

Nuovi antidiabetici: PT AIFA e modifica regime di fornitura e prezzo

Con determinazione AIFA del 12.07.2010 (G.U. n. 172 del 26.07.2010), dal 10.08.2010 la prescrizione di **sitagliptin** (Januvia®, Tesavel®, Xelevia®), **sitagliptin+metformina** (Efficib®, Janumet®, Velmetia®), **vildagliptin** (Galvus®), **vildagliptin+metformina** (Eucreas®) ed **exenatide** (Byetta®), è soggetta alla compilazione del PT Template AIFA.

La compilazione della scheda di reclutamento (<http://monitoraggio-farmaci.agenziafarmaci.it/>) per questi farmaci non è più obbligatoria.

Inoltre, il provvedimento sancisce la **modifica del regime di fornitura da RR a RRL** (medicinali soggetti a prescrizione medica limitativa, vendibile al pubblico su prescrizione di centri ospedalieri o di specialisti) e del **prezzo** che diminuisce del 14% per vildagliptin e vildagliptin+metformina, del 3,4% per exenatide e del 8,3% per tutti gli altri principi attivi.

Nella stessa G.U. n. 172 del 26.07.2010, sono autorizzati al commercio due nuovi antidiabetici **liraglutide** (Victoza® 6 mg/ml penna preriempita) ed il **saxagliptin** (Onglyza® 5 mg cpr), sottoposti a monitoraggio AIFA secondo le indicazioni pubblicate sul sito dell'agenzia (<http://monitoraggio-farmaci.agenziafarmaci.it/>).

I due farmaci sono **prescrivibili**, per l'ammissione alla rimborsabilità, **esclusivamente da parte delle strutture diabetologiche ospedaliere o territoriali del SSN o con esso convenzionate**, e sulla base di una scheda di arruolamento del paziente e di uno specifico e strutturato PT, su modello AIFA, della durata di 4 mesi. Il rinnovo del piano terapeutico è obbligatorio e coincide temporalmente con la compilazione della scheda informatica di follow-up per il monitoraggio (4-8-12-16 mesi).