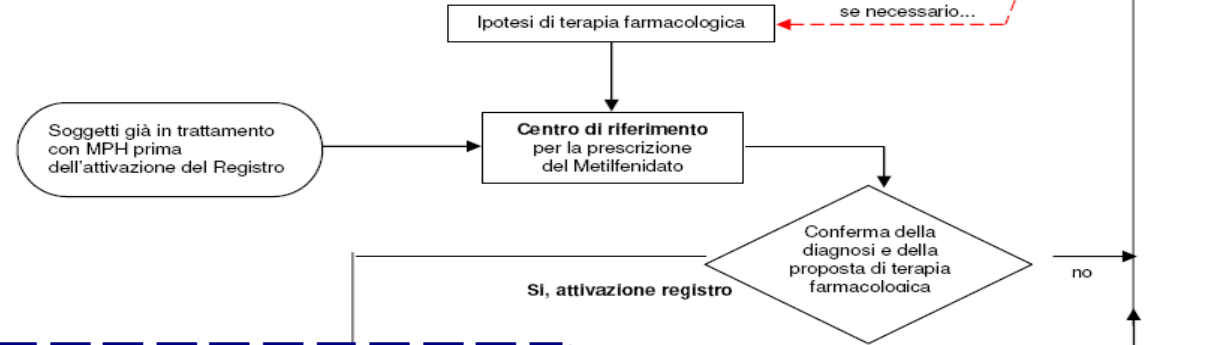
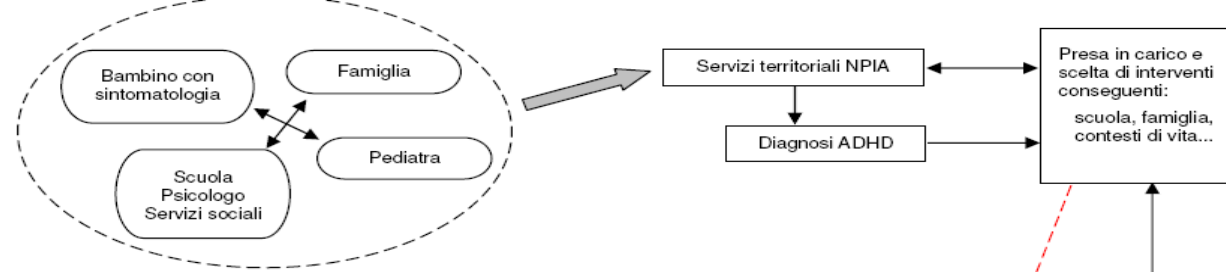


Le modalità di prescrizione

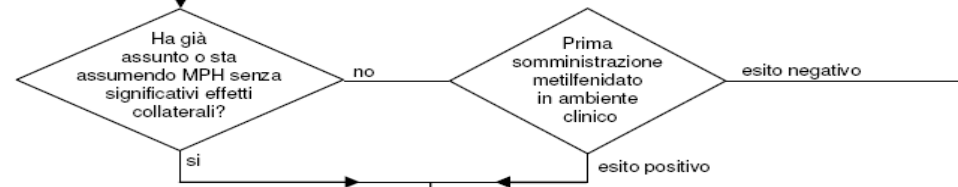
Antonio Addis
Agenzia Italiana del Farmaco

Seminario di avvio alla rete ADHD
17 Aprile 2007



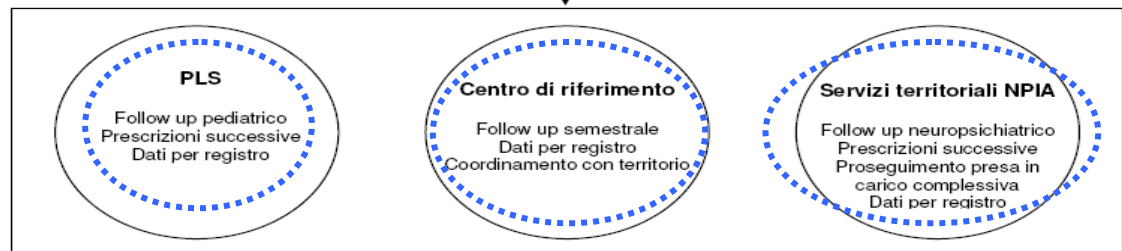
area di Arruolamento e Follow-Up

area di Registrazione e valutazione diagnostica



**Piano terapeutico
Prima prescrizione
Follow up ravvicinato nel primo mese
Coordinamento con territorio**

il centro indica NPIA e pediatra che dovranno seguire il paziente



Ritalin® - metilfenidato (1)

ART.1

- E' autorizzata l'immissione in commercio del medicinale: "**RITALIN**", nella forma e confezione: "10 mg compresse" 30 compresse
- **INDICAZIONI TERAPEUTICHE:** Trattamento del Disturbo da deficit dell'Attenzione e Iperattività (ADHD) **nei bambini a partire dai 6 anni di età e negli adolescenti** come parte di un programma di trattamento multimodale.

ART.3 - (classificazione ai fini della fornitura)

- **RMR:** **Medicinale soggetto a prescrizione medica ministeriale** a ricalco, in quanto rientrante nella Tabella II, sezione A del D.P.R. n. 309/1990, come modificato dal D.L. 30 dicembre 2005, n.272, convertito nella legge 21 febbraio 2006, n.49.

RMR (1)

- **Triplice copia a ricalco (a carico SSN)
Il nuovo ricettario, in triplice copia autocopiante, si presenta in blocchetti da trenta ricette numerate progressivamente.**
- **Le aziende sanitarie locali provvedono alla distribuzione delle ricette ai medici operanti nel territorio di competenza, in ragione del fabbisogno preventivato dagli stessi. Le ricette sono consegnate al medico oppure ad una persona da essi delegata a provvedere al ritiro degli stessi.**

RMR (2)

- **La ricetta ha validita' di 30 giorni , escluso quello di emissione.**
- **Terapia per un periodo non superiore a trenta giorni.**
- **La prescrizione non può essere ripetuta prima del completamento della terapia indicata.**
- **Prescrizioni SSN il medico rilascia all' assistito la ricetta originale e la copia del SSN da consegnare in farmacia; la "copia assistito/prescrittore " e' consegnata all' assistito, che la conserva come giustificativo del possesso dei medicinali**
- **Il farmacista che dispensa i medicinali forniti dal SSN, appone i bollini autoadesivi sulla copia della ricetta per il SSN, sia nello spazio ad essi destinato , sia (ove necessita) sul retro della ricetta e , in mancanza di spazio, anche su un foglio allegato alla medesima. La ricetta risulterà firmata dal medico o, in originale sulla prima pagina e in copia sulle altre.**

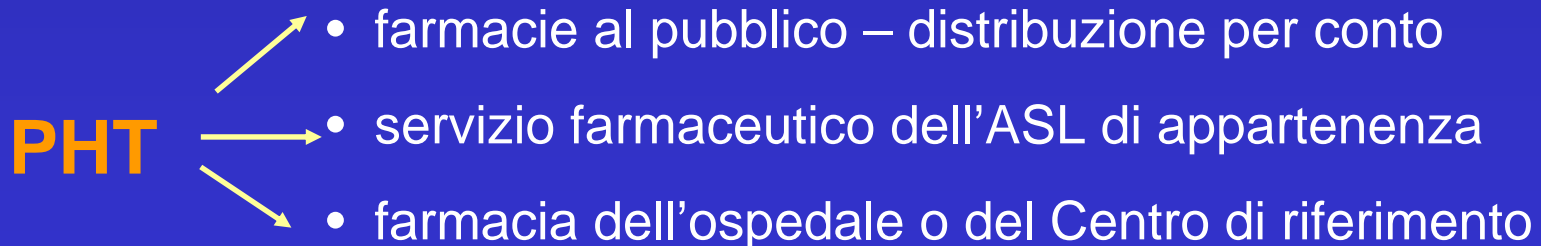
RMR (3)

- **Nella ricetta devono essere indicati:**
 - **a) cognome e nome dell'assistito**
 - **b) la dose prescritta, la posologia ed il modo di somministrazione;**
 - **c) l'indirizzo e il numero telefonico professionali del medico chirurgo da cui la ricetta è rilasciata;**
 - **d) la data e la firma del medico chirurgo da cui la ricetta è rilasciata;**
 - **e) il timbro personale del medico chirurgo o del medico veterinario da cui la ricetta è rilasciata.**

Ritalin® - metilfenidato (2)

ART.4 (condizioni e modalità di impiego)

- La prescrizione del medicinale RITALIN deve essere effettuata: su **diagnosi e piano terapeutico (PT) dei Centri Specialistici**, individuati dalle Regioni e Province Autonome di Trento e Bolzano (Centri di Riferimento), coordinandosi con i Servizi Territoriali di neuropsichiatria infantile, i medici pediatri di libera scelta o il medico di medicina generale che ha il paziente tra i propri assistiti e con inserimento nel **PHT** – Prontuario della distribuzione diretta



Ritalin® - metilfenidato (3)

ART.5 (Registro Nazionale ADHD)

- Presso l'Istituto Superiore di Sanità è istituito il Registro Nazionale ADHD.
- Ai fini della prescrizione del farmaco i Centri Regionali di riferimento di cui all'art. 4 sono tenuti a trasmettere all'Istituto Superiore di Sanità i dati previsti dal "Protocollo diagnostico e terapeutico della sindrome da iperattività e deficit di attenzione per il registro nazionale ADHD" (**allegato 1**), **che è parte integrante della presente determinazione.**
- Eventuali modifiche ed aggiornamenti del Protocollo saranno rese disponibili attraverso i siti web dell'AIFA e dell'Istituto Superiore di Sanità.

Strattera® - atomoxetina ®

ART.1

- **FORMA FARMACEUTICA:** capsule rigide
- **COMPOSIZIONE:** ogni capsula da 5 mg, 10 mg, 18 mg, 25 mg, 40 mg e 60 mg contiene:
- **Principio attivo:** atomoxetina cloridrato equivalente a 5 mg, 10 mg, 18 mg, 25 mg, 40 mg e 60 mg di atomoxetina
- **INDICAZIONI TERAPEUTICHE:** Trattamento del Disturbo da deficit dell'Attenzione e Iperattività (ADHD) **nei bambini a partire dai 6 anni di età e negli adolescenti** come parte di un programma di trattamento multimodale.

ART.3 - (classificazione ai fini della fornitura)

- **RNRL:** medicinale soggetto a **prescrizione medica limitativa, da rinnovare volta per volta**, vendibile al pubblico su prescrizione di centri ospedalieri o di specialisti.