

REPUBBLICA ITALIANA
Regione Siciliana



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

Prot. 27160

del 29.03.2019

Oggetto: Interventi volti a migliorare l'appropriatezza prescrittiva degli **analoghi rapidi delle insuline (aspart - lispro - glulisina) - Integrazione**

Ai Direttori Generali delle Aziende
Sanitarie

Agli Ordini Provinciali dei Medici

Ai Servizi di Farmacia delle Aziende
Sanitarie

Ai Referenti per l'Appropriatezza
prescrittiva delle Aziende Sanitarie di
cui al D.D.G. n. 1425/18

All'AIOP
LORO SEDI

Con la nota prot. n. 21337 del 11 marzo 2019, che ad ogni buon fine si allega alla presente, al fine di analizzare l'esigenza di utilizzare quantitativi maggiori di insulina rispetto a quelli stimati secondo le *Dosi Definite Die*, e quindi di ottimizzare la gestione di tali farmaci, è stato disposto l'obbligo per il medico prescrittore di redigere una breve relazione, **esclusivamente nei casi in cui sia superata la soglia di 13 confezioni/anno per paziente**.

Poiché in commercio è presente un analogo rapido dell'insulina a concentrazione doppia (*Insulina lispro 200 UT*), ad integrazione di quanto sopra riportato, si dispone che il Medico, in caso di prescrizione di tale farmaco è tenuto a redigere una breve relazione, **esclusivamente nei casi in cui sia superata la soglia di 7 confezioni/anno per paziente**.

Il prescrittore dovrà inviare la relazione al Dipartimento del Farmaco dell'ASP di residenza del paziente, secondo le modalità indicate nella citata nota prot. n. 21337/19.

Si prega di voler dare massima diffusione della presente comunicazione agli operatori sanitari interessati e si coglie l'occasione per ribadire che eventuali inapproprietezze prescrittive dovranno essere sanzionate ai sensi della vigente normativa.

Il Dirigente del CRFV
Dr. Pasquale Cananzi

Il Responsabile dell'U.O. 7.1
D.ssa Claudia La Cava

Il Responsabile del Servizio 7
Dr. Antonio Presti

Il Dirigente Generale
Ing. Mario La Rocca

REPUBBLICA ITALIANA
Regione Siciliana



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

Prot. 21337

del 11.03.2019

Oggetto: Interventi volti a migliorare l'appropriatezza prescrittiva degli *analoghi rapidi delle insuline (aspart - lispro - glulisina)*

Ai Direttori Generali delle Aziende
Sanitarie

Agli Ordini Provinciali dei Medici

Ai Servizi di Farmacia delle Aziende
Sanitarie

Ai Referenti per l'Appropriatezza
prescrittiva delle Aziende Sanitarie di
cui al D.D.G. n. 1425/18

All'AIOP
LORO SEDI

Nell'ambito delle azioni di monitoraggio dell'appropriatezza prescrittiva sono stati verificati i consumi, in termini di **DDD x 1000 abitanti residenti die**, delle specialità medicinali a base di insuline rapide **aspart** (ATC A10AB05), **lispro** (ATC A10AB04) e **glulisina** (ATC A10AB06).

In particolare, dal monitoraggio, relativo al primo semestre 2018, sono stati rilevati per le nove AA.SS.PP. consumi complessivi delle citate insuline analoghe ad azione rapida drasticamente superiori rispetto alla media nazionale (**64 DDD/1000 ab** vs **46**).

E' stato chiesto quindi ai Direttori Generali, ai Responsabili dei Servizi di Farmacia ed ai Referenti per l'Appropriatezza prescrittiva delle Aziende Sanitarie Provinciali, di effettuare la verifica in relazione a casi di iperprescrizione, eventuali *switch* di terapie verso trattamenti a maggiore costo o in riferimento ad associazioni con altri farmaci per le quali non è prevista la rimborsabilità a carico del SSR.

Dal monitoraggio effettuato dalle AA.SS.PP., è stato riscontrato un ricorso a quantitativi elevati di analoghi rapidi di insulina prescritti dai Medici.

Pertanto, al fine di analizzare l'esigenza di utilizzare quantitativi maggiori di insulina rispetto a quelli stimati secondo le Dosi Definite Die, e quindi di ottimizzare la gestione di tali farmaci, si dispone che il medico prescrittore rediga una breve relazione, esclusivamente nei casi in cui sia

superata la soglia di 13 confezioni/anno per paziente (considerato che una confezione contiene 5 penne o cartucce da 300 U per complessive 1500 U).

Il sopradescritto intervento di monitoraggio è stato sottoposto all'attenzione della Commissione Diabetologica regionale che ne ha condiviso il rationale.

Il prescrittore dovrà inviare la relazione al Dipartimento del Farmaco dell'ASP di residenza del paziente, secondo le modalità che saranno stabilite a livello Aziendale.

A tal proposito, i Responsabili dei Dipartimenti del Farmaco delle AA.SS.PP. avranno cura di comunicare ai Medici le modalità di gestione di tale disposizione, nel rispetto della vigente normativa in materia di gestione di dati sensibili.

Si evidenzia che eventuali inapproprietezze prescrittive dovranno essere sanzionate ai sensi della vigente normativa.

Il Dirigente del CRFV
Dr. Pasquale Caranzi

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. Mario La Rocca

Mario La Rocca