



**REGIONE
PUGLIA**

DIPARTIMENTO PROMOZIONE DELLA SALUTE E DEL BENESSERE ANIMALE

SEZIONE FARMACI, DISPOSITIVI MEDICI E ASSISTENZA INTEGRATIVA

Protocollo 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 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 Enti ecclesiastici

(e per il loro tramite

- *Direttori Sanitari;*

- *Direttori delle U.O. interessate;*

- *Direttori di Farmacia Ospedaliera)*

Exprivia S.P.A.

Soggetto Aggr. Regionale Innovapuglia S.p.A

Oggetto: Determinazione AIFA n. 435/2023 in merito alla riclassificazione del medicinale per uso umano Verquvo (vericiguat) Ricognizione e Aggiornamento dei Centri autorizzati dalla Regione alla prescrizione dei farmaci per il trattamento dell'insufficienza cardiaca cronica.

L'Agenzia Italiana del Farmaco (AIFA) con Determinazione n. 435 del 13 giugno 2023, pubblicata in Gazzetta Ufficiale n. 146 del 24.06.2023, che si allega, ha disposto la riclassificazione del medicinale per uso umano Verquvo (vericiguat) per la seguente indicazione terapeutica:

- *trattamento dell'insufficienza cardiaca cronica con ridotta frazione di eiezione, in add on ad una terapia ottimale seguita in maniera costante per almeno tre mesi in pazienti adulti che si trovino in una condizione clinica di «worsening».*

Sezione Farmaci, Dispositivi Medici e Assistenza Integrativa

Via Gentile, 52 70126 Bari Tel.080 5403485

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



Protocollo 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 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 Enti ecclesiastici

(e per il loro tramite

- *Direttori Sanitari;*

- *Direttori delle U.O. interessate;*

- *Direttori di Farmacia Ospedaliera)*

Exprivia S.P.A.

Soggetto Aggr. Regionale Innovapuglia S.p.A

Oggetto: Determinazione AIFA n. 435/2023 in merito alla riclassificazione del medicinale per uso umano Verquvo (vericiguat) Ricognizione e Aggiornamento dei Centri autorizzati dalla Regione alla prescrizione dei farmaci per il trattamento dell'insufficienza cardiaca cronica.

L'Agenzia Italiana del Farmaco (AIFA) con Determinazione n. 435 del 13 giugno 2023, pubblicata in Gazzetta Ufficiale n. 146 del 24.06.2023, che si allega, ha disposto la riclassificazione del medicinale per uso umano Verquvo (vericiguat) per la seguente indicazione terapeutica:

- *trattamento dell'insufficienza cardiaca cronica con ridotta frazione di eiezione, in add on ad una terapia ottimale seguita in maniera costante per almeno tre mesi in pazienti adulti che si trovino in una condizione clinica di «worsening».*



Tale medicinale è:

- classificato ai fini della rimborsabilità A;
- soggetto a diagnosi e Piano Terapeutico (PT) web based, nonché a quanto previsto dall'Allegato 2 e successive modifiche alla determina AIFA del 29 ottobre 2004 (PHT-Prontuario della distribuzione diretta), pubblicata nella Gazzetta Ufficiale della Repubblica Italiana n. 259 del 4 novembre 2004, Supplemento ordinario n. 162 (A.I.C. n. 043443136);
- soggetto ai fini della fornitura a prescrizione medica limitativa, vendibile al pubblico su prescrizione di centri ospedalieri o di specialisti - cardiologo, internista e geriatra (RRL);
- sottoposto a monitoraggio web-based PT dei registri AIFA.

Ai sensi di quanto stabilito dalla suddetta determinazione AIFA, la rimborsabilità in regime SSN del medicinale in oggetto per le indicazioni di cui sopra è prevista nel rispetto delle condizioni di cui all'art.2...*“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://servizionline.aifa.gov.it/...](https://servizionline.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 ai criteri di eleggibilità e appropriatezza prescrittiva riportati nella documentazione consultabile sul portale istituzionale dell'AIFA: <https://www.aifa.gov.it/registri-e-piani-terapeutici1...>”.*

Con D.G.R. n.984/2016 e s.m.i. è stata istituita la Commissione Tecnica Regionale Farmaci (CTRF), a cui la Giunta Regionale ha delegato una serie di compiti quali *“...la definizione di criteri per l'individuazione dei Centri/specialisti preposti alla eleggibilità dei pazienti e alla prescrizione di farmaci con PT, note AIFA e i farmaci sottoposti ai Registri di monitoraggio AIFA, con il coinvolgimento di medici specialisti componenti delle reti e di altri individuati dalle società scientifiche ...”* e... *“...l'aggiornamento del PTR con l'identificazione di farmaci essenziali per le esigenze cliniche dell'assistenza farmaceutica nell'ambito delle strutture Ospedaliere/Servizi ed ambulatori afferenti alle ASL, comprese le strutture convenzionate con il SSR e per le esigenze della continuità assistenziale ospedale-territorio ...”.*

Il farmaco di cui sopra è stato inserito nel Prontuario Terapeutico regionale (PTR), come da provvedimento dirigenziale n. 75 del 12.10.2023 (versione aggiornata del PTR 33.0).

Con precedenti note agli atti, questa Sezione ha individuato i centri autorizzati alla prescrizione dei farmaci per il trattamento dell'insufficienza cardiaca cronica.



Pertanto, si riportano in **Tab. 1**, allegata alla presente, l'elenco dei suddetti centri preposti alla prescrizione dei farmaci per il trattamento della patologia di cui sopra.

Tale ricognizione 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.

I Direttori Sanitari dei P.O. e DSS, per quanto concerne l'abilitazione degli specialisti preposti alla prescrizione del medicinale in oggetto, che si ricorda essere riservata esclusivamente ai medici **specialisti cardiologi, internisti e geriatri esperti nella gestione di pazienti con insufficienza cardiaca**, si devono attenere scrupolosamente ai Centri individuati (Tab.1), verificando puntualmente che ogni specialista sia incardinato nelle U.O./Ser./ riconosciute.

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 ai seguenti link :

<https://www.aifa.gov.it/-/attivazione-web-e-pubblicazione-scheda-di-monitoraggio-pt-web-verquvo>

Le prescrizioni del medicinale in questione per l'indicazione di cui alla Determinazione AIFA n. 435/2023 devono essere obbligatoriamente effettuate mediante la compilazione del Piano Terapeutico AIFA sulla Piattaforma dei Registri web-based AIFA. Le suddette prescrizioni, dovranno altresì essere registrate sul sistema Informativo Regionale Edotto mediante l'utilizzo della funzionalità "prescrizione on line" avendo cura di riportate il codice ID del Piano Terapeutico precedentemente registrato sulla piattaforma AIFA.

La dispensazione a domicilio del medicinale in oggetto, dovrà essere effettuata da parte dei Servizi Farmaceutici Territoriali delle ASL, dopo attenta verifica della corretta compilazione della scheda di eleggibilità AIFA, nonché della registrazione della prescrizione informatizzata nel sistema informativo Edotto.

Alla società Exprivia, si chiede di inserire il medicinale in oggetto nel PTR Edotto.

Si invitano il Soggetto Aggregatore Regionale Innovapuglia e l'Azienda Capofila ASL BA, ognuno per quanto di propria competenza e responsabilità a procedere con urgenza alle procedure di appalto centralizzato su scala regionale di tale nuovo farmaco esclusivo.



Si invitano le Aziende Sanitarie Locali territorialmente competenti per territorio a vigilare sull'operato delle strutture private accreditate, ivi inclusi gli Enti Ecclesiastici e degli IRCCS privati.

Il responsabile del presente procedimento è il dott. Francesco Brunetti della Sezione Farmaci, Dispositivi Medici e Assistenza Integrativa, che potrà essere contattato per eventuali ulteriori informazioni in merito all'indirizzo mail f.brunetti@regione.puglia.it .
Distinti saluti.

Il Funzionario

dott. Francesco Brunetti



Francesco
Brunetti
16.10.2023
11:29:47
GMT+01:00

Il Dirigente di Sezione

dott. Paolo Stella



Paolo Stella
16.10.2023
11:42:14
GMT+01:00

Tab.1

VERQUVO (vericiguat)		
CENTRI OSPEDALIERI/AMBULATORI	U.O./Serv./Ambul./	CODICE DISCIPLINA EDOTTO
P.O. ASL- AAOO Univ.- IRCCS- EE	CARDIOLOGIA (spec. Cardiologia)	08
	MEDICINA INTERNA/GEN. (spec. Medicina Interna)	26
	GERIATRIA (spec. Geriatra)	21
AMBULATORI ASL- AAOO Univ.- IRCCS -EE	CARDIOLOGIA (spec. Cardiologia)	08
	MEDICINA INTERNA/GEN. (spec. Medicina Interna)	26
P.O. STRUTTURE PRIVATE ACCREDITATE -CDC CBH MATER DEI BARI -CDC CBH MATER DEI BARI -VILLA LUCIA HOSPITAL CONVERSANO -ANTHEA HOSPITAL BARI -SANTA MARIA BARI -CASA DI CURA PETRUCCIANI LECCE -CASA DI CURA CITTA' di LECCE -CASA DI CURA VILLA VERDE DI TARANTO -CASA DI CURA VILLA VERDE DI TARANTO	CARDIOLOGIA (spec. Cardiologia)	08
	MEDICINA INTERNA (spec. Medicina Interna)	26
	CARDIOLOGIA (spec. Cardiologia)	08
	MEDICINA INTERNA (spec. Medicina Interna)	26
P.O. AAOO UNIV. POLICLINICO DI BARI	CARDIOCHIRURGIA UNIVERSITARIA (spec. Cardiologia)	07

Indicazione Terapeutica	Principio attivo	Brevetto scaduto SI/NO	Classe di rimborsabilità /fornitura	Innovatività SI/NO	Innovatività con accesso al fondo L.232/2016 SI/NO
INSUFFICIENZA CARDIACA CRONICA	VERICIGUAT	NO	A/PHT/RRL	NO	NO
	DAPAGLIFLOZIN	NO	A/PHT/RRL	NO	NO
	EMPAGLIFLOZIN	NO	A/PHT/RRL	SI-CONDIZIONATA	NO
	SACUBITRIL/VALSARTAN	NO	A/PHT/RRL	NO	NO

AGENZIA ITALIANA DEL FARMACO

DETERMINA 13 giugno 2023

Riclassificazione del medicinale per uso umano «Verquvo», ai sensi dell'art. 8, comma 10, della legge 24 dicembre 1993, n. 537. (Determina n. 435/2023). (23A03597)

(GU n.146 del 24-6-2023)

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 determinazioni 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 determinazioni 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 attività sportive e della lotta contro il doping»;

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. 135/2021 del 27 settembre 2021, pubblicata nella Gazzetta Ufficiale della Repubblica italiana, Serie generale, n. 242 del 9 ottobre 2021, recante «Classificazione, ai sensi dell'art. 12, comma 5, della legge 8 novembre 2012, n. 189, del medicinale per uso umano "Verquvo", approvato con procedura centralizzata»;

Vista la domanda presentata in data 16 settembre 2021 con la quale la societa' Bayer AG ha chiesto la riclassificazione, ai fini della rimborsabilita', del medicinale «Verquvo» (vericiguat);

Visto il parere espresso dalla Commissione consultiva tecnico-scientifica nella seduta del 18 gennaio 2022;

Visto il parere reso dal Comitato prezzi e rimborso nella seduta del 17 e 19-21 aprile 2023;

Vista la delibera n. 17 del 24 maggio 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

Classificazione ai fini della rimborsabilita'

Il medicinale VERQUVO (vericiguat) nelle confezioni sottoindicate e' classificato come segue.

Indicazioni terapeutiche oggetto della negoziazione:

«Verquvo» e' indicato per il trattamento dell'insufficienza cardiaca sintomatica cronica in pazienti adulti con ridotta frazione di eiezione stabilizzati dopo un recente evento di riacutizzazione che abbia richiesto una terapia per via endovenosa.

Confezioni:

«10 mg - compressa rivestita con film - uso orale - blister (PP/ALU)» 14 compresse - A.I.C. n. 049614288/E (in base 10).

Classe di rimborsabilita': A.

Prezzo ex factory (IVA esclusa): euro 39,20.

Prezzo al pubblico (IVA inclusa): euro 64,70.

«2,5 mg - compressa rivestita con film - uso orale - blister (PVC/PVDC/ALU)» 14 compresse - A.I.C. n. 049614011/E (in base 10) .

Classe di rimborsabilita': A.

Prezzo ex factory (IVA esclusa): euro 39,20.

Prezzo al pubblico (IVA inclusa): euro 64,70.

«10 mg - compressa rivestita con film - uso orale - blister (PVC/PVDC/ALU)» 14 compresse - A.I.C. n. 049614237/E (in base 10).

Classe di rimborsabilita': A.

Prezzo ex factory (IVA esclusa): euro 39,20.

Prezzo al pubblico (IVA inclusa): euro 64,70.

«5 mg - compressa rivestita con film - uso orale - blister (PVC/PVDC/ALU)» 14 compresse - A.I.C. n. 049614124/E (in base 10).

Classe di rimborsabilita': A.

Prezzo ex factory (IVA esclusa): euro 39,20.

Prezzo al pubblico (IVA inclusa): euro 64,70.

«5 mg - compressa rivestita con film - uso orale - blister (PP/ALU)» 14 compresse - A.I.C. n. 049614175/E (in base 10).

Classe di rimborsabilita': A.

Prezzo ex factory (IVA esclusa): euro 39,20.

Prezzo al pubblico (IVA inclusa): euro 64,70.

«2,5 mg - compressa rivestita con film - uso orale - blister (PP/ALU)» 14 compresse - A.I.C. n. 049614062/E (in base 10).

Classe di rimborsabilita': A.

Prezzo ex factory (IVA esclusa): euro 39,20.

Prezzo al pubblico (IVA inclusa): euro 64,70.

«2,5 mg - compressa rivestita con film - uso orale - blister (PP/ALU)» 28 compresse - A.I.C. n. 049614074/E (in base 10).

Classe di rimborsabilita': A.

Prezzo ex factory (IVA esclusa): euro 78,40.

Prezzo al pubblico (IVA inclusa): euro 129,39.

«2,5 mg - compressa rivestita con film - uso orale - blister (PVC/PVDC/ALU)» 28 compresse - A.I.C. n. 049614023/E (in base 10)

Classe di rimborsabilita': A.

Prezzo ex factory (IVA esclusa): euro 78,40.

Prezzo al pubblico (IVA inclusa): euro 129,39.

«10 mg - compressa rivestita con film - uso orale - blister (PP/ALU)» 28 compresse - A.I.C. n. 049614290/E (in base 10).

Classe di rimborsabilita': A.

Prezzo ex factory (IVA esclusa): euro 78,40.

Prezzo al pubblico (IVA inclusa): euro 129,39.

«5 mg - compressa rivestita con film - uso orale - blister (PVC/PVDC/ALU)» 28 compresse - A.I.C. n. 049614136/E (in base 10).

Classe di rimborsabilita': A.

Prezzo ex factory (IVA esclusa): euro 78,40.

Prezzo al pubblico (IVA inclusa): euro 129,39.

«10 mg - compressa rivestita con film - uso orale - blister (PVC/PVDC/ALU)» 28 compresse - A.I.C. n. 049614249/E (in base 10).

Classe di rimborsabilita': A.

Prezzo ex factory (IVA esclusa): euro 78,40.

Prezzo al pubblico (IVA inclusa): euro 129,39.

«5 mg - compressa rivestita con film - uso orale - blister (PP/ALU)» 28 compresse - A.I.C. n. 049614187/E (in base 10).

Classe di rimborsabilita': A.

Prezzo ex factory (IVA esclusa): euro 78,40.

Prezzo al pubblico (IVA inclusa): euro 129,39.

«10 mg - compressa rivestita con film - uso orale - blister (PP/ALU)» 98 compresse - A.I.C. n. 049614302/E (in base 10).

Classe di rimborsabilita': A.

Prezzo ex factory (IVA esclusa): euro 274,40.

Prezzo al pubblico (IVA inclusa): euro 452,87.
«10 mg - compressa rivestita con film - uso orale - blister (PVC/PVDC/ALU)» 98 compresse - A.I.C. n. 049614252/E (in base 10).
Classe di rimborsabilita': A.
Prezzo ex factory (IVA esclusa): euro 274,40.
Prezzo al pubblico (IVA inclusa): euro 452,87.
«10 mg - compressa rivestita con film - uso orale - blister (PP/ALU)» 10 x 1 compresse (dose unitaria) - A.I.C. n. 049614314/E (in base 10).
Classe di rimborsabilita': C.
«10 mg - compressa rivestita con film - uso orale - flacone (HDPE)» 100 compresse - A.I.C. n. 049614338/E (in base 10).
Classe di rimborsabilita': C.
«2,5 mg - compressa rivestita con film - uso orale - blister (PP/ALU)» 10 x 1 compresse (dose unitaria) - A.I.C. n. 049614098/E (in base 10).
Classe di rimborsabilita': C.
«10 mg - compressa rivestita con film - uso orale - blister (PP/ALU)» 100 x 1 compresse (dose unitaria) - A.I.C. n. 049614326/E (in base 10).
Classe di rimborsabilita': C.
«2,5 mg - compressa rivestita con film - uso orale - blister (PVC/PVDC/ALU)» 98 compresse - A.I.C. n. 049614035/E (in base 10).
Classe di rimborsabilita': C.
«5 mg - compressa rivestita con film - uso orale - flacone (HDPE)» 100 compresse - A.I.C. n. 049614225/E (in base 10).
Classe di rimborsabilita': C.
«5 mg - compressa rivestita con film - uso orale - blister (PP/ALU)» 100 x 1 compresse (dose unitaria) - A.I.C. n. 049614213/E (in base 10).
Classe di rimborsabilita': C.
«5 mg - compressa rivestita con film - uso orale - blister (PVC/PVDC/ALU)» 98 compresse - A.I.C. n. 049614148/E (in base 10).
Classe di rimborsabilita': C.
«2,5 mg - compressa rivestita con film - uso orale - blister (PVC/PVDC/ALU)» 10 x 1 compresse (dose unitaria) - A.I.C. n. 049614047/E (in base 10).
Classe di rimborsabilita': C.
«10 mg - compressa rivestita con film - uso orale - blister (PVC/PVDC/ALU)» 10 x 1 compresse (dose unitaria) - A.I.C. n. 049614264/E (in base 10).
Classe di rimborsabilita': C.
«10 mg - compressa rivestita con film - uso orale - blister (PVC/PVDC/ALU)» 100 x 1 compresse (dose unitaria) - A.I.C. n. 049614276/E (in base 10).
Classe di rimborsabilita': C.
«5 mg - compressa rivestita con film - uso orale - blister (PVC/PVDC/ALU)» 10 x 1 compresse (dose unitaria) - A.I.C. n. 049614151/E (in base 10).
Classe di rimborsabilita': C.
«2,5 mg - compressa rivestita con film - uso orale - blister (PP/ALU)» 100 x 1 compresse (dose unitaria) - A.I.C. n. 049614100/E (in base 10).
Classe di rimborsabilita': C.
«2,5 mg - compressa rivestita con film - uso orale - flacone (HDPE)» 100 compresse - A.I.C. n. 049614112/E (in base 10).
Classe di rimborsabilita': C.
«2,5 mg - compressa rivestita con film - uso orale - blister (PP/ALU)» 98 compresse - A.I.C. n. 049614086/E (in base 10).
Classe di rimborsabilita': C.
«5 mg - compressa rivestita con film - uso orale - blister (PP/ALU)» 98 compresse - A.I.C. n. 049614199/E (in base 10).
Classe di rimborsabilita': C.
«5 mg - compressa rivestita con film - uso orale - blister (PP/ALU)» 10 x 1 compresse (dose unitaria) - A.I.C. n. 049614201/E (in base 10).
Classe di rimborsabilita': C.
«5 mg - compressa rivestita con film - uso orale - blister (PVC/PVDC/ALU)» 100 x 1 compresse (dose unitaria) - A.I.C. n.

049614163/E (in base 10).

Classe di rimborsabilita': C.

«2,5 mg - compressa rivestita con film - uso orale - blister (PVC/PVDC/ALU)» 100 x 1 compresse (dose unitaria) - A.I.C. n. 049614050/E (in base 10).

Classe di rimborsabilita': C.

Sconto obbligatorio sul prezzo ex factory, da praticarsi alle strutture sanitarie pubbliche, ivi comprese le strutture sanitarie private accreditate con il Servizio sanitario nazionale, come da 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

Prescrizione del medicinale soggetta a quanto previsto dall'Allegato 2 e successive modifiche alla determina AIFA del 29 ottobre 2004 (PHT-Prontuario della distribuzione diretta), pubblicata nella Gazzetta Ufficiale della Repubblica italiana, Serie generale, n. 259 del 4 novembre 2004, Supplemento ordinario n. 162.

E' istituito un piano terapeutico web-based dedicato al monitoraggio dell'uso del medicinale «Verquvo», a base di vericiguat per l'indicazione ammessa alla rimborsabilita':

«Verquvo» e' indicato per il trattamento dell'insufficienza cardiaca cronica con ridotta frazione di eiezione, in add on ad una terapia ottimale seguita in maniera costante per almeno tre mesi in pazienti adulti che si trovino in una condizione clinica di «worsening».

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

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

Art. 3

Classificazione ai fini della fornitura

La classificazione ai fini della fornitura del medicinale «Verquvo» (vericiguat) e' la seguente: medicinale soggetto a prescrizione medica limitativa, vendibile al pubblico su prescrizione di centri ospedalieri o di specialisti - cardiologo, geriatra, internista (RRL).

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 giugno 2023

Il dirigente: Trotta