Sistema Sanitario Regione Liguria

S.C Politiche del farmaco, Dispositivi Medici, Protesica e Integrativa Direttore: Dott.ssa Barbara Rebesco Allegati n.1

Genova, data del protocollo

Ai Direttori Generali, ai Direttori Sanitari, ai Direttori Sociosanitari, ai Direttori Servizi farmaceutici delle AA.SS.LL, IRCCS Policlinico San Martino, E.O Galliera

Ai segretari Sindacati MMG, Medici Specialisti e Medici Ospedalieri Ai Direttori delle S.C Malattie Infettive Agli Ordini dei Medici Agli Ordini dei Farmacisti A Presidente Regionale Federfarma Al Coordinatore Regionale Assofarm

e p.c.

Al Direttore Generale, Al Direttore Sanitario e Responsabile del Servizio Farmaceutico Ospedale Evangelico Al Gruppo di lavoro Regionale Covid19 Dott.ssa Caltabellotta Dott. Flego

Dott. Garra Prof. Icardi Dott. Predonzani Dott.ssa Sticchi

Ai Responsabili operativi delle Farmacie Ospedaliere

Direttore Diar Infettivologico
Al Dott. Pierluigi Russo, Dirigente ufficio
Registri di Monitoraggio - AIFA
Al Dott. Giovanni Nicoletti, Direttore ufficio
2 Segreteria Generale – Ministero della
Salute

Oggetto: PAXLOVID- nuova procedura prescrittiva da parte dei Medici di Medicina Generale e modalità di dispensazione tramite il canale della distribuzione in nome per conto. Prime indicazioni.

A.Li.Sa. – Azienda Ligure Sanitaria della Regione Liguria – C.F. / P. IVA 02421770997 Sede legale: Piazza della Vittoria, n. 15, 16121 Genova (GE) – Tel. 010 548 4162 MAIL: direzione.generale@alisa.liguria.it PEC: protocollo@pec.alisa.liguria.it



Facendo riferimento alla nota Alisa protocollo n.9179 del 22 aprile 2022, che si allega per facilità di consultazione, si forniscono gli ultimi aggiornamenti relativi a quanto in oggetto.

Con la pubblicazione della Determinazione AIFA n. DG/160/2022 nella Gazzetta Ufficiale n 92 del 20 aprile il farmaco Paxlovid è:

- ✓ <u>prescrivibile da parte dei Medici di Medicina Generale tramite compilazione del Piano</u> Terapeutico e ricetta dematerializzata
- ✓ <u>erogabile attraverso</u> rete delle farmacie (tramite <u>il canale della distribuzione nome per conto: DPC).</u>

Il farmaco è indicato per il trattamento precoce della malattia da coronavirus 2019 (COVID-19) di pazienti adulti che non necessitano di ossigenoterapia supplementare e che sono ad elevato rischio di progressione a COVID-19 severa, come ad esempio i pazienti affetti da patologie oncologiche, malattie cardiovascolari, diabete mellito non compensato, broncopneumopatia cronica e obesità grave.

Il trattamento deve essere iniziato il più precocemente possibile, e comunque entro 5 giorni dall'insorgenza dei sintomi.

La prescrizione del farmaco richiede un'anamnesi farmacologica preventiva, per escludere la presenza di eventuali interazioni con farmaci assunti contemporaneamente dal paziente. Sul sito dell'AIFA sono disponibili il Riassunto delle Caratteristiche del Prodotto e il link ai principali siti web per la verifica delle interazioni farmacologiche.

La prescrizione da parte del Medico di medicina generale prevede la compilazione di un Piano Terapeutico informatizzato; tale Piano Terapeutico è mirato a sostenere l'appropriatezza d'uso e a fornire strumenti utili alla verifica delle interazioni incompatibili con l'assunzione di Paxlovid.

Con la ricetta del Medico di Medicina Generale il paziente potrà ritirare il farmaco direttamente in farmacia, senza costi a carico del cittadino e senza aggravi per il SSN.

La distribuzione alla rete delle farmacie (tramite il canale della distribuzione per conto: DPC avverrà senza oneri aggiuntivi per SSR grazie al Protocollo d'intesa tra Ministero della Salute, AIFA e rete delle farmacie e dei distributori farmaceutici.

Rimane comunque possibile la prescrizione da parte di tutti i centri specialistici COVID-19 individuati dalle Regioni.

La prescrizione effettuata dal Medico di medicina generale sarà monitorata tramite il sistema di ricetta elettronica, mentre per i trattamenti prescritti dai centri COVID-19 individuati dalle Regioni e P.A. rimane attivo il registro di monitoraggio AIFA.



Di seguito si forniscono le indicazioni tecnico - informatiche- predisposte da MEF per la nuova modalità prescrizione ed erogazione del farmaco PAXLOVID*20CPR150MG+10C100MG AIC 049853017. I gestionali di mercato dei medici e dei farmacisti devono accertarsi di poter trattare tale farmaco. Si ricorda che tali nuove modalità si affiancano a quella già esistente ossia la prescrizione da parte dei Centri autorizzati tramite scheda AIFA con dispensazione tramite il canale della distribuzione diretta. Da parte delle farmacie ospedaliere.

A) IL MEDICO (MMG).

- 1. Compila il Piano Terapeutico web, disponibile accedendo all'area riservata con le credenziali del Sistema TS (www.sistemats.it).
- a fronte di un PT si può associare una sola ricetta dematerializzata e la ricetta deve contenere una sola confezione
- il Piano Terapeutico si può ripetere dopo 2 mesi (60 gg), nell'ipotesi di re-infezione.
- 2. Compila la ricetta dematerializzata (DM 2 NOV 2011) inserendo:
- AIC 049853017 (italiano)
- non sostituibilità del farmaco (il gruppo di equivalenza per tale farmaco non esiste, essendo un farmaco di classe Cnn).
- codice motivazione "4" Non art 15, comma 11-bis
- il numero DI protocollo del piano terapeutico

I pazienti con compromissione renale moderata ((eGFR da ≥ 30 a < 60 mL/min), che devono assumere metà dose (n.1 compressa da 150 mg di Nirmatrelvir e n.1 compressa da 100 mg di Ritonavir ogni 12 ore per 5 giorni), dovranno essere <u>indirizzati ai Presidi Ospedalieri</u> per consentire da parte delle farmacie ospedaliere la erogazione della confezione personalizzata a valle della prescrizione dell'infettivologo.

Si ricorda che è responsabilità del Medico prescrittore assicurarsi che la propria SoftwareHouse permetta la prescrizione del farmaco PAXLOVID AIC 049853017 tramite ricetta dematerializzata nel canale della distribuzione per conto (DPC). Si chiede quindi ai MMG di verificare che i propri programmi prescrittivi consentano tale corretta prescrizione.

B) IL FARMACISTA.

I. Erogazione

1. Eroga il farmaco prescritto tramite ricetta dematerializzata in distribuzione per conto (DPC).



2. Al fine di permettere l'erogazione del farmaco sia prodotto in Italia che in siti esteri, il farmacista procede come di seguito:

2a Se viene erogato il farmaco italiano, il farmacista procede come di consueto per l'erogazione DPC (assicurando la registrazione della targa del farmaco)

2b Se il farmaco disponibile è invece quello estero, il farmacista dovrà digitare manualmente il codice AIC estero (700058783), lotto e scadenza.

Stamperà il promemoria come di consueto e, in questo caso, apporrà il timbro della farmacia per l'avvenuta spedizione.

Questo passaggio è importante a garanzia dell'avvenuta erogazione tenuto conto che il prodotto estero è privo di fustella (la 'chiusura' della ricetta sul SAR funge da conferma dell'avvenuta erogazione). Quindi non occorre attaccare il fustello con codice estero e barcode sulla ricetta.

Si precisa infatti che il <u>SistemaTs permette l'erogazione anche con il codice AIC 700058783, nonostante la ricetta prescritta indichi la non sostituibilità dell'AIC 049853017, essendo i due codici AIC riferiti allo stesso farmaco.</u> Tale codice, utilizzato nelle banche dati dei gestionali di farmacia, rappresenta la decodifica del codice E07302010 con cui sono censite le confezioni di PAXLOVID prodotte in Belgio.

II. Validità delle ricette

Poiché il farmaco va somministrato il prima possibile entro 5 giorni dall'insorgenza dei sintomi, la validità delle ricetta è di cinque giorni compresa la data di prescrizione delle stesse (ad esempio se la ricetta viene prescritta il giorno 1 del mese, essa sarà valida sino al giorno 5).

Il farmaco prenotato, ma non ritirato dall'assistito entro tale periodo dovrà essere restituito al grossista.

Nello specifico il farmaco dovrà essere reso entro n. 10 giorni dal termine del periodo di validità della ricetta, cioè entro 15 giorni dalla data di prescrizione (es: data prescrizione: 01/05/2022 reso entro il 15/05/2022

III. Consegna del farmaco

Il farmaco estero dovrà essere consegnato all'assistito corredato da foglietto illustrativo in lingua italiana. Tale foglietto illustrativo dovrà essere inserito all'interno della confezione o, se sigillata, opportunamente allegato e fissato alla stessa.



Il farmacista potrà all'occorrenza anche stampare il foglietto illustrativo in italiano accedendo al seguente link sul sito AIFA:

https://farmaci.agenziafarmaco.gov.it/bancadatifarmaci/farmaco?farmaco=049853

Il farmacista assicura la disponibilità del farmaco entro il giorno successivo e comunque non oltre le 12 ore lavorative.

Quindi, nel caso in cui il farmacista non potesse assicurare tale tempistica, rindirizzerà opportunamente l'assistito verso, ad esempio, la farmacia di turno.

C) GROSSISTA:

Sono stati individuati i punti di consegna indicati nel prospetto sotto riportato. I grossisti individuati si coordineranno con gli altri grossisti che detengono i farmaci destinati alla erogazione attraverso il canale della DPC (Unifarma Bussana, Difar, Unifarma Genova, Sofarmamorra) per attuare i trasferimenti in base alle indicazioni fornite da ALISA – S.C. Politiche del Farmaco. Al momento della ricezione del farmaco da parte della Ditta o in caso di trasferimento da presidio ospedaliero, il grossista dovrà:

- 1) Controllare il quantitativo, lotto e scadenza del farmaco.
- 2) Caricare la bolla indicando numero di confezioni ricevute, lotto e scadenza. Paxlovid dovrà essere caricato solo sul programma GOPEN e non su AREAS poiché privo di nostro ordine in quanto gestito a livello centrale dalla Struttura Commissariale.
- 3) Inoltrare per conoscenza la bolla di carico all' Uff Politiche del farmaco e al CU
- 4) anche le bolle di trasferimento delle quote di farmaco dal magazzino che funge da punto di consegna ai magazzini "satelliti" vanno inoltrate all' Uff Politiche del farmaco e al CU
- 5) Il farmaco estero dovrà essere consegnato alla farmacia di comunità che ne farà richiesta corredato di foglietto illustrativo in lingua italiana. Tale foglietto illustrativo dovrà essere inserito all'interno della confezione o, se sigillata, opportunamente allegato e fissato alla stessa.

Il confezionamento secondario del farmaco estero è in box da n.100 confezioni e ciascun box contiene le stampe del foglietto illustrativo in italiano.

Nel caso in cui il farmaco venisse trasferito dalle farmacie dei presidi ospedalieri ai grossisti, verrà consegnato unitamente al foglietto illustrativo in lingua italiana. Il grossista dovrà opportunamente abbinare alle confezioni richieste dai farmacisti di comunità tali foglietti illustrativi.

MAIL: direzione.generale@alisa.liguria.it PEC: protocollo@pec.alisa.liguria.it



Il foglietto illustrativo si potrà all'occorrenza stampare in italiano accedendo al seguente link sul sito AIFA: https://farmaco.agenziafarmaco.gov.it/bancadatifarmaci/farmaco?farmaco?farmaco=049853

Punti di ricezione

I grossisti, indicati ad AIFA e Ministero, che sono stati individuati come punti di ricezione per la regione Liguria sono i seguenti:

ASL di apparte nenza	Denomi nazione magazzi no	Indiri zzo	САР	N.telefon	FAX	Contatti	Contatti mail
	Unifarm a Vado (punto di ricevime	Via Galil eo Ferra ris	1704 7 Vado ligure	019-		Stefania	stefaniaossalino@unifar ma.it;fabiotavelli@unifar
ASL2	nto)	143	(SV)	230531		Ossalino	ma.it
ASL3 - ASL4	UFL (punto di ricevime nto)	Via Lung o torre nte Secc a 23R	1616 3 Bolza neto (GE)	010- 3093219		Desiree Demurtas/ Annalisa Garavelli (01 0-3093247)	desiree.demurtas@uflgen ova.com/annalisa.garavel li@uflgenova.com
	FARVIM A (punto di ricevime	Via Vinci	1903 7 S. Stefa no di Magr	0187-	0187-	Gennaro	dir.tecnica.laspezia@farvi ma.it; gennaro.dilauro@farvima
ASL5	nto)	nella	a (SP)	695082	695089	Dilauro	.it

D) FEDERFARMA/ASSOFARM

- 1. Secondo il format condiviso, conferisce ad Alisa, SC politiche del farmaco i dati di seguito dettagliati.
- a. Giacenza giornaliera (dal lunedì al venerdì): numero di confezioni presenti presso i grossisti
- b. Tracciatura delle erogazioni per singolo paziente specificando la data, la targa o il lotto e la scadenza



- c. Giacenza settimanale del farmaco: n. di confezioni, AIC, lotto e scadenza per ciascun deposito. Tali dati dovranno essere trasmessi ogni mercoledì entro le ore 16.
 - 2. Rendicontazione di Paxlovid,

Poiché come già indicato la distribuzione tramite il canale della DPC viene effettuata senza oneri aggiuntivi per SSR, verrà assicurata idonea rendicontazione separata dalla richiesta di aggio prevista invece per gli altri farmaci in DPC.

3. Assicurano di aver dato comunicazione alle farmacie che in caso di impossibilità della farmacia di evadere la richiesta, secondo le indicazioni di cui al punto B.III, la stessa dovrà indirizzare l'utente presso altra farmacia più vicina aperta.

La procedura sarà operativa dal prossimo 16 maggio 2022

Restando a disposizione per qualsiasi chiarimento l'occasione è gradita per porgere cordiali saluti.

H Direttore Dott. ssa Barbara Rebesco

p.c.

Direttore Sanitario
Direttore Sociosanitario
Direttore S.C. Prevenzione
Dott. Pallumeri
Dott Sacco, Dott Merlano (CU)

Responsabile del procedimento: Dott.ssa Francesca Canepa Telefono 010-5488163 Mail: francesca.canepa@aslisa.liguria.it

Pratica trattata da Dott.ssa Giulia Agosti Telefono: 010-5485523 Mail: <u>Giulia.Agosti@alisa.liquria.it</u>

Sistema Sanitario Regione Liguria

S.C Politiche del farmaco, Dispositivi Medici, Protesica e Integrativa Direttore Dott.ssa Barbara Rebesco Allegati: n.1

Genova, data del protocollo

Ai Direttori Generali, ai Direttori Sanitari, ai Direttori Servizi Farmaceutici delle AA.SS.LL., IRCCS Policlinico San Martino, E.O. Galliera Sindacati Medici di Medicina Generale Al Direttore del DIAR Malattie Infettive Ai Sindacati Medici Ospedalieri Ai Direttori delle S.C.Malattie Infettive Agli Ordini dei Medici Agli Ordini dei Farmacisti A Federfarma A ASSOFARM

epc:

Al Direttore Generale, al Direttore Sanitario e al Responsabile Servizio Farmaceutico Ospedale Evangelico Al Gruppo di lavoro regionale Covid19

- -Dott.ssa Caltabellotta
- -Dott. Flego
- -Dott. Garra
- -Prof. Icardi
- -Dott. Predonzani
- -Dott.ssa Sticchi

Ai Responsabili operativi delle farmacie Ospedaliere

Oggetto: Determina AIFA 15 aprile 2022 - Riclassificazione e nuovo regime di dispensazione del medicinale "Paxlovid" (nirmatrelvir-ritonavir).

Si comunica a SS.LL. che, con determina del 15 aprile 2022, pubblicata nella GU n. 92 del 20/04/2022, (All. 1) e in vigore dal 21/04/2022 è stato approvata la riclassificazione e un nuovo regime di prescrivibilità per il farmaco Paxlovid (nirmatrelvir-ritonavir).

La Determina sopracitata prevede che la classificazione ai fini della fornitura del farmaco passi da prescrizione medica limitativa da rinnovare volta per volta (RNRL) a prescrizione medica da rinnovare volta per volta (RNR) (non limitativa). Prevede, inoltre, la prescrizione di Paxlovid da parte del Medico di

A.Li.Sa. - Azienda Ligure Sanitaria della Regione Liguria C.F. / P. IVA 02421770997

Sede legale Piazza della Vittoria, n. 15, 16121 Genova (GE) - Tel. 010 548 4162

MAIL: direzione.alisa@regione.liguria.it PEC: protocollo@pec.alisa.liguria.it



Medicina Generale tramite ricetta elettronica dematerializzata, previa compilazione del piano terapeutico AIFA, nel trattamento del COVID-19 lieve - moderato nei soggetti a rischio non ospedalizzati.

La distribuzione del farmaco prescritto dal Medico di Medicina Generale avverrà con modalità in nome per conto.

Resta in vigore ed immodificata la modalità prescrittiva attualmente in essere, ossia la prescrizione da parte dei Centri autorizzati (Malattie Infettive) tramite la compilazione della scheda AIFA e la dispensazione del medicinale tramite il canale della distribuzione diretta a cura dei Presidi Ospedalieri.

Si fa presente che, nonostante la Determina sia entrata in vigore il 21/04/2022, <u>la nuova modalità di prescrizione da parte dei Medici di Medicina Generale sarà attiva solo quando verrà effettivamente consegnata alla nostra Regione, da parte degli Organi Centrali, la quota di farmaco destinata al canale di distribuzione in nome per conto e al completamento della procedura prescrittiva in dema e della procedura di dispensazione.</u>

Fatte salve diverse disposizioni da parte di AIFA, i piani terapeutici cartacei redatti dai Medici di Medicina Generale non potranno essere utilizzati per la distribuzione diretta del medicinale; pertanto, attualmente, resta unicamente attiva la prescrivibilità del farmaco Paxlovid da parte dei Medici Infettivologi dei Centri autorizzati con dispensazione tramite il canale della distribuzione diretta.

Si raccomanda ai Medici di Medicina Generale di assicurare il tempestivo accesso al farmaco utilizzando il canale già consolidato che prevede, come noto, il coordinamento con i Centri prescrittori Ospedalieri.

Sarà nostra cura comunicarvi quando sarà effettivamente operativa la nuova modalità di prescrizione da parte dei Medici di Medicina Generale.

A disposizione per ogni eventuale chiarimento, l'occasione gradita per porgere cordiali saluti

Il Direttore

S.C Politiche del farmaço, Dispositivi Medici,

Protesica e Integrativa

Dott. ssa Barbara Rebesco

D.C.

Direttore Generale
Direttore Sanitario
Direttore Sociosanitario
Direttore S.C. Prevenzione

Responsabile del procedimento: Dott.ssa Francesca Canepa Telfono 010-5488163

Mail: francesca.canepa@aslisa.liguria.it

AGENZIA ITALIANA DEL FARMACO

DETERMINA 15 aprile 2022

Riclassificazione e regime di dispensazione del medicinale per uso umano «Paxlovid» (nirmatrelvir-ritonavir). (Determina n. DG/160/2022). (22A02553)

(GU n.92 del 20-4-2022)

IL DIRETTORE GENERALE

Visti gli articoli 8 e 9 del decreto legislativo 30 luglio 1999, n. 300:

Visto l'art. 48 del decreto legislativo 30 settembre 2003, n. 269, convertito con modificazioni nella legge 24 novembre 2003, n. 326, che istituisce l'Agenzia italiana del farmaco (AIFA);

Visto il decreto del Ministro della salute di concerto con il Ministro della funzione pubblica e dell'economia e finanze in data 20 settembre 2004, n. 245 recante norme sull'organizzazione ed il funzionamento dell'AIFA, a norma del comma 13 dell'art. 48 sopra citato, cosi' come modificato dal decreto 29 marzo 2012, n. 53 del Ministro della salute, di concerto con il Ministro per la pubblica amministrazione e la semplificazione e dell'economia e delle finanze;

Visto il regolamento di organizzazione, del funzionamento e dell'ordinamento del personale e la nuova dotazione organica, definitivamente adottati dal consiglio di amministrazione dell'AIFA, rispettivamente, con deliberazione 8 aprile 2016, n. 12, e con deliberazione 3 febbraio 2016, n. 6, approvate ai sensi dell'art. 22 del decreto 20 settembre 2004, n. 245, del Ministro della salute di concerto con il Ministro della funzione pubblica e il Ministro dell'economia e delle finanze, della cui pubblicazione sul proprio sito istituzionale e' stato dato avviso nella Gazzetta Ufficiale della Repubblica italiana, Serie generale, n. 140 del 17 giugno 2016;

Visti il decreto del Ministro della salute del 15 gennaio 2020, con cui il dott. Nicola Magrini e' stato nominato direttore generale dell'AIFA e il relativo contratto individuale di lavoro sottoscritto in data 2 marzo 2020 e con decorrenza in pari data;

Vista la legge 24 dicembre 1993, n. 537 e successive modificazioni con particolare riferimento all'art. 8 comma 10, lettera c);

Visto il decreto legislativo 24 aprile 2006, n. 219, di attuazione della direttiva 2001/83/CE e successive modificazioni, relativa ad un «Codice comunitario concernente i medicinali per uso umano»;

Visto il decreto-legge 13 settembre 2012, n. 158, convertito, con modificazioni dalla legge 8 novembre 2012, n. 189, recante «Disposizioni urgenti per promuovere lo sviluppo del paese mediante un piu' alto livello di tutela della salute» ed, in particolare, l'art. 12, comma 5;

Vista la dichiarazione dell'organizzazione mondiale della sanita' dell'11 marzo 2020 con la quale l'epidemia da COVID-19 e' stata definita come «pandemia» in considerazione dei livelli di diffusivita' e gravita' raggiunti a livello globale;

Visto il decreto del Ministro della salute 26 novembre 2021, recante «Autorizzazione alla temporanea distribuzione farmaci antivirali "Molnupiravir" e "Paxlovid", pubblicato nella Gazzetta Ufficiale del 13 dicembre 2021, n. 295, con cui e' stata autorizzata, nelle more del perfezionamento delle procedure finalizzate all'autorizzazione all'immissione in commercio, la temporanea

20/04/22, 21:22 *** ATTO COMPLETO ***

distribuzione del medicinale «Molnupiravir» per il trattamento di COVID-19, privo di una autorizzazione all'immissione in commercio nel territorio europeo e nazionale;

Visto il parere positivo del CHMP dell'EMA (EMA/CHMP/18620/2022) del 27 gennaio 2022, relativo alla autorizzazione all'immissione in commercio del suddetto medicinale;

Vista la decisione della Commissione europea n. 622 del 28 gennaio 2022, che autorizza l'immissione in commercio della specialita' medicinale anti virale anti-COVID-19 denominata «Paxlovid», pubblicata nella Gazzetta Ufficiale dell'Unione europea del 28 gennaio 2022;

Vista la determina AIFA del 31 gennaio 2022, pubblicata nella Gazzetta Ufficiale n. 26 dell'1° febbraio 2022, con la quale la specialita' medicinale anti virale anti-COVID-19 denominata «Paxlovid», e' stata classificata ai fini della fornitura;

Vista la determina direttoriale del 3 febbraio 2022, pubblicata nella Gazzetta Ufficiale n. 31 del 7 febbraio 2022, recante «Definizione delle modalita' e delle condizioni di impiego dell'antivirale «Paxlovid» (PF-07321332+ritonavir), ai sensi del decreto 26 novembre 2021»;

Visto il parere della Commissione tecnico-scientifica (CTS) di AIFA rilasciato nella seduta dell'1-5 e 12 aprile 2022 con il quale la Commissione, preso atto delle difficolta' organizzative legate all'attuale sistema di prescrivibilita' e distribuzione del farmaco, che in diversi casi impediscono di effettuare il trattamento all'interno della ristretta finestra temporale autorizzata, ha suggerito di estendere la prescrivibilita' del farmaco anche alla medicina generale previa approvazione di un piano terapeutico che contenga tutte le indicazioni necessarie a selezionare i pazienti eleggibili e a garantire un uso sicuro del farmaco, sostituendo, quindi, il precedente regime di fornitura RNRL con il regime RNR;

Tenuto conto dell'opportunita' di definire delle regole nazionali per la distribuzione per conto del farmaco a seguito dell'allargamento alla medicina generale, lasciando invariate le modalita' di prescrizione specialistica previste dal registro AIFA di cui alla determina direttoriale del 3 febbraio 2022, come pure la distribuzione diretta;

Visto il protocollo d'intesa tra il Ministero della salute, AIFA, Federfarma, Assofarm, FarmacieUnite, Federfarma Servizi e A.D.F. stipulato in data 15 aprile 2022;

Determina:

Art. 1

Classificazione ai fini della rimborsabilita'

Il medicinale PAXLOVID (nirmatrelvir/ritonavir) nelle confezioni sotto indicate e' classificato come segue:

Confezione:

EU/1/22/1625/001 - A.I.C.: 049853017/E in base 32: 1HKDLT

150 mg + 100 mg - Compressa rivestita con film - Uso orale - blister (OPA/alu/PVC) - 30 (20 + 10) compresse 039366036/E (in base 10).

classe di rimborsabilita': C/nn.

Art. 2

Classificazione ai fini della fornitura

La classificazione ai fini della fornitura del medicinale «Paxlovid» e' modificata come segue:

da «Medicinale soggetto a prescrizione medica limitativa da rinnovare volta per volta (RNRL)»;

a «Medicinale soggetto a prescrizione medica da rinnovare volta per volta (RNR)».

Art. 3

Disposizioni sulla prescrizione e dispensazione del farmaco e https://www.gazzettaufficiale.it/atto/stampa/serie_generale/originario

istituzione del piano terapeutico

- 1. La prescrizione di «Paxlovid» da parte del medico di medicina generale e' effettuata su ricetta elettronica previa compilazione del piano terapeutico AIFA per la prescrizione di «Paxlovid» nel trattamento del COVID-19 lieve-moderato nei soggetti a rischio non ospedalizzati. Il piano terapeutico, disponibile sul sito istituzionale dell'Agenzia https://www.aifa.gov.it/web/guest/uso-degli-antivirali-orali-per-covi d-19 contiene le indicazioni necessarie a selezionare i pazienti eleggibili e a garantire un uso sicuro del farmaco.
- 2. La distribuzione del farmaco prescritto dal medico di medicina generale, come previsto nel protocollo d'intesa citato in premessa, avviene con le modalita' della distribuzione per conto.
- 3. Resta ferma la prescrizione da parte degli specialisti che operano presso i centri COVID individuati dalle regioni tramite registro di monitoraggio e distribuzione diretta del farmaco da parte dei centri stessi.

Art. 4

Disposizioni finali

La presente determina e' pubblicata nella Gazzetta Ufficiale della Repubblica italiana e ha effetto dal giorno successivo a quello della sua pubblicazione, ed e' altresi' pubblicata sul sito istituzionale dell'Agenzia italiana del farmaco.

Roma, 15 aprile 2022

Il direttore generale: Magrini