

REPUBBLICA ITALIANA
Regione Siciliana



ASSESSORATO DELLA SALUTE
Dipartimento Regionale per la Pianificazione Strategica
Servizio 8 – “Programmazione territoriale ed integrazione socio-sanitaria”

Allegati: _____

Prot. Servizio 8/n. 17911

Palermo 01.03.2018

Oggetto: Dispositivi di monitoraggio del glucosio con sistema Flash Glucose Monitoring (FGM)

Ai Commissari delle Aziende Sanitarie
Provinciali della Sicilia
LORO SEDI

Circolare n. 8 del 01.03.2018

Com'è noto, ai sensi del Decreto del Presidente del Consiglio dei Ministri (DPCM) 12 gennaio 2017 in cui sono stati definiti e aggiornati i Livelli Essenziali di Assistenza (LEA), è stato inserito, nell'allegato 3 e con il codice Z12040115, il sistema Flash Glucose Monitoring (FGM) per il monitoraggio della glicemia.

Con D.A.S. n. 2730 del 15 dicembre 2017 del Dipartimento Bilancio e Tesoro, il Servizio 6 “Centrale Unica di Committenza” – ha aggiudicato, ai sensi degli artt. 32 e 95, comma 4, del D.Lgs n. 50/2016, all'operatore economico Ditta Abbott srl la fornitura per tutta la Regione Siciliana in somministrazione dei dispositivi di monitoraggio del glucosio con sistema Flash Glucose Monitoring (FGM) per:

- n. 3000 lettori di sistema FGM;
- n. 78.000 sensori sistema FGM;
- n. 1.800.000 strisce reattive per la determinazione della glicemia;
- n. 1.800.000 lancette pungidito.

Ciascun beneficiario del nuovo sistema di monitoraggio avrà quindi una fornitura di n. 1 lettore, 26 sensori annui, 600 strisce reattive per la determinazione della glicemia e 600 lancette pungidito annue.

In base al numero dei pazienti diabetici di tipo 1 e di tipo 2 presenti in ciascuna provincia ed al loro indice di prevalenza si è stabilita la seguente ripartizione:

ASP	LETTORI	SENSORI	STRISCE	LANCETTE
AGRIGENTO	260	6.760	156.000	156.000
CALTANISSETTA	160	4.160	96.000	96.000
CATANIA	650	16.900	390.000	390.000
ENNA	100	2.600	60.000	60.000
MESSINA	390	10.140	234.000	234.000
PALERMO	750	19.500	450.000	450.000
RAGUSA	190	4.940	114.000	114.000
SIRACUSA	240	6.240	144.000	144.000
TRAPANI	260	6.760	156.000	156.000
TOTALE	3.000	78.000	1.800.000	1.800.000

Pertanto, ciascuna Azienda Sanitaria Provinciale, per le quote sopra riportate, può avviare gli ordini della fornitura in argomento e provvedere alla conseguente stipula dei relativi contratti, previa acquisizione dei CIG derivati e dei depositi cauzionali definitivi.

La Commissione Regionale Diabete ha individuato il target dei pazienti che, in questa prima fase, usufruiranno del dispositivo FGM, ovvero i pazienti diabetici di Tipo T1 in terapia insulinica multiiniettiva, che effettuano un numero di misurazione della glicemia mensile superiore a 150 e che necessitano di molteplici controlli giornalieri della glicemia.

La stessa Commissione Regionale Diabete ha individuato nei diabetologi/endocrinologi/internisti i medici specialisti che saranno autorizzati alla prescrizione di tale nuovo strumento e che dovranno altresì provvedere alla adeguata formazione all'utilizzo del dispositivo.

Con l'occasione si ribadisce, quanto comunicato con nota di questo Dipartimento prot. 50036 del 16/06/2017, che ad ogni buon conto si allega in copia, relativamente al ".....particolare riguardo ai pazienti in età evolutiva, che sono quelli che necessitano di un maggiore monitoraggio della glicemia".

L'erogazione dei sensori sarà effettuata ogni tre/sei mesi, a scelta del prescrittore, allo scopo di monitorare la data di scadenza del materiale stesso, controllare l'effettivo e corretto utilizzo ed effettuare la rivalutazione del paziente. I medici potranno utilizzare la stessa modulistica in possesso avendo cura di inserire la voce "SENSORI".

Al paziente potrà essere dispensato un numero massimo di:

- n. 26 sensori/anno (pari a due ogni 14 giorni)
- n. 50/mese strisce reattive per la determinazione della glicemia capillare (pari a 600/anno)
- n. 50/mese lancette pungidito (pari a 600/anno).

Successivamente il diabetologo/endocrinologo/internista, al fine di verificare le condizioni per la prosecuzione dell'utilizzo, da parte del paziente, del *device* Flash Glucose Monitoring (FGM), dovrà compilare una volta l'anno la richiesta del dispositivo di lettura e del relativo materiale di consumo.

L'erogazione del lettore, dei relativi sensori e delle strisce e lancette pungidito avverrà con distribuzione diretta da parte dei Servizi Farmaceutici delle Aziende Sanitarie Provinciali.

Le Aziende Sanitarie Provinciali sono tenute a comunicare a questo Assessorato – Servizio 8 – "Programmazione territoriale ed integrazione socio-sanitaria" l'avvenuta sottoscrizione dei contratti di pertinenza e la relativa disponibilità del prodotto al fine di poter comunicare ai Centri di diabetologia preposti all'individuazione dei pazienti da sottoporre al nuovo sistema di monitoraggio l'avvio delle prescrizioni e fornire ulteriori indicazioni operative.

La presente circolare è immediatamente esecutiva.



L'Assessore
Avv. Ruggero Razza