



Regione Campania

GIUNTA REGIONALE DELLA CAMPANIA / Politica del farmaco e dispositivi

RICEVUTA DI REGISTRAZIONE AL PROTOCOLLO GENERALE

Mittente

50-4-6-0-0 - Politica del farmaco e dispositivi

HA PRESENTATO IN DATA ODIERNA 23/03/2020

ricetta elettronica DEM - disposizioni applicative regionali

acquisito/a al protocollo generale con il nr. PG/2020/170589

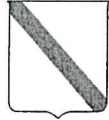
Destinatario

E - AI DIRETTORI GENERALI AA.SS.LL. REGIONE CAMPANIA

E - AI DIRETTORI GENERALI DELLE AO CARDARELLI E AOU VANVITELLI

E - AI DIRETTORI GENERALI DELLE AA.OO "COTUGNO" S. SEBASTIANO (CE) "MOSCATI" SANTOBONO E IRCCS PASCALE

170589 del 23/03/2020
ore 17:23



Giunta Regionale della Campania
Direzione Generale per la Tutela della Salute ed il
Coordinamento del Sistema Sanitario Regionale

Ai Direttori Generali
AA.SS.LL., AA.OO., AA.OO.UU., IRCCS

e, per Loro tramite

Ai Medici dei Centri Prescrittori
Ai MMG/PLS

Ai Direttori/Responsabili dei Dipartimenti Farmaceutici
Ai Direttori Farmacie Ospedaliere
Ai Referenti DPC
Ai Referenti Sistema TS

Al Referente Sistema Informativo Regionale Sani.ARP
Al Referente Sistema Regionale Web-DPC
Agli Ordini Provinciali dei Medici
Agli Ordini Provinciali dei Farmacisti
A FEDERFARMA Campania
Ad ASSOFARM Campania

e, per Loro tramite

Ai Titolari/Direttori Farmacie pubbliche e private convenzionate

Oggetto: Ordinanza del Capo della Protezione Civile n. 651 del 19 Marzo 2020 in materia di prescrizioni e dispensazione di farmaci attraverso l'utilizzo della ricetta elettronica dematerializzata - Disposizioni applicative regionali

Con Ordinanza n. 651 del 19 Marzo 2019, che si allega per conoscenza (allegato 1), recante "Ulteriori interventi di protezione civile in relazione all'emergenza relativa al rischio sanitario connesso all'insorgenza di patologie derivanti da agenti virali trasmissibili" (GU n. 74 del 21-3-2020), il Capo del Dipartimento della Protezione Civile, al fine di limitare la circolazione dei cittadini, dispone il più ampio utilizzo della ricetta dematerializzata di cui al decreto ministeriale 2/11/2011 e strumenti alternativi alla consegna da parte dei medici prescrittori del promemoria cartaceo.

In particolare all'art.1 dell'ordinanza in oggetto prevede che, in luogo della consegna fisica all'assistito della stampa del promemoria cartaceo della ricetta dematerializzata, il medico prescrittore (MMG/PLS) possa utilizzare i seguenti strumenti alternativi:

1. invio del promemoria in allegato a messaggio di posta elettronica qualora l'assistito abbia indicato al medico prescrittore una casella di posta elettronica ordinaria o posta elettronica certificata;
2. comunicazione del numero di ricetta elettronica (NRE) della ricetta con un SMS o mediante applicazione per telefonia mobile che consente lo scambio di messaggi ed immagini, qualora l'assistito abbia indicato al medico prescrittore il numero di telefonia mobile;

3. comunicazione telefonica da parte del medico prescrittore del numero di ricetta elettronica (NRE), qualora l'assistito abbia indicato il numero di telefono.

Si ricorda che la scrivente Direzione, con nota prot. n°0142404 del 04/03/2020, aveva anticipato la possibilità di invio, da parte del MMG/PLS, del numero di ricetta elettronica (NRE) per via telematica ai pazienti richiedenti.

Pertanto ai fini della dispensazione dei farmaci l'assistito può recarsi in farmacia, obbligatoriamente munito di Tessera Sanitaria, con il numero di ricetta elettronica (NRE) o copia del promemoria, acquisiti con una delle modalità semplificate di cui ai punti precedenti 1,2,3. Il farmacista richiama telematicamente, attraverso la coppia NRE e codice fiscale (CF) presente sulla Tessera sanitaria, la ricetta farmaceutica e provvede alla dispensazione dei farmaci secondo le usuali modalità, registrando l'erogazione totale o parziale della ricetta attraverso il proprio applicativo e inviando telematicamente i dati al Sistema TS.

L'art.2 dell'ordinanza prevede che le Regioni applichino, ove possibile, le stesse modalità previste dall'art.1 anche per la dematerializzazione della prescrizione dei farmaci distribuiti in modalità diverse dal regime convenzionale.

Pertanto, al fine di agevolare il percorso di accesso al farmaco ai pazienti anche per le prescrizioni di farmaci appartenenti alla classe A-PHT e distribuiti nella modalità "Per Conto" (DPC), si autorizza che le predette prescrizioni vengano emesse attraverso l'utilizzo della ricetta dematerializzata dal 24/03/2020 e che le stesse possano essere trasmesse da parte dei MMG/PLS ai pazienti con le stesse modalità semplificate previste per il regime convenzionale di cui ai punti precedenti 1.2.3. Inoltre, vista la situazione emergenziale, al fine di ridurre la permanenza degli assistiti in farmacia per il tempo necessario alla verifica della validità dei piani terapeutici relativi ai farmaci distribuiti in Distribuzione per Conto (DPC), necessari per l'ordine del farmaco sulla piattaforma Web-DPC, si dispone, in via del tutto eccezionale fino al 31-05-2020, che nella piattaforma Web-DPC venga disattivata l'interrogazione informatica al Sistema Informativo Regionale Sani.ARP per la verifica della validità dei Piani Terapeutici prescritti con le ricette dematerializzate.

Le ricette relative ai farmaci A-PHT dovranno essere erogate in modalità DPC attraverso il sistema WEB-DPC così da consentirne la registrazione e la implementazione dei flussi NSIS.

Alla luce dell'assenza della verifica informatica del Piano Terapeutico, si chiede ai MMG/PLS a verificare scrupolosamente:

- che l'assistito sia presente nell'anagrafica regionale;
- che la prescrizione sia conforme, per qualità e quantità, al Piano Terapeutico informatizzato in corso di validità. Si ricorda anche la possibilità di prescrivere ed erogare un fabbisogno bimestrale, come già previsto con nota prot. n° 0153870 del 10/03/2020 "*Gestione dell'emergenza epidemiologica da Coronavirus (COVID-19) - semplificazione processi erogativi*";
- le modalità di prescrizione dei farmaci A-PHT (distribuzione per conto, distribuzione diretta, farmaceutica convenzionata), al fine di evitare la prescrizione su ricetta dematerializzata di farmaci da erogarsi in distribuzione diretta, che potrebbero generare disservizi agli assistiti oltre un aumento della spesa farmaceutica in regime convenzionale, con possibile aggravio economico a carico del Sistema Sanitario Regionale. A tal fine, si allegano le liste dei farmaci A-PHT distribuiti in modalità di distribuzione per conto, distribuzione diretta e convenzionata (allegato 2);

Inoltre, si specifica che i MMG/PLS dovranno emettere ricette diverse per i farmaci distribuiti in regime di farmaceutica convenzionata e per i farmaci distribuiti in Distribuzione per Conto.

Si sottolinea inoltre ai MMG/PLS che nel caso di prescrizione di eparine a basso peso molecolare (EBPM), la modalità di distribuzione (convenzionata o distribuzione per conto), va indicata nel campo note della prescrizione, al

fine di garantire la corretta modalità di erogazione del farmaco, sulla base delle classificazioni (A o A-PHT) per le diverse indicazioni cliniche.

In sede di successiva verifica, sarà compito delle AA.SS.LL., per il tramite delle UCAD, verificare eventuali prescrizioni difformi a quanto indicato nel Piano Terapeutico, oppure in eccesso rispetto a quanto previsto dallo stesso.

Si rammenta che è responsabilità dei MMG/PLS tanto l'atto sanitario quanto l'atto amministrativo per eventuali ricadute correlate ai controlli.

Per ricette erogate nell'intero mese di Marzo 2020, considerando che è previsto l'invio della DCR e allegati ad essa connessa a mezzo PEC da parte delle farmacie convenzionate alle ASL, secondo l'organizzazione messa in essere tra le parti, si ritiene necessaria ancora la stampa del promemoria e l'applicazione delle fustelle dei farmaci consegnati sulle stesse tanto in regime convenzionale che in DPC, in quanto come indicato dalla scrivente le ricette tanto cartacee che dematerializzate dovranno essere consegnate successivamente alla ASL competente territorialmente della farmacia.

In data odierna si è convenuto con FEDERFARMA Campania e ASSOFARM, come disposto dall'Ordinanza n. 651 del 19 Marzo 2019, che a far data dal mese di Aprile 2020, in luogo della stampa del promemoria cartaceo, le farmacie potranno apporre le fustelle ottiche volta per volta, all'atto della spedizione, sui modelli allegati (allegato 3 e allegato 4), e gli stessi si renderanno poi disponibili secondo le disposizioni in futuro concordate, relativamente alla messa a disposizione alle AA.SS.LL.

Si comunica infine che, a causa dell'estrema urgenza con la quale Sogei ha operato e reso disponibile quanto necessario per consentire la prescrizione/erogazione dei farmaci in DPC, non è presente nessun blocco nel Sistema TS.

Il sistema di test è disponibile per le eventuali prove che le software house volessero fare sulla prescrizione ed erogazione di farmaci in dpc su ricetta dematerializzata.

Tutti i documenti tecnici relativi alla prescrizione ed alla erogazione delle ricette dematerializzate sono reperibili ai seguenti link:

<https://sistemats1.sanita.finanze.it/portale/ricetta-elettronica/documenti-e-specifiche-tecniche-prescrittore>

<https://sistemats1.sanita.finanze.it/portale/ricetta-elettronica/documenti-e-specifiche-tecniche-erogatore>.

Vista l'importanza e l'innovatività delle procedure esposte, si chiede alle SS.LL. in indirizzo di assicurare la massima diffusione ed a tutti gli attori coinvolti di garantire la massima collaborazione per la corretta applicazione di quanto sopra esposto.

Si coglie l'occasione per ringraziare FEDERFARMA Campania e ASSOFARM Campania per l'ulteriore disponibilità a favorire i percorsi assistenziali in un momento di crisi sanitaria.

Il Referente art.50

Dott.ssa R. Daniela Giurazza

Il Dirigente UOD 06

Dott. Ugo Trama

Il Direttore Generale

Avv. Antonio Postiglione

ALLEGATO 1

PRESIDENZA DEL CONSIGLIO DEI MINISTRI

DIPARTIMENTO DELLA PROTEZIONE CIVILE

ORDINANZA 19 marzo 2020

Ulteriori interventi urgenti di protezione civile in relazione all'emergenza relativa al rischio sanitario connesso all'insorgenza di patologie derivanti da agenti virali trasmissibili. (Ordinanza n. 651). (20A01769)

(GU n.74 del 21-3-2020)

IL CAPO DEL DIPARTIMENTO
della protezione civile

Visto il decreto legislativo 2 gennaio 2018, n. 1, ed in particolare gli articoli 25, 26 e 27;

Vista la delibera del Consiglio dei ministri del 31 gennaio 2020, con la quale e' stato dichiarato, per sei mesi, lo stato di emergenza sul territorio nazionale relativo al rischio sanitario connesso all'insorgenza di patologie derivanti da agenti virali trasmissibili;

Vista l'ordinanza del Capo del Dipartimento della protezione civile n. 630 del 3 febbraio 2020, recante «Primi interventi urgenti di protezione civile in relazione all'emergenza relativa al rischio sanitario connesso all'insorgenza di patologie derivanti da agenti virali trasmissibili»;

Viste le ordinanze del Capo del Dipartimento della protezione civile n. 631 del 6 febbraio 2020, n. 633 del 12 febbraio 2020, n. 635 del 13 febbraio 2020, n. 637 del 21 febbraio 2020, n. 638 del 22 febbraio 2020, n. 639 del 25 febbraio 2020, n. 640 del 27 febbraio 2020, n. 641 del 28 febbraio 2020, n. 642 del 29 febbraio 2020, n. 643 del 1° marzo 2020, n. 644 del 4 marzo 2020, n. 645, n. 646 dell'8 marzo 2020, n. 648 del 9 marzo 2020 e n. 650 del 15 marzo 2020 recanti: «Ulteriori interventi urgenti di protezione civile in relazione all'emergenza relativa al rischio sanitario connesso all'insorgenza di patologie derivanti da agenti virali trasmissibili»;

Visto il decreto-legge del 23 febbraio 2020, n. 6, convertito, in legge, 5 marzo 2020, n. 13 recante «Misure urgenti in materia di contenimento e gestione dell'emergenza epidemiologica da COVID-19»;

Visti i decreti-legge del 2 marzo 2020, n. 9, dell'8 marzo 2020, n. 11 e del 9 marzo 2020, n. 14, recanti «Misure urgenti in materia di contenimento e gestione dell'emergenza epidemiologica da COVID-19»;

Visto il decreto-legge 17 marzo 2020, n. 18, recante «Misure di potenziamento del Servizio sanitario nazionale e di sostegno economico per famiglie, lavoratori e imprese connesse all'emergenza epidemiologica da COVID-19»;

Vista la nota GAB n. 3504 del 17 marzo 2020 del Ministero della salute;

Visto l'art. 50 del decreto-legge 30 settembre 2003, n. 269, convertito, con modificazioni, dalla legge 24 novembre 2003, n. 326, e successive modificazioni (Sistema tessera sanitaria);

Visto il decreto del Ministero dell'economia e delle finanze, di concerto con il Ministero della salute del 2 novembre 2011, pubblicato nella Gazzetta Ufficiale 12 novembre 2011, n. 264, e

successive modificazioni, concernente la dematerializzazione delle ricette mediche, tramite il Sistema di accoglienza centrale (SAC), anche tramite Sistemi di accoglienza regionali o provinciali (SAR);

Visto l'art. 13 del decreto-legge 18 ottobre 2012, n. 179, convertito, con modificazioni, dalla legge 17 dicembre 2012, n. 221, il quale prevede, in particolare:

al comma 1, la sostituzione delle prescrizioni mediche di farmaceutica e di specialistica a carico del Servizio sanitario nazionale in formato cartaceo con le prescrizioni in formato elettronico di cui al citato decreto 2 novembre 2011;

al comma 2, che le prescrizioni farmaceutiche generate in formato elettronico sono valide su tutto il territorio nazionale nel rispetto delle disposizioni che regolano i rapporti economici tra le regioni e province autonome, le ASL e le strutture convenzionate che erogano prestazioni sanitarie, fatto salvo l'obbligo di compensazione tra regioni e province autonome del rimborso di prescrizioni farmaceutiche relative a cittadini di regioni e province autonome diverse da quelle di residenza;

Visto l'art. 12 del decreto-legge 18 ottobre 2012, n. 179, convertito, con modificazioni, dalla legge 17 dicembre 2012, n. 221, concernente il Fascicolo sanitario elettronico (FSE);

Visto il decreto del Ministero dell'economia e delle finanze, di concerto con il Ministero della salute del 4 agosto 2017, attuativo del citato art. 1, comma 382, della legge 11 dicembre 2016, n. 232, e successive modificazioni e integrazioni, concernente i servizi resi disponibili dall'Infrastruttura nazionale per l'interoperabilita' fra i FSE (INI);

Visti i decreti del Presidente del Consiglio dei ministri 4 marzo 2020, 8 marzo 2020, 9 marzo 2020, 11 marzo 2020, concernenti disposizioni attuative del decreto-legge 23 febbraio 2020, n. 6, recante misure urgenti in materia di contenimento e gestione dell'emergenza epidemiologica da COVID-19;

Ritenuto, fino al perdurare dello stato di emergenza deliberato dal Consiglio dei ministri in data 31 gennaio 2020, di adottare misure atte a limitare la circolazione dei cittadini attraverso il piu' ampio utilizzo della ricetta dematerializzata, anche per modalita' di erogazione dei medicinali diverse dal regime convenzionale, nonche' attraverso strumenti alternativi al promemoria cartaceo della ricetta medesima;

Considerata la necessita' di garantire la piena funzionalita' dei servizi di comunicazione elettronica su tutto il territorio nazionale, al fine di assicurare il lavoro agile per ridurre la mobilita' sul territorio dei cittadini lavoratori, in coerenza con quanto stabilito dal decreto-legge 23 febbraio 2020, n. 6 e relative disposizioni attuative;

Acquisita l'intesa del presidente della Conferenza delle regioni e delle province autonome;

Di concerto con il Ministero dell'economia e delle finanze,

Dispone:

Art. 1

Utilizzo di strumenti alternativi al promemoria cartaceo della ricetta elettronica

1. Al momento della generazione della ricetta elettronica da parte del medico prescrittore, l'assistito puo' chiedere al medico il rilascio del promemoria dematerializzato ovvero l'acquisizione del numero di ricetta elettronica, di cui al decreto del Ministero dell'economia e delle finanze, di concerto con il Ministero della salute del 2 novembre 2011, pubblicato nella Gazzetta Ufficiale 12 novembre 2011, n. 264, tramite:

a) trasmissione del promemoria in allegato a messaggio di posta elettronica, laddove l'assistito indichi al medico prescrittore la casella di posta elettronica certificata (PEC) o quella di posta elettronica ordinaria (PEO);

b) comunicazione del numero di ricetta elettronica con SMS o con applicazione per telefonia mobile che consente lo scambio di messaggi

e immagini, laddove l'assistito indichi al medico prescrittore il numero di telefono mobile;

c) comunicazione telefonica da parte del medico prescrittore del numero di ricetta elettronica laddove l'assistito indichi al medesimo medico il numero telefonico.

2. Nel caso di cui al comma 1, lettera a), il promemoria prodotto dal Sistema di accoglienza centrale (SAC), anche tramite Sistemi di accoglienza regionali (SAR), viene spedito da parte del medico prescrittore in forma di allegato a un messaggio e non come testo compreso nel corpo del messaggio stesso.

3. Nel caso di cui al comma 1, lettera b), il medico prescrittore invia all'assistito un messaggio SMS contenente esclusivamente il numero di ricetta elettronica prescritta. In alternativa, il medico prescrittore invia all'assistito il numero di ricetta elettronica o l'immagine del codice a barre dello stesso numero di ricetta elettronica, utilizzando un'applicazione per la telefonia mobile, alla quale risultano registrati sia il medico prescrittore sia l'assistito, che consente lo scambio di messaggi e immagini.

4. Nel caso di cui al comma 1, lettera c), il medico prescrittore comunica il numero di ricetta elettronica prescritta al numero di telefono fisso o mobile indicato dall'assistito.

5. Laddove l'assistito abbia attivato il Fascicolo sanitario elettronico (FSE), ai sensi dell'art. 12 del decreto-legge 18 ottobre 2012, n. 179, convertito, con modificazioni, dalla legge 17 dicembre 2012, n. 221, e successive modificazioni ed integrazioni, la ricetta elettronica, quale strumento alternativo al promemoria cartaceo, e' inserita nel FSE medesimo. Il processo di indicizzazione nel FSE delle ricette dematerializzate e' contemporaneo alla prescrizione della ricetta nel sistema SAC (anche tramite il SAR).

6. Per l'erogazione della ricetta elettronica, la struttura di erogazione acquisisce il numero di ricetta elettronica unitamente al codice fiscale riportato sulla tessera sanitaria dell'assistito a cui la ricetta stessa e' intestata.

7. Per le finalita' di rendicontazione alla ASL di competenza, la farmacia registra l'avvenuta erogazione della prescrizione farmaceutica, trasmettendo al SAC (anche tramite il SAR) le informazioni della erogazione, sia parziale che totale, della prestazione. Il SAC, ovvero il SAR, provvede a contrassegnare tale ricetta come «erogata». Contestualmente la farmacia annulla le fustelle dei farmaci erogati apponendo sulle stesse, ben visibile e con inchiostro indelebile, la lettera «X» salvo diversa indicazione regionale.

Art. 2

Disposizioni per le regioni e le Province autonome di Trento e Bolzano

1. Ai fini della dematerializzazione della prescrizione dei farmaci distribuiti in modalita' diverse dal regime convenzionale, le regioni e le Province autonome di Trento e di Bolzano applicano, ove possibile, le modalita' previste dall'art. 1 del decreto del Ministero dell'economia e delle finanze, di concerto con il Ministero della salute del 2 novembre 2011, pubblicato nella Gazzetta Ufficiale 12 novembre 2011, n. 264.

2. Le regioni e le Province autonome di Trento e di Bolzano possono consentire agli assistiti di rifornirsi delle categorie di medicinali che richiedono un controllo ricorrente del paziente anche presso le farmacie con le medesime modalita' previste per l'erogazione dei farmaci in regime convenzionale e secondo i criteri stabiliti nei vigenti accordi locali stipulati con le organizzazioni maggiormente rappresentative delle farmacie.

Art. 3

Disposizioni in materia di servizi di comunicazione elettronica

1. Al fine di poter garantire la piena funzionalita' dei servizi di comunicazione elettronica su tutto il territorio nazionale, a

supporto delle iniziative volte a contrastare l'emergenza epidemiologica da COVID-19, senza nuovi o maggiori oneri a carico della finanza pubblica le imprese autorizzate a fornire reti e servizi di comunicazione elettronica, ai sensi del decreto legislativo 1° agosto 2003, n. 259, sono tenute a:

a) garantire, sul territorio nazionale, la piu' ampia disponibilita' di servizi a banda larga e ultra larga, idonea ad assicurare in forma generalizzata la fruibilita' delle applicazioni per il lavoro agile, al fine di ridurre la mobilita' sul territorio dei cittadini lavoratori, in coerenza con quanto stabilito dal decreto-legge 23 febbraio 2020, n. 6 e relative disposizioni attuative;

b) soddisfare prioritariamente, anche rispetto a contratti gia' stipulati, le richieste di connettivita' ed erogazione e implementazione dei servizi provenienti dalle strutture ospedaliere o qualunque altro organismo od ente coinvolto nelle suddette azioni di contrasto;

c) adottare le misure necessarie per garantire la continuita' dei servizi di comunicazione elettronica e l'accesso ininterrotto ai servizi di emergenza, come previsto dall'art. 73 del suddetto decreto legislativo n. 259 del 2003;

d) soddisfare prioritariamente le richieste di attivazioni di nuovi servizi a banda larga e ultra larga dando prioritita' agli interventi nelle zone ove non sia gia' disponibile un servizio di comunicazione elettronica di tale tipologia.

La presente ordinanza sara' pubblicata nella Gazzetta Ufficiale della Repubblica italiana.

Roma, 19 marzo 2020

Il Capo del Dipartimento: Borrelli

ALLEGATO A: FARMACI A-PHT IN DISTRIBUZIONE PER CONTO (DPC)

decorrenza:
1 gennaio 2020

ATC	Principio attivo	ESEMPI di Specialità medicinali/farmaci generici in commercio (Codifica Informatore Farmaceutico)	MUP informatizzato - SANIARP (vd. Nota in calce all'elenco)	Note AIFA	Altre annotazioni
A07AA11	RIFAXIMINA	TIXTELLER			
A10AE04	INSULINA GLARGINE	LANTUS	SI (nei pazienti naive)		
A10AE04	INSULINA GLARGINE	TOUJEO			
A10AE04	INSULINA GLARGINE BIOSIMILARE	ABASAGLAR			
A10AE05	INSULINA DETEMIR	LEVEMIR			
A10AE06	INSULINA DEGLUTEC	TRESIBA	SI		
A10AE54	INSULINA GLARGINE/LIXISENATIDE	SULIQUA	SI		
A10AE56	INSULINA DEGLUDEC/LIRAGLUTIDE	XULTOPHY	SI		
A10BD05	PIOGLITAZONE E METFORMINA	COMPETACT, GLUBRAVA			
A10BD06	GLIMEPIRIDE E PIOGLITAZONE	TANDEMACT			
A10BD07	SITAGLIPTIN E METFORMINA	EFFICIB, VELMETIA, JANUMET	SI		
A10BD08	VILDAGLIPTIN E METFORMINA	EUCREAS	SI		
A10BD09	PIOGLITAZONE E ALOGLIPTIN	INCRESYNC	SI		
A10BD10	SAXAGLIPTIN E METFORMINA	KOMBOGLYZE	SI		
A10BD11	LINAGLIPTI E METFORMINA	JENTADUETO	SI		
A10BD13	METFORMINA E ALOGLIPTIN	VIPDOMET	SI		
A10BD15	METFORMINA E DAPAGLIFOZIN	XIGDUO	SI		
A10BD16	METFORMINA E CANAGLIFLOZIN	VOKANAMET	SI		
A10BD20	METFORMINA ED EMPAGLIFOZIN	SYNJARDY	SI		
A10BG03	PIOGLITAZONE	ACTOS, PIOGLITAZONE GENERICO, GLUSTIN			
A10BH01	SITAGLIPTIN	JANUVIA, TESAVEL, XELEVIA	SI		
A10BH02	VILDAGLIPTIN	GALVUS	SI		
A10BH03	SAXAGLIPTIN	ONGLYZA	SI		
A10BH04	ALOGLIPTIN	VIPIDIA	SI		
A10BH05	LINAGLIPTIN	TRAJENTA	SI		
A10BJ01	EXENATIDE	BYETTA	SI		
A10BJ01	EXENATIDE RP	BYDUREON	SI		
A10BJ02	LIRAGLUTIDE	VICTOZA	SI		
A10BJ03	LIXISENATIDE	LYXUMIA	SI		
A10BJ05	DULAGLUTIDE	TRULICITY	SI		
A10BJ06	SEMAGLUTIDE	OZEMPIC	SI		
A10BK01	DAPAGLIFLOZIN	FORXIGA	SI		
A10BK02	CANAGLIFLOZIN	INVOKANA	SI		
A10BK03	EMPAGLIFLOZIN	JARDIANCE	SI		
B01AB01	EPARINA CALCICA - SODICA	CALCIPARINA, ECAFAST, ECASOLV, EMOKLAR, EPARINA GENERICA, REOFLUS, SOSEFLUSS, TROMOLISIN, VISTER, EPSOCLAR 5000 U.I.			(2)
B01AB04	DALTEPARINA	FRAGMIN			(1-2)
B01AB05	ENOXAPARINA 2.000 E 4.000	CLEXANE, INHIXA, ENOXAPARINA ROVI, GHEMAXAN (secondo aggiudicazione regionale)			(1-2)
B01AB06	NADROPARINA	SELEPARINA			(1-2)
B01AB07	PARNAPARINA	FLUXUM			(1-2)
B01AB08	REVIPARINA	CLIVARINA			(1-2)
B01AB12	BEMIPARINA	IVOR			(1-2)
B01AC22	PRASUGREL	EFIENT, PRASUGREL	SI		
B01AC24	TICAGREROL	BRILIQUE	SI		
B01AC04	CLOPIDOGREL	CLOPIDOGREL			
B01AC30	CLOPIDOGREL E AC. ACETILSALICILICO	DUOPLAVIN			
B01AE07	DABIGATRAN	PRADAXA	SI con Registro AIFA		
B01AF01	RIVAROXABAN	XARELTO	SI con Registro AIFA		
B01AF02	APIXABAN	ELIQUIS	SI con Registro AIFA		
B01AF03	EDOXABAN TOSILATO	LIXIANA	SI con Registro AIFA		
B01AX05	FONDAPARINUX	ARIXTRA			
B03XA01	ERITROPOIETINA ZETA	RETACRIT	SI		(3-5)
B03XA01	ERITROPOIETINA BETA	NEORECORMON	SI		(3-4-5)
B03XA01	ERITROPOIETINA ALFA	EPREX	SI		(3-4-5)
B03XA01	ERITROPOIETINA ALFA BIOSIMILARE	BINOCRIT, ABSEAMED	SI		(4-5)
B03XA01	ERITROPOIETINA TETA 10.000 U.I., 20.000 U.I. E 30.000 U.I.	EPORATIO	SI		(5)
B03XA02	DARBEOIETINA ALFA	ARANESP	SI		(5)

ALLEGATO A: FARMACI A-PHT IN DISTRIBUZIONE PER CONTO (DPC)

decorrenza:
1 gennaio 2020

ATC	Principio attivo	ESEMPLI di Specialità medicinali/farmaci generici in commercio (Codifa Informatore Farmaceutico)	MUP informatizzato - SANIARP (vd. Nota in calce all'elenco)	Note AIFA	Altre annotazioni
B03XA03	METOSSIPOLIETILENGLICOLE-EPOIETINA BETA	MIRCERA	SI		(5)
C01BD07	DRONEDARONE	MULTAQ	SI		
C01EB17	IVABRADINA	CORLENTOR, PROCORALAN, IVABRADINA EQUIVALENTE			
C01EB18	RANOLAZINA	RANEXA			
C09DX04	SACUBITRIL/VALSARTAN	ENTRESTO	SI con Registro AIFA		
D06BB10	IMIQUIMOD	ALDARA, IMUCARE	SI		
D06BB12	TE' VERDE FOGLIE (EPIGALLOECATECHINA GALLATO)	VEREGEN	SI		(24)
D11AH01	TACROLIMUS	PROTOPIC	SI		(6)
G03BA03	TESTOSTERONE	TOSTREX	SI	36	
G03GA02	GONADOTROPINA UMANA DELLA MENOPAUSA (MENOTROPINA)	MEROPUR, MERIOFERT	SI	74	
G03GA04	UROFOLLITROPINA	FOSTIMON	SI	74	
G03GA05	FOLLITROPINA ALFA	GONAL F	SI	74	
G03GA05	FOLLITROPINA ALFA BIOSIMILARE	BEMFOLA, OVALEAP	SI	74	
G03GA06	FOLLITROPINA BETA	PUREGON	SI	74	
G03GA07	LUTROPINA ALFA	LUVERIS	SI	74	
G03GA08	CORIOGONADOTROPINA ALFA	OVITRELLE	SI	74	
G03GA09	CORIFOLLITROPINA ALFA	ELONVA	SI	74	
G03GA10	FOLLITROPINA DELTA	REKOVELLE	SI	74	
G03GA30	ASSOCIAZIONI (FOLLITROPINA ALFA/LUTROPINA ALFA)	PERGOVERIS	SI	74	
G03XB02	ULIPRISTAL	ESMYA	SI	51	
G04BE08	TADALAFIL 12cpr 20mg	CIALIS, TADALAFIL	SI	75	
G04BE10	AVAFANIL	SPEDRA	SI	75	
H01AC01	SOMATROPINA	GENOTROPIN, SAIZEN, HUMATROPE, NORDITROPIN, ZOMACTON, ZIMOSER, NUTROPINAQ, OMNITROPE	SI	39	
H01AX01	PEGVISOMANT	SOMAVERT	SI		
H01BA02	DESMOPRESSINA	EMOSINT 20 MCG FL	SI		
H01CA01	GONADORELINA	KRYPTOCUR	SI		
H01CB02	OCTREOTIDE	LONGASTATINA, SANDOSTATINA, SIROCTID, TREOJECT, OCTREOTIDE GENERICO	SI		(7)
H01CB03	LANREOTIDE	IPSTYL	SI		(8)
H01CB05	PASIREOTIDE PAMOATO (Intramuscolare)	SIGNIFOR 1 sir. IM	SI		
H05BX01	CINACALCET	MIMPARA	SI		(9)
H05BX02	PARACALCITOLE	ZEMPLAR, PARACALCITOLE	SI		(10)
J02AC03	VORICONAZOLO	VFEND, VORICONAZOLO 200 MG CPR, 50 MG CPR e 40 MG/ML SOSP.	SI		
J02AC04	POSACONAZOLO	NOXAFIL	SI		
J05AB04	RIBAVIRINA	RIBAVIRINA, COPEGUS, REBETOL, MODERIBA	SI		(11-12)
J05AB11	VALACICLOVIR	TALAVIR, ZELITREX, CREVIR, VALACICLOVIR GENERICO		84	(13)
J05AB14	VALGANCICLOVIR	VALCYTE, VALGANCICLOVIR	SI		(14)
J05AF05	LAMIVUDINA	ZEFFIX, LAMIVUDINA GENERICO	SI		(15)
J05AF11	TELBIVUDINA	SEBIVO	SI		
J06BB01	IMMUNOGLOBULINA ANTI-D (RH)	IGAMAD, IMMUNORHO, RHESONATIV	SI		
J06BB04	IMMUNOBLOBULINA ANTIEPATITE B	IGANTIBE, IMMUNOHB5, ZUTECTRA			
L01BC06	CAPECITABINA	XELODA, CAPECITABINA	SI		(8)
L01XX14	TRETINOINA	VESANOID	SI		
L02AE01	BUSERELINA	SUPREFACT	SI	51	
L02AE02	LEUPRORELINA	ELIGARD, ENANTONE, LEPTOPROL, POLITRATE	SI	51	(16)
L02AE03	GOSERELIN	ZOLADEX	SI	51	(16)
L02AE04	TRIPTORELINA	DECAPEPTYL, GONAPEPTIL	SI	51	(16)
L02BB01	FLUTAMIDE	FLUTAMIDE GENERICO			
L02BB03	BICALUTAMIDE	CASODEX, BICALUTAMIDE GENERICO, LUTAMID, BIKADER, PRAXIS			(17)
L02BX02	DEGARELIX	FIRMAGON	SI		
L03AA02	FILGRASTIM	GRANULOKINE	SI		(18)
L03AA02	FILGRASTIM BIOSIMILARE	ZANZIO, TEVAGRASTIM, NIVESTIM, ACCOFIL	SI		
L03AA10	LENOGRASTIM	GRANOCYTE 34, MYEOSTIM 34	SI		(18)
L03AA13	PEGFILGRASTIM	NEULASTA, PELGRAZ, ZIEXTENZO	SI		

ALLEGATO A: FARMACI A-PHT IN DISTRIBUZIONE PER CONTO (DPC)

decorrenza:
1 gennaio 2020

ATC	Principio attivo	ESEMPLI di Specialità medicinali/farmaci generici in commercio (Codifa Informatore Farmaceutico)	MUP informatizzato - SANIARP (vd. Nota in calce all'elenco)	Note AIFA	Altre annotazioni
L03AA14	LIPEGFILGRASTIM	LONQUEX	SI		
L03AB04	INTERFERONE ALFA-2A	ROFERON-A	SI		(19)
L03AB05	INTERFERONE ALFA-2B	INTRON-A	SI		(20)
L03AB07	INTERFERONE BETA 1a	AVONEX, REBIF	SI	65	
L03AB08	INTERFERONE BETA 1Ab	BETAFERON, EXTAVIA		65	
L03AB13	INTERFERONE BETA 1A PEGILATO	PLEGRIDY	SI	65	
L03AB10	PEGINTERFERONE ALFA-2B	PEGINTRON	SI		(21)
L03AB11	PEGINTERFERONE ALFA-2A	PEGASYS	SI		(21)
L03AX13	GLATIRAMER ACETATO	COPAXONE, COPEMYL, COPEMYLTRI	SI	65	
L04AA06	ACIDO MICO FENOLICO	CELLCEPT, MICO FENOLATO DI MOFETILE, MYFENAX, MYFORTIC	SI		
L04AA10	SIROLIMUS	RAPAMUNE	SI		
L04AA18	EVEROLIMUS	CERTICAN	SI		
L04AA13	LEFLUNOMIDE	ARAVA, LEFLUNOMIDE	SI		
L04AA31	TERIFLUNOMIDE	AUBAGIO	SI	65	
L04AD02	TACROLIMUS	PROGRAF, TACNI	SI		
L04AD02	TACROLIMUS R.P.	ADVAGRAF, INVARSUS	SI		
L04AX07	DIMETILFUMARATO	TECFIDERA	SI		
M05BA06	ACIDO IBANDRONICO	BONDRONAT 50 MG, IBOSTOFAR 50 MG	SI		
M05BX04	DENOSUMAB 60 mg	PROLIA	SI con Registro AIFA	79	
N03AF04	ESLICARBAZEPINA	ZEBINIX	SI		
N03AX22	PERAMPANEL	FYCOMPA	SI		
N03AX23	BRIVARACETAM	NUBRIVEO	SI		
N04BA03	LEVODOPA, INIBITORE DELLA DECARBOSSILASI E INIBIT. DELLA COMT	STALEVO, LEVODOPA-CARBDOPA-ENTACAPONE GENERICO, CORBILTA	SI		
N04BX01	TOLCAPONE	TASMAR	SI		
N04BX02	ENTACAPONE	COMTAN	SI		
N04BX04	OPICAPONE	ONGENTYS	SI		
N05AE04	ZIPRASIDONE	ZELDOX, ZIPRASIDONE GENERICO			(22)
N05AE05	LURASIDONE	LATUDA			
N05AH02	CLOZAPINA 100 MG	CLOZAPINA EQUIVALENTE 100 mg, LEPOX 100 mg	SI		(22-23)
N05AH03	OLANZAPINA	ZYPREXA, OLANZAPINA GENERICO, ZALASTA			(22)
N05AH04	QUETIAPINA (tutti i dosaggi escluso 25mg)	SEROQUEL, QUETIAPINA GENERICO, QUENTIA X			(22)
N05AH05	ASENAPINA	SYCREST			
N05AX08	RISPERIDONE	RISPERDAL, RISPERIDONE GENERICO			(22)
N05AX12	ARIPIPRAZOLO	ABILIFY, ARIPIPRAZOLO GENERICO			(22)
N05AX13	PALIPERIDONE	INVEGA, PALIPERIDONE			(22)
N05AX15	CARIPRAZINA	REAGILA			
N06BA07	MODAFINIL	PROVIGIL	SI		
N06BA09	ATOMOXETINA	STRATTERA	SI		
N06DA02	DONEPEZIL	ARICEPT, MEMAC, DONEPEZIL GENERICO, YASNAL, YASNORO, DESTEZIL, LIZIDRA	SI	85	
N06DA03	RIVASTIGMINA	EXELON, RIVASTIGMINA GENERICO, NIMVASTID, PROMETAX	SI	85	
N06DA04	GALANTAMINA	REMINYL, GALNORA R.P.	SI	85	
N06DX01	MEMANTINA	EBIXA, EZEMANTIS, MARIXINO, MEMANTINA GENERICO	SI	85	
N07XX02	RILUZOLO	RILUTEK CPR - TEGLUTIK SOSP.	SI		
P01CX01	PENTAMIDINA ISETIONATO	PENTACARINAT	SI		
R03DX05	OMALIZUMAB	XOLAIR	SI		
R03DX07	ROFLUMILAST	DAXAS	SI con Registro AIFA		
V01AA02	POLLINE DI GRAMINACEE	GRAZAX, ORALAIR	SI		
V03AE02	SEVELAMER	RENAGEL, RENVELA, SEVELAMER	SI		
V03AE03	LANTANIO CARBONATO	FOZNOL	SI		
V03AE05	OSSIDROSSIDO SUCEFERRICO	VELPHORO	SI		
V03AF01	MESNA	UROMITEXAN	SI		

Nota bene:
I Decreti 56/2015, 57/2015, 66/2016 prevedono che debbano essere prescritti mediante MUP-SANI.Arp tutti i farmaci ricompresi nel Prontuario della distribuzione diretta per la presa in carico e la continuità assistenziale Ospedale - Territorio (PHT), indipendentemente dall'indicazione o meno del Piano Terapeutico nel decreto AIFA di classificazione e rimborsabilità.

Tuttavia, ai fini dell'erogazione del farmaco su piattaforma WebDPC, la presenza del MUP-SANI.Arp risulta vincolante esclusivamente nel caso dei farmaci di cui AIFA prevede la necessità del Piano Terapeutico (vd. colonna accanto ai nomi commerciali)

ALLEGATO B: FARMACI A-PHT IN DISTRIBUZIONE DIRETTA

decorrenza:
1 gennaio 2010

ATC	Principio attivo	ESEMPI di Specialità medicinali/farmaci generici in commercio (Codifica Informatore Farmaceutico)
A10BD19	LINAGLIPTIN / EMPAGLIFOZIN	GLYXAMBI
A10BD21	SAXAGLIPTIN / DAPAGLIFOZIN	QTERN
A16	MIGALASTAT CLORIDRATO	GALAFOLD CPR
A16AA04	CISTEAMINA BITARTRATO	CYSTAGON
A16AA05	ACIDO CARGLUMICO	CARBAGLU
A16AA06	BETAINA	CYSTADANE
A16AX03	SODIO FENIL BUTIRRATO	PHEBURANE
A16AX04	NITISINONE	ORFADIN, NITISONE
A16AX05	ZINCO ACETATO	WILZIN
A16AX06	MIGLUSTAT	ZAVESCA CPS, MIGLUSTAT, YARGESA
A16AX07	SAPROPTERINA DICLORIDRATO	KUVAN
A16AX09	GLICEROLO FENILBUTIRRATO	RAVICTI
A16AX10	ELIGLUSTAT TARTRATO	CERDELGA
B01AC11	ILOPROST SALE DI TROMETAMOLO	VENTAVIS
B01AC27	SELEXIPAG	UPTRAVI
B02BD	COMPLESSO PROTROMBINICO UMANO	SPECIALITA' MEDICINALI PER L'EMOFILIA E ALTRE PATOLOGIE DELLA COAGULAZIONE
B02BD02	EFMOROCTOCOG ALFA	
B02BD02	FATTORE VIII DI COAGULAZIONE DEL SANGUE UMANO DA FRAZ. DEL PLASMA	
B02BD02	FATTORE VIII DI COAGULAZIONE DEL SANGUE UMANO LIOFILIZZATO	
B02BD02	MOROCTOCOG ALFA (FATTORE VIII DI COAGULAZIONE, RICOMBINANTE)	
B02BD02	OCTOCOG ALFA (FATTORE VIII DI COAGULAZIONE, RICOMBINANTE)	
B02BD02	SIMOCTOCOG ALFA (FATTORE VIII DI COAGULAZIONE, RICOMBINANTE)	
B02BD02	TUROCTOCOG ALFA (FATTORE VIII DI COAGULAZIONE, RICOMBINANTE)	
B02BD02	LONOCOCOG ALFA	
B02BD02	SIMOCTOCOG ALFA	
B02BD03	COMPLESSO PROTROMBINICO ANTIEMOFILICO UMANO ATTIVATO	
B02BD04	ALBUTREPENONACOG ALFA	
B02BD04	EFTRENONACOG ALFA	
B02BD04	FATTORE IX DI COAGULAZIONE DEL SANGUE UMANO LIOFILIZZATO	
B02BD04	NONACOG ALFA (FATTORE IX DI COAGULAZIONE, RICOMBINANTE)	
B02BD05	FATTORE VII DI COAGULAZIONE DEL SANGUE UMANO LIOFILIZZATO	
B02BD06	FATTORE VIII UMANO DI COAGULAZIONE/FATTORE DI VON WILLEBRAND	
B02BX06	EMICIZUMAB	HEMLIBRA
B06AC01	PROTEINA DEL PLASMA UMANO ANTIANGIOEDEMA	
C02KX01	BOSENTAN MONOIDRATO	TRACLEER CPR, BOSENTAN
C02KX02	AMBRISENTAN	VOLIBRIS
C02KX04	MACITENTAN	OPSUMIT
C02KX05	RIOCIGUAT	ADEMPAS
C07AA05	PROPRANOLOLO CLORIDRATO	HEMANGIOL FLC ORALE
C10AX12	LOMITAPIDE MESILATO	LOJUXTA CPR
C10AX13	EVOLOCUMAB	REPATHA
C10AX14	ALIROCUMAB	PRALUENT
G04BE09	VARDENAFIL 12CPR 20MG	LEVITRA, VARDENAFIL
G04BE03	SILDENAFIL CITRATO CPR (tutte le confezioni class. A-PHT)	REVATIO, SILDENAFIL CITRATO (solo le confezioni class. A-PHT)
G04BE08	TADALAFIL	ADCIRCA, TALMANCO
H01CB05	PASIREOTIDE PAMOATO Sottocutaneo	SIGNIFOR 60 fl S.C.
H05BX04	ETELCALCETIDE	PARSABIV
J01CE08	BENZILPENICILLINA BENZATINICA	SIGMACILLINA
J01GB01	TOBRAMICINA	TOBI, BRAMITOB
J01XX08	LINEZOLID	ZYVOXID, LINEZOLID
J01XX	TEDIZOLID FOSFATO	SIVEXTRO CPR RIV
J02AB02	KETOCONAZOLO	KETOCONAZOLE CPR
J02AC05	ISAVUCONAZOLO	CRESEMBA
J05AE12	BOCEPREVIR	VICTRELIS
J05AE14	SIMEPREVIR	OLYSIO
J05AF08	ADÉFOVIR DIPIVOXIL	HEPSERA
J05AF10	ENTECAVIR	BARACLUDE , ENTECAVIR
J05AF13	TENOFOVIR ALAFENAMIDE	VEMLIDY
J05AP56	SOFOSBUVIR/VELPATASVIR/VOXILAPREVIR	VOSEVI
J05AX14	DACLATASVIR DICLORIDRATO	DAKLINZA
J05AX15	SOFOSBUVIR	SOVALDI

ALLEGATO B: FARMACI A-PHT IN DISTRIBUZIONE DIRETTA

decorrenza:
1 gennaio 2010

J05AX	SOFOSBUVIR/VELPATASVIR	EPCLUSA CPR RIV
J05AX16	DASABUVIR	EXVIERA
J05AX18	LETERMOVIR	PREVMIS
J05AX65	LEDIPASVIR/SOFOSBUVIR	HARVONI
J05AX67	OMBITASVIR/PARITAPREVIR/RITONAVIR	VIEKIRAX
J05AX68	ELBASVIR/GRAZOPREVIR	ZEPATIER
J06BA	IMMUNOGLOBULINA UMANA NORMALE	HYQVIA
J06BB16	PALIVIZUMAB	SYNAGIS
L01AX03	TEMOZOLOMIDE	TEMODAL
L01BB02	MERCAPTOPURINA	XALUPRINE
L01BB05	FLUDARABINA FOSFATO	FLUDARA
L01BC53	TEGAFUR/GIMERACIL/OTERACIL	TEYSUNO
L01BC59	TRIFLURIDINA/TIPIRACIL CLORIDRATO	LONSURF
L01CA04	VINORELBINA BITARTRATO	NAVELBINE
L01XB01	PROCARBAZINA CLORIDRATO	NATULAN
L01XE01	IMATINIB MESILATO	GLIVEC, IMANIVEC, IMATINIB
L01XE10	EVEROLIMUS	VOTUBIA
L01XE21	REGORAFENIB	STIVARGA
L01XX17	TOPOTECAN CLORIDRATO	HYCANTIN
L01XX23	MITOTANO	LYSODREN
L01XX25	BEXAROTENE	TARGRETIN
L01XX35	ANAGRELIDE CLORIDRATO	XAGRID, ANAGRELIDE CL
L04AA27	FINGOLIMOD CLORIDRATO	GILENYA
L04AA32	APREMILAST	OTEZLA
L04AC01	DACLIZUMAB	ZINBRYTA
L04AX07	DIMETILFUMARATO	SKILARENCE
M05BX04	DENOSUMAB 120 mg	XGEVA
N06BX13	IDEBENONE	RAXONE
N07AX01	PILOCARPINA CLORIDRATO	SALAGEN*5MG
N07BA03	VARENICLINA TARTRATO	CHAMPIX
N07BB03	ACAMPROSATO CALCICO	CAMPRAL CPR
N07BB04	NALTREXONE CLORIDRATO	ANTAXONE, ,NARCORAL, NALOREX
N07BC02	METADONE CLORIDRATO	METADONE FLC ORALE
N07BC51	BUPRENORFINA CLORIDRATO/NALOXONE CLORIDRATO	SUBOXONE CPR SUBLING, NALNAR, ENORFINA CLORIDRATO/NALOXONE CLORIDRATO EQUIVALENTE
R03DX09	MEPOLIZUMAB	NUCALA
R03DX10	BENRALIZUMAB	FASENRA
R05CB13	DESOSSIRIBONUCLEASI	PULMOZYME
R07AX02	IVACAFTOR	KALYDECO
R07AX30	LUMACAFTOR/IVACAFTOR	ORKAMBI
V03AC01	DEFEROXAMINA MESILATO	DEFERAL, DEFEROXAMINA MESILATO
V03AC02	DEFERIPRONE	FERRIPROX
V03AC03	DEFERASIROX	EXJADE
V04CD01	METIRAPONE	CORMETO

ALLEGATO C: FARMACI PHT DA DISTRIBUIRE IN CONVENZIONE

ATC	Principio attivo	NOMI COMMERCIALI Più COMUNI	NOTE
A16AA01	LEVOCARNITINA	CARNITENE*OS 10FL 2G MONOD	
B01AC04	CLOPIDOGREL	esclusivamente BRAND NON SOSTITUIBILI	
G03BA03	TESTOSTERONE ENANTATO	ANDRIOL, TESTOVIS	
L04AA13	LEFLUNOMIDE	ARAVA*3CPR RIV 100MG	
N05AH02	CLOZAPINA 25MG	CLOZAPINA 25MG	
N05AH04	QUETIAPINA 25MG	QUETIAPINA 25MG	
N06BA04	METILFENIDATO CLORIDRATO	RITALIN*30CPR 10MG, MEDIKINET	(1)
VO3AF03	CALCIO FOLINATO	SANIFOLIN	

(1) Per l'indicazione "Trattamento del disturbo da deficit dell'attenzione e iperattività (ADHD) negli adulti già in trattamento farmacologico prima del compimento del diciottesimo anno di età", il farmaco, ai sensi della Legge 648/96, deve essere erogato esclusivamente dalle Strutture Farmaceutiche Distrettuali delle AA.SS.LL.

