(Codice interno: 371140)

## DECRETO DEL DIRETTORE GENERALE DELL' AREA SANITA' E SOCIALE n. 71 del 30 maggio 2018

Individuazione dei Centri regionali autorizzati alla prescrizione del medicinale insulina glargine/lixisenatide (Suliqua-Registered) indicato in associazione a metformina per il trattamento degli adulti affetti da diabete mellito di tipo 2 per migliorare il controllo glicemico quando questo non sia ottenuto con metformina da sola o in associazione con altri ipoglicemizzanti orali o con insulina basale.

[Sanità e igiene pubblica]

## Note per la trasparenza:

Si individua l'elenco dei Centri regionali autorizzati alla prescrizione di insulina glargine/ lixisenatide (Suliqua- Registered), come da determina AIFA n. 483 del 28.3.2018 (G.U. n. 86 del 13.4.2018).

## Il Direttore

VISTA la D.G.R. n. 425 del 6.4.2017, "Rete regionale delle Commissioni preposte alla valutazione dei farmaci istituita con D.G.R. n. 952 del 18.6.2013. Integrazione delle funzioni della Commissione Tecnica Regionale Farmaci e delle Commissioni Terapeutiche Aziendali. Aggiornamento della composizione della Commissione Tecnica Regionale Farmaci" che attribuisce alla Commissione Tecnica Regionale Farmaci, tra gli altri, il compito di esprimere "pareri sui provvedimenti di aggiornamento e revisione dei centri autorizzati alla prescrizione di farmaci con PT/nota AIFA o di ambito specialistico" stabilendo altresì che le determinazioni della CTRF, valutate l'efficacia e la sostenibilità economica delle stesse, siano recepite con provvedimento del Direttore Generale dell'Area Sanità e Sociale;

VISTA la D.G.R. 19.11.2013, n. 2122 "Adeguamento delle schede di dotazione ospedaliera delle strutture pubbliche e private accreditate, di cui alla l.r. 39/1993, e definizione delle schede di dotazione territoriale delle unità organizzative dei servizi e delle strutture di ricovero intermedie. PSSR 2012-2016. Deliberazione n. 68/CR del 18 giugno 2013" e succ. mod. e integr.;

VISTA la D.G.R. 29.6.2016, n. 1121 << D.G.R. n. 754 del 14.5.2015 "Elenco dei Centri prescrittori di farmaci con Nota AIFA e/o Piano Terapeutico ed approvazione delle linee guida regionali per la prescrizione di farmaci con PT". Modifiche>>;

VISTA la determina AIFA n. 483 del 28.3.2018 (G.U. n. 86 del 13.4.2018) di classificazione del medicinale per uso umano «Suliqua»"- indicato in associazione a metformina per il trattamento degli adulti affetti da diabete mellito di tipo 2 per migliorare il controllo glicemico quando questo non sia ottenuto con metformina da sola o in associazione con altri ipoglicemizzanti orali o con insulina basale- in classe di rimborsabilità A/PHT, soggetto a diagnosi e piano terapeutico su template AIFA, che stabilisce, altresì, che il medicinale è soggetto a prescrizione medica limitativa (RRL), vendibile al pubblico su prescrizione di centri ospedalieri o di specialisti: endocrinologi, internisti, geriatri;

PRESO ATTO dell'attività svolta dalla CTRF a supporto delle scelte finalizzate all'adozione del presente provvedimento in data 17.5.2018:

## decreta

- 1. di confermare, quali centri autorizzati alla prescrizione del medicinale insulina glargine/ lixisenatide (Suliqua- Registered) per l'indicazione in oggetto riportata, l'elenco dei Centri già individuati con D.G.R. 29.6.2016, n. 1121 autorizzati alla prescrizione dei farmaci antidiabetici;
- 2. di stabilire che la prescrizione da parte dei Centri di cui al punto 1 avverrà attraverso la compilazione del Piano terapeutico (PT) AIFA, allegato alla determina in premessa citata;
- 3. di stabilire che il farmaco in oggetto venga distribuito attraverso il canale della Distribuzione per Conto-DPC;
- 4. di precisare che l'Azienda Zero U.O.C. CRAV dovrà attivare idonee procedure di acquisto entro 60 giorni dalla pubblicazione del presente provvedimento nel Bollettino Ufficiale della Regione del Veneto;

- 5. di autorizzare Aziende ULSS, Aziende Ospedaliere e IRCCS incaricati alla prescrizione ad acquistare il farmaco nelle more dell'espletamento della gara regionale qualora se ne manifesti l'esigenza clinica e/o il farmaco risulti economicamente conveniente;
- 6. di dare atto che il presente provvedimento non comporta spesa a carico del bilancio regionale;
- 7. di comunicare il presente provvedimento ad Aziende ULSS, Aziende Ospedaliere, IRCCS e Strutture private-accreditate della Regione del Veneto;
- 8. di pubblicare il presente provvedimento integralmente nel Bollettino Ufficiale della Regione.

Domenico Mantoan