

AGENZIA ITALIANA DEL FARMACO

DETERMINA 26 novembre 2014

Riclassificazione del medicinale per uso umano «Giotrif (afatinib)» ai sensi dell'art. 8, comma 10, della legge 24 dicembre 1993, n. 537.(Determina n. 1416/2014). (14A09408)

(GU n.285 del 9-12-2014)

IL DIRETTORE GENERALE

Visti gli articoli 8 e 9 del decreto legislativo 30 luglio 1999, n. 300;

Visto l'art. 48 del decreto-legge 30 settembre 2003 n.269, convertito nella legge 24 novembre 2003,n.326 , che istituisce l'Agenzia italiana del farmaco;

Visto il decreto del Ministro della salute di concerto con i Ministri della funzione pubblica e dell'economia e finanze in data 20 settembre 2004, n.245 recante norme sull'organizzazione ed il funzionamento dell'Agenzia italiana del farmaco, a norma del comma 13 dell'art. 48 sopra citato come modificato dal decreto n. 53 del Ministro 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 decreto legislativo 30 marzo 2001, n. 165;

Vista la legge 15 luglio 2002, n. 145

Visto il decreto del Ministro della salute dell'8 novembre 2011, registrato dall'Ufficio centrale del bilancio al registro "Visti Semplici", foglio n. 1282, in data 14 novembre 2011, con cui e' stato nominato direttore generale dell'Agenzia italiana del farmaco il Prof. Luca Pani, a decorrere dal 16 novembre 2011;

Vista la legge 24 dicembre 1993, n. 537, concernente "Interventi correttivi di finanza pubblica" con particolare riferimento all'art. 8;

Visto l'art. 1, comma 40, della legge 23 dicembre 1996, n. 662, recante "Misure di razionalizzazione della finanza pubblica", che individua i margini della distribuzione per aziende farmaceutiche, grossisti e farmacisti;

Visto l'articolo 48, comma 33, legge 24 novembre 2003, n. 326, che dispone la negoziazione del prezzo per i prodotti rimborsati dal S.S.N. tra Agenzia e titolari di autorizzazioni;

Visto il decreto legislativo 24 aprile 2006, n. 219, pubblicato sulla Gazzetta Ufficiale della Repubblica Italiana n. 142 del 21 giugno 2006, concernente l'attuazione della Direttiva 2001/83/CE (e successive direttive di modifica) relativa ad un codice comunitario concernenti i medicinali per uso umano nonche' della direttiva 2003/94/CE;

Vista la delibera CIPE del 1° febbraio 2001;

Vista la determinazione 29 ottobre 2004 "Note AIFA 2004 (Revisione delle note CUF)", pubblicata nel supplemento ordinario alla Gazzetta Ufficiale n. 259 del 4 novembre 2004 e successive modificazioni;

Vista la determinazione AIFA del 3 luglio 2006 pubblicata sulla Gazzetta Ufficiale, serie generale n. 156 del 7 luglio 2006;

Vista la determinazione AIFA del 27 settembre 2006 pubblicata sulla Gazzetta Ufficiale, serie generale n. 227, del 29 settembre 2006 concernente "Manovra per il governo della spesa farmaceutica convenzionata e non convenzionata";

Visto il decreto con il quale la societa' BOEHRINGER INGELHEIM INTERNATIONAL GMBH e' stata autorizzata all'immissione in commercio del medicinale GIOTRIF (afatinib);

Vista la determinazione n. 1138/2013 del 12 dicembre 2013,

pubblicata nella Gazzetta Ufficiale della Repubblica Italiana n. 302 del 27 dicembre 2013, relativa alla classificazione del medicinale ai sensi dell'art. 12, comma 5, legge 8 novembre 2012 n. 189 di medicinali per uso umano approvati con procedura centralizzata;

Vista la domanda con la quale la ditta BOEHRINGER INGELHEIM INTERNATIONAL GMBH ha chiesto la riclassificazione delle confezioni con AIC n. 043023035, 043023062, 043023098 e 043023124;

Visto il parere della Commissione consultiva tecnico - scientifica nella seduta del 07/04/2014;

Visto il parere del Comitato prezzi e rimborso nella seduta del 24/06/2014;

Vista la deliberazione n. 32 in data 14 ottobre 2014 del Consiglio di Amministrazione dell'AIFA adottata su proposta del direttore generale;

Determina:

Art. 1

Classificazione ai fini della rimborsabilita'

Il medicinale GIOTRIF (afatinib) nelle confezioni sotto indicate e' classificato come segue:

Confezione

20 mg - compressa rivestita con film - blister divisibile
(PVC/PVDC) 28X1 compresse

AIC N. 043023035/E (in base 10) 190YPV (in base 32)

Classe di rimborsabilita'

H

Prezzo ex factory (IVA esclusa)

€ 2265,20

Prezzo al pubblico (IVA inclusa)

€ 3738,48

Confezione

30 mg - compressa rivestita con film - blister divisibile
(PVC/PVDC) 28X1 compresse

AIC N. 043023062/E (in base 10) 190YQQ (in base 32)

Classe di rimborsabilita'

H

Prezzo ex factory (IVA esclusa)

€ 2265,20

Prezzo al pubblico (IVA inclusa)

€ 3738,48

Confezione

40 mg - compressa rivestita con film - blister divisibile
(PVC/PVDC) 28X1 compresse

AIC N. 043023098/E (in base 10) 190YRU (in base 32)

Classe di rimborsabilita'

H

Prezzo ex factory (IVA esclusa)

€ 2265,20

Prezzo al pubblico (IVA inclusa)

€ 3738,48

Confezione

50 mg - compressa rivestita con film - blister divisibile
(PVC/PVDC) 28X1 compresse

AIC N. 043023124/E (in base 10) 190YSN (in base 32)

Classe di rimborsabilita'

H

Prezzo ex factory (IVA esclusa)

€ 2265,20

Prezzo al pubblico (IVA inclusa)

€ 3738,48

Sconto obbligatorio alle Strutture pubbliche sul prezzo ex factory come da condizioni negoziali.

Payment by results come da condizioni negoziali.

Ai fini delle prescrizioni a carico del SSN, i centri utilizzatori specificatamente individuati dalle regioni, dovranno compilare la scheda raccolta dati informatizzata di arruolamento che indica i pazienti eleggibili e la scheda di follow-up, applicando le condizioni negoziali secondo le indicazioni pubblicate sul sito dell'Agenzia, piattaforma web - all'indirizzo <https://www.agenziafarmaco.gov.it/registri/> che costituiscono parte integrante della presente determinazione.

Nelle more della piena attuazione del registro di monitoraggio web-based, onde garantire la disponibilita' del trattamento ai pazienti le prescrizioni dovranno essere effettuate in accordo ai criteri di eleggibilita' e appropriatezza prescrittiva riportati nella documentazione consultabile sul portale istituzionale dell'Agenzia:

<http://www.agenziafarmaco.gov.it/it/content/registri-farmaci-sottoposti-monitoraggio>.

I dati inerenti ai trattamenti effettuati a partire dalla data di entrata in vigore della presente determinazione, tramite la modalita' temporanea suindicata, dovranno essere successivamente riportati nella piattaforma web, secondo le modalita' che saranno indicate nel sito:

<http://www.agenziafarmaco.gov.it/it/content/registri-farmaci-sottoposti-monitoraggio>.

Validita' del contratto:

24 mesi.

Art. 2

Classificazione ai fini della fornitura

La classificazione ai fini della fornitura del medicinale GIOTRIF (afatinib) e' la seguente:

Medicinale soggetto a prescrizione medica limitativa, da rinnovare volta per volta, vendibile al pubblico su prescrizione di centri ospedalieri o di specialisti (RNRL) - oncologo.

Art. 3

Disposizioni finali

La presente determinazione ha effetto dal quindicesimo giorno successivo alla sua pubblicazione nella Gazzetta Ufficiale della Repubblica Italiana, e sara' notificata alla societa' titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio.

Roma, 26 novembre 2014

Il direttore generale: Pani