



ASSESSORATO DELLA SALUTE

Dipartimento Regionale per la Pianificazione Strategica
Servizio 7 - Farmaceutica

Oggetto: D.A. n. 540/14 "Misure volte a promuovere l'utilizzo dei Farmaci Originatori o Biosimilari a minor costo di terapia" - **insulina lispro biosimilare**

Ai Direttori Generali delle Aziende Sanitarie
Ai Servizi di Farmacia delle Aziende Sanitarie
Agli Ordini Provinciali dei Medici
All'AIOP
A Federfarma Sicilia
Ad Assofarm
LORO SEDI

Circolare n. 06 del 09/02/2018

L'AIFA, con determina n. 2039/2017 pubblicata sulla GURI n. 7 del 10 gennaio 2018, ha effettuato la classificazione (classe A RR) della specialità medicinale **Insulin Lispro Sanofi** (insulina lispro biosimilare), biosimilare del farmaco *Humalog*.

Con il D.A. n. 540/14 sono state determinate misure volte a promuovere l'utilizzo dei farmaci Originatori o Biosimilari a minor costo di terapia. Tale Decreto dispone che nel caso di prescrizione ad un paziente *naive* di farmaci biologici originatori e biosimilari, i Medici devono riportare, nella scheda allegata al provvedimento, la motivazione a supporto della scelta della terapia a maggiore costo (riferito al costo/DDD). Tale scheda, che si acclude alla presente nota, deve essere allegata alla ricetta SSN ai fini della dispensazione.

In Sicilia, tutti i farmaci biosimilari una volta immessi in commercio dall'AIFA, sono automaticamente inseriti nel Prontuario.

Alla luce di quanto sopra esposto, la prescrizione degli analoghi appartenenti alla categoria ATC **A10AB**, dovrà essere effettuata in ottemperanza a quanto disposto dal sopra citato provvedimento.

Pertanto, il Medico in caso di prescrizione di una specialità medicinale a maggior costo, dovrà compilare la scheda approvata con il D.A. n. 540/14, ed allegata alla presente nota. La compilazione della scheda deve essere effettuata sia per i nuovi pazienti sia per quelli già in trattamento.

Il Medico non deve invece compilare la scheda in caso di prescrizione della specialità medicinale a minor costo di terapia.

Qualora il prescrittore ha biffato il campo "*Prosecuzione del Trattamento*" **non dovrà apporre la motivazione.**

Il Farmacista, all'atto della dispensazione di tali medicinali, laddove la scheda riporti biffata la dicitura "*prima prescrizione*" (*paziente naive*), avrà cura di verificare l'avvenuta compilazione del campo "*prescrizione di terapia a maggior costo*".

Si ribadisce che ai fini della dispensazione la suddetta scheda, debitamente compilata, deve sempre essere allegata **anche in copia** alla ricetta SSN.

Relativamente alla verifica del costo-terapia, si precisa che lo stesso deve essere calcolato confrontando i costi/DDD.

Le AA.SS.PP. potranno fornire il prospetto dei costi/DDD per i medicinali afferenti alla classe ATC A10AB.

Si comunica che le suddette disposizioni entreranno in vigore a far data dal **primo marzo 2018**.

È fatto obbligo alle Aziende Sanitarie di vigilare sull'applicazione di quanto disposto.

La presente nota ed il relativo allegato sono scaricabili dal sito istituzionale dell'Assessorato della Salute, al link "*Appropriatezza d'uso dei farmaci*".

Si chiede di dare ampia diffusione della presente nota a tutti gli Operatori Sanitari interessati.

Il Dirigente del CRFV
Dr. Pasquale Cananzi

Il Responsabile dell'U.O. 7.1
Dr. ssa Claudia La Cavera

Il Responsabile del Servizio 7
Dr. Antonio Lo Presti

Il Dirigente Generale
Ing. Salvatore Giglione