



REGIONE DEL VENETO

99

giunta regionale
- 8 AGO. 2017

DECRETO N. DEL

OGGETTO: Commissione Tecnica Regionale Farmaci: recepimento della Raccomandazione evidence-based n. 11 su nuovi farmaci ematologici.

NOTE PER LA TRASPARENZA:

Si recepisce la Raccomandazione evidence-based n.11, licenziata dalla Commissione Tecnica Regionale Farmaci nella seduta del 15.6.2017, relativa al medicinale LENALIDOMIDE – REVLIMID - Registered, indicato per il trattamento di pazienti adulti con mieloma multiplo non precedentemente trattato che non sono eleggibili al trapianto.

IL DIRETTORE GENERALE
AREA SANITÀ E SOCIALE

- VISTA** la DGR 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 proprio Decreto n. 157 del 24.6.2015 relativo all’istituzione del Gruppo di Lavoro sui Farmaci Ematologici Innovativi incaricato dell’elaborazione di raccomandazioni evidence-based sui nuovi farmaci ematologici al fine di definire il ruolo in terapia di tali farmaci e adottare strategie finalizzate a governare l’appropriatezza prescrittiva e l’utilizzo più razionale delle risorse;
- ESAMINATA** la Raccomandazione evidence-based n. 11, elaborata dal citato Gruppo di lavoro, come licenziata dalla CTRF nella seduta del 15.6.2017;
- RITENUTO** necessario che l’applicazione della stessa venga monitorata, anche attraverso gli indicatori d’uso atteso, per il raggiungimento di un corretto equilibrio tra efficacia terapeutica e compatibilità economica;

DECRETA

1. di recepire la Raccomandazione evidence-based n. 11, su nuovi farmaci ematologici, licenziata dalla Commissione Tecnica Regionale Farmaci (CTRF), **Allegato A**, parte integrante del presente provvedimento;

2. di incaricare le Direzioni Sanitarie dei Centri prescrittori dei medicinali oggetto della raccomandazione di cui al punto 1, in collaborazione con i Direttori delle U.O. prescrittrici e i Direttori delle U.O. Farmacia Ospedaliera, di mettere in atto, con cadenza semestrale, un programma di audit, anche tramite controlli a campione, al fine di verificare il monitoraggio dell'applicazione della raccomandazione stessa;
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, Aziende Ospedaliere, IRCCS e Strutture private-accreditate regionali;
5. di pubblicare il presente provvedimento in forma integrale nel Bollettino Ufficiale della Regione.

F.to Dr. Domenico Mantoan