

DECRETO DEL DIRETTORE GENERALE DELL' AREA SANITA' E SOCIALE n. 70 del 15 giugno 2017

DRG n. 771 del 27.05.2014. Integrazione dell'elenco dei Centri Regionali Spoke Prescrizione Somministrazione (PS) autorizzati alla gestione dei trattamenti farmacologici per la Sclerosi Multipla: prescrizione del farmaco Alemtuzumab (Lemtrada -Registered).

[Sanità e igiene pubblica]

Note per la trasparenza:

Si procede all'integrazione dell'elenco dei Centri Regionali "Spoke PS" autorizzati alla gestione dei trattamenti farmacologici per la Sclerosi Multipla, di cui alla D.G.R. n. 771 del 27.05.2014 (come da integrazioni con decreto Direttore Generale Sanità e Sociale n. 124 del 14.11.2016).

Il Direttore generale

VISTA la DGR 27 maggio 2014, n. 771 "Individuazione delle nuove modalità organizzative regionali per la gestione della Sclerosi Multipla. Aggiornamento della DGR n. 641 del 7 maggio 2013" che ha delineato un nuovo modello di rete Hub&Spoke per la gestione dei pazienti affetti da SM ed individuato i Centri autorizzati alla prescrizione di farmaci soggetti a monitoraggio AIFA, incaricando altresì il Direttore Generale dell'Area Sanità e Sociale ad adottare gli eventuali provvedimenti di revisione dell'elenco dei Centri prescrittori dei farmaci per il trattamento della SM (Allegato C) e di aggiornamento della Scheda di monitoraggio (Allegato B);

VISTO il proprio decreto n.124 del 14.11.16 di "Integrazione dell'elenco dei Centri Regionali Spoke Prescrizione Somministrazione (PS) autorizzati alla gestione dei trattamenti farmacologici per la Sclerosi Multipla (SM) soggetti a registro di monitoraggio AIFA.";

VISTA la legge regionale n. 19 del 25.10.2016 <<Istituzione dell'ente di governance della sanità regionale veneta denominato "Azienda per il governo della sanità della Regione del Veneto - Azienda Zero". Disposizioni per la individuazione dei nuovi ambiti territoriali delle Aziende ULSS>>;

RITENUTO alla luce del riassetto organizzativo delle Aziende ULSS, di prevedere la presenza di almeno un centro autorizzato alla prescrizione dei farmaci di II linea per il trattamento della Sclerosi Multipla, natalizumab, fingolimid e alemtuzumab, in ogni Azienda ULSS;

ESAMINATA pertanto la richiesta di integrare l'elenco dei Centri regionali in oggetto pervenuta dall'ex Azienda ULSS 1 Belluno (ora Azienda ULSS 1 Dolomiti), includendo, tra i centri "Spoke PS", l'U.O.C. Neurologia dell'Ospedale San Martino di Belluno;

ESAMINATA altresì la richiesta dell'ex Azienda ULSS 3 Mirano (ora Azienda ULSS 3 Serenissima) di integrare nell'elenco dei Centri regionali autorizzati alla prescrizione del farmaco Alemtuzumab (Lemtrada - Registered), l'U.O.C. Neurologia dell'Ospedale di Mirano;

PRESO ATTO dell'attività svolta dalla CTRF a supporto delle scelte finalizzate all'adozione del presente provvedimento in data 18.5.2017;

decreta

1. di integrare l'elenco dei Centri "Spoke PS" autorizzati alla gestione dei trattamenti farmacologici per la Sclerosi Multipla di cui all'Allegato A del proprio decreto n.124 del 14.11.16, includendovi anche l'U.O.C. Neurologia dell'Ospedale San Martino di Belluno - Azienda ULSS 1 Dolomiti;
2. di individuare ai fini della prescrizione del farmaco alemtuzumab (Lemtrada-Registered), oltre ai centri Hub di cui all'Allegato A del proprio decreto n.124 del 14.11.16, anche i centri "Spoke PS";
3. di approvare, pertanto, l'**Allegato A** "Centri autorizzati alla gestione dei trattamenti farmacologici per la Sclerosi Multipla" parte integrante del presente provvedimento, da intendersi integralmente sostitutivo dell'Allegato A del

proprio decreto n.124 del 14.11.16;

4. di dare atto che il presente provvedimento non comporta spesa a carico del bilancio regionale;
5. di comunicare il presente provvedimento alle Aziende ULSS, alle Aziende Ospedaliere del Veneto, IRCCS e alle Strutture private-accreditate regionali;
6. di pubblicare il presente provvedimento in forma integrale nel Bollettino Ufficiale della Regione.

Domenico Mantoan