

Da riportare in ogni risposta:
Prot. n. 0158273 - P / GEN / ASUFC
Data 27/10/2023

DIREZIONE SANITARIA

ds@asufc.sanita.fvg.it

Tel. (+39) 0432 552599 - 2788



ASU FC
Azienda sanitaria
universitaria
Friuli Centrale



REGIONE AUTONOMA
FRIULI VENEZIA GIULIA

Alla c.a.
Medici Specialisti dipendenti e convenzionati
ASUFC

Spett.li
Strutture Private Convenzionate

e p.c.
Organizzazioni Sindacali della Medicina
Generale
Direttori dei Distretti Sociosanitari
ASUFC

OGGETTO: indicazioni d'utilizzo di alcune categorie di medicinali in coerenza con le indicazioni nazionali e regionali

Le Linee Annuali per la Gestione del Servizio Sanitario Regionale 2023 hanno ribadito, anche per l'anno in corso, l'impegno per le Aziende sanitarie a promuovere azioni volte ad assicurare l'appropriatezza delle prescrizioni, privilegiando, in tutti gli ambiti assistenziali, l'impiego delle molecole dal miglior profilo di costo-efficacia (quelle che a parità di efficacia, sicurezza e tollerabilità risultano economicamente più vantaggiose per il SSR).

Con particolare riferimento alla cronicità ed alle molecole ad elevato impatto di consumo e spesa, si rappresenta che le stesse Linee Annuali hanno individuato per gli inibitori di pompa protonica uno specifico target prescrittivo per l'anno 2023, pari ad un massimo di 25 unità posologiche pro-capite. Il dato di consumo aziendale oggi si pone al di sopra di tale limite.

Per tale ragione, in fase di prescrizione di farmaci inibitori di pompa acida, oltre a richiamare gli specialisti in indirizzo al pieno rispetto delle note AIFA 1 e/o 48, si invita a verificare, in tutti i casi in cui risulta clinicamente opportuno ed appropriato, la possibilità di avviarne la de-prescrizione anche in coerenza con gli algoritmi maggiormente riconosciuti (es. <https://arcs.sanita.fvg.it/it/cittadini/rete-cure-sicure-fvg/documenti-tecnici/>).

In tutti i casi in cui risulti comunque necessario il ricorso a tale tipologia di medicinali, per quanto attiene alle prescrizioni destinate all'uso sul territorio, si evidenzia che i confezionamenti da 28 unità posologiche fanno rilevare un costo maggiormente favorevole rispetto a quelle da 14 unità.

Per quanto attiene ai medicinali per i quali è disponibile un'alternativa biosimilare, al fine di assicurare la maggior efficienza del SSR, va sottolineata la grande importanza di fare ricorso, in tutti i casi per cui è possibile (si rimanda al riguardo al [Secondo Position Paper AIFA](#)), ai medicinali biosimilari. Essi rappresentano infatti un'opportunità di cura che consente di soddisfare una crescente domanda di salute sia in termini di efficacia che di sicurezza, salvaguardando nel contempo le risorse da destinare a terapie innovative.

Per quanto riguarda alcune specialità a forte impatto di spesa e diffusione, si rammenta in particolare l'opportunità di rafforzare l'impiego dei biosimilari nell'ambito delle terapie



Sistema Sanitario Regionale

Azienda sanitaria universitaria Friuli Centrale – ASU FC

Sede Legale: Via Pozzuolo 330 – 33100 Udine UD
CF e PI 02985660303 – PEC asufc@certsanita.fvg.it

destinate alle patologie autoimmuni, immuno-mediate e nel contesto della malattia diabetica. In questi ambiti sono presenti alcune molecole ad elevato impiego (es. adalimumab, etanercept, insulina glargine, insulina lispro) per i quali il biosimilare rappresenta un'alternativa da sostenere in tutti i casi possibili. Per le specialità medicinali a base dei principi attivi sopra citati e soggette a prescrizione specialistica limitativa, si invita a considerare le alternative biosimilari in accordo con le SOC di Farmacia aziendali.

Infine per quanto attiene alla insuline *fast e long acting* destinate all'uso sul territorio, di seguito si riportano i biosimilari da privilegiare in tutti i casi possibili ed i corrispondenti originatori.

Principio Attivo	Biosimilare	Originator
Insulina Glargine (100 unità/ml)	Abasaglar©	Lantus©
Lispro	Insulina Lispro Sanofi©	Humalog©

Si coglie l'occasione, inoltre, per ribadire che, ai fini di rendere più agile il percorso di cura degli utenti, al termine di una visita, eventuali ulteriori accertamenti, procedure o controlli necessari per concludere l'iter diagnostico-terapeutico devono essere prescritti dal medico erogatore contestualmente alla visita.

A disposizione per eventuali chiarimenti, si porgono distinti saluti.

IL DIRETTORE SANITARIO

dr. David Turello

(documento sottoscritto con firma digitale ex d.lgs. 82/2005)



Documento
firmato da:
DAVID TURELLO
27.10.2023
09:36:41 UTC