



DECRETO N. DEL

OGGETTO: Individuazione dei Centri Regionali e specialisti autorizzati alla prescrizione di due nuove associazioni LABA/LAMA per il trattamento della bronco pneumopatia cronica ostruttiva (BPCO) – aclidinio/formoterolo e tiotropio/olodaterolo – e aggiornamento del Piano terapeutico regionale.

Note per la trasparenza:

Si individuano i Centri Regionali autorizzati alla prescrizione di due nuove associazioni LABA/LAMA (beta-2 agonisti a lunga durata d'azione/antagonisti muscarinici a lunga durata d'azione) per il trattamento della bronco pneumopatia cronica ostruttiva (BPCO) – aclidinio/formoterolo e tiotropio/olodaterolo - come da determine AIFA n. 932-933/2016 (G.U. n. 179 del 2.08.2016) e n. 952-953/2016 (G.U. 180 del 3.08.2016 e G.U. n. 191 del 17.08.2016).

Si aggiorna il Piano Terapeutico regionale per la bronco pneumopatia cronica ostruttiva (BPCO).

IL DIRETTORE GENERALE
AREA SANITA' E SOCIALE

- VISTA la DGR 18.6.2013, n. 952 “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 attribuisce alla Commissione Tecnica Regionale Farmaci (CTRF), tra gli altri, il compito di esprimere “pareri sui provvedimenti di aggiornamento e revisione dei centri autorizzati alla prescrizione di farmaci con Piano Terapeutico/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 DGR 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. ed integr.;
- VISTA la DGR 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>>;
- VISTE le determine AIFA n. 932-933/2016 e 952-953/2016 (pubblicate rispettivamente in G.U. n. 179 del 2.08.2016, n. 180 del 3.08.2016 e n. 191 del 17.08.2016) che hanno posto in classe di rimborsabilità A i medicinali Brimica Genuair (Registered) e Duaklir Genuair (Registered) - a base di aclidinio/formoterolo – e Yanimo Respimat (Registered) e Spiolto Respimat (Registered) - a base di tiotropio/olodaterolo - indicandoli al trattamento broncodilatatore di mantenimento per il sollievo dei sintomi in pazienti adulti affetti da bronco pneumopatia cronica ostruttiva (BPCO), stabilendo che la prescrizione possa avvenire con ricetta ripetibile limitativa (RRL) sulla base di una diagnosi e un PT da parte di centri ospedalieri o di specialisti individuati dalle Regioni;

VISTO il Decreto del Direttore Generale Area Sanità e Sociale n. 255 del 28.08.2015 “Individuazione dei Centri Regionali autorizzati alla prescrizione dei medicinali a base di indacaterolo-glicopirronio e umeclidinio-vilanterolo indicati nel trattamento della BroncoPneumopatia Cronica Ostruttiva (BPCO)” Allegato A recante “Piano Terapeutico regionale per la prescrizione di indacaterolo/glicopirronio 110/50 mcg e di umeclidinio/vilanterolo 62.5/25 mcg nel trattamento della Broncopneumopatia Cronica Ostruttiva (BPCO)”;

PRESO ATTO dell’attività svolta dalla CTRF a supporto delle scelte finalizzate all’adozione del presente provvedimento in data 15.09.2016;

DECRETA

1. di autorizzare alla prescrizione dei medicinali a base delle associazioni aclidinio/formoterolo e tiotropio/olodaterolo, per l’indicazione riportata in premessa, i medici specialisti e le Unità Operative già identificate con DGR 29.6.2016, n. 1121, che di seguito si riportano:
 - pneumologi ospedalieri ed ambulatoriali delle strutture pubbliche e private accreditate,
 - internisti operanti nelle U.O.C. di Medicina Interna,
 - geriatri operanti nelle U.O.C. di Geriatria,
 - allergologi operanti nelle U.O.C. di Pneumologia, Medicina Interna e Geriatria;
2. di stabilire che la prescrizione dovrà essere effettuata sulla base del Piano Terapeutico di cui all’**Allegato A**, parte integrante del presente provvedimento, che sostituisce integralmente l’Allegato A del Decreto del Direttore Generale Area Sanità e Sociale n. 255 del 28.08.2015;
3. di dare atto che il presente provvedimento non comporta spesa a carico del bilancio regionale;
4. di comunicare il presente provvedimento alle Aziende ULSS, alle Aziende Ospedaliere del Veneto, IRCCS e alle Strutture private-accreditate;
5. di pubblicare il presente provvedimento integralmente nel Bollettino Ufficiale della Regione.



F.to Dr. Domenico Mantoan