



Servizio Politiche del Farmaco

Prot. n. AOO/081/ 5961 del 13-12-2017

TRASMISSIONE A METTO PEC/EMAIL

Alla cortese attenzione:

**Direttori Generali e Sanitari ASL, delle Aziende
Ospedaliere Universitarie e degli IRCCS pubblici**
*(e per il Loro tramite ai Direttori dei Distretti
Socio Sanitari e Direttori Medici di Presidio)*

**Direttori Dipartimenti Farmaceutici/Aree
Farmaceutiche Territoriali delle ASL**
(per il tramite delle Direzioni Generali)

**Ordini Provinciali (BA, BR, FG, LE, TA, BT) dei
Medici Chirurghi e degli Odontoiatri**

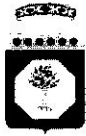
InnovaPuglia S.p.A.

**Oggetto: Implementazione controlli automatizzati sul sistema informativo SIST
per la verifica dell'appropriatezza delle prescrizioni farmaceutiche emesse dai
MMG per farmaci soggetti alle Limitazioni di cui alle Note AIFA n. 48**

Si informa che a far data dal giorno **14/12/2017**, il sistema informativo SIST, tramite cui vengono emesse le prescrizioni farmaceutiche dematerializzate ai sensi del D.M. 2/11/2011, analogamente a quanto già avvenuto per i farmaci soggetti a Nota AIFA N. 1 e n. 91, implementerà ulteriori controlli, relativi ai farmaci soggetti alla Nota AIFA n.48.

Tali controlli, a fronte di analisi sulle precedenti prescrizioni di farmaci, consentiranno al sistema di generare dei messaggi informativi *preventivi* nei casi in cui non dovessero risultare rispettate le condizioni previste dall'AIFA ai fini della rimborsabilità di tali medicinali.

L'implementazione del SIST con tale nuova funzionalità, ha la duplice finalità di:



Servizio Politiche del Farmaco

- a) fornire ai Medici prescrittori un ulteriore strumento di *self audit* utile ad evitare a monte l'eventuale emissione di prescrizioni farmaceutiche inappropriate, non in linea con le Note AIFA;
- b) tracciare le prescrizioni per le quali, pur a fronte di formale messaggio di allerta emesso dal sistema informativo SIST che individua una prescrizione farmaceutica potenzialmente inappropriata relativa a farmaci soggetti a nota AIFA 48, il medico decida, comunque, di emettere la stessa a carico del SSR, per i successivi controlli da parte degli Uffici Aziendali e Distrettuali preposti alla verifica dell'appropriatezza prescrittiva.

Nello specifico, i controlli del SIST verificano se, all'atto della prescrizione, vi siano nei 2 mesi precedenti ricette erogate in fascia A-SSR riferibili a farmaci a base di Inibitori di Pompa Protonica (PPI) per un quantitativo superiore a garantire n. 6 settimane di terapia.

Qualora tale condizione sopra descritta si dovesse verificare, il SIST rilascia il seguente messaggio informativo, **NON BLOCCANTE**, per il medico proscrittore:

"Per l'assistito risultano già erogati i farmaci PPI per un periodo maggiore di 4/6 settimane. Nel caso in cui non si tratti di paziente affetto da:

- sindrome di Zollinger-Ellison**
- ulcera duodenale o gastrica H. pylori-negativa recidivante**
- malattia da reflusso gastroesofageo con o senza esofagite (recidivante)**

la prescrizione potrebbe essere potenzialmente inappropriata."

Si invitano le Aziende in indirizzo, pertanto, a dare massima diffusione alla seguente informativa ed InnovaPuglia a pubblicare la stessa sul portale dedicato www.sist.puglia.it

Distinti saluti.

Il Dirigente di Servizio
dott. Paolo Stella

Il Dirigente di Sezione

Ing. Vito Bavaro