



GIUNTA REGIONALE

**DIPARTIMENTO SANITA'**  
**Servizio Assistenza Farmaceutica**

*Ai Direttori Sanitari Aziendali  
Ai Resp. dei Servizi Farmaceutici Territoriali  
delle AA.SS.LL. della Regione Abruzzo*

*Al Centro Regionale Trapianti -CRT  
PO San Salvatore -L'Aquila*

*Agli Ordini Provinciali dei Medici  
Alle OO.SS. Mediche*

*A AREACOM*

*Alla ditta Marno  
Alle Banche dati dei Farmaci  
A Promofarma Sviluppo*

*A Federfarma  
Ad Assofarm*

*p.c. Alle Associazioni dei pazienti  
Al CreDPC  
Ai Responsabili delle Farmacie Ospedaliere*

*Al Componente la Giunta regionale  
con delega alla Sanità*

*Al Direttore del Dipartimento Sanità*

**LORO SEDI**

**Oggetto: Comunicazione relativa alle modalità di distribuzione del farmaco CellCept (micofenolato mofetile)**

Facendo seguito alla segnalazione trasmessa a mezzo mail dal Centro Regionale DPC in data 29 luglio u.s. con cui si comunicava la mancata partecipazione della ditta Roche alla gara regionale per la fornitura del principio attivo "micofenolato mofetile", si precisa quanto di seguito.

La mancata adesione da parte della ditta farmaceutica titolare ha determinato l'esclusione del farmaco "brand" CellCept dall'elenco aggiudicatario e pertanto, la fornitura ordinaria in DPC viene garantita tramite l'aggiudicazione e la disponibilità della specialità medicinale equivalente a base dello stesso principio attivo.

Dai dati di prescrizione riportati in allegato (**allegato 1**) emerge che nel corso dell'anno 2024 sono 288 i pazienti trattati con la specialità medicinale in oggetto avendo il medico prescrittore dichiarato la "non sostituibilità" dello stesso (come previsto dalla DGR 508/2018) a causa di intolleranza o reazioni avverse ai principi attivi generici-

Pertanto al fine di garantire la continuità terapeutica e la tutela dei pazienti già in trattamento con CellCept, si è dato mandato alla Centrale di Committenza in data 31 luglio 2025 - accolta favorevolmente dal Direttore di AREACOM il giorno 1 agosto c.a.- di indire una procedura diretta con la ditta per il ripristino della dispensazione in DPC unicamente ai pazienti già in trattamento.

L'accesso a questa deroga sarà consentito anche ad eventuali nuovi pazienti esclusivamente nei casi in cui il medico prescrittore documenti, in modo puntuale ed esplicito, l'intolleranza o le reazioni avverse al farmaco generico compilando l'apposita scheda di prescrizione regionale in allegato (**allegato 2**), unitamente alla scheda di segnalazione AIFA di sospetta reazione avversa da compilare e trasmettere on line sul sito: <https://servizionline.aifa.gov.it/schedasegnalazioni/#/> . Si precisa che la nuova scheda di prescrizione regionale (**allegato 2**) dovrà essere compilata anche per l'eventuale rinnovo **solo allo scadere** della validità della precedente scheda Regionale.

Infine nelle more dell'espletamento della procedura da parte di AREACOM, tenuto conto della particolare condizione clinica dei pazienti in trattamento con CellCept, al solo fine di garantire la prosecuzione della terapia e scongiurare eventuali interruzioni che potrebbero gravemente compromettere lo stato di salute dei pazienti, con la presente si dispone che **solo per i pazienti già in trattamento, la dispensazione possa avvenire nel canale della convenzionata senza la corresponsione a carico del cittadino della differente quota di prezzo tra medicinale erogato e il prezzo di riferimento AIFA.**

Sarà compito del Centro Regionale DPC a seguito della conferma da parte di AREACOM dell'avvenuto completamento della procedura di acquisizione, comunicare immediatamente il ripristino della distribuzione in DPC della specialità CellCept.

Distinti saluti

**Il Dirigente del Servizio**

*dott. Alberto Costantini*