

REPUBBLICA ITALIANA
Regione Siciliana



ASSESSORATO DELLA SALUTE
Dipartimento Regionale per la Pianificazione Strategica
Servizio 7 - Farmaceutica

Prot. n. 37144

Palermo 04.05.2015

Oggetto: Prescrizione medicinali a base di ciclosporina.

Ai Direttori Generali delle
Aziende Sanitarie della Regione

Agli Ordini Provinciali dei Medici

E p.c. A Federfarma

LORO SEDI

Le specialità medicinali a base del p.a. ciclosporina sono state inserite nelle liste di trasparenza a far data dal 15 aprile 2015. Tale condizione, tenuto conto del prezzo al pubblico dell'*originator* e del corrispondente equivalente, ha determinato una consistente quota di compartecipazione a carico dell'utente tutte le volte che veniva erogata la specialità *originator*.

A seguito di specifiche richieste da parte di alcune Associazioni Scientifiche e di Pazienti, con comunicato n. 437 del 24 aprile u.s., l'AIFA rende noto di aver modificato la lista di trasparenza e, pur ribadendo la permanenza dei medicinali in argomento all'interno della suddetta lista, ha azzerato temporaneamente – fino al 15 ottobre 2015 – la quota di compartecipazione dovuta dall'utente e relativa alla differenza tra farmaco erogato e prezzo di riferimento.

Nel comunicato medesimo è precisato che tale misura provvisoria è stata adottata sulla base dell'esito "della valutazione della Commissione Tecnico Scientifica nella seduta del 22 aprile per agevolare i pazienti nel passaggio dal farmaco branded a quello generico".

Tenuto conto che la stessa Commissione Tecnico Scientifica ha confermato che "tutti i farmaci contenenti ciclosporina abbiano pari valore terapeutico" e in considerazione del fatto che allo scadere di quest'ultima disposizione, potrebbe essere nuovamente richiesta agli utenti una considerevole quota di compartecipazione, si raccomanda alle SS.LL. in indirizzo di voler impartire specifiche indicazioni a tutti i medici prescrittori di ciclosporina affinché provvedano ad utilizzare nei pazienti *naive* il farmaco equivalente a più basso costo.

Analogamente, è opportuno che, in caso di pazienti già in trattamento con il farmaco *originator*, i clinici valutino l'opportunità di passare al farmaco equivalente entro il 15 ottobre 2015 attivando una necessaria adeguata supervisione medica per garantire un attento monitoraggio dello *switch* terapeutico effettuato.

Un orientamento mirato all'incentivazione dell'uso dei medicinali equivalenti, oltre che a scongiurare possibili futuri onerosi ticket per i pazienti, consente un'immediata liberazione di risorse economiche destinabili, così, ad altre forme di assistenza.

Il Responsabile *ad interim* del Servizio
Dr.ssa Antonella Di Stefano

Il Dirigente Generale
Dr. Gaetano Chiara