

DECRETO DEL DIRETTORE GENERALE DELL' AREA SANITA' E SOCIALE n. 17610 del 24 agosto 2026

Aggiornamento della scheda di prescrizione regionale del farmaco delgocitinib (Anzupgo - Registered), di cui all'allegato B del Decreto del Direttore Generale Area Sanità e Sociale n. 11157 del 17 febbraio 2026.

[Sanità e servizi sociali]

Note per la trasparenza:
Con il presente provvedimento, si aggiorna la scheda di prescrizione regionale del farmaco delgocitinib (Anzupgo - Registered), per l'indicazione terapeutica "trattamento dell'eczema cronico delle mani (chronic hand eczema, CHE) da moderato a severo negli adulti per i quali i corticosteroidi topici sono inadeguati o inappropriati", di cui all'allegato B del Decreto del Direttore Generale Area Sanità e Sociale n. 11157/2026.

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.;

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, dei Registri regionali e 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"*;

VISTO il Decreto del Direttore Generale Area Sanità e Sociale n. 11157 del 17 febbraio 2026 *"Individuazione dei Centri autorizzati alla prescrizione dei farmaci etrasimod (Velsipity - Registered), delgocitinib (Anzupgo - Registered) e baricitinib (Olumiant - Registered), nonché recepimento delle determinazioni della Commissione Tecnica Regionale Farmaci (CTRF) in merito ai medesimi farmaci. Individuazione di ulteriori Centri autorizzati alla prescrizione dei farmaci biologici di area dermatologica e gastroenterologica. Conseguente aggiornamento dell'elenco dei farmaci biologici e dei relativi Centri regionali autorizzati alla prescrizione"* che ha, tra le altre, approvato la scheda di prescrizione regionale per il farmaco delgocitinib (Anzupgo - Registered), per l'indicazione terapeutica *"trattamento dell'eczema cronico delle mani (chronic hand eczema, CHE) da moderato a severo negli adulti per i quali i corticosteroidi topici sono inadeguati o inappropriati"* di cui all'allegato B del medesimo decreto;

PRESO ATTO che la CTRF, nella seduta del 29.07.2026, come da verbale agli atti della Direzione Farmaceutico, Protesica e Dispositivi medici, ha esaminato la richiesta di aggiornamento della suddetta scheda di prescrizione regionale del farmaco delgocitinib (Anzupgo - Registered), pervenuta da parte di una rappresentanza di specialisti dermatologi operanti nelle Aziende Sanitarie regionali, rivalutando la necessità dell'esecuzione obbligatoria del *patch test* ed il relativo esito negativo come criterio di eleggibilità al trattamento;

PRESO ATTO che la CTRF, nella medesima seduta, ha espresso parere favorevole al superamento dell'obbligatorietà del *patch test* quale criterio di eleggibilità al trattamento sulla base delle evidenze fornite dagli specialisti dermatologi. Trattandosi, tuttavia, di una metodica diagnostica riconosciuta dalle linee guida europee quale standard di riferimento (*gold standard*) per l'identificazione della dermatite allergica da contatto e personalizzare la cura del paziente, la CTRF, a tutela dell'appropriatezza prescrittiva, ha ritenuto opportuno tracciarne l'impiego mediante la scheda di prescrizione, motivando puntualmente i casi di mancata esecuzione;

PRESO ATTO, altresì, 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 approvare la scheda di prescrizione regionale per il farmaco delgocitinib (Anzupgo - Registered), per l'indicazione terapeutica *"trattamento dell'eczema cronico delle mani (chronic hand eczema, CHE) da moderato a severo negli adulti per i quali i corticosteroidi topici sono inadeguati o inappropriati"*, così come aggiornata dall'**Allegato A**, parte integrante e sostanziale del presente atto, che sostituisce integralmente l'Allegato B del Decreto n. 11157/2026;
3. di incaricare Azienda Zero - UOC Governo Clinico dell'adeguamento del percorso prescrittivo del farmaco delgocitinib (Anzupgo - Registered) -già disponibile sulla Piattaforma dei Servizi Farmaceutici regionale (PSF)- alla scheda di prescrizione regionale di cui al punto 2. e, contestualmente all'avvenuto adeguamento, di darne comunicazione alla Direzione Farmaceutico, Protesica e Dispositivi medici, nonché alle Aziende ULSS, Aziende Ospedaliere e IRCCS;
4. di stabilire che, esclusivamente nelle more del suddetto adeguamento informatico, la prescrizione del farmaco delgocitinib (Anzupgo - Registered) potrà avvenire mediante la compilazione cartacea della scheda di prescrizione di cui al punto 2.;
5. di incaricare le Aziende Sanitarie, per il tramite delle Farmacie Ospedaliere, nelle more dell'aggiornamento informatico del percorso prescrittivo, della raccolta e conservazione delle schede di prescrizione cartacee di cui al punto 2., nonché del caricamento delle stesse all'interno della Piattaforma dei Servizi Farmaceutici (PSF);
6. di incaricare la Direzione Farmaceutico, Protesica e Dispositivi medici della comunicazione del presente provvedimento, per il seguito di competenza, ad Azienda Zero, alle Aziende ULSS, Aziende Ospedaliere, IRCCS e alle Strutture private-accreditate della Regione del Veneto;
7. di dare atto che il presente provvedimento non comporta spesa a carico del bilancio regionale;
8. di pubblicare il presente provvedimento in forma integrale nel Bollettino ufficiale della Regione.

Per Il Direttore Generale Il Direttore Vicario Claudio Costa

(seguono allegati)

- [1] ALLEGATO A.PDF