



Prot. n. AOO/081/ 5422 del 12 NOV. 2018

Alla cortese attenzione:

Direttori Generali e Sanitari

- delle Aziende Sanitarie Locali
 - delle Aziende Ospedaliero Universitarie
 - degli IRCCS pubblici
- (e per il loro tramite
ai Responsabili Medici dei P.O.
ai Direttori di Farmacia Ospedaliera
e alle U.O. interessate)*

Direttori Area Farmaceutica Territoriale

**Rappr. Legali degli IRCCS privati ed Enti
Ecclesiastici**

- (e per il loro tramite
ai Direttori di Farmacia Ospedaliera
e alle U.O. interessate)*

Loro Sedi

Oggetto: Attivazione del Registro Farydak (Panobinostat). Adempimenti dei Centri autorizzati alla prescrizione e dispensazione.

L'Agenzia Italiana del Farmaco (AIFA), in data 07.11.2018, ha pubblicato il comunicato sul proprio portale istituzionale, allegato in copia alla presente, relativo all'attivazione sulla piattaforma web, a partire dal 07.11.2018, del Registro Farydak (Panobinostat), per la seguente indicazione:

- *in combinazione con bortezomib e desametasone, è indicato per il trattamento di pazienti adulti con mieloma multiplo recidivato e/o refrattario che hanno ricevuto almeno due precedenti regimi terapeutici comprendenti bortezomib e un agente immunomodulante.*

Considerato che, l'utilizzo della piattaforma web based AIFA per la registrazione delle prescrizioni relative al farmaco in oggetto, nella indicazione terapeutica sopra descritta, rappresenta ulteriore garanzia di appropriatezza prescrittiva oltre che obbligo stabilito dall'AIFA ai fini della rimborsabilità del farmaco, si invitano le Direzioni Aziendali degli Enti Sanitari in indirizzo a verificare che i medici prescrittori dei centri autorizzati dalla regione, con nota prot. N. AOO/081/5599 del 22.11.2017, come di seguito riportati nello schema di cui alla Tabella 1, trasferiscano nel *Registro Web based* tutti i dati relativi alle precedenti prescrizioni emesse nel periodo dal 26/09/2017 al 07/11/2018.



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
Ospedale Trani	Medicina Interna (amb. Ematologia)	098359
Istituto Tumori Giovanni Paolo II (BA)	Ematologia	971135
AO Univ. OORR Foggia	Ematologia	964091
Casa Sollievo della Sofferenza SGR	Ematologia	971296
AO Univ. Cons. Policlinico - Bari	Ematologia Medicina Interna "Bacelli"	966198 966232
Ospedale Generale Prov. Card.G.Panico Lecce	Ematologia	969611
Ospedale Miulli Aquaviva delle Fonti	Ematologia	099577

Inoltre sempre al fine di garantire il corretto accesso ai meccanismi di rimborso negoziali stabiliti dall'AIFA, si invitano i farmacisti operanti nei servizi farmaceutici aziendali, ad effettuare una attenta verifica dei dati presenti nelle schede di dispensazione, prima di procedere all'invio delle richieste di rimborso e di procedere eventualmente al completamento o alla correzione dei dati, ricorrendo, ove necessario, al servizio Help Desk dei Registri AIFA, contattabile all'indirizzo mail helpdesk@aifa.gov.it.

Infine 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. 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

Attivazione del Registro FARYDAK (07/11/2018)

Registri Farmaci sottoposti a Monitoraggio

07/11/2018

Facendo seguito alla comunicazione del 12/09/2017, si informano gli utenti dei Registri di Monitoraggio che, a partire dal 07/11/2018, è presente sulla piattaforma web il Registro del medicinale FARYDAK per la seguente indicazione terapeutica:

- Farydak, in combinazione con bortezomib e desametasone, è indicato per il trattamento di pazienti adulti con mieloma multiplo recidivato e/o refrattario che hanno ricevuto almeno due precedenti regimi terapeutici comprendenti bortezomib e un agente immunomodulante.

Inoltre, si informano gli utenti che in funzione di quanto previsto dalla Determina pubblicata in G.U., i dati relativi al periodo che va dal 26/09/2017 al 07/11/2018 dovranno essere trasferiti nella piattaforma web con la data effettiva di inizio trattamento e la compilazione delle singole prescrizioni e dispensazioni finora somministrate.

Ufficio Registri di Monitoraggio