

**Servizio Sanitario
REGIONE AUTONOMA DELLA SARDEGNA
ATS - AREA SOCIO SANITARIA LOCALE OLBIA**

DETERMINAZIONE DIRIGENZIALE

N.671 DEL 15/06/2017

**AMMINISTRAZIONE PATRIMONIALE SERVIZIO PROVVEDITORATO E
AVV ROBERTO DI GENNARO**

(firma digitale apposta)

OGGETTO: Interruzione commercializzazione in Italia farmaco Exjade compresse dispersibili sostituite con formulazione in compresse rivestite con film

La presente Determinazione
è soggetta al controllo preventivo di cui al comma 1 dell'art. 29 della L. R. 10 / 2006
viene comunicata al competente Assessorato regionale, ai sensi del comma 2 dell'art. 29 della L. R. 10 / 2006, qualora comportante impegno di spesa inferiore a euro 5.000.000

Si attesta che la presente determinazione viene pubblicata nell'Albo Pretorio on-line della ASSL di Olbia	
Dal 15/06/2017	Al 30/06/2017
Area Affari Generali, Affari Legali, Comunicazione	

IL DIRETTORE

VISTA la Deliberazione del Direttore Generale n 137 del 29/12/2016 di nomina del dott. Direttore dell'Area Socio Sanitaria di Olbia;

VISTO il provvedimento n 11 del 18/01/2017 di attribuzione delle funzioni dirigenziali;

DATO ATTO che il soggetto che propone il presente atto non incorre in alcuna delle cause di incompatibilità previste dalla normativa vigente, con particolare riferimento al Codice di Comportamento dei Pubblici Dipendenti e alla Normativa Anticorruzione e che non sussistono, in capo allo stesso, situazioni di conflitto di interesse in relazione all'oggetto dell'atto, ai sensi della Legge 190 del 06/11/2012 e norme collegate;

PREMESSO Che

- la ditta Novartis Farma Spa si è aggiudicata la fornitura dei lotti 2069-2070-2071 relativi al farmaco Exjade da 125 -250-500 mg della fornitura quadriennale di farmaci ed emoderivati con capofila Sassari e che la fornitura è stata rinnovata nelle more dell'aggiudicazione gara Cat;
- che il Servizio Farmacia Territoriale con nota prot. np 48669 del 01/06/2017 ha comunicato che l'Impresa Novartis Farma ha interrotto la commercializzazione in Italia del farmaco Exjade compresse dispersibili sostituite con formulazione in compresse rivestite con film da 90-180-360 mg senza aggravio di spesa per il SSN in quanto il costo delle nuove formulazioni è equivalente;
- considerato che è urgente procedere alla sostituzione dei codici nel gestionale Areas delle nuove formulazioni per permettere al Servizio farmaceutico di emettere ordini in maniera corretta;

Visti

- il D. Lgs.163/2006;
- il D. Lgs. 50/2016;
- il D.Lgs. 30 dicembre 1992 n. 502 e successive modifiche ed integrazioni;
- la L. R. 28 luglio 2006, n. 10;
- la L. R. 24 marzo 1997, n. 10 e successive modifiche ed integrazioni.

DETERMINA

- di prendere atto della interruzione della commercializzazione in Italia del farmaco Exjade compresse dispersibili e della sostituzione con formulazione in compresse rivestite con film da 90-180-360 mg senza aggravio di spesa per il SSN in quanto il costo delle nuove formulazioni è equivalente;
- di procedere alla sostituzione nel gestionale Areas dei codici relativi alle nuove formulazioni per permettere al Servizio farmaceutico di emettere ordini in maniera corretta
- di trasmettere copia del presente atto, oltre che all'impresa interessata, al Servizio Contabilità e Bilancio ed all'Area Controllo e Committenza;

IL DIRETTORE DEL SERVIZIO
Avv. Roberto Di Gennaro
(firma digitale apposta)

Proposta n.80/2017 FN

NP/2017/

del ___ / ___ / ___

Direttore Provveditorato ATS ASSL OLBIA
Sede

Oggetto: interruzione commercializzazione deferasirox Exjade® compresse dispersibili.

Vista la richiesta a firma del Direttore del Servizio Trasfusionale Aziendale di disponibilità della nuova formulazione di Deferasirox nei dosaggi da 90 mg 180 mg e 360 mg; data la comunicazione della Ditta Novartis, allegata alla presente, di interruzione della commercializzazione del farmaco deferasirox Exjade® compresse dispersibili e contestuale commercializzazione della formulazione in compresse rivestite con film si chiede la conversione dei dosaggi di Exjade 125 mg ,250 mg e 500 mg nelle nuove formulazioni da 90,180 e 360 mg l'operazione richiesta non comporta aggravio di spesa per i SSN in quanto il costo delle due formulazioni è equivalente .

Si chiede inoltre relativamente al contratto di fornitura del farmaco estero trientine da parte della ditta Unipharma, provvedimento 844/2016 sdapa di incrementare di due unità le spese di spedizione per una spesa di 60,00.

Distinti saluti

Il Responsabile Servizio Farmaceutico Territoriale

Dssa M. Tea Oggiano

