

Direzione Generale della Sanità Servizio qualità dei servizi e governo clinico

DETERMINAZIONE N. 829 DEL 10.08.2017

Oggetto: Centri regionali autorizzati alla prescrizione del medicinale Olaratumab (LARTRUVO®) per l'indicazione "in associazione a doxorubicina per il trattamento dei pazienti adulti affetti da sarcoma dei tessuti molli in fase avanzata che non sono candidabili a trattamenti curativi di tipo chirurgico o radioterapico e che non sono stati precedentemente trattati con doxorubicina".

VISTO	lo Statuto Speciale per la Regione Sardegna e le relative norme di attuazione;
VISTO	il Decreto Legislativo 30 dicembre 1992, n 502 "Riordino della disciplina in materia sanitaria a norma dell'art. 1 della legge 23 ottobre 1992, n. 421" e le successive modificazioni ed integrazioni;
VISTA	la Legge Regionale 28 luglio 2006, n 10 "Tutela della salute e riordino del servizio sanitario della Sardegna. Abrogazione della legge regionale 26 gennaio 1995, n. 5";
VISTA	la Legge Regionale 17 novembre 2014, n 23 "Norme urgenti per la riforma del servizio Sanitario regionale. Modifiche alle leggi regionali n. 23 del 2005, n.10 del 2006 e n. 21 del 2012";
VISTA	la Legge Regionale 27 luglio 2016, n. 17 "Istituzione dell'Azienda per la tutela della salute (ATS) e disposizioni di adeguamento dell'assetto istituzionale e organizzativo del servizio sanitario regionale. Modifiche alla legge regionale 28

salute (ATS) e disposizioni di adeguamento dell'assetto istituzionale e organizzativo del servizio sanitario regionale. Modifiche alla legge regionale 28 luglio 2006, n. 10 (Tutela della salute e riordino del servizio sanitario della Sardegna. Abrogazione della legge regionale 26 gennaio 1995, n. 5) e alla legge regionale 17 novembre 2014, n. 23 (Norme urgenti per la riforma del sistema sanitario regionale);

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 (AIFA);



Direzione Generale della Sanità Servizio qualità dei servizi e governo clinico

VISTO	il Decreto del Ministero 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;

VISTO	il Decreto del Ministero della Salute n. 53 del 29 marzo 2012 che modifica il
	regolamento e funzionamento dell'Agenzia Italiana del farmaco, in attuazione
	dell'art. 17, comma 10, del decreto Legge 6 luglio 2011, n. 98, convertito, con
	modificazioni dalla legge 15 luglio 2011, n. 11;

VISTO	il Decreto Legislativo 24 aprile 2006, n. 219 e ss.mm.ii "Attuazione della direttiva
	2001/83/CE (e successive direttive di modifica) relativa ad un codice comunitario
	concernente i medicinali per uso umano, nonché della direttiva 2003/94/CE";

VISTA	la Determinazione AIFA n. 1246 del 7.07.2017 "Classificazione del medicinale per
	uso umano «Lartruvo», ai sensi dell'articolo 8, comma 10, della legge 24 dicembre
	1993, n. 537, pubblicata sulla G.U. n. 169 del 21.07.2017;

PRESO ATTO che, la Determinazione succitata dispone, per la prescrizione a carico del Servizio Sanitario Nazionale, l'individuazione dei centri da parte delle Regioni e delle Province Autonome;

VISTA la Legge Regionale n°31/98;

VISTA la Legge Regionale 25 novembre 2014, n. 24 "Disposizioni urgenti in materia di organizzazione della Regione";

VISTO il Decreto dell'Assessore Regionale degli Affari Generali, Personale e Riforma della Regione n° 20091/8 del 15/07/2016, con il quale sono state conferite le funzioni di Direttore del Servizio "Qualità dei servizi e governo clinico" della Direzione Generale della Sanità al Dott. Federico Argiolas;

DETERMINA

ART. 1 Di individuare quali centri autorizzati alla prescrizione del medicinale per uso umano Olaratumab (LARTRUVO®) per l'indicazione "in associazione a doxorubicina per il trattamento dei pazienti adulti affetti da sarcoma dei tessuti molli



Direzione Generale della Sanità Servizio qualità dei servizi e governo clinico

in fase avanzata che non sono candidabili a trattamenti curativi di tipo chirurgico o radioterapico e che non sono stati precedentemente trattati con doxorubicina" le strutture riportate in tabella:

AZIENDA	STRUTTURA - CENTRI AUTORIZZATI
ATS	P.O. Ozieri Amb. Oncologia, P.O. Civile Alghero U.O. Oncologia, P.O.
	GP II Olbia U.O. Oncologia, P.O. San Francesco Nuoro U.O.
	Oncologia e U.O. Ematologia, P.O. Sorgono Amb. Oncologia,
	Distretto di Macomer e di Siniscola Centro Amb. di Oncologia, P.O.
	Lanusei Amb. Oncologia, P.O. San Martino Oristano U.O. Oncologia,
	P.O. San Gavino U.O. Oncologia, P.O. Carbonia U.O. Oncologia
	Medica, P.O. Santa Barbara di Iglesias U.O. Oncologia Medica, P.O
	San Marcellino di Muravera e P.O. San Giuseppe di Isili Ambulatorio
	di oncologia, P.O. Binaghi Centro Trapianti Midollo Osseo
AOB	PO A. Businco U.O. Oncologia Medica e U.O. Ematologia
AOU CA	Policlinico D.Casula U.O. Oncologia Medica
AOU SS	Clinica Oncologia e Clinica Ematologica, P.O. SS.Annunziata U.O.
	Oncologia Medica

- ART. 2 Ai fini delle prescrizioni a carico del SSN, i Centri sopra elencati dovranno compilare la scheda di raccolta dati informatizzata di arruolamento che indica i pazienti eleggibili al trattamento e la scheda di follow-up applicando le condizioni negoziali secondo le indicazioni pubblicate sul sito istituzionale dell'Agenzia Italiana del Farmaco http://www.agenziafarmaco.gov.it/registri.
- ART. 3 Nelle more della piena attuazione e funzionalità del registro di monitoraggio webbased, al fine di garantire l'immediato accesso al trattamento, le prescrizioni potranno essere effettuate anche su schede cartacee in accordo ai criteri di eleggibilità e appropriatezza prescrittiva riportati nella documentazione consultabile sul portale istituzionale dell'AIFA http://www.agenziafarmaco.gov.it/content/registri-farmaci-sottoposti-monitoraggio.



Direzione Generale della Sanità Servizio qualità dei servizi e governo clinico

ART. 4 I dati inerenti ai trattamenti effettuati secondo la modalità temporanea indicata nell'articolo precedente dovranno essere successivamente inseriti nella piattaforma web, secondo le modalità che saranno indicate sul sito AIFA all'indirizzo web http://www.agenziafarmaco.gov.it/content/registri-farmaci-sottoposti-monitoraggio.

Cagliari,

IL DIRETTORE DEL SERVIZIO

Dott. Federico Argiolas

Dott.ssa D.Garau Coord. 6.4