



REGIONE TOSCANA

DIREZIONE DIRITTI DI CITTADINANZA E COESIONE SOCIALE

Direttore: TOMASSINI CARLO RINALDO

Incarico: DECRETO PRESID. GIUNTA REGIONALE n. 54 del 16-04-2019

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

Numero adozione: 3047 - Data adozione: 02/03/2020

Oggetto: HTA (Health Technology Assesment) regionale: Valutazione 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.: 04/03/2020

Numero interno di proposta: 2020AD003668

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:

- Bridge occlusion catheter - Catetere a palloncino per occlusione- All.1
- Cardioband Tricuspid – Sistema di ricostruzione della valvola tricuspid -All.2
- CompuFlo Epidural Instrument
Sistema computerizzato per l'identificazione dello spazio epidurale - All.3
- Histolock Resection Device – Ansa per polipectomia - All.4
- InnFocus Microshunt - Sistema di drenaggio del glaucoma - All.5
- Protek Duo – Cannula per sistemi di assistenza ventricolare - All.6
- Surelift - Sistema per il trattamento del prolasso vaginale- All.7
- Zephir - Impianto per falloplastica - All.8

Considerato che nella propria riunione tenutasi il 14 febbraio 2020 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 il 14 febbraio 2020 in relazione alla valutazione dei seguenti dispositivi medici così come riassunta nelle schede allegate al presente atto di cui costituiscono parte integrante e sostanziale:

- Bridge occlusion catheter - Catetere a palloncino per occlusione- All.1
- Cardioband Tricuspid – Sistema di ricostruzione della valvola tricuspid -All.2
- CompuFlo Epidural Instrument
Sistema computerizzato per l'identificazione dello spazio epidurale - All.3
- Histolock Resection Device – Ansa per polipectomia - All.4
- InnFocus Microshunt - Sistema di drenaggio del glaucoma - All.5
- Protek Duo – Cannula per sistemi di assistenza ventricolare - All.6
- Surelift - Sistema per il trattamento del prolasso vaginale- All.7
- Zephir - Impianto per falloplastica - All.8

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. 8

- 1 *Allegato 1*
db6fd3d75b9fc16a7d0a6a2318e109560775320f369d3111f388c4d584df3124
- 2 *Allegato 2*
312a2d95500e41de5030a6b46e2870ffd5403f0cf92151efe27acb33af5aea81
- 3 *Allegato 3*
ee268e0d2d91f206c8226ab3e3b1e57be8024b28758278a1c807194406521309
- 4 *Allegato 4*
e53a747c178e8b4d171c5766b70d2bfada329f28e3c7f1d856fd9bceec2921af3
- 5 *Allegato 5*
6d8466905874a3c82ee68f82e7cb4bf7aab279222c5ab0d98ff3bd238dfa6127
- 6 *Allegato 6*
28fcda9351421498c38f13466cb4a233156045a1ac034c397e68763239a81bf4
- 7 *Allegato 7*
0bf3e9238940fb18b1e4a46dbd79e2c4dc06888bebd02f9ea4bb7e9d840e3ebb
- 8 *Allegato 8*
25fa781f10d22866955d7ac0782fac2b003649dc15480a304773398be0a99d15

CERTIFICAZIONE