

DIREZIONE SANITARIA

Prot. n. 4538 del 29/03/2021

Ai Direttori dei Distretti Sanitari ASL RM6

per il loro tramite a tutti i medici di medicina generale e pediatria di libera scelta e specialisti ambulatoriali territoriali

Ai Direttori Sanitari dei Poli Ospedalieri

Ai Direttori dei Dipartimenti di:

Area medica/chirurgica/salute mentale/emergenza

e per il loro tramite a tutti gli specialisti ospedalieri

Ai Direttori Sanitari delle Strutture Accreditate ASL RM6

e per il loro tramite a tutti gli specialisti dotati di ricettario SSR o preposti alla compilazione di Piani Terapeutici in Webcare

Ai Dirigenti Farmacisti ospedalieri e territoriali

Al Direttore UOC Autorizzazione Accreditamento e Controlli

Al Direttore UOC Controllo di Gestione

p.c. Al Direttore Generale ASL RM6

Al Direttore Amministrativo ASL RM6

Al Direttore del Dipartimento del Territorio

Oggetto: approfondimento n.20 di appropriatezza farmaceutica_terapia del dolore neuropatico.

Visti gli obiettivi di appropriatezza farmaceutica assegnati alle aziende sanitarie territoriali con DCA n. U00214 del 06/06/2017;

Attribuita alla UOC Farmaceutica Territoriale, nell'ambito degli obiettivi di budget, la predisposizione di approfondimenti relativi al tema dell'appropriatezza prescrittiva;

Considerato il Programma Operativo di monitoraggio dell'appropriatezza farmaceutica adottato con Delibera del DG n. 617 del 16/08/2017;

Al fine di:

1. consentire una corretta erogabilità a carico del SSN;
2. razionalizzare la spesa farmaceutica convenzionata, orientando le scelte dei prescrittori verso i principi attivi con rapporto costo efficacia favorevole;
3. favorire l'aderenza terapeutica nei pazienti, riducendo nel contempo le spese derivanti da scelte inappropriate dei farmaci;
4. favorire l'allineamento dei consumi ai valori medi regionali;
5. disciplinare i percorsi di accesso alle terapie farmacologiche rendendoli omogenei e adeguati;

unitamente alla presente, si trasmette **l'approfondimento n. 20**, elaborato sul tema della **“Appropriatezza prescrittiva dei farmaci per la terapia del dolore neuropatico”**.

Di seguito si evidenziano i punti salienti del documento:

√ Nessuno dei farmaci attualmente impiegati nella terapia del dolore neuropatico è in grado di agire sulle cause del dolore stesso, dunque l'approccio terapeutico alla sintomatologia algica è solo sintomatologico e non causale. La scelta del farmaco in una specifica situazione morbosa deve quindi essere fatta privilegiando gli agenti la cui **efficacia sia stata dimostrata nell'ambito di sperimentazioni cliniche controllate;**

√ La **Duloxetina, il Gabapentin e Pregabalin** sono i farmaci maggiormente usati per il trattamento del dolore neuropatico, ma sono spesso prescritti anche per una grande varietà di altre sindromi dolorose;

√ La **nota 4 AIFA** specifica i criteri scientifici per l'utilizzo di questi farmaci nel dolore neuropatico, sulla base di linea guida che hanno come obiettivo quello di favorirne un impiego coerente con i principi di appropriatezza, tutelando così i pazienti dal rischio di un impiego improprio ed allargato in condizioni prive di diagnosi certa;

√ Occorre sottolineare che l'impiego di questi farmaci non è assoggettato a nota limitativa ed è a carico del SSN, per **altre indicazioni terapeutiche** (es. Trattamento dell'epilessia, Disturbo d'Ansia Generalizzata (GAD), Trattamento della depressione maggiore) e ciò potrebbe generare potenziali errori nelle prescrizioni ed essere ulteriore motivo di inapproprietezze. Ad es. **non è prevista alcuna rimborsabilità per il Pregabalin nel Disturbo d'Ansia Generalizzato – GAD (fascia C - totale carico dell'assistito);**

√ Sono da evidenziare possibili interazioni con altri medicinali che possono compromettere l'efficacia della terapia e aumentare il rischio di effetti indesiderati;

√ Ai fini della razionalizzazione della spesa e di una migliore allocazione delle risorse del SSN, è importante incentivare la prescrizione dei farmaci a brevetto scaduto (equivalenti), in quanto dotati di minor costo e di pari efficacia e sicurezza degli originators, sia nei pazienti naive che in quelli già in trattamento;

√ le indicazioni non riportate in scheda tecnica, ai sensi della Legge 94/98 art. 3, comma 2 e del Codice Deontologico FNOMCEO 1998, art. 12, sono da ritenersi off-label e come tali ne è esclusa la rimborsabilità in fascia A, ai sensi dell'art. 3, comma 4 della richiamata Legge 94/98.

Si coglie l'occasione per rinnovare che:

1. gli approfondimenti di appropriatezza farmaceutica sono regolarmente pubblicati nel portale aziendale: www.aslroma6.it nella pagina:

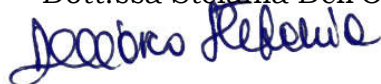
DISTRETTI - UOC FARMACEUTICA TERRITORIALE - SPESA FARMACEUTICA

2. venga osservata la regolare segnalazione delle reazioni avverse (ADR) al Referente Aziendale della Farmacovigilanza, dott.ssa E. Casamassima (elisabetta.casamassima@aslroma6.it).

Confidando nella massima adesione e collaborazione da parte di tutti i medici prescrittori, si coglie l'occasione per porgere cordiali saluti.

Il Direttore UOC Farmaceutica Territoriale

Dott.ssa Stefania Dell'Orco



Il Direttore Sanitario

Dott. Roberto Corsi

