

giunta regionale

**3**6

DECRETO N. DEL 2018

OGGETTO: Centri Regionali autorizzati alla prescrizione del farmaco eltrombopag (Revolade – Registered) indicato in pazienti adulti affetti da anemia aplastica acquisita grave (SAA), refrattari a precedente terapia immunosoppressiva o fortemente pretrattati e non eleggibili al trapianto di cellule staminali ematopoietiche. Rettifica decreto n. 137 del 15.11.2017.

## NOTE PER LA TRASPARENZA:

Si rettifica l'elenco dei Centri Regionali autorizzati alla prescrizione del farmaco eltrombopag (Revolade – Registered) di cui al precedente decreto n. 137 del 15.11.2017 (B.U.R. n. 119 del 12.12.2017)

## IL DIRETTORE GENERALE AREA SANITÀ E SOCIALE

VISTO

il proprio decreto n. 137 del 15.11.2017 "Individuazione dei Centri Regionali autorizzati alla prescrizione del farmaco eltrombopag (Revolade – Registered) indicato in pazienti adulti affetti da anemia aplastica acquisita grave (SAA), refrattari a precedente terapia immunosoppressiva o fortemente pretrattati e non eleggibili al trapianto di cellule staminali ematopoietiche", ove si individua, tra gli altri, l'U.O.C. Ematologia (ospedale Mestre) – Azienda ULSS n. 3 – Serenissima;

**VISTA** 

la D.G.R. n. 1522 del 25.9.2017 recante Decreto del Presidente del Consiglio dei Ministri del 12 gennaio 2017 "Definizione e aggiornamento dei livelli essenziali di assistenza, di cui all'art. 1, comma 7, del decreto legislativo 30 dicembre 1992, n. 502" Attuazione dell'allegato 7 - "Elenco malattie rare esentate dalla partecipazione al costo", nella parte dell'Allegato B ove si individuano i Centri di riferimento per le malattie rare riferiti all'anemia aplastica acquisita grave (SAA) e tra essi non compare l'U.O.C. Ematologia (ospedale Mestre) – Azienda ULSS n. 3 – Serenissima;

PRESO ATTO

del parere espresso dal Coordinamento Regionale per le Malattie Rare - di cui alla D.G.R. n. 2169 del 8.8.2008 – e dell'attività svolta dalla CTRF a supporto delle scelte finalizzate all'adozione del presente provvedimento in data 18.1.2018;

## DECRETA

- 1. di rettificare ai fini della prescrizione del farmaco eltrombopag (Revolade Registered), indicato in pazienti adulti affetti da anemia aplastica acquisita grave (SAA), refrattari a precedente terapia immunosoppressiva o fortemente pretrattati e non eleggibili al trapianto di cellule staminali ematopoietiche -, il proprio decreto n. 137 del 15.11.2017 unicamente nella parte in cui vengono elencati i Centri autorizzati alla prescrizione, come segue:
  - U.O.C. Ematologia (ospedale Treviso) Azienda ULSS n. 2 Marca Trevigiana;

N. S. S. D.

- U.O.C. Ematologia (ospedale Vicenza) Azienda ULSS n. 8 Berica;
- U.O.C. Ematologia Azienda Ospedaliera di Padova;
- U.O.C. Ematologia Azienda Ospedaliera Universitaria Integrata di Verona;
- 2. di precisare, quindi, che la prescrizione del farmaco in oggetto da parte dei Centri di cui al punto 1, è soggetta anche alla compilazione del Registro per le Malattie Rare istituito con D.G.R. n. 741/2000;
- di dare atto che il presente provvedimento non comporta spesa a carico del bilancio regionale;
- 4. di comunicare il presente provvedimento alle Aziende ULSS, Aziende Ospedaliere, IRCCS e Strutture privateaccreditate della Regione Veneto;

5. di pubblicare il presente provvedimento in forma integrale della Regione.