

Struttura Semplice Dipartimentale
"Farmacoeconomia e Farmaco Vigilanza"
affidente al dipartimento del Farmaco

Funzioni

- a) Definisce con il Direttore di Dipartimento strategie di governo clinico della spesa farmaceutica ospedaliera e territoriale comprendente la farmaceutica convenzionata, la DPC e la distribuzione diretta;
- b) Propone una metodologia per il monitoraggio della spesa e dei consumi farmaceutici in ambito ospedaliero e in ambito territorio/convenzionata e per il monitoraggio della spesa e dei consumi dei dispositivi medici;
- c) Propone la reportistica e un timing per il monitoraggio della spesa farmaceutica ospedaliera e convenzionata e per il monitoraggio della spesa dei dispositivi medici;
- d) Identifica indicatori per il monitoraggio della spesa e dei consumi farmaceutici;
- e) Collabora con la struttura di Programmazione e Controllo di Gestione per un'analisi della spesa farmaceutica da interpretare in funzione del Peso Relativo dei DRG;
- f) Promuove incontri con i clinici per descrivere e analizzare i costi (inputs) e gli esiti (outcomes) della terapia farmacologica;
- g) Promuove gruppi di lavoro per la stesura di linee di indirizzo sull'uso appropriato del farmaco secondo le Evidenze scientifiche della letteratura clinica;
- h) Esamina i comportamenti prescrittivi e propone eventuali alternative terapeutiche basate su un'analisi costo-outcomes;
- i) Svolge attività di ricerca bibliografica nella letteratura internazionale e supporta i clinici con analisi ed interpretazioni critiche dei clinical trials;
- j) Svolge attività di monitoraggio delle scadenze brevettuali dei farmaci per favorire procedure rapide di rinegoziazione del prezzo di acquisto;
- k) Svolge attività di monitoraggio delle procedure di rimborsabilità condizionata concordate da AIFA;
- l) Collabora con l'Ufficio di Struttura dell'ASL Cagliari preposto all'esame delle richieste di sperimentazione clinica, in merito alla valutazione delle proposte di sperimentazione clinica;
- m) Svolge attività di supporto al Direttore del Dipartimento nell'attuazione dei progetti tesi ad una centralizzazione di processi organizzativi che garantiscano un'ottimizzazione delle risorse ed un contenimento dei costi;
- n) Svolge attività di supporto al Direttore di Dipartimento del Farmaco nella realizzazione e sviluppo del Progetto interaziendale HUB Farmaceutico;
- o) Monitora il corretto impiego dei farmaci e dei dispositivi medici e sensibilizza una sorveglianza clinico epidemiologica sul loro uso improprio;

OBIETTIVI

1. Contributo al contenimento della spesa farmaceutica ospedaliera e spesa farmaceutica territoriale/convenzionata;
2. Contributo alla riduzione della spesa farmaceutica relativa ai Dispositivi Medici;
3. Formulazione di linee di indirizzo, in collaborazione con i clinici, sull'utilizzo appropriato dei farmaci secondo le evidenze della letteratura clinica e sulla base di analisi costo-outcomes;
4. Organizzazione di incontri periodici con i clinici ospedalieri, suddivisi per struttura, per proporre scelte terapeutiche basate su un'analisi di minimizzazione dei costi e su un ottimale rapporto costo-beneficio;
5. Organizzazione di almeno un incontro con i medici di Medicina Generale con cadenza trimestrale, per proporre scelte terapeutiche basate su un'analisi di minimizzazione dei costi e su un ottimale rapporto costo-beneficio;
6. Proposta di nuove strategie e leve di intervento per il governo clinico della spesa farmaceutica valutata in funzione del peso relativo dei DRG;
7. Monitoraggio trimestrale della spesa farmaceutica ospedaliera e convenzionata e della spesa dei dispositivi medici;

8. Contributo alla proposta di scelte terapeutiche basate su un ottimale rapporto costo-beneficio mediante un'analisi dei comportamenti prescrittivi e delle abitudini di utilizzo dei farmaci e dei dispositivi medici;
9. Eseguire e presentare almeno 3 schede di valutazione Economica Semplificata (VES) dei farmaci e dei dispositivi medici innovativi;
10. Contributo all'applicazione del Prontuario Terapeutico Regionale mediante comunicazione ai clinici degli aggiornamenti;
11. Favorire un'informazione indipendente tra i clinici, mediante attività di consulenza e supporto ai clinici nella lettura ed interpretazione critica dei clinical trias;
12. Contributo al monitoraggio delle scadenze brevettuali dei farmaci per riattivare le procedure di acquisizione per il contenimento della spesa farmaceutica;
13. Contributo al monitoraggio delle procedure di rimborsabilità condizionata per i farmaci ad alto costo previste da AIFA;
14. Supportare i clinici nella selezione delle Linee Guida delle Società Scientifiche e documentazione scientifica di riferimento mediante attività di ricerca bibliografica;
15. Contributo all'attività della Struttura Aziendale preposta all'esame delle richieste di sperimentazione clinica in merito alla valutazione delle proposte di attivazione di Sperimentazione clinica;
16. Raccolta di informazioni sui farmaci, sulla loro efficacia e su eventuali reazioni avverse;
17. Favorire la diffusione di informazioni su reazioni avverse sospette o già note;
18. Contributo alla prevenzione degli eventi avversi dovuti ad errori nella terapia farmacologia e e nell'intero processo di gestione del farmaco mediante verifica e revisione delle modalità operative contenute nelle Raccomandazioni Ministeriali;
19. Contributo all'attuazione di progetti specifici nel campo della Farmacovigilanza;
20. Contributo all'attuazione di progetti aziendali tesi ad una centralizzazione delle attività in una prospettiva di ottimizzazione nell'allocazione delle risorse economiche;
21. Contributo allo sviluppo e realizzazione del progetto interaziendale HUB farmaceutico;

ALLEGATO ALLA DELIBERAZIONE

N. 1069 DEL 28 AGO. 2015

IL DIRETTORE AMMINISTRATIVO *Dott.ssa Antonella Carreras* IL DIRETTORE SANITARIO *Dott. Pier Paolo Pani*

IL COMMISSARIO STRAORDINARIO *Dott.ssa Savina Ortu*

ASL Cagliari
Il presente allegato è composto da
n. 2 fogli di n. 2 pagine