
ASSESSORATO DELLA SALUTE

CIRCOLARE 23 maggio 2014, n. 10.

Circolare esplicativa di applicazione del D.A. n. 834 del 23 maggio 2014, recante "Schede di monitoraggio per la prescrizione di medicinali a base di rosuvastatina e dell'associazione preconstituita simvastatina-ezetimibe".

AI DIRETTORI GENERALI DELLE AZIENDE SANITARIE
DELLA REGIONE SICILIANA

ALL'AIOP

AGLI ORDINI PROVINCIALI DEI MEDICI

A FEDERFARMA

AD ASSOFARM

Il decreto assessoriale n. 834 del 23 maggio 2014, ai fini del monitoraggio e controllo dell'appropriatezza prescrittiva della prescrizione a carico del SSR di medicinali a base di rosuvastatina e dell'associazione preconstituita simvastatina-ezetimibe, ha introdotto un'apposita scheda di monitoraggio in coerenza ai criteri di appropriatezza,

alle schede tecniche dei medicinali, alla nota AIFA di riferimento, nonché alle disposizioni derivanti da provvedimenti nazionali e regionali vigenti.

La compilazione delle suddette schede deve essere effettuata sia per i nuovi pazienti sia per quelli già in trattamento.

È fatto obbligo alle aziende sanitarie di vigilare sull'applicazione di quanto disposto.

Si richiama, altresì, particolare attenzione da parte dei medici prescrittori alla sorveglianza ed eventuale segnalazione, secondo la normativa nazionale e regionale vigente, di tutte le sospette reazioni avverse gravi e non gravi, attese ed inattese.

Di seguito si riportano gli adempimenti da osservare per la prescrizione e dispensazione dei farmaci in argomento.

Adempimenti dei medici prescrittori

Le schede di monitoraggio possono essere redatte sia dal medico specialista che dal medico di medicina generale.

Ai fini della validità della scheda di monitoraggio devono essere debitamente compilati tutti i campi obbligatori.

Ai fini della dispensazione a carico del SSN, tali schede, anche in copia, dovranno essere allegate alla ricetta SSN o al promemoria.

La durata massima di ciascuna scheda è pari a 12 mesi: eventuali successive prescrizioni richiedono la compilazione di una nuova scheda.

Adempimenti aziende sanitarie provinciali

Le aziende sanitarie provinciali attivano verifiche mirate delle prescrizioni dei farmaci di cui al D.A. n. 834 del 23 maggio 2014.

Nel caso in cui l'ASP accerti che la prescrizione non appropriata sia stata effettuata da un medico della propria azienda procederà all'addebito della stessa.

Nel caso in cui la prescrizione non conforme sia stata effettuata da un clinico dipendente da un'altra azienda sanitaria, l'ASP inoltrerà opportuna segnalazione alla direzione generale dell'azienda sanitaria di competenza che procederà all'addebito, dandone riscontro.

Nel caso di prescrizione inappropriata effettuata su indicazione dello specialista condivisa da un medico di medicina generale, ai sensi dell'art. 9, comma 15, della legge regionale n. 12/07, l'importo sarà ripartito in egual misura tra i due medici.

La presente circolare sarà trasmessa alla *Gazzetta Ufficiale* della Regione siciliana per la pubblicazione.

L'Assessore: BORSELLINO

(2014.23.1484)102