



**REGIONE TOSCANA**

DIREZIONE DIRITTI DI CITTADINANZA E COESIONE SOCIALE

SETTORE SANITA' DIGITALE E INNOVAZIONE

**Responsabile di settore: BELARDINELLI ANDREA**

Incarico: DECR. DIRIG. CENTRO DIREZIONALE n. 17672 del 09-11-2018

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

**Numero adozione: 3624 - Data adozione: 07/03/2019**

Oggetto: Commissione di valutazione delle tecnologie ed investimenti sanitari (l.r. 40/2005, art. 10, comma 4 quinquies): pubblicazione schede di valutazione di dispositivi medici.

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.: 18/03/2019

Numero interno di proposta: 2019AD003606

## IL DIRIGENTE

Vista la legge regionale 24 febbraio 2005, n. 40 “*Disciplina del servizio sanitario regionale*” che all’art. 10 comma 4 quinquies prevede l’istituzione della Commissione di valutazione delle tecnologie ed investimenti sanitari (di seguito “Commissione”), avente finalità di valutazione della reale efficacia delle tecnologie, della loro appropriatezza ed efficienza, dei benefici clinici ed organizzativi ad essi legati;

Vista la deliberazione della Giunta Regionale 11 aprile 2016, n. 302 “*L.R. 40/2005, art. 10, comma 4 quinquies. Approvazione linee di indirizzo per le attività di valutazione e per le modalità di funzionamento della Commissione per la valutazione delle tecnologie e degli investimenti sanitari*” di approvazione del nuovo modello e assetto organizzativo dell’HTA (Health Technology Assessment) regionale;

Dato atto che col succitato provvedimento si prevede che la Commissione si avvalga di un Centro Operativo, con funzione di supporto tecnico per la produzione di valutazioni metodologicamente corrette, composto da figure professionali, individuate tra i professionisti delle Aziende sanitarie e degli Enti del Servizio Sanitario Regionale,

Considerato che con deliberazione della Giunta Regionale 20 novembre 2017, n. 1286 è stato ulteriormente definito lo sviluppo del succitato modello mediante l’approvazione del regolamento di funzionamento del Centro Operativo e delle procedure di gestione delle richieste di valutazione e di audizione, e che il regolamento approvato prevede all’art. 9 “Pubblicità” al comma 2 che “Il presente regolamento, le procedure di valutazione e di audizione, nonché i report di valutazione prodotti dall’attività della Commissione sono resi disponibili all’interno del sito web istituzionale della Regione Toscana. I report di valutazione saranno altresì inviati anche ai richiedenti.”;

Preso atto che con decreto dirigenziale 17 maggio 2018, n. 7468 è stato costituito il gruppo di lavoro regionale permanente sui dispositivi medici (di seguito GR-DM) quale articolazione funzionale del succitato Centro Operativo, con funzioni di supporto tecnico per le valutazioni della Commissione in ordine ai dispositivi medici, disponendo quindi che il suddetto GR-DM operi secondo criteri e linee di lavoro predefiniti e validati dalla Commissione regionale di valutazione delle tecnologie e degli investimenti, alla quale devono essere riportati tutti gli esiti del lavoro svolto, per gli adempimenti di competenza;

Considerato che il GR-DM ha proceduto alla valutazione dei dispositivi medici di seguito elencati come specificamente riassunto nelle schede allegate al presente provvedimento:

- BeGraft Aortic (All. 2), Bioconduit No React mod. NRAC (All. 3), Doubledyne (All. 5), Endocuff Vision® (All. 6), Hot Axios™ Stent (All. 8), Total Track VLM (All. 14), così come approvate dal GR-DM nella propria riunione del 17 luglio 2018;
- Impella (All. 9), Magmaris (All. 10), Tiloop Endolas (All. 13), così come approvate dal GR-DM nella propria riunione del 29 agosto 2018;
- Avasee Preset (All. 1), Calistar S (All. 4), TTS Hyperflex Flangia regolabile (All. 15), Vascuflex Multi LOC (All. 17), così come approvate dal GR-DM nella propria riunione del 17 ottobre 2018;
- Figulla Flex II ASD (All. 7), Tiloop Bra Pocket (All. 12), Shockwave Peripheral Lithoplasty System (All. 11), Tutopatch® (All. 16), così come approvate dal GR-DM nella propria riunione del 14 novembre 2018;

Considerato che nella propria riunione tenutasi l’11 dicembre 2018 la Commissione ha approvato i lavori del GR-DM e quanto riassunto nelle succitate schede di valutazione allegate al presente atto di cui costituiscono parte integrante e sostanziale, e ne ha disposto la pubblicazione sul sito web istituzionale della Regione Toscana all’interno dello spazio dedicato allo scopo;

DECRETA

per quanto esposto in narrativa:

1. di prendere atto della decisione della Commissione assunta nella riunione tenutasi l'11 dicembre 2018 in relazione alla valutazione dei seguenti dispositivi medici così come riassunta nelle schede allegate al presente atto di cui costituiscono parte integrante e sostanziale:

- BeGraft Aortic (All. 2), Bioconduit No React mod. NRAC (All. 3), Doubledyne (All. 5), Endocuff Vision® (All. 6), Hot Axios™ Stent (All. 8), Total Track VLM (All. 14), così come approvate dal GR-DM nella propria riunione del 17 luglio 2018;
- Impella (All. 9), Magmaris (All. 10), Tiloop Endolas (All. 13), così come approvate dal GR-DM nella propria riunione del 29 agosto 2018;
- Avanse Preset (All. 1), Calistar S (All. 4), TTS Hyperflex Flangia regolabile (All. 15), Vascuflex Multi LOC (All. 17), così come approvate dal GR-DM nella propria riunione del 17 ottobre 2018;
- Figulla Flex II ASD (All. 7), Tiloop Bra Pocket (All. 12), Shockwave Peripheral Lithoplasty System (All. 11), Tutopatch® (All. 16), così come approvate dal GR-DM nella propria riunione del 14 novembre 2018;

2. di procedere alla pubblicazione delle schede di cui al punto precedente sul sito web istituzionale della Regione Toscana all'interno dello spazio dedicato allo scopo.

IL DIRIGENTE

*Allegati n. 17*

- 1 *Scheda valutazione DM Avanse Preset*  
*1fdb9957d77920c7b88829e0c7d4c6a7130b58e01a233c6d899570ff4ecb0faf*
- 2 *Scheda valutazione DM BeGraft Aortic*  
*d3dabef341cdc654e870097a930518aa434ec79e1e7bdce3b1876d00ff2d6b01*
- 3 *Scheda valutazione DM Bioconduit No React Mod. NRAC*  
*0e53fdd415eaf70bc41ebfd096e88419513f9d087d97a33b12ddce32d8977d2e*
- 4 *Scheda valutazione DM Calistar S*  
*1d9cf0911539c8568f24e4c935659125d1eeeba5099f50edc830c98a042ba418*
- 5 *Scheda valutazione DM Doubledyne*  
*9bdcd0e01e9aabea6e3e1a2730d7ea2988719cc53ca67d4c997c0edd2c5fb766*
- 6 *Scheda valutazione DM Endocuff Vision*  
*e18ca343387dffbdb0547eb67dfd1f05773fe366b4148e96976eb901a7cebc32*
- 7 *Scheda valutazione DM Figulla Flex II ASD*  
*099d6be26f27ee5c51956c7b640f09d75e93aa97f2578a90213250d64698c386*
- 8 *Scheda valutazione DM Hot Axios Stent*  
*4f58153f21065469e1d5d2b1b217c17549992d48771077142095e35e939a49fb*
- 9 *Scheda valutazione DM Impella*  
*6a30b1b8e114fbdc262be6da4446b5f73fcb9b6c51475c1f5a0ee24f9bb04b1*
- 10 *Scheda valutazione DM Magmaris*  
*c22dfae8f110c591c9b3f89c8819aa1d16fcff97103121c9aab9ecefede4d36*
- 12 *Scheda valutazione DM Tiloop Bra Pocket*  
*c37c18de855ba6d8e83385b399296dd784a845baf5582b60001cb512df7206e4*
- 13 *Scheda valutazione DM Tiloop Endolas*  
*72ed4cc2c9d21a7f0448114ccc2672e30962212ecd8d526ce8759e1b1a7bf479*
- 14 *Scheda valutazione DM TotalTrack VLM*  
*4156617e764ae873da4075adeb5db511025ce42f5e56fdb493f776c6b0592d7d*
- 16 *Scheda valutazione DM TutoPatch*  
*bed65d21258f30f29c316897675150940b12fc36010795b77160ea5c8e8a5bd6*

*Allegati (segue)*

- 17            *Scheda valutazione DM Vasculflex multi LOC*  
*28c21d55631a634bdd0b54279c5a4fedcdf1adc2cc176dfa75ba7b5b300f30e7*
- 15            *Scheda valutazione DM TTS Hyperflex Flangia Regolabile*  
*31881636dc3a531987166bddf0cbd428dac45343f632f8015bf117b5e35d959e*
- 11            *Scheda valutazione DM Shockwave Peripheral Lithoplasty System*  
*d1604afa5c525813a42422cc009c8b1a8c6df5f93f2475a00046eab525cd50f5*

**CERTIFICAZIONE**