

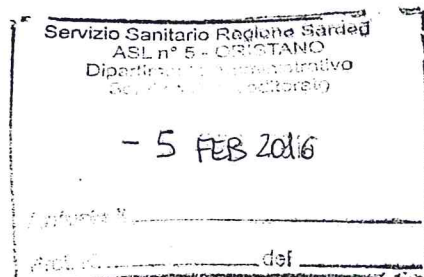

**ASL Oristano**
**SERVIZIO SANITARIO – REGIONE SARDEGNA**  
 Servizio Assistenza Farmaceutica – Distretto di Oristano

*Gasparillo*  
 9/2/16  
*[Signature]*

 Prot. n. NP-2016-1232

 Oristano 06.02.2016

Oggetto: Richiesta acquisto HARVONI.

 Allegato n° 1 alla deliberazione  
 N° \_\_\_\_\_ del \_\_\_\_\_  
 Composto di n° 2 fogli

 Al Resp. Servizio  
 Provveditorato

SEDE

Si chiede l'acquisto urgente del sottoelencato farmaco unico, richiesto per un paziente di questa A.S.L.:

Codice	Prodotto	Quantità	Ditta
1225791	HARVONI*1FL 28CPR 90+400MG	3 confezioni	GILEAD SCIENCES

La quantità è presunta per 3 mesi.

Distinti saluti.

 IL DIRETTORE f.f.  
 FARMACIA TERRITORIALE  
 Dr.ssa Marisa Pirastu

*[Signature]*



**SERVIZIO SANITARIO – REGIONE SARDEGNA**  
**Servizio Assistenza Farmaceutica – Distretto di Oristano**

Prot. n. NP-2016-1779

Oristano 18/02/16

Servizio Sanitario Regione Sardegna SISTEMA REGIONALE SISTEMA REGIONALE SISTEMA REGIONALE	
18 FEB 2016	
Arrivato il _____	
Prot. N. _____	del _____

Al Resp. Servizio  
Proveditorato

SEDE

*Gasperotto*  
18/2/2016  
*RC*

Oggetto: Richiesta acquisto HARVONI e DAKLINZA.

Ad integrazione di quanto già richiesto in data 04-02-2016 prot. 1297, si chiede l'acquisto urgente dei sottoelencati farmaci unici, richiesti per tre pazienti di questa A.S.L.:

Codice	Prodotto	Quantità	Ditta
1225791	HARVONI*1FL 28CPR 90+400MG FE. QU. terapia 12 settimane SA. AN. terapia 24 settimane	9 confezioni	GILEAD SCIENCES
1225009	DAKLINZA*60MG 28CPR RIV AN. IA. terapia 12 settimane	3 confezioni	Bristol-Myers Squibb

Distinti saluti.

IL DIRETTORE f.f.  
FARMACIA TERRITORIALE  
Dr.ssa Marisa Pirasu

# AGENZIA ITALIANA DEL FARMACO

DETERMINA 8 maggio 2015

Regime di rimborsabilita' e prezzo del medicinale per uso umano  
«Harvoni (ledipasvir/sofosbuvir)». (Determina n. 544/2015).  
(15A03674)

(GU n.109 del 13-5-2015)

Per il regime di rimborsabilita' e prezzo di vendita della specialita' medicinale HARVONI (ledipasvir/sofosbuvir) - autorizzata con procedura centralizzata europea dalla Commissione Europea con la decisione del 26/03/2014 ed inserita nel registro comunitario dei medicinali con i numeri:

EU/1/14/958/001 90 mg/400 mg - compresse rivestite con film - uso orale - flacone (HDPE) - 28 compresse rivestite con film

EU/1/14/958/002 90 mg/400 mg - compresse rivestite con film - uso orale - flacone (HDPE) - 3 flaconi 3X28 compresse rivestite con film

Titolare A.I.C.:

GILEAD SCIENCES INTERNATIONAL LIMITED

IL DIRETTORE GENERALE

Visti gli articoli 8 e 9 del decreto legislativo 30 luglio 1999, n. 300;

Visto l'art. 48 del decreto-legge 30 settembre 2003 n.269, convertito nella legge 24 novembre 2003, n. 326, che istituisce l'Agenzia italiana del farmaco;

Visto il decreto del Ministro della salute di concerto con i Ministri della funzione pubblica e dell'economia e finanze in data 20 settembre 2004, n. 245 recante norme sull'organizzazione ed il funzionamento dell'Agenzia italiana del farmaco, a norma del comma 13 dell'art. 48 sopra citato come modificato dal decreto n. 53 del Ministro della salute, di concerto con i Ministri per la pubblica amministrazione e la semplificazione e dell'economia e delle finanze del 29 marzo 2012;

Visto il decreto legislativo 30 marzo 2001, n. 165;

Vista la legge 15 luglio 2002, n.145;

Visto il decreto del Ministro della Salute dell'8 novembre 2011, registrato dall'Ufficio centrale del bilancio al registro "Visti semplici", foglio n. 1282, in data 14 novembre 2011, con cui e' stato nominato direttore generale dell'Agenzia italiana del farmaco il prof. Luca Pani, a decorrere dal 16 novembre 2011;

Vista la legge 24 dicembre 1993, n. 537, concernente "Interventi correttivi di finanza pubblica" con particolare riferimento all'art. 8;

Visto l'art. 85, comma 20 della legge 23 dicembre 2000, n. 388;

Visto l'art. 1, comma 40, della legge 23 dicembre 1996, n. 662, recante "Misure di razionalizzazione della finanza pubblica", che



individua i margini della distribuzione per aziende farmaceutiche, grossisti e farmacisti;

Vista la legge 14 dicembre 2000, n. 376, recante "Disciplina della tutela sanitaria delle attività sportive e della lotta contro il doping";

Visto l'articolo 48, comma 33, legge 24 novembre 2003, n. 326, che dispone la negoziazione del prezzo per i prodotti rimborsati dal S.S.N. tra Agenzia e titolari di autorizzazioni ;

Visto il decreto legislativo 24 aprile 2006, n. 219, pubblicato sulla Gazzetta Ufficiale della Repubblica Italiana n. 142 del 21 giugno 2006, concernente l'attuazione della direttiva 2001/83/CE ( e successive direttive di modifica) relativa ad un codice comunitario concernenti i medicinali per uso umano nonche' della direttiva 2003/94/CE;

Vista la delibera CIPE del 1° febbraio 2001;

Visto il regolamento n. 726/2004/CE;

Vista la determinazione, 29 ottobre 2004 "Note AIFA 2004 (Revisione delle note CUF)", pubblicata nel supplemento ordinario alla Gazzetta Ufficiale n. 259 del 4 novembre 2004 e successive modificazioni;

Vista la determinazione AIFA del 3 luglio 2006 pubblicata sulla Gazzetta Ufficiale, serie generale n. 156 del 7 luglio 2006;

Vista la determinazione AIFA del 27 settembre 2006 pubblicata sulla Gazzetta Ufficiale, serie generale n. 227, del 29 settembre 2006 concernente "Manovra per il governo della spesa farmaceutica convenzionata e non convenzionata";

Vista la domanda con la quale la ditta GILEAD SCIENCES INTERNATIONAL LIMITED ha chiesto la classificazione, ai fini della rimborsabilità';

Visto il parere della Commissione consultiva tecnico - scientifica nella seduta del 10/12/2014;

Visto il parere del Comitato prezzi e rimborso nella seduta del 26/01/2015;

Vista la deliberazione n. 5 in data 18 febbraio 2015 del consiglio di amministrazione dell'AIFA adottata su proposta del direttore generale;

Considerato che per la corretta gestione delle varie fasi della distribuzione, alla specialità medicinale debba venir attribuito un numero di identificazione nazionale;

Determina

Art. 1

Descrizione del medicinale e attribuzione N. AIC

Alla specialità medicinale HARVONI (ledipasvir/sofosbuvir) nelle confezioni indicate vengono attribuiti i seguenti numeri di identificazione nazionale:

Confezione

90 mg/400 mg - compresse rivestite con film - uso orale - flacone (HDPE) - 28 compresse rivestite con film

AIC N. 043731013/E (in base 10) 19QL25 (in base 32)

Confezione

90 mg/400 mg - compresse rivestite con film - uso orale - flacone (HDPE) - 3 flaconi 3X28 compresse rivestite con film

AIC N. 043731025/E (in base 10) 19QL2K (in base 32)

INDICAZIONI TERAPEUTICHE:

Harvoni e' indicato per il trattamento dell'epatite C cronica (chronic hepatitis C, CHC ) negli adulti.

Per l'attività specifica per il genotipo del virus dell'epatite

(HCV), fare riferimento al testo del riassunto delle caratteristiche di prodotto.

Art. 2

Classificazione ai fini della rimborsabilita'

La specialita' medicinale HARVONI (ledipasvir/sofosbuvir) e' classificata come segue:

Confezione

90 mg/400 mg - compresse rivestite con film - uso orale - flacone (HDPE) - 28 compresse rivestite con film

AIC N. 043731013/E (in base 10) 19QL25 (in base 32)

Classe di rimborsabilita'

A

Prezzo ex factory (IVA esclusa)

€ 16.666,67

Prezzo al pubblico (IVA inclusa)

€ 27.506,67

Confezione

90 mg/400 mg - compresse rivestite con film - uso orale - flacone (HDPE) - 3 flaconi 3X28 compresse rivestite con film

AIC N. 043731025/E (in base 10) 19QL2K (in base 32)

Classe di rimborsabilita'

A

Prezzo ex factory (IVA esclusa)

€ 50.000,00

Prezzo al pubblico (IVA inclusa)

€ 82.520,00

Validita' del contratto:

18 mesi, decorrenti dalla prima commercializzazione della specialita' SOVALDI (19/12/2014).

Attribuzione del requisito dell'innovativita' terapeutica importante, da cui consegue:

- la non applicazione delle riduzioni temporanee di legge;
- l'inserimento nel fondo del 20% per i farmaci innovativi;
- l'inserimento nell'elenco dei farmaci innovativi ai sensi dell'art. 1, comma 1, dell'accordo sottoscritto in data 18 novembre 2010 (Rep. Atti n. 197/CSR).

Sconto obbligatorio alle Strutture pubbliche sul prezzo ex factory come da condizioni negoziali.

L'azienda si impegna a trasmettere con cadenza bimestrale un'analisi circa la stima del numero di pazienti in trattamento con ledipasvir/sofosbuvir per una verifica comparativa dei dati disponibili sul registro web based.

Ai fini delle prescrizioni a carico del SSN, i centri utilizzatori specificatamente individuati dalle Regioni, dovranno compilare la scheda raccolta dati informatizzata di arruolamento che indica i pazienti eleggibili e la scheda di follow-up, applicando le condizioni negoziali secondo le indicazioni pubblicate sul sito dell'Agenzia, piattaforma web - all'indirizzo <https://www.agenziafarmaco.gov.it/registri/> che costituiscono parte integrante della presente determinazione.

Nelle more della piena attuazione del registro di monitoraggio web-based, onde garantire la disponibilita' del trattamento ai pazienti le prescrizioni dovranno essere effettuate in accordo ai criteri di eleggibilita' e appropriatezza prescrittiva riportati nella documentazione consultabile sul portale istituzionale dell'Agenzia:

<http://www.agenziafarmaco.gov.it/it/content/registri-farmaci-sott>



posti-monitoraggio.

I dati inerenti ai trattamenti effettuati a partire dalla data di entrata in vigore della presente determinazione, tramite la modalita' temporanea suindicata, dovranno essere successivamente riportati nella piattaforma web, secondo le modalita' che saranno indicate nel sito:

<http://www.agenziafarmaco.gov.it/it/content/registri-farmaci-sottoposti-monitoraggio>.

Art. 3

Classificazione ai fini della fornitura

La classificazione ai fini della fornitura del medicinale HARVONI (ledipasvir/sofosbuvir) e' la seguente:

Medicinale soggetto a prescrizione medica limitativa, da rinnovare volta per volta, vendibile al pubblico su prescrizione di centri ospedalieri o di specialisti (RNRL) - internista, infettivologo, gastroenterologo.

Art. 4

Condizioni e modalita' di impiego

Prescrizione del medicinale soggetta a quanto previsto dall'allegato 2 e successive modifiche, alla determinazione 29 ottobre 2004 - PHT Prontuario della distribuzione diretta - pubblicata nel supplemento ordinario alla Gazzetta Ufficiale n. 259 del 4 novembre 2004.

Art. 5

Disposizioni finali

La presente determinazione ha effetto dal giorno successivo alla sua pubblicazione nella Gazzetta Ufficiale della Repubblica Italiana, e sara' notificata alla societa' titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio.

Roma, 8 maggio 2015

Il direttore generale: Pani

Allegato n° 3 alla deliberazione  
N° \_\_\_\_\_ del \_\_\_\_\_  
Composto di n° 2 fogli



Ufficio Gare fax. 02.48021540  
mailto: [patrizia.maraventano@gilead.com](mailto:patrizia.maraventano@gilead.com) – tel. 02.43920.221  
mailto: [miriam.albini@gilead.com](mailto:miriam.albini@gilead.com) – tel. 02.43920.222

Servizio Scadenze Repertorio Ordini	
Allegato n° _____	
Data: _____	
Causale: _____	
16 FEB 2016	
Arrivato il _____	
Prot. N. <u>Reg 2016/10251</u>	del <u>16/02/2016</u>

Milano, 11/02/2016  
Prot. N. 018.2016/Off.GS

Spett.le  
Az. USL n. 5 ORISTANO  
Via Carducci, 35  
09170 ORISTANO (OR)

**Oggetto: INVITO A PRESENTARE OFFERTA PER LA FORNITURA DEL FARMACO UNICO  
HARVONI 28 cpr 90+400 MG**

Il sottoscritto, Dott. Michele Antonio Calò, C.F.: CLAMHL65A28F205S, nato a Milano il 28/01/1965, residente in Via G. Govone, 38, Milano (MI) in qualità di Procuratore Speciale (procura notarile repertorio n. 47882, Raccolta n. 16263 del 19/11/2013), della società

**GILEAD SCIENCES SRL**, con sede legale ed amministrativa in Via Melchiorre Gioia 26, 20124 Milano; tel. 02 43 920.(221)-(222) – fax: 02 48021540, C.F./P.Iva: 11187430159, iscritta al Registro delle Imprese di Milano in data 19/02/1996 con n. 11187430159 - R.E.A. n. 1443643 del 04/05/1994  
Capitale Sociale: € 93.600,00  
codice attività: 24420 – inizio attività: 31/03/1994  
Agenzia delle Entrate - Ufficio Grandi Contribuenti - piazza Carlo Stuparich, 2 - 20148 Milano

in nome e per conto della Società medesima,

#### OFFRE

1

Principio attivo: ledispavir + sofosbuvir  
**HARVONI 28CPR RIV 90MG/400MG**  
Conf. da: 28 cpr 90MG+400MG  
Reg. Min. Sanità: 043731013 /E - ATC: J05AX65  
Codice interno: HAR392810H - Fascia: A - IVA: 10%  
Prezzo a confezione ex-factory (senza IVA): € 16.666,67 (sedecimilaseicentossessantasei, sessantasette)  
Prezzo unitario ex-factory (senza IVA): € 595,23821  
(cinquecentonovantacinque, ventitremilaottocentoventuno)  
Prezzo al pubblico confezione (con IVA) € 27.506,67 (ventisettemilacinquecentosei, sessantasette)  
Prezzo al pubblico unitario (con IVA) € 982,38107 (novecentoottantadue, trentottomilacentosette)  
Prezzo al pubblico a confezione (senza IVA): € 25.006,06 (venticinquemilasei, zerosei)  
Prezzo al pubblico unitario (senza IVA): € 893,0737 (ottocentonovantatre, zeresettecentotrentasette)  
Sconto su Pr. Pubbl. (senza IVA): 45,75% (quarantacinque, settantacinque per cento)  
Sconto su Pr. ex-factory: 18,60% (diciotto, sessanta per cento)  
Prezzo confezione offerto (senza IVA) € 13.566,67 (tredicimilacinquecentossessantasei, sessantasette)  
Prezzo unitario offerto (senza IVA) € 484,52393  
(quattrocentoottantaquattro, cinquantaduemilatrecentonovantatre)  
Quantità offerta 84 cpr  
Totale fornitura (senza IVA) € 40.700,01 (quarantamilasettecento, zero) zero)  
Totale fornitura (con IVA) € 44.770,01 (quarantaquattromilasettecentosettanta, zero) zero)

- 1 -

Milano



Ufficio Gare fax. 02.48021540

mailto: [patrizia.maraventano@gilead.com](mailto:patrizia.maraventano@gilead.com) – tel. 02.43920.221

mailto: [miriam.albini@gilead.com](mailto:miriam.albini@gilead.com) – tel. 02.43920.222

Si rende noto che la rimborsabilità del farmaco Harvoni® a carico del SSN è vincolata alle condizioni definite nella determina AIFA del 18/02/2015 e pubblicata su GU. N. 109 del 13/05/2015

La durata del trattamento con Harvoni® è di 8, 12, o 24 settimane a seconda della tipologia di paziente così come identificato nella scheda di registro AIFA.

Per le strutture pubbliche autorizzate alla prescrizione in rimborsabilità di Harvoni®, la terapia completa ha un costo finale di:

- per terapie di 8 settimane (2 confezioni) € 27.133,34 (IVA esclusa);
- per terapie di durata di 12 settimane (3 confezioni) € 40.700,00 (IVA esclusa);
- per terapie di durata di 24 settimane (6 confezioni) attraverso modalità di payback , il costo finale della terapia sarà pari a € 40.700,00 (IVA esclusa).

Queste condizioni verranno applicate in conformità all'art. 2 della GU. N. 109 del 13 maggio 2015 e verranno attuate mediante emissione di nota credito risultante da scheda AIFA.

Si allega GU N. 109 del 13/05/2015

Distinti Saluti

**GILEAD SCIENCES SRL**

Procuratore Speciale  
Dott. Michele Antonio Calò