



Prot. n. AOO/081/ 4554 del **19 SET. 2017**

Alla cortese attenzione:

Direttori Generali e Sanitari

-delle Aziende Sanitarie Locali

-delle Aziende Ospedaliere Universitarie

(e per il loro tramite

ai Direttori di Farmacia Ospedaliera

e alle U.O. interessate)

Direttori Area Farmaceutica Territoriale

Rappr. Legali degli IRCCS ed Enti Ecclesiastici

(e per il loro tramite

ai Direttori di Farmacia Ospedaliera

e alle U.O. interessate)

e.p.c. Dirigente Sez. Strategie e Governo dell'Offerta

Dirigente Servizio Accreditamenti

Exprivia Healthcare It S.r.l.

Loro Sedi

**Oggetto: Determinazione AIFA n. 1475/2017 in merito alla specialità
medicinale per uso umano Venclxyto (Venetoclax). Individuazione ed
aggiornamento centri prescrittori autorizzati alla diagnosi e trattamento
dei pazienti affetti da Leucemia Linfatica Cronica.**

L'Agenzia Italiana del Farmaco AIFA con Determinazione n. 1475 del 4 agosto 2017, pubblicata in Gazzetta Ufficiale n. 187 del 11.08.2017, che si allega, ha classificato la specialità medicinale Venclxyto (Venetoclax) e ha disposto la rimborsabilità per la seguente indicazione terapeutica oggetto della negoziazione:

- in monoterapia è indicato per il trattamento della Leucemia Linfatica Cronica (CLL- chronic lymphocytic leukaemia) in presenza della delezione 17p o della mutazione TP53 in pazienti adulti non idonei o che hanno fallito la terapia con un inibitore della via del recettore



delle cellule B; in monoterapia è indicato per il trattamento di pazienti adulti con CLL in assenza della delezione 17p o mutazione TP53 che hanno fallito la chemioimmunoterapia e la terapia con un inibitore della via del recettore delle cellule B.

Tale specialità è:

- classificata ai fini della rimborsabilità H;
- ai fini della fornitura, medicinale soggetto a prescrizione medica limitativa, da rinnovare volta per volta, vendibile al pubblico su prescrizione di centri ospedalieri o di specialisti: oncologo, ematologo (RNRL);
- sottoposta a monitoraggio web based dei registri AIFA.

Considerato che il farmaco in questione è stato classificato dall'AIFA quale farmaco innovativo, ai sensi dell'art.1 comma 1 e 2 dell'accordo Stato Regioni sottoscritto in data 18 novembre 2010 (Rep. Atti n.197/csr) e dalla L. n. 135/2012, *"le Regioni devono assicurare l'immediata disponibilità agli assistiti dei medicinali ad "innovatività terapeutica di particolare rilevanza" - secondo il giudizio della Commissione tecnico scientifica dell'AIFA a carico del Servizio sanitario nazionale ed erogati attraverso gli ospedali e le aziende sanitarie locali, indipendentemente dall'inserimento nei prontuari terapeutici ospedalieri o regionali"*, nelle more dell'inserimento nel PTR regionale, si riportano di seguito i centri preposti al trattamento e prescrizione della specialità in oggetto che costituisce altresì aggiornamento e ricognizione dei centri preposti alla prescrizione e trattamento dei pazienti affetti da Leucemia Linfatica Cronica.



Centri preposti alla prescrizione delle specialità medicinali autorizzati al trattamento dei pazienti adulti affetti da Leucemia Linfatica Cronica (esclusivamente specialista ematologo):

TAB.1

CENTRI OSPEDALIERI	UNITA' OPERATIVE	CODICE EDOTTO
ASL-AAOO Univ. - IRCCS - EE		
Ospedale Perrino Brindisi	Ematologia	967556
Ospedale V. Fazzi Lecce	Ematologia	970019
Ospedale SS. Annunziata Ta	Ematologia	968432
Ospedale Barletta	Ematologia	099076
Istituto Tumori Giovanni Paolo II (BA)	Ematologia	971135
AO Univ. OORR Foggia	Ematologia	964091
Casa Sollievo della Sofferenza	Ematologia	971296
AO Univ. Cons. Policlinico - Bari	Ematologia Medicina Interna "Baccelli"	966198 966232
Ospedale Generale Prov. Card.G.Panico	Ematologia	969611

In base a quanto stabilito dalla Determina AIFA 1246/2017, il farmaco in oggetto non accede al fondo ministeriale per i farmaci innovativi, istituito ai sensi dell'articolo 1, commi 400 e 401 della legge 11 dicembre 2016, n. 232 (Legge di stabilità 2017).

Pertanto, la spesa di tale farmaco, grava sul tetto di spesa per acquisti diretti; sulla base di quanto sopra anche, ai fini della razionalizzazione della spesa Farmaceutica Regionale, è fatto obbligo ai medici prescrittori di rispettare le limitazioni imposte da AIFA per la prescrizione e garantire l'appropriatezza prescrittiva.

L'aggiornamento dei centri riportati in Tabella 1 ha previsto inoltre, una ricognizione dei Centri di Ematologia per le specialità medicinali per uso umano Arzerra (Ofatumumab), Gazyvaro (Obinutuzumab), Imbruvica (ibrutinib) e Zydelig (idelalisib) per il trattamento dei pazienti affetti da Leucemia Linfatica Cronica, effettuata in base a provvedimenti autorizzativi medio tempore emessi dalla competente Sezione Strategie e Governo



dell'Offerta e Servizio Accreditamenti della Regione Puglia sul Sistema Informativo Regionale Edotto, che costituisce la base informativa di riferimento.

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

Al fine di garantire la disponibilità del trattamento ai pazienti, le prescrizioni devono obbligatoriamente essere effettuate solo ed esclusivamente in accordo ai criteri di eleggibilità e appropriatezza prescrittiva riportati nella documentazione consultabile sul portale Istituzionale dell'AIFA : <http://www.agenziafarmaco.gov.it/it/content/registri-farmaci-sottoposti-monitoraggio>.

Alla luce delle indicazioni fornite dall'AIFA, non essendo ancora disponibile la funzionalità on-line del Registro web, sarà comunque possibile per i medici specialisti anticipare la registrazione della sola scheda anagrafica dei pazienti sulla piattaforma web che, una volta compilata, genererà da sistema un codice identificativo univoco con il quale sarà possibile rintracciare successivamente il paziente per l'inserimento dei dati raccolti in modalità cartacea, all'atto dell'attivazione del registro web.

Considerato che, la registrazione dei dati di prescrizione e dispensazione sul portale AIFA, non appena sarà attivo il registro web based, consentirà alla Regione Puglia di monitorare l'appropriatezza prescrittiva, s'invitano gli operatori sanitari, medici prescrittori e farmacisti dei servizi farmaceutici, a riversare con la massima sollecitudine i dati relativi alle prescrizioni e dispensazioni cartacee effettuate non appena sarà disponibile la funzionalità web sul portale AIFA.

La dispensazione della specialità in oggetto dovrà essere effettuata da parte delle Farmacie Territoriali, dopo attenta verifica della corretta compilazione delle schede di eleggibilità del paziente opportunamente predisposte dall'AIFA.



Infine, la prescrizione della specialità in oggetto dovrà essere obbligatoriamente registrata nel Nuovo Sistema Informativo EDOTTO per consentire le successive fasi di erogazione e monitoraggio.

AP/

Il Funzionario Serv. Politiche del Farmaco
dott. Francesco Colasuonno

Il Dirigente di Servizio
dott. Paolo Stella

Il Dirigente di Sezione
Ing. Vito Bavaro

Publicazione schede di monitoraggio Registro VENCLYXTO (14/08/2017)

Registri Farmaci sottoposti a Monitoraggio

14/08/2017

Si informano gli utenti dei Registri Farmaci sottoposti a Monitoraggio che, a seguito delle pubblicazioni nella Gazzetta Ufficiale n. 187 del 11/08/2017, a partire dal 12/08/2017 sarà possibile utilizzare, in regime di rimborsabilità SSN, il medicinale VENCLYXTO per la seguente indicazione terapeutica:

- VENCLYXTO in monoterapia è indicato per il trattamento della Leucemia Linfatica Cronica (CLL- chronic lymphocytic leukaemia) in presenza della delezione 17p o della mutazione TP53 in pazienti adulti non idonei o che hanno fallito la terapia con un inibitore della via del recettore delle cellule B.
VENCLYXTO in monoterapia è indicato per il trattamento di pazienti adulti con CLL in assenza della delezione 17p o mutazione TP53 che hanno fallito la chemioimmunoterapia e la terapia con un inibitore della via del recettore delle cellule B.

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 web, secondo le modalità che saranno indicate nel sito.

Inoltre, si ricorda ai referenti regionali, che non lo avessero ancora fatto, di procedere all'abilitazione dei Centri sanitari autorizzati accedendo al sistema.

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.

Ufficio Registri di Monitoraggio

HTC 201XX52

VENETOCCAX

-GRRL

AGENZIA ITALIANA DEL FARMACO

DETERMINA 4 agosto 2017

Regime di rimborsabilita' e prezzo del medicinale per uso umano «Venclyxto». (Determina n. 1475/2017). (17A05637)

(GU n.187 del 11-8-2017)

Per il regime di rimborsabilita' e prezzo di vendita della specialita' medicinale «Venclyxto» - autorizzata con procedura centralizzata europea dalla Commissione europea con la decisione del 5 dicembre 2016 ed inserita nel registro comunitario dei medicinali con i numeri:

EU/1/16/1138/001 10 mg compressa rivestita con film - uso orale - blister (PVC/PE/PCTFE-ALU) - 10 (5x2) compresse (dose unitaria);

EU/1/16/1138/002 10 mg compressa rivestita con film - uso orale - blister (PVC/PE/PCTFE-ALU) - 14 (7x2) compresse (dose unitaria);

EU/1/16/1138/003 50 mg compressa rivestita con film - uso orale - blister (PVC/PE/PCTFE-ALU) - 5 (5x1) compresse (dose unitaria);

EU/1/16/1138/004 50 mg compressa rivestita con film - uso orale - blister (PVC/PE/PCTFE-ALU) - 7 (7x1) compresse (dose unitaria);

EU/1/16/1138/005 100 mg compressa rivestita con film - uso orale - blister (PVC/PE/PCTFE-ALU) - 7 (7x1) compresse (dose unitaria);

EU/1/16/1138/006 100 mg compressa rivestita con film - uso orale - blister (PVC/PE/PCTFE-ALU) - 14 (7x2) compresse (dose unitaria);

EU/1/16/1138/007 100 mg compressa rivestita con film - uso orale - blister (PVC/PE/PCTFE-ALU) - 112 (4x28) compresse (dose unitaria).

Titolare A.I.C.: Abbvie LTD.

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 e' 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 successive modificazioni ed integrazioni;

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 e' 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. 85, comma 20 della legge 23 dicembre 2000, n. 388;

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 Servizio sanitario nazionale 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;

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»;

Visto l'art. 48, comma 33-ter del decreto-legge 30 settembre 2003, n. 269, convertito, con modificazioni, dalla legge 24 novembre 2003, n. 326, in materia di specialita' medicinali soggette a rimborsabilita' condizionata nell'ambito dei registri di monitoraggio AIFA;

Visto il decreto-legge 6 luglio 2012, n. 95, convertito, con modificazioni, dalla legge 7 agosto 2012, n. 135, recante «Disposizioni urgenti per la revisione della spesa pubblica con

invarianza dei servizi ai cittadini nonche' misure di rafforzamento patrimoniale delle imprese del settore bancario» e in particolare l'art. 15, comma 8, lettera b), con il quale e' stato previsto un fondo aggiuntivo per la spesa dei farmaci innovativi;

Vista la domanda con la quale la ditta Abbvie LTD ha chiesto la classificazione, ai fini della rimborsabilita';

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 del 22 giugno 2017 del consiglio di amministrazione dell'AIFA adottata su proposta del direttore generale;

Considerato che per la corretta gestione delle varie fasi della distribuzione, alla specialita' medicinale debba venir attribuito un numero di identificazione nazionale;

Determina:

Art. 1

Descrizione del medicinale e attribuzione numero A.I.C.

Alla specialita' medicinale VENClyxTO nelle confezioni indicate vengono attribuiti i seguenti numeri di identificazione nazionale:

Confezioni:

- 10 mg compressa rivestita con film - uso orale - blister (PVC/PE/PCTFE-ALU) - 10 (5x2) compresse (dose unitaria) - A.I.C. n. 045198013/E (in base 10) 1C3BPX (in base 32);
- 10 mg compressa rivestita con film - uso orale - blister (PVC/PE/PCTFE-ALU) - 14 (7x2) compresse (dose unitaria) - A.I.C. n. 045198025/E (in base 10) 1C3BQ9 (in base 32);
- 50 mg compressa rivestita con film - uso orale - blister (PVC/PE/PCTFE-ALU) - 5 (5x1) compresse (dose unitaria) - A.I.C. n. 045198037/E (in base 10) 1C3BQP (in base 32);
- 50 mg compressa rivestita con film - uso orale - blister (PVC/PE/PCTFE-ALU) - 7 (7x1) compresse (dose unitaria) - A.I.C. n. 045198049/E (in base 10) 1C3BR1 (in base 32);
- 100 mg compressa rivestita con film - uso orale - blister (PVC/PE/PCTFE-ALU) - 7 (7x1) compresse (dose unitaria) - A.I.C. n. 045198052/E (in base 10) 1C3BR4 (in base 32);
- 100 mg compressa rivestita con film - uso orale - blister (PVC/PE/PCTFE-ALU) - 14 (7x2) compresse (dose unitaria) - A.I.C. n. 045198064/E (in base 10) 1C3BRJ (in base 32);
- 100 mg compressa rivestita con film - uso orale - blister (PVC/PE/PCTFE-ALU) - 112 (4x28) compresse (dose unitaria) - A.I.C. n. 045198076/E (in base 10) 1C3BRW (in base 32).

Indicazioni terapeutiche: «Venclyxto» in monoterapia e' indicato per il trattamento della leucemia linfatica cronica (CLL - chronic lymphocytic leukaemia) in presenza della delezione 17p o della mutazione TP53 in pazienti adulti non idonei o che hanno fallito la terapia con un inibitore della via del recettore delle cellule B. «Venclyxto» in monoterapia e' indicato per il trattamento di pazienti adulti con CLL in assenza della delezione 17p o mutazione TP53 che hanno fallito la chemioimmunoterapia e la terapia con un inibitore della via del recettore delle cellule B.

Art. 2

Classificazione ai fini della rimborsabilita'

La specialita' medicinale «Venclyxto» e' classificata come segue.

Confezioni:

- 100 mg compressa rivestita con film - uso orale - blister (PVC/PE/PCTFE-ALU) - 112 (4x28) compresse (dose unitaria) - A.I.C. n. 045198076/E (in base 10) 1C3BRW (in base 32). Classe di rimborsabilita': H. Prezzo ex factory (IVA esclusa): € 6.919,03. Prezzo al pubblico (IVA inclusa): € 11.419,17;
- 100 mg compressa rivestita con film - uso orale - blister (PVC/PE/PCTFE-ALU) - 14 (7x2) compresse (dose unitaria) - A.I.C. n. 045198064/E (in base 10) 1C3BRJ (in base 32). Classe di rimborsabilita': H. Prezzo ex factory (IVA esclusa): € 864,88. Prezzo al pubblico (IVA inclusa): € 1.427,40;
- 10 mg compressa rivestita con film - uso orale - blister (PVC/PE/PCTFE-ALU) - 14 (7x2) compresse (dose unitaria) - A.I.C. n. 045198025/E (in base 10) 1C3BQ9 (in base 32). Classe di rimborsabilita': H. Prezzo ex factory (IVA esclusa): € 86,49. Prezzo al pubblico (IVA inclusa): € 142,74;
- 50 mg compressa rivestita con film - uso orale - blister (PVC/PE/PCTFE-ALU) - 7 (7x1) compresse (dose unitaria) - A.I.C. n. 045198049/E (in base 10) 1C3BR1 (in base 32). Classe di rimborsabilita': H. Prezzo ex factory (IVA esclusa): € 216,22. Prezzo al pubblico (IVA inclusa): € 356,85;
- 100 mg compressa rivestita con film - uso orale - blister (PVC/PE/PCTFE-ALU) - 7 (7x1) compresse (dose unitaria) - A.I.C. n. 045198052/E (in base 10) 1C3BR4 (in base 32). Classe di rimborsabilita': H. Prezzo ex factory (IVA esclusa): € 432,44. Prezzo al pubblico (IVA inclusa): € 713,70.

Le confezioni di cui all'art. 1, che non siano classificate in fascia di rimborsabilita' ai sensi del presente articolo, risultano collocate, in virtu' dell'art. 12, comma 5, del decreto-legge 13 settembre 2012, n. 158, convertito, con modificazioni, dalla legge 8 novembre 2012, n. 189, nell'apposita sezione, dedicata ai farmaci non ancora valutati ai fini della rimborsabilita', della classe di cui all'art. 8, comma 10, lettera c) della legge 24 dicembre 1993, n. 537 e successive modificazioni, denominata classe C (nn).

Attribuzione del requisito dell'innovazione terapeutica potenziale, da cui consegue:

l'applicazione delle riduzioni di legge di cui ai sensi delle determinazioni AIFA del 3 luglio 2006 e dell'ulteriore riduzione del 5% ai sensi della determinazione AIFA del 27 settembre 2006;

l'inserimento nell'elenco dei farmaci innovativi ai sensi dell'art. 1, commi 1 e 2, dell'accordo sottoscritto in data 18 novembre 2010 (rep. atti n. 197/CSR)».

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

Ai fini delle prescrizioni a carico del Servizio sanitario nazionale, 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