

Oggetto: Prescrizioni di farmaci di nuova commercializzazione - precisazioni

Richiamato il DCA 106/2016 recante "Commissione Regionale del Farmaco – Approvazione regolamento di funzionamento e aggiornamento Prontuario Terapeutico Regionale – Indicazioni alle Aziende Sanitarie in materia di prescrizioni di farmaci di nuova commercializzazione", con cui si dispone, ai punti 7) e 10):

*"di ribadire il carattere vincolante del Prontuario Terapeutico Regionale con la precisazione che come disposto con Nota del Servizio Assistenza Farmaceutica e Trasfusionale prot. 129573 del 5 giugno 2012 e con le modalità in essa contenute – l'uso dei medicinali in deroga al PTR deve essere limitato a singoli casi clinici, eccezionali e motivati dalla indisponibilità di una alternativa terapeutica;"*e,

"di dare mandato al Servizio Assistenza Farmaceutica, Attività Trasfusionali e Trapianti del Dipartimento della Salute e il Welfare – sentita la Commissione Regionale del Farmaco di cui al Decreto del Commissario ad Acta N. 19/2016 siccome modificato con Decreto n. 42/2016 – di provvedere periodicamente all'aggiornamento del Prontuario Terapeutico Regionale".

Tutto ciò premesso, relativamente ai farmaci di nuova commercializzazione, la richiesta di inserimento andrà effettuata secondo il modello Allegato 1 al sopra citato decreto (ovvero allegato 2 al Regolamento della CRF che si allega alla presente) firmato dal Responsabile UOC, acquisito il parere favorevole del Comitato di Dipartimento, e successivamente inviato alla CRF e per conoscenza alla Direzione Sanitaria Aziendale per estensione alla competente CTA.