

Comitato Scientifico: Dott. Giovanni Peritore - Direttore Sanitario AUSL 6; Dott.ssa Franca Galante - Direttore Dipartimento del Farmaco AUSL 6;  
Dott.ssa Marisa Parelli - Dirigente Farmacista AUSL 6; Dott.ssa Anna Rogato - Dirigente Farmacista AUSL 6.

#### COMUNICAZIONE PER I LETTORI

Il Foglio Notizie è consultabile sul sito aziendale :  
[www.ausl6palermo.org](http://www.ausl6palermo.org)

Gli operatori sanitari interessati a pubblicare sul Foglio Notizie eventuali articoli su tematiche d'interesse medico - farmaceutico, potranno inviarli, per le opportune valutazioni, a :

Comitato Scientifico  
C/o Dipartimento del Farmaco A.U.S.L. n. 6  
Via Pindemonte 88 - 90129 PALERMO  
Tel. 091 7033269 - Fax 091 7033019 E - mail: [usl6pafarm@virgilio.it](mailto:usl6pafarm@virgilio.it)

- ▶ Nuovo Bollettario Buono acquisto per le richieste singole e cumulative di stupefacenti
- ▶ Nota IRS n. 780 del 09/02/07
- ▶ Determinazioni AIFA
- ▶ DDG n. 0102 del 07/02/07

#### APPROVAZIONE DEL MODELLO DI BUONO ACQUISTO PER LE RICHIESTE DI STUPEFACENTI

Con Decreto 18 dicembre 2006, pubblicato nella G.U. n. 302 del 30.12.06 ed in vigore dal 14 gennaio 2007, viene approvato il *modello di buono acquisto per le richieste singole e cumulative di sostanze stupefacenti e psicotrope e delle relative composizioni medicinali*.

Il Decreto prevede che dal 14 gennaio per l'acquisto, la vendita o cessione a qualsiasi titolo di sostanze stupefacenti o psicotrope, anche in modo cumulativo, iscritte nella Tabelle I e II sezione A,B,C,D ed E, secondo quanto disposto dall'art. 38, comma 1, del DPR 309/90 come modificato dalla L. 49/2006, può essere adottato in alternativa al bollettario attualmente vigente il nuovo modello di buono acquisto ( pubblicato nell'All.1 al D.M.), rispettando le relative Norme d'Uso (pubblicate nell' All. 2 al D.M. ).

Con Circolari del Ministero della Salute, datate 4,9 e 15 gennaio, vengono forniti i seguenti chiarimenti in merito all'utilizzo del nuovo buono acquisto da parte delle farmacie o ditte autorizzate:

- ▶ Il vecchio bollettario buono acquisto è ancora valido e può essere utilizzato per la richiesta di una sola sostanza o preparazione.
- ▶ Il D.M. 18 dicembre 2006, ha abrogato il precedente D.M. 28 aprile 2003 inerente le modalità di acquisto delle preparazioni farmaceutiche della Tabella V del DPR 309/90 da parte delle imprese autorizzate al commercio (il decreto prevedeva norme sull'utilizzo dei buoni acquisto cumulativi per la richiesta dei medicinali della sola ex Tabella V).
- ▶ Il nuovo modello di buono acquisto, utilizzabile per le richieste singole o cumulative, può presentarsi in blocchi preconfezionati, anche con copie a ricalco, contenenti non più di cento buoni acquisto non numerati preventivamente, o essere stampato, anche con sistemi di tipo informatico, al momento della predisposizione dell'ordine.
- ▶ E' facoltà degli ordini professionali mettere a disposizione dei propri iscritti blocchi già predisposti e nel contempo gli interessati potranno reperire il nuovo modello di buono acquisto nel sito del Ministero della Salute, sezione Medicinali e stupefacenti- moduli.
- ▶ Il Buono acquisto deve essere numerato nell'apposito spazio al momento dell'emissione dell'ordine, secondo una progressione numerica annuale. Uno stesso blocco di buono acquisto può essere utilizzato nel corso di più anni, iniziando la nuova numerazione al primo gennaio di ciascun anno.

life  
inspiring  
ideas

La ricerca medico-scientifica significa piena integrazione tra teoria e prassi e rappresenta il metodo più moderno di interpretare la scienza. Per noi di AstraZeneca la ricerca costituisce una sfida entusiasmante perché i suoi protagonisti sono attori di cambiamenti non solo teorici, ma anche di principi e ideali che influenzano l'agire emotivo, razionale e morale della comunità. Mai come nella ricerca medica, che tende alla tutela di un bene collettivo come la salute, il prodotto della scienza è anche un prodotto sociale, che coinvolge migliaia di vite con un unico obiettivo.

Dalle idee creiamo soluzioni. AstraZeneca  
[www.astrazeneca.it](http://www.astrazeneca.it)

anestesiologia cardiovascolare gastroenterologia malattie infettive malattie metaboliche neuroscienze oncologia pneumologia



- ▶ Il Buono acquisto deve essere compilato in quattro copie di cui:
  - una copia deve essere conservata dall'acquirente;
  - una copia deve essere conservata dal cedente;
  - una copia deve essere inviata dal cedente al Ministero della Salute- Ufficio Centrale Stupefacenti o all'azienda USL di competenza della farmacia. In caso i reso la farmacia invia la 3° copia al Ministero della Salute- Ufficio Centrale Stupefacenti.
  - una copia deve essere rimessa dal cedente all'acquirente dopo avere specificato i quantitativi consegnati.
- ▶ La quantità richiesta/consegnata deve essere indicata in unità di peso o volume o in numero di confezioni.
- ▶ La copia del buono acquisto in possesso dell'acquirente deve essere conservata unitamente alla fattura.
- ▶ L'ordinativo può essere trasmesso anche per via telematica, purchè sottoscritto on firma elettronica certificata.
- ▶ Il nuovo modello di buono acquisto può essere utilizzato dai titolari o direttori di farmacie aperte al pubblico o ospedaliere anche per richiedere a titolo gratuito i medicinali compresi nella Tabella II, sezioni A-B-C ad altre farmacie, qualora si configuri il carattere di urgenza terapeutica.

Marisa Parelli

#### NOTA Ispet. Reg. San. prot. DIRS/ 5/ 780 del 09/02/07

Con tale nota si comunica che con la Determinazione 29/01/07 ( GURI n°31 del 07/02/07) l'AIFA ha escluso il medicinale "INTERFERONE ALFA RICOMBINANTE" dall'elenco dei medicinali erogabili a totale carico del SSN, ai sensi dell'art.1,comma 4, del Decreto Legge 21/10/96 n° 536 convertito dalla Legge 23/12/96 n° 648, per l'indicazione terapeutica "Trombocitemia essenziale", a far data dal 08/02/2007. Pertanto da tale data il medicinale non potrà più essere erogato per la suddetta indicazione terapeutica.

#### Determinazioni AIFA 29 gennaio 2007

Sulla GURI n° 31 del 07/02/07, sono state pubblicate 2 Determinazioni relative all'inserimento, nell'elenco dei medicinali erogabili a totale carico del SSN, ai sensi dell'art.1,comma 4, del Decreto Legge 21/10/96 n° 536 convertito dalla Legge 23/12/96 n° 648, dei medicinali :

- **INFLIXIMAB (REMICADE)** per  
"il trattamento di pazienti con uveite severa refrattaria correlata ad artrite idiopatica giovanile"  
nel rispetto delle condizioni indicate nell'allegato 1 che fa parte della stessa determinazione;
- **ADALIMUNAB (HUMIRA)** per  
" il trattamento di pazienti con uveite severa refrattaria correlata ad artrite idiopatica giovanile che abbiano dimostrato intolleranza o resistenza al trattamento con infliximab"  
nel rispetto delle condizioni indicate nell'allegato 1 che fa parte della stessa determinazione.

#### Determinazione AIFA 22 gennaio 2007

Sulla GURI n° 28 del 03/02/07 è stata pubblicata la Determinazione relativa alla specialità medicinale **BARACLUDE (entecavir)**, che nelle confezioni :

- 0,5 mg compressa rivestita con film
- 1 mg compressa rivestita con film

è stata classificata in classe **H OSP 2**

Indicazioni terapeutiche:

"trattamento dell'infezione cronica da virus dell'epatite B (HBV) in adulti con malattia epatica compensata ed evidenza di replicazione virale attiva ,livelli persistentemente elevati dell'alanina aminotransferasi sierica (ALT)

*ed evidenza istologica d'inflammatione attiva e/o fibrosi. Questa indicazione si basa su dati clinici in pazienti con infezione da virus dell'epatite B HBeAg positivi e HBeAg negativi, pazienti mai trattati prima con nucleosidici e pazienti con epatite B resistenti alla Lamivudina."*

Il medicinale è incluso nell'elenco dei medicinali sottoposti a monitoraggio intensivo.

#### DDG n° 0102 del 07/02/07

Tale Decreto modifica e integra il Decreto 0001 del 03/01/07 nei seguenti punti:

- per il principio attivo **CLOPIDOGREL** vengono individuati i centri prescrittori limitatamente alla "terapia antiaggregante a lungo termine per la prevenzione secondaria dell'ictus,in pazienti per i quali esiste controindicazione all'ASA o alla ticlopidina": **U.O. di Neurologia e Medicina Interna ospedaliere ed universitarie con o senza posti letto e le strutture di ricovero e cura private preaccreditate per le stesse branche.** Nelle note aggiuntive la dicitura precedente relativa alla durata del PT (non superiore a 12 mesi) viene sostituita dalla dicitura "la prescrizione a carico del SSN è vincolata all'adozione del PT AIFA".
  - Per la **nota 78** viene aggiunto il principio attivo "**TRAVOPROST+TIMOLOLO**";
  - la **nota 79 bis** viene modificata in **nota 79** e nelle note aggiuntive dopo le parole "pregresso trattamento" viene aggiunto "con uno degli altri farmaci inseriti nella nota 79 ; tale precisazione non è dovuta nel caso di soggetti con 3 o più fratture vertebrali severe (diminuzione di una delle altezze dei corpi vertebrali adiacenti integri >50 % rispetto alle equivalenti altezze di corpi vertebrali adiacenti integri) o con 2 fratture vertebrali severe ed una frattura femorale prossimale";
  - per la **rasagilina (AZILECT)** viene istituito un modello per la richiesta delle prime 2 confezioni gratuite alla ditta produttrice ;
  - per il **topiramato (TOPAMAX)** vengono individuati i centri prescrittori per l'epilessia: **U.O.di NEUROPSCHIATRIA, NEUROPSCHIATRIA INFANTILE, PSICHIATRIA ospedaliere ed universitarie con o senza posti letto e le strutture di ricovero e cura private preaccreditate per le stesse branche, specialisti ambulatoriali convenzionati interni per le stesse branche;**
  - per l' **Iloprost (VENTAVIS)** viene precisato che i centri prescrittori sono esclusivamente le U.O.di cardiologia con emodinamica dei centri individuati nell'allegato 5 allo stesso decreto;
  - per il **bosentan monidrato (TRACLEER)** viene precisato che i centri prescrittori, limitatamente" all'ipertensione polmonare primitiva" sono esclusivamente le U.O. di cardiologia con emodinamica delle strutture indicate nell'allegato 8 allo stesso decreto e, per le altre indicazioni, tutti i centri di cui allo stesso allegato 8 ;
  - vengono apportate modifiche all'allegato 2 ,all'allegato 3 e agli allegati 5,6,8 e 9 del DDG 0001/07
  - l'allegato 3 (Centri prescrittori della nota 74 ) viene integrato con la casa di cura VILLA SERENA di Palermo e viene sostituito il responsabile del trattamento del centro M.R.A. s.r.l. di Agrigento.
- I DDG, rispettivamente n.0001/07, n 0002/07, n. 0102/07, di cui sopra sono disponibili on line sul sito dell'Ispettorato Regionale Sanità: [www.regione.sicilia.it/sanita/irs.htm](http://www.regione.sicilia.it/sanita/irs.htm) .

Anna Rogato