



Ulteriore differimento degli effetti della determinazione AIFA n° DG 385/2023 del 5/10/2023

IL SOSTITUTO DEL DIRETTORE GENERALE

Visto l'art. 48 del decreto-legge 30 settembre 2003, n. 269, recante "Disposizioni urgenti per favorire lo sviluppo e per la correzione dell'andamento dei conti pubblici", convertito, con modificazioni, nella legge 24 novembre 2003, n. 326, che ha istituito l'Agenzia Italiana del Farmaco e, in particolare, il comma 33, che dispone la negoziazione del prezzo per i prodotti rimborsati dal Servizio sanitario nazionale tra Agenzia e Produttori;

Visto il decreto n. 245 del 20 settembre 2004 del Ministro della Salute, di concerto con i Ministri della Funzione Pubblica e dell'Economia e delle Finanze, recante norme sull'organizzazione e il funzionamento dell'Agenzia Italiana del Farmaco, emanato a norma dell'art. 48, comma 13, sopra citato, come modificato dal decreto n. 53 del Ministero della Salute di concerto con i Ministri per la pubblica amministrazione e la semplificazione e dell'economia e delle finanze del 29 marzo 2012;

Visto il Regolamento di organizzazione, del funzionamento e dell'ordinamento del personale dell'Agenzia Italiana del farmaco, pubblicato sul sito istituzionale dell'Agenzia (comunicazione in Gazzetta Ufficiale della Repubblica italiana – Serie Generale n. 140 del 17 giugno 2016) (di seguito "Regolamento");

Visto il decreto del Ministro della Salute del 20 gennaio 2023, con il quale la Dott.ssa Anna Rosa Marra, a decorrere dal 25 gennaio 2023, è stata nominata Sostituto del Direttore Generale dell'Agenzia Italiana del Farmaco, nelle more dell'attuazione delle disposizioni di cui all'articolo 3 del decreto-legge n. 169 del 2022, convertito, con modificazioni, dalla Legge n. 196 del 2022;

Vista la legge 24 dicembre 1993, n. 537, concernente "Interventi correttivi di finanza pubblica", con particolare riferimento all'art. 8, comma 10, che prevede la classificazione dei medicinali erogabili a carico del Servizio sanitario nazionale;

Visto l'art. 1, comma 4, del decreto-legge 20 giugno 1996, n. 323, convertito, con modificazioni, nella legge 8 agosto 1996, n. 425, il quale stabilisce che la prescrizione dei medicinali rimborsabili dal Servizio Sanitario Nazionale (SSN) sia conforme alle condizioni e limitazioni previste dai provvedimenti della Commissione Unica del Farmaco;

Visto il decreto legislativo 24 aprile 2006, n. 219 recante "Attuazione della direttiva 2001/83/CE (e successive direttive di modifica) relativa ad un Codice comunitario concernente i medicinali per uso umano";

Vista la determinazione AIFA del 29 ottobre 2004 “Note AIFA 2004 - Revisione delle note CUF”), pubblicata nel Supplemento Ordinario alla Gazzetta Ufficiale della Repubblica Italiana del 4 novembre 2004, Serie Generale, n. 259;

Vista la determinazione AIFA del 4 gennaio 2007 “Note AIFA 2006-2007 per l’uso appropriato dei farmaci”, pubblicata nella Gazzetta Ufficiale della Repubblica Italiana, Serie Generale, n. 7 del 10 gennaio 2007, Supplemento Ordinario n. 6;

Visto il parere espresso dalla Commissione Consultiva Tecnico–Scientifica dell’AIFA nella seduta del 5-7/07/2023 con il quale si è deliberata l’istituzione della Nota AIFA 101;

Vista la delibera n. 33 del 27/09/2023 del Consiglio di Amministrazione dell’AIFA, adottata su proposta del Direttore Generale, concernente l’approvazione della Nota AIFA n. 101, relativa ai criteri di prescrivibilità a carico del Servizio Sanitario Nazionale dei medicinali AVK e NAO/DOAC nella profilassi e nel trattamento della trombosi venosa profonda (TVP) e dell’embolia polmonare (EP) e prevenzione delle recidive di EP e TVP;

Vista la determinazione AIFA n. DG 385/2023 del 05/10/2023, pubblicata nella Gazzetta Ufficiale della Repubblica Italiana, Serie Generale, n. 237 del 10/10/2023, recante “Istituzione della Nota AIFA 101 relativa alle indicazioni terapeutiche TVP, EP e TEV”, con efficacia dal giorno 11/10/2023;

Vista la determinazione AIFA n. DG 394/2023 del 13/10/2023, pubblicata nella Gazzetta Ufficiale della Repubblica Italiana, Serie Generale, n. 243 del 17/10/2023, con la quale, su motivata richiesta delle Regioni, è stata disposta la sospensione degli effetti della determinazione AIFA n° DG 385/2023 istitutiva della Nota AIFA 101, con efficacia dal giorno 18/10/2023 e fino all’8 gennaio 2024;

Vista la nuova richiesta, pervenuta con nota prot. 0164695 del 27/12/2023 dal Coordinamento Nazionale Farmaceutica delle Regioni, di differire ulteriormente gli effetti della citata determinazione AIFA DG 385/2023 del 05/10/2023;

Ritenuto di dover accogliere la sopra richiamata richiesta e, pertanto, di differire ulteriormente gli effetti della citata determinazione AIFA DG 385/2023 alla data del 9/4/2024;

Tenuto conto del parere positivo espresso dal Consiglio di amministrazione dell’AIFA in data 28/12/2023

DETERMINA

ART. 1

(differimento degli effetti della determinazione AIFA n° DG 385/2023 del 5/10/2023)

Per i motivi di cui in premessa, l’efficacia della determinazione AIFA n° DG 385/2023 del 5/10/2023, già sospesa con determinazione AIFA DG 394/2023 del 13/10/2023, è ulteriormente differita alla data del 9/4/2024.

Fino a tale data restano applicabili le modalità prescrittive e di erogazione vigenti anteriormente alla determina 385/2023 per i medicinali a base dei principi attivi <<warfarin>>, <<acenocumarolo>>, <<dabigatran>>, <<apixaban>>, <<edoxaban>> e <<rivaroxaban>>, rimborsati a carico del Servizio Sanitario Nazionale per la terapia anticoagulante orale nella profilassi e nel trattamento della trombosi venosa profonda (TVP) e dell'embolia polmonare (EP) e prevenzione delle recidive di EP e TVP.

ART. 2
(disposizioni finali)

La presente determinazione ha effetto dal giorno successivo alla sua pubblicazione nella Gazzetta Ufficiale della Repubblica Italiana.

Roma, lì 02/01/2024

Il Sostituto del Direttore Generale
Anna Rosa Marra