilancio al Registro «Visti Semplici», Foglio n. 1282, in data 14 novembre 2011, con cui   stato nominato Direttore Generale dell'Agenzia italiana del farmaco il Prof. Luca Pani, a decorrere dal 16 novembre 2011;

Vista la legge 24 dicembre 1993, n. 537, concernente «Interventi correttivi di finanza pubblica» con particolare riferimento all'art. 8;

Visto l'art. 1, comma 40, della legge 23 dicembre 1996, n. 662, recante «Misure di razionalizzazione della finanza pubblica», che individua i margini della distribuzione per aziende farmaceutiche, grossisti e farmacisti;

Vista la legge 14 dicembre 2000, n. 376, recante «Disciplina della tutela sanitaria delle attivit  sportive e della lotta contro il doping»;

Visto l'art. 48, comma 33, legge 24 novembre 2003, n. 326, che dispone la negoziazione del prezzo per i prodotti rimborsati dal S.S.N. tra Agenzia e titolari di autorizzazioni;

Visto l'art. 5 della legge 222/2007 pubblicata nella Gazzetta Ufficiale n. 279 del 30 novembre 2007;

Visto il decreto legislativo 24 aprile 2006, n. 219, pubblicato nella Gazzetta Ufficiale della Repubblica italiana n. 142 del 21 giugno 2006, concernente l'attuazione della Direttiva 2001/83/CE (e successive direttive di modifica) relativa ad un codice comunitario concernenti i medicinali per uso umano nonch  della direttiva 2003/94/CE;

Vista la delibera CIPE del 1° febbraio 2001;

Visto il Regolamento n. 726/2004/CE;

Vista la determinazione 29 ottobre 2004 «Note AIFA 2004 (Revisione delle note CUF)», pubblicata nel supplemento ordinario alla Gazzetta Ufficiale n. 259 del 4 novembre 2004 e successive modificazioni;

Vista la determinazione AIFA del 3 luglio 2006 pubblicata nella Gazzetta Ufficiale, Serie Generale n. 156 del 7 luglio 2006;

Vista la determinazione AIFA del 27 settembre 2006 pubblicata nella Gazzetta Ufficiale, Serie Generale n. 227, del 29 settembre 2006 concernente «Manovra per il governo della spesa farmaceutica convenzionata e non convenzionata»;

Vista la domanda con la quale la ditta Janssen Biologics B.V. ha chiesto la classificazione, ai fini della rimborsabilit ;

Visto il parere della Commissione Consultiva Tecnico - Scientifica nella seduta del 14 gennaio 2014;

Visto il parere del Comitato Prezzi e Rimborso nella seduta del 25 marzo 2014;

Vista la deliberazione n. 21 in data 24 giugno 2014 del Consiglio di Amministrazione dell'AIFA adottata su proposta del Direttore Generale;

Determina:

Art. 1

Classificazione ai fini della rimborsabilit 

Le nuove indicazioni terapeutiche: colite ulcerosa pediatrica: Remicade   indicato per il trattamento della colite ulcerosa in fase attiva di grado grave, in bambini e adolescenti da 6 a 17 anni di et , che non hanno risposto in modo adeguato alla terapia convenzionale inclusi corticosteroidi e 6-MP o AZA, o che risultano intolleranti o per cui esista una controindicazione medica a queste terapie.

Del medicinale REMICADE (infliximab) sono rimborsate come segue.
 Confezione: 100 mg polvere per concentrato per soluzione per infusione 1 flaconcino vetro uso EV - A.I.C. n. 034528012/E (in base 10) 10XQSD (in base 32).

Classe di rimborsabilita': H.
 Prezzo ex factory (IVA esclusa): € 570,68.
 Prezzo al pubblico (IVA inclusa): € 941,85
 Validita' del contratto: 24 mesi.

Sconto obbligatorio alle strutture pubbliche sul prezzo Ex Factory come da condizioni negoziali.

Ai fini delle prescrizioni a carico del SSN, i centri utilizzatori specificatamente individuati dalle Regioni, 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, piattaforma web - all'indirizzo <https://www.agenziafarmaco.gov.it/registri/> che costituiscono parte integrante della presente determinazione.

Nelle more della piena attuazione del registro di monitoraggio web-based, le prescrizioni, relative unicamente alle indicazioni rimborsate dal SSN attraverso la presente determinazione, dovranno essere effettuate in accordo ai criteri di eleggibilita' e appropriatezza prescrittiva riportati nella documentazione consultabile sul portale istituzionale dell'Agenzia: <http://www.agenziafarmaco.gov.it/it/content/registri-farmaci-sottoposti-monitoraggio>

I dati inerenti ai trattamenti effettuati a partire dalla data di entrata in vigore della presente determinazione, tramite la modalita' temporanea suindicata, dovranno essere successivamente riportati nella piattaforma web, secondo le modalita' che saranno indicate nel sito: <http://www.agenziafarmaco.gov.it/it/content/registri-farmaci-sottoposti-monitoraggio>.

Art. 2

Classificazione ai fini della fornitura

La classificazione ai fini della fornitura del medicinale Remicade (infliximab) e' la seguente: medicinale soggetto a prescrizione medica limitativa, vendibile al pubblico su prescrizione di centri ospedalieri o di specialisti - reumatologo, dermatologo, gastroenterologo, internista. (RRL).

Art. 3

Disposizioni finali

La presente determinazione ha effetto dal quindicesimo giorno successivo alla sua pubblicazione nella Gazzetta Ufficiale della Repubblica italiana, e sara' notificata alla societa' titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio.

Roma, 31 luglio 2014

Il direttore generale: Pani