



DIREZIONE GENERALE
CURA DELLA PERSONA, SALUTE E WELFARE
IL DIRETTORE PRO TEMPORE
LUCA BALDINO

	TIPO	ANNO	NUMERO
REG.	CFR	FILESEGNATURA.XML	
DEL	CFR	FILESEGNATURA.XML	

Ai Direttori Sanitari
Ai Direttori dei Dipartimenti/Servizi
farmaceutici
Ai Direttori dei Dipartimenti di Cure Primarie

delle Aziende Sanitarie della Regione Emilia-Romagna

Alle Associazioni di Categoria delle Farmacie convenzionate

ES

Agli Ordini professionali dei Medici
Agli Ordini professionali dei Farmacisti della Regione Emilia-Romagna

Loro indirizzi di posta elettronica

Oggetto: Nota AIFA 97 per la prescrizione della terapia anticoagulante orale: avvio compilazione Scheda di prescrizione dematerializzata sul Sistema Tesser Sanitaria

Si fa seguito alla reg.le prot. PG/2020/0449977 del 19/06/2020 inerente alla Nota AIFA 97 per la prescrizione della terapia anticoagulante orale (NAO/AVK¹) nel trattamento della fibrillazione atriale non valvolare (FANV) per rappresentare quanto segue.

SCHEDA ELETTRONICA DI VALUTAZIONE PRESCRIZIONE E FOLLOW-UP

Come noto, la nota AIFA 97 ha introdotto la 'Scheda di valutazione prescrizione e follow-up della terapia anticoagulante orale con AVK e NAO/DOAC' (di seguito definita Scheda) per la compilazione anche da parte dei medici di medicina generale oltre che degli specialisti.

Detta Scheda è stata utilizzata nella nostra regione in modalità cartacea in attesa della riedizione di un nuovo output della Scheda elettronica.

Si informa che ora è disponibile sul sistema prescrittivo dematerializzato il nuovo modello di Scheda elettronica della nota AIFA 97.

Pertanto, a partire dal giorno 28 marzo 2022 per l'avvio di un nuovo trattamento con NAO/AVK nell'indicazione FANV o di modifica di un precedente trattamento sarà necessario utilizzare la Scheda elettronica della nota AIFA 97 al posto di quella cartacea o del PT SOLE regionale.

¹ NAO: apixaban, dabigatran, edoxaban, rivaroxaban; AVK: warfarin e acenocumarolo.

Si forniscono di seguito alcune precisazioni sulla gestione delle fasi prescrittive ed erogative della Terapia nella FANV.

FASE PRESCRITTIVA

La diretta compilazione della Scheda elettronica è possibile:

- da parte dei medici di medicina generale, che potranno avvalersi del supporto e/o del confronto con gli specialisti di riferimento;
- da parte di tutti medici/specialisti (qualsiasi disciplina) del Servizio sanitario regionale.

Il sistema prescrittivo elettronico dei NAO/AVK prevede che il medico prima compili la Scheda elettronica e successivamente rilasci la prescrizione DEMA del farmaco.

La prima Scheda elettronica di valutazione/prescrizione è valida al massimo 180 giorni dalla data di compilazione.

La Scheda elettronica di follow-up può essere inserita nel Sistema TS solo in presenza di una Scheda elettronica di valutazione/prescrizione; pertanto per i pazienti già in trattamento e per i quali si renda necessario elaborare una Scheda elettronica di follow-up è necessario compilare prima la Scheda elettronica di valutazione/prescrizione.

La Scheda elettronica di follow-up è valida al massimo 365 giorni dalla data di compilazione.

La scheda elettronica di valutazione/prescrizione resta valida sino a quando non intervengono esigenze che comportino variazioni dello schema di terapia: a ogni variazione dello schema di terapia è necessario compilare una nuova Scheda elettronica di valutazione/prescrizione e conseguenti follow-up.

La compilazione di una nuova Scheda elettronica di follow-up fa automaticamente decadere quella precedente.

In ogni caso il medico prescrittore dovrà avere cura di rilasciare al paziente una stampa della Scheda di prescrizione e di follow-up, ancorché la Scheda sia disponibile sul FSE.

Resta inteso che qualsiasi specialista privato possa suggerire al MMG la prescrizione di un farmaco della Nota 97, riportando sul referto le necessarie informazioni cliniche. Il MMG potrà, se concorda, compilare la Scheda elettronica a carico del SSN.

FASE PRESCRITTIVA TRANSITORIA

Nella fase di transizione al nuovo sistema di Scheda elettronica, i pazienti già in trattamento con uno dei farmaci in Nota AIFA 97 potranno ricevere la prescrizione DEMA nell'ambito delle Schede cartacee o dei PT SOLE in corso di validità sino alla loro scadenza, salvo necessità di rivalutazione clinica; superato detto limite di validità si dovrà ricorrere alla nuova Scheda elettronica della Nota 97.

SISTEMA APPLICATIVO

Per la compilazione della Scheda elettronica AIFA, i prescrittori del Servizio sanitario della regione Emilia-Romagna possono utilizzare:

- il Portale del progetto SOLE (www.progetto-sole.it);
- gli applicativi di prescrizione utilizzati dalle Aziende sanitarie adeguatamente integrati secondo le specifiche definite;
- le cartelle elettroniche dei medici di medicina generale adeguatamente integrate secondo le specifiche definite.

La compilazione della Scheda elettronica genera un numero di protocollo che verrà

automaticamente inserito nella ricetta DEMA insieme alla data di scadenza della Scheda.
Sarà possibile compilare la ricetta DEMA al massimo entro 30 giorni dalla data di scadenza della Scheda elettronica, in attesa del suo rinnovo.
Gli applicativi prescrittivi gestiranno un *alert* informativo sulla scadenza della Scheda elettronica.

SPECIFICHE TECNICHE ELETTRONICHE

Si informa infine che sul Portale SOLE (Area Fornitori) sono disponibili:

- le specifiche tecniche utili per i Fornitori delle cartelle ambulatoriali dei MMG diverse dalla cartella clinica regionale SOLE o per le Aziende sanitarie che non usano il portale SOLE;
- le specifiche per il servizio di trasmissione delle prescrizioni DEMA che prevedono l'inserimento sia del numero di protocollo sia della data di scadenza della Scheda elettronica collegata alla prescrizione DEMA .

FASE EROGATIVA

In fase erogativa sono da considerarsi valide da parte del farmacista convenzionato tutte le ricette DPC-DEMA emesse sulla base della Scheda elettronica riportanti n. protocollo e data di scadenza della Scheda stessa.

La Scheda elettronica non è infatti visualizzabile a sistema da parte del farmacista convenzionato; attraverso la ricetta il farmacista potrà visualizzare sia il numero di protocollo (a garanzia che esiste una scheda di prescrizione) sia la data di scadenza (a garanzia della validità della scheda).

FASE EROGATIVA TRANSITORIA

Sono altresì da considerarsi valide le ricette:

- DEMA, emesse in base al PT SOLE regionale rilasciato sino al 27 marzo 2022 entro la scadenza dello stesso, presentando il PT in farmacia;
- DEMA, emesse in base alla Scheda AIFA cartacea sino scadenza della stessa, presentando la Scheda in farmacia;
- cartacee emesse in situazioni di impossibilità di accesso al sistema elettronico prescrittivo; in tale caso il medico di medicina generale dovrà dichiarare sulla ricetta rossa tale impossibilità di accesso e il paziente dovrà esibire la copia cartacea della Scheda o del PT in corso di validità.

CHIUSURA DEL PT WEB-BASED AIFA FANV E DEL PT SOLE REGIONALE FANV

Si informa che:

- AIFA, con proprio comunicato disponibile all'indirizzo <https://www.aifa.gov.it/-/chiusura-piattaforma-aifa-per-la-prescrizione-con-piano-terapeutico-degli-anticoagulanti-orali-ai-pazienti-con-fibrillazione-atriale-non-valvolare-fanv-pt-web-based-aifa>, ha disposto che, al fine di consentire piena operatività delle prescrizioni dei farmaci in nota AIFA 97 tramite modalità elettronica dematerializzata, il PT web-based AIFA, riservato alla sola prescrizione specialistica, sarà attivo fino al 31 marzo 2022;
- a partire dal 28 marzo 2022 sarà interrotta la possibilità di emettere nuovi PT SOLE FANV; l'archivio dei PT su piattaforma SOLE resterà a disposizione per la consultazione.

Si chiede alle SSSL di assicurare la massima diffusione della presente nota a tutti i professionisti interessati.

Cordiali saluti,

Luca Baldino
(firmato digitalmente)