



REGIONE TOSCANA

DIREZIONE DIRITTI DI CITTADINANZA E COESIONE SOCIALE

SETTORE ORGANIZZAZIONE DELLE CURE E PERCORSI CRONICITA'

Responsabile di settore: MACCARI MAURO

Incarico: DECR. DIRIG. CENTRO DIREZIONALE n. 7027 del 10-05-2019

Decreto non soggetto a controllo ai sensi della D.G.R. n. 553/2016

Numero adozione: 247 - Data adozione: 09/01/2020

Oggetto: Indicazioni per l'automonitoraggio della glicemia per persone con diabete.

Il presente atto è pubblicato integralmente sulla banca dati degli atti amministrativi della Giunta regionale ai sensi dell'art.18 della l.r. 23/2007.

Data certificazione e pubblicazione in banca dati ai sensi L.R. 23/2007 e ss.mm.: 15/01/2020

Numero interno di proposta: 2020AD000099

IL DIRIGENTE

Vista la delibera della Giunta Regionale Toscana n 829 del 30/08/2016 “Indicazioni per l'automonitoraggio glicemico per le persone con Diabete e l'utilizzo dei dispositivi per il monitoraggio in continuo del glucosio, dei sistemi di infusione continua dell'insulina e sistemi integrati”;

Preso atto che nella delibera vengono approvati il documento “Automonitoraggio della glicemia per persone con diabete” (Allegato A) e il documento “Utilizzo dei dispositivi per il monitoraggio continuo del glucosio (CGM), infusione di insulina (CSII) e sistemi integrati (SAP) nelle persone con diabete” (Allegato B);

Considerato che nella DGRT n. 829/2016 si dà mandato al Settore competente di adottare appositi provvedimenti per la concreta attuazione della stessa e per la definizione della modulistica da utilizzare per le prescrizioni dei materiali;

Ricordato che, tenendo conto delle caratteristiche della persona affetta da diabete, sulla base dell'appropriatezza d'uso, si distinguono due categorie di strumenti utilizzati per l'automonitoraggio glicemico: a) con tecnologia di base, b) con tecnologia avanzata;

Tenuto conto che tutto il materiale necessario per l'automonitoraggio della glicemia (glucometri, strisce, pungidito, strisce per la misurazione della glicosuria e chetonuria, strisce per la misurazione della chetonemia) sia acquisito unicamente tramite ESTAR;

Vista la determina ESTAR n. 413 del 25/03/2019 “Accordo quadro multi-fornitori per la fornitura triennale di sistemi per l'automonitoraggio della glicemia a distribuzione territoriale per i pazienti diabetici della Regione Toscana – esito gara” che ha aggiudicato cinque lotti, per l'affidamento e per la fornitura triennale dei seguenti dispositivi:

- “Sistemi per l'automonitoraggio della glicemia per pazienti diabetici a tecnologia di base”,
- “Sistemi per l'automonitoraggio della glicemia per pazienti diabetici a tecnologia avanzata”,
- “Dispositivi pungidito”,
- “Strisce diagnostiche per la misurazione della glicosuria e chetonuria”,
- ”Strisce diagnostiche per la misurazione della chetonemia;

Considerato che in ciascun lotto sono identificate le Ditte aggiudicate e che, l'esito di tale gara (accordo quadro multi-fornitore), ha valenza immediata sul territorio regionale;

Tenuto conto, inoltre, che la distribuzione avvenga unicamente tramite le farmacie

convenzionate pubbliche e private e che i dispositivi erogati siano effettivamente quelli prescritti al paziente;

Ricordato che la modalità di prescrizione/distribuzione/erogazione sia tracciabile e univoca in ogni sua fase attraverso un sistema informatico-informativo uniforme sul territorio regionale;

Tenuto conto che la prescrizione dei sistemi a tecnologia standard o di base potrà essere effettuata dal Medico di Medicina Generale, dal Pediatra di Libera Scelta e dal Medico Specialista che opera presso le strutture di Diabetologia e Malattie Metaboliche, mentre la prescrizione dei sistemi a tecnologia avanzata è riservata ai Medici Specialisti operanti presso le strutture di Diabetologia e Malattie Metaboliche;

Preso atto che la prescrizione dei Sistemi di monitoraggio della glicemia capillare e dei complementi dell'autocontrollo, compreso il tipo di glucometro, è affidata alla responsabilità del medico, qualora il MMG o il PLS non indichi nella prescrizione lo strumento scelto, essendo un campo facoltativo, il farmacista dovrà consegnare al paziente il dispositivo a costo più basso, presente nella lista fornita da ESTAR di cui alla determina n. 413 del 25/03/2019;

Ritenuto opportuno approvare, con il presente atto, la modulistica per la prescrizione dei dispositivi per l'autocontrollo glicemico, elaborata dalla Commissione diabetologica regionale, approvata nella seduta della suddetta Commissione in data 17 aprile 2019, sia per i dispositivi a tecnologia standard (di base) che a tecnologia avanzata:

- Allegato A (Modulo prescrittivo per i MMG, PLS e Medici Specialisti)
- Allegato B (Modulo prescrittivo per i Medici Specialisti)
- Allegato C (Elenco dei dispositivi a tecnologia di base e a tecnologia avanzata per i MMG, PLS ed i Medici specialisti come da determina ESTAR n. 413 del 25/03/2019);

Rilevata l'opportunità per le Aziende sanitarie toscane di adottare la modulistica su indicata, rispettando le indicazioni per la prescrizione dei dispositivi per l'autocontrollo glicemico, come indicato nella delibera 829/2016;

Tenuto conto della "Approvazione schema del nuovo Accordo di collaborazione tra la Regione Toscana, l'Unione Regionale Toscana Farmacisti Titolari (Federfarma Toscana) e la Confederazione Italiana Servizi Pubblici Enti Locali (Cispel Toscana) relativo alla distribuzione di dispositivi medici ed altri prodotti farmaceutici tramite le farmacie convenzionate" di cui alla delibera GRT n 1321 del 28/10/2019 che include la distribuzione dei dispositivi per pazienti diabetici e prevede una gestione informatizzata della procedura e che tale Accordo è stato perfezionato con firma in data 16 Dicembre 2019;

Considerato che l'operatività del succitato Accordo deve essere garantita per

l'erogazione dei dispositivi medici per persone affette da malattia diabetica su tutto il territorio regionale entro il 30/04/2020 e, considerate le criticità del processo, l'Accordo prevede un collaudo congiunto generale della piattaforma informatica entro il 28/02/2020 tra le farmacie pubbliche e private e le Aziende sanitarie locali della Regione Toscana;

Ritenuto opportuno che la prescrizione dei suddetti dispositivi avvenga sulla base dell'elenco reso disponibile da ESTAR di cui alla Determina n. 413/2019;

Per quanto esposto in narrativa

DECRETA

1. Che i Medici di Medicina Generale (MMG) e i Pediatri di Libera scelta (PLS) possono prescrivere i dispositivi per l'autocontrollo glicemico a tecnologia di base come da modulistica dell'Allegato A, parte integrante e sostanziale del presente atto.
2. Che i Medici Specialisti operanti presso le strutture di Diabetologia e Malattie Metaboliche possono prescrivere i dispositivi per l'autocontrollo glicemico a tecnologia di base come da modulistica dell'Allegato A del presente atto e prescrivere i dispositivi per l'autocontrollo glicemico a tecnologia avanzata, come da modulistica dell'Allegato B, parte integrante e sostanziale del presente atto.
3. Che i MMG, i PLS ed i Medici specialisti operanti presso le strutture di Diabetologia e Malattie Metaboliche possano usufruire dell'elenco dei dispositivi per l'autocontrollo glicemico a tecnologia di base e a tecnologia avanzata come da Allegato C parte integrante e sostanziale del presente atto.
4. Che tutto il materiale necessario per il monitoraggio dell'Autocontrollo glicemico per il paziente diabetico sia acquisito unicamente tramite ESTAR, di cui alla Determina n. 413/2019.
5. Che la distribuzione del materiale prescritto avvenga unicamente tramite le farmacie convenzionate pubbliche e private in "Distribuzione per Conto (DPC)".

IL DIRIGENTE

Allegati n. 3

- A *Allegato A*
e2fe2395c8f593fa14e2b3638935c565b566881e1699b1b0b9368cfddfe3c126

- B *Allegato B*
4dcc6dbdc8522b39c5a54784e959010e2ba8a7e7ebe1016001c670fda1d12538

- C *Allegato C*
0c143353cb453e481ee4ecee3da374e43dbd0754b163ab534337e6c8396c294b

CERTIFICAZIONE