

Assessore

Presidente De Luca Vincenzo



DIR.GEN./ DIR. STAFF (*)	U.O.D. / Staff
DG 04	06

Regione Campania

GIUNTA REGIONALE

SEDUTA DEL 31/03/2021

PROCESSO VERBALE

Oggetto :

Tavolo tecnico regionale farmaceutico e dispositivi medici.

1)	Presidente	Vincenzo	DE LUCA	PRESIDENTE
2)	Vice Presidente	Fulvio	BONAVITACOLA	
3)	Assessore	Nicola	CAPUTO	
4)	”	Felice	CASUCCI	
5)	”	Ettore	CINQUE	ASSENTE
6)	”	Bruno	DISCEPOLO	
7)	”	Valeria	FASCIONE	
8)	”	Armida	FILIPPELLI	ASSENTE
9)	”	Lucia	FORTINI	
10)	”	Antonio	MARCHIELLO	
11)	”	Mario	MORCONE	
	Segretario	Mauro	FERRARA	

Alla stregua dell'istruttoria compiuta dalla Direzione Generale e delle risultanze e degli atti tutti richiamati nelle premesse che seguono, costituenti istruttoria a tutti gli effetti di legge, nonché dell'espressa dichiarazione di regolarità della stessa resa dal Direttore a mezzo di sottoscrizione della presente

PREMESSO che

- a. con DGRC n. 665 del 08.10.2010 è stato approvato l'elaborato tecnico denominato "*PTOR Prontuario Terapeutico Ospedaliero Regionale, in sostituzione del PTOR di cui alla DGRC n. 348 del 15.03.2006 e sue ss.mm.ii.*";
- b. con DCA 92 del 31.12.2011 avente ad oggetto "*D.G.R. n.1447 del 26.02.1996 e ss.mm.ii. recante la costituzione del Tavolo Tecnico di Lavoro sul Farmaco. Recepimento e nomina dei componenti del tavolo*" con il quale è stata recepita la Deliberazione di Giunta Regionale n. 14447/1996, come modificata, da ultimo, dalla D.R.G. n. 492/2011, relativa alla costituzione del Tavolo Tecnico di lavoro permanente sul farmaco: Regione - Aziende Sanitarie locali - Aziende Ospedaliere – Università;

DATO ATTO che

- a. la Regione Campania, nell'ambito delle proprie competenze, ha posto in essere numerose iniziative finalizzate alla razionalizzazione, alla appropriatezza delle prestazioni ed al contenimento della spesa sanitaria in genere e di quella farmaceutica in particolare;
- b. la Regione Campania si è dotata di strumenti operativi con l'obiettivo di elaborare e programmare interventi mirati alla riduzione del rischio terapeutico mediante progetti di farmacovigilanza farmacoutilizzazione e farmacoeconomia, alla qualificazione dell'intervento sanitario finalizzato al miglioramento della qualità della vita, alla riduzione ragionata della spesa farmaceutica migliorando il rapporto costo/benefici, all'informazione sanitaria sul farmaco, all'organizzazione di corsi di aggiornamento e formazione sui nuovi farmaci da realizzare in collaborazione con gli ordini professionali dei Medici, dei Farmacisti e di tutti gli operatori del comparto sanitario, non in ultimo l'associazionismo dei pazienti, nonché alla individuazione ed allo studio di tutte le problematiche relative al farmaco ed al dispositivo;
- c. la cronicità, oggigiorno, rappresenta una delle sfide prioritarie per i Servizi Sanitari Regionali e che, alla luce del nuovo Piano Nazionale della cronicità, risulta fondamentale che la governance farmaceutica, entro i tetti di spesa finanziati, abbia come mission quella di garantire al paziente un percorso di cura appropriato implementando l'aderenza alle terapie;
- d. nel triennio 2021-2023, la Regione Campania, intende mettere in atto tutte le strategie volte al monitoraggio dell'aderenza alle terapie farmacologiche al fine di migliorare la stessa ed ottimizzare la spesa farmaceutica, entro i tetti di spesa finanziati;
- e. il PTOR - Prontuario Terapeutico Ospedaliero Regionale approvato con DGRC n. 665 del 08.10.2010, in sostituzione del PTOR di cui alla DGRC n. 348 del 15.03.06 e sue successive modifiche ed integrazioni è uno strumento dinamico sottoposto a continuo aggiornamento da parte della Tavolo Tecnico di Lavoro sul Farmaco, in quanto strumento di governo clinico;
- f. le indicazioni presenti nel Prontuario costituiscono uno strumento per orientare la pratica clinica verso un comportamento basato sulle evidenze scientifiche secondo i principi fondati su prove di efficacia e sicurezza per le prescrizioni, somministrazioni ed erogazione di farmaci nelle strutture delle Aziende sanitarie, incluse le strutture convenzionate con il SSR.

RILEVATO che

- a. per il perseguimento delle strategie innanzi esposte, è opportuno ricondurre il sistema all'unitarietà, che richiama all'indispensabile riorganizzazione delle varie Commissioni competenti in materia farmaceutica (PTOR - Prontuario Terapeutico Ospedaliero Regionale approvato con DGRC n. 665 del 08.10.2010, in sostituzione del PTOR di cui alla DGRC n. 348 del 15.03.06 e sue successive modifiche ed integrazioni) in un unico "Tavolo Tecnico Regionale di Lavoro sui Farmaci e Dispositivi Medici" multidisciplinare, con propensione ad attività a cui possano raccordarsi referenti dei diversi Gruppi di Lavoro, Università ed Enti di Ricerca pubblici e privati, Società Scientifiche, Commissioni dei Prontuari delle Aziende Sanitarie, le Reti Cliniche e Commissioni specifiche istituiti con provvedimenti regionali e con esponenti sindacali/professionali delle Farmacie di comunità pubbliche e private, MMG/PLS, Specialisti Ambulatoriali e Associazione dei Pazienti;
- b. il "Tavolo Tecnico Regionale di Lavoro sui Farmaci e Dispositivi Medici" sarà promotore di attività di implementazione di percorsi diagnostico terapeutici assistenziali, linee di indirizzo e percorsi condivisi per il corretto utilizzo delle Terapie Farmacologiche e dei Dispositivi Medici, per l'incentivazione all'utilizzo di farmaci equivalenti e biosimilari, nonché a fornire valutazioni di Health Technology Assessment (HTA) su Dispositivi

- Medici, integrazione ed attuazione di quanto normato da AIFA relativamente a temi quali il rispetto delle Note AIFA, degli accordi MEA, dell'attuazione di quanto indicato nei Piani Terapeutici e Registri web based;
- c. in tale contesto appare necessario ricondurre all'unica piattaforma informativa regionale la raccolta, il monitoraggio e l'analisi dei dati, in coerenza alle disposizioni impartite dalla Giunta Regionale con le delibere n. 163/2016, n. 276/2017 e n. 25/2018;
- d. l'utilizzo di un'unica piattaforma informativa regionale consente di governare i percorsi sanitari in maniera appropriata, l'implementazione di PDTA e Percorsi di Indirizzo, veicolare quindi le prescrizioni e l'appropriatezza d'uso dei farmaci e dispositivi, contenere la spesa farmaceutica e dei Dispositivi Medici, uniformare i comportamenti di presa in carico assistenziale durante tutto il percorso dei "pazienti", in un'ottica di continuità ospedale-territorio coinvolgendo più figure professionali che operano in ambiti diversi: medici ospedalieri e privati convenzionati, specialisti ambulatoriali, MMG, PLS, Farmacisti pubblici e privati convenzionati;
- e. il "Tavolo Tecnico Regionale di Lavoro sui Farmaci e Dispositivi Medici" dovrà fornire idoneo supporto alle Aziende Sanitarie in merito alla corretta predisposizione e trasmissione dei flussi NSIS (Farmaceutici e dei Dispositivi Medici), al fine di assolvere nei tempi di norma agli obblighi previsti dai LEA e consentirne una corretta analisi per fini programmatori;
- f. per ricondurre il sistema all'unitarietà, che richiama all'indispensabile riorganizzazione delle varie Commissioni competenti in materia farmaceutica, è necessario predisporre il "Prontuario Terapeutico Regionale" (PTR), in alternativa al "Prontuario Terapeutico Ospedaliero Regionale" (PTOR), inteso come uno strumento di governo dei percorsi terapeutici e della razionalizzazione della spesa farmaceutica ospedaliera e territoriale, tenendo conto della continuità terapeutica, con particolare riferimento all'appropriatezza e alla aderenza alla terapia successivamente alle dimissioni del paziente e presa in carico da parte del MMG e PLS e delle farmacisti di comunità;
- g. il "Prontuario Terapeutico Regionale" (PTR) saranno riportati i principi attivi farmacologici classificati secondo la nomenclatura ATC (Anatomica Terapeutica Chimica) da utilizzare sia in degenza sia nella continuità assistenziale ospedale-territorio e in tutte le articolazioni dell'erogazione diretta previste dalla legge 405/2001, nonché l'elenco dei Dispositivi Medici secondo la CND - Classificazione Nazionale dei Dispositivi (DM 13.03.2018) e dei Dispositivi Medico Diagnostici *in vitro* (D.Lgs 332/2000);
- h. nel "Prontuario Terapeutico Regionale" (PTR) saranno date indicazioni sulle modalità di prescrizione, somministrazione ed erogazione dei Farmaci e Dispositivi Medici:
- in regime di degenza ordinaria, ambulatoriale, day hospital;
 - prestazioni di Day Service, chirurgia ambulatoriale (PAC) e pacchetti ambulatoriali complessi e coordinati (PACC);
 - nel trattamento di pazienti soggetti a controllo ricorrente e a presa in carico assistenziale (ADI) e in assistenza residenziale e semiresidenziale (art.8 Legge 405/2001);
 - nel primo ciclo di trattamento dei pazienti dimessi dal ricovero ospedaliero e a seguito di visita ambulatoriale compresi i farmaci classificati APHT;
- i. il Tavolo Tecnico Regionale di Lavoro sui Farmaci e Dispositivi Medici, emanerà specifico regolamento in via prioritaria;
- j. le richieste di valutazione per l'inserimento di farmaci e dispositivi nel "Prontuario Terapeutico Regionale" (PTR), fatti salvi quei farmaci e dispositivi ad accesso diretto, saranno inviate dalle Aziende farmaceutiche o dalle Aziende Sanitarie Regionali attraverso le "Commissioni/Tavoli di lavoro (PTO/PTA) presenti presso le singole aziende sanitarie" che dovranno rimodularsi alla luce della presente;
- k. le richieste dovranno essere inviate attraverso specifica modulistica approvata dal Tavolo Tecnico Regionale di Lavoro sui Farmaci e Dispositivi Medici disponibile sul Sito Ufficiale della Regione Campania;
- l. i criteri di approvazione per l'inserimento di farmaci e dispositivi nel "Prontuario Terapeutico Regionale" (PTR), in ottemperanza alle esigenze cliniche dell'assistenza clinico farmaceutica nell'ambito delle Strutture Ospedaliere comprese le strutture accreditate/convenzionate con il SSR e per le esigenze della continuità assistenziale ospedale-territorio, dovranno contemplare:
- requisiti di efficacia basata su studi di *evidence based medicine* – EBM ripresi dalla letteratura scientifica su riviste accreditate, dalle raccomandazioni contenute nelle principali linee guida nazionali ed internazionali;
 - requisiti di sicurezza valutata sulla base dei dati desunti dagli studi clinici e, qualora disponibili, da valutazioni dei dati post marketing di farmacovigilanza e dispositiovigilanza aggiornati;
 - studi di farmaco-economia per la valutazione del rapporto costo-efficacia/beneficio delle terapie e dell'impatto sulla pratica clinica, sulla prescrizione e sui tetti di spesa programmati rispetto ad eventuali analoghi ove disponibili, facendo riferimento alle risorse economiche disponibili, al potenziale impatto organizzativo sul SSR;
 - valutazioni di Health Technology Assessment (HTA) su Dispositivi Medici;

- definizione di criteri per l'individuazione dei Centri/specialisti preposti alla eleggibilità dei pazienti e alla prescrizione di farmaci con Piano Terapeutico, note AIFA e i farmaci sottoposti ai Registri di monitoraggio web based;
 - analisi dell'uso epidemiologico dei dati di prescrizione attraverso l'integrazione dei flussi amministrativi presenti nel sistema informativo regionale;
 - valutazioni di farmaci di fascia C, Cnn, quando ritenuti indispensabili per rispondere a unmeet need;
 - verifiche periodiche degli aggiornamenti relativi all'inserimento automatico nel PTR di farmaci con requisito di innovatività, A-PHT, malattie rare, HIV, sottoposti a registro AIFA (Web-Monitoraggio-Appropriatezza Prescrittiva), i cui criteri di eleggibilità sono disciplinati direttamente dall'Agenzia Italiana del Farmaco, di cui al Decreto Legge 158/2012;
 - verifiche periodiche relative a nuovi AIC, nuove indicazioni, dosaggi e formulazioni, di principi attivi già inseriti in PTR;
 - coordinamento con gli altri Tavoli tecnici, Commissioni e Reti regionali (rete oncologica, rete malattie rare, ecc.).
- m. il "Tavolo Tecnico Regionale di Lavoro sui Farmaci e Dispositivi Medici" dovrà inviare alla Centrale di Acquisto e Committenza regionale "SO.RE.SA. spa" l'elenco dei farmaci e dispositivi inseriti nel "Prontuario Terapeutico Regionale" (PTR), accompagnato, quando necessario, dal fabbisogno annuale, al fine di consentire tempestività nella predisposizione delle più appropriate procedure di gara;
- n. il "Tavolo Tecnico Regionale di Lavoro sui Farmaci e Dispositivi Medici" dovrà identificare i Centri/medici prescrittori, coordinandosi anche laddove necessario con gli altri tavoli e reti regionali (rete oncologica, rete malattie rare, ecc.);
- o. il "Tavolo Tecnico Regionale di Lavoro sui Farmaci e Dispositivi Medici" dovrà valutare gli andamenti prescrittivi dei Centri/medici prescrittori e le relazioni trimestrali emanate dalle Direzioni Strategiche Aziendali in materia di farmaci e dispositivi;
- p. il "Tavolo Tecnico Regionale di Lavoro sui Farmaci e Dispositivi Medici" dovrà inviare alla piattaforma informativa regionale e/o AIFA, l'elenco dei farmaci e dispositivi medici inseriti nel "Prontuario Terapeutico Regionale" (PTR), al fine di procedere alle abilitazioni dei Centri/medici prescrittori presso le singole aziende sanitarie;
- q. il "Prontuario Terapeutico Regionale" (PTR) è sottoposto a periodico aggiornamento da parte dei componenti del "Tavolo Tecnico Regionale di Lavoro sui Farmaci e Dispositivi Medici" che, in quanto strumento di governo clinico, è vincolante per le prescrizioni, somministrazioni ed erogazione di farmaci e dispositivi nelle strutture delle Aziende sanitarie, incluse le strutture accreditate, convenzionate con il SSR, le residenze sanitarie assistenziali e socio sanitarie assistenziali ecc.;
- r. gli aggiornamenti del "Prontuario Terapeutico Regionale" (PTR) saranno emanati con specifiche note di indirizzo o Decreti della Direzione Generale della Salute ed il Coordinamento del SSR, che verranno resi disponibili anche sul Sito Ufficiale della Regione Campania.

RITENUTO pertanto

- a. di dover istituire il "Tavolo Tecnico Regionale di Lavoro sui Farmaci e Dispositivi Medici", in sostituzione del precedente istituito con DCA 92 del 31.12.2011, al quale spetta il compito di predisporre aggiornamento periodico del Prontuario Terapeutico Regionale (PTR), al fine di uniformare gli interventi in tutte le strutture sanitarie della Regione Campania, ampliando le competenze di quest'ultimo anche in merito ai dispositivi medici, con la seguente composizione:
- Dirigente UOD Politica del Farmaco e Dispositivi, con funzione di Presidente;
 - Dirigente UOD STAFF Tecnico Operativo della Direzione Generale per la Tutela della Salute;
 - Dirigente UOD Assistenza Ospedaliera;
 - Dirigente UOD Assistenza Territoriale;
 - Dirigente UOD Monitoraggio e Gestione Piattaforme Informatiche;
 - Dirigente Ufficio V UDCP;
 - Dirigente Responsabile flussi informativi sanitari - So.Re.Sa.;
 - Direttori/ Responsabili di Dipartimenti/ Servizi Farmaceutici del SSR;
 - Componenti rappresentanti della SIFO/SIF;
 - Responsabile del Centro Regionale di Farmacovigilanza;
 - Direttore del Centro Interdipartimentale di Ricerca in farmacoeconomia e farmacoutilizzazione;
 - Esperti clinici in farmacologia, in farmacoeconomia e in epidemiologia;
 - un Funzionario Regionale con funzioni di segreteria del tavolo;

- b. di dover istituire la Segreteria scientifica-amministrativa afferente alla UOD 06 Politica del farmaco e Dispositivi, con funzione di coordinamento e supporto al Tavolo Tecnico di Lavoro sul Farmaco e Dispositivi Medici formato dalle seguenti figure:
- Dirigenti Farmacisti del SSR;
 - Dirigenti Ingegneri Clinici del SSR;
 - Dirigenti Amministrativi;
 - Dirigenti Clinici del SSR;
 - Referenti delle UOD regionali;
 - Referenti del Centro Regionale di Farmacovigilanza;
 - Referenti del CIRFF;
- c. di dover affidare al Tavolo Tecnico il compito di produrre adeguata regolamentazione al fine di uniformare l'accesso a farmaci e dispositivi sul territorio regionale campano;
- d. di dover stabilire che il Tavolo Tecnico dovrà favorire iniziative finalizzate a scelte terapeutiche appropriate, linee di indirizzo all'interno di percorsi diagnostico-terapeutici volti a garantire l'uniformità dei comportamenti prescrittivi ed erogativi dei farmaci e dei dispositivi medici su tutto il territorio campano;
- e. di dover prevedere che il Tavolo Tecnico, al fine di perseguire gli obiettivi di programmazione, indirizzo clinico-terapeutico e monitoraggio, dovrà avvalersi del contributo di professionalità diverse (Università, Enti di Ricerca pubblici e privati, Società Scientifiche), in base alle necessità ed alle tematiche trattate, di clinici specialisti valutati su base curriculare sull'assenza di conflitti di interesse;
- f. di dover predisporre l'aggiornamento periodico dell'unico Prontuario Terapeutico Regionale (PTR), ampliando le competenze di quest'ultimo anche in merito ai dispositivi medici, al fine di uniformare gli interventi in tutte le strutture sanitarie della Regione Campania, secondo un calendario proposto dal Presidente ed approvato dal Tavolo Tecnico all'inizio dell'anno solare, fermo restando che il Presidente del Tavolo ha facoltà di convocare incontri straordinari qualora ne ravvisi la necessità;
- g. di rimodulare i compiti e le funzioni delle Commissioni/Tavoli di lavoro (PTO/PTA) presenti presso le singole aziende sanitarie, il cui obiettivo è quello di favorire l'osservanza delle disposizioni regionali e delle indicazioni del Tavolo Tecnico Regionale di Lavoro sui Farmaci e Dispositivi Medici, garantendo il monitoraggio dell'appropriatezza prescrittiva in collaborazione con i Nuclei Operativi Di Controllo (NOC) aziendale;
- h. i componenti del "Tavolo Tecnico Regionale di Lavoro sui Farmaci e Dispositivi Medici", saranno designati con successivo Decreto del Presidente della Giunta della Regione Campania su individuazione della Direzione Generale per la Tutela della Salute e il Coordinamento del Sistema Sanitario Regionale della Campania;
- i. i componenti della Segreteria scientifica-amministrativa afferente alla UOD 06 Politica del farmaco e Dispositivi, con funzione di coordinamento e supporto al Tavolo Tecnico di Lavoro sul Farmaco e Dispositivi Medici, saranno designati con successivo Decreto della Direzione Generale per la Tutela della Salute e il Coordinamento del Sistema Sanitario Regionale della Campania;

Propone e la Giunta, in conformità, a voto unanime

DELIBERA

Per le motivazioni espresse in narrativa e che qui si intendono integralmente riportate:

1. di ISTITUIRE il "Tavolo Tecnico Regionale di Lavoro sui Farmaci e Dispositivi Medici", in sostituzione del precedente istituito con DCA 92 del 31.12.2011, al quale spetta il compito di predisporre aggiornamento periodico del Prontuario Terapeutico Regionale (PTR), al fine di uniformare gli interventi in tutte le strutture sanitarie della Regione Campania, ampliando le competenze di quest'ultimo anche in merito ai dispositivi medici, individuando le figure di seguito elencate:
- Dirigente UOD Politica del Farmaco e Dispositivi, con funzione di Presidente;
 - Dirigente UOD STAFF Tecnico Operativo della Direzione Generale per la Tutela della Salute;
 - Dirigente UOD Assistenza Ospedaliera;
 - Dirigente UOD Assistenza Territoriale;
 - Dirigente UOD Monitoraggio e Gestione Piattaforme Informatiche;
 - Dirigente Ufficio V UDCP;
 - Dirigente Responsabile flussi informativi sanitari - So.Re.Sa.;
 - Direttori/ Responsabili di Dipartimenti/ Servizi Farmaceutici del SSR;
 - Componenti rappresentanti della SIFO/SIF;
 - Responsabile del Centro Regionale di Farmacovigilanza;

- Direttore del Centro Interdipartimentale di Ricerca in farmaco-economia e farmacoutilizzazione;
 - Esperti clinici in farmacologia, in farmaco-economia e in epidemiologia;
 - un Funzionario con funzioni di segretario e di coordinatore della segreteria Scientifica-amministrativa del tavolo;
2. di INDIVIDUARE quali componenti della Segreteria scientifica-amministrativa con ruolo di supporto al Tavolo Tecnico di Lavoro sul Farmaco e Dispositivi Medici le seguenti figure:
- Dirigenti Farmacisti del SSR;
 - Dirigenti Ingegneri Clinici del SSR;
 - Dirigenti Amministrativi SSR;
 - Dirigenti Clinici del SSR;
 - Referenti delle UOD regionali;
 - Referenti del Centro Regionale di Farmacovigilanza;
 - Referenti del CIRFF;
 - un Funzionario con funzioni di segretario e di coordinatore della segreteria Scientifica-amministrativa del tavolo;
3. di AFFIDARE al Tavolo Tecnico il compito di produrre adeguata regolamentazione al fine di uniformare l'accesso a farmaci e dispositivi sul territorio regionale campano;
4. di STABILIRE che il Tavolo Tecnico, dovrà favorire iniziative finalizzate a scelte terapeutiche appropriate, linee di indirizzo all'interno di percorsi diagnostico-terapeutici volti a garantire l'uniformità dei comportamenti prescrittivi ed erogativi dei farmaci e dei dispositivi medici su tutto il territorio campano;
5. di PREVEDERE che il Tavolo Tecnico, al fine di perseguire gli obiettivi di programmazione, indirizzo clinico-terapeutico e monitoraggio, dovrà avvalersi del contributo di professionalità diverse (Università, Centri di Ricerca, Società Scientifiche, ecc.), in base alle necessità ed alle tematiche trattate, di clinici specialisti valutati su base curriculare sull'assenza di conflitti di interesse;
6. di ISTITUIRE una Segreteria scientifico-amministrativa afferente alla UOD 06 Politica del farmaco e Dispositivi, con funzione di coordinamento e supporto al "Tavolo Tecnico di Lavoro su Farmaci e Dispositivi Medici";
7. di PREDISPORRE l'aggiornamento periodico dell'unico Prontuario Terapeutico Regionale (PTR), ampliando le competenze di quest'ultimo anche in merito ai dispositivi medici al fine di uniformare gli interventi in tutte le strutture sanitarie della Regione Campania, secondo un calendario proposto dal Presidente ed approvato dal Tavolo Tecnico all'inizio dell'anno solare, fermo restando che il Presidente ha facoltà di convocare incontri straordinari qualora ne ravvisi la necessità;
8. di RIMODULARE con apposito Decreto della Direzione Generale per il coordinamento del SSR della Campania, i compiti e le funzioni delle Commissioni/Tavoli di lavoro (PTO/PTA) presenti presso le singole aziende sanitarie, il cui obiettivo è quello di favorire l'osservanza delle disposizioni regionali e delle indicazioni del Tavolo Tecnico Regionale di Lavoro sui Farmaci e Dispositivi Medici, garantendo il monitoraggio dell'appropriatezza;
9. di INCARICARE la Direzione Generale per la Tutela della Salute e il Coordinamento del Sistema Sanitario Regionale della Giunta Regionale della Campania di procedere alla formale individuazione i componenti del "Tavolo Tecnico Regionale di Lavoro sui Farmaci e Dispositivi Medici";
10. di INCARICARE la Direzione Generale per la Tutela della Salute e il Coordinamento del Sistema Sanitario Regionale della Giunta Regionale della Campania di procedere alla formale individuazione dei componenti e designazione della Segreteria scientifica-amministrativa con ruolo di supporto al Tavolo Tecnico di Lavoro sul Farmaco e Dispositivi Medici;
11. di INVIARE di inviare il presente provvedimento alla Direzione Generale per la Tutela della Salute e il Coordinamento del SSR, per il seguito di competenza, all'Ufficio competente ai fini della pubblicazione sul sito istituzionale della Regione Campania – sezione "Casa di Vetro".



GIUNTA REGIONALE DELLA CAMPANIA

DELIBERAZIONE n°	130	del	31/03/2021	DIR.GEN./DIR. STAFF (*)	UOD/STAFF DIR.GEN.
				DG 04	06

OGGETTO :

Tavolo tecnico regionale farmaceutico e dispositivi medici.

QUADRO A	CODICE	COGNOME	MATRICOLA	FIRMA
PRESIDENTE <input type="checkbox"/> ASSESSORE <input type="checkbox"/>		<i>Presidente De Luca Vincenzo</i>		<i>31/03/2021</i>
DIRETTORE GENERALE / DIRIGENTE STAFF		<i>Avv. Postiglione Antonio</i>		<i>29/03/2021</i>

VISTO DIRETTORE GENERALE ATTIVITA' ASSISTENZA GIUNTA	COGNOME	FIRMA
DATA ADOZIONE	<i>31/03/2021</i>	INVIATO PER L'ESECUZIONE IN DATA

AI SEGUENTI UFFICI:

Dichiarazione di conformità della copia cartacea:

Il presente documento, ai sensi del T.U. dpr 445/2000 e successive modificazioni è copia conforme cartacea dei dati custoditi in banca dati della Regione Campania.

Firma

(*)

DG= Direzione Generale

US= Ufficio Speciale

SM= Struttura di Missione

UDCP= Uffici di Diretta Collaborazione con il Presidente