

# AREA POLITICHE PER LA PROMOZIONE DELLA SALUTE DELLE PERSONE E DELLE PARI OPPORTUNITÀ

SERVIZIO PROGRAMMAZIONE ASSISTENZA TERRITORIALE E PREVENZIONE

Ufficio Politiche del Farmaco e dell'Emergenza/Urgenza

AOO\_152 / / / / / /
PROTOCOLLO USCITA
Trasmissione a mezzo fax e
posta elettronica ai sensi
dell'art.47 del D. Lgs n. 82/2005

1 1 NOV. 2014

Alla cortese attenzione:
Direttori Generali e Sanitari
-delle Aziende Sanitarie Locali
-delle Aziende Ospedaliero Universitarie
-degli IRCCS ed Enti Ecclesiastici
(e per il loro tramite ai Centri Autorizzati
e alle U.O. di Farmacia Osp.)
Ai Responsabili Area Farmaceutica

e.p.c. Al Dirigente Servizio APS
Ufficio sistemi informativi e
flussi informativi

Al Direttore Generale AIFA Agenzia Italiana del Farmaco Via del Tritone, 181 00187 Roma Loro Sedi

Oggetto: Determina AIFA n. 607/2014 in merito alla specialità medicinale Adcetris (brentuximab vedotin). Centri prescrittori.

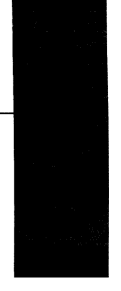
L'Agenzia Italiana del Farmaco (AIFA), con determinazione n.607 del 12 giugno 2014, pubblicata sulla G.U. n.143 del 23.06.2014, che si allega in copia, ha richiesto l'individuazione dei centri prescrittori per la specialità medicinale .

Tale specialità è:

- 1) indicata per il trattamento di pazienti adulti affetti da linfoma di Hodgkin (HL) CD30 + recidivante o refrattario;
- 2) indicata per il trattamento di pazienti adulti affetti da linfoma anaplastico a grandi cellule sistemico recidivante o refrattario;
- classificata ai fini della rimborsabilità in classe H;

www.regione.puglia.it

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





# AREA POLITICHE PER LA PROMOZIONE DELLA SALUTE DELLE PERSONE E DELLE PARI OPPORTUNITÀ

# SERVIZIO PROGRAMMAZIONE ASSISTENZA TERRITORIALE E PREVENZIONE

Ufficio Politiche del Farmaco e dell'Emergenza/Urgenza

- ai fini della fornitura: uso riservato agli ospedali, alle cliniche e alle case di cura. Vietata la vendita al pubblico (OSP).

Con nota prot. AOO/152/7710 del 26.06.2014 sono state richieste ai Direttori Aziendali, le Unità Operative/Servizi Ambulatoriali Ospedalieri di Ematologia e Oncologia, delle Aziende Sanitarie Locali, delle Aziende Ospedaliero-universitarie, IRCCS (Istituti di Ricerca e Cura a Carattere Scientifico) ed Enti Ecclesiastici regionali.

Pertanto, nelle more dell'adozione di idoneo provvedimento dirigenziale di individuazione dei Centri prescrittori, si autorizzano le Unità Operative/ambulatori ufficialmente accreditati nel sistema Edotto e individuate dalle Direzioni Aziendali, IRCCS e E.E. che di seguito si riportano.

## Centri preposti alla prescrizione della specialità medicinale Adcetris

CENTRI	U.OServ. Ambul. Ospedalieri
ASL BA	
Ospedale della Murgia -Altamura	Medicina Interna- Ambulatorio di Oncologia
Ospedale S. Paolo	U.O.S.V.D. Ambulatorio Oncologia
Ospedale Di Venere	U.O.S.V.D. Ambulatorio Oncologia
ASL BT	
Ospedale Barletta "Mons.R.Dimiccoli"	Oncologia
:	Ematologia
Ospedale Trani	Medicina Interna - Ambulatorio di
	Oncologia ed Ematologia
ASL BR	
Ospedale Fasano	Medicina Interna -Day Hospital di Oncologia
Ospedale A.Perrino -Brindisi	Oncologia
	Ematologia
Ospedale Francavilla Fontana (Ceglie	Medicina Interna -Day Hospital di Oncologia
Messapica)	

## www.regione.puglia.it



# AREA POLITICHE PER LA PROMOZIONE **DELLA SALUTE DELLE PERSONE** E DELLE PARI OPPORTUNITÀ

# SERVIZIO PROGRAMMAZIONE ASSISTENZA **TERRITORIALE E PREVENZIONE**

Ufficio Politiche del Farmaco e dell'Emergenza/Urgenza

ASL LE	
Ospedale "V.Fazzi" -Lecce	Oncologia
	Ematologia
Ospedale Gallipoli "Sacro Cuore di Gesù"	Oncologia
Ospedale Casarano	Oncologia
	Medicina Interna-Amb. di Ematologia
Ospedale Galatina	Medicina Interna-Amb. di Oncologia
ASL TA	
Ospedale Taranto-SS. Annunziata/Moscati	Ematologia
AAOO Univ IRCCS - EE	
Istituto Tumori Giovanni Paolo II (BA)	Ematologia
IRCCS Saverio De Bellis (BA)	Gastroenterologia
Casa Sollievo della Sofferenza	Oncologia
	Ematologia
AO Univ. Cons. Policlinico - Bari	Oncologia
	Ematologia
	Medicina Interna
	Oncoematologia Pediatrica
Ente Eccl. Osp. Gen. Reg Miulli	Medicina Interna -Day Hospital di Oncologia
Ospedale Generale Prov. Card.G.Panico	Ematologia

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

Il Funzionario

dott. Francesco Colasuofino

www.regione.puglia.it

DETERMINA 12 giugno 2014.

Regime di rimborsabilità e prezzo di vendita del medicinale per uso umano «Adcetris». (Determina n. 607/2014).

Per il regime di rimborsabilità e prezzo di vendita della specialità medicinale ADCETRIS (brentuximab vedotin) - autorizzata con procedura centralizzata europea dalla Commissione Europea con la decisione del ed inserita nel registro comunitario dei medicinali con i numeri:

EU/1/12/794/001 50 mg - polvere per concentrato per soluzione per infusione - uso endovenoso - flaconcino (vetro) - 1 flaconcino

Titolare A.I.C.: Takeda Pharma A/S Denmark.

## 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 è 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. 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 attività sportive e della lotta contro il doping»;

Visto l'articolo 48, comma 33, legge 24 novembre 2003, n. 326, che dispone la negoziazione del prezzo per i prodotti rimborsati dal S.S.N. tra Agenzia e titolari di autorizzazioni;

Visto il decreto legislativo 24 aprile 2006, n. 219, pubblicato nella Gazzetta Ufficiale della Repubblica italiana n. 142 del 21 giugno 2006, concernente l'attuazione della Direttiva 2001/83/CE ( e successive direttive di modifica) relativa ad un codice comunitario concernenti i medicinali per uso umano nonché 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 ha chiesto la classificazione, ai fini della rimborsabilità;

Visto il parere della Commissione Consultiva tecnicoscientifica nella seduta del 2 dicembre 2013;

Vista la deliberazione n. 29 in data 18 dicembre 2013 del Consiglio di Amministrazione dell'AIFA adottata su proposta del Direttore Generale;

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

#### Determina:

## Art. 1.

Descrizione del medicinale e attribuzione N. AIC

Alla specialità medicinale ADCETRIS (brentuximab vedotin) nelle confezioni indicate vengono attribuiti i seguenti numeri di identificazione nazionale:

Confezione

50 mg - polvere per concentrato per soluzione per infusione - uso endovenoso - flaconcino (vetro) - 1 flaconcino - AIC n. 042448011/E (in base 10) 18HF4C (in base 32)

Indicazioni terapeutiche: ADCETRIS è indicato per il trattamento di pazienti adulti affetti da linfoma di Hodgkin (HL) CD30 + recidivante o refrattario:

- 1. In seguito a trapianto autologo di cellule staminali (ASCT) oppure
- 2. In seguito ad almeno due precedenti regimi terapeutici, quando l'ASCT o la poli-chemioterapia non è un'opzione terapeutica.

ADCETRIS è indicato per il trattamento di pazienti adulti affetti da linfoma anaplastico a grandi cellule sistemico recidivante o refrattario.

## Art. 2.

Classificazione ai fini della rimborsabilità

La specialità medicinale ADCETRIS (brentuximab vedotin) è classificata come segue:

Confezione

50 mg - polvere per concentrato per soluzione per infusione - uso endovenoso - flaconcino (vetro) - 1 flaconcino - AIC n. 042448011/E (in base 10) 18HF4C (in base 32).

Classe di rimborsabilità «H»



Prezzo ex factory (IVA esclusa) € 3.333,00.

Prezzo al pubblico (IVA inclusa) € 5.500,83.

Validità del contratto 24 mesi

Innovazione terapeutica potenziale: non si applicano le riduzioni temporanee di legge.

Sconto obbligatorio alle strutture pubbliche sul prezzo Ex Factory come da condizioni negoziali

Ai fini delle prescrizioni a carico del SSN, 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 disponibilità del trattamento ai pazienti le prescrizioni dovranno essere effettuate in accordo ai criteri di eleggibilità 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 modalità temporanea suindicata, dovranno essere successivamente riportati nella piattaforma web, secondo le modalità che saranno indicate nel sito: http://www.agenziafarmaco.gov.it/it/content/ registri-farmaci-sottoposti-monitoraggio

## Art. 3.

## Classificazione ai fini della fornitura

La classificazione ai fini della fornitura del medicinale ADCETRIS (brentuximab vedotin) è la seguente: Uso riservato agli ospedali, alle cliniche e alle case di cura. Vietata la vendita al pubblico (OSP)

## Art. 4.

# Disposizioni finali

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

Roma, 12 giugno 2014

Il direttore generale: PANI

14A04726

DETERMINA 12 giugno 2014.

Regime di rimborsabilità e prezzo di vendita a seguito di nuove indicazioni terapeutiche del medicinale per uso umano «Venital». (Determina n. 613/2014).

## 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 è 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 attività 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 l'art. 5 della legge n. 222/2007 pubblicata nella Gazzetta Ufficiale n. 279 del 30 novembre 2007;

Visto il decreto legislativo 8 aprile 2003, n. 95, concernente l'attuazione della direttiva 2000/38/CE e l'introduzione di un elenco di farmaci da sottoporre a monitoraggio intensivo;

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 nonché della direttiva 2003/94/CE;

Vista la delibera CIPE del 1º febbraio 2001;

Visto il Regolamento n. 726/2004/CE;

Vista la determinazione 29 ottobre 2004 «Note AIFA 2004 (Revisione delle note *CUF*)», pubblicata nel supple-

