

REGIONE CAMPANIA - A.S.L. CASERTA
PRESIDIO OSPEDALIERO "SAN GIUSEPPE MOSCATI" AVERSA
UNITA' OPERATIVA COMPLESSA DI EMATOLOGIA
Responsabile: dott. Giuseppe Caparrotti

Prot. Emat. n.18 del 24/03/11

Al Servizio Controllo Interno di Gestione ASL CE

Oggetto: relazione sulla scelta dei farmaci prescritti come Centro prescrittore di cui al decreto 15/2009

L'U.O. di Ematologia del P.O. "San Giuseppe Moscati" di Aversa, è centro prescrittore per i seguenti farmaci:

Epoetina alfa
Epoetina beta
Epoetina zeta
Darbepoetina
Filgrastim
Lenograstim
Pegfilgrastim
Interferone alfa 2a e 2b ricombinante e peghilato
Interferone alfa naturale

Le eritropoietine (alfa, beta, zeta e darbo) trovano indicazione in ematologia nella ex nota 12 AIFA "trattamento dell'anemia (Hgb <10 g/dl) nei pazienti oncologici che ricevono chemioterapia antitumorale".

I fattori di crescita dei leucociti neutrofili (filgrastim, lenograstim, pegfilgrastim) trovano indicazione in ematologia nella ex nota 30-30bis AIFA "neutropenia (neutrofili <750/ml) congenita o da chemioterapia, trapianto di midollo osseo, mobilitazione di cellule staminali periferiche".

Gli interferoni trovano indicazione in ematologia nella ex nota 32 AIFA "leucemia a cellule capillate, leucemia mieloide cronica, linfoma follicolare, mieloma multiplo".

Dei suddetti farmaci ad oggi non esistono generici e/o senza brevetto.

Esistono biosimilari che sono l'Epoetina zeta ed il Ratiograstim (filgrastim).

Le nostre modalità prescrittive seguono le seguenti linee guida:

prescrizione a parità di indicazioni terapeutiche e di modalità di somministrazione di farmaci biosimilari a pazienti naive nel rispetto di valutazioni di farmacoeconomia e nella considerazione dell'approccio multidimensionale e multidisciplinare per l'analisi delle implicazioni medico-cliniche, sociali, organizzative, economiche, etiche e legali dell'innovazione attraverso la valutazione di più dimensioni quali l'efficacia, la sicurezza, i costi, l'impatto sociale e organizzativo (Health Technology Assessment).

Per questi motivi i pazienti naive che sono trattati per anemia (Hgb <10 g/dl) post-chemioterapia antitumorale, ricevono Epoetina zeta (biosimilare) e i pazienti naive che sono trattati per neutropenia (neutrofili <750/ml) post-chemioterapia antitumorale, ricevono Ratiograstim (filgrastim).

Per quanto riguarda i pazienti che proseguono un programma terapeutico (non naive) per i farmaci di competenza del Centro prescrittore, si preferisce non effettuare variazioni prescrittive.

Aversa 24/03/2011

dott. Giuseppe Caparrotti



REGIONE CAMPANIA - A.S.L. CASERTA
PRESIDIO OSPEDALIERO "SAN GIUSEPPE MOSCATI" AVERSA
UNITA' OPERATIVA COMPLESSA DI EMATOLOGIA
Responsabile: dott. Giuseppe Caparrotti

Prot. Emat. n.19 del 24/03/11

Al Servizio Controllo Interno di Gestione ASL CE

Regolamento del Centro prescrittore dell'U.O.C. di Ematologia

L'U.O. di Ematologia del P.O. "San Giuseppe Moscati" di Aversa, è centro prescrittore per i seguenti farmaci:

Epoetina alfa
Epoetina beta
Epoetina zeta
Darbepoetina
Filgrastim
Lenograstim
Pegfilgrastim
Interferone alfa 2a e 2b ricombinante e peghilato
Interferone alfa naturale

Le eritropoietine (alfa, beta, zeta e darbo) trovano indicazione in ematologia nella ex nota 12 AIFA "trattamento dell'anemia (Hgb <10 g/dl) nei pazienti oncologici che ricevono chemioterapia antitumorale".

I fattori di crescita dei leucociti neutrofili (filgrastim, lenograstim, pegfilgrastim) trovano indicazione in ematologia nella ex nota 30-30bis AIFA "neutropenia (neutrofili <750/ml) congenita o da chemioterapia, trapianto di midollo osseo, mobilizzazione di cellule staminali periferiche".

Gli interferoni trovano indicazione in ematologia nella ex nota 32 AIFA "leucemia a cellule capillari, leucemia mieloide cronica, linfoma follicolare, mieloma multiplo".

Dei suddetti farmaci ad oggi non esistono generici e/o senza brevetto.

Esistono biosimilari che sono l'Epoetina zeta ed il Ratiograstim (filgrastim).

Le nostre modalità prescrittive seguono le seguenti linee guida:

prescrizione a parità di indicazioni terapeutiche e di modalità di somministrazione di farmaci biosimilari a pazienti naive.

Modalità di arruolamento

I pazienti naive che sono trattati per anemia (Hgb <10 g/dl) post-chemioterapia antitumorale, ricevono Epoetina zeta (biosimilare) e i pazienti naive che sono trattati per neutropenia (neutrofili <750/ml) post-chemioterapia antitumorale, ricevono Ratiograstim (filgrastim).

Per quanto riguarda i pazienti che proseguono un programma terapeutico (non naive) per i farmaci di competenza del Centro prescrittore di cui esistono biosimilari, si preferisce non effettuare variazioni prescrittive.

Per tutti gli altri farmaci sopra elencati si seguono le indicazioni prescrittive AIFA.

1/2

Modalita' di accesso alla prescrizione dei farmaci

I farmaci dei quali è Centro prescrittore l'U.O. di Ematologia vengono prescritti a pazienti seguiti presso la stessa U.O. in regime di ricovero ordinario, day hospital o ambulatorio, dei quali esiste documentazione formale (cartella clinica di ricovero o cartella ambulatoriale) da cui risulti l'iter diagnostico-terapeutico e l'indicazione alla prescrivibilità per i suddetti farmaci.
Disponibilità orario centro prescrittore : 12 ore al giorno (8-20 per i pazienti in regime di ricovero ordinario o day hospital, 8-14 per i pazienti ambulatoriali).

Modalita' di prescrizione

Le prescrizioni vengono effettuate mediante il registro paziente, regolarmente aggiornato con i follow-up periodici ed informatizzato con accesso web.

Aversa 24/03/2011

dott. Giuseppe Caparrotti

