



DELIBERAZIONE N° 931

SEDUTA DEL 13 DIC. 2019

Politiche della persona

DIPARTIMENTO

OGGETTO DGR n. 190/2018 RELATIVA A OBIETTIVI DI SALUTE E DI PROGRAMMAZIONE SANITARIA PER LE DIREZIONI GENERALI DELLE AZIENDE ASP, ASM E AOR SAN CARLO DI POTENZA E PER LA DIREZIONE GENERALE DELL'IRCCS CROB DI RIONERO IN VULTURE - ANNI 2018-2020 E DGR N. 395/2019 CONTENENTE MODIFICHE ED INTEGRAZIONI ANNO 2019 - 2020

MODIFICHE ED INTEGRAZIONI

ASSESSORE DIPARTIMENTO

Relatore POLITICHE DELLA PERSONA

La Giunta, riunitasi il giorno 13 DIC. 2019 alle ore 13,30 nella sede dell'Ente,

| | | Presente | Assente |
|----|--------------------------------------|----------|---------|
| 1. | Vito BARDI Presidente | X | |
| 2. | Francesco FANELLI Vice Presidente | X | |
| 3. | Francesco CUPPARO Componente | X | |
| 4. | Rocco Luigi LEONE Componente | X | |
| 5. | Donatella MERRA Componente | X | |
| 6. | Gianni ROSA Componente | X | |

Segretario: Avv. A. Palamone

ha deciso in merito all'argomento in oggetto, secondo quanto riportato nelle pagine successive.

L'atto si compone di N° 7 pagine compreso il frontespizio e di N° allegati

UFFICIO RAGIONERIA GENERALE

Prenotazione di impegno N° Missione.Programma Cap. per €

Assunto impegno contabile N° Missione.Programma Cap.

Esercizio per €

IL DIRIGENTE

Atto soggetto a pubblicazione [X] integrale [] integrale senza allegati [] per oggetto [] per oggetto e dispositivo sul Bollettino Ufficiale della Regione Basilicata

LA GIUNTA REGIONALE

VISTA la L.R. 12/96 e successive modifiche ed integrazioni concernete la "Riforma dell'organizzazione regionale"

VISTE la D.G.R. 11/98 con cui sono stati individuati gli atti rientranti in via generale nelle competenze della Giunta Regionale, la D.G.R. del 13 dicembre 2004, disciplina dell'iter procedurale delle proposte di deliberazione della Giunta, come modificata dalla successiva D.G.R. n. 637 del 03.05.06

VISTA la D.G.R. n. 227 del 19.02.2014 relativa alla denominazione e configurazione dei Dipartimenti regionali relativi alle aree istituzionali " Presidenza della Giunta" e "Giunta Regionale che, tra l'altro, stabilisce che fino al completamento del processo di riorganizzazione sono confermati gli uffici esistenti e le relative declaratorie, quali risultanti dalla D.G.R. 2017/05 e s.m.i, come ricollocati nell'ambito dei nuovi Dipartimenti;

VISTA la DGR n. 689/2015 relativa a dimensionamento ed articolazione delle strutture e delle posizioni dirigenziali delle aree istituzionali della Presidenza della Giunta regionale - modifiche alla DGR 694/2014;

VISTA la DGR n. 691/15 di ridefinizione dell'assetto organizzativo dei dirigenti delle aree istituzionali della Presidenza Giunta e Giunta Regionale - affidamento incarichi,

VISTA la DGR 991/2015 di rettifica delle DD.G.R. 689/2015 e 691/2015;

VISTI:

il DPGR n. 54 del 10.5.19 di nomina dell'Assessore al Dipartimento Politiche della Persona;
la DGR n. 524/2019 di nomina del dirigente generale del Dipartimento Politiche della Persona

VISTA la L.R. n. 2 del 12 gennaio 2017 di "Riordino Del Servizio Sanitario Regionale di Basilicata" che delinea un riassetto del Sistema Sanitario Regionale;

RICHIAMATE le precedenti DD.G.R. n. 1419/2018, n. 1222/2018 e n. 1223/2018 con cui sono stati nominati i direttori generali dell' Azienda Ospedaliera San Carlo di Potenza, dell'Azienda Sanitaria di Potenza(ASP) e dell'Azienda Sanitaria di Matera (ASM) oltre che la DGR n. 48/2018 con cui era già stato nominato, in precedenza, il direttore generale dell'IRCCS CROB di Rionero;

ATTESO

che le predette deliberazioni di nomina assegnano ai direttori nominati "obiettivi di mandato" – allegato B- a pena decadenza;

che il contratto sottoscritto – art. 6, comma 2- stabilisce "che il direttore generale è tenuto, altresì, al raggiungimento annuale degli obiettivi gestionali di salute e di carattere economico –finanziario individuati dalla Giunta regionale con apposito provvedimento ai fini della corresponsione della percentuale di incremento del compenso di cui al DPCM n. 502/95 e s.m.i. che l'azienda corrisponde a titolo di incentivo per il raggiungimento degli obiettivi prefissati";

che le predette delibere di nomina prevedono che il compenso stabilito per l'attività di direttore generale possa essere incrementato mediante il riconoscimento di una quota integrativa al trattamento economico, se dovuta, nella misura massima del 20%, in relazione al raggiungimento complessivo dei risultati di gestione attesi e degli specifici obiettivi di salute assegnati per gli anni 2018-2020 con la DGR n.190/2018;

VISTA la DGR n. 190/2018 di approvazione per gli anni 2018 – 2019 – 2020 degli obiettivi di salute e di programmazione sanitaria distinti per ognuna delle Aziende del SSR, come declinati nel documento “Sistema di Valutazione 2018- 2020” - Allegato 1- parte integrante e sostanziale della stessa deliberazione, in cui risultano esplicitate metodologia e schede indicatori per ogni Azienda sanitaria regionale, anche ai fini della valutazione per l'indennità di risultato;

DATO ATTO che la citata deliberazione, tra gli altri, conteneva i seguenti **2 obiettivi in tema di utilizzo dei farmaci biosimilari** anche in conformità con i contenuti della sentenza n. 2361 del 21/07/2017 del Consiglio di Stato che ha chiarito che costituisce dovere del medico prescrittore quello di scegliere, tra i prodotti di pari efficacia terapeutica, quello meno oneroso per il servizio sanitario nazionale

3.a.2 - percentuale di utilizzo biosimilari (percentuale di utilizzo) riferita all'utilizzo dei seguenti principi attivi:
B03XA01 – preparati antianemici – eritropoietina

L03AA02 – citochine e immunomodulatori/ fattori di stimolazione delle colonie- Filgastrim

3.a.3 – percentuale di utilizzo farmaci biosimilari (incremento di utilizzo) riferita all'utilizzo dei seguenti principi attivi.

L01XC02 – altri antineoplastici / anticorpi monoclonali – rituximab

L04B02 – L04B01 sostanze ad azione immunosoppressiva / inibitori del fattore di necrosi tumorale alfa (TNF alfa) – Infliximab- Etanercept

G03GA05 – gonadotropine ed altri stimolanti dell'ovulazione /gonadotropine – Follitropina alfa da DNA ricombinate

A10AE04 insuline e analoghi – Insulina glargine

H1AC01 – ormoni del lobo anteriore dell'ipofisi/ somatotropina e analoghi – Somatotropina

ATTESO che la Giunta regionale, qualora ne ravvisi la necessità, si è riservata la possibilità di modificare e/o integrare obiettivi ed indicatori;

VISTA la DGR n. 395/2019, contenente nell'allegato 1 - l'aggiornamento anno 2019 degli obiettivi di valutazione e nell'allegato 2, in coerenza con le disposizioni di cui alla L. 145/2018 la previsione che il 30% della quota premiale sia attribuibile sulla valutazione dei tempi di pagamento;

EVIDENZIATO

che la predetta deliberazione apporta modifiche relativamente all'obiettivo riguardante l'utilizzo dei biosimilari, come successivamente descritto, anche tenendo conto dei contenuti di cui alle precedenti deliberazioni

n. **1045/2018** ad oggetto “ Presa d'atto Seconda Position Paper di AIFA su farmaci biosimilari – determina AIFA n. 629/2018 – pubblicata in G.U. n. 104 del 7/5/2018 - con cui si approfondisce la

definizione di comparabilità tra originator e biosimilare, rafforzando i concetti di “interscambiabilità”, “sostenibilità” e “sostituibilità automatica”,
 e n. 44/2019 che definisce ulteriori modalità applicative in materia di farmaci biosimilari, richiamando le Aziende del SSR che “devono dare piena attuazione a quanto stabilito dagli esiti della aggiudicazione della gara di cui alla DD dell’Ufficio centrale di Committenza e Soggetto Aggregatore n. 20AB.2018/D.00207 del 18/10/2018 ..omissis”

DATO ATTO

che con la predetta DGR 395/2019, per quanto detto, l’uso dei farmaci biosimilari viene concentrato in un obiettivo unico di seguito riportato:

3.a.2 *percentuale di utilizzo farmaci biosimilari* facendo riferimento per il calcolo al totale delle unità posologiche biosimilari utilizzate (numeratore)/ sul totale unità posologiche (biosimilari + originatori) al denominatore con i seguenti target considerati per la valutazione del raggiungimento dell’ obiettivo:

| | target non raggiunto 0% | parziale 50% | completo 100% |
|---------------|-------------------------|--------------|---------------|
| ASP | meno di 80 | tra 80 e 95 | più di 95 |
| ASM | meno di 80 | tra 80 e 95 | più di 95 |
| AOR San Carlo | meno di 80 | tra 80 e 95 | più di 95 |
| CROB | meno di 80 | tra 80 e 95 | più di 95 |

RILEVATO che, anche in relazione ai tempi tecnici connessi con l’avvio della nuova consiliatura regionale, la deliberazione in parola è stata assunta alla fine del primo semestre 2019 per cui, in particolare, per un obiettivo innovativo, quale quello dell’uso dei biosimilari, le direzioni delle Aziende del SSR non hanno avuto il tempo per mettere in atto tutte le azioni finalizzate al raggiungimento di un obiettivo così sfidante;

STABILITO di procedere, per quanto detto, ad una modifica di quanto in precedenza deliberato riducendo il valore del target fissato per il raggiungimento dell’obiettivo per gli anni 2019 e 2020 come di seguito:

| | anno 2019 e 2020 | | |
|---------------|-------------------------|--------------|---------------|
| | target non raggiunto 0% | parziale 50% | completo 100% |
| ASP | meno di 45 | tra 45 e 65 | più di 65 |
| ASM | meno di 45 | tra 45 e 65 | più di 65 |
| AOR San Carlo | meno di 45 | tra 45 e 65 | più di 65 |
| CROB | meno di 45 | tra 45 e 65 | più di 65 |

RITENUTO di dover precisare che per il calcolo delle unità posologiche consumate per ogni anno di valutazione si deve far riferimento ai farmaci biosimilari immessi in commercio entro il 31 dicembre dell’anno precedente a quello della valutazione;

RICHIAMATE le disposizioni di cui alla L.11 dicembre 2016 n. 232, art. 1, comma 407, laddove stabilisce che *“in caso di scadenza del brevetto o del certificato di protezione complementare di un farmaco biologico durante il periodo di validità del contratto di fornitura, l’Ente appaltante, entro sessanta giorni dal momento dell’immissione in commercio di uno o più farmaci biosimilari contenenti il medesimo principio attivo apre un confronto concorrenziale tra questi e il farmaco originatore di riferimento nel rispetto di quanto prescritto nelle lettere a e b della citata Legge e che gli eventuali oneri economici aggiuntivi, derivanti dal mancato rispetto delle disposizioni non possono essere posti a carico del Servizio Sanitario nazionale”*

Su proposta dell’Assessore delle Politiche Della Persona

DELIBERA

Per le ragioni indicate in premessa che si intendono integralmente richiamate e trascritte:

di modificare ed integrare la DGR 395/2019 - Obiettivi di salute e di programmazione sanitaria per le Direzioni generali delle aziende ASP, ASM, AOR San Carlo e per la Direzione Generale dell’IRCC CROB di Rionero in Vulture anni 2018 -2020, - Modifiche ed integrazioni - anno 2019 e 2020

di dare atto che per le motivazioni espresse relativamente all’obiettivo

3.a.2 percentuale di utilizzo farmaci biosimilari il target di valutazione per l’anno 2019 risulta essere quello di seguito esposto :

| | anno 2019 e 2020 | | |
|---------------|-------------------------|--------------|---------------|
| | target non raggiunto 0% | parziale 50% | completo 100% |
| ASP | meno di 45 | tra 45 e 65 | più di 65 |
| ASM | meno di 45 | tra 45 e 65 | più di 65 |
| AOR San Carlo | meno di 45 | tra 45 e 65 | più di 65 |
| CROB | meno di 45 | tra 45 e 65 | più di 65 |

di precisare

che per il calcolo delle unità posologiche consumate per ogni anno di valutazione si deve far riferimento ai farmaci biosimilari immessi in commercio entro il 31 dicembre dell’anno precedente a quello della valutazione,

che le modifiche di cui trattasi fanno riferimento agli obiettivi 2019 e 2020;

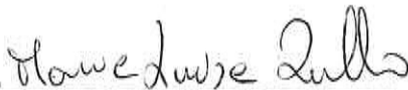
di confermare tutte le altre disposizioni di cui alla DGR 395/2019 non oggetto di integrazione;

di trasmettere la presente deliberazione ai Direttori Generali delle Aziende Sanitarie Regionali rendendola consultabile anche sullo spazio web del sito dipartimentale.

di impegnare i Direttori Generali delle Aziende Sanitarie ed Ospedaliere regionali alla messa in atto di tutte le azioni ritenute necessarie al conseguimento dei suddetti obiettivi.

L'ISTRUTTORE

IL RESPONSABILE P.O.



(dott.ssa Maria Luisa ZULLO)

IL DIRIGENTE



(dott. Giuseppe MONTAGANO)

In ossequio a quanto previsto dal D.Lgs. 33/2013 la presente deliberazione è pubblicata sul portale istituzionale nella sezione Amministrazione Trasparente:

| | | |
|------------------------|------------------------------------|--|
| Tipologia atto | Altro | |
| Pubblicazione allegati | Si <input type="checkbox"/> | No <input type="checkbox"/> Allegati non presenti X <input type="checkbox"/> |
| Note | Fare clic qui per immettere testo. | |

Tutti gli atti ai quali è fatto riferimento nella premessa o nel dispositivo della deliberazione sono depositati presso la struttura proponente, che ne curerà la conservazione nei termini di legge.

Del che è redatto il presente verbale che, letto e confermato, viene sottoscritto come segue:

IL SEGRETARIO

IL PRESIDENTE

Si attesta che copia conforme della presente deliberazione è stata trasmessa in data
al Dipartimento interessato al Consiglio regionale

17.12.2019

L'IMPIEGATO ADDETTO

