



Prot. n. AOO/081/ 1346 del **9** SET. 2016

Alla cortese attenzione:

Direttori Generali e Sanitari

- delle Aziende Sanitarie Locali

- delle Aziende Ospedaliere Universitarie

- degli IRCCS ed Enti Ecclesiastici

(e per il loro tramite ai

direttori di Farmacia Ospedaliera, Territoriale

U.O. e Distretti interessati)

e p. c.

- Exprivia Helthcare It S.r.l.

- Innovapuglia S.p.A.

- Segreteria Registri AIFA

Loro Sedi

Oggetto: Determinazione AIFA n. 1102/2016 in merito alla specialità medicinale Adempas (riociguat).Centri prescrittori.

L'Agencia Italiana del farmaco (AIFA), con Determina n. 1102 del 04.08.2016, pubblicata sulla G.U. n. 204 del 01.09.2016, che si allega, ha classificato la specialità medicinale Adempas (riociguat) per la nuova indicazione di seguito riportata:

- come monoterapia o in combinazione con antagonisti del recettore dell'endotelina, è indicato per il trattamento di pazienti adulti affetti da ipertensione arteriosa polmonare (PAH) con classe funzionale (CF) OMS da II a III per migliorare la capacità di esercizio fisico.

Tale specialità è:

- classificata ai fini della rimborsabilità in classe A;
- soggetta a prescrizione medica limitativa, vendibile al pubblico su centri ospedalieri o di specialisti-cardiologo, pneumologo, cardiocirurgo (RRL);

www.regione.puglia.it

Servizio Politiche del Farmaco ed Emergenza / Urgenza

Via Gentile, 52 - 70126 Bari - Tel: 080 5404951 - Fax: 080 5409521

mail: f.colasuonno@regione.puglia.it - pec: farmaceutica.regione@pec.rupar.puglia.it



Servizio Politiche del Farmaco e
dell'Emergenza/Urgenza

- soggetta a prescrizione di cui all'allegato 2 e s.m., alla determinazione 29 ottobre 2004-PHT Prontuario della distribuzione diretta, pubblicata nel supplemento ordinario alla G.U. n. 259 del 04 novembre 2004 (distribuzione diretta);
- sottoposta a monitoraggio web based dei registri AIFA.

Questo Servizio con nota AOO 152/8490 del 10.06.2015 ha individuato i centri prescrittori per il trattamento della ipertensione polmonare tromboembolica cronica.

Nelle more dell'adozione di idoneo provvedimento dirigenziale di individuazione e ricognizione dei Centri prescrittori, si autorizzano al trattamento e prescrizione le Unità Operative/Ambulatori Ospedalieri, ufficialmente accreditati nel Sistema Edotto, come di seguito indicati.

ASL	CITTA'	P.O.	U.O./AMB. OSP.
BA	BARI	A.O.U. POLICLINICO	U.O. CARDIOLOGIA U.O. CARDIOCHIRURGIA U.O. PNEUMOLOGIA
BA	BARI	P.O. SAN PAOLO	U.O. CARDIOLOGIA U.O. PNEUMOLOGIA
BA	ALTAMURA	P.O. DELLA MURGIA ALTAMURA	U.O. CARDIOLOGIA
BA	DI VENERE	P.O. DI VENERE	U.O. CARDIOLOGIA
BA	PUTIGNANO	P.O. PUTIGNANO	U.O. PNEUMOLOGIA
BA	TERLIZZI	P.O. TERLIZZI	U.O. PNEUMOLOGIA
BA	TRIGGIANO	P.O. TRIGGIANO	U.O. PNEUMOLOGIA
BA	ACQUAVIVA	E. E. MIULLI	U.O. CARDIOLOGIA U.O. PNEUMOLOGIA
BR	BRINDISI	P.O. PERRINO	U.O. CARDIOLOGIA
BR	FRANCAVILLA F.	P.O. FRANCAVILLA FONTANA	U.O. CARDIOLOGIA
BR	OSTUNI	P.O. OSTUNI	U.O. CARDIOLOGIA
BR	FASANO	P.O. FASANO	U.O. PNEUMOLOGIA
BR	S. PIETRO VERNOTICO	P.O. S.P.VERNOTICO	U.O. PNEUMOLOGIA
FG	FOGGIA	A.O.U. RIUNITI di FOGGIA	U.O. CARDIOLOGIA U.O. PNEUMOLOGIA
FG	S.G.ROTONDO	P.O. CASA SOLL. DELLA SOFFERENZA	U.O. CARDIOLOGIA U.O. MEDICINA INTERNA (AMB.PNEUMOLOGIA)

www.regione.puglia.it

Servizio Politiche del Farmaco ed Emergenza / Urgenza

Via Gentile, 52 - 70126 Bari - Tel: 080 5404951 - Fax: 080 5409521

mail: f.colasuonno@regione.puglia.it - pec: farmaceutica.regione@pec.rupar.puglia.it



Servizio Politiche del Farmaco e
dell'Emergenza/Urgenza

LE	LECCE	P.O. V. FAZZI	U.O. CARDIOLOGIA U.O. CARDIOCHIRURGIA U.O. PNEUMOLOGIA
LE	GALLIPOLI	P.O. GALLIPOLI	U.O. CARDIOLOGIA U.O. PNEUMOLOGIA
LE	COPERTINO	P.O. COPERTINO	CARDIOLOGIA
LE	CASARANO	P.O. CASARANO	CARDIOLOGIA
LE	SCORRANO	P.O. SCORRANO	CARDIOLOGIA
LE	GALATINA	P.O. GALATINA	U.O. CARDIOLOGIA U.O. PNEUMOLOGIA
TA	TARANTO	P.O. SS ANNUNZIATA-SAN G. MOSCATI	U.O. CARDIOLOGIA
TA	MARTINA FRANCA	P.O. MARTINA FRANCA	U.O. MEDICINA INTERNA (AMB.PNEUMOLOGIA)

I Direttori Sanitari dei P.O. e Distretti, per quanto concerne l'abilitazione degli specialisti preposti al trattamento e prescrizione della specialità in oggetto si devono attenere scrupolosamente ai Centri sopra individuati, verificando puntualmente che ogni specialista sia incardinato nelle U.O./Ambulatori riconosciute.

Si ritiene opportuno evidenziare che a seguito di attento e scrupoloso monitoraggio delle prescrizioni, la dispensazione della specialità in oggetto dovrà essere effettuata, esclusivamente, da parte dei Servizi Farmaceutici Territoriali secondo i propri modelli organizzativi.

Pertanto, alla luce delle indicazioni fornite dall'AIFA, si invitano gli operatori sanitari preposti alla eleggibilità e alla dispensazione, di porre attenzione alle date di inizio, rivalutazione dei pazienti e alla chiusura dei trattamenti.

Si richiede la massima divulgazione della presente a tutti gli operatori sanitari interessati.

AP/

Il Funzionario Serv. Politiche del Farmaco
dott. Francesco Colasuonno

Il Dirigente di Servizio
dott.ssa Giovanna Labate

Il Responsabile AP
dott. Pietro Leoci

Il Dirigente di Sezione
dott. Vito Bavaro

www.regione.puglia.it

Servizio Politiche del Farmaco ed Emergenza / Urgenza

Via Gentile, 52 - 70126 Bari - Tel: 080 5404951 - Fax: 080 5409521

mail: f.colasuonno@regione.puglia.it - pec: farmaceutica.regione@pec.rupar.puglia.it

AGENZIA ITALIANA DEL FARMACO

DETERMINA 4 agosto 2016

Regime di rimborsabilita' e prezzo, a seguito di nuove indicazioni terapeutiche, del medicinale per uso umano «Adempas». (Determina n. 1102/2016). (16A06463)

(GU n.204 del 1-9-2016)

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 e' 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 attivita' 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 n. 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 concernente i medicinali per uso umano nonche' 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 Merck Sharp & Dohme Limited ha chiesto la classificazione, ai fini della rimborsabilita';

Visto il parere della Commissione consultiva tecnico-scientifica nella seduta del 12 ottobre 2015;

Visto il parere del Comitato prezzi e rimborso nella seduta del 27 aprile 2016;

Vista la deliberazione n. 33 in data 21 giugno 2016 del Consiglio di amministrazione dell'AIFA adottata su proposta del direttore generale;

Determina:

Art. 1

Classificazione ai fini della rimborsabilita'

Le nuove indicazioni terapeutiche: Ipertensione arteriosa polmonare (pulmonary arterial hypertension, PAH) Adempas, come monoterapia o in combinazione con antagonisti del recettore dell'endotelina, e' indicato per il trattamento di pazienti adulti affetti da ipertensione arteriosa polmonare (PAH) con classe funzionale (CF) OMS da II a III per migliorare la capacita' di esercizio fisico. L'efficacia e' stata evidenziata in pazienti affetti da PAH idiopatica o ereditaria oppure PAH associata a patologie del tessuto connettivo del medicinale ADEMPAS sono rimborsate come segue:

Confezione: 0,5 mg - compressa rivestita con film - uso orale - blister (PP/ALU) - 42 compresse - A.I.C. n. 043333018/E (in base 10) 19BFDU (in base 32);

Classe di rimborsabilita' «A»

Prezzo ex factory (IVA esclusa) € 1395,80.

Prezzo al pubblico (IVA inclusa) € 2303,65.

Confezione: 0,5 mg - compressa rivestita con film - uso orale - blister (PP/ALU) - 84 compresse - A.I.C. n. 043333020/E (in base 10) 19BFDW (in base 32).

Classe di rimborsabilita' «A».

Prezzo ex factory (IVA esclusa) € 2791,60.

Prezzo al pubblico (IVA inclusa) € 4607,29.

Confezione: 0,5 mg - compressa rivestita con film - uso orale - blister (PP/ALU) - 90 compresse - A.I.C. n. 043333032/E (in base 10) 19BFF8 (in base 32)

Classe di rimborsabilita' «A».

Prezzo ex factory (IVA esclusa) € 2991,00.

Prezzo al pubblico (IVA inclusa) € 4936,38.

Confezione: 1 mg - compressa rivestita con film - uso orale - blister (PP/ALU) - 42 compresse - A.I.C. n. 043333044/E (in base 10) 19BFFN (in base 32)

Classe di rimborsabilita' «A».

Prezzo ex factory (IVA esclusa) € 1395,80.

Prezzo al pubblico (IVA inclusa) € 2303,65.

Confezione: 1 mg - compressa rivestita con film - uso orale - blister (PP/ALU) - 84 compresse - A.I.C. n. 043333057/E (in base 10) 19BFG1 (in base 32).

Classe di rimborsabilita' «A».

Prezzo ex factory (IVA esclusa) € 2791,60.

Prezzo al pubblico (IVA inclusa) € 4607,29.

Confezione: 1 mg - compressa rivestita con film - uso orale - blister (PP/ALU) - 90 compresse - A.I.C. n. 043333069/E (in base 10) 19BFGF (in base 32)

Classe di rimborsabilita' «A»

Prezzo ex factory (IVA esclusa) € 2991,00.

Prezzo al pubblico (IVA inclusa) € 4936,38.
Confezione: 1,5 mg - compressa rivestita con film - uso orale - blister (PP/ALU) - 42 compresse - A.I.C. n. 043333071/E (in base 10) 19BFGH (in base 32).

Classe di rimborsabilita' «A».

Prezzo ex factory (IVA esclusa) € 1395,80.

Prezzo al pubblico (IVA inclusa) € 2303,65.

Confezione: 1,5 mg - compressa rivestita con film - uso orale - blister (PP/ALU) - 84 compresse - A.I.C. n. 043333083/E (in base 10) 19BFGV (in base 32)

Classe di rimborsabilita' «A».

Prezzo ex factory (IVA esclusa) € 2791,60.

Prezzo al pubblico (IVA inclusa) € 4607,29.

Confezione: 1,5 mg - compressa rivestita con film - uso orale - blister (PP/ALU) - 90 compresse - A.I.C. n. 043333095/E (in base 10) 19BFH7 (in base 32)

Classe di rimborsabilita' «A».

Prezzo ex factory (IVA esclusa) € 2991,00.

Prezzo al pubblico (IVA inclusa) € 4936,38.

Confezione: 2 mg - compressa rivestita con film - uso orale - blister (PP/ALU) - 42 compresse - A.I.C. n. 043333107/E (in base 10) 19BFHM (in base 32)

Classe di rimborsabilita' «A»

Prezzo ex factory (IVA esclusa) € 1395,80

Prezzo al pubblico (IVA inclusa) € 2303,65

Confezione: 2 mg - compressa rivestita con film - uso orale - blister (PP/ALU) - 84 compresse - A.I.C. n. 043333119/E (in base 10) 19BFHZ (in base 32)

Classe di rimborsabilita' «A».

Prezzo ex factory (IVA esclusa) € 2791,60.

Prezzo al pubblico (IVA inclusa) € 4607,29.

Confezione: 2 mg - compressa rivestita con film - uso orale - blister (PP/ALU) - 90 compresse - A.I.C. n. 043333121/E (in base 10) 19BFJ1 (in base 32)

Classe di rimborsabilita' «A»

Prezzo ex factory (IVA esclusa) € 2991,00.

Prezzo al pubblico (IVA inclusa) € 4936,38.

Confezione: 2,5 mg - compressa rivestita con film - uso orale - blister (PP/ALU) - 42 compresse - A.I.C. n. 043333133/E (in base 10) 19BFJF (in base 32).

Classe di rimborsabilita' «A».

Prezzo ex factory (IVA esclusa) € 1395,80.

Prezzo al pubblico (IVA inclusa) € 2303,65.

Confezione: 2,5 mg - compressa rivestita con film - uso orale - blister (PP/ALU) - 84 compresse - A.I.C. n. 043333145/E (in base 10) 19BFJT (in base 32)

Classe di rimborsabilita' «A».

Prezzo ex factory (IVA esclusa) € 2791,60.

Prezzo al pubblico (IVA inclusa) € 4607,29.

Confezione: 2,5 mg - compressa rivestita con film - uso orale - blister (PP/ALU) - 90 compresse - A.I.C. n. 043333158/E (in base 10) 19BFK6 (in base 32)

Classe di rimborsabilita' «A».

Prezzo ex factory (IVA esclusa) € 2991,00.

Prezzo al pubblico (IVA inclusa) € 4936,38.

Sconto obbligatorio alle strutture pubbliche sul prezzo ex factory per tutte le indicazioni autorizzate e per tutte le confezioni, come da condizioni negoziali.

Ai fini delle prescrizioni a carico del S.S.N., 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, onde garantire la disponibilita' del trattamento ai pazienti le prescrizioni 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>.

Validita' del contratto: 24 mesi.

Art. 2

Classificazione ai fini della fornitura

La classificazione ai fini della fornitura del medicinale ADEMPAS e' la seguente: Medicinale soggetto a prescrizione medica limitativa, vendibile al pubblico su prescrizione di centri ospedalieri o di specialisti - cardiologo, pneumologo, cardiocirurgo (RRL).

Art. 3

Condizioni e modalita' di impiego

Prescrizione del medicinale di cui all'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. 4

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, 4 agosto 2016

p. Il direttore generale: Di Giorgio