



# REGIONE DEL VENETO

giunta regionale

125

14 NOV. 2016

DECRETO N. .... DEL .....

OGGETTO: Commissione Tecnica Regionale Farmaci: recepimento delle Raccomandazioni evidence-based n. 23 su nuovi farmaci oncologici.

**NOTE PER LA TRASPARENZA:**

Si recepiscono le Raccomandazioni evidence-based n.23 licenziate dalla Commissione Tecnica Regionale Farmaci nella seduta del 13.10.2016, relative ai medicinali ABIRATERONE – ZYTIGA Registered, CABAZITAXEL – JEVTANA Registered, ENZALUTAMIDE – XTANDI Registered indicati nel trattamento del tumore della prostata metastatico, resistente alla castrazione.

IL DIRETTORE GENERALE  
AREA SANITA' E SOCIALE

- VISTA** la DGR n. 952 del 18.6.2013, “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) il compito di “esprimere pareri o raccomandazioni su singoli farmaci o categorie terapeutiche”, 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. 199 del 12.11.2014 relativo all’istituzione del Gruppo di lavoro sui Farmaci Innovativi nell’ambito del Coordinamento della Rete Oncologica Veneta (CROV), incaricato dell’elaborazione di raccomandazioni evidence-based sui nuovi farmaci oncologici;
- VISTO** il proprio Decreto n. 139 del 3.6.2015 “Commissione Tecnica Regionale Farmaci del 26 febbraio 2015: approvazione delle raccomandazioni evidence-based n. 5, 6, 7, 8, 9 e 10 su nuovi farmaci oncologici”, in particolare gli Allegati C, D, E, F relativi rispettivamente ai principi attivi Abiraterone Acetato, Enzalutamide, Cabazitaxel;
- ESAMINATE** le Raccomandazioni evidence-based n. 23, elaborate dal citato Gruppo di lavoro, come licenziate dalla CTRF nella seduta del 13.10.2016;
- RITENUTO** necessario che l’applicazione delle stesse 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 le Raccomandazioni evidence-based n. 23, licenziate dalla Commissione Tecnica Regionale Farmaci (CTRF), **Allegato A** al presente provvedimento;
2. di dare atto che le suddette Raccomandazioni evidence-based n. 23 superano e pertanto sostituiscono le Raccomandazioni n. 7, 8, 9, 10, di cui rispettivamente agli Allegati C, D, E, F del proprio Decreto n. 139 del 3.6.2015;
3. di incaricare le Direzioni Sanitarie dei Centri prescrittori dei medicinali oggetto delle raccomandazioni 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 delle raccomandazioni stesse;
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.



F.to Dr. Domenico Mantoan