



Prot. n. AOO/081/ 3506 del 11 LUG. 2018

Alla cortese attenzione:

Direttori Generali e Sanitari

- ASL
 - A.O.U.
 - I.R.C.C.S Pubblici
- (e per il Loro tramite ai Direttori dei
Direttori Dipartimenti Farmaceutici/Aree
Farmaceutiche Territoriali/Farmacie
Ospedaliere aziendali)*

Rappresentanti Legali di

- I.R.C.C.S. Privati
 - Enti Ecclesiastici
- (e per il Loro tramite ai Direttori delle Farmacie
Ospedaliere aziendali)*

**Oggetto: Determina AIFA n. n. 913/2018 - Procedura extra sistema (III fase)-
Perjeta in combinazione con Herceptin. Verifica e Monitoraggio della corretta
rendicontazione dei Rimborsi AIFA.**

L'Agenzia Italiana del Farmaco (AIFA), in data 20 giugno 2018, ha pubblicato sul proprio portale istituzionale la determina n. 913/2018 e relativo comunicato in merito alla procedura extra sistema (III fase) finalizzata al rimborso delle dispensazioni di Perjeta in combinazione con Herceptin nei pazienti HER2 positivi per l'indicazione terapeutica "carcinoma della mammella metastatica 1L".

Al fine di garantire alla Regione Puglia la piena applicazione dell'accordo negoziale e di conseguenza la corretta attività di rimborso da parte del fornitore si invia, in allegato il file excel trasmesso dalla stessa AIFA, con i dati relativi alle estrazioni delle dispensazioni inserite sul sistema informativo web-based AIFA fino alla data del 31.03.2018 ed i relativi importi che saranno liquidati alle Aziende SSR da parte del Fornitore Roche.

Sulla base di quanto sopra, s'invitiamo le Direzioni Generali in indirizzo ad inoltrare le informazioni contenute nel documento alle rispettive Farmacie interessate al fine di permettere loro la verifica della corretta emissione delle note di credito da parte



dell'Azienda Farmaceutica che, come specificato dal comunicato AIFA, dovrà avvenire nei 30 gg successivi alla pubblicazione delle Determina AIFA in oggetto sulla G.U..

Tenuto conto infine che, da una prima analisi del citato file excel AIFA contenente gli importi delle note credito da ricevere, risultano inseriti anche importi riferibili a dispensazioni effettuate da parte di Aziende Ospedaliere, I.R.C.C.S ed E.E., s'invitano tali strutture sanitarie a rendicontare le stesse nell'ambito della fatturazione presso i rispettivi enti competenti, che pertanto dovrà essere effettuata al netto delle Note credito ricevute.

S'invitano le Aziende Sanitarie Locali inoltre, a monitorare l'operato delle strutture private accreditate insite nel proprio territorio di competenza, al fine di garantire il rispetto delle disposizioni di cui al precedente punto.

Il responsabile del presente procedimento è il dott. F. Colasuonno del Servizio Politiche del Farmaco regionale, che potrà essere contattato per eventuali ulteriori informazioni in merito all'indirizzo mail f.colasuonno@regione.puglia.it .
Distinti saluti.

AP/

Il Funzionario Ser. Politiche del Farmaco

dott. Francesco Colasuonno

Il Dirigente di Servizio

dott. Paolo Stella

Il Dirigente di Sezione

ing. Vito Bavaro

Procedura extra-sistema (III fase) - Perjeta in combinazione con Herceptin (20/06/2018)

Registri Farmaci sottoposti a Monitoraggio

20/06/2018

Si informano gli utenti dei Registri Farmaci sottoposti a Monitoraggio che, al fine di dare seguito alla procedura extra-sistema finalizzata al rimborso delle dispensazioni di Perjeta in combinazione con Herceptin (nei pazienti HER2 positivi per l'indicazione terapeutica "carcinoma della mammella metastatica 1L"), è stata pubblicata, il 19 Giugno u.s., la determina relativa alla terza fase della suddetta procedura.

A tal riguardo, sono state inviate ai Referenti regionali dei Registri di Monitoraggio, le estrazioni relative alle dispensazioni inserite a sistema fino alla data del 31/03/2018: i file excel contengono gli importi, già condivisi con la Società ROCHE, che saranno liquidati alle farmacie direttamente dalla suddetta Società. Inoltre, si specifica che i dati inviati aggiornano le precedenti estrazioni.

Infatti, le confezioni inserite successivamente al 31/10/2017, anche se afferenti al periodo precedente al 31/10, sono state ricomprese in questa ultima estrazione.

Pertanto, le somme spettanti sono calcolabili sottraendo l'importo già acquisito.

Si invitano i referenti regionali ad inoltrare le informazioni ricevute alle rispettive strutture interessate al fine di permettere loro la verifica della corretta emissione delle note di credito che, si specifica, dovrà avvenire entro i 30 giorni successivi alla pubblicazione in Gazzetta Ufficiale della determinazione.

Ufficio Registri di Monitoraggio

AGENZIA ITALIANA DEL FARMACO

DETERMINA 5 giugno 2018

Attività di rimborso alle regioni, in applicazione dell'accordo di rimborsabilità condizionata relativo al medicinale per uso umano «Perjeta». (Determina n. 913/2018). (18A04223)
(GU n.140 del 19-6-2018)

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 è 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 s.m.i.;

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 è 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 è 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. 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;

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

Visto 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;

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, 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 2006, n. 326. (Prontuario farmaceutico nazionale 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 determinazione AIFA del 12 giugno 2014, n. 611/2014, pubblicata nella Gazzetta Ufficiale n. 143 del 23 giugno 2014, con l'indicazione dello sconto obbligatorio alle strutture pubbliche sul prezzo ex factory come da condizioni negoziali per il medicinale «Perjeta»;

Vista la determinazione AIFA n. 1111/2017, pubblicata nella Gazzetta Ufficiale - Serie generale - n. 142 del 21 giugno 2017, concernente «Attività di rimborso alle regioni, in applicazione dell'accordo di rimborsabilità condizionata relativo al medicinale per uso umano "Perjeta"»;

Vista la determinazione AIFA n. 1998/2017, pubblicata nella Gazzetta Ufficiale - Serie generale - n. 287 del 9 dicembre 2017, concernente «Attività di rimborso alle regioni, in applicazione dell'accordo di rimborsabilità condizionata relativo al medicinale per uso umano "Perjeta"»;

Visto l'accordo di rimborsabilità condizionata vigente per la specialità medicinale «Perjeta» in combinazione con la specialità medicinale «Herceptin» (nei pazienti HER2 positivi per l'indicazione terapeutica «carcinoma della mammella metastatica 1 L») con applicazione dello sconto alle strutture pubbliche sul prezzo ex factory come da condizioni negoziali;

Determina:

Art. 1

Applicazione accordo negoziale

In applicazione dello sconto confidenziale previsto sul medicinale «Herceptin» quando utilizzato in associazione con il medicinale «Perjeta» nell'indicazione ad oggi rimborsata, per il periodo 1°

novembre 2017 - 31 marzo 2018, l'azienda farmaceutica dovrà provvedere all'emissione di note di credito alle strutture sanitarie autorizzate fino a concorrenza degli importi dovuti alle regioni riportati nell'allegato elenco (allegato 1), comprensivi di eventuali importi a conguaglio riferiti alla precedente fase di rimborso, che è parte integrante della presente determinazione.

Art. 2

Modalità di emissione delle note di credito

1. Le note di credito dovranno essere intestate esclusivamente alle strutture sanitarie ospedaliere acquirenti a compensazione di fatture emesse dall'azienda farmaceutica e non ancora saldate, per le quali siano già scaduti i termini di pagamento pattuiti, per importi non superiori a quelli delle medesime fatture, entro i trenta giorni successivi alla pubblicazione nella Gazzetta Ufficiale della presente determinazione.

2. Le note di credito non vincolano in alcun modo l'azienda sanitaria rispetto ad acquisti futuri nei confronti della azienda farmaceutica, in quanto limitate a un effetto compensatorio di debiti-crediti pregressi.

3. Le note di credito dovranno essere comunicate sia ad AIFA che alle regioni entro le scadenze stabilite.

Art. 3

Disposizioni finali

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

Roma, 5 giugno 2018

Il direttore generale: Melazzini
Allegato 1

Parte di provvedimento in formato grafico

ripartizione regionale

Ditta: Roche Spa

Specialità medicinale: Herceptin, nell'utilizzo in
combinazione con Perjeta (01nov2017-31marzo2018)

Ammontare Rimborso

ABRUZZO	€ 427.009,79
BASILICATA	€ 196.034,54
CALABRIA	€ 457.383,18
CAMPANIA	€ 2.035.995,39
EMILIA ROMAGNA	€ 1.197.664,20
FRIULI VENEZIA GIULIA	€ 334.035,21
LAZIO	€ 1.874.885,30
LIGURIA	€ 347.682,35
LOMBARDIA	€ 2.603.353,95
MARCHE	€ 277.989,16
MOLISE	€ 53.080,66
PIEMONTE	€ 948.045,88
PROV.AUT.BOLZANO	€ 98.489,10
PROV.AUT.TRENTO	€ 109.413,28
PUGLIA	€ 1.675.178,51
SARDEGNA	€ 362.403,62
SICILIA	€ 912.430,88
TOSCANA	€ 1.094.904,99
UMBRIA	€ 178.860,71
VALLE D'AOSTA	€ 17.817,73
VENETO	€ 785.333,01
TOTALE	€ 15.987.991,44

