

Errata corrige

Comunicato relativo al Decreto del Direttore della Unità organizzativa farmaceutico protesica dispositivi medici n. 138 del 23 febbraio 2017 "Commissione Tecnica Regionale Farmaci: istituzione "Gruppo di lavoro per l'epatite C cronica"". (BUR n. 27 del 14 marzo 2017).

Nel Bollettino ufficiale n. 27 del 14 marzo 2017 è stato pubblicato il decreto del Direttore della Unità organizzativa farmaceutico protesica dispositivi medici n. 138 del 23 febbraio 2017 "Commissione Tecnica Regionale Farmaci: istituzione "Gruppo di lavoro per l'epatite C cronica"".

Si comunica che, per mero errore materiale, il testo pubblicato contiene degli errori e, pertanto, viene qui di seguito ripubblicato:

DECRETO DEL DIRETTORE DELLA UNITA' ORGANIZZATIVA FARMACEUTICO PROTESICA DISPOSITIVI MEDICI n. 138 del 23 febbraio 2017

Commissione Tecnica Regionale Farmaci: istituzione "Gruppo di lavoro per l'epatite C cronica".

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 in materia di epatite C cronica.

IL DIRETTORE

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);

RICHIAMATI i decreti del Direttore Generale Area Sanità e Sociale n. 222 del 4 agosto 2015 di approvazione del documento "*Linee di indirizzo regionale per l'impiego dei medicinali ad azione diretta nella terapia dell'epatite C cronica*" e n. 35 del 13 aprile 2016 "*Linee di indirizzo regionali per l'impiego dei nuovi farmaci antivirali ad azione diretta nella terapia dell'epatite C cronica - aggiornamento a febbraio 2016*";

RILEVATA la necessità, evidenziata in CTRF nella seduta del 20.12.2016, di aggiornare le linee di indirizzo regionali alla luce delle nuove entità terapeutiche disponibili, delle evidenze di letteratura emerse successivamente alla stesura dei precedenti documenti, delle variazioni dei prezzi di detti farmaci - oggetto di contrattazioni prezzo/volume confidenziali tra AIFA e le Aziende Farmaceutiche produttrici e quindi in continuo aggiornamento, dei dati di arruolamento rilevati attraverso il Registro AIFA e la piattaforma Navigatore e dei possibili allargamenti dei criteri AIFA ai pazienti con grado di Fibrosi F2;

RITENUTO opportuno pertanto, istituire a tal fine un gruppo di lavoro multidisciplinare composto da clinici specialisti operanti in centri autorizzati alla prescrizione dei nuovi antivirali ad azione diretta (Hub) e in centri autorizzati alla prescrizione della duplice terapia (Spoke), medici di medicina generale, farmacisti ospedalieri ed altri esperti, individuati in base ad adeguata professionalità ed esperienza nella materia oggetto di valutazione;

VISTO il decreto del Direttore Generale dell'Area Sanità e Sociale n. 101 del 10.10.2016 <<Articolo 18 della L.R. n. 54/2012, modificato dalla L.R. n. 14/2016 e articolo 5, comma 1 del Regolamento regionale 31 maggio 2016, n. 1. Individuazione degli atti e dei provvedimenti amministrativi di competenza dei Direttori delle Unità Organizzative: "Commissione salute e relazioni socio-sanitarie", "Farmaceutico, protesica, dispositivi medici" e "Risorse strumentali di Area">>

1. di istituire, a supporto della Commissione Tecnica Regionale Farmaci, il seguente "Gruppo di lavoro per l'epatite C cronica", la cui segreteria scientifica si affida al Coordinamento Regionale Unico sul Farmaco (CRUF):

- ◆ Scroccaro Giovanna - Unità Organizzativa Farmaceutico Protesica Dispositivi medici, Regione del Veneto (Coordinatore)
- ◆ Andretta Margherita - Coordinamento Regionale Unico sul Farmaco, Regione del Veneto
- ◆ Alberti Alfredo - Dipartimento di Medicina Molecolare, Università degli Studi di Padova
- ◆ Berti Giovanni - UOC Farmacia, Azienda ULSS 2 Marca Trevigiana
- ◆ Bossone Vito - MMG, Azienda ULSS 6 Euganea
- ◆ Brollo Lucio - Medicina interna, Azienda ULSS 4 Veneto Orientale
- ◆ Concia Ercole - Malattie infettive, Azienda Ospedaliero Universitaria di Verona
- ◆ Costa Enrico - Farmacia, Azienda Ospedaliero Universitaria di Verona
- ◆ De Boni Michele - Gastroenterologia, Azienda ULSS 1 Dolomiti
- ◆ De Lazzari Franca - Gastroenterologia, Azienda ULSS 6 Euganea
- ◆ Faggiano Giovanni - Malattie infettive, Azienda ULSS 5 Polesana
- ◆ Gardini Ivan- Presidente Associazione EpaC Onlus
- ◆ Malena Marina - Centro malattie diffuse, Azienda ULSS 9 Scaligera
- ◆ Manfrin Vinicio - Malattie infettive, Azienda ULSS 8 Berica
- ◆ Panese Sandro - Malattie infettive, Azienda ULSS 3 Serenissima
- ◆ Scalon Paola - Gastroenterologia, Azienda ULSS 7 Pedemontana
- ◆ Scotton Pier Giorgio - Malattie infettive, Azienda ULSS 2 Marca Trevigiana
- ◆ Seminara Nicolò - MMG, Azienda ULSS 2 Marca Trevigiana
- ◆ Turri Paolo - Assistenza specialistica, liste di attesa, termale.

2. di stabilire che il suddetto Gruppo di lavoro sia dedicato all'aggiornamento delle linee di indirizzo regionali alla luce delle nuove entità terapeutiche disponibili, delle evidenze di letteratura emerse successivamente alla stesura dei precedenti documenti, delle variazioni dei prezzi di detti farmaci - oggetto di contrattazioni prezzo/volume confidenziali tra AIFA e le Aziende Farmaceutiche produttrici e quindi in continuo aggiornamento, dei dati di arruolamento rilevati attraverso il Registro AIFA e la piattaforma Navigatore e dei possibili allargamenti dei criteri AIFA ai pazienti con grado di Fibrosi F2. Il documento finale sarà sottoposto alla valutazione del CTRF;
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, delle associazioni o delle aziende sanitarie di appartenenza o di iscrizione nel caso dei medici di medicina generale, secondo le disposizioni vigenti in materia;
4. di dare atto che il presente provvedimento non comporta spesa a carico del bilancio regionale;
5. di pubblicare il presente provvedimento integralmente nel Bollettino Ufficiale della Regione.

Giovanna Scroccaro