

DECRETO DEL DIRIGENTE DEL SETTORE FARMACEUTICO - PROTESICA - DISPOSITIVI MEDICI n. 21 del 30 giugno 2016

Commissione Tecnica Regionale Farmaci: istituzione "Gruppo di lavoro sui farmaci per la cura dell'emofilia".
[Sanità e igiene pubblica]

Note per la trasparenza:

Si istituisce, ai sensi della D.G.R. n. 952/2013, a supporto alla Commissione Tecnica Regionale Farmaci, il "Gruppo di lavoro sui farmaci per la cura dell'emofilia".

Il Dirigente

VISTA la D.G.R. n. 952 del 18.6.2013, "*Nuova disciplina di riordino della rete regionale delle Commissioni Terapeutiche preposte al controllo dell'appropriatezza prescrittiva, al governo della spesa farmaceutica e alla definizione dei Prontuari Terapeutici Aziendali (PTA). Abrogazione DGR n. 1024/1976 e s.m.i.*" che istituisce la Commissione Tecnica Regionale Farmaci (CTRF) assegnandole il compito di "*esprimere pareri o raccomandazioni su singoli farmaci o categorie terapeutiche*" e di "*redigere linee guida farmacologiche e percorsi diagnostico-terapeutici*", avvalendosi anche di professionisti esterni e gruppi di lavoro, oltre che del supporto tecnico-scientifico del Coordinamento Regionale Unico sul Farmaco (CRUF);

PRESO ATTO della richiesta espressa dalla CTRF, nella seduta del 21.04.2016, di istituire un gruppo di lavoro dedicato all'aggiornamento del documento di indirizzo regionale del 2013 "Position Paper sull'impiego dei concentrati di fattore VIII nell'emofilia di tipo A", atteso che i dati di consumo rilevati a livello regionale mostrano un maggior utilizzo di fattore VIII ricombinante rispetto al prodotto plasmaderivato, in disaccordo con quanto raccomandato nel succitato documento di indirizzo, che potrebbe essere causa di un aumento non giustificato della spesa;

RITENUTO quindi necessario istituire un gruppo di lavoro multidisciplinare dedicato all'aggiornamento del documento di indirizzo regionale del 2013 "Position Paper sull'impiego dei concentrati di fattore VIII nell'emofilia di tipo A", composto da clinici specialisti ematologi, farmacisti ospedalieri e territoriali ed altri esperti, individuati in base ad adeguata professionalità ed esperienza nella materia oggetto di valutazione;

VISTI i decreti del Dirigente del Settore Sistema Informatico SSR - Sezione Controlli Governo e Personale SSR n.1 del 27.1.2015 "*Conferimento incarico, a titolo gratuito, alla Società Clicon S.r.l. finalizzato al trattamento dei dati nell'ambito delle attività di analisi dei profili di utilizzazione dei farmaci*" e n. 68 del 11.12.2015 "*Integrazione incarico, a titolo gratuito, alla Società Clicon S.r.l. finalizzato al trattamento dei dati nell'ambito delle attività di analisi dei profili di utilizzazione dei farmaci e di aderenza al trattamento promosso da AIFA*" e la disponibilità della società a collaborare anche per l'individuazione di nuovi indicatori di appropriatezza prescrittiva attualmente non ricompresi nel Rapporto OSMED;

VISTO il decreto del Direttore Generale dell'Area Sanità e Sociale n. 206 del 1.12.2014 "Regolamento regionale 3 dicembre 2013, n. 4, articolo 6, comma 1. Individuazione degli atti e dei provvedimenti amministrativi di competenza del Dirigente Responsabile del Settore Farmaceutico-Protesica-Dispositivi medici dell'Area Sanità e Sociale";

decreta

1. di istituire, a supporto della Commissione Tecnica Regionale Farmaci, il seguente Gruppo di lavoro dedicato all'aggiornamento del documento di indirizzo regionale del 2013 "Position Paper sull'impiego dei concentrati di fattore VIII nell'emofilia di tipo A", la cui segreteria scientifica si affida al Coordinamento Regionale Unico sul Farmaco (CRUF):

- ◆ Margherita Andretta - Dipartimento Farmaceutico Territoriale, Azienda ULSS 20 Verona (Coordinatore);
- ◆ Antonio Breda - Coordinamento Regionale Attività Trasfusionali, Regione Veneto;
- ◆ Paola Facchin - Coordinamento Regionale per le Malattie Rare, Regione Veneto;
- ◆ Annalisa Ferrarese - Farmacia Ospedaliera, Azienda ULSS 18 Rovigo;
- ◆ Anna Chiara Giuffrida - Medicina Trasfusionale, Azienda Ospedaliera Universitaria Integrata di Verona;

- ◆ Cinzia Minichiello - Coordinamento Regionale per le Malattie Rare, Regione Veneto;
- ◆ Roberta Rampazzo -Farmacia Ospedaliera, Azienda ULSS 15 Alta Padovana;
- ◆ Giuseppe Tagariello - Immunoematologia e Trasfusione, Azienda ULSS 8 di Asolo;
- ◆ Michele Tessarin - Direttore Sanitario, Azienda ULSS 9 di Treviso;
- ◆ Alberto Toso - Centro Malattie Emorragiche e Trombotiche, Azienda ULSS 6 Vicenza;
- ◆ Ezio Zanon - Centro Emofilia Padova, Azienda Ospedaliera di Padova;

2. di stabilire che il suddetto "Gruppo di lavoro sui farmaci per la cura dell'emofilia" dovrà aggiornare il documento di indirizzo regionale del 2013 "Position Paper sull'impiego dei concentrati di fattore VIII nell'emofilia di tipo A" - che sarà sottoposto nella versione aggiornata alla valutazione della Commissione Tecnica Regionale Farmaci (CTRF) - avvalendosi per lo studio di indicatori di appropriatezza prescrittiva non già ricompresi nel Rapporto OSMED, della collaborazione del CRUF e di CliCon S.r.l.;
3. di dare atto che ai componenti del gruppo di lavoro in oggetto, non è riconosciuto alcun compenso, mentre le eventuali spese di trasferta per la partecipazione alle riunioni sono a carico degli Enti o delle Aziende sanitarie di appartenenza, secondo le disposizioni vigenti in materia;
4. di comunicare il presente provvedimento agli interessati;
5. di dare atto che il presente provvedimento non comporta spesa a carico del bilancio regionale;
6. di pubblicare il presente provvedimento integralmente nel Bollettino Ufficiale della Regione.

Giovanna Scroccaro