(Codice interno: 353107)

## DECRETO DEL DIRETTORE GENERALE DELL' AREA SANITA' E SOCIALE n. 113 del 05 settembre 2017

Utilizzo del medicinale Avastin - Registered (bevacizumab) per l'indicazione terapeutica "trattamento della degenerazione maculare correlata all'età". Modifica e aggiornamento del Decreto del Direttore Generale Area Sanità e Sociale n. 147 del 19.8.2014.

[Sanità e igiene pubblica]

## Note per la trasparenza:

A seguito della determina AIFA del 28 aprile 2017, n. 799 si modifica il proprio decreto n. 147 del 19 agosto 2014 pubblicato nel B.U.R. n. 86 del 2 settembre 2014. Contestualmente si procede all'aggiornamento delle Istruzioni per il frazionamento in sicurezza, il trasporto e la somministrazione del medicinale Avastin - Registered (bevacizumab) intravitreale e delle Raccomandazioni per la formulazione del foglio informativo e del modulo di consenso informato, sostituendosi rispettivamente gli allegati A e B del citato decreto n. 147 del 19.8. 2014.

## Il Direttore generale

VISTO il proprio decreto n. 147 del 19.8.2014 - Individuazione dei Centri autorizzati alla prescrizione del medicinale Avastin-Registered (bevacizumab) per l'indicazione terapeutica "trattamento della degenerazione maculare correlata all'età" e delle Farmacie Ospedaliere deputate all'allestimento del farmaco. Istruzioni operative per l'allestimento del farmaco e per la redazione dell'informativa al paziente e l'espressione del consenso al trattamento-;

VISTA la determina AIFA del 28 aprile 2017, n. 799 - Inserimento di una indicazione terapeutica del medicinale per uso umano «Bevacizumab - Avastin» nell'elenco ex lege n. 648/1996 - parziale modifica alla determina n. 79/2015 e sostituzione della stessa - (G.U. n.114 del 18.5.2017), laddove, in esecuzione della sentenza del Consiglio di Stato, sezione III, n. 24/2017, prevede che il confezionamento in monodose del farmaco Bevacizumab per l'uso intravitreale dovrà essere effettuato esclusivamente da parte di farmacie ospedaliere o di farmacie aperte al pubblico che siano in possesso dei necessari requisiti, nel rispetto delle norme di buona preparazione della farmacopea italiana;

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 (CTRF) il compito di "esprimere pareri o raccomandazioni su singoli farmaci o categorie terapeutiche" e "di redigere linee guida farmacologiche e percorsi diagnostico-terapeutici", 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;

VISTO il decreto del Dirigente del Settore Farmaceutico-Protesica-Dispositivi medici dell'Area Sanità e Sociale n. 20 del 30.6.2016, relativo all'istituzione, a supporto della CTRF, del gruppo di lavoro sui farmaci intravitreali, dedicato alla produzione di un documento di indirizzo regionale per promuovere l'appropriatezza prescrittiva dei farmaci intravitreali;

ESAMINATI i documenti "Istruzioni per il frazionamento in sicurezza, il trasporto e la somministrazione del medicinale Avastin - Registered (bevacizumab) intravitreale" e "Raccomandazioni per la formulazione del foglio informativo e del modulo di consenso informato" elaborati dal citato gruppo di lavoro, come licenziati dalla CTRF nella seduta del 15.6.2017;

## decreta

- 1. di modificare il proprio decreto n. 147 del 19.8.2014 al punto 3. del dispositivo prevedendo, come da determina AIFA del 28 aprile 2017, n. 799, che il confezionamento in monodose del farmaco Bevacizumab per l'uso intravitreale possa essere effettuato esclusivamente da parte di farmacie ospedaliere e da parte di farmacie aperte al pubblico in possesso dei necessari requisiti, nel rispetto delle norme di buona preparazione della farmacopea italiana;
- 2. di recepire il documento "Istruzioni per il frazionamento in sicurezza, il trasporto e la somministrazione del medicinale Avastin Registered (bevacizumab) intravitreale", licenziato dalla Commissione Tecnica Regionale Farmaci nella seduta del 15.6.2017, **Allegato A**, parte integrante del presente provvedimento, che sostituisce l'Allegato A del proprio decreto n. 147 del 19.8.2014;

- 3. di recepire il documento "Raccomandazioni per la formulazione del foglio informativo e del modulo di consenso informato", licenziato dalla Commissione Tecnica Regionale Farmaci nella seduta del 15.6.2017, **Allegato B**, parte integrante del presente provvedimento, che sostituisce l'Allegato B del proprio decreto n. 147 del 19.8.2014;
- 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, Aziende Ospedaliere, IRCCS e Strutture private-accreditate regionali;
- 6. di pubblicare il presente provvedimento in forma integrale nel Bollettino Ufficiale della Regione.

Domenico Mantoan