

REGIONE PUGLIA

AREA POLITICHE PER LA PROMOZIONE DELLA SALUȚE, DELLE PERSONE E DELLE PARI OPPORTUNITA?

Servizio Programmazione Assistenza Territoriale Prevenzione Ufficio Politiche del Farmaco n. 3 Tel. 080 5403144/3143/3022 fax 080 5403200



Ai Direttori Generali
-delle Aziende Sanitarie Locali
-delle Aziende Ospedaliero Universitarie
-degli IRCCS ed Enti Ecclesiastici

Ai Direttori delle Aree Farmaceuricne -delle AA. SS.LL.

Agli Ordini dei Medici delle Province di BA, BT, BR, FG, LE, TA

Alle Organizzazioni sindacali FIMMG, INTESA IND., SNAMI, SMI, FIMP CIPE

Agli Ordini dei Farmacisti delle Province di BA, BR, FG, LE, TA

Alla Federfarma Regionale Alla Federfarma delle province di BA, BT, BR, FG, LE, TA

LORO SEDI

Oggetto: Note informative: DD.GG.RR. n. 1477 del 17-07-2012 e n. 1581 del 31-07-2012.

La Regione Puglia, con l'intento di monitorare l'appropriatezza prescrittiva e il contenimento della spesa farmaceutica, sentita la Commissione per l'Appropriatezza prescrittiva, istituita con DGR n. 1226 del 24/08/2005, ha predisposto le seguenti deliberazioni:

- D.G.R. n. 1477 del 17-07-2012 'Revoca DGR n. 1384 del 22.07.2008 "Interventi in materia farmaceutica in attuazione dell'art.3, c.26 della Legge Regionale 31.12.2007, n.40". Modifica Nota 13 Determinazione AIFA 06.06.2011 G.U. n.163/2011 e s.m. e i. ;
- D.G.R. n. 1581 del 31-07-2012 "Interventi in materia farmaceutica ai fini del contenimento della spesa e della appropriatezza prescrittiva degli antagonisti del Sistema Renina Angiotensina."

Al fine di rendere più agevoli e fruibili i contenuti delle suddette deliberazioni sono state predisposte due schede sinottiche che si allegano in copia.

Inoltre, si coglie l'occasione di inviare nuovamente la scheda allegato "A" alla DGR 1477 /2012 < scheda di monitoraggio inibitori della HMG CoA Reduttasi – ATC C10AA>, nonché la scheda allegato "A" alla DGR 1581/2012 < scheda di monitoraggio Ace/Sartani a brevetto scaduto >, che dovranno essere opportunamente compilate seconde le disposizioni di cui alle precitate deliberazione.

Si raccomanda la massima divulgazione delle stesse a tutti gli operatori sanitari interessati.

Responsabile A.P.

Il Dirigente dell' Ufficio

Deliberazione Giunta Regionale Puglia n. 1581 del 31-07-2012 "Interventi in materia farmaceutica ai fini del contenimento della spesa e della appropriatezza prescrittiva degli antagonisti del Sistema Renina Angiotensina."

SINTESI DELLE DISPOSIZIONI IN FASE DI PRESCRIZIONE

	Medico di Med. Gen PLS	Altro Prescrittore
Paziente già in trattamento	Normale modalità prescrittiva	Normale modalità prescrittiva
con ACE-i o sartano, da soli o		
in associazioni precostituite, sia		
a brevetto scaduto che non		
scaduto		
Prima prescrizione di ACE-i o	Se ACE-i o sartano a brevetto	Se ACE-i o sartano a brevetto
sartano: prima scelta farmaco	scaduto: normale modalità	scaduto: normale modalità
a brevetto scaduto.	prescrittiva.	prescrittiva.
	Se ACE-i o sartano a brevetto	Se ACE-i o sartano a brevetto
	non scaduto: annotazione in	non scaduto: redazione di
	cartella clinica informatica del	scheda di monitoraggio in
	paziente della motivazione e	triplice copia(1 registrata in
	applicazione del codice "D" nel	distretto; 2 per il MMG; 3 per il
	campo ricetta dedicato alle note	paziente) secondo allegato alla
	AIFA	delibera.
Modifica di terapia in atto che	Se ACE-i o sartano a brevetto	Se ACE-i o sartano a brevetto
preveda inserimento ex novo di	scaduto: normale modalità	scaduto: normale modalità
ACE-i o sartano, sia in	prescrittiva.	prescrittiva.
associazione estemporanea che	Se ACE-i o sartano a brevetto	Se ACE-i o sartano a brevetto
precostituita: prima scelta	non scaduto: annotazione in	non scaduto: redazione di
farmaco a brevetto scaduto.	cartella clinica informatica del	scheda di monitoraggio in
	paziente della motivazione e	triplice copia(1 registrata in
	applicazione del codice "D" nel	distretto; 2 per il MMG; 3 per il
	campo ricetta dedicato alle note	paziente) secondo allegato alla
	AIFA	delibera.
Modifica di terapia in atto che	Normale modalità prescrittiva	Normale modalità prescrittiva
già prevedeva ACE-i o sartani a	(nel rispetto delle indicazioni	(nel rispetto delle indicazioni
brevetto non	della scheda tecnica).	della scheda tecnica).
scaduto:mantenimento dello		ŕ
ACE-i o sartano con aggiunta di		
altro antiipertensivo, anche in		
forma precostituita.		
Altri farmaci attivi sul	Normale modalità prescrittiva	Normale modalità prescrittiva
Sistema Renina Angiotensina	(nel rispetto delle indicazioni	(nel rispetto delle indicazioni
diversi da ACE-i o sartani.	della scheda tecnica).	della scheda tecnica).

d.

ſ

er 12

71 K Deliberazione Giunta Regionale Puglia n. 1477 del 17-07-2012 : 'Revoca DGR n. 1384 del 22.07.2008 "Interventi in materia farmaceutica in attuazione dell'art.3, c.26 della Legge Regionale 31.12.2007, n.40". Modifica Nota 13 - Determinazione AIFA 06.06.2011 G.U. n.163/2011'

SINTESI DELLE DISPOSIZIONI IN FASE DI PRESCRIZIONE

	Medico di Med. Gen PLS	Altro Prescrittore
Paziente già in trattamento con statina sia di primo che di secondo livello, sia a brevetto scaduto che non scaduto, che non necessiti di cambio con altra statina.	Normale modalità prescrittiva	Normale modalità prescrittiva
Prima prescrizione di statina sia di primo che di secondo livello: prima scelta statina a brevetto scaduto	Normale modalità prescrittiva	Normale modalità prescrittiva
Modifica di terapia in atto che preveda, per motivi di mancato raggiungimento di target terapeutico o per motivi di intolleranza, la sostituzione con altra statina: prima scelta statina a brevetto scaduto	Normale modalità prescrittiva	Normale modalità prescrittiva
Prima prescrizione di statina di secondo livello a brevetto non scaduto in paziente a rischio molto alto(attualmente solo rosuvastatina): solo in caso di rischio di interazioni farmacologiche con inibitori del CYP3A4(vedi delibera e schede tecniche dei farmaci) che non raccomandino l'uso di alti dosaggi di atorvastatina.	Annotazione in cartella clinica informatica del paziente della motivazione.	Redazione di scheda di monitoraggio in triplice copia(1 registrata in distretto; 2 per il MMG; 3 per il paziente) secondo allegato alla delibera.
Prescrizione di ezetimibe da solo, per intolleranza a statine in monoterapia, o in associazione precostituita estemporanea.	Invio di scheda di segnalazione di reazione avversa (ADR), solo per le sospette reazioni gravi e/o inattese (non riportate nella scheda tecnica del prodotto), secondo quanto disposto dal D.lgs n.219/2006 art. 132 comma 2.	Invio di scheda di segnalazione di reazione avversa (ADR), per le sospette reazioni gravi e/o inattese (non riportate nella scheda tecnica del prodotto), secondo quanto disposto dal D.lgs n.219/2006 art. 132 comma 2.



REGIONE PUGLIA

SCHEDA DI MONITORAGGIO PRESCRIZIONE INIBITORI DELLA HMG COA REDUTTASI (ATC C10AA)

N. Protocollo Distretto	
Centro Prescrittore	
Medico (Cognome e Nome)	
Paziente (Cognome e Nome)	
Codice Fiscale Paziente	
Valore C-LDL	
Target Terapeutico Colesterolo L	DL in mg/dl:
Pazienti rischio moderato (tar	get C-LDL < 130)
Pazienti rischio alto compresi	diabetici senza eventi cardiovascolari (target C-LDL < 100)
Pazienti rischio molto alto con	npresi diabetici con eventi cardiovascolari (target C-LDL < 70)
Farmaco Proposto	
Posologia	
Durata Trattamento	
Motivazione Scelta Terapeutica:	
Data	(timbro e firma del medico)

La presente scheda di monitoraggie va redatta dallo specialista in triplice copia e protocollata al distretto: una copia per il paziente, una copia per il distretto. Il distretto provvede ad inviarne copia al Servizio Farmaccutico Territoriale competente.



REGIONE PUGLIA

SCHEDA DI MONITORAGGIO PRESCRIZIONE Acei / Sartani a brevetto non scaduto

N. Protocollo Distretto	
Centro Prescrittore	
Medico (Cognome e Nome)	
Paziente (Cognome e Nome)	
Codice Fiscale Paziente	
Farmaco Proposto	
Posologia	
Durata Trattamento	
Motivazione Scelta Terapeutica:	
	·
Data	(timbro e firma del medico)

La presente scheda di monitoraggio va redatta dallo specialista in triplice copia e protocollata al distretto: una copia per il paziente un copia per 4 MMG, una copia per 4 distretto. Ii distretto provvi de ad invariae copia al Servizio Farmacentico Territoriale competente.