

La **prescrizione** dei farmaci contenenti exenatide (G.U. n° 24/08) e sitagliptin (G.U. n° 25/08) è vincolata alla diagnosi e alla redazione di un Piano Terapeutico (PT) da parte di una struttura diabetologica ospedaliera o territoriale.

Al fine di garantire un uso appropriato e sicuro dei medicinali, la diagnosi e la prima prescrizione devono essere effettuate esclusivamente presso queste strutture, mentre le successive prescrizioni potranno anche essere effettuate dal medico di medicina generale, ma sempre attenendosi a quanto previsto dal PT.

Le **schede informatiche** di follow-up devono essere

compilate per ciascun paziente arruolato, a 4-8-12 mesi, dalle strutture diabetologiche ospedaliere o territoriali del Servizio Sanitario Nazionale (SSN) o convenzionate con il SSN, secondo le modalità indicate sul sito: <http://monitoraggio-farmaci.agenziafarmaco.it/>

Viene assicurata, in tal modo, la conduzione di un monitoraggio d'uso per verificare nella normale pratica clinica il profilo di efficacia, di tollerabilità e di sicurezza di questi medicinali, secondo quanto previsto dalla Commissione Tecnico Scientifica (CTS) dell'AIFA riguardo i farmaci innovativi. •