



REGIONE MOLISE

DIREZIONE GENERALE PER LA SALUTE

(L. R. 23 marzo 2010, n 10)

DETERMINAZIONE DEL DIRETTORE GENERALE N. 17 DEL 11-02-2026

OGGETTO: AGGIORNAMENTO DELLA RETE DEI CENTRI PRESCRITTORI: GENNAIO 2026

La presente proposta di determinazione è stata istruita e redatta dalla Struttura di Servizio che esprime parere favorevole in ordine alla legittimità della stessa anche ai fini dell'art. 50 – 1° c. della L. R. 7 maggio 2002, n.4.

L'Istruttore/Responsabile d'Ufficio
LOLITA GALLO

SERVIZIO POLITICA DEL FARMACO.
PROTESICA. INTEGRATIVA. CURE
ALL'ESTERO. INDENNIZZI. REGISTRO BLSO
Il Direttore
LOLITA GALLO

Campobasso, 11-02-2026

ALLEGATI	N. 1
----------	------

IL DIRETTORE GENERALE PER LA SALUTE

Su proposta del Direttore del Servizio *“Politica del Farmaco. Protesica. Integrativa. Cure all’Estero. Indennizzi. Registro BLSD”* che attesta la legittimità del presente atto nella forma, nella sostanza e la coerenza con la normativa vigente e le compatibilità economiche imposte dal Piano di Rientro;

VISTA la Deliberazione di G.R. n. 9 del 9 gennaio 2024, *“Atto di organizzazione delle strutture dirigenziali dell’apparato burocratico della giunta regionale, ai sensi dell’articolo 15, della legge regionale 15 dicembre 2023, n. 7. Provvedimenti.”*

VISTA la Deliberazione di G.R. n. 90 del 19.02.2024 recante: *“Conferimento incarico di Direzione della Direzione Generale per la Salute, ai sensi dell’articolo 20, commi 3,4,5 e 6, e dell’articolo 21, comma 1, della legge regionale 23 marzo 2010, n. 10 e successive modificazioni e integrazioni. Provvedimenti”;*

VISTA la Deliberazione di G.R. n. 142 del 12 marzo 2024, *“Conferimento incarichi di responsabilità dei Servizi della Giunta regionale e della Direzione Generale per la Salute, ai sensi dell’articolo 20, commi 3, 4 e 6 e dell’articolo 21, comma 1, della legge regionale 23 marzo 2010, n.10 e successive modificazioni ed integrazioni. Provvedimenti”;*

RICHIAMATA la nota protocollo n. 152608/2024 recante *“Determinazione generale della Giunta regionale n. 75 del 31 ottobre 2024-Richiesta rettifica parziale”;*

PRESO ATTO della determinazione del Direttore generale n. 90 del 13-11-2024 recante *“Determinazione del Direttore generale della Giunta regionale n. 75 del 31 ottobre 2024 - Ulteriori provvedimenti”;*

CONSIDERATO, pertanto che, ai sensi della L.R. 10/2010 e ss.mm.ii. in caso di vacanza dell’incarico, il Direttore Generale per la Salute esercita poteri sostitutivi;

RICHIAMATI:

- il Decreto del Commissario ad Acta n. 13 del 5 marzo 2015, recante *“Commissione regionale per l’Appropriatezza prescrittiva. Istituzione”* (di seguito C.A.P.), con il quale si è provveduto all’istituzione di detta Commissione, per il perseguimento degli obiettivi di efficacia ed economicità degli interventi sanitari, tramite la promozione ed il controllo dell’appropriatezza delle prestazioni in tutti gli ambiti dell’organizzazione sanitaria, con l’obiettivo ultimo di assicurare l’uso corretto ed efficace delle risorse;
- il Decreto del Commissario ad Acta n. 71 del 18 novembre 2015, recante *“Commissione regionale per l’Appropriatezza prescrittiva. Modifiche ed integrazioni”*, con il quale si è provveduto alla rimodulazione della composizione della C.A.P., alla luce delle esigenze operative emerse in sede di svolgimento delle attività dell’organismo nei primi sei mesi di vigenza, dando mandato al Direttore Generale per la Salute di procedere alle successive modifiche ed integrazioni relative alla composizione dell’organismo tecnico in argomento;

DATO ATTO che, per esigenze di semplificazione amministrativa e snellezza procedurale, si è ritenuto opportuno attribuire – giusta DDGS n. 262/2016 – le funzioni proprie della Commissione Consultiva per l’attività dei Centri Prescrittori (istituita ex D.C.A. n. 3/2009) alla C.A.P.;

RICHIAMATE, altresì, le proprie Determinazioni:

- n.61 in data 24 maggio 2021, recante *“Rete centri prescrittori - approvazione revisione ASReM – GEMELLI MOLISE s.p.a. – I.R.C.C.S Neuromed provvedimenti”* con la quale è stato approvato l’allegato sub lett. A), recante *“Centri prescrittori ASReM – GEMELLI MOLISE s.p.a. – IRCCS Neuromed”;*
- n.196 del 28 dicembre 2021, recante *“Rete dei centri prescrittori specializzati alla formulazione della diagnosi e prescrizione farmaci con note aifa, farmaci del PHT, farmaci con pt e farmaci ex hosp2. approvazione linee guida regionali e modulistica”*, con la quale sono stati approvate le *“Linee guida regionali per l’individuazione dei Centri specializzati alla formulazione della diagnosi ed alla prescrizione di farmaci con note AIFA, di farmaci del Prontuario Ospedale - Territorio (PHT) ed extra PHT con PT e di farmaci ex H OSP 2 riclassificati H e A”*, nonché il *“Modello di richiesta di individuazione di nuovi Centri e/o specialisti abilitati alla formulazione della diagnosi e/o del piano terapeutico e/o prescrizione dei farmaci – Centri a diretta gestione regionale”* e il modello di *“Istanza riconoscimento Centro specializzato alla formulazione della diagnosi e alla prescrizione dei medicinali”*, elaborato dalla ASReM per le istanze dei Centri pubblici;
- n.180 del 18 dicembre 2023, recante *“Revisione delle procedure di funzionamento della Rete dei Centri Prescrittori. Aggiornamento della Rete: dicembre 2023”;*
- n.93 del 21 agosto 2024, recante *“Rete dei Centri Prescrittori. Aggiornamento agosto 2024”;*

- n.133 del 29 ottobre 2024, recante “Aggiornamento della Rete dei Centri Prescrittori: agosto 2024. Approvazione addendum”;
- n.34 del 17 aprile 2025, recante “DCA 71/2025. Commissione regionale per l’appropriatezza prescrittiva. Provvedimenti”;
- n.48 del 4 giugno 2025, recante “Aggiornamento della Rete dei Centri Prescrittori: giugno 2025”;

VISTE, inoltre, le precedenti determinazioni:

- n.12 del 18.02.2021, recante “Rete Centri prescrittori - approvazione revisione GEMELLI MOLISE s.p.a. Remdesivir (VEKLURY)”;
- n.17 del 05.03.2021, recante “COVID-19. Decreto Ministero della Salute 6 febbraio 2021. Distribuzione medicinali a base di anticorpi monoclonali per il trattamento del COVID-19. Accreditemento Centro prescrittore”;

CONSIDERATO che l’individuazione/aggiornamento della rete dei Centri Prescrittori persegue i seguenti obiettivi:

- aumentare i livelli di appropriatezza nell’utilizzo dei farmaci con note AIFA, dei farmaci del Prontuario Ospedale - Territorio (PHT) ed extra PHT con PT e dei farmaci ex H OSP 2 riclassificati H e A, determinando eccellenza in specifici ambiti prescrittivi mediante la selezione dei centri di riferimento regionali, rispondenti a ben precisi *standard* qualitativi;
- razionalizzare la spesa farmaceutica;

DATO ATTO che la C.A.P. ha espletato i propri compiti in presenza/call conference per l’aggiornamento della Rete dei Centri prescrittori pubblici e privati accreditati/convenzionati della Regione Molise, esprimendo parere favorevole in ordine:

- alle richieste di revisione dei Centri prescrittori pubblici trasmesse dalla U.O.C. Governance del Farmaco (giuste note acquisita ai protocolli della Regione Molise ai nn. 94614/2025, 145141/2025, 180978/2025, 1294/2026 e 4789/2026);
- alla richiesta dal Direttore della UOC di Cardiologia del P.O. “A. Cardarelli” acquisita al protocollo della Regione Molise al n. 7148/2026 di rientrare nell’elenco dei Centri Prescrittori regionali ai fini dell’abilitazione sui Registri AIFA;
- alle richieste di revisione dei Centri prescrittori trasmesse dalle strutture private accreditate a diretta gestione regionale I.R.C.C.S. Neuromed e RESPONSIBLE Research Hospital (giuste note acquisita ai protocolli della Regione Molise ai nn.116919/2025, 78248/2025, 78296/2025, 78299/2025, 78304/2025, 78311/2025, 78312/2025, 88871/2025, 88878/2025, 88880/2025, 99009/2025, 121/2026 e 123/2026);

DATO ATTO, altresì, che la CAP, a seguito di apposita verifica, ha individuato la I.R.C.C.S. Neuromed quale centro prescrittore per le seguenti specialità medicinali:

- Farmaco Selunetimib (L01EE04) I.R.C.C.S. Neuromed, giusta nota acquisita al protocollo della Regione Molise al n.121/2026;
- Farmaco Omaveloxone (N07XX25) I.R.C.C.S. Neuromed, giusta nota acquisita al protocollo della Regione Molise al n.123/2026;

DATO ATTO, infine, che la CAP non ha autorizzato:

- la richiesta dell’IRCSS Neuromed per l’inserimento del farmaco Ocrealizumab s.c. (richiesta acquisita al protocollo della Regione Molise al n. 118/2026) in quanto il farmaco in parola non offre un vantaggio farmaco-economico rispetto alle terapie già in uso in linea con i contenuti del DCA n.129/2025;
- la richiesta dell’IRCSS Neuromed per l’inserimento del farmaco Vutrisiran Sodico (richiesta acquisita al protocollo della Regione Molise al n.128/2026) in quanto la struttura in parola non risulta presente nella rete nazionale di Malattie Rare per la patologia “amiloidosi cardiaca”;

RICHIAMATI i provvedimenti AIFA relativi alle seguenti Note:

- n.56, Determinazione 7 giugno 2011 di “Modifica alla Nota AIFA 56 di cui alla determinazione AIFA del 15 ottobre 2009”;
- n.65, Determinazione 2 marzo 2018 di “Aggiornamento della Nota AIFA 65 di cui alla determinazione AIFA 4 gennaio 2007” (Determina n. 254/2018);
- n.79, Determinazione 19 gennaio 2023 di “Aggiornamento della Nota AIFA 79 di cui alla determinazione AIFA n. 363/2022 del 05/08/2022” (Determina n. 28/2023);
- n.96, Determinazione 10 febbraio 2023 di “Aggiornamento della Nota AIFA 96 di cui alla determinazione AIFA n. DG 1533/2022 del 22/10/2019” (Determina n. 48/2023);
- n.97, Determinazione 14 ottobre 2020 di “Adozione definitiva della Nota 97 relativa alla prescrivibilità dei nuovi anticoagulanti orali ai pazienti con fibrillazione atriale non valvolare (FANV)” (Determina 1034/2020);
- n.99, Determinazione 15 febbraio 2022 di “Aggiornamento della Nota AIFA 99 di cui alla

- determinazione AIFA n. 31/2022 del 28/01/2022” (Determina 92/2022);
- n.39, Determinazione 21 marzo 2023 di “Aggiornamento della Nota AIFA 39 di cui alla determinazione AIFA n. 390/2021 del 06/04/2021” (Determina n. 104/2023);
 - n.85, Determinazione 21 marzo 2023 di “Aggiornamento della Nota AIFA 85 di cui alla determinazione AIFA del 22/09/2009 ed Istituzione del Piano Terapeutico (PT) AIFA per i farmaci in Nota AIFA 85” (Determina 105/2023);
 - n.51, Determinazione 15 maggio 2025 di “Aggiornamento della Nota AIFA 51 di cui alla determinazione AIFA n. 620/2024 del 22/10/2024” (Determina 236/2023);
 - n.101, Determinazione 13 ottobre 2023 di “Sospensione degli effetti della determinazione AIFA n° DG 385/20223 istitutiva della Nota AIFA 101” (Determina 394/2023);
 - n.93, Determinazione 19 dicembre 2023 di “Abolizione della Nota AIFA 93” (Determina 507/2023);
 - n.87, Determinazione 1° marzo 2024 di “Aggiornamento della Nota AIFA 87 di cui alla determinazione AIFA n. 1433/2019 del 27/09/2019” (Determina 19/2024);
 - n.98, Determinazione 6 giugno 2025 di “Aggiornamento della Nota AIFA 98 di cui alla determinazione AIFA n. 505/2024 del 30/09/2024” (Determina 825/2025);
 - n.101, Determinazione 7 maggio 2024 di “Ulteriore differimento degli effetti della determinazione AIFA n. DG 385/2023 del 5/10/2023” (Determina 101/2024);
 - n.95, Determinazione 23 giugno 2023 di “Aggiornamento della Nota AIFA 95 di cui alla determinazione AIFA n. DG 528/2022 del 14/11/2022” (Determina n. 624/2025);
 - n.100, Determinazione 31 luglio 2025 di “Aggiornamento della Nota AIFA 100 di cui alla determinazione AIFA n. 19/2022 del 21/01/2022” (Determina n. 1037/2025);
 - n.2, Determinazione 6 agosto 2025 “Abolizione della Nota AIFA n. 2” (Determina n. 1033/2025);
 - n.4, Determinazione 6 agosto 2025 “Abolizione della Nota AIFA n. 4” (Determina n. 1011/2025);
 - n.41, Determinazione 6 agosto 2025 “Abolizione della Nota AIFA n. 41” (Determina n. 1012/2025);
 - n.79, Determinazione 8 settembre 2025 “Aggiornamento della Nota AIFA 79 di cui alla determinazione AIFA n. 225/2025 del 13/02/2025” (Determina n. 1127/2025);
 - n. 92, Determinazione 3 ottobre 2025 “Rettifica della determinazione AIFA n.1224/2025 del 30/09/2025” (Determina n. 1322/2025);

RILEVATO, poi, che il Consiglio di amministrazione dell’AIFA, nella seduta del 28 gennaio 2026, ha deliberato l’introduzione della nota 'N01' con abrogazione contestuale delle precedenti Note 1 e 48. E, che l’efficacia della nuova disciplina decorrerà con le modalità indicate nella determina di prossima pubblicazione sulla Gazzetta Ufficiale;

RICHIAMATO, altresì, il comunicato dell’AIFA, pubblicato sul sito web dell’AIFA, link: <https://www.aifa.gov.it/-/chiarimenti-su-compilazione-dei-registri-di-monitoraggio-aifa>, ad oggetto “chiarimenti sugli adempimenti e sulle responsabilità concernenti la compilazione dei registri di monitoraggio AIFA da parte di Referenti regionali/ Direttori Sanitari/Medici/Farmacisti/Az. Farmaceutiche;

RITENUTO, per l’effetto, di approvare l’allegato 1, recante “Rete Centri Prescrittori ASReM –Responsible Research Hospital – I.R.C.C.S. Neuromed – gennaio 2026”, che costituisce parte integrante e sostanziale del presente provvedimento e che sostituisce integralmente l’allegato alla DDGS n.48 del 04/06/2025, recante “Rete Centri Prescrittori ASReM –Responsible Research Hospital – I.R.C.C.S. Neuromed – maggio 2025”;

VISTE:

- la Legge Regionale n. 7/97 e s. m. e i. nonché deliberazioni applicative e, in particolare, l’art.10;
- la Legge Regionale n. 9/2005, “Riordino del Servizio Sanitario Regionale” e s.m.i.;

RICHIAMATO il D.lgs. 165/01 e s. m. ed integrazioni;

DETERMINA

Per quanto espresso in premessa, che costituisce parte integrante e sostanziale del presente provvedimento

- di procedere all’aggiornamento della Rete dei Centri prescrittori in sede di aggiornamento dell’elenco dei Centri Prescrittori pubblici e privati accreditati/convenzionati della Regione Molise – gennaio 2026 secondo le procedure di funzionamento di cui alla DDGS n.180/2023, in recepimento della proposta elaborata dalla competente C.A.P.

- di approvare l'allegato 1, recante "Rete Centri Prescrittori ASReM- Responsible Reserch Hospital-I.R.C.C.S. Neuromed – gennaio 2026", che costituisce parte integrante e sostanziale del presente provvedimento e che sostituisce integralmente l'allegato alla DDGS n.48 del 04/06/2025, recante "Rete Centri Prescrittori ASReM – Responsible Research Hospital – I.R.C.C.S. Neuromed – maggio 2025";
- di non autorizzare, la richiesta dell'IRCSS Neuromed per l'inserimento del farmaco Ocrealizumab s.c. (richiesta acquisita al protocollo della Regione Molise al n.118/2026) in quanto il farmaco in parola non offre un vantaggio farmaco-economico rispetto alle terapie già in uso in linea con i contenuti del DCA n.129/2025;
- di non autorizzare la richiesta dell'IRCSS Neuromed per l'inserimento del farmaco Vutrisiran Sodico (richiesta acquisita al protocollo della Regione Molise al n.128/2026) in quanto la struttura in parola non risulta presente nella rete nazionale di Malattie Rare per la patologia "amiloidosi cardiaca";
- di notificare il presente provvedimento all'ASReM, all' I.R.C.C.S. Neuromed e Responsible Research Hospital, per i successivi adempimenti di propria competenza;
- di trasmettere all'A.I.F.A. la presente determinazione e relativo allegato in formato pdf e in formato Excel;
- di pubblicare il presente provvedimento in forma integrale nel Bollettino Ufficiale della Regione nel portale della Regione Molise (<http://regione.molise.it> – link Sanità e Salute), nella sezione dedicata alla Farmaceutica;

IL DIRETTORE GENERALE PER LA SALUTE
LOLITA GALLO

Documento informatico sottoscritto con firma digitale ai sensi dell'Art.24 del D.Lgs. 07/03/2005, 82