

REPUBBLICA ITALIANA  
Regione Siciliana



ASSESSORATO DELLA SALUTE  
Dipartimento Regionale per la Pianificazione Strategica  
Servizio 7 Farmaceutica  
Centro Regionale di Farmacovigilanza

Prot. N. \_\_\_\_\_

Palermo \_\_\_\_\_

Oggetto: Circolare esplicativa delle modalità applicative del D.A. n. 2234 del 09.12.2015, recante  
"Disposizioni inerenti la prescrizione di medicinali".

Ai Direttori Generali delle Aziende Sanitarie  
della Regione Siciliana

Agli Ordini Provinciali dei Medici  
LORO SEDI

Circolare n. 13 del 09.12.2015

Il Decreto Assessoriale n. 2234 del 09.12.2015, ha introdotto l'obbligo per gli Specialisti di cui all'Allegato A del D.A. 12 agosto 2010, pubblicato sulla GURS n. 38 del 27.08.2010, di consegnare agli utenti prescrizioni in modalità dematerializzata o su ricettario SSN, per i medicinali concedibili con oneri a carico del SSN di nuova prescrizione, qualora non sia possibile l'erogazione del primo ciclo di terapia immediatamente successivo al ricovero o a seguito di visita specialistica.

Si precisa che le condizioni in cui non è possibile erogare il primo ciclo di terapia sono esclusivamente quelle relative alle dimissioni effettuate in giornate o ad orari in cui il Servizio di farmacia non è attivo, oppure nei casi, documentati, in cui la Farmacia non dispone del medicinale prescritto.

Inoltre, ai sensi del D.A. n.15/14 del 8 gennaio 2014, con il quale è stato approvato l'accordo per la distribuzione dei farmaci inclusi nel PHT, si ribadisce che non si deve attivare il I Ciclo dopo visita ambulatoriale per i farmaci A PHT.

Pertanto, nei casi sopra descritti di impossibilità ad effettuare il I ciclo di terapia, le prescrizioni a carico del S.S.N. da parte degli Specialisti devono essere coerenti ai criteri di appropriatezza, alle schede tecniche dei medicinali, alle note AIFA di riferimento, ove previste, ai provvedimenti autorizzativi specifici di ciascun medicinale, nonché alle disposizioni derivanti da provvedimenti

nazionali e regionali vigenti, al Prontuario Terapeutico Ospedaliero Regionale (PTORS), alla definizione della diagnosi e piano terapeutico e, comunque, all'osservanza delle condizioni e limitazioni di cui ai relativi provvedimenti autorizzativi.

La prescrizione deve contenere una sola confezione per tipologia di specialità medicinale, fatta eccezione per gli antibiotici monodose.

In caso di farmaci soggetti a piano terapeutico, qualora non sia possibile l'erogazione del primo ciclo di terapia, così come sopra descritto, lo Specialista rilascia **la prescrizione in modalità dematerializzata o su ricettario SSN**, ed un numero di copie del piano terapeutico corrispondente alle ricette SSN necessarie per il completamento della terapia prevista dal piano.

Ad esempio:

specialità medicinale 28 cpr – durata PT 6 mesi – 1 cpr/die

Lo specialista redigerà una ricetta SSN o dematerializzata contenente una confezione e 4 copie (con timbro e firma in originale) del PT, di cui 2 valide per una confezione e due valide per due confezioni.


Si ricorda che, nel caso in cui lo specialista ritenga di proporre o suggerire terapie relative a farmaci **per indicazioni terapeutiche non ammesse a carico del SSN**, è tenuto ad informare il paziente o chi per esso della non concedibilità, annotando di proprio pugno sulla ricetta la scritta ***“farmaco a carico dell'assistito, non a carico del SSN”***.

Appare doveroso ribadire che i Direttori Generali delle Aziende Sanitarie Provinciali devono provvedere ad effettuare il puntuale monitoraggio delle prescrizioni di cui all'articolo 1, e in caso di riscontro di una inadempienza forniscono tempestiva comunicazione all'Azienda/struttura di appartenenza dello specialista inadempiente, affinché quest'ultima provveda ad adottare i provvedimenti consequenziali fornendo adeguata informazione al Servizio 7 Farmaceutica del Dipartimento Pianificazione Strategica di questo Assessorato. Qualora l'inadempienza sia imputata ad uno specialista della propria Azienda Sanitaria, il Direttore Generale provvede direttamente ad adottare i provvedimenti consequenziali dandone comunicazione al Servizio 7 Farmaceutica di questo Assessorato.

Le disposizioni contenute nella presente circolare produrranno i propri effetti dall'entrata in vigore del D.A. n. ~~23~~ del 09.12.2015

*La presente Circolare sarà trasmessa alla GURS per la pubblicazione.*

Il Dirigente Generale  
Dr. Gaetano Chiaro



L'Assessore della Salute  
On. Baldassare Gucciardi

