



REGIONE BASILICATA

DIPARTIMENTO POLITICHE DELLA PERSONA
UFFICIO PRESTAZIONI, ASSISTENZIALI E FARMACEUTICO
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

152812/13AA

Potenza

29 SET. 2017

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

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

OGGETTO: armonizzazione regime di fornitura medicinali a base di Paracalcitolo o Etelcalcetide in formulazione iniettabile

Si informano Le SS.LL., che, a seguito della Determinazione AIFA n.1347 del 2017 pubblicata in Gazzetta Ufficiale n.184 dell' 8 Agosto/ 2017, di cui si allega copia, al fine di armonizzare il regime di fornitura, per le specialità medicinali contenenti i principi attivi in oggetto si dispone che:

- Per i medicinali contenenti Paracalcitolo o Etelcalcetide in formulazione iniettabile la distribuzione dovrà avvenire in **modalità diretta da parte delle strutture pubbliche.**
- Per la formulazione orale la distribuzione continuerà in DPC

Si specifica, inoltre, che l'erogazione dei principi attivi nella formulazione iniettabile non sono da contabilizzare, in sede di convenzione con strutture accreditate, in quanto erogate direttamente al paziente da parte delle strutture pubbliche.

Il Dirigente Generale
Donato Pafundi

Per informazioni tecniche:
Dott.ssa Maria Rosalia PUZO
Ufficio Prestazioni Assistenziali e Farmaceutico
Centro Regionale Farmacovigilanza Regione Basilicata
Mariarosalia.puzo@regione.basilicata.it

AGENZIA ITALIANA DEL FARMACO

DETERMINA 19 luglio 2017

Classificazione del medicinale per uso umano «Parsabiv», ai sensi dell'articolo 8, comma 10, della legge 24 dicembre 1993, n. 537. (Determina n. 1347/2017). (17A05422)

(GU n.184 del 8-8-2017)

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, recante «Disposizioni urgenti per favorire lo sviluppo e per la correzione dell'andamento dei conti pubblici», convertito, con modificazioni, nella legge 24 novembre 2003, n. 326, che ha istituito l'Agenzia italiana del farmaco;

Visto il decreto 20 settembre 2004, n. 245 del Ministro della salute, di concerto con i Ministri della funzione pubblica e dell'economia e delle finanze: «Regolamento recante norme sull'organizzazione ed il funzionamento dell'Agenzia italiana del farmaco, a norma dell'art. 48, comma 13, del decreto-legge 30 settembre 2003, n. 269, convertito, con modificazioni, dalla legge 24 novembre 2003, n. 326», così come modificato dal decreto 29 marzo 2012, n. 53 del Ministro della salute, di concerto con i Ministri per la pubblica amministrazione e la semplificazione e dell'economia e delle finanze: «Modifica al regolamento e funzionamento dell'Agenzia italiana del farmaco (AIFA), in attuazione dell'art. 17, comma 10, del decreto-legge 6 luglio 2011, n. 98, convertito, con modificazioni, dalla legge 15 luglio 2011, n. 111»;

Visti il regolamento di organizzazione, del funzionamento e dell'ordinamento del personale e la nuova dotazione organica, definitivamente adottati dal Consiglio di amministrazione dell'AIFA, rispettivamente, con deliberazione 8 aprile 2016, n. 12, e con deliberazione 3 febbraio 2016, n. 6, approvate ai sensi dell'art. 22 del decreto 20 settembre 2004, n. 245, del Ministro della salute di concerto con il Ministro della funzione pubblica e il Ministro dell'economia e delle finanze, della cui pubblicazione sul proprio sito istituzionale è stato dato avviso nella Gazzetta Ufficiale della Repubblica italiana, Serie generale, n. 140 del 17 giugno 2016;

Visto il decreto legislativo 30 marzo 2001, n. 165, recante «Norme generali sull'ordinamento del lavoro alle dipendenze delle amministrazioni pubbliche» e s.m.i.;

Vista la legge 15 luglio 2002, n. 145, recante «Disposizioni per il riordino della dirigenza statale e per favorire lo scambio di esperienze e l'interazione tra pubblico e privato»;

Visto il decreto del Ministro della salute del 17 novembre 2016, vistato ai sensi dell'art. 5, comma 2, del decreto legislativo n. 123/2011 dall'Ufficio centrale del bilancio presso il Ministero della salute in data 18 novembre 2016, al n. 1347, con cui è stato nominato direttore generale dell'Agenzia italiana del farmaco il prof. Mario Melazzini;

Visto il decreto del Ministro della salute del 31 gennaio 2017, vistato ai sensi dell'art. 5, comma 2, del decreto legislativo n. 123/2011 dall'Ufficio centrale del bilancio presso il Ministero della salute in data 6 febbraio 2017, al n. 141, con cui il Prof. Mario Melazzini e' stato confermato direttore generale dell'Agenzia italiana del farmaco, ai sensi dell'art. 2, comma 160, del decreto-legge 3 ottobre 2006, n. 262, convertito, con modificazioni, dalla legge 24 novembre 2006, n. 286;

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;

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 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 nonche' della direttiva 2003/94/CE;

Vista la delibera CIPE del 1° febbraio 2001;

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, concernente «Elenco dei medicinali di classe a) rimborsabili dal Servizio sanitario nazionale (SSN) ai sensi dell'art. 48, comma 5, lettera c), del decreto-legge 30 settembre 2003, n. 269, convertito, con modificazioni, nella legge 24 novembre 2006, n. 326. (Prontuario farmaceutico nazionale 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»;

Visto il regolamento n. 726/2004/CE;

Vista la determinazione n. 346/2017 del 20 febbraio 2017, pubblicata nella Gazzetta Ufficiale della Repubblica italiana n. 56 dell'8 marzo 2017, relativa alla classificazione del medicinale ai sensi dell'art. 12, comma 5, legge 8 novembre 2012, n. 189 di medicinali per uso umano approvati con procedura centralizzata;

Vista la domanda con la quale la societa' Amgen Europe B.V. ha chiesto la classificazione delle confezioni con A.I.C. n. 045182060/E, 045182058/E, 045182033/E, 045182096/E, 045182108/E, 045182110/E, 045182019/E, 045182072/E, 045182021/E;

Visto il parere della Commissione consultiva tecnico-scientifica nella seduta del 10 aprile 2017;

Visto il parere del Comitato prezzi e rimborso nella seduta del 22 maggio 2017;

Vista la deliberazione n. 12 in data 22 giugno 2017 del Consiglio di amministrazione dell'AIFA adottata su proposta del direttore generale;

Determina:

Art. 1

Classificazione ai fini della rimborsabilita'

Indicazioni terapeutiche oggetto della negoziazione:

Parsabiv e' indicato per il trattamento dell'iperparatiroidismo secondario (SHPT) in pazienti adulti con malattia renale cronica (CKD) in emodialisi.

Il medicinale PARSABIV nelle confezioni sotto indicate e' classificato come segue:

Confezione: 5 mg - soluzione iniettabile - uso endovenoso - flaconcino (vetro) - 1 ml - 6 flaconcini - A.I.C. n. 045182060/E (in base 10) 1C2V3D (in base 32).

Classe di rimborsabilita': «A».

Prezzo ex factory (IVA esclusa): € 246,00.

Prezzo al pubblico (IVA inclusa): € 406,00.

Confezione: 5 mg - soluzione iniettabile - uso endovenoso - flaconcino (vetro) - 1 ml - 1 flaconcino - A.I.C. n. 045182058/E (in base 10) 1C2V3B (in base 32).

Classe di rimborsabilita': «A».

Prezzo ex factory (IVA esclusa): € 41,00.

Prezzo al pubblico (IVA inclusa): € 67,67.

Confezione: 2,5 mg - soluzione iniettabile - uso endovenoso - flaconcino (vetro) - 0,5 ml - 12 flaconcini - A.I.C. n. 045182033/E (in base 10) 1C2V2K (in base 32).

Classe di rimborsabilita': «A».

Prezzo ex factory (IVA esclusa): € 246,00.

Prezzo al pubblico (IVA inclusa): € 406,00.

Confezione: 10 mg - soluzione iniettabile - uso endovenoso - flaconcino (vetro) - 2 ml - 1 flaconcino - A.I.C. n. 045182096/E (in base 10) 1C2V4J (in base 32).

Classe di rimborsabilita': «A».

Prezzo ex factory (IVA esclusa): € 82,00.

Prezzo al pubblico (IVA inclusa): € 135,33.

Confezione: 10 mg - soluzione iniettabile - uso endovenoso - flaconcino (vetro) - 2 ml - 6 flaconcini - A.I.C. n. 045182108/E (in base 10) 1C2V4W (in base 32).

Classe di rimborsabilita': «A».

Prezzo ex factory (IVA esclusa): € 492,00.

Prezzo al pubblico (IVA inclusa): € 812,00.

Confezione: 10 mg - soluzione iniettabile - uso endovenoso - flaconcino (vetro) - 2 ml - 12 flaconcini - A.I.C. n. 045182110/E (in base 10) 1C2V4Y (in base 32).

Classe di rimborsabilita': «A».

Prezzo ex factory (IVA esclusa): € 984,00.

Prezzo al pubblico (IVA inclusa): € 1623,99.

Confezione: 2,5 mg - soluzione iniettabile - uso endovenoso - flaconcino (vetro) - 0,5 ml - 1 flaconcino - A.I.C. n. 045182019/E (in base 10) 1C2V23 (in base 32).

Classe di rimborsabilita': «A».

Prezzo ex factory (IVA esclusa): € 20,50.

Prezzo al pubblico (IVA inclusa): € 33,83.

Confezione: 5 mg - soluzione iniettabile - uso endovenoso - flaconcino (vetro) - 1 ml - 12 flaconcini - A.I.C. n. 045182072/E (in base 10) 1C2V3S (in base 32).

Classe di rimborsabilita': «A».

Prezzo ex factory (IVA esclusa): € 492,00.

Prezzo al pubblico (IVA inclusa): € 812,00.

Confezione: 2,5 mg - soluzione iniettabile - uso endovenoso - flaconcino (vetro) - 0,5 ml - 6 flaconcini - A.I.C. n. 045182021/E (in base 10) 1C2V25 (in base 32).

Classe di rimborsabilita': «A».

Prezzo ex factory (IVA esclusa): € 123,00.

Prezzo al pubblico (IVA inclusa): € 203,00.

Sconto obbligatorio alle strutture pubbliche del SSN (ivi comprese le strutture di natura privato-convenzionata con il SSN) sul prezzo ex factory, come da condizioni negoziali.

Validita' del contratto: 24 mesi.

Art. 2

Condizioni e modalita' di impiego

Prescrizione del medicinale soggetta a quanto previsto dall'allegato 2 e successive modifiche, alla determinazione 29 ottobre 2004 - PHT Prontuario della distribuzione diretta - pubblicata nel supplemento ordinario alla Gazzetta Ufficiale n. 259 del 4 novembre 2004.

Art. 3

Classificazione ai fini della fornitura

La classificazione ai fini della fornitura del medicinale «Parsabiv» e' la seguente:

medicinali soggetti a prescrizione medica limitativa, vendibili al pubblico su prescrizione di centri ospedalieri o di specialisti: specialisti in nefrologia e centri dialisi individuati dalle regioni (RRL).

Art. 4

Disposizioni finali

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

Roma, 19 luglio 2017

Il direttore generale: Melazzini