

Codice DB2000

D.D. 28 gennaio 2011, n. 61

Costituzione di un gruppo di lavoro per l'appropriatezza d'uso degli agenti stimolanti l'eritropoiesi nell'insufficienza renale cronica.

In Piemonte risultano oltre 3000 pazienti in dialisi e ogni anno si rilevano circa 600 nuovi trattamenti sostitutivi. Un' importante quota di pazienti in dialisi (80%) è trattato con farmaci stimolanti l'eritropoiesi (ESA), con un costo medio per paziente di 2000-2.300 €/anno.

La spesa complessiva regionale per ESA (epoetine e darboepoetina) per pazienti in dialisi è stimata in 5,5 MLN € per l'anno 2010.

Una opportunità di economia nell'ambito del trattamento dell'anemia nei pazienti con Insufficienza renale cronica (IRC) è rappresentata dall'utilizzo dei biosimilari degli ESA, disponibili ad un costo attuale mediamente inferiore del 30-40% rispetto ai farmaci "originatori". Sulla base delle indicazioni delle società scientifiche l'uso dei farmaci biosimilari può essere riservato, con adeguati profili di sicurezza, ai pazienti naive al trattamento.

La percentuale di pazienti trattati nei centri Piemontesi con ESA Biosimilari è ancora molto bassa, intorno al 2% dei casi. I dati sono analoghi a quelli rilevati nelle altre regioni.

Per la razionalizzazione della spesa regionale relativa agli ESA ai pazienti dializzati è opportuna la progressiva estensione delle terapie con ESA biosimilari ai nuovi pazienti avviati al trattamento sostitutivo, monitorandone contestualmente l'uso e la reale efficacia clinica nel trattamento dell'anemia, oltre che la comparsa di eventuali effetti collaterali.

Si costituisce, pertanto, un gruppo di lavoro regionale composto da esperti del settore con i seguenti compiti:

- predisposizione, entro il 28/02/2010, di un documento di indirizzo per l'uso dei farmaci ESA-biosimilari nei pazienti con IRC;
- indicazioni, entro metà febbraio 2011, per l' adeguata integrazione del Registro piemontese Dialisi e Trapianti (RP.DT) in funzione della sorveglianza dei trattamenti;
- definizione delle modalità operative per il puntuale monitoraggio dell'utilizzo degli ESA.

Il gruppo di lavoro, coordinato nell'ambito della Direzione regionale Sanità, sarà così composto:

- Dr. Roberto Boero – ASLTO1;
- Dr. Marco Formica – ASLCN1;
- Dr. Giorgio Triolo – ASO CTO;
- Dott.ssa Silvia Rosano – ASOCN2;
- Dott.ssa Lorenza Ferraro – ASLTO2;
- Dott.ssa Emilia Chio' – funzionario Direzione Sanità.

Il gruppo opererà a titolo gratuito e resterà in carica per un periodo di un anno a far data dalla nomina.

Tutto ciò premesso,

IL DIRETTORE

visti gli artt. 4 e 16 del Dlgs 165/2001;

visto l' art. 17 della LR 23/2008;

vista l' art 29 della LR 23/2008;

determina

- di costituire un gruppo di lavoro regionale con la composizione e per le finalità indicate in premessa;
- il gruppo resterà in carica per un periodo di un anno dalla nomina;
- la costituzione del gruppo non comporta oneri a carico del bilancio regionale.

La presente determinazione sarà pubblicata sul Bollettino Ufficiale della Regione Piemonte ai sensi dell'art. 61 dello Statuto e dell'art. 16 del DPGR n. 8/R/2002.

Il Direttore
Paolo Monferino