



REGIONE DEL VENETO

giunta regionale

212

23 LUG. 2015

DECRETO N. DEL

OGGETTO: Individuazione dei Centri Regionali autorizzati alla prescrizione del farmaco Ocriplasmina (Jetrea®) indicato nel trattamento della trazione vitreomaculare (VMT), compresa quella associata a foro maculare di diametro inferiore o pari a 400 micron.

NOTE PER LA TRASPARENZA:

con il presente provvedimento si individuano i Centri Regionali autorizzati alla prescrizione del farmaco Ocriplasmina (Jetrea®) indicato nel trattamento della trazione vitreomaculare (VMT), compresa quella associata a foro maculare di diametro inferiore o pari a 400 micron.

**IL DIRETTORE GENERALE
AREA SANITA' E SOCIALE**

VISTO il decreto legge 6 luglio 2012, n. 95 “*Disposizioni urgenti per la revisione della spesa pubblica con invarianza dei servizi ai cittadini nonché misure di rafforzamento patrimoniale delle imprese del settore bancario*” convertito con modificazioni dalla legge 7 agosto 2012 n. 135, con particolare riferimento all’art. 15 “*Disposizioni urgenti per l’equilibrio del settore sanitario e misure di governo della spesa farmaceutica*” di razionalizzazione e riduzione del tetto di spesa farmaceutica con decorrenza dall’anno 2013;

VISTA la L.R. 29.06.2012, n. 23 “*Norme in materia di programmazione socio sanitaria e approvazione del Piano Socio-sanitario 2012-2016*”, che prevede l’implementazione di modelli organizzativi atti a garantire la qualità delle cure e della presa in carico del paziente;

VISTA la DGR 19 novembre 2013, n. 2122 “*Adeguamento delle schede di dotazione ospedaliera delle strutture pubbliche e private accreditate, di cui alla l.r. 39/1993, e definizione delle schede di dotazione territoriale delle unità organizzative dei servizi e delle strutture di ricovero intermedie. PSSR 2012-2016. Deliberazione n. 68/CR del 18 giugno 2013*” che definisce le schede di dotazione ospedaliera sia delle strutture pubbliche sia degli erogatori privati-accreditati;

VISTA la DGR 24 febbraio 2015, n. 205 “*Modifica delle schede di dotazione ospedaliera dell’Azienda Ospedaliera di Padova e dell’Azienda Ospedaliera Universitaria Integrata di Verona. DGR n. 2122 del 19 novembre 2013. Deliberazione n. 51/CR del 27 maggio 2014*” che modifica le schede di dotazione ospedaliera dell’Azienda Ospedaliera di Padova e dell’Azienda Ospedaliera Universitaria Integrata di Verona già approvate con la deliberazione n. 2122/2013;

VISTA la DGR 14 maggio 2015, n. 754 “*Elenco dei Centri Prescrittori di farmaci con nota AIFA e/o Piano Terapeutico ed approvazione delle linee guida regionali per la prescrizione di farmaci con PT*”, che incarica il Direttore Generale Area Sanità e Sociale ad adottare ogni necessario provvedimento che garantisca ai pazienti l’accesso in modo ottimale ai farmaci di nuova immissione in commercio, ai farmaci per i quali viene autorizzata un’estensione di indicazione, ai farmaci già in commercio e riclassificati e ai farmaci soggetti ad aggiornamenti della normativa nazionale;

VISTA le determina AIFA n. 578 del 11 maggio 2015 pubblicata nella G.U. n. 121 del 27 maggio 2015 relativa al regime di rimborsabilità e prezzo del medicinale per uso umano Ocriplasmina (Jetrea®) per il “*trattamento della*

trazione vitreomaculare (VMT), compresa quella associata a foro maculare di diametro inferiore o pari a 400 micron”;

CONSIDERATO che la determina succitata stabilisce che il farmaco in oggetto è classificato in classe di rimborsabilità H ed è utilizzabile esclusivamente in ambiente ospedaliero o in struttura ad esso assimilabile (OSP) con prescrizione a carico SSN da parte di centri specificatamente individuati dalle Regioni, previa compilazione della 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>;

VISTA la DGR 18 giugno 2013, n. 952 che affida alla Commissione Tecnica Regionale Farmaci (CTRF) il compito di “*individuare e proporre alla Segreteria per la Sanità obiettivi di miglioramento dell’appropriatezza prescrittiva e controllo della spesa, nonché pareri sui provvedimenti di aggiornamento e revisione dei centri autorizzati alla prescrizione di farmaci con PT/nota AIFA o di ambito specialistico*”;

CONSIDERATO che la frequenza della patologia e il delicato approccio diagnostico-terapeutico richiesto sono tali da giustificare un utilizzo limitato alle Aziende Ospedaliere, alle Aziende Sanitarie capoluogo di provincia e ai Centri Regionali per le malattie retiniche;

DATO ATTO dell’attività svolta dalla CTRF a supporto delle scelte finalizzate all’adozione del presente provvedimento;

DECRETA

1. di individuare, ai fine della prescrizione del farmaco Ocriplasmina (Jetrea®) le seguenti unità operative così come identificate dalla DGR n. 2122/2013:

Azienda ULSS/Ospedaliera/IRCCS	UO autorizzata
ULSS 1	UOC Oculistica c/o Ospedale di Belluno
ULSS 6	UOC Oculistica c/o Ospedale di Vicenza
ULSS 9	UOC Oculistica c/o Ospedale di Treviso
ULSS 12	UOC Oculistica c/o Ospedali di Mestre e Venezia
ULSS 15	UOC Oculistica c/o Ospedale di Camposampiero
ULSS 16	UOC Oculistica c/o Ospedale S. Antonio di Padova
ULSS 18	UOC Oculistica c/o Ospedale di Rovigo
Azienda Ospedaliera di Padova	UOC Oculistica
Azienda Ospedaliera Universitaria Integrata di Verona	UOC Oculistica
Ospedale Sacro Cuore Don Calabria di Negrar	UOC Oculistica

2. di stabilire che l’elenco dei Centri individuati al punto 1 potrà essere rivisto sulla base di sopravvenute esigenze o eventuali richieste di integrazione;
3. di dare atto che il presente provvedimento non comporta spesa a carico del bilancio regionale;
4. di comunicare il presente provvedimento alle Aziende ULSS, alle Aziende Ospedaliere del Veneto, IRCCS e alle Strutture private-accreditate;
5. di pubblicare il presente provvedimento nel Bollettino Ufficiale della Regione.



Dr. Domenico Mantoan