

DECRETO DEL DIRETTORE GENERALE DELL' AREA SANITA' E SOCIALE n. 15609 del 13 luglio 2026

Individuazione dei Centri autorizzati alla prescrizione del farmaco citisina (Recigar - Registered), nuova entità terapeutica, e recepimento delle determinazioni della Commissione Tecnica Regionale Farmaci (CTRF) in merito a tale farmaco.

[Sanità e servizi sociali]

Note per la trasparenza:
Con il presente provvedimento, si individuano i Centri autorizzati alla prescrizione del farmaco citisina (Recigar - Registered), nuova entità terapeutica, di cui alla Determina AIFA 16 gennaio 2026, n. 11, nonché si recepiscono le determinazioni della CTRF in merito al farmaco sopra citato, contenute nella relativa scheda informativa.

Il Direttore generale

VISTA la Legge regionale 25 ottobre 2016, n. 19 *"Istituzione dell'ente di governance della sanità regionale veneta denominato "Azienda per il governo della sanità della Regione del Veneto - Azienda Zero". Disposizioni per la individuazione dei nuovi ambiti territoriali delle Aziende ULSS"* e s.m.i.;

VISTA la Deliberazione della Giunta regionale n. 614 del 14 maggio 2019 *"Approvazione delle schede di dotazione delle strutture ospedaliere e delle strutture sanitarie di cure intermedie delle Aziende Ulss, dell'Azienda Ospedale-Università di Padova, dell'Azienda Ospedale Universitaria Integrata di Verona, dell'Istituto Oncologico Veneto - IRCCS, della Società partecipata a capitale interamente pubblico "Ospedale Riabilitativo di Alta specializzazione" e degli erogatori ospedalieri privati accreditati. L.r. 48/2018 "Piano Socio Sanitario Regionale 2019-2023". Deliberazione n. 22/CR del 13 marzo 2019"*;

VISTO il Decreto del Direttore Generale Area Sanità e Sociale n. 9 del 8 febbraio 2023, *"Approvazione atto aziendale Azienda Zero"*, nella parte in cui, il suddetto atto aziendale, dispone che tra le funzioni che Azienda Zero - UOC Governo Clinico deve assicurare sono indicate *"analisi e gestione del Registro AIFA e dei Registri regionali; supporto all'informatizzazione dei percorsi prescrittivi, formazione e informazione degli utilizzatori"*;

VISTA la Deliberazione della Giunta regionale n. 1462 del 27 novembre 2023 *"Rete regionale delle Commissioni preposte alla valutazione dei farmaci: rinnovo e aggiornamento delle funzioni e della composizione della Commissione Tecnica Regionale Farmaci (CTRF) per il triennio 2023-2026. Aggiornamento delle funzioni delle Commissioni Terapeutiche Aziendali/Sovraziendali"* che attribuisce, tra gli altri, i seguenti compiti:

- alla CTRF di *"supportare l'Area Sanità e Sociale nell'individuazione dei centri autorizzati alla prescrizione di farmaci soggetti a Registro AIFA o Piano Terapeutico o nota AIFA e/o scheda prescrittiva; farmaci per i quali la normativa preveda una individuazione dei Centri da parte delle Regioni o farmaci per i quali si ritiene necessario governare l'appropriatezza prescrittiva e garantire l'expertise"* e di effettuare valutazioni al fine di favorire un uso appropriato, sicuro ed economicamente sostenibile dei farmaci;
- alle CTA/CTS di *"diffondere, in collaborazione con le Farmacie ospedaliere e i SFT, le informazioni e gli indirizzi prescrittivi elaborati dalla CTRF e verificarne l'applicazione"*;

VISTA la Deliberazione della Giunta regionale n. 273 del 28 aprile 2026 *"Recepimento dell'Intesa della Conferenza Permanente per i Rapporti tra lo Stato, le Regioni e le Province autonome di Trento e Bolzano sulla proposta del Ministro della Salute di proroga per un anno del "Piano nazionale di prevenzione, sorveglianza e risposta alle Arbovirosi (PNA) 2020-2025" (Rep. Atti n. 245/CSR del 18/12/2025) e approvazione di indicazioni regionali per la lotta alle malattie trasmesse da vettori"*;

VISTA la Determina AIFA 16 gennaio 2026, n. 11 *"Classificazione di specialità medicinali ai sensi dell'art. 8, comma 10, della legge 24 dicembre 1993, n. 537"*, in base alla quale il farmaco citisina (Recigar - Registered), nuova entità terapeutica, indicato *"cessazione dell'abitudine al fumo e riduzione del desiderio di nicotina nei fumatori che vogliono smettere di fumare. L'uso del medicinale Recigar consente di ridurre gradualmente la dipendenza dalla nicotina e disabituare dal fumo di tabacco senza sintomi di astinenza da nicotina (ad es. umore depresso, irritabilità, ansia, difficoltà di concentrazione, insonnia, aumento dell'appetito). Lo scopo del trattamento con Recigar è la cessazione permanente dell'uso di prodotti contenenti nicotina"*, è classificato:

- ai fini della rimborsabilità, a carico del SSN per l'indicazione *"cessazione dell'abitudine al fumo nei pazienti adulti"*, in classe A/PHT e prescrizione soggetta a diagnosi e Piano Terapeutico cartaceo AIFA, allegato alla medesima Determina;
- ai fini della fornitura, come *"medicinale soggetto a prescrizione medica (RR)"*;

PRESO ATTO, inoltre, dell'attività svolta dalla CTRF, ai sensi della DGR n. 1462/2023, a supporto delle scelte finalizzate all'adozione del presente provvedimento, ivi incluse le determinazioni in merito alla scheda informativa del farmaco citisina (Recigar - Registered), sulla base dell'istruttoria svolta dalla Direzione Farmaceutico-Protesica-Dispositivi medici, come da verbale delle sedute del 22.04.2026, del 24.06.2026 e 8.7.2026, agli atti della medesima Direzione;

PRESO ATTO, infine, che la sopra richiamata DGR n. 1462/2023 stabilisce che i pareri della CTRF siano inoltrati al Direttore Generale dell'Area Sanità e Sociale, ai fini dell'adozione dei relativi provvedimenti, per il controllo circa la coerenza di detti pareri con le attività di programmazione regionale, nonché per le ricadute economiche ed organizzative degli stessi;
RITENUTE le decisioni della CTRF coerenti con la programmazione regionale;

decreta

1. di approvare le premesse, quale parte integrante e sostanziale del presente provvedimento;
2. di recepire la scheda informativa del farmaco citisina (Recigar - Registered) e le conseguenti determinazioni della CTRF;
3. di individuare, quali Centri autorizzati alla prescrizione del farmaco citisina (Recigar - Registered), nuova entità terapeutica, indicato per la *"cessazione dell'abitudine al fumo nei pazienti adulti"* - di cui alla Determina AIFA n. 11/2026 - le seguenti Unità Operative:

Azienda ULSS/Ospedaliera/IRCCS	UO autorizzata
Azienda ULSS 1 Dolomiti	UOC Pneumologia dell'Ospedale di Belluno
	UOC Pneumologia dell'Ospedale di Feltre
Azienda ULSS 2 Marca Trevigiana	UOS SerD Distretto Asolo - Ambulatorio Tabagismo di Castelfranco Veneto
	UOS SerD Distretto Pieve di Soligo - Ambulatorio Tabagismo di Conegliano
	UOC Servizio Dipendenze del Distretto di Treviso - Ambulatorio Tabagismo di Treviso e Oderzo
	ORAS Motta di Livenza - Ambulatorio Tabagismo
Azienda ULSS 3 Serenissima	UOS Riabilitazione Cardiologica - Ambulatorio Tabagismo
	UOS SerD Mirano Dolo - Ambulatorio Tabagismo di Mirano e Dolo
	SerD Venezia Terraferma - Ambulatorio Tabagismo Mestre
	UOS SerD Venezia Chioggia - Ambulatorio Tabagismo Venezia e Chioggia
Azienda ULSS 4 Veneto Orientale	UOC SerD - Ambulatorio Tabagismo di San Donà di Piave e Portogruaro
Azienda ULSS 5 Polesana	UOC Servizio per le Dipendenze (Serd) - Ambulatorio Tabagismo di Rovigo
	UOS SerD Distretto 2 Adria - Ambulatorio Tabagismo di Taglio di Po
Azienda ULSS 6 Euganea	UOC SerD Alta e Bassa Padovana - Ambulatorio Tabagismo di Camposampiero e di Este
	UOC SerD Padova e Piove di Sacco - Ambulatorio Tabagismo di Padova, Piove di Sacco e Abano Terme
Azienda ULSS 7 Pedemontana	UOC SerD 1 Bassano - Ambulatorio Tabagismo di Bassano e Asiago
	UOSD SerD 2 Alto Vicentino - Ambulatorio Tabagismo di Thiene
Azienda ULSS 8 Berica	UOC SerD Vicenza - Ambulatorio Tabagismo di Valdagno
	UOSD Pneumotisiologia Territoriale - Ambulatorio Tabagismo di Vicenza
Azienda ULSS 9 Scaligera	UOC Dipendenze Bussolengo e Legnago - Ambulatorio Tabagismo di Bussolengo, Villafranca e Zevio
	UOC Dipendenze Verona - Ambulatorio Tabagismo di Soave e Verona
Azienda Ospedaliera Universitaria Integrata di Verona	UOS Medicina delle Dipendenze - Ambulatorio Tabagismo

4. di incaricare la Direzione Farmaceutico-Protesica Dispositivi Medici:
della comunicazione del presente provvedimento per il seguito di competenza ad Azienda Zero, Aziende ULSS, Aziende Ospedaliere, IRCCS e alle Strutture private-accreditate della Regione del Veneto;
della pubblicazione della scheda informativa di cui al punto 2., nel sito ufficiale della Regione del Veneto e della trasmissione, della medesima scheda, alle Commissioni Terapeutiche Aziendali e Sovraziendali (CTA/CTS);
5. di incaricare Azienda Zero - UOC Governo Clinico della dematerializzazione del Piano Terapeutico cartaceo AIFA per la prescrizione di citisina (Recigar - Registered) sulla Piattaforma dei Servizi Farmaceutici regionale e, successivamente,

dell'abilitazione dei Centri prescrittori di cui al punto 3., dandone contestuale comunicazione alla Direzione Farmaceutico-Protesica-Dispositivi medici, nonché alle Aziende ULSS, Aziende Ospedaliere e IRCCS;

6. di dare atto che la prescrizione del farmaco citisina (Recigar - Registered) da parte dei Centri di cui al punto 3., per l'indicazione oggetto del presente atto, deve avvenire mediante la compilazione del Piano Terapeutico cartaceo, allegato alla Determina AIFA n. 11/2026, nelle more dell'informatizzazione dello stesso all'interno della PSF;

7. di stabilire che Azienda Zero - UOC CRAV dovrà:

- attivare idonea procedura, affinché la fornitura del farmaco citisina (Recigar - Registered) venga aggiudicata entro 60 giorni dalla pubblicazione del presente provvedimento nel Bollettino ufficiale della Regione; a tal fine i Centri prescrittori di cui al punto 3., entro 15 giorni dalla medesima pubblicazione, dovranno trasmettere i propri fabbisogni alla UOC CRAV;
- trasmettere alla Direzione Farmaceutico-Protesica-Dispositivi medici, nonché alle Aziende ULSS, Aziende Ospedaliere e IRCCS, il provvedimento di avvenuta aggiudicazione della procedura di cui sopra, entro 15 giorni dall'aggiudicazione stessa;
- comunicare - qualora l'aggiudicazione non sia avvenuta entro 60 giorni dalla pubblicazione del presente provvedimento nel Bollettino ufficiale della Regione - la motivazione del mancato adempimento alla Direzione Farmaceutico-Protesica-Dispositivi medici, entro i 10 giorni successivi alla data di scadenza dei termini di cui sopra;

8. di autorizzare le Aziende ULSS, le Aziende Ospedaliere e gli IRCSS della Regione del Veneto ad acquistare il farmaco citisina (Recigar - Registered) - nelle more dell'espletamento della gara regionale - qualora se ne manifesti l'esigenza clinica e/o il farmaco risulti economicamente conveniente;

9. di ribadire che le CTA/CTS, ai sensi della DGR n. 1462/2023, dovranno diffondere - in collaborazione con le Farmacie Ospedaliere e i Servizi Farmaceutici Territoriali - e verificare l'applicazione delle informazioni e degli indirizzi prescrittivi elaborati dalla CTRF, riportati nella scheda informativa del farmaco di cui al punto 2., non appena loro trasmessa;

10. di dare atto che il presente provvedimento non comporta spesa a carico del bilancio regionale

11. di pubblicare il presente provvedimento in forma integrale nel Bollettino ufficiale della Regione.

Giancarlo Ruscitti