

Prot. DIF/ 6113

£ 9 LUG. 2013

Regione Campania

Azienda Sanitaria Locale Napoli 3 SUD

Via Marconi,66 – 80059 Torre del Greco (NA)

DIPARTIMENTO FARMACEUTICO

Via dell'Amicizia n° 72 Palazzo ex INAM - 80035 Nola (NA) Via Marconi 66, (ex Presidio Bottazzi) - 80059 Torre del Greco (NA) Tel. 081.822.36.48 - 081.872.98.11 - fax 081.822.36.15

dipfarm@aslnapoli3sud.it dipfarm@pec.aslnapoli3sud.it

Al Direttore Dipartimento Salute Mentale e per il tramite Ai Medici Specialisti

Ai Direttori Sanitari dei Distretti ASL NA3 Sud e per il loro tramite Ai PLS e MMG

Ai Titolari delle Farmacie Conv. ASL NA 3 Sud

Al Responsabile UOS Controllo e Coordinamento Dott.sa Principia Marotta

Ai Responsabili FF. OO. e FF. DD

e p.c. Al Direttore Sanitario
Al Resp. Serv. Assistenza Ospedaliera
Al Resp. Serv. Assistenza Distrettuale
Al Direttore UOC Relazione con il Pubblico

Oggetto: determinazione AIFA 21.06.2013 "modalità e condizione di impiego dei medicinali a base di Clozapina"

Si trasmette, in allegato la Determina AIFA del 21.06.2013 di pari oggetto, con la stessa l'AIFA per la specialità medicinale a base di Clozapina determina che la prescrizione è soggetta a diagnosi e piano terapeutico

Si invitano le SS. LL. in indirizzo a dare la massima diffusione, di quanto trasmesso, a tutti gli operatori di propria pertinenza, con tutti i mezzi di comunicazione ed informazione a propria disposizione.

Data l'importanza della tematica, si confida in una massima collaborazione.

Il Harmacista Dirigente Dott.sa Carolina Mancaniello

Dipartimento Farmaceutico
Il Direttore
Dr. Eduardo Nava

P&R/EF/MB

N° Det 602 /2013

Protocollo 67195



Modalità e condizioni di impiego dei medicinali a base di Clozapina

IL DIRETTORE GENERALE

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 è stato nominato Direttore Generale dell'Agenzia Italiana del Farmaco il Prof. Luca Pani, a decorrere dal 16 novembre 2011;

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;;

Viste le determinazioni con le quali le società hanno ottenuto l'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale;

Vista la determinazione AIFA n. 443 del 23/04/2013 pubblicata nella Gazzetta Ufficiale del 23/05/2013 n. 119 con la quale veniva abolito l'obbligo di prescrizione con diagnosi e piano terapeutico (PT) per i medicinali antipsicotici di seconda generazione;

Visto il parere della Commissione Tecnica Scientifica nella seduta del 5, 6 e 7 giugno 2013 secondo cui, in relazione alle difficoltà di prescrizione in particolare dei farmaci contenenti Clozapina, aventi come regime prescrittivo la ricetta limitativa (RNRL), in assenza di PT si possono creare problemi di accesso per i pazienti, e pertanto si intende modificare la precedente determina n. 443 del 23/04/2013;

ART. 1

Alle confezioni delle specialità medicinali a base di Clozapina:

si applicano le seguenti condizioni e modalità di impiego:

M

"Prescrizione del medicinale soggetta a diagnosi e piano terapeutico"

ART.2

La presente determinazione è pubblicata nella *Gazzetta Ufficiale* della Repubblica Italiana – serie generale, ed entra in vigore a decorrere dal giorno successivo a quello di pubblicazione.

Roma, 21/06/2013

Il Direttore Generale (Luca Pani)