

#### DIPARTIMENTO PROMOZIONE DELLA SALUTE E DEL BENESSERE ANIMALE

#### SEZIONE FARMACI, DISPOSITIVI MEDICI E ASSISTENZA INTEGRATIVA

Prot. n. AOO/197/1219 del 28.03.2023 Protocollazione in uscita Trasmissione solo a mezzo email/PEC

ai sensi del D.LGS. n.82/2005

#### **Direttori Generali**

- Aziende Sanitarie Locali

(e per il loro tramite ai

- Direttori Sanitari;
- Direttori Distretti Socio Sanitari;
- Direttori medici dei P.O.;
- Direttori delle U.O. interessate;
- Direttori di Farmacia Ospedaliera e Territoriale)

#### Direttori Generali delle AOU e IRCCS Pubblici

(e per il loro tramite ai

- Direttori Sanitari;
- Direttori medici dei P.O.;
- Direttori delle U.O. interessate;
- Direttori di Farmacia Ospedaliera)

#### Rappr. Legali degli IRCCS ed EE Priv. Accred.

(e per il loro tramite

- Direttori Sanitari;
- Direttori delle U.O. interessate;
- Direttori di Farmacia Ospedaliera)

#### Exprivia S.P.A.

Oggetto: Ricognizione e aggiornamento dei Centri autorizzati dalla Regione alla prescrizione dei medicinali Fetcroja (Cefiderocol), Recarbrio (imipenemcilastatina/relebactam), Sivextro (Tedizolid Fosfato), Tenkasi (Oritavancina); Vaborem (meropenem/vaborbactam), Xydalba (Dalbavancina Cloridrato), Zavicefta (Ceftazidima Avibactam Sodico), Zerbaxa (Ceftolozano Solfato Tazobactam Sodico) e Zinplava (Bezlotoxumab) precedentemente individuati con nota prot. AOO/197/1938 del 24.06.2022.

Con precedente nota di cui all'oggetto, la scrivente Sezione Farmaci, Dispositivi Medici e Assistenza Integrativa ha individuato i centri autorizzati alla prescrizione dei medicinali per uso umano Fetcroja (Cefiderocol), Recarbrio (imipenem-cilastatina/relebactam), Sivextro (Tedizolid Fosfato), Tenkasi (Oritavancina); Vaborem (meropenem/vaborbactam), Xydalba (Dalbavancina Cloridrato), Zavicefta (Ceftazidima Avibactam Sodico), Zerbaxa (Ceftolozano Solfato Tazobactam Sodico) e Zinplava (Bezlotoxumab) di cui alla Tab.1.



#### DIPARTIMENTO PROMOZIONE DELLA SALUTE E DEL BENESSERE ANIMALE

#### SEZIONE FARMACI, DISPOSITIVI MEDICI E ASSISTENZA INTEGRATIVA

A fronte della ricognizione in merito ai centri autorizzati alla prescrizione dei medicinali in oggetto di cui alla precedente nota prot. AOO/197/1938 del 24.06.2022 si riporta di seguito in Tab. 1 l'elenco aggiornato dei centri.

Tab. 1

ASL	CENTRI OSPEDALIERI	UNITA' OPERATIVE/SERVIZI	Denominazione della U.O. sulla Piattaforma AIFA	CODICE EDOTTO
101.01	ASL-AAOO Univ IRCCS - EE	MALATTIE INFETTIVE	AAA ATTIS INISSTEIN (S	400446
ASL BA	OSPEDALE DELLA MURGIA	MALATTIE INFETTIVE	MALATTIE INFETTIVE	100416
ASL BA	AO CONS. POLICLINICO	MALATTIE INFETTIVE UNIV.	MALATTIE INFETTIVE	964628
ASL BR	OSPEDALE PERRINO	MALATTIE INFETTIVE	MALATTIE INFETTIVE	967558
ASL BT	OSPEDALE BISCEGLIE	MALATTIE INFETTIVE	MALATTIE INFETTIVE	969233
ASL FG	AO OSPEDALI RIUNITI	MALATTIE INFETTIVE UNIV.	MALATTIE INFETTIVE	965750
ASL LE	OSPEDALE VITO FAZZI	MALATTIE INFETTIVE	MALATTIE INFETTIVE	970021
ASL LE	OSPEDALE GALATINA	MALATTIE INFETTIVE	MALATTIE INFETTIVE	969405
ASL TA	OSPEDALE SS ANN./MOSCATI	MALATTIE INFETTIVE	MALATTIE INFETTIVE	968181
		MEDICINA GENERALE/INTERNA		
ASL BA	OSPEDALE TERLIZZI	MEDICINA GENERALE	MEDICINA INTERNA	98338
ASL BA	OSPEDALE CORATO	MEDICINA GENERALE	MEDICINA INTERNA	98339
ASL BA	OSPEDALE MOLFETTA	MEDICINA GENERALE	MEDICINA INTERNA	98378
ASL BA	OSPEDALE DELLA MURGIA ALTAMURA	MEDICINA GENERALE	MEDICINA INTERNA	969636
ASL BA	OSPEDALE PUTIGNANO	MEDICINA GENERALE	MEDICINA INTERNA	969761
ASL BA	OSPEDALE MONOPOLI	MEDICINA GENERALE	MEDICINA INTERNA	969729
ASL BA	OSPEDALE SAN PAOLO	MEDICINA GENERALE	MEDICINA INTERNA	969831
ASL BA	OSPEDALE DI VENERE	MEDICINA GENERALE	MEDICINA INTERNA	969691
ASL BA	OSPEDALE E. E. MIULLI	MEDICINA INTERNA	MEDICINA INTERNA	969464
ASL BR	OSPEDALE PERRINO	MEDICINA INTERNA	MEDICINA INTERNA	967537
ASL BR	OSPEDALE OSTUNI	MEDICINA INTERNA	MEDICINA INTERNA	967602
ASL BR	FRANCAVILLA FONTANA	MEDICINA INTERNA	MEDICINA INTERNA	967631
ASL BT	OSPEDALE CANOSA DI PUGLIA	MEDICINA INTERNA	MEDICINA INTERNA	098316
ASL BT	OSPEDALE BARLETTA	MEDICINA INTERNA	MEDICINA INTERNA	969204
ASL BT	OSPEDALE ANDRIA	MEDICINA GENERALE	MEDICINA INTERNA	969134
ASL BT	OSPEDALE BISCEGLIE	MEDICINA INTERNA	MEDICINA INTERNA	969234
ASL FG	OSPEDALE LUCERA	MEDICINA GENERALE	MEDICINA INTERNA	098213
ASL FG	OSPEDALE SAN SEVERO	MEDICINA INTERNA	MEDICINA INTERNA	969796
ASL FG	OSPEDALE MANFREDONIA	MEDICINA INTERNA	MEDICINA INTERNA	969869
ASL FG	OSPEDALE CERIGNOLA	MEDICINA GENERALE	MEDICINA INTERNA	969545
ASL FG	OSPEDALE CASA SOL. DELLA SOFF.	MEDICINA GENERALE	MEDICINA INTERNA	969570
ASL LE	OSPEDALE COPERTINO- LECCE	MEDICINA INTERNA	MEDICINA INTERNA	970047
ASL LE	OSPEDALE GALATINA	MEDICINA GENERALE	MEDICINA INTERNA	969406
ASL LE	OSPEDALE SCORRANO- LECCE	MEDICINA INTERNA	MEDICINA INTERNA	970074
ASL LE	OSPEDALE GALLIPOLI	MEDICINA GENERALE	MEDICINA INTERNA	969421
ASL LE	OSPEDALE CASARANO- LECCE	MEDICINA INTERNA	MEDICINA INTERNA	970103
ASL LE	OSPEDALE E.E. PANICO	MEDICINA GENERALE	MEDICINA INTERNA	969503
ASL LE	OSPEDALE VITO FAZZI - LECCE	MEDICINA INTERNA	MEDICINA INTERNA	970003
ASL TA	OSPEDALE GROTTAGLIE	MEDICINA GENERALE	MEDICINA INTERNA	099748
ASL TA	OSPEDALE CASTELLANETA	MEDICINA INTERNA	MEDICINA INTERNA	968212
ASL TA	OSPEDALE MARTINA FRANCA	MEDICINA GENERALE	MEDICINA INTERNA	964890
ASL TA	OSPEDALE MANDURIA	MEDICINA GENERALE	MEDICINA INTERNA	964914
ASL TA	OSPEDALE SS ANN./MOSCATI	MEDICINA INTERNA	MEDICINA INTERNA	968159
AO	AO POLICLINICO BARI	MEDICINA INTERNA OSPEDALIERA	MEDICINA INTERNA	966225
POLICLINI		MEDICINA INTERNA UNIVERSITARIA	MEDICINA INTERNA	966227
CO		"AUGUSTO MURRI"		
		MEDICINA INTERNA UNIVERSITARIA	MEDICINA INTERNA	966230
		"CESARE FRUGONI"		



#### DIPARTIMENTO PROMOZIONE DELLA SALUTE E DEL BENESSERE ANIMALE

#### SEZIONE FARMACI, DISPOSITIVI MEDICI E ASSISTENZA INTEGRATIVA

			EDICINA INTERNA UN UIDO BACCELLI"	VERSITARIA	MEDICINA INTERNA	966232
AO	OSP. RIUNITI - FOGGIA	_	EDICINA INTERNA OSF	)	MEDICINA INTERNA	964094
RIUNITI	OSP. RIUNITI - FOGGIA	MEDICINA INTERNA U			MEDICINA INTERNA	964096
		AN	IESTESIA E RIANIMAZ TENSIVA/PNEUMOLO	IONE/TERAPIA		
ASL BA	OSPEDALE DI VENERE-		RAPIA INTENSIVA		TERAPIA INTENSIVA	969706
ASL BA	OSPEDALE DELLA MURGIA ALTAMURA	_	TR ALTAMURA		TERAPIA INTENSIVA	969644
ASL BA	OSPEDALE SAN PAOLO	TE	RAPIA INTENSIVA		TERAPIA INTENSIVA	969840
ASL BA	OSPEDALE MONOPOLI	TE	RAPIA INTENSIVA		TERAPIA INTENSIVA	969739
ASL BA	OSPEDALE PUTIGNANO	TE	RAPIA INTENSIVA		TERAPIA INTENSIVA	100406
ASL BA	OSPEDALE E.E. MIULLI	TE	TERAPIA INTENSIVA		TERAPIA INTENSIVA	969449
7.02.57.		PΝ	IEUMOLOGIA			970300
ASL BT	OSPEDALE ANDRIA	TE	RAPIA INTENSIVA		TERAPIA INTENSIVA	969145
ASL BT	OSPEDALE BARLETTA	TE	RAPIA INTENSIVA		TERAPIA INTENSIVA	969262
ASL BT	OSPEDALE BISCEGLIE	TE	RAPIA INTENSIVA		TERAPIA INTENSIVA	098365
ASL LE	OSPEDALE V. FAZZI	ΕN	EMATOLOGIA		EMATOLOGIA	970019
			ANESTESIA E RIANIMAZIONE		TERAPIA INTENSIVA	970025
		PΝ	PNEUMOLOGIA 2 COVID		PNEUMOLOGIA	100134
AOU	AO POLICLINICO	TE	RAPIA INTENSIVA RIA	NIMAZIONE I	TERAPIA INTENSIVA	966161
POLICLINI		TE	TERAPIA INTENSIVA RIANIMAZION		TERAPIA INTENSIVA	966162
СО		A١	IESTESIA E RIANIMAZI	ONE OSPED.	TERAPIA INTENSIVA	966311
ASL TA	OSPEDALE SS ANN./MOSCATI	PN	IEUMOLOGIA	•	PNEUMOLOGIA	099839
p.a.			Innovatività	Scheda cart	acea AIFA/PT EDOTTO	
			(L.232/2016)	Registro we	Registro web based AIFA	
			SI/NO			
Cefiderocol			SI	Registro web based AIFA		
Imipenem-cilastatina/relebactam			NO	Scheda cartacea AIFA/PT EDOTTO		
Tedizolid Fosfato			NO	Scheda cartacea AIFA/PT EDOTTO		
Oritavancina			NO	Scheda cartacea AIFA/PT EDOTTO		
Meropenem/Vaborbactam)			NO	Scheda cartacea AIFA/PT EDOTTO		
Dalbavancina Cloridrato			NO	Scheda cartacea AIFA/PT EDOTTO		
Ceftazidima Avibactam Sodico			NO	Scheda cartacea AIFA/PT EDOTTO		
Ceftolozano Solfato Tazobactam Sodico			NO	Scheda cartacea AIFA/PT EDOTTO		
Bezlotoxumab			NO	Scheda cartacea AIFA/PT EDOTTO		

Tale ricognizione ed aggiornamento è stata 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.

Con particolare riferimento al medicinale Fetcroja (Cefiderocol) si evidenzia che l'Agenzia Italiana del Farmaco (AIFA) ha pubblicato sul proprio portale istituzionale il seguente comunicato... "Si informano gli utenti dei Registri dei Farmaci sottoposti a Monitoraggio che, a seguito della pubblicazione della Determina AIFA nella GU n. 67 del 20/03/2023 (in allegato), a partire dal 21/03/2023 è possibile utilizzare, in regime di rimborsabilità SSN, il medicinale Fetcroja per la seguente indicazione terapeutica:

# REGIONE PUGLIA

#### DIPARTIMENTO PROMOZIONE DELLA SALUTE E DEL BENESSERE ANIMALE

#### SEZIONE FARMACI, DISPOSITIVI MEDICI E ASSISTENZA INTEGRATIVA

- trattamento di pazienti adulti ricoverati con infezioni gravi sostenute da:
  - ✓ Enterobacterales carbapenem resistant (CR) che produconometallo-betalattamasi (MBL);
  - ✓ Pseudomonas aeruginosa che produce metallo-beta-lattamasi (MBL) e patogeni Gram-Negativi (GN) non fermentanti Difficult to Treat(DTR): Pseudomonas aeruginosa carbapenem resistant (CRPA), Acinetobacter baumannii carbapenem resistant (CRAB) e Stenotrophomonas maltophilia, in assenza di altre opzioni terapeutiche e secondo i principi di ottimizzazione dell'uso degli antibiotici.

L'utilizzo empirico è rimborsato solo nei casi di infezioni gravi, con evidenza clinica di sepsi, che mettano a rischio immediato la vita del paziente ed in cui non sia possibile il ricorso ad una circostanziata diagnosi microbiologica in tempi compatibili con l'avvio del trattamento, ma un'eziologia sostenuta dai suddetti batteri gram-negativi sia altamente probabile (per motivi clinici o epidemiologici). Si specifica che, a partire dal 21/01/2023 il registro in oggetto è disponibile sulla piattaforma web e che per l'indicazione sopra riportata è stato garantito l'accesso al Fondo per i farmaci innovativi (Legge n. 232 dell'11 dicembre 2016). A tal riguardo, vista l'importanza della puntuale tracciatura dei dati e al fine di permettere l'accesso alle strutture sanitarie pubbliche al Fondo dei farmaci innovativi, si ricorda ai referenti regionali di procedere all'abilitazione dei Centri sanitari autorizzati accedendo al sistema. Infine si ricorda che è possibile consultare la scheda clinica, scaricabile in formato .zip, dalla lista dei "Registri e PT Attivi", raggiungibile dal box "Link correlati"....."

A tal proposito si evidenzia che i centri di cui alla Tab.1 autorizzati alla prescrizione del medicinale Fetcroja (Cefiderocol) sono stati già abilitati alla prescrizione in piattaforma AIFA dei Registri.

I Direttori Sanitari dei P.O., al fine di garantire l'appropriatezza di utilizzo di tali terapie, devono attenersi scrupolosamente ai Centri sopra individuati, verificando puntualmente che ogni "specialista infettivologo o, in sua assenza, ad altro specialista con competenza infettivologica ad hoc identificato dal Comitato infezioni ospedaliere (CIO)" sia incardinato nelle U.O./Serv. di propria competenza.

Al fine di garantire la disponibilità dei trattamenti ai pazienti le prescrizioni del medicinale in questione 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 al seguente link : <a href="https://www.aifa.gov.it/-/attivazione-web-e-pubblicazione-schede-di-monitoraggio-registro-fetcroja">https://www.aifa.gov.it/-/attivazione-web-e-pubblicazione-schede-di-monitoraggio-registro-fetcroja</a>.

## REGIONE PUGLIA

#### DIPARTIMENTO PROMOZIONE DELLA SALUTE E DEL BENESSERE ANIMALE

#### SEZIONE FARMACI, DISPOSITIVI MEDICI E ASSISTENZA INTEGRATIVA

La dispensazione del medicinale in oggetto per la nuova indicazione autorizzata da AIFA, ad esclusivo uso interno ospedaliero, dovrà essere effettuata da parte del Servizio Farmaceutico Ospedaliero in cui insiste il centro autorizzato alla prescrizione degli stessi per la successiva somministrazione in ambito ospedaliero, dopo attenta verifica della corretta compilazione della scheda di eleggibilità prevista dall'AIFA.

Infine si rammenta alle Direzioni Aziendali che, per quanto concerne l'impiego della terapia per l'indicazione terapeutica di cui sopra con il farmaco Fetcroja (Cefiderocol), inserita nell'elenco AIFA dei farmaci Innovativi con accesso al fondo ministeriale di cui alla L. 232/2016, in linea con le disposizioni di cui al Decreto del Ministero Salute 16/02/2018, nonché con le disposizioni regionali in materia di farmaci innovativi (nota prot. n. 5922 del 12/12/2017 della Sezione), l'acquisto di detto farmaco, ai fini del corretto accesso al relativo fondo, è consentito solo alle strutture pubbliche delle ASL, mentre l'utilizzo in ambito ospedaliero nei Centri autorizzati riferibili alle Strutture Private accreditate Casa Sollievo e EE è soggetto al rispetto del protocollo d'intesa sottoscritto con le stesse Aziende Sanitarie Locali territorialmente competenti.

Si invitano i Direttori Sanitari a dare massima divulgazione della presente a tutti gli operatori sanitari interessati.

Il responsabile del presente procedimento è il dott. F. Colasuonno della Sezione Farmaci, Dispositivi Medici e Assistenza Integrativa Regionale, che potrà essere contattato per eventuali ulteriori informazioni in merito all'indirizzo mail <a href="mailto:f.colasuonno@regione.puglia.it">f.colasuonno@regione.puglia.it</a>. Distinti saluti

## Il Responsabile P.O. Registri di Monitoraggio AIFA e Centri Prescrittori

dott. Francesco Colasuonno



Il Dirigente di Sezione dott. Paolo Stella



Documento firmato da: Paolo Stella 28.03.2023 11:51:38 UTC

### AGENZIA ITALIANA DEL FARMACO

#### DETERMINA 13 marzo 2023

Rinegoziazione del medicinale per uso umano «Fetcroja», ai sensi dell'articolo 8, comma 10, della legge 24 dicembre 1993, n. 537. (Determina n. 193/2023). (23A01715)

(GU n.67 del 20-3-2023)

### IL DIRIGENTE del Settore HTA ed economia del farmaco

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 e, in particolare, il comma 33, che dispone la negoziazione del prezzo per i prodotti rimborsati dal Servizio sanitario nazionale tra Agenzia e produttori;

Visto il decreto n. 245 del 20 settembre 2004 del Ministro della salute, di concerto con i Ministri della funzione pubblica e dell'economia e delle finanze, recante norme sull'organizzazione e il funzionamento dell'Agenzia italiana del farmaco, emanato a norma dell'art. 48, comma 13, sopra citato, come modificato dal decreto n. 53 del Ministero 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 regolamento di organizzazione, del funzionamento e dell'ordinamento del personale dell'Agenzia italiana del farmaco, pubblicato sul sito istituzionale dell'Agenzia (comunicazione in Gazzetta Ufficiale della Repubblica italiana - Serie generale - n. 140 del 17 giugno 2016) (in appresso «regolamento»);

Visto il decreto del Ministro della salute del 20 gennaio 2023, con il quale la dott.ssa Anna Rosa Marra, a decorrere dal 25 gennaio 2023, e' stata nominata sostituto del direttore generale dell'Agenzia italiana del farmaco, nelle more dell'attuazione delle disposizioni di cui all'art. 3 del decreto-legge n. 169 del 2022, convertito, con modificazioni, dalla legge n. 196 del 2022;

Vista la determina del direttore generale n. 643 del 28 maggio 2020 con cui e' stato conferito al dott. Trotta Francesco l'incarico di dirigente del Settore HTA ed economia del farmaco;

Vista la determina del direttore generale n. 1568 del 21 dicembre 2021 con cui e' stata conferita al dott. Trotta Francesco la delega, ai sensi dell'art. 10, comma 2, lettera e), del decreto ministeriale 20 settembre 2004, n. 245, per la firma delle determine di classificazione e prezzo dei medicinali;

Vista la determina del sostituto del direttore generale n. 47 del 9 febbraio 2023 con cui e' stata confermata al dott. Trotta Francesco la delega per la firma delle determine di classificazione e prezzo dei medicinali;

Vista la legge 24 dicembre 1993, n. 537, concernente «Interventi correttivi di finanza pubblica», con particolare riferimento all'art. 8, comma 10, che prevede la classificazione dei medicinali erogabili a carico del Servizio sanitario nazionale;

Vista la legge 14 dicembre 2000, n. 376, recante «Disciplina della tutela sanitaria delle attivita' sportive e della lotta contro il doping»;

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 legge 27 dicembre 2017, n. 205, «Bilancio di previsione dello Stato per l'anno finanziario 2018 e bilancio pluriennale per il triennio 2018-2020» e in particolare l'art. 1, commi 408-409 con i quali e' stato previsto un monitoraggio degli effetti dell'utilizzo dei farmaci innovativi e innovativi oncologici sul costo del percorso terapeutico-assistenziale complessivo;

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 regolamento (CE) n. 1394/2007 del Parlamento europeo e del Consiglio del 13 novembre 2007 sui medicinali per terapie avanzate, recante modifica della direttiva 2001/83/CE e del regolamento (CE) n. 726/2004;

Visto il regolamento (CE) n. 726/2004 del Parlamento europeo e del Consiglio del 31 marzo 2004, che istituisce procedure comunitarie per l'autorizzazione e la vigilanza dei medicinali per uso umano e veterinario e che istituisce l'Agenzia europea per i medicinali;

Visto il decreto legislativo 24 aprile 2006, n. 219, recante «Attuazione della direttiva 2001/83/CE (e successive direttive di modifica) relativa ad un codice comunitario concernente i medicinali per uso umano»;

Visto il decreto del Ministero della salute del 2 agosto 2019 recante «Criteri e modalita' con cui l'Agenzia italiana del farmaco determina, mediante negoziazione, i prezzi dei farmaci rimborsati dal Servizio sanitario nazionale», pubblicato nella Gazzetta Ufficiale della Repubblica italiana - Serie generale - n. 185 del 24 luglio 2020;

Visti gli articoli 11 e 12 del decreto-legge 13 settembre 2012, n. 158, recante «Disposizioni urgenti per promuovere lo sviluppo del Paese mediante un piu' alto livello di tutela della salute», convertito, con modificazioni, nella legge 8 novembre 2012, n. 189, e successive modificazioni ed integrazioni;

Visto l'art. 17 della legge 5 agosto 2022, n. 118, recante «Legge annuale per il mercato e la concorrenza 2021»;

Vista la determina AIFA del 3 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 2003, n. 326 (Prontuario farmaceutico nazionale 2006)», pubblicata nella Gazzetta Ufficiale della Repubblica italiana - Serie generale - n. 156 del 7 luglio 2006;

Vista la determina AIFA del 27 settembre 2006, recante «Manovra per il governo della spesa farmaceutica convenzionata e non convenzionata», pubblicata nella Gazzetta Ufficiale della Repubblica italiana - Serie generale, n. 227 del 29 settembre 2006;

Vista la determina AIFA n. 690/2021 del 10 giugno 2021, pubblicata nella Gazzetta Ufficiale della Repubblica italiana - Serie generale - n. 149, del 24 giugno 2021, recante «Riclassificazione del medicinale per uso umano "Fetcroja", ai sensi dell'art. 8, comma 10, della legge 24 dicembre 1993, n. 537»;

Vista la domanda presentata in data 24 marzo 2022 con la quale la societa' Shionogi BV ha chiesto la rinegoziazione delle condizioni negoziali del medicinale «Fetcroja» (cefiderocol);

Visto il parere espresso dalla Commissione consultiva tecnico-scientifica nella seduta del 30 settembre e 3-5 ottobre 2022; Visto il parere reso dal Comitato prezzi e rimborso nella seduta del 24-26 gennaio 2023;

Vista la delibera n. 6 del 22 febbraio 2023 del consiglio di amministrazione dell'AIFA, adottata su proposta del direttore generale, concernente l'approvazione dei medicinali ai fini dell'autorizzazione all'immissione in commercio e rimborsabilita' da
parte del Servizio sanitario nazionale;
 Visti gli atti d'ufficio;

#### Determina:

#### Art. 1

#### Oggetto della rinegoziazione

Il medicinale FETCROJA (cefiderocol) e' rinegoziato alle condizioni qui sotto indicate.

Indicazioni terapeutiche oggetto della negoziazione:

«Fetcroja» e' indicato per il trattamento delle infezioni dovute a organismi aerobi gram-negativi negli adulti con opzioni terapeutiche limitate.

Devono essere considerate le linee guida ufficiali sull'uso appropriato degli agenti antibatterici.

Confezione:

«1 g - polvere per concentrato per soluzione per infusione - uso
endovenoso - flaconcino (vetro)» 10 flaconcini - A.I.C. n.
048722019/E (in base 10);

classe di rimborsabilita': H;

prezzo ex factory (IVA esclusa): euro 1.500,00;

prezzo al pubblico (IVA inclusa): euro 2.475,60.

Sconto obbligatorio sul prezzo ex factory progressivo in base al meccanismo prezzo/volume, da praticarsi alle strutture sanitarie pubbliche, ivi comprese le strutture sanitarie private accreditate con il Servizio sanitario nazionale, come da condizioni negoziali.

L'azienda si impegna a trasmettere, con cadenza semestrale, i dati di spesa.

Attribuzione del requisito dell'innovazione terapeutica, in relazione all'indicazione terapeutica rimborsata

«trattamento di pazienti adulti ricoverati con infezioni gravi sostenute da:

Enterobacterales carbapenem resistant (CR) che producono metallo-beta-lattamasi (MBL);

Pseudomonas aeruginosa che produce metallo-beta-lattamasi (MBL)

patogeni Gram-Negativi (GN) non fermentanti Difficult to Treat (DTR), Pseudomonas aeruginosa carbapenem resistant Acinetobacter baumannii carbapenem resistant (CRAB) Stenotrophomonas maltophilia, in assenza di altre terapeutiche e secondo i principi di ottimizzazione dell'uso degli

L'utilizzo empirico e' rimborsato solo nei casi di infezioni gravi, con evidenza clinica di sepsi, che mettano a rischio immediato la vita del paziente ed in cui non sia possibile il ricorso ad una circostanziata diagnosi microbiologica in tempi compatibili con l'avvio del trattamento, ma un'eziologia sostenuta dai suddetti batteri gram-negativi sia altamente probabile (per motivi clinici o epidemiologici)» secondo i criteri individuati nella scheda del registro di monitoraggio web-based, da cui conseguono:

l'inserimento nel Fondo dei farmaci innovativi di cui all'art. 1, comma 401, della legge n. 232/2016 (legge di bilancio 2017), come modificato dal decreto-legge 25 maggio 2021, n. 73, convertito con modificazioni dalla legge 23 luglio 2021, n. 106, (art. 35-ter);

il beneficio economico della sospensione delle riduzioni di legge, di cui alle determine AIFA del 3 luglio 2006 e del 27 settembre 2006, derivante dal riconoscimento dell'innovativita';

l'inserimento nei prontuari terapeutici regionali nei termini previsti dalla normativa vigente (art. 10, comma 2, decreto-legge n. 158/2012, convertito, con modificazioni, nella legge n. 189/2012);

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) e ai sensi dell'art. 1, commi 400-406, della legge 11 dicembre 2016, n. 232 (legge di bilancio 2017).

La societa' rinuncia espressamente al beneficio economico della

21/03/23, 10:07 \*\*\* ATTO COMPLETO \*\*\*

sospensione delle riduzioni di legge di cui alle determine AIFA del 3 luglio 2006 e del 27 settembre 2006.

Clausola di salvaguardia: al superamento del fatturato di 50 milioni, calcolato a partire dalla data di efficacia della presente determina, e' onere della societa' presentare istanza di rinegoziazione delle condizioni negoziali.

Qualora la societa' non provveda a presentare tempestivamente istanza di rinegoziazione, e' facolta' di AIFA convocare in qualsiasi momento la societa' per la revisione dei termini dell'accordo. Le condizioni negoziali alla presente determina, comprensive dello sconto raggiunto, saranno tenute in considerazione per la successiva negoziazione e non potranno essere modificate in senso peggiorativo per il Servizio sanitario nazionale.

Viene eliminato il tetto di spesa vigente a partire dalla data di efficacia del presente provvedimento che recepisce le condizioni negoziali.

La societa', fatte salve le disposizioni in materia di smaltimento scorte, nel rispetto dell'art. 13 del decreto-legge 30 aprile 2019, n. 35, convertito, con modificazioni, nella legge 25 giugno 2019, n. 60, si impegna a mantenere una fornitura costante adeguata al fabbisogno del Servizio sanitario nazionale.

Validita' del contratto: ventiquattro mesi.

#### Art. 2

#### Condizioni e modalita' di impiego

E' istituito un registro dedicato al monitoraggio dell'uso del medicinale «Fetcroja», a base di cefiderocol per l'indicazione ammessa alla rimborsabilita':

«trattamento di pazienti adulti ricoverati con infezioni gravi sostenute da:

Enterobacterales carbapenem resistant (CR) che producono metallo-beta-lattamasi (MBL);

Pseudomonas aeruginosa che produce metallo-beta-lattamasi (MBL) e

patogeni Gram-Negativi (GN) non fermentanti Difficult to Treat (DTR), Pseudomonas aeruginosa carbapenem resistant (CRPA), Acinetobacter baumannii carbapenem resistant (CRAB) e Stenotrophomonas maltophilia,in assenza di altre opzioni terapeutiche e secondo i principi di ottimizzazione dell'uso degli antibiotici.

L'utilizzo empirico e' rimborsato solo nei casi di infezioni gravi, con evidenza clinica di sepsi, che mettano a rischio immediato la vita del paziente ed in cui non sia possibile il ricorso ad una circostanziata diagnosi microbiologica in tempi compatibili con l'avvio del trattamento, ma un'eziologia sostenuta dai suddetti batteri gram-negativi sia altamente probabile (per motivi clinici o epidemiologici)».

Ai fini della prescrizione e della dispensazione del medicinale, i medici ed i farmacisti afferenti ai centri utilizzatori specificatamente individuati dalle regioni dovranno compilare la scheda raccolta dati informatizzata disponibile a fronte dell'accesso attraverso il sito istituzionale dell'AIFA, all'indirizzo web https://registri.aifa.gov.it

I medici ed i farmacisti abilitati all'accesso al registro di monitoraggio AIFA dovranno effettuare la prescrizione e dispensazione del medicinale in accordo criteri di eleggibilita' ai prescrittiva riportati appropriatezza nella documentazione dell'AIFA: consultabile sul portale istituzionale https://www.aifa.gov.it/registri-e-piani-terapeutici1

In caso di temporaneo impedimento dell'accesso ai sistemi informativi, i medici ed i farmacisti abilitati dovranno garantire i trattamenti a partire dalla data di entrata in vigore della presente determina. Successivamente alla disponibilita' delle funzionalita' informatiche, i medici ed i farmacisti dovranno comunque inserire i dati dei trattamenti effettuati nella suddetta piattaforma web.

Art. 3

21/03/23, 10:07 \*\*\* ATTO COMPLETO \*\*\*

La classificazione ai fini della fornitura del medicinale «Fetcroja» (cefiderocol) e' la seguente: medicinale soggetto a prescrizione medica limitativa, utilizzabile esclusivamente in ambiente ospedaliero o in struttura ad esso assimilabile (OSP).

#### Art. 4

#### Disposizioni finali

La presente determina 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, 13 marzo 2023

Il dirigente: Trotta