

Sezione 1

Regolamentazione dell'assistenza farmaceutica in Italia

1.1 L'Agenzia Italiana del Farmaco

A partire dal 2004, l'Agenzia Italiana del Farmaco (AIFA) è l'autorità nazionale competente per l'attività regolatoria dei farmaci in Italia (www.agenziafarmaco.it). La mission dell'AIFA si articola nei seguenti punti:

1. Contribuire alla tutela della salute attraverso i farmaci
2. Garantire l'equilibrio economico di sistema tramite il rispetto dei tetti di spesa farmaceutica programmati
3. Garantire l'unitarietà sul territorio del sistema farmaceutico
4. Promuovere la ricerca indipendente sui farmaci e gli investimenti R&S in Italia
5. Rafforzare l'autorevolezza dell'AIFA in ambito nazionale e internazionale

Gli obiettivi che l'AIFA intende perseguire per ogni punto della sua mission sono stati individuati e descritti nell'ambito del "Piano di attività per l'anno 2013 dell'Agenzia Italiana del Farmaco", disponibile on-line al seguente link: http://www.agenziafarmaco.gov.it/sites/default/files/piano_attivit%C3%A0_AIFA_2013_1.pdf

L'organizzazione ed il funzionamento sono definiti dal proprio regolamento (G.U. serie generale n. 254 del 31 ottobre 2009), che ha previsto la riorganizzazione degli Uffici e l'introduzione di una struttura di tipo dipartimentale, composta di quindici Uffici dirigenziali non generali, raggruppati in cinque Aree Tecnico-Scientifiche e una di Coordinamento degli Affari Amministrativi. Ciascuna Area funzionale tecnica è coordinata da uno dei dirigenti preposti ad un Ufficio dirigenziale costituito presso la medesima Area. Le funzioni di Coordinamento sono finalizzate ad assicurare la completezza, l'unitarietà e l'integrità dei procedimenti di competenza delle Aree.

Area Coordinamento Affari Amministrativi:

- **Ufficio Affari Amministrativi, Contabilità e Bilancio:** esercita la gestione finanziaria e contabile dell'Agenzia; predispose il bilancio e le rendicontazioni, il monitoraggio del patrimonio dell'Agenzia, l'autorizzazione di convegni, congressi e riunioni ai titolari AIC;
- **Ufficio Risorse Umane:** adempie all'organizzazione e gestione del personale;
- **Ufficio Affari Legali:** provvede alla gestione degli affari legali, amministrativi e alla formazione.

Area 1 - Pre Autorizzazione:

- **Ufficio Ricerca e Sperimentazione Clinica:** promuove le Linee Guida sulla sperimentazione clinica, la ricerca clinica a fini non commerciali e la diffusione di un'informazione indipendente sul farmaco; vigila sulla correttezza della sperimentazione clinica pubblica e privata, sull'attività di promozione dei farmaci svolta dalle aziende farmaceutiche; coordina e supporta, con proprie risorse, sia progetti di ricerca utili al SSN sia programmi di (in)formazione per gli operatori sanitari ed i Comitati Etici locali; gestisce l'Osservatorio nazionale sulle Sperimentazioni Cliniche (OsSC);

- **Ufficio Attività Ispettive di Buona Pratica Clinica (GCP):** controlla le sperimentazioni dei medicinali ed il loro follow-up; promuove le Linee Guida di buona pratica clinica, mutuo riconoscimento nel settore e ispezioni di farmacovigilanza.

Area 2 - Registrazione:

- **Ufficio Valutazione e Autorizzazione:** assicura il processo registrativo dei medicinali ad uso umano in conformità alle procedure nazionali e comunitarie (mutuo riconoscimento e decentrata); cura le procedure connesse alla “sunset clause” (art. 38 legge 219/2006) e gli adempimenti inerenti le importazioni parallele, i certificati di libera vendita, le attività connesse all’import/export di emoderivati e garantisce le richieste informative di altre Agenzie regolatorie;
- **Ufficio Assessment Europeo:** assicura l’attività istruttoria e il supporto in procedure registrative dove l’Italia funge da Rapporteur o Co-Rapporteur; supporta le attività del CHMP (Committee for Human Medicinal Products) dell’EMA.

Area 3 - Vigilanza Post marketing:

- **Ufficio di Farmacovigilanza:** espleta le funzioni di monitoraggio continuo delle reazioni avverse e farmacoepidemiologiche, anche in sede internazionale; promuove gli studi di farmacovigilanza attiva; valuta la sicurezza dei rinnovi delle AIC; definisce la lista dei farmaci sottoposti a monitoraggio intensivo; gestisce la rete nazionale, al fine di identificare tempestivamente eventuali segnali di rischio e di assicurare un rapporto benefico/rischio favorevole attraverso la Rete Nazionale di Farmacovigilanza, in collegamento con il network europeo EUDRAVigilance;
- **Ufficio Qualità dei prodotti:** cura e gestisce le segnalazioni di rapid alert di qualità, i controlli post marketing e tutte le segnalazioni relative ai difetti di qualità nazionali ed internazionali, il ritiro e sequestri di lotti, le carenze dei medicinali, i controlli di stato e revoche di AIC;
- **Ufficio per l’Informazione medico-scientifica:** attua la (in)formazione sui farmaci agli operatori sanitari, le Linee Guida per le autorizzazioni e il controllo dell’informazione scientifica.

Area 4 – Strategie e politiche del farmaco:

- **Ufficio Centro Studi:** realizza e valuta studi e ricerche in materia farmaceutica; definisce modelli e procedure per incentivare gli investimenti in ricerca e sviluppo in Italia nel settore farmaceutico la politica dei generici, prevedere gli effetti di impatto sulla spesa farmaceutica e sanitaria delle innovazioni tecnologiche e l’allocazione delle risorse; propone aggiornamenti del sistema dei prezzi e di rimborso sulla base di analisi dei prezzi di riferimento dei farmaci generici a livello internazionale;
- **Ufficio Prezzi e Rimborso:** conduce analisi di mercato e contrattazioni con le aziende farmaceutiche; attiva l’istruttoria per il Comitato Prezzi e Rimborso (CPR) per le negoziazioni del prezzo dei farmaci; analizza i prezzi di rimborso e di mercato dei medicinali, anche generici, a livello internazionale;

- **Ufficio Coordinamento OsMed e delle attività HTA:** effettua il monitoraggio del consumo e della spesa farmaceutica territoriale ed ospedaliera tramite il supporto dell'Osservatorio Nazionale sull'Impiego dei Medicinali; gestisce ed aggiorna la banca dati sui medicinali; produce elaborazioni statistiche ed epidemiologiche, anche con riferimento ai differenti Paesi europei; è responsabile delle valutazioni e implementazioni di HTA, tramite la partecipazione alla EUnetHTA Joint Action e la sistematizzazione delle attività di valutazione effettuate dall'AIFA ai fini delle decisioni in prezzi e rimborso; conduce valutazioni delle conseguenze assistenziali, economiche, sociali ed etiche derivanti dall'impiego dei farmaci in commercio e di quelli di nuova introduzione a supporto delle politiche attuate dall'Agenzia.

Area 5 – Ispezioni e Certificazioni:

- **Ufficio autorizzazioni officine:** stabilisce le autorizzazioni, le sospensioni e le revoche delle officine di produzione; effettua il controllo sulla produzione; consente l'autorizzazione all'importazione di medicinali e materie prime farmacologicamente attive; rilascia i certificati di prodotto per esclusiva esportazione (CPP); esercita le attività inerenti la produzione e l'importazione di farmaci sperimentali presso strutture ospedaliere pubbliche;
- **Ufficio Attività Ispettive:** verifica la buona pratica di fabbricazione (GMP) sulla produzione dei medicinali, gas medicinali e materie prime finalizzate alla produzione dei medicinali; adempie con l'Istituto Superiore di Sanità (ISS) alle ispezioni presso i centri ematologici.

Inoltre, presso l'AIFA operano:

- **Ufficio di Presidenza**, che coadiuva il Consiglio di Amministrazione nell'espletamento dei compiti assegnati;
- **Ufficio Stampa e della Comunicazione**, il quale cura i rapporti con le altre strutture d'informazione pubbliche e private e con i mass-media nazionali ed internazionali; effettua il monitoraggio dell'informazione italiana ed estera curandone la rassegna; promuove programmi e iniziative editoriali di informazione istituzionale; provvede alla comunicazione rivolta alla collettività e all'informazione sull'educazione sanitaria e sui farmaci ai cittadini.

Tre Uffici di livello dirigenziale non generale con funzioni di staff:

- **Ufficio per assicurare la Qualità delle Procedure** poste in essere dall'AIFA;
- **Ufficio per i Rapporti Internazionali;**
- **Ufficio di Segreteria Tecnica** con funzioni di supporto alle attività del Direttore Generale.

e due Unità di livello dirigenziale non generale con funzioni di staff:

- **Unità dirigenziale per il Controllo di Gestione;**
- **Unità dirigenziale per l'Information Technology (IT).**

Il regolamento ed il funzionamento dell'AIFA sono stati successivamente modificati ai sensi del Decreto del Ministero della Salute 29 marzo 2012, n. 53 (*“Modifica al regolamento e funzionamento dell’Agenzia italiana del farmaco (AIFA), in attuazione dell’articolo 17, comma 10, del decreto-legge 6 luglio 2011, n. 98, convertito, con modificazioni, nella legge 15 luglio 2011, n. 111”* G.U. serie generale n. 106 dell’ 8-5-2012). Le modifiche hanno riguardato, in particolare, la natura giuridica e le ulteriori attribuzioni al Consiglio di amministrazione dell’Agenzia, la razionalizzazione degli organi collegiali e l’introduzione di servizi e utilità resi dall’Agenzia a terzi.

Di rilievo sono state le variazioni introdotte sul versante della composizione della Commissione consultiva Tecnico-Scientifica (CTS) e del Comitato Prezzi e Rimborso (CPR) descritte all’articolo 3, comma 5: *“La Commissione consultiva tecnico-scientifica e il Comitato prezzi e rimborso sono nominati con decreto del Ministro della salute, e sono composti ciascuno da dieci membri di cui tre designati dal Ministro della salute, uno dei quali con funzioni di presidente, uno dal Ministro dell’economia e delle finanze e quattro dalla Conferenza permanente per i rapporti tra lo Stato, le Regioni e le Province autonome di Trento e di Bolzano. Sono componenti di diritto il direttore generale dell’Agenzia e il presidente dell’Istituto superiore di sanità. I componenti non di diritto durano in carica tre anni, rinnovabili consecutivamente per una sola volta. I componenti non di diritto della Commissione consultiva tecnico-scientifica sono scelti tra persone di comprovata e documentata competenza tecnico-scientifica almeno quinquennale nel settore della valutazione dei farmaci. I componenti non di diritto del Comitato prezzi e rimborso sono scelti tra persone di comprovata professionalità ed esperienza almeno quinquennale nel settore della metodologia di determinazione del prezzo dei farmaci, dell’economia sanitaria e di farmacoeconomia nonché dell’organizzazione sanitaria e tra esperti in diritto sanitario.”*

Nel corso del 2014 si è proceduto alla revisione del Regolamento di organizzazione, amministrazione, ordinamento del personale AIFA, adottato con Delibera 6 novembre 2014, n. 41, pubblicato in GU n. 22 del 28 gennaio 2015 e che ha previsto modifiche nell’organigramma dell’Agenzia e nella dicitura dei propri Uffici.

Il Regolamento di funzionamento delle Commissioni consultive dell’AIFA è stato emanato con Delibera del Consiglio di Amministrazione del 18-12-2009, n. 27 e modificato tramite la Delibera n. 7 del 20 gennaio 2014. Di seguito sono elencate le funzioni che le due Commissioni sono chiamate a svolgere:

- La **Commissione Consultiva Tecnico-Scientifica (CTS)** esprime la valutazione tecnico-scientifica per la definizione del valore terapeutico dei medicinali e delle successive modifiche ai fini dell’autorizzazione di un medicinale; si pronuncia in merito alle sperimentazioni cliniche ed alle risultanze delle attività di farmacovigilanza; fornisce parere vincolante sul valore terapeutico dei medicinali definendo il *place in therapy*, ovvero il ruolo del medicinale nello specifico contesto terapeutico; definisce i criteri per l’attribuzione del requisito d’innovatività ed esprime parere vincolante in merito al grado d’innovatività di un medicinale; esprime parere vincolante sul regime di fornitura, dando specifiche raccomandazioni circa le modalità di dispensazione; definisce la classificazione

del medicinali al fini della rimborsabilità da parte del SSN, ed esprime parere in ordine all'elenco dei farmaci rimborsabili dal Servizio Sanitario anche al fini della revisione del Prontuario farmaceutico nazionale; formula suggerimenti tecnici al fini della redazione dei piani terapeutici e segnala l'opportunità di inclusione di un medicinale nell'elenco dei prodotti in PHT; individua i parametri tecnici al fini dell'eventuale applicazione dei meccanismi di rimborso condizionato; esprime, su richiesta del Direttore Generale o del Consiglio di Amministrazione dell'AIFA, parere in ordine a questioni tecnico-scientifiche di particolare rilevanza.

- Il **Comitato Prezzi e Rimborso** (CPR) svolge attività di supporto tecnico-consulativo all'Agenzia ai fini della contrattazione; istruisce la pratica negoziale dei prezzi dei farmaci, sulla base della documentazione prodotta dagli Uffici, tenendo conto del dossier proposto dal richiedente, e in base ai criteri stabiliti dalla CTS relativamente al *place in therapy*, innovatività e regime di fornitura. Inoltre, il Comitato propone un accordo negoziale nel quale è indicato il prezzo, il regime di fornitura, eventuali elementi di rimborsabilità condizionata indicati dalla CTS e la classe di appartenenza ai fini del rimborso che viene sottoposto alla contrattazione con l'azienda titolare di AIC; formula pareri tecnici di natura farmaco-economica, ivi comprese valutazioni di costo-efficacia e costo-utilità e di budget impact, anche sulla base di giudizi multidimensionali, formula pareri in ordine al contenimento del tetto di spesa farmaceutica, procede al monitoraggio periodico del tetto stesso; formula pareri in merito alla verifica delle condizioni di rimborsabilità e prezzo dei medicinali alla scadenza dell'accordo negoziale.

Il Decreto del Ministero della Salute 29 marzo 2012, n. 53 ha individuato, inoltre, i servizi che l'AIFA può rendere nei confronti di terzi:

- attività nazionale di consulenza scientifica;
- attività di formazione e formazione continua per operatori di settore;
- analisi di ricerche e studi di settore;
- attività editoriali.

Con Delibera n. 5 del 13 febbraio 2013 il Consiglio di Amministrazione ha approvato il Regolamento per la disciplina dei servizi resi nei confronti di terzi, che aggiorna l'elenco dei servizi e stabilisce la misura degli importi dei corrispettivi.

L'AIFA si è dotata di un'estesa regolamentazione del Conflitto di Interessi, approvata dal Consiglio di Amministrazione dell'AIFA il 26-01-2012 (G.U. del 20.03.2012), in accordo con la policy introdotta dall'Agenzia Europea dei Medicinali (0044 EMA/513078/2010). Tale disciplina riguarda il personale dell'Agenzia, oltre ogni esperto esterno e singolo componente delle commissioni. Nel 2014 il Regolamento sui conflitti d'interesse è stato oggetto di modifica, con cui sono stati individuati tre macro-livelli di rischio: "interessi diretti dichiarati" (livello 3), "interessi indiretti dichiarati" (livello 2) e "nessun interesse dichiarato" (livello 1).

Inoltre, in data 1 agosto 2014 l’Agenzia ha pubblicato il proprio Codice di comportamento, il quale va ad integrare i contenuti del Codice di comportamento generale dei dipendenti pubblici di cui al D.P.R. del 16 aprile 2013.

L’AIFA già da qualche anno soddisfa pienamente i requisiti previsti dalle "Linee Guida per i siti web della PA" (2011), ponendosi al primo posto nella classifica della trasparenza delle Amministrazioni Centrali dello Stato pubblicata sul sito del Governo Italiano "La bussola della trasparenza dei Siti Web".

1.2 Modalità di registrazione dei farmaci

La disponibilità di un medicinale per un cittadino italiano implica il rilascio da parte dell’AIFA dell’Autorizzazione all’Immissione in Commercio (AIC). Ciò può avvenire attraverso due distinte modalità di registrazione: quella comunitaria e quella nazionale. La procedura comunitaria prevede l’ottenimento di una AIC dei medicinali secondo procedure che coinvolgono tutti i Paesi membri UE (procedura centralizzata), o parte di essi (procedura di mutuo riconoscimento e decentrata).

La **procedura centralizzata** prevede che l’Agenzia Europea per i Medicinali (EMA), attraverso il suo Comitato Scientifico (*Committee for Human Medicinal Products - CHMP*), effettui una valutazione scientifica della documentazione presentata dall’azienda farmaceutica (il richiedente), verifichi il rapporto beneficio/rischio sulla base dei dati di efficacia e sicurezza del medicinale ed esprima un parere entro un arco di tempo predefinito. Per medicinali di elevato interesse per la salute pubblica, in particolare sotto il profilo dell’innovazione terapeutica, per i quali esiste un bisogno clinico non soddisfatto e non siano disponibili alternative terapeutiche, può essere seguita, su richiesta dell’azienda farmaceutica, una procedura di valutazione accelerata. La domanda di valutazione accelerata presentata dal richiedente debitamente motivata, deve essere approvata dal CHMP.

Il parere espresso dal CHMP viene trasmesso alla Commissione Europea, che emana una Decisione definitiva in merito all’AIC del medicinale con carattere vincolante per tutti gli Stati membri.

Per alcune specifiche categorie di medicinali (farmaci impiegati per il trattamento di malattie gravemente invalidanti o potenzialmente letali, da utilizzare in situazioni di emergenza in risposta a minacce per la salute pubblica, o farmaci designati orfani), pur non essendo disponibili dati clinici completi in merito alla sicurezza e all’efficacia, può essere rilasciata un’approvazione alla commercializzazione subordinata alla presentazione di ulteriori dati (*Conditional Approval*). In questi casi, condizione irrinunciabile è che il rapporto beneficio/rischio associato al trattamento sia positivo sulla base dei dati già disponibili, esista un bisogno clinico non soddisfatto a cui il medicinale risponde, vi sia la possibilità concreta che dati clinici completi vengano forniti e il beneficio per la salute pubblica derivante dalla disponibilità immediata del farmaco sia superiore al rischio rappresentato dalla necessità di acquisire in futuro dati supplementari. L’autorizzazione subordinata a condizioni ha validità annuale ed il suo rinnovo dipende dall’esito della valutazione degli ulteriori dati forniti a completamento del profilo di efficacia e sicurezza

del medicinale. Successivamente, nel momento in cui l'azienda farmaceutica avrà presentato la documentazione mancante su efficacia e sicurezza, l'AIC subordinata a condizioni potrà essere convertita in una *Normal Approval*.

Nel caso in cui fattori quali la rarità dell'indicazione terapeutica, il grado di sviluppo delle conoscenze scientifiche e i principi deontologici non consentano di raccogliere informazioni complete sull'efficacia e la sicurezza del medicinale nelle normali condizioni d'impiego, l'AIC può essere concessa in condizioni eccezionali (*Under Exceptional Circumstances*). Tale autorizzazione è possibile a condizione che venga presentato un dettagliato programma di studi, i cui risultati costituiranno la base per la rivalutazione annuale del rapporto beneficio/rischio del medicinale; inoltre, ai fini dell'AIC, devono essere garantiti specifici piani di minimizzazione del rischio per assicurare la sicurezza del medicinale e predisposte le adeguate misure di farmacovigilanza che permettano l'individuazione rapida e puntuale di qualsiasi evento avverso/incidente connesso con la somministrazione del farmaco.

L'AIC tramite procedura centralizzata è obbligatoria per tutti i medicinali derivati da procedimenti biotecnologici, terapie avanzate, medicinali orfani, e per le nuove sostanze attive per il trattamento di: sindrome da immunodeficienza acquisita, cancro, malattie neurodegenerative, diabete, patologie autoimmuni, altre disfunzioni immunitarie, malattie di origine virale. Tale procedura è facoltativa per le altre categorie di medicinali, in particolare per medicinali già noti ma sviluppati per un'indicazione terapeutica diversa, medicinali che rappresentano un'innovazione importante, medicinali di particolare interesse per la salute pubblica, medicinali equivalenti e biosimilari di medicinali di riferimento autorizzati con procedura centralizzata, e per medicinali che contengono una nuova sostanza farmacologicamente attiva non autorizzata da nessuno Stato membro al 1 gennaio 1995 per indicazioni terapeutiche che non ricadono nell'obbligatorietà della procedura centralizzata.

La procedura europea di **mutuo riconoscimento** si basa sul principio dell'estensione dell'AIC di un medicinale da uno Stato membro verso altri Stati. Quando l'AIC di un medicinale è rilasciata in un Paese dell'UE da un organismo nazionale competente (in Italia l'AIFA), l'azienda farmaceutica titolare può richiedere l'estensione di tale autorizzazione alle Agenzie regolatorie di uno o più stati dell'UE, sulla base della stessa documentazione presentata nello Stato che per primo ha autorizzato il farmaco. Tale Stato è detto "di riferimento" (*Reference Member State - RMS*), in quanto predispose il rapporto di valutazione scientifica che sarà poi sottoposto ad accettazione da parte degli altri Stati membri. Gli Stati in cui viene richiesta l'estensione dell'autorizzazione sono denominati "Paesi interessati" (*Concerned Member States - CMS*).

Uno Stato membro interessato può sollevare obiezioni qualora ritenga che sussistano fondati motivi per supporre che l'AIC di un determinato medicinale possa costituire un rischio per la salute pubblica.

Diversamente dalla procedura di mutuo riconoscimento, con l'**AIC decentrata** il medicinale non deve essere preventivamente autorizzato in uno Stato membro per poi avere l'estensione dell'autorizzazione ad altri Paesi membri dell'UE; infatti, la domanda viene presentata contemporaneamente nello Stato di riferimento e in uno o più Paesi dell'UE.

La **procedura nazionale** determina il rilascio dell’AIC di un medicinale la cui validità è riconosciuta dallo Stato italiano ed è commerciabile solo nel territorio nazionale. Il procedimento per il rilascio dell’autorizzazione è dettato dalle norme vigenti, le quali prevedono che l’AIFA verifichi la conformità della documentazione presentata dalla ditta richiedente secondo i criteri indicati da direttive e raccomandazioni dell’UE e, inoltre, accerti che il medicinale sia prodotto secondo le norme di buona fabbricazione, i materiali (principio attivo e altri costituenti) siano idonei, i metodi di controllo impiegati dal fabbricante siano pertinenti. La normativa di riferimento in materia è rappresentata dal Decreto Legislativo 24 aprile 2006, n. 219, recante: “Attuazione della direttiva 2001/83/CE relativa ad un codice comunitario concernente i medicinali per uso umano, nonché della direttiva 2003/94/CE e successive modifiche”.

La normativa vigente stabilisce che l’AIFA debba acquisire, sui medicinali di cui è richiesta l’AIC, il parere della CTS, ai fini della definizione del regime di fornitura. Dal 2013, con l’introduzione del D.L. 13 settembre 2012, n. 158, convertito con modificazione dalla Legge del 8 novembre 2012, n. 189 (cosiddetto “Decreto Balduzzi”), l’azienda farmaceutica ha la facoltà di ottenere l’immediata autorizzazione al termine di ogni procedura europea o nazionale (vedi in paragrafo 1.3 – classificazione in C-NN), o, in alternativa di richiedere contestualmente (o successivamente nel caso di un medicinale già autorizzato in C-NN) la classificazione ed il prezzo ai fini della rimborsabilità da parte del SSN.

Il numero di procedure di autorizzazione completate nel corso del 2014 sono riportate nella tabella 1.2.1.

Tabella 1.2.1. Numero di autorizzazioni nel periodo 2013-2014 in funzione del tipo di procedura

Procedura	2013	2014	Inc. % 2014	Var. % 2014-2013
Centralizzata	80	70	11,3	-12,5
Mutuo riconoscimento e decentrate	509	432	69,6	-15,1
Nazionale	188	119	19,2	-36,7
Totale	777	621	100,0	-20,1

La singola autorizzazione si riferisce a tutte le confezioni di una singola specialità medicinale, solo alcune confezioni sono poi effettivamente rimborsate e commercializzate.

Nella tabella 1.2.2 viene riportato, per ciascuna tipologia di procedura, il numero di richieste di AIC pervenute e la variazione nel 2014, rispetto all’anno precedente.

Complessivamente, durante il 2014, il numero di richieste di autorizzazione all’immissione in commercio aumenta rispetto all’anno precedente del +9,4%. Tale incremento dipende principalmente dall’aumento delle richieste di autorizzazione attraverso la procedura di mutuo riconoscimento e decentrata; registrano una riduzione del -32,6% le procedure nazionali, mentre rimangono invariate le richieste di autorizzazione centralizzata ricevute dall’EMA.

Tabella 1.2.2. Numero di richieste di autorizzazione pervenute nel periodo 2013-2014 in funzione del tipo di procedura

Procedura	2013	2014	Inc. % 2014	Var. % 2014-2013
Centralizzata*	80	80	14,0	0,0
Mutuo riconoscimento e decentrate	298	394	69,0	32,2
Nazionale	144	97	17,0	-32,6
Totale	522	571	100,0	9,4

*Fonte: European Medicines Agency Annual Report 2013, 2014

Allo scopo di fornire un quadro d'insieme dei medicinali autorizzati tramite procedura centralizzata nel corso del 2014, di seguito è riportata una sintesi articolata per classe farmacologica o per area terapeutica. Per ottenere un'informazione più dettagliata, si rimanda il lettore alla consultazione della documentazione disponibile sul sito dell'EMA (<http://www.ema.europa.eu/>). Sono esclusi da questa trattazione tutti i medicinali autorizzati nel corso del 2014 con una composizione uguale a quella di un altro medicinale già autorizzato nell'ambito dell'UE (*Informed Consent Application*), così come le associazioni a dose fissa di principi attivi autorizzati all'immissione in commercio negli anni precedenti e i farmaci equivalenti (elencati in Tabella 1.2.3).

Tabella 1.2.3. Associazioni a dose fissa di principi attivi già in commercio, farmaci equivalenti, biosimilari autorizzati nel 2014

Specialità medicinali	Principio attivo
<i>Associazioni a dose fissa di principi attivi già in commercio</i>	
Anoro	umeclidinio bromuro/vilanterolo (come trifenatato)
BiResp Spiromax	budesonide/formoterolo fumarato diidrato
Brimica Genuair	bromuro di acildinio/formoterolo fumarato diidrato
Budesonide/Formoterol Teva	budesonide/formoterolo fumarato diidrato
Budesonide/Formoterol Teva Pharma B.V.	budesonide/formoterol
Clopidogrel/Acetylsalicylic acid Teva	clopidogrel/acido acetilsalicilico
Duaklir Genuair	bromuro di acildinio/formoterolo fumarato diidrato
DuoResp Spiromax	budesonide/formoterolo fumarato diidrato
Laventair	umeclidinio bromuro/vilanterolo (come trifenatato)
Revinty Ellipta	fluticasone furoato/vilanterolo (come trifenatato)
Ulunar Breezhaler	indacaterolo maleato/glicopirronio bromuro
Vylaer Spiromax	budesonide/formoterolo fumarato diidrato
Xigduo	dapagliflozin propanediolo
<i>Farmaci equivalenti</i>	
Acido zoledronico Accord	acido zoledronico
Acido zoledronico Teva Generics	acido zoledronico
Busulfan Fresenius Kabi	busulfano
Duloxetine Lilly	duloxetina
Ebilfumin	oseltamivir fosfato
Envarsus	tacrolimus
Izba	travoprost
Levetiracetam Hospira generic	levetiracetam
Paliperidone Janssen	paliperidone
Pregabalin Pfizer	pregabalin
Tadalafil Mylan generic	tadalafil
Vokanamet	canagliflozin emiidrato
<i>Farmaci biosimilari</i>	
Abasaglar	Insulina glargine
Accofil	filgastrim
Bemfola	follitropina alfa

Broncopneumopatia cronica ostruttiva

Incruse, principio attivo *umeclidinio bromuro*, è indicato nella malattia polmonare ostruttiva cronica (BPCO) come trattamento broncodilatatore di mantenimento per alleviare i sintomi nei pazienti adulti. Umeclidinio è un antagonista a lunga durata di azione dei recettori muscarinici colinergici che esercita attività broncodilatatoria mediante inibizione competitiva del legame dell'acetilcolina ai recettori muscarinici presenti sulla muscolatura liscia delle vie aeree. L'efficacia clinica di Incruse è stata valutata in due studi clinici condotti su pazienti con malattia polmonare ostruttiva cronica in cui umeclidinio è stato confrontato con un trattamento placebo. A seguito della terapia con Incruse è stato osservato un miglioramento della funzionalità polmonare misurata come volume di espirazione forzata nel 1° secondo (FEV₁) esercitando un effetto broncodilatatorio evidente dopo il primo giorno di trattamento e mantenuto nel tempo. Sono stati altresì osservati miglioramenti dei sintomi quali difficoltà di respirazione e sibilo respiratorio. Nel 2014 umeclidinio bromuro è stato approvato anche in associazione con vilanterolo (Anoro e Laventair), un agonista beta₂-adrenergico a lunga durata d'azione, con la stessa indicazione di Incruse.

Coagulopatie

Nuwiq, principio attivo *simoctocog alfa*, è il fattore VIII della coagulazione, una proteina umana ricombinante di 1440 amminoacidi, indicata nel trattamento e nella prevenzione degli eventi emorragici in soggetti di qualsiasi età affetti da emofilia A, un disordine ereditario della coagulazione legato alla riduzione dei livelli di fattore VIII e associato ad emorragie massive a carico delle articolazioni, dei muscoli o di organi interni, sia spontaneamente o in conseguenza di traumi accidentali o chirurgici. Simoctocog somministrato per infusione endovenosa si lega al fattore endogeno di von Willebrand e attiva la cascata fisiologica della coagulazione. L'efficacia e la sicurezza di Nuwiq sono state stabilite in 3 studi clinici di fase II e III in cui simoctocog alfa è stato studiato nella prevenzione e nel trattamento di episodi emorragici in pazienti precedentemente trattati affetti da emofilia A severa. La terapia con Nuwiq si è dimostrata efficace nell'arrestare le emorragie dopo una o due infusioni e nel prevenire gli episodi emorragici sia in pazienti adulti che in pazienti pediatrici. La sicurezza e l'efficacia di simoctocog alfa non sono state stabilite nei pazienti non trattati precedentemente.

Rixubis, principio attivo *nonacog gamma*, è il fattore IX della coagulazione, una proteina umana ricombinante di 415 amminoacidi, indicata nel trattamento e nella prevenzione degli eventi emorragici in soggetti di qualsiasi età affetti da emofilia B, un disordine ereditario della coagulazione legato alla riduzione dei livelli di fattore IX e associato ad emorragie massive a carico delle articolazioni, dei muscoli o di organi interni, sia spontaneamente o in conseguenza di traumi accidentali o chirurgici. Nonacog gamma somministrato per infusione endovenosa promuove la coagulazione del sangue in associazione con il fattore VIII. L'efficacia di Rixubis è stata valutata nella parte in aperto, non controllata, di uno studio combinato di fase I/III. La terapia con nonacog gamma si è

dimostrata efficace nell'arrestare le emorragie e nel prevenire gli episodi emorragici sia in pazienti adulti che in pazienti pediatrici. La sicurezza e l'efficacia di nonacog gamma non sono state stabilite nei pazienti non trattati precedentemente.

Terapia ormonale sostitutiva

Duavive, associazione a dose fissa di *estrogeni coniugati e bazedoxifene acetato*, è indicato nel trattamento dei sintomi da deficit di estrogeni nelle donne post-menopausali (l'esperienza in donne di età superiore ai 65 anni è limitata), non isterectomizzate (dopo almeno 12 mesi dall'ultimo ciclo mestruale) per le quali la terapia contenente progestinici non sia appropriata. La funzione sostitutiva degli estrogeni coniugati è bilanciata dall'azione di bazedoxifene, modulatore selettivo del recettore estrogenico (SERM), che antagonizza gli effetti iperplastici sull'endometrio della componente estrogenica. In uno studio clinico di fase III, Duavive ha ridotto significativamente il numero e la severità dei sintomi vasomotori (principalmente vampate di calore) rispetto ai valori basali, in confronto al placebo, dopo 4 e 12 settimane. Bazedoxifene come singolo componente (Conbriza) è approvato dal 2009 per il trattamento dell'osteoporosi post-menopausale in donne con aumentato rischio di fratture vertebrali.

Diabete mellito di tipo 2

Trulicity, principio attivo *dulaglutide*, è indicato per migliorare il controllo glicemico in pazienti adulti affetti da diabete mellito di tipo 2. E' approvato sia in monoterapia, quando dieta ed esercizio fisico da soli non forniscono un adeguato controllo glicemico in pazienti per i quali l'utilizzo di metformina è considerato inappropriato a causa di intolleranza o controindicazioni, sia in associazione con altri medicinali antidiabetici compresa l'insulina, quando questi, insieme con dieta e esercizio fisico, non forniscono un adeguato controllo glicemico. Dulaglutide è un agonista recettoriale a lunga durata d'azione del peptide glucagone simile 1 (GLP-1) che esercita diverse azioni anti-iperglicemiche proprie del GLP-1. In monoterapia, Trulicity è risultato superiore a metformina nella riduzione dei livelli di emoglobina glicata. Negli studi in associazione con metformina, o metformina e sulfonilurea, o metformina e pioglitazone, il trattamento con Trulicity ha determinato una maggiore riduzione dell'emoglobina glicata rispetto a sitagliptin e liraglutide, insulina glargine o placebo ed exenatide, rispettivamente, accompagnata da una proporzione significativamente maggiore di pazienti che hanno raggiunto i target di emoglobina glicata <7,0% e ≤6,5%. Risultati simili sono stati raggiunti in uno studio in associazione con insulina prandiale (con o senza metformina), in cui Trulicity è risultato più efficace in confronto a insulina glargine.

Jardiance, principio attivo *empaglifozin*, è indicato per migliorare il controllo glicemico in pazienti adulti affetti da diabete mellito di tipo 2. E' approvato sia in monoterapia, quando dieta ed esercizio fisico da soli non forniscono un adeguato controllo glicemico in pazienti per i quali l'utilizzo di metformina è considerato inappropriato a causa di intolleranza o controindicazioni, sia in associazione con altri medicinali antidiabetici compresa l'insulina,

quando questi, insieme con dieta e esercizio fisico, non forniscono un adeguato controllo glicemico. Empagliflozin è un inibitore reversibile del co-trasportatore sodio-glucosio 2 (SGLT2) principale responsabile del riassorbimento del glucosio al livello del rene. I dati clinici a supporto dell'efficacia e della sicurezza provengono da 4 studi clinici di fase III verso placebo e controllo attivo (sitagliptin). Il trattamento con empagliflozin in monoterapia e in associazione con metformina, sulfanilurea, pioglitazone -inibitori dell'enzima proteolitico dipeptidilpeptidasi-4 (DPP-4)- e insulina ha determinato riduzioni clinicamente rilevanti dell'emoglobina glicata, della glicemia a digiuno, del peso corporeo e della pressione sistolica e diastolica.

Eperzan, principio attivo *albiglutide*, è indicato per migliorare il controllo glicemico in pazienti adulti affetti da diabete mellito di tipo 2. E' approvato sia in monoterapia, quando dieta e esercizio fisico da soli non forniscono un adeguato controllo della glicemia in pazienti per i quali l'utilizzo di metformina è considerato inappropriato a causa di controindicazioni o intolleranza, sia in associazione con altri medicinali antidiabetici, tra cui l'insulina, quando questi, insieme con dieta e esercizio fisico, non forniscono un adeguato controllo glicemico. Negli studi verso placebo, albiglutide ha determinato una maggiore riduzione dei livelli di emoglobina glicata sia dopo 6 mesi sia dopo 1 anno di trattamento. Nell'ambito di regimi a due o tre medicinali, albiglutide aggiunto a metformina o sulfanilurea + metformina o a sitagliptin + metformina o a pioglitazone + metformina è risultato superiore nel ridurre l'emoglobina glicata, sia rispetto alla monoterapia con metformina sia rispetto alle associazioni di metformina con il secondo medicinale. Albiglutide aggiunto ad insulina glargine è risultato inoltre non inferiore nel ridurre l'emoglobina glicata rispetto alla associazione insulina glargine e insulina ultrarapida lispro. Al contrario, albiglutide non è risultata non inferiore a liraglutide né non inferiore a pioglitazone in associazione con metformina e sulfonilurea quando aggiunta alla stessa combinazione. Il trattamento con albiglutide ha ridotto maggiormente l'emoglobina glicata rispetto a sitagliptin, in pazienti con diabete di tipo 2 e gradi differenti di insufficienza renale.

Colite Ulcerosa e Morbo di Crohn

Entyvio, principio attivo *vedolizumab*, è indicato per il trattamento della colite ulcerosa e della malattia di Crohn attiva da moderata a grave, in pazienti che hanno manifestato una risposta inadeguata, hanno perso la risposta o sono risultati intolleranti alla terapia convenzionale o alla somministrazione di un antagonista del fattore di necrosi tumorale alfa (TNF α). Vedolizumab è un anticorpo monoclonale umanizzato della classe delle IgG1 che si lega all'integrina $\alpha\beta7$ umana prevenendo la tras migrazione dei linfociti T helper della memoria nell'intestino. L'efficacia nella colite ulcerosa di vedolizumab è stata valutata in uno studio condotto in pazienti prevalentemente *naïve* e in un piccolo gruppo per i quali gli antagonisti del TNF α sono stati inefficaci o non tollerati con malattia attiva da moderata a severa. Nel 47% dei pazienti trattati con vedolizumab si è osservato un miglioramento dei sintomi a 6 settimane, l'effetto è stato mantenuto in una parte dei pazienti fino a 52 settimane. L'efficacia nei pazienti con malattia di Crohn attiva da

moderata a severa nei quali la terapia convenzionale o gli antagonisti del TNF α sono stati inefficaci o non tollerati, è stata dimostrata in termini di un miglioramento dei sintomi nel 15% dei pazienti dopo 6 settimane di trattamento, e in un sottogruppo di pazienti è stato dimostrato il mantenimento dell'effetto per un periodo fino a 52 settimane.

Infezione da HIV

Tivicay, principio attivo *dolutegravir sodio*, è indicato in associazione con altri medicinali antiretrovirali per il trattamento di adulti e adolescenti di oltre 12 anni di età con infezione da virus dell'immunodeficienza umana (HIV).

Dolutegravir agisce inibendo l'integrasi dell'HIV attraverso il legame con il sito attivo dell'integrasi e bloccando l'associazione tra DNA virale e DNA della cellula ospite che è essenziale per il ciclo di replicazione dell'HIV.

L'efficacia di dolutegravir nei soggetti con infezione da HIV *naïve* alla terapia è stata studiata per 48 settimane e confermata fino a 96 settimane in due studi randomizzati, in doppio cieco, con controllo attivo. Nel primo studio dolutegravir è risultato non inferiore a raltegravir, mentre nel secondo studio dolutegravir + abacavir/lamivudine è risultato superiore a efavirenz/tenofovir disoproxil fumarate/emtricitabine. Tali risultati sono supportati dai dati a 48 settimane di uno studio in aperto, randomizzato e con controllo attivo in cui la soppressione virologica ottenuta con dolutegravir è risultata superiore a quella ottenuta con darunavir/ritonavir, somministrati entrambi con abacavir/lamivudine o efavirenz/tenofovir disoproxil fumarate/emtricitabine.

Triumeq, associazione a dose fissa di *dolutegravir* (come *sodio*), *abacavir* (come *solfato*) e *lamivudina*, è indicato per il trattamento di adulti e adolescenti di età superiore ai 12 anni, con peso corporeo di almeno 40 kg, con infezione da virus dell'immunodeficienza umana (HIV). Data la presenza di abacavir, prima di iniziare il trattamento con Triumeq, deve essere eseguito uno screening per la presenza dell'allele HLA-B*5701 in ogni paziente affetto da HIV: abacavir non deve essere utilizzato nei pazienti in cui sia nota la presenza dell'allele HLA-B*5701. Tra i costituenti di Triumeq, dolutegravir agisce inibendo l'integrasi dell'HIV. Abacavir e lamivudina sono metabolizzati in maniera sequenziale da chinasi intracellulari nelle rispettive forme attive 5'-trifosfato (TP). Lamivudina-TP (un analogo della citidina) e carbovir-TP (la forma trifosfata attiva di abacavir, un analogo della guanosina) sono substrati e inibitori competitivi della trascrittasi inversa dell'HIV. Tuttavia, la loro principale azione antivirale consiste nell'incorporazione della forma monofosfato nella catena di DNA virale, portando all'interruzione della catena stessa. L'efficacia di Triumeq nei soggetti con infezione da HIV, *naïve* alla terapia, è stata studiata in due studi randomizzati, in doppio cieco, con controllo attivo. In uno studio il braccio di trattamento con dolutegravir più l'associazione a dose fissa abacavir/lamivudina ha mostrato una percentuale di pazienti con soppressione virologica superiore al braccio con la triplice associazione a dose fissa efavirenz/tenofovir disoproxil fumarate/emtricitabine. Nell'altro studio, dolutegravir è risultato essere non inferiore a raltegravir (entrambi somministrati con una dose fissa di abacavir/lamivudina o tenofovir disoproxil fumarate/emtricitabine). Tali risultati sono supportati dai dati a 48 settimane di uno studio in aperto, con controllo

attivo (dolutegravir versus darunavir/ritonavir, somministrati entrambi con abacavir/lamivudina o tenofovir disoproxil fumarate/emtricitabine).

Epatite C

Harvoni, associazione a dose fissa di *ledipasvir* e *sofosbuvir*, è indicato negli adulti per il trattamento dell'infezione cronica da virus dell'epatite C in pazienti con genotipo virale 1 e 4 e per alcuni pazienti con genotipo virale 3. Ledipasvir inibisce la proteina virale non strutturale (NS) 5A essenziale sia per la replicazione dell'RNA sia per l'assemblaggio dei virioni. Sofosbuvir, profarmaco soggetto a metabolismo intracellulare, è un inibitore pan-genotipico della proteina virale NS5B essenziale per la replicazione virale. La duplice azione antivirale arresta la replicazione virale e l'infezione di nuove cellule. L'efficacia della associazione a dose fissa ledipasvir e sofosbuvir è stata studiata in tre studi clinici in fase III nei quali è stata somministrata con e senza ribavirina, in pazienti cirrotici e non cirrotici, fino a 24 settimane. L'associazione ha mostrato una risposta virologica sostenuta (definita come livelli di RNA virale inferiori al più basso limite di quantificazione), 12 settimane dopo il termine del trattamento, superiore al 90% dopo 8 settimane di trattamento.

Olysio, principio attivo *simeprevir sodico*, in associazione ad altri medicinali, è indicato per il trattamento dell'infezione cronica da virus dell'epatite C in pazienti adulti. Simeprevir è un inibitore specifico della serina proteasi NS3/4A, fondamentale per la replicazione virale. L'efficacia di simeprevir, in pazienti con e senza cirrosi, è stata valutata in 3 studi di fase III in pazienti affetti da epatite C di genotipo virale 1. I primi due studi hanno incluso pazienti *naïve*, mentre il terzo comprendeva pazienti nei quali l'infezione era ricomparsa dopo una terapia a base di interferone. In tutti e 3 gli studi i bracci di trattamento erano simeprevir verso placebo in associazione con peg-interferone alfa e ribavirina. Simeprevir ha determinato una risposta virologica sostenuta (definita come livelli di RNA virale inferiori al più basso limite di quantificazione), 12 settimane dopo il termine del trattamento, nell'80% circa dei pazienti sia *naïve* sia precedentemente trattati (*relapser*, risposta parziale o nulla). Nei pazienti infettati con virus di genotipo 1a la presenza del polimorfismo Q80K ha ridotto fortemente l'efficacia di Olysio, pertanto è raccomandato il test per tale mutazione prima di iniziare il trattamento. Simeprevir è stato inoltre studiato in pazienti con co-infezione da HIV-1 e in pazienti infettati con virus dell'epatite C di genotipo 4, dimostrando risultati coerenti con quelli ottenuti in pazienti con infezione da virus di genotipo 1.

Sovaldi, principio attivo *sofosbuvir*, è indicato in associazione con altri medicinali per il trattamento dell'infezione cronica da virus dell'epatite C negli adulti. Sofosbuvir, profarmaco soggetto a metabolismo intracellulare, è un inibitore pan-genotipico della proteina virale NS5B essenziale per la replicazione virale. L'efficacia di sofosbuvir è stata valutata in associazione con peg-interferone alfa 2a e ribavirina in soggetti *naïve* con infezione cronica da virus dell'epatite C di genotipo 1, 4, 5 o 6 e in associazione con ribavirina in soggetti infettati con virus di genotipo 2 o 3, *naïve* o intolleranti, non eleggibili o non consenzienti al trattamento con interferone. Sofosbuvir, in associazione a peg-interferone alfa e ribavirina, ha determinato una risposta virologica sostenuta (definita

come livelli di RNA virale inferiori al più basso limite di quantificazione), 12 settimane dopo il termine del trattamento, nel 90% circa dei pazienti *naïve* infettati con virus di genotipo 1, 4, 5, e in associazione a ribavirina, nel 67% dei pazienti *naïve* infettati con virus di genotipo 2 o 3 e nel 50% dei pazienti intolleranti all'interferone. Ulteriori studi hanno evidenziato un'efficacia di Sovaldi in associazione con ribavirina nei pazienti sottoposti a trapianto di fegato, nei pazienti co-infetti con il virus HIV e in quelli con infezione da virus dell'epatite C di genotipo 3 (trattamento a 24 settimane).

Daklinza, principio attivo *daclatasvir dicloridrato*, è indicato in associazione con altri medicinali per il trattamento dell'infezione cronica da virus dell'epatite C negli adulti. Daclatasvir è un inibitore della proteina non strutturale 5A (NS5A) ed agisce inibendo sia la replicazione dell'RNA virale sia l'assemblaggio dei virioni. L'efficacia e la sicurezza di daclatasvir in associazione a sofosbuvir, con o senza ribavirina, sono state valutate in uno studio randomizzato in aperto in pazienti adulti senza cirrosi in cui la risposta virologica sostenuta 12 settimane dopo il termine del trattamento è stata raggiunta dal 99% dei pazienti infettati da virus dell'epatite C di genotipo 1, dal 96% dei pazienti infettati con virus di genotipo 2 e dal 89% dei pazienti infettati con virus di genotipo 3. L'efficacia e la sicurezza di daclatasvir in associazione a peg-interferone alfa e ribavirina in pazienti adulti *naïve* al trattamento con malattia epatica compensata (inclusa la cirrosi) sono state valutate in 2 studi randomizzati in doppio cieco rispettivamente per il genotipo virale 4 e genotipo 1 o 4. I tassi di risposta virologica sostenuta 12 settimane dopo il termine del trattamento sono stati più alti nei pazienti trattati con daclatasvir rispetto a quelli trattati con placebo in tutti i sottogruppi.

Tubercolosi

Sirturo, principio attivo *bedaquilina fumarato*, è indicato per l'uso negli adulti come parte di un appropriato regime di associazione per la tubercolosi polmonare multi-resistente quando non può essere utilizzato altro efficace regime terapeutico per motivi di resistenza o tollerabilità. Poiché il numero di pazienti affetti da tubercolosi è circa 2 su 10.000 nell'UE, la malattia è considerata "rara" e Sirturo è stato classificato come "medicinale orfano" (medicinale utilizzato nelle malattie rare). Bedaquilina è una diarilchinolina ed il suo meccanismo d'azione si basa sulla specifica inibizione dell'adenosina 5'-trifosfato (ATP) sintetasi micobatterica, un enzima essenziale per la generazione di energia da parte del *Mycobacterium tuberculosis*. L'inibizione dell'ATP sintetasi ha effetti battericidi sia sui bacilli tubercolari replicanti che non-replicanti. L'attività antibatterica, sicurezza e tollerabilità di bedaquilina fumarato sono state valutate in uno studio di Fase IIb randomizzato, in doppio cieco, controllato verso placebo, in cui il tempo della conversione della coltura dell'escreato (negativizzazione) è risultato di 83 (tasso di risposta del 78.8%, N=66) e 125 (tasso di risposta del 57.6%, N=66) giorni per il gruppo Sirturo e quello placebo, rispettivamente, dopo 24 settimane di trattamento. Considerato che la dimostrazione di efficacia è basata su una misura di esito surrogata e su dati limitati, il medicinale ha ricevuto un'approvazione all'immissione in commercio subordinata a condizioni, cioè alla presentazione, dopo la commercializzazione, di ulteriori dati di efficacia e sicurezza nei differenti regimi di trattamento rispetto a un regime che non

include bedaquilina. Un ulteriore studio di sicurezza, tollerabilità ed efficacia del trattamento (in aperto, attualmente in corso) ha evidenziato un tempo di conversione della coltura dell'espettorato durante il trattamento con Sirturo pari a una media di 57 giorni ed un tasso di risposta del 79.5% (N=205) alla settimana 24.

Delyba, principio attivo *delamanid*, è indicato, in associazione ad altre terapie standard, nel trattamento di pazienti adulti con tubercolosi polmonare multi-resistente ai medicinali quando non è possibile istituire un regime terapeutico efficace per ragioni di resistenza o di tollerabilità. Poiché il numero di pazienti affetti da tubercolosi è circa 2 su 10.000 nell'UE, la malattia è considerata "rara" e Delyba è stato classificato come "medicinale orfano" (medicinale utilizzato nelle malattie rare). Delamanid inibisce la sintesi dei componenti della parete cellulare del *Mycobacterium tuberculosis*, acido metossi-micolico e cheto-micolico, provocando in tal modo la morte dei batteri. Gli effetti di delamanid sono stati esaminati in uno studio di fase II in cui i pazienti con tubercolosi resistente ai trattamenti standard sono stati trattati con Delyba o con placebo per 2 mesi, in aggiunta alle altre terapie. Dopo 2 mesi di trattamento più del 40% dei soggetti trattati con Delyba non mostrava segni di infezione all'esame dell'espettorato rispetto al 30% dei pazienti trattati con placebo. La terapia della tubercolosi dura un minimo di 6 mesi e dunque i dati ottenuti dopo 2 mesi di trattamento devono essere confermati a 24 settimane. Tuttavia evidenze in letteratura suggeriscono che la negativizzazione delle colture dopo 2 mesi di trattamento possano predire l'efficacia del trattamento per tutta la durata della terapia. In considerazione del bisogno terapeutico di nuovi medicinali per la cura della tubercolosi multi-resistente, Delyba ha ricevuto un'approvazione all'immissione in commercio condizionata subordinata alla presentazione, dopo la commercializzazione, di ulteriori dati di efficacia e sicurezza a lungo termine.

Granupas, principio attivo *acido para-aminosalicilico*, è indicato per la tubercolosi multi-resistente ai medicinali nell'ambito di un appropriato regime in associazione, in pazienti adulti e pediatrici dai 28 giorni di età, quando un regime di trattamento efficace alternativo non può essere istituito per motivi di resistenza o tollerabilità. Poiché il numero di pazienti affetti da tubercolosi è circa 2 su 10.000 nell'UE, la malattia è considerata "rara" e Granupas è stato classificato come "medicinale orfano" (medicinale utilizzato nelle malattie rare). L'acido para-aminosalicilico è stato usato per anni nell'UE nella terapia di associazione della tubercolosi, tuttavia l'alta incidenza di eventi avversi a livello gastrico ne limitava fortemente l'impiego. Granupas contiene granuli gastroresistenti, il cui scopo è consentire all'acido para-aminosalicilico di raggiungere l'intestino senza essere rilasciato nello stomaco e ridurre in tal modo i potenziali effetti indesiderati. L'acido para-aminosalicilico inibisce la crescita batterica competendo con l'acido paraminobenzoico per la diidropteroato sintetasi, un enzima chiave nella biosintesi dei folati, sostanze necessarie per la sintesi del DNA. L'efficacia dell'acido para-aminosalicilico in associazione ad altri trattamenti antitubercolari è stata valutata in due studi principali. Al primo di tali studi hanno partecipato pazienti con tubercolosi, di età compresa tra 15 e 30 anni. I pazienti sono stati sottoposti a un trattamento di tre mesi con acido para-aminosalicilico o con streptomina, oppure con una combinazione di acido para-aminosalicilico e streptomina, e sono stati successivamente monitorati per altri tre

mesi. Al termine dei sei mesi la percentuale di pazienti con miglioramenti alla radiografia del torace e assenza di batteri tubercolari all'esame dell'espettorato è risultata maggiore nel gruppo trattato con la associazione acido para-aminosalicilico e streptomina rispetto al gruppo trattato con solo acido para-aminosalicilico. Nel secondo studio principale, al quale hanno partecipato pazienti di età superiore a 12 anni, la associazione acido para-aminosalicilico e isoniazide ha dato risultati più favorevoli (in termini di assenza di micobatteri all'esame dell'espettorato) rispetto alla monoterapia a base di isoniazide.

Iperfosfatemia da insufficienza renale cronica

Velphoro, principio attivo ferro sotto forma di *ossi-idrossido sucroferrico*, è indicato per il controllo dei livelli sierici di fosforo in pazienti adulti affetti da malattia renale cronica sottoposti a emodialisi o dialisi peritoneale. Velphoro deve essere somministrato nel contesto di un approccio terapeutico multiplo che può includere supplemento di calcio, 1,25-diidrossi vitamina D3 o uno dei suoi analoghi, o calcimimetici per controllare lo sviluppo di osteodistrofia renale. Lo ione ferrico al livello gastrointestinale si lega agli ioni fosfato provenienti dalla dieta sottraendoli all'assorbimento e riducendo di conseguenza la fosforemia. L'assorbimento sistemico di ferro contenuto in Velphoro è basso. In uno studio clinico di fase III di non inferiorità, simili riduzioni della fosforemia alla settimana 12 rispetto al valore basale sono state osservate con Velphoro sevelamer carbonato.

Sindrome di Cushing

Ketoconazole HRA, principio attivo *chetoconazolo*, è indicato per il trattamento della sindrome di Cushing endogena in adulti e adolescenti di età superiore ai 12 anni. Poiché il numero di pazienti affetti da sindrome di Cushing è circa 0,9 su 10.000 nell'UE, la malattia è considerata "rara" e Ketoconazole HRA è stato classificato come "medicinale orfano" (medicinale utilizzato nelle malattie rare). Chetoconazolo è in grado di inibire l'attività degli enzimi responsabili della sintesi del cortisolo, e di conseguenza di diminuire la sovrapproduzione di cortisolo da parte dell'organismo. L'efficacia e la sicurezza del chetoconazolo nel trattamento della sindrome di Cushing sono state descritte in diversi studi retrospettivi pubblicati, revisioni e casi clinici. Il controllo dei livelli di cortisolo, nel siero/plasma o nelle urine, è stato usato per misurare l'efficacia del trattamento, unitamente alla valutazione dei sintomi clinici della sindrome di Cushing. L'approvazione è stata concessa considerando chetoconazolo come principio attivo di uso clinico consolidato in EU da più di 10 anni.

Iperensione arteriosa polmonare

Adempas, principio attivo *riociguat*, è indicato per migliorare la capacità di svolgere attività fisica negli adulti affetti da ipertensione polmonare trombo-embolica cronica (patologia causata dal restringimento/occlusione dei vasi sanguigni a livello dei polmoni) che non possono essere sottoposti a intervento chirurgico o in cui l'ipertensione arteriosa polmonare persiste o si ripresenta dopo l'intervento chirurgico, e negli adulti affetti da

ipertensione arteriosa polmonare (patologia in cui le pareti dei vasi sanguigni dei polmoni sono ispessite e i vasi si restringono) di classe funzionale da II a III che indicano rispettivamente una lieve (classe II) o una marcata (classe III) limitazione dell'attività fisica. Adempas è usato da solo o in associazione ad altri medicinali per l'ipertensione arteriosa polmonare, denominati antagonisti del recettore dell'endotelina, nell'ipertensione polmonare trombo-embolica cronica e nell'ipertensione arteriosa polmonare di classe funzionale da II a III cioè con una lieve (classe II) o una marcata (classe III) limitazione dell'attività fisica. Poiché l'ipertensione arteriosa polmonare e l'ipertensione arteriosa polmonare sono considerate malattie rare, Adempas ha ricevuto la designazione di "medicinale orfano" (medicinale per malattie rare). Adempas stimola un enzima denominato guanilato ciclastasi solubile che ha un ruolo importante nella regolazione dei processi che influiscono sul tono vascolare, sulla proliferazione, sulla fibrosi e sull'infiammazione, determinando il rilassamento e la dilatazione dei vasi sanguigni dei polmoni. Ciò aiuta ad abbassare la pressione sanguigna nei polmoni e a migliorare i sintomi della ipertensione polmonare trombo-embolica cronica e dell'ipertensione arteriosa polmonare. In due studi clinici in cui Adempas è stato confrontato con placebo, condotti rispettivamente in pazienti affetti da ipertensione polmonare trombo-embolica cronica che non possono essere sottoposti a intervento chirurgico o in cui l'ipertensione polmonare trombo-embolica cronica persiste o si ripresenta dopo l'intervento chirurgico, e in pazienti affetti da ipertensione arteriosa polmonare, è stato dimostrato più efficace del placebo in termini di numero di metri in più che il paziente era in grado di percorrere rispetto a quelli percorsi prima del trattamento.

Malattie del metabolismo

Kolbam, principio attivo *acido colico*, è indicato per il trattamento di lunga durata di adulti e bambini a partire da un mese di età che non sono in grado di produrre sufficienti quantità di acidi biliari primari come l'acido colico dovuto a deficit congeniti dei seguenti enzimi epatici: sterolo 27-idrossilasi, 2-metilacil-CoA racemasi o colesterolo 7 α -idrossilasi. Poiché il numero di pazienti affetti da deficit congeniti nella sintesi degli acidi biliari primari è circa 0,07 su 10.000 nell'UE, la malattia è considerata "rara" e Kolbam è stato classificato come "medicinale orfano" (medicinale utilizzato nelle malattie rare). Quando c'è un'insufficienza di acidi biliari primari, l'organismo produce acidi biliari anomali che possono danneggiare il fegato e generare un'insufficienza epatica con conseguenze potenzialmente letali. L'acido colico contenuto in Kolbam sostituisce l'acido colico mancante nell'organismo del paziente. In uno studio di fase III in aperto, a braccio singolo condotto su 52 pazienti con deficit congeniti della sintesi degli acidi biliari primari Kolbam ha dimostrato di ridurre la quantità di acidi biliari anomali e di migliorare la funzione epatica, alleviando la sintomatologia. Considerata la difficoltà di ottenere informazioni complete a causa della rarità della patologia, Kolbam è stato approvato in circostanze eccezionali: l'istituzione di un registro per raccogliere i dati di sicurezza a lungo termine insieme al monitoraggio addizionale serviranno a confermare la sicurezza e l'efficacia del medicinale.

Moventig, principio attivo *naloxegol ossalato*, è indicato negli adulti per il trattamento della costipazione causata da trattamento con oppioidi. Gli oppioidi alleviano il dolore legandosi ai "recettori μ degli oppioidi" a livello cerebrale e del midollo spinale. Naloxegol, agisce come antagonista periferico dei recettori μ presenti nel tratto gastrointestinale, riducendo in tale modo gli effetti costipanti senza interferire con gli effetti analgesici mediati dagli oppioidi nel sistema nervoso centrale. Naloxegol penetra a livello cerebrale in maniera limitata, ma può bloccare i recettori μ degli oppioidi nell'intestino. Due studi clinici, controllati verso placebo e in doppio cieco, hanno dimostrato l'efficacia di naloxegol nel trattamento della stipsi causata da oppioidi usati per il trattamento del dolore non correlato al cancro in pazienti adulti che presentavano una inadeguata risposta ai lassativi. La risposta al trattamento era mantenuta per la maggior parte della durata dello studio (12 settimane).

Mucopolisaccaridosi

Vimizim, principio attivo *elosulfase alfa*, è indicato per il trattamento della mucopolisaccaridosi di tipo IVA (Sindrome di Morquio A) in pazienti di tutte le età. Poiché il numero di pazienti affetti da mucopolisaccaridosi di tipo IVA è inferiore a 1,5 su 10.000 nell'UE, la malattia è considerata "rara" e Vimizim è stato classificato come "medicinale orfano" (medicinale utilizzato nelle malattie rare). La sindrome di Morquio A è caratterizzata dall'assenza o dalla spiccata riduzione dell'attività dell'enzima n-acetilgalattosamina 6-solfatasi, con conseguente riduzione del catabolismo ed accumulo lisosomiale dei substrati cheratan-solfato e condroitin-6-solfato. L'accumulo di tali glicosaminoglicani conduce a diffusa disfunzione cellulare, tissutale ed organica e si manifesta attraverso difficoltà di deambulazione, problemi respiratori, altezza ridotta e perdita dell'udito. Vimizim è una terapia enzimatica sostitutiva mirata a fornire in modo esogeno l'enzima n-acetilgalattosamina 6-solfatasi. La sicurezza e l'efficacia di Vimizim sono state determinate in uno studio clinico di fase III, randomizzato, in doppio cieco, controllato con placebo in pazienti con sindrome di Morquio A di età compresa tra 5 e 57 anni, valutando la variazione rispetto al basale della distanza percorsa nel test del cammino in 6 minuti rispetto al placebo. Il trattamento con elosulfase alfa si è dimostrato superiore rispetto al placebo alla settimana 24. In studi di estensione aggiuntivi, i pazienti trattati con elosulfase alfa hanno evidenziato il mantenimento del miglioramento iniziale (resistenza e riduzione del Keratan solfato) per un periodo fino a 156 settimane.

Eritema facciale da rosacea

Mirvaso, principio attivo *brimonidina tartrato*, è indicato per il trattamento sintomatico dell'eritema facciale da rosacea in pazienti adulti. Brimonidina è un agonista selettivo dei recettori α_2 -adrenergici; applicato localmente riduce l'eritema per effetto della vasocostrizione cutanea mediata dall'inibizione dell'enzima adenilato ciclasi. L'efficacia e la sicurezza di brimonidina sono state dimostrate in due studi clinici di fase III controllati verso veicolo dal disegno identico. Applicata una volta al giorno per 4 settimane, la brimonidina ha indotto una riduzione di 2 gradi rispetto al valore basale valutato sia dal

medico che dal paziente, dell'eritema di entità da moderato a grave (grado 3 o superiore). Nel 2014 brimonidina tartrato associato con brinzolamide (Simbrinza) è stato approvato anche per la riduzione della pressione intraoculare.

Protoporfiria eritropoietica

Scenesse, principio attivo *afamelanotide*, è indicato per la prevenzione di fototossicità in pazienti adulti affetti da protoporfiria eritropoietica. Poiché il numero di pazienti affetti da protoporfiria eritropoietica è circa a 0,2 su 10.000 nell'UE, la malattia è considerata "rara" e Scenesse è stato classificato come "medicinale orfano" (medicinale utilizzato nelle malattie rare). Afamelanotide è un tridecapeptide sintetico strutturalmente simile all'ormone stimolante gli α -melanociti. Legandosi al recettore della melanocortina-1 (MC1R) mima gli effetti degli α -melanociti attivando la sintesi dell'eumelanina che contribuisce alla foto-protezione. L'efficacia e la sicurezza di afamelanotide sono state dimostrate in uno studio clinico di fase III controllato verso placebo della durata di 180 giorni. Rispetto al placebo, il trattamento con afamelanotide ha permesso ai pazienti una esposizione più lunga (di 8 minuti) alla luce solare diretta senza sviluppare dolore o reazioni di fototossicità. Considerata la difficoltà di ottenere informazioni complete a causa della rarità della patologia, Scenesse è stato autorizzato in circostanze eccezionali: l'istituzione di un registro per raccogliere i dati di sicurezza a lungo termine insieme al monitoraggio addizionale serviranno a confermare la sicurezza e l'efficacia del medicinale.

Emangiomi

Hemangioli, principio attivo *propranololo cloridrato*, è indicato nel trattamento dei bambini affetti da emangioma infantile in fase proliferativa, un tumore benigno dei vasi sanguigni, che richiede una terapia sistemica. Hemangioli deve essere iniziato in bambini di età compresa tra 5 settimane e 5 mesi affetti da emangiomi che costituiscono una minaccia per la vita o per le funzioni vitali (per esempio nel caso di difficoltà respiratorie), emangiomi caratterizzati da ulcere associate a dolore e/o che non rispondono ai normali interventi di medicazione, emangiomi a rischio di cicatrici o deformazioni permanenti. Il propranololo, appartiene a un gruppo di medicinali denominati beta-bloccanti che sono stati ampiamente usati per trattare svariate condizioni nei pazienti adulti, tra cui cardiopatie e ipertensione. Pur non essendo noto con precisione il meccanismo di azione del propranololo nell'emangioma infantile proliferativo, si ritiene che siano implicati più meccanismi tra cui il restringimento dei vasi sanguigni e quindi la riduzione dell'afflusso di sangue all'emangioma, la soppressione della formazione di nuovi vasi sanguigni nella massa tumorale, l'induzione della morte delle cellule anomale dei vasi sanguigni e la sospensione dell'effetto di alcune proteine (denominate VEGF e bFGF: fattori di crescita rispettivamente dell'endotelio vascolare e dei fibroblasti) che sono importanti per la crescita dei vasi sanguigni. In uno studio clinico dosi diverse di propranololo sono state confrontate con placebo in bambini di età compresa tra 5 settimane e 5 mesi all'inizio della terapia, affetti da emangioma infantile proliferativo che richiedeva una terapia sistemica. Il principale parametro di efficacia era la totale o quasi totale scomparsa di

emangiomi dopo 6 mesi di trattamento. Il propranololo cloridrato ha dimostrato di essere più efficace del placebo, con il 60% dei casi di scomparsa totale di emangiomi rispetto al 4% dei casi nel gruppo placebo.

Malattie neurologiche

Tecfidera, principio attivo *dimetilfumarato*, è indicato per il trattamento di pazienti adulti con sclerosi multipla recidivante-remittente. L'efficacia è stata dimostrata in soggetti con punteggi della scala EDSS (*Expanded Disability Status Scale*) compresi tra 0 e 5 incluso, che avevano avuto almeno una recidiva durante l'anno precedente la randomizzazione o almeno una lesione captante gadolinio in una risonanza magnetica dell'encefalo effettuata entro 6 settimane dalla randomizzazione. Il meccanismo con cui dimetilfumarato esercita i suoi effetti terapeutici nella sclerosi multipla non è pienamente compreso. Gli studi pre-clinici indicano che le risposte farmacodinamiche di dimetilfumarato sono principalmente mediate attraverso l'attivazione della via di trascrizione del fattore nucleare Nrf2 (fattore nucleare 2 eritroide 2-correlato). Dimetilfumarato e monometilfumarato, il principale metabolita del dimetilfumarato, hanno ridotto significativamente l'attivazione delle cellule del sistema immunitario e il successivo rilascio di citochine pro-infiammatorie in risposta agli stimoli infiammatori nei modelli pre-clinici. Negli studi di fase III durante il trattamento con Tecfidera, la conta linfocitaria media è diminuita in media del 30% circa rispetto al valore basale nel corso del primo anno, con una successiva fase di stabilizzazione. Somministrato per via orale, dimetilfumarato è stato studiato nell'ambito di due studi randomizzati, in doppio cieco, controllati verso placebo, in cui si è dimostrato più efficace del placebo nel ridurre il tasso annualizzato di ricadute. Nel secondo studio è stato incluso un braccio di confronto di trattamento con glatiramer acetato a singolo cieco (in cui lo sperimentatore dello studio che valutava la risposta al trattamento era in condizioni di cecità); dimetilfumarato è risultato più efficace di glatiramer acetato nel ridurre il tasso annualizzato di ricadute.

Translarna, principio attivo *ataluren*, è indicato per il trattamento della distrofia muscolare di Duchenne conseguente ad una mutazione non senso nel gene della distrofina in pazienti deambulanti a partire dai 5 anni di età. La presenza di un codone di stop prematuro nell'mRNA codificante la distrofina causa la malattia, interrompendo la traduzione proteica prima della generazione di una proteina completa. Ataluren consente la prosecuzione della traduzione ribosomiale del mRNA nonostante la presenza di un codone di stop prematuro, permettendo in tal modo la produzione di una distrofina completa e funzionale. Poiché il numero di pazienti affetti da distrofia muscolare di Duchenne è circa 0,36 su 10.000 nell'UE, la malattia è considerata "rara" e Translarna è stato classificato come "medicinale orfano" (medicinale utilizzato nelle malattie rare). La sicurezza ed efficacia di Translarna sono state valutate in uno studio randomizzato, in doppio cieco, controllato con placebo, su pazienti di sesso maschile di età compresa tra 5 e 20 anni (N=174) caratterizzati da mutazione non senso del gene della distrofina accertata mediante sequenziamento. La valutazione dell'effetto sulla deambulazione (in termini di variazione nella distanza percorsa durante il test del cammino in 6 minuti) ha indicato che Translarna rallenta la perdita della capacità di deambulare in pazienti affetti

da distrofia muscolare di Duchenne rispetto al placebo. Parallelamente, i risultati hanno indicato anche che un numero minore di pazienti trattati con Translarna ha sofferto di un peggioramento della deambulazione nel corso di 48 settimane. Infine, la valutazione degli esami di funzionalità temporale ha mostrato un rallentamento della progressione della malattia nei pazienti trattati con Translarna rispetto al placebo. Considerata la difficoltà di ottenere informazioni complete a causa della rarità della patologia, Translarna è stato approvato in circostanze eccezionali: l'istituzione di un registro per raccogliere i dati di sicurezza a lungo termine insieme al monitoraggio addizionale serviranno a confermare la sicurezza e l'efficacia del medicinale.

Plegridy, principio attivo *peginterferone beta-1a*, è indicato nei pazienti adulti per il trattamento della sclerosi multipla recidivante-remittente. Plegridy viene prodotto mediante la tecnologia del DNA ricombinante; l'emivita sierica del peg-interferone beta-1a è prolungata rispetto all'interferone beta-1a non pegilato e questo permette una riduzione della frequenza di somministrazione. Non è noto un meccanismo d'azione definitivo del peg-interferone beta-1a nella sclerosi multipla. Plegridy si lega al recettore dell'interferone di tipo I sulla superficie delle cellule e provoca una cascata di eventi intracellulari con conseguente regolazione dell'espressione dei geni responsivi all'interferone. Gli effetti biologici che potrebbero essere mediati da interferone beta-1a comprendono la *up*-regolazione delle citochine anti-infiammatorie (ad esempio IL-4, IL-10, IL-27), la *down*-regolazione delle citochine pro-infiammatorie (ad esempio IL-2, IL-12, IFN- γ , TNF- α) e l'inibizione della migrazione dei linfociti T attivati attraverso la barriera ematoencefalica; meccanismi aggiuntivi non possono essere esclusi. L'efficacia di peg-interferone beta-1a è stata dimostrata rispetto al placebo. Non sono disponibili dati di confronto diretto di Plegridy verso interferone beta non-pegilato o dati sull'efficacia di Plegridy dopo il passaggio da un interferone beta non pegilato. Somministrato per via sottocutanea ogni 2 settimane, in uno studio clinico randomizzato in doppio cieco peg-interferone beta-1a è risultato più efficace del placebo nel ridurre il tasso annualizzato di recidive a 1 anno. Durante il secondo anno dello studio tutti i pazienti hanno ricevuto peg-interferone beta-1a; i risultati a 2 anni hanno confermato che l'efficacia è stata mantenuta oltre il primo anno.

Malattie psichiatriche

Latuda, principio attivo *lurasidone*, è un antipsicotico indicato per il trattamento della schizofrenia nei pazienti adulti. Lurasidone è un antagonista selettivo del recettore D2 per la dopamina e dei recettori 5HT2A e 5HT7 della serotonina, ma è anche un antagonista dei recettori adrenergici α 2a e α 2c, agonista parziale del recettore 5HT1A, mentre non si lega affatto con i recettori colinergici muscarinici. L'efficacia a breve termine di lurasidone è stata dimostrata verso placebo in 3 studi di fase III nei quali lurasidone ha dimostrato di ridurre maggiormente i punteggi totali dei sintomi positivi e negativi della scala PANSS (*Positive And Negative Schizophrenic Symptoms*) alla sesta settimana di trattamento rispetto al basale. L'efficacia a lungo termine è stata studiata in tre studi: nel primo studio di 12 mesi il 21% dei pazienti trattati con lurasidone ha avuto una ricaduta rispetto al 27%

dei pazienti trattati con quetiapina a rilascio prolungato; nel secondo studio il lurasidone non ha dimostrato uguale efficacia rispetto al risperidone e in un terzo studio il 30% dei pazienti trattati con lurasidone ha avuto una ricaduta rispetto al 41% dei pazienti trattati con placebo.

Glaucoma

Simbrinza, associazione a dose fissa di *brinzolamide* e *brimonidina tartrato*, è indicato per la riduzione della pressione intraoculare elevata in pazienti adulti con glaucoma ad angolo aperto o ipertensione oculare per i quali la monoterapia produce una riduzione insufficiente della pressione intraoculare. Sia brinzolamide che brimonidina diminuiscono la pressione intraoculare bloccando la secrezione di umore acqueo. Brinzolamide agisce inibendo l'enzima anidasi carbonica a livello dell'epitelio ciliare, riducendo la formazione di ioni bicarbonato con conseguente riduzione del trasporto di sodio e fluido attraverso l'epitelio ciliare, il che si traduce in una diminuzione della formazione dell'umore acqueo. Brimonidina, un agonista α -2 adrenergico, inibisce l'enzima adenilato ciclasi e sopprime la formazione cAMP-dipendente dell'umore acqueo. In aggiunta, la somministrazione di brimonidina risulta in un aumento del deflusso uveosclerale. L'efficacia di brinzolamide/brimonidina è stata dimostrata in uno studio clinico controllato, in cui sono stati arruolati pazienti con glaucoma ad angolo aperto e/o ipertensione oculare, non sufficientemente controllati in monoterapia o già in cura con più medicinali in grado di ridurre la pressione intraoculare, e che presentavano una pressione intraoculare media diurna al basale di 26 mmHg. A distanza di 3 mesi, la riduzione della pressione intraoculare era maggiore nei pazienti trattati con brinzolamide/brimonidina tartrato rispetto ai soggetti trattati con brinzolamide o brimonidina tartrato. La non inferiorità di brinzolamide/brimonidina rispetto alla somministrazione concomitante di brinzolamide e brimonidina è stata dimostrata in uno studio clinico controllato, della durata di 6 mesi. Nel 2014 brimonidina come monocomponente (Mirvaso) è stato approvato anche per il trattamento sintomatico dell'eritema facciale da rosacea.

Oncologici

Lynparza, principio attivo *olaparib*, è un antitumorale indicato come trattamento di mantenimento di pazienti adulte con carcinoma ovarico di stadio avanzato, tra cui il carcinoma delle tube di Falloppio e il carcinoma del peritoneo. Poiché il numero di pazienti affetti da carcinoma ovarico è circa 2,9 su 10.000 nell'UE, la malattia è considerata "rara" e Lynparza è stato classificato come "medicinale orfano" (medicinale utilizzato nelle malattie rare). Lynparza si somministra dopo una terapia con medicinali a base di platino, quando le dimensioni del carcinoma sono diminuite o la massa tumorale è completamente scomparsa. Lynparza è usato nelle pazienti con difetti del gene *BRCA* e che presentano ricorrenti recidive. Olaparib blocca l'azione delle poli ADP-ribosio polimerasi che concorrono alla riparazione del DNA danneggiato nelle cellule durante la divisione cellulare. Nelle cellule sane esiste un meccanismo alternativo per la riparazione

del DNA che necessita delle proteine *BRCA*. Questo meccanismo alternativo non funziona correttamente nelle cellule tumorali che presentano mutazioni del gene *BRCA*. Pertanto, quando le poli ADP-ribosio polimerasi sono inibite dall'azione del medicinale, il DNA danneggiato nelle cellule tumorali non può essere riparato e, di conseguenza, le cellule tumorali muoiono. La sicurezza e l'efficacia di olaparib sono state valutate nell'ambito di uno studio clinico di fase II randomizzato, in doppio cieco e controllato con placebo. Olaparib ha dimostrato un vantaggio in termini di sopravvivenza senza progressione della malattia rispetto al placebo (11,2 mesi verso a 4,3 mesi, rispettivamente).

Cyramza, principio attivo *ramucirumab*, è approvato per il trattamento di pazienti con carcinoma gastrico o adenocarcinoma della giunzione gastro-esofagea in progressione dopo trattamento con platino e/o fluoro pirimidine, rispettivamente in associazione con paclitaxel o in monoterapia. Poiché il numero di pazienti affetti da carcinoma gastrico è circa 3 su 10.000 nell'UE, la malattia è considerata "rara" e Cyramza è stato classificato come "medicinale orfano" (medicinale utilizzato nelle malattie rare). Ramucirumab è un anticorpo umano della classe delle IgG1 che agisce bloccando il legame al recettore 2 del fattore di crescita dell'endotelio vascolare (VEGF) dei ligandi VEGF-A, VEGF-C e VEGF-D, con conseguente inibizione della proliferazione e della migrazione delle cellule endoteliali. Nei due studi registrativi a supporto di tale indicazione, la riduzione del rischio di progressione di malattia o di morte è stato del 37% con ramucirumab in aggiunta al paclitaxel rispetto al solo paclitaxel, e del 52% con ramucirumab in monoterapia verso placebo. Un aumento della sopravvivenza mediana di 2,3 mesi e di 1,4 mesi è stato riportato rispettivamente con la associazione di ramucirumab/paclitaxel verso paclitaxel e con ramucirumab verso placebo.

Gazyvaro, principio attivo *obinutuzumab*, è indicato in associazione a clorambucile nel trattamento di pazienti adulti affetti da leucemia linfatica cronica non pretrattata e con comorbidità che li rendono non idonei a una terapia a base di fludarabina a dose piena. Poiché il numero di pazienti affetti da leucemia linfatica cronica è circa 3 su 10.000 nell'UE, la malattia è considerata "rara" e Gazyvaro è stato classificato come "medicinale orfano" (medicinale utilizzato nelle malattie rare). Obinutuzumab è un anticorpo monoclonale ricombinante anti-CD20 di tipo II umanizzato della classe IgG1, glicoingegnerizzato, capace di legarsi selettivamente al segmento extracellulare dell'antigene CD20 presente sulla superficie di linfociti B maturi e pre-B neoplastici. La glicoingegnerizzazione della regione Fc di Gazyvaro comporta un'affinità maggiore per i recettori FcγRIII presenti sulle cellule effettrici del sistema immunitario, quali cellule NK (Natural Killer), macrofagi e monociti, rispetto agli anticorpi non glicoingegnerizzati. Gazyvaro induce la morte cellulare diretta delle cellule target tramite citotossicità cellulare anticorpo-dipendente (*Antibody Dependent Cellular Cytotoxicity - ADCC*) e fagocitosi cellulare anticorpo-dipendente (*Antibody Dependent Cellular Phagocytosis - ADCP*), reclutando le cellule effettrici immunitarie che esprimono il recettore FcγRIII. In uno studio randomizzato di fase III, condotto in pazienti affetti da leucemia linfatica cronica non trattata in precedenza con comorbidità, obinutuzumab in associazione a clorambucile ha dimostrato un beneficio clinico in termini di sopravvivenza senza progressione della malattia rispetto alla

associazione di rituximab + clorambucile e al clorambucile in monoterapia, e un beneficio in termini di sopravvivenza globale rispetto a clorambucile in monoterapia.

Cometriq, principio attivo *cabozantinib(S)-malato*, è indicato per il trattamento di pazienti con tumore midollare della tiroide localmente avanzato o metastatico, in progressione e non asportabile chirurgicamente. Poiché il numero di pazienti affetti da tumore midollare della tiroide è circa 0,7 su 10.000 nell'UE, la malattia è considerata "rara" e Cometriq è stato classificato come "medicinale orfano" (medicinale utilizzato nelle malattie rare). Cabozantinib è un inibitore dell'attività chinasi di diversi recettori coinvolti nella crescita tumorale, nell'angiogenesi, nel rimodellamento osseo patologico e nella progressione metastatica, tra cui in particolare MET (recettore per il fattore di crescita epatocitico) e VEGFR (recettore per il fattore di crescita dell'endotelio vascolare). Ulteriori recettori su cui cabozantinib esercita la sua attività inibitoria sono RET, AXL, KIT e FLT3. L'efficacia di cabozantinib è stata valutata in uno studio randomizzato verso placebo, nel quale cabozantinib ha ridotto del 72% il rischio di progressione o di morte con un vantaggio di 7,2 mesi in termini di sopravvivenza senza progressione della malattia associata ad un trend nel prolungamento della sopravvivenza globale. In una elevata percentuale di casi, è stata necessaria la riduzione della dose e la interruzione del trattamento. La possibilità di un ridotto beneficio del trattamento deve essere considerata nei casi in cui lo stato mutazionale di RET sia negativo o non noto. Considerata l'incertezza dell'efficacia in tali pazienti, il medicinale ha ricevuto un'approvazione all'immissione in commercio condizionata, subordinata alla presentazione dei risultati di uno studio in cui lo stato mutazionale di RET sarà accuratamente valutato e che confronterà cabozantinib a due diverse dosi (140 mg vs 60 mg) con l'ulteriore intento di valutare l'efficacia e la sicurezza di una dose più bassa.

Vargatef, principio attivo *nintedanib esilato*, è un antitumorale approvato nel trattamento di pazienti adulti con adenocarcinoma polmonare non a piccole cellule, localmente avanzato, metastatico o localmente ricorrente. Nintedanib esilato blocca l'attività delle tirosin-chinasi presenti sulla superficie delle cellule tumorali e sulle cellule del tessuto circostante (come sui vasi sanguigni) responsabili dell'attivazione di diversi processi tra cui la divisione cellulare e la crescita di nuovi vasi sanguigni. Bloccando questi enzimi nintedanib esilato contribuisce a ridurre la crescita e la diffusione del tumore. Il medicinale è usato in associazione con docetaxel in pazienti che sono già stati sottoposti a una precedente terapia chemioterapica. In uno studio di fase III, randomizzato, in doppio-cieco, a gruppi paralleli controllato, l'associazione nintedanib esilato + docetaxel è stata studiata confrontandola al placebo + docetaxel. Nintedanib esilato + docetaxel ha dimostrato di essere più efficace in termini di sopravvivenza senza progressione di malattia rispetto al docetaxel usato in monoterapia (4 mesi verso 2,8 mesi, rispettivamente) come pure in termini di miglioramento della sopravvivenza generale (12,6 mesi verso 10,3 mesi).

Mekinist, principio attivo *trametinib*, è approvato per il trattamento di pazienti adulti con melanoma inoperabile o metastatico positivo alla mutazione BRAF V600. Trametinib non ha dimostrato attività clinica in pazienti che sono andati incontro a progressione su una

precedente terapia con un inibitore BRAF. Trametinib è un inibitore reversibile e selettivo di MEK 1 e MEK2 (protein chinasi attivate da mitogeno), appartenenti alla via delle chinasi regolate dal segnale extracellulare (ERK) che nel melanoma e in altri tumori risulta attivata da forme mutate di BRAF. In uno studio randomizzato di fase III verso chemioterapia (dacarbazina o paclitaxel), trametinib ha determinato un miglioramento della sopravvivenza globale (riduzione del rischio di morte del 22%) e della sopravvivenza senza progressione di malattia (riduzione del rischio di progressione o morte del 55%) in pazienti affetti da melanoma non operabile o metastatico con mutazione BRAF V600.

Imbruvica, principio attivo *ibrutinib*, è approvato:

- per il trattamento di pazienti adulti con linfoma mantellare (recidivato o refrattario);
- per il trattamento di pazienti adulti con leucemia linfocitica cronica che hanno ricevuto almeno una precedente terapia, o in prima linea in presenza della delezione 17p o di mutazioni di TP53 per i quali una chemio-immunoterapia non è appropriata.

Poiché il numero di pazienti affetti da linfoma mantellare e da leucemia linfocitica cronica è inferiore a 3 su 10.000, entrambe le malattie sono considerate “rare” e Imbruvica è stato classificato come “medicinale orfano” (medicinale utilizzato nelle malattie rare). Ibrutinib è un inibitore della tirosin-chinasi di Bruton (BTK) un’importante molecola delle vie di trasmissione del segnale del recettore per l’antigene dei linfociti B (BCR) e del recettore per le citochine. La via BCR è implicata nella patogenesi di numerose neoplasie delle cellule B, che comprendono linfoma mantellare, linfoma diffuso a grandi cellule B linfoma follicolare, e leucemia linfocitica cronica. BTK media l’attivazione delle vie necessarie per la tras migrazione, la chemiotassi e l’adesione delle cellule B. Uno studio di fase 2 in aperto, multicentrico, ha valutato la sicurezza e l’efficacia di Imbruvica in pazienti con linfoma mantellare recidivato o refrattario, dimostrando un tasso di risposta globale al trattamento del 69%, con il 21% di risposte complete e il 48% di risposte parziali. In uno studio randomizzato di fase III condotto in pazienti con leucemia linfocitica cronica recidivata o refrattaria, Ibrutinib ha dimostrato una riduzione statisticamente significativa del 78% del rischio di morte o progressione rispetto a ofatumumab. L’efficacia di Ibrutinib è stata simile in tutti i sottogruppi esaminati, compresi i pazienti con e senza delezione 17p.

Zydelig, principio attivo *idelalisib*, è indicato:

- in associazione con rituximab per il trattamento dei pazienti adulti affetti da leucemia linfocitica cronica che hanno ricevuto almeno una terapia precedente o come trattamento di prima linea in presenza di una delezione 17p o di una mutazione di TP53 in pazienti non idonei a chemioimmunoterapia;
- in monoterapia per il trattamento di pazienti adulti affetti da linfoma follicolare refrattario a due precedenti linee di trattamento.

Idelalisib è un inibitore selettivo della fosfatidilinositolo 3-chinasi p110 δ (PI3K δ). PI3K δ è un enzima coinvolto in molte vie di trasmissione del segnale che regolano la proliferazione, la sopravvivenza, la migrazione e la ritenzione dei linfociti neoplastici nei tessuti linfatici e nel midollo osseo. Idelalisib agisce inibendo la fosforilazione del fosfatidilinositolo e prevenendo la fosforilazione di Akt (proteina chinasi B). In questo modo, idelalisib induce l’apoptosi e inibisce la proliferazione in linee cellulari derivate da

cellule B neoplastiche e in cellule tumorali primarie. Inoltre, inibendo la trasmissione dei segnali generati dal legame delle chemochine CXCL12 e CXCL13 ai rispettivi recettori (CXCR4 e CXCR5), idelalisib inibisce la migrazione e la ritenzione delle cellule B neoplastiche nel microambiente del tumore, che include i tessuti linfatici e il midollo osseo. In uno studio randomizzato di fase III, condotto in soggetti affetti da leucemia linfatica cronica precedentemente trattata e non ritenuti idonei ad una chemioterapia con agenti citotossici, idelalisib in associazione con rituximab ha dimostrato, rispetto alla combinazione placebo + rituximab, un beneficio clinico in termini di sopravvivenza senza progressione della malattia (HR 0,18, P < 0,0001), confermato anche nei pazienti con delezione 17p o mutazioni di TP53. La sicurezza e l'efficacia di Zydelig nel linfoma follicolare sono state valutate in uno studio clinico multicentrico, a braccio singolo, condotto in 125 pazienti affetti da linfomi non Hodgkin a cellule B indolenti (inclusi 72 pazienti affetti da linfoma follicolare) refrattari a rituximab (125/125) e ad almeno un agente alchilante (124/125). Nei pazienti affetti da linfoma follicolare il tasso di risposta globale al trattamento è risultato pari al 54,2%, con l'8,3% di risposte complete e il 45,8% di risposte parziali.

Malattia di Castleman multicentrica (iperplasia gigante del linfonodo)

Sylvant, principio attivo *siltuximab*, è indicato per il trattamento di pazienti adulti con malattia di Castleman multicentrica che sono negativi per il virus dell'immunodeficienza umana e per l'herpesvirus-8 umano. Poiché il numero di pazienti affetti da malattia di Castleman multicentrica è inferiore a 1 su 10.000 nell'UE, la malattia è considerata "rara" e Sylvant è stato classificato come "medicinale orfano" (medicinale utilizzato nelle malattie rare). Siltuximab è un anticorpo monoclonale chimerico umano-murino che forma complessi stabili con le forme solubili biologicamente attive della interleuchina-6 umana, impedendone il legame con i suoi recettori, inibendo così la formazione del complesso esamerico di segnale con gp130 sulla superficie cellulare. Interleuchina-6 è una citochina proinfiammatoria la cui sovrapproduzione nelle malattie infiammatorie croniche e nelle neoplasie maligne è stata correlata all'anemia e alla cachessia ipotizzando un suo ruolo centrale nell'indurre la proliferazione delle plasmacellule e nell'insorgenza delle manifestazioni sistemiche nei pazienti con malattia di Castleman multicentrica. L'efficacia e la sicurezza di siltuximab sono state valutate in uno studio di fase II, multinazionale, randomizzato in doppio cieco, controllato verso placebo in associazione con la miglior terapia di supporto in pazienti con malattia di Castleman multicentrica. E' stata osservata una differenza statisticamente significativa del tasso di risposta tumorale e sintomatica duratura revisionata in modo indipendente nel braccio siltuximab rispetto al braccio placebo.

Radiofarmaci

Vizamyl, principio attivo *flutemetamolo (18F)*, radiofarmaco per uso diagnostico, è indicato per rilevare mediante tomografia ad emissione di positroni (PET) le immagini della densità delle placche neuritiche di β -amiloide nel cervello di pazienti adulti con

decadimento cognitivo che vengono valutati per la malattia di Alzheimer e altre cause di decadimento cognitivo. Flutemetamolo (18F) si lega alle placche neuritiche di β -amiloide. Flutemetamolo (18F) deve essere usato congiuntamente alla valutazione clinica. Una scansione negativa indica la presenza di poche placche o l'assenza di placche, il che non è coerente con una diagnosi di malattia di Alzheimer. L'efficacia diagnostica del flutemetamolo (18F) nel rilevare la densità delle placche neuritiche corticali è stata valutata in uno studio clinico in pazienti terminali. I risultati della PET sono stati confrontati, all'autopsia, con la densità delle placche neuritiche misurata nelle sezioni di regioni cerebrali predefinite.

Neuraceq, principio attivo *florbetaben (18F)*, radiofarmaco per uso diagnostico, è indicato per rilevare mediante tomografia ad emissione di positroni (PET) le immagini della densità delle placche neuritiche di β -amiloide nel cervello di pazienti adulti con decadimento cognitivo che vengono valutati per la malattia di Alzheimer e altre cause di decadimento cognitivo. Florbetaben (18F) si lega alle placche neuritiche di β -amiloide. Neuraceq deve essere usato congiuntamente alla valutazione clinica. Una scansione negativa indica la presenza di poche placche o l'assenza di placche, il che non è coerente con una diagnosi di malattia di Alzheimer. L'efficacia diagnostica di florbetaben (18F) nel rilevare la densità delle placche neuritiche corticali è stata valutata in uno studio clinico in pazienti terminali, in cui i risultati della PET sono stati confrontati con la densità delle placche neuritiche misurata nelle sezioni di predefinite regioni cerebrali ottenute all'autopsia.

1.3 Rimborsabilità dei farmaci e regime di fornitura

La definizione del regime di rimborsabilità e di fornitura, nonché del prezzo del medicinale sono frutto di percorsi decisionali relativamente complessi e molto differenziati tra i diversi Paesi europei e tra quelli extra-europei. Nel contesto italiano, tali *iter* sono in carico ad AIFA e ai suoi organismi consultivi. In Italia i medicinali del Prontuario Farmaceutico Nazionale rimborsati dal Servizio Sanitario Nazionale (SSN) sono classificati in fascia A (in fascia H quando sono erogati a carico del SSN a fronte della loro dispensazione in ambito ospedaliero o in struttura ad esso assimilabili-) (art. 8, comma 10, lettera a, L. 24-dicembre1993, n. 537 e ss.mm.ii.). In alternativa, i medicinali possono essere classificati in fascia C quando non sono a carico del SSN, seppur con l'eccezione dei titolari di pensione di guerra diretta vitalizia (art.1, L. 19 luglio 2000 n. 203) nei casi in cui il medico di medicina generale ne attesti la comprovata utilità terapeutica per il paziente.

I medicinali rimborsati dal SSN includono medicinali essenziali, destinati alla cura di malattie croniche, rimborsati per ogni indicazione terapeutica autorizzata, fatto salvo il caso in cui sia presente una Nota AIFA che limiti la rimborsabilità solo ad alcune di esse, allo scopo di assicurare l'appropriatezza d'impiego dei farmaci, orientando, in alcuni casi, le scelte terapeutiche a favore di molecole più efficaci e sperimentate.

Conseguentemente, i medicinali di classe A le cui indicazioni terapeutiche non sono incluse nelle suddette Note, sono a totale carico dell'assistito. I medicinali di fascia C sono medicinali privi dell'elemento di essenzialità, tipico di quelli rimborsati dal SSN e possono

essere dispensati al cittadino a fronte della presentazione di una ricetta medica (C con ricetta), oppure essere acquistati direttamente dal cittadino senza ricetta medica.

A quest'ultima categoria appartengono sia i medicinali di Classe *C-bis* (art. 8, comma 10, lettera *c-bis*, L. n.537/1993 e ss.mm.ii), i cosiddetti medicinali *over-the-counter* (OTC) o da banco, per i quali è consentita la pubblicità al cittadino, che i medicinali di Classe C-SOP, senza obbligo di prescrizione, ma non da banco e per i quali la pubblicità non è consentita. L'AIFA con Decreto Ministeriale 18 aprile 2012, attuativo delle disposizioni di cui all'articolo 32, comma 1, del D.L. 6 dicembre 2011, n. 201, convertito, con modificazioni, nella L. 22 dicembre 2011, n.214, ha aggiornato il regime di fornitura dei medicinali in fascia C con obbligo di ricetta medica stabilendo per quali farmaci dovesse permanere l'obbligo di vendita a fronte dell'esibizione di ricetta medica e per quali fosse possibile modificare il regime di fornitura in C-SOP, consentendone, pertanto, la vendita attraverso gli esercizi commerciali di cui al citato comma 1 dell'art. 32 L n.214/2011 (i.e. attraverso la grande distribuzione e le parafarmacie). Successivamente, il Decreto Ministeriale 18 aprile 2012 è stato aggiornato, in quanto si è reso necessario integrare l'elenco dei medicinali riclassificati in C-SOP in base al parere preventivo della CTS (Decreto Ministeriale 15 novembre 2012). Questo provvedimento è stato ulteriormente modificato dal Decreto del 21 febbraio 2014, a sua volta rettificato dal Decreto 8 maggio 2014 (pubblicato in G.U. del 24 maggio 2014).

La successiva tabella 1.3.1 riporta il numero dei medicinali C-SOP autorizzati al 31 dicembre 2014, includendo anche quelli che sono stati oggetto di riclassificazione per effetto di tale provvedimento.

Inoltre, il D.L. 13 settembre 2012, n. 158, convertito, con modificazioni, nella L. 8 novembre 2012, n. 189 (cosiddetto "Decreto Balduzzi") ha stabilito che i medicinali che hanno ottenuto l'AIC con procedura centralizzata, di mutuo riconoscimento, decentrata e nazionale, nonché di importazione parallela sono automaticamente classificati nel nuovo raggruppamento "C Non Negoziata" (C-NN); l'azienda farmaceutica ha la possibilità di richiedere successivamente la rimborsabilità e negoziare il prezzo del proprio medicinale al SSN, a fronte della presentazione di un apposito *dossier* strutturato secondo quanto disposto dalla Delibera CIPE 1 febbraio 2001, n. 3.

Nel momento in cui un'azienda farmaceutica presenta ad AIFA il *dossier* di richiesta del prezzo e della rimborsabilità, accertata la regolarità e completezza della documentazione, viene avviata l'attività di istruttoria da parte degli Uffici competenti di AIFA e delle Commissioni consultive, finalizzata a valutare e decidere in merito all'efficacia e alla sicurezza, nonché alla rimborsabilità del medicinale proposto. Al termine del processo decisionale e dell'*iter* negoziale, seguito all'interno della CTS e del CPR, il provvedimento che autorizza la rimborsabilità del medicinale, il suo regime di fornitura ed il prezzo a carico del SSN viene ratificato dal Consiglio di Amministrazione dell'AIFA e inviato al Ministero della Giustizia per la pubblicazione in Gazzetta Ufficiale.

La classificazione dei medicinali ai fini della fornitura, ai sensi dell'art. 87 del D.Lgs 24 aprile 2006, n. 219 e ss.mm.ii., si può pertanto schematizzare nelle seguenti categorie:
a) medicinali soggetti a ricetta medica (RR);

- b) medicinali soggetti a ricetta medica da rinnovare volta per volta (RNR);
- c) medicinali soggetti a prescrizione medica speciale (RMS) (T.U. in materia di stupefacenti D.P.R. 9-ottobre 1990, n. 309 e ss.mm.ii.);
- d) medicinali soggetti a prescrizione medica limitativa, comprendenti:
 - 1) medicinali vendibili al pubblico su prescrizione di centri ospedalieri o di specialisti;
 - 2) medicinali utilizzabili esclusivamente in ambiente ospedaliero o in ambiente ad esso assimilabile (OSP);
 - 3) medicinali utilizzabili esclusivamente da specialisti identificati secondo disposizioni delle Regioni o Province autonome (USPL);
- e) medicinali non soggetti a prescrizione medica comprendenti:
 - 1) medicinali da banco o di automedicazione (OTC);
 - 2) restanti medicinali non soggetti a prescrizione medica (SOP).

La ricetta ripetibile è la forma più comune di prescrizione. Essa ha validità di sei mesi ed il paziente è automaticamente autorizzato alla presentazione della stessa in farmacia per non più di dieci volte entro tale periodo. Un caso particolare è rappresentato dalla prescrizione degli psicofarmaci (tranquillanti, sedativi, ipnotici), per i quali la ricetta ha validità di trenta giorni ed è ripetibile per non più di tre volte.

La ricetta non ripetibile è necessaria per tutti i medicinali con rischi potenziali di tossicità acuta o cronica, o di assuefazione e tolleranza e possibilità di abuso da parte del paziente. Tale strumento è molto più rigoroso del precedente, in quanto si basa sull'impossibilità del paziente di accedere al farmaco senza l'intervento del medico, che rilascia volta per volta la prescrizione necessaria.

La validità nel tempo della ricetta è fissata in trenta giorni per il numero di confezioni indicate (differentemente ha una validità di tre mesi se riferita a preparazioni magistrali non contenenti sostanze stupefacenti). Un caso particolare è quello dell'isotretinoina, la cui prescrizione e dispensazione possono avvenire solo all'interno di un programma di prevenzione del rischio teratogeno e dietro presentazione di ricetta non ripetibile con validità di sette giorni.

La ricetta limitativa ripetibile e quella non ripetibile sono gli strumenti che limitano la prescrizione e l'utilizzo di alcuni tipi di medicinali a determinati specialisti o in determinati ambienti. Rientrano in questa categoria:

- a) medicinali utilizzabili esclusivamente in ambiente ospedaliero (art. 92 D. Lgs 219/2006):
- b) medicinali vendibili al pubblico su prescrizione di centri ospedalieri o di specialisti (art. 93 D.Lgs 219/2006):
- c) medicinali utilizzabili esclusivamente dallo specialista in ambulatorio (art. 94 D.Lgs 219/2006):

Il farmacista non può vendere al pubblico farmaci ascrivibili alla categoria USPL ma può detenere questi farmaci, i quali possono essere forniti direttamente allo specialista anche dai produttori e dai grossisti.

La Determinazione AIFA del 13 gennaio 2010, pubblicata sul Supplemento Ordinario n. 21 della G.U. n. 25 del 1 febbraio 2010, ha aggiornato il regime di fornitura dei farmaci ad uso ospedaliero. In particolare, le precedenti classificazioni OSP1 e OSP2 ai fini della fornitura

sono state abolite e delle nuove sono entrate in vigore il 16 febbraio 2010. I medicinali in precedenza classificati in regime di fornitura OSP1 sono stati riclassificati in regime OSP, senza ulteriori modifiche alle condizioni e caratteristiche già definite, mentre per i farmaci in precedenza classificati come OSP2 il regime di fornitura è stato modificato in RR, RNR, RRL o RNRL. Successivamente, a fronte dell'applicazione da parte di AIFA di quanto disposto dall'articolo 11, comma 7, lettera a), del D.L. 31 maggio 2010 n. 78, convertito, con modificazioni, nella L. 30 luglio 2010 n. 122 e ss.mm.ii., la maggior parte dei farmaci di fascia H con regime di fornitura RR, RNR, RRL o RNRL è stata riclassificata in fascia A-PHT (Determinazione AIFA 2 novembre 2010).

Tabella 1.3.1. Numero dei medicinali autorizzati e commercializzati nel 2014, classe e regime di fornitura

Classe	Regime di fornitura	N. AIC	% su classe	% su totale
A	Ricetta Ripetibile	7.272,0	89,0	47,7
	Ricetta Non Ripetibile	326,0	4,0	2,1
	Soggetto a Prescrizione Medica Limitativa - Ricetta Non Ripetibile	227,0	2,8	1,5
	Soggetto a Prescrizione Medica Limitativa - Ricetta Ripetibile	168,0	2,1	1,1
	Utilizzo Esclusivo in Ambito Ospedaliero	86,0	1,1	0,6
	Soggetto a Prescrizione Medica Speciale	62,0	0,8	0,4
	Altri Prodotti Senza Prescrizione	25,0	0,3	0,2
	Utilizzo Esclusivo di Specialisti	4,0	0,0	0,0
Totale Classe A		8.170,0	100,0	53,6
C	Ricetta Ripetibile	2.861,0	50,7	18,8
	Prodotto da Banco (OTC)	902,0	16,0	5,9
	Altri Prodotti Senza Prescrizione (SOP)	809,0	14,3	5,3
	Utilizzo Esclusivo in Ambito Ospedaliero	795,0	14,1	5,2
	Ricetta Non Ripetibile	158,0	2,8	1,0
	Utilizzo Esclusivo di Specialisti	71,0	1,3	0,5
	Soggetto a Prescrizione Medica Limitativa - Ricetta Non Ripetibile	31,0	0,5	0,2
	Soggetto a Prescrizione Medica Limitativa - Ricetta Ripetibile	10,0	0,2	0,1
	Soggetto a Prescrizione Medica Speciale	9,0	0,2	0,1
Totale Classe C		5.646,0	100,0	37,1
H	Utilizzo Esclusivo in Ambito Ospedaliero	1.090,0	77,0	7,2
	Ricetta Ripetibile	132,0	9,3	0,9
	Soggetto a Prescrizione Medica Limitativa - Ricetta Non Ripetibile	118,0	8,3	0,8
	Soggetto a Prescrizione Medica Limitativa - Ricetta Ripetibile	38,0	2,7	0,2
	Ricetta Non Ripetibile	32,0	2,3	0,2
	Utilizzo Esclusivo di Specialisti	5,0	0,4	0,0
Totale Classe H	TOTALE CLASSE	1.415,0	100,0	9,3
Totale		15.231,0		100,0

Stante la normativa nazionale di regolamentazione della rimborsabilità dei medicinali e del loro regime di fornitura, nell'organizzazione dell'assistenza farmaceutica è possibile individuare diverse modalità di erogazione dei medicinali a carico del SSN, in funzione della loro dispensazione ed utilizzazione in ambito sia territoriale, che ospedaliero. In particolare, il consumo di medicinali in ambito territoriale avviene a seguito della prescrizione da parte di medici di medicina generale e di pediatri di libera scelta, così come dietro prescrizione o rilascio di piani terapeutici da parte di medici specialisti che operano all'interno di strutture sanitarie pubbliche. Mentre nel primo caso la ricetta medica presuppone la dispensazione del medicinale prescritto agli assistiti attraverso le farmacie convenzionate, pubbliche e private, diffuse sul territorio (regime di dispensazione convenzionale), nel secondo caso la dispensazione del medicinale – assunto dall'assistito presso il proprio domicilio – viene effettuata o direttamente dalle strutture sanitarie (distribuzione diretta) o, in alternativa, per effetto di accordi specifici sottoscritti a livello locale, per il tramite delle farmacie convenzionate (distribuzione per conto). L'articolo 8 del D.L. 18 settembre 2001, n. 347, convertito, con modificazioni, nella L. 16 novembre 2001, n. 405 e ss.mm.ii. ha, infatti, introdotto la distribuzione diretta e per conto come modalità alternative di distribuzione dei medicinali, rispetto a quella convenzionale. Queste modalità prevedono l'acquisto di medicinali ad elevato consumo da parte delle strutture pubbliche e la loro dispensazione avviene mediante due diverse modalità:

1. da parte delle Strutture Sanitarie Pubbliche a pazienti per il primo ciclo di terapia, in dimissione da ricovero o a seguito di visite specialistiche ambulatoriali o a pazienti che necessitano di periodici controlli. Tale sistema di dispensazione non assume una valenza esclusiva di contenimento della spesa, ma, ha soprattutto la finalità di tutela clinica del paziente e di garanzia della continuità terapeutica tra ospedale e territorio, nonché di appropriatezza d'utilizzo dei farmaci;
2. per conto delle ASL, da parte delle farmacie aperte al pubblico sulla base di specifici accordi stipulati dalle Regioni e Province Autonome con le Associazioni delle farmacie convenzionate, per consentire agli assistiti affetti da patologie croniche e che, quindi, richiedono un'assistenza farmaceutica continua, di rifornirsi presso le farmacie territoriali (la cosiddetta distribuzione per conto).

L'assistenza farmaceutica ospedaliera si riferisce elettivamente alla somministrazione di medicinali all'interno delle strutture sanitarie del Servizio Sanitario Nazionale. Tuttavia, ai fini del monitoraggio della spesa farmaceutica ospedaliera, ai sensi del D.L. 6 luglio 2012, n. 95, convertito, con modificazioni, nella L. 7 agosto 2012, n. 135 e ss.mm.ii., il consumo di medicinali in ambito ospedaliero include anche quello dei medicinali di fascia H e C, dispensati all'assistito in distribuzione diretta e per conto.

Nella tabella 1.3.1. sono riportate le frequenze di medicinali autorizzati e commercializzati in Italia al 31 dicembre 2014 (ovvero singola confezione con AIC autorizzata per almeno un mese durante il 2014 e con almeno un mese di consumi), in funzione della classe di rimborsabilità e del regime di fornitura.

1.4 Margini della distribuzione e sconti a beneficio del SSN

I margini delle industrie farmaceutiche, dei grossisti e delle farmacie sui medicinali erogabili a carico del SSN sono fissati nelle misure rispettivamente del 66,65%, 3,0% e 30,35% del prezzo di vendita al pubblico, al netto dell'IVA (L. 23 dicembre 1996, n. 662 e ss.mm.ii.) Contestualmente il SSN trattiene, a titolo di sconto, dalla quota dei farmacisti una percentuale pari all'1,82% sul prezzo al pubblico al netto dell'IVA (tale quota non si applica alle farmacie rurali sussidiate - popolazione residente con meno di 3000 abitanti - con fatturato annuo non superiore a 387.324,67 euro ed alle altre farmacie con fatturato annuo in regime di SSN al netto dell'IVA non superiore a 258.228,45 euro). Le aziende farmaceutiche corrispondono alle Regioni un importo dell'1,83% sul prezzo al pubblico al netto dell'IVA. La descritta variazione dei margini dei grossisti e dei farmacisti, disposta dall'art.11, comma 6 L. n. 122/2010 e ss.mm.ii. ha coinvolto anche i medicinali a brevetto scaduto. Nel caso dei medicinali equivalenti, esclusi i medicinali originariamente coperti da brevetto o che hanno usufruito di licenze derivanti da tale brevetto, la quota di spettanza delle industrie farmaceutiche rimane quella fissata al 58,65% dal D.L. 28 aprile 2009, n. 39, convertito, con modificazioni, nella L. 24 giugno 2009, n. 77, e la rimanente quota dell'8% (al 66,65%) è ridistribuita fra i farmacisti e grossisti secondo le regole di mercato.

La L. n. 135/2012 e ss.mm.ii. ha introdotto alcune importanti disposizioni in tema di governo della spesa farmaceutica, tra le quali l'incremento dello sconto a carico delle farmacie dall'1,82% al 2,25%, attualmente vigente, ed il temporaneo incremento dell'onere a carico delle aziende farmaceutiche dall'1,83% al 4,1% fino al 31 dicembre 2012.

Nella tabella 1.4.1 sono mostrati gli sconti a carico delle farmacie a favore del SSN, vigenti dal 1° gennaio 2013.

Tabella 1.4.1. Sconti a carico delle farmacie sui medicinali erogati dal SSN

Fascia di prezzo	Aliquote per farmacie urbane e rurali non sussidiate		Aliquote per farmacie rurali sussidiate	
	con fatturato superiore a 258.228,45 euro	con fatturato inferiore a 258.228,45 euro	con fatturato superiore a 387.342,67 euro	Con fatturato inferiore a 387.342,67 euro
da 0 a 25,82	3,75%	1,50%	3,75%	aliquota fissa 1,5%
da 25,83 a 51,65	6,0%	2,40%	6,0%	aliquota fissa 1,5%
da 51,66 a 103,28	9,0%	3,60%	9,0%	aliquota fissa 1,5%
da 103,29 a 154,94	12,50%	5,0%	12,50%	aliquota fissa 1,5%
Oltre 154,94	19,0%	7,60%	19,0%	aliquota fissa 1,5%
Ulteriore trattenuta	2,25%	-	2,25%	-

1.5 Prezzo dei farmaci

Dal 1 gennaio 2004 il prezzo di tutti i farmaci rimborsati dal SSN è determinato mediante contrattazione tra AIFA e produttori, secondo le modalità ed i criteri utilizzati in precedenza per i soli farmaci approvati con procedura europea.

Nell'ambito delle negoziazioni si tiene conto dei parametri indicati nella Delibera CIPE 1 febbraio 2001, n. 3, ovvero:

- valutazione dell'impatto economico sul SSN;
- prezzi praticati in altri Stati Membri;
- costo terapeutico giornaliero in confronto a prodotti con efficacia sovrapponibile;
- rapporto rischio/beneficio comparato ad altri farmaci con stessa indicazione terapeutica;
- rapporto costo-efficacia dove non sussistono alternative terapeutiche;
- grado di innovatività.

Il processo di determinazione del prezzo e classificazione ai fini della rimborsabilità sono caratterizzati da quattro fasi:

1. l'azienda farmaceutica presenta l'istanza di prezzo e rimborso del farmaco, sottoponendo il *dossier* ad AIFA;
2. la CTS esprime parere vincolante sul valore terapeutico del farmaco e sul suo regime di fornitura, nonché sull'eventuale sua innovatività;
3. il CPR valuta il *dossier* e, ove necessario, convoca l'azienda richiedente per la negoziazione;
4. il risultato della negoziazione viene sottoposto alla valutazione definitiva del CdA. Le decisioni della CTS ed i pareri del CPR sono resi entro complessivi 180 giorni dall'istanza di parte, con la pubblicazione del prezzo a ricavo azienda in Gazzetta Ufficiale.

In deroga a tali disposizioni, il D.L. 21 giugno 2013, n. 69, convertito, con modificazioni, nella L. 9 agosto 2013, n. 98, ha novellato il D.L. 13 settembre 2012, n. 158, convertito, con modificazioni, nella L. 8 novembre 2012, n. 189, introducendo il comma 5-*bis*, il quale ha previsto che i farmaci orfani, ospedalieri o di eccezionale rilevanza terapeutica e sociale siano valutati in via prioritaria -rispetto ai procedimenti pendenti alla data di presentazione della domanda- anche attraverso la fissazione di sedute straordinarie delle Commissioni, entro il termine di 100 giorni (vedi anche sezione 1.9 Farmaci orfani). Per tali farmaci, inoltre, la normativa vigente prevede un'ulteriore agevolazione, ovvero la facoltà per l'azienda di presentare la domanda di classificazione e prezzo anteriormente al rilascio della loro autorizzazione all'immissione in commercio.

Per quanto riguarda i medicinali di fascia A dispensati attraverso le farmacie territoriali in regime di erogazione convenzionale, il prezzo pubblicato in Gazzetta Ufficiale coincide con il prezzo al pubblico della singola confezione, comprensivo delle compartecipazioni a carico del cittadino, degli sconti obbligatori a carico dei farmacisti e delle aziende farmaceutiche e dell'imposta sul valore aggiunto. Di conseguenza, il prezzo a carico del SSN coincide con il prezzo al netto sia degli sconti, sia di ogni compartecipazione sostenuta dal cittadino.

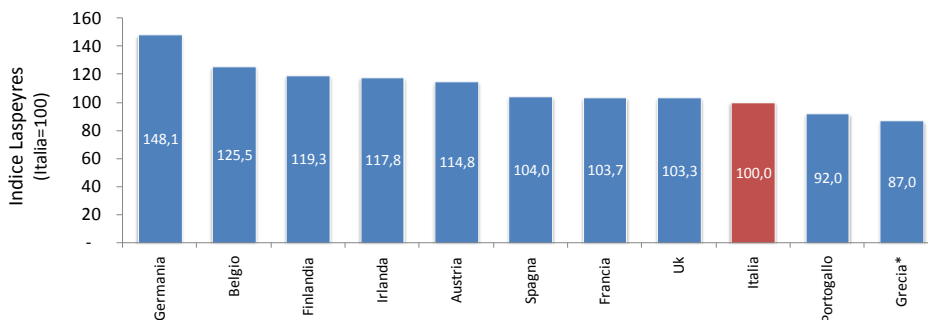
Per i medicinali di fascia A ed H acquistati dalle strutture sanitarie pubbliche, il prezzo sostenuto dal SSN coincide con quello risultante dalle gare d'acquisto o definito ad esito di

trattativa diretta dell'azienda sanitaria (o della Regione) con l'azienda farmaceutica, comprensivo dell'IVA.

Nel caso dei medicinali di fascia C, il prezzo è definito dall'azienda farmaceutica; esso non è pubblicato in Gazzetta Ufficiale, ma è comunicato ad AIFA. Il prezzo dei farmaci di classe C può variare in aumento solo nel mese di gennaio di ciascun anno dispari (D.L. 27 maggio 2005, n. 87, convertito, con modificazioni, nella L. 26 luglio 2005, n. 149), mentre le variazioni in riduzione sono sempre ammesse.

Il livello dei prezzi dei medicinali in Italia nel corso del 2014 è risultato essere tra i più bassi in Europa. La figura 1.5.1 mostra il confronto del prezzo a ricavo azienda medio ponderato per i consumi 2014, relativo ai medicinali dispensati attraverso le farmacie territoriali ed ospedaliere, avendo individuato medicinali identici -o con confezionamento più prossimo- a quelli commercializzati in Italia. La figura evidenzia che la maggior parte dei Paesi europei, con le uniche eccezioni di Portogallo e Grecia, presenta prezzi medi superiori a quelli praticati in Italia (riferimento 100), con un *range* variabile tra la minima differenza del +3,3% con UK, a quella massima del +48,1% con la Germania. Si precisa che rispetto all'anno 2013, anche la Spagna presenta prezzi medi superiori all'Italia.

Figura 1.5.1. Confronto del prezzo dei farmaci nel 2014, nei diversi Paesi europei (indice di Laspeyres applicato ai prezzi a realizzo industria)



* non include il dato ospedaliero

1.6 Compartecipazione dei cittadini alla spesa

La L. n. 405/2001 e ss.mm.ii. ha previsto la possibilità per le Regioni di adottare delibere di introduzione/inasprimento della compartecipazione a carico del cittadino, attraverso l'introduzione o modulazione di *ticket* per ricetta (o per confezione), al fine di compensare eventuali disavanzi della spesa farmaceutica regionale rispetto al tetto programmato. Tale disposizione ha trovato applicazione in *primis* nelle Regioni soggette a piano di rientro e ad oggi in quasi tutte le altre.

Tuttavia, la compartecipazione del cittadino alla spesa farmaceutica non deriva esclusivamente dai *ticket* regionali, ma anche dalle quote di compartecipazione sui medicinali a brevetto scaduto. Infatti, dal 1° dicembre 2001 i medicinali privi di copertura brevettuale rimborsati dal SSN, compresi i generici (cosiddetti “farmaci equivalenti”) sono stati raggruppati nelle liste di trasparenza AIFA, attualmente redatte a cadenza mensile, al fine di individuare un prezzo di riferimento unico per tutte le confezioni tra loro sostituibili. Il differenziale originato tra il prezzo del farmaco prescritto e quello economicamente più basso del farmaco di medesima composizione è posto a carico del paziente. Nello specifico, se sono disponibili due farmaci con medesimo principio attivo e stessa via di somministrazione, forma farmaceutica e unità posologiche, ma con prezzi diversi, il SSN rimborsa il prezzo del farmaco con valore di riferimento più basso. Questa impostazione è stata successivamente integrata con le modalità previste dalla Determinazione AIFA 8 aprile 2011 (vedi di seguito).

Poiché l’art. 7 L. n. 405/2001 e ss.mm.ii. definisce il livello di rimborso del SSN fino alla concorrenza del prezzo più basso del corrispondente prodotto disponibile *nel normale ciclo distributivo regionale*, il legislatore ha concesso la possibilità di fissare i prezzi di riferimento tramite provvedimenti regionali. Tale disposizione ha assunto un ruolo rilevante in particolare nei primi anni 2000, allorché la disponibilità uniforme sul territorio nazionale di medicinali generici – generalmente con il prezzo al pubblico più basso – poteva non essere garantita.

In pratica, ad oggi, nella maggior parte delle Regioni italiane i prezzi di riferimento corrispondono ai prezzi pubblicati nelle liste di trasparenza AIFA (Tabella 1.6.1) e ciò è diventato tanto più vero in seguito alla Determinazione AIFA 8 aprile 2011, adottata in applicazione della disposizione di cui all’art. 11, comma 9 L. n. 122/2010 e ss.mm.ii., che ha operato una riduzione dei prezzi di riferimento dei medicinali inseriti nelle liste di trasparenza sulla base del confronto dei prezzi dei medicinali equivalenti in Italia con quelli delle stesse confezioni commercializzate in Germania, UK, Francia e Spagna. Sebbene la compartecipazione a carico del cittadino, data dalla differenza tra il prezzo al pubblico del medicinale prescritto ed il prezzo di riferimento nelle liste di trasparenza AIFA, sia sostanzialmente omogenea sul territorio nazionale, con l’eccezione di qualche Regione, le modalità di attribuzione a carico del cittadino del *ticket* regionale sono, invece, molto diversificate (Tabella 1.6.1). Tale condizione è espressamente consentita dall’art. 4 L. n. 405/2001 e ss.mm.ii., che conferisce alle Regioni la facoltà di applicare misure di copertura degli eventuali disavanzi di gestione attraverso l’introduzione di diverse iniziative, *ivi inclusa l’introduzione di forme di corresponsabilizzazione dei principali soggetti che concorrono alla determinazione della spesa* (i cosiddetti “*ticket*”). Tale facoltà è divenuta per i governi regionali un obbligo di legge per effetto dell’art. 5, comma 4 del D.L. 1 ottobre 2007, n. 159, convertito, con modificazioni, nella L. 29 novembre 2007, n. 222, il quale ha espressamente previsto l’adozione di *misure di contenimento della spesa, ivi inclusa la distribuzione diretta, per un ammontare pari almeno al 30% del disavanzo della spesa farmaceutica territoriale della Regione rispetto al tetto; dette misure costituiscono adempimento regionale ai fini dell’accesso al finanziamento integrativo a carico dello Stato*.

A livello nazionale, la compartecipazione alla spesa sostenuta dai cittadini italiani ammonta a 1,5 miliardi di euro, pari al 13,7% della spesa farmaceutica convenzionata

(vedi tabella 7.1.2 in sezione 7.1). Nel corso del 2014, la spesa *pro capite* per ogni compartecipazione a carico del cittadino è stata di 24,7 euro, in crescita del +2,6% rispetto all'anno precedente (vedi tabella 7.1.3 in sezione 7.1), composta per il 36,4% dai *ticket* fissi regionali e per la quota residuale del 63,6%, data dalla differenza di prezzo tra il medicinale a brevetto scaduto prescritto ed il prezzo di riferimento definito dalle liste di trasparenza AIFA (per ulteriori dettagli vedi la successiva sezione 1.7).

Tabella 1.6.1. Modalità di applicazione dei ticket regionali

Regione	Ticket per conf.	Ticket max per conf. e ricetta	Ticket per ricetta	Fasce di reddito annuo	Farmaci/Categorie a cui si applica il ticket	Annotazioni	Esenzioni per reddito	Lista medicinali a brevetto scaduto	N. die dalla pubblicazione della lista AIFA	Principi attivi eccedenti la lista di trasparenza AIFA al 31/12/2014
Piemonte	1 €	3 €			Farmaci correlati alla patologia cronica che dà il diritto all'esenzione, di cui sono prescrivibili fino a 3 confezioni per ricetta	Il ticket non è dovuto per i medicinali non coperti da brevetto sottoposti al sistema del rimborso di riferimento.	E01, E02, E03, E04 e E05. Il codice E05 è attribuito ai residenti in Piemonte di età > 6 anni e < 65 anni, facenti parte di nuclei familiari con reddito complessivo lordo < € 36.151,99 (D.G.R. n. 16-3096 del 12/12/2011)	Lista AIFA	+1 non festivo	
	1 €	4 €			Antibiotici monodose, medicinali somministrabili solo per fleboclisi, interferoni per soggetti affetti da epatiti croniche, di cui sono prescrivibili fino a 6 confezioni per ricetta					
	2 €	4 €			Tutti gli altri farmaci					
Valle d'Aosta	NA	NA	NA	NA	NA			Lista AIFA	+2 diverso da sabato e domenica	
Lombardia	2 €	4 €			Tutti i farmaci	Sono esenti dal pagamento del ticket i minori di 14 anni, indipendentemente dal reddito, codice esenzione: E11. Alcune categorie di cittadini pagano 1 €/confezione (max 3 €/ricetta)	<u>Pagano 1 €/confezione (max 3 €/ricetta)</u> i pazienti esenti per patologia e malattie rare relativamente ai farmaci correlati alla patologia con redditi superiori a quelli previsti per l'esenzione totale. <u>Esenzione totale:</u> E02; E03; E04; E14; E12; E13; E12: disoccupati iscritti agli elenchi anagrafici dei centri per	Lista AIFA	da +2 a +3	

Regione	Ticket per conf.	Ticket max per conf. e ricetta	Ticket per ricetta	Fasce di reddito annuo	Farmaci/Categorie a cui si applica il ticket	Annotazioni	Esenzioni per reddito	Lista medicinali a brevetto scaduto	N. die dalla pubblicazione della lista AIFA	Principi attivi eccedenti la lista di trasparenza AIFA al 31/12/2014
							l'impiego esclusivamente se il relativo reddito familiare risulti ≤ 27.000 € ed i familiari a loro carico; E13: cittadini in cassa integrazione straordinaria o in deroga o in mobilità, o con contratto di solidarietà difensivo C* reddito complessivo del nucleo familiare < € 46.600 D* reddito complessivo riferito all'anno precedente < € 46.600 con 1 componente; € 73.162 con 2 componenti; € 95.064 con 3 componenti; € 114.636 con 4 componenti; € 132.810 con 5 componenti			
P.A. Trento	NA	NA	NA	NA	NA			Lista AIFA	da +3 a +5	
P.A. Bolzano	2 €	4 €			Tutti i farmaci	Ticket di 1 € per ricetta dovuto solo per alcune categorie di cittadini esenti parziali, in luogo del ticket per confezione	E01; E02; E03; E04; E99 (indigenti); E21 (età 6 -14 anni con reddito complessivo familiare annuale < 36.151,99 euro); E22 (figli e figlie fiscalmente a carico dei genitori)	Lista AIFA	da +2 a +4	

Regione	Ticket per conf.	Ticket max per conf. e ricetta	Ticket per ricetta	Fasce di reddito annuo	Farmaci/Categorie a cui si applica il ticket	Annotazioni	Esenzioni per reddito	Lista medicinali a brevetto scaduto	N. die dalla pubblicazione della lista AIFA	Principi attivi eccedenti la lista di trasparenza AIFA al 31/12/2014
Veneto	2 €	4 €			Tutti i farmaci	Per alcune categorie di cittadini è prevista l'esenzione dal pagamento del ticket per confezione	Soglie di esenzione variabili in funzione del reddito familiare annuo tra una categoria minima <8.000 € (nucleo monocomponente) e massima <14.250 € (nucleo 2 coniugi e almeno 3 familiari a carico)	Lista AIFA	+2	
Friuli V. G.	NA	NA	NA	NA	NA			Lista AIFA	+1	
Liguria	2 €	4 €			Tutti i farmaci		E01; E02; E03; E04; D*(reddito < 36.151,98 €)	Lista AIFA	da +3 a +5	
Emilia R.	0 €	0 €		< 36.151,99 €	Tutti i farmaci ad eccezione di: - farmaci non coperti da brevetto con prezzo uguale al prezzo di riferimento regionale. - farmaci oggetto di Distribuzione Per Conto.		E01; E02; E03; E04	Lista locale	da +3 a +9	Fentanil; Tramadolo
	1 €	2 €		da 36.153 a 70.000 €						
	2 €	4 €		da 70.001 a 100.000 €						
	3 €	6 €		> 100.000 €						
Toscana	0 €	0 €		< 36.151,99 €	Tutti i farmaci	Se l'importo della compartecipazione è maggiore del prezzo del farmaco, il ticket non è dovuto. Nell'anno solare la somma dei ticket sulla farmaceutica convenzionata, a carico di un singolo Assistito,	D*(reddito non >70.000 €); E01; E02; E03; E04; E90 (soggetti disoccupati e familiari a carico che abbiano perso il lavoro successivamente al 01/01/2009); E91 (soggetti collocati in cassa integrazione, e i loro familiari a carico); E92 (soggetti in mobilità e loro familiari a carico)	Lista locale	+4	Magaldrato; Nizatidina; Paromomicina; Eparina calcica; Nadroparina; Spironolattone; Atenololo/ indapamide; Nitrendipina; Etinilestradiolo/ gestodene; Estradiolo; Estriolo; Desametasone;
	2 €	4 €		da 36.151,99 a 70.000 €						
	3 €	6 €		da 70.001 a 100.000 €						
	4 €	8 €		> 100.000 €						

Regione	Ticket per conf.	Ticket max per conf. e ricetta	Ticket per ricetta	Fasce di reddito annuo	Farmaci/Categorie a cui si applica il ticket	Annotazioni	Esenzioni per reddito	Lista medicinali a brevetto scaduto	N. die dalla pubblicazione della lista AIFA	Principi attivi eccedenti la lista di trasparenza AIFA al 31/12/2014
						non può superare i 400 €.				Triamcinolone; Nabumetone; Morfina cloridrato; Fentanil; Tramadolo; Diidro-ergotamina; Feno-barbital; Acido valproico; Clorpromazina; Metadone; Salmeterolo; Teofillina; Doxofillina; Aceclofenac, Acido alendronico, Budesonide, Olmesartan/Amlodipina, Olmesartan/Idroclorotiazide, Oxidodone
Umbria	0 €	0 €		< 36.151,99 €	Tutti i farmaci ad esclusione dei medicinali oggetto di Distribuzione Per Conto		E01; E02; E03; E04	Lista AIFA	+1	
	1 €	2 €		da 36.151,99 a 70.000 €						
	2 €	4 €		da 70.001 a 100.000 €						
	3 €	6 €		> 100.000 €						
Marche	NA	NA	NA	NA	NA			Lista AIFA	+1	
Lazio	4 €				Farmaci prezzo al pubbl. >5 € per non esenti	Il ticket non è dovuto per i farmaci inclusi nella lista di trasparenza AIFA	E01; E02; E03; E04; E05; E06; E07; E08; X01	Lista locale	da +6 a +9	Esomeprazolo Magnesio Triidrato
	2,50 €				Farmaci prezzo al pubbl. ≤ 5 € per non esenti					
	2 €				Farmaci prezzo al pubbl. >5 € per esenti totali,					

Regione	Ticket per conf.	Ticket max per conf. e ricetta	Ticket per ricetta	Fasce di reddito annuo	Farmaci/Categorie a cui si applica il ticket	Annotazioni	Esenzioni per reddito	Lista medicinali a brevetto scaduto	N. die dalla pubblicazione della lista AIFA	Principi attivi eccedenti la lista di trasparenza AIFA al 31/12/2014
					per reddito e per categoria					
	1 €				Farmaci prezzo al pubbl. ≤ 5 € per esenti totali, per reddito e per categoria					
Abruzzo	2 €	6 €			Farmaci prezzo al pubbl. >5 € per non esenti	Il ticket per confezione non è dovuto per farmaci non coperti da brevetto con prezzo uguale al prezzo di riferimento regionale	E02; E03; E04	Lista AIFA	+1	
	0,50 €	1,50 €			Farmaci prezzo al pubbl. ≤5 € e farmaci equivalenti con prezzo > a quello di riferimento AIFA (al ticket si aggiunge la differenza tra prezzo al pubblico e prezzo di riferimento) per non esenti					
	1 €	3 €			Farmaci prezzo al pubbl. >5 € per esenti parziali (invalidi)					
	0,25 €	0,75 €			Farmaci prezzo al pubbl. ≤5 € e farmaci equivalenti con prezzo > a quello di riferimento AIFA (al ticket si aggiunge la differenza tra prezzo al pubblico e prezzo di riferimento) per esenti parziali (invalidi)					
Molise	0 €		0,50 €		Farmaci prezzo al pubbl. <5 €		Esenzi da ticket per confezione (pagano la	Lista AIFA	+1	

Regione	Ticket per conf.	Ticket max per conf. e ricetta	Ticket per ricetta	Fasce di reddito annuo	Farmaci/Categorie a cui si applica il ticket	Annotazioni	Esenzioni per reddito	Lista medicinali a brevetto scaduto	N. die dalla pubblicazione della lista AIFA	Principi attivi eccedenti la lista di trasparenza AIFA al 31/12/2014
	2 €	6 € + 0,50 €	0,50 €		Farmaci coperti da brevetto prezzo >5 €		quota fissa a ricetta e l'eventuale differenza di prezzo rispetto al prezzo di riferimento): E01; E02; E03; E04			
	0,50 €		0,50 €		Farmaci a brevetto scaduto prezzo >5 €					
Campania	1,50 €		2 €		Farmaci coperti da brevetto; farmaci non coperti da brevetto con prezzo > a quello di riferimento regionale; farmaci non inclusi nel PHT; farmaci diversi dall'ossigeno liquido e gassoso		Eseti totali: E01; E02; E03; E04; A* (reddito < 13.000 €); C* (reddito < 36.151,99 €) Eseti da ticket per confezione (ticket per ricetta 1 €): D* (reddito < 36.151,99 €)	Lista locale	+5	Esomeprazolo Magnesio Triidrato
	1,50 €		0 €		Ossigeno liquido e gassoso e farmaci in PHT					
	0 €		2 €		Farmaci non coperti da brevetto con prezzo allineato a quello di riferimento regionale					
Puglia	0,50 €		1 €		Medicinali pluriprescrivibili: antibiotici monodose, medicinali a base di interferone per i soggetti affetti da epatite cronica, medicinali somministrati esclusivamente per fleboclisi	Per i medicinali inclusi nella lista di trasparenza, in aggiunta al ticket è dovuta la differenza tra prezzo al pubblico e prezzo di rimborso	Eseti totali (pagano solo la differenza tra prezzo al pubblico e prezzo di riferimento): E03; E04 Eseti parziali: Eseti da ticket per confezione: -A*(reddito < 18.000 €, aumentato di 1.000 €/figlio a carico); -Pagano 1 € a confezione + ticket ricetta 1 €; -A* (reddito < 23.000€) più 1.000€/figlio a carico;	Lista AIFA	+1	
	0 €		1 €		Medicinali non coperti da brevetto sottoposti al sistema del rimborso di riferimento; farmaci					

Regione	Ticket per conf.	Ticket max per conf. e ricetta	Ticket per ricetta	Fasce di reddito annuo	Farmaci/Categorie a cui si applica il ticket	Annotazioni	Esenzioni per reddito	Lista medicinali a brevetto scaduto	N. die dalla pubblicazione della lista AIFA	Principi attivi eccedenti la lista di trasparenza AIFA al 31/12/2014
					analgesici oppiacei utilizzati nella terapia del dolore severo di cui alla legge n. 12/2001		-Soggetti di età >65 anni con reddito annuo del nucleo familiare < 36.151,99 €			
	2 €	5,50 € + 1€	1 €		Tutti gli altri farmaci					
Basilicata			1 €	Assistiti e familiari a carico con reddito familiare < 8.263,31€ incrementato a 11.362,05€ in presenza del coniuge ed in ragione di ulteriori 516,00€ per ogni figlio a carico	Tutti i farmaci ad esclusione dei medicinali oggetto di Distribuzione Per Conto	Il ticket non si applica alle ricette relative al primo ciclo di terapia farmacologica prescritta all'atto della dimissione ospedaliera e presentate direttamente alle farmacie ospedaliere	Esenzioni parziali Pagano 1 € per ricetta: E05: assistiti e familiari a carico con reddito familiare < 8.263,31 € incrementato a 11.362,05 € in presenza del coniuge ed in ragione di ulteriori 516,00 € per ogni figlio a carico; beneficiari del programma COPES; E02; E04	Lista locale	+1	Magaldrato Estriolo Triptorelina Diidroergotamina Clorpromazina
			2 €	Assistiti e familiari a carico con reddito familiare > 8.263,31 € incrementato a 11.362,05 € in presenza del coniuge ed in ragione di ulteriori 516,00 € per						

Regione	Ticket per conf.	Ticket max per conf. e ricetta	Ticket per ricetta	Fasce di reddito annuo	Farmaci/Categorie a cui si applica il ticket	Annotazioni	Esenzioni per reddito	Lista medicinali a brevetto scaduto	N. die dalla pubblicazione della lista AIFA	Principi attivi eccedenti la lista di trasparenza AIFA al 31/12/2014
				ogni figlio a carico						
Calabria	2 €	5 €	1 €		Tutti i farmaci		E01; E02; E03; E04	Lista AIFA	Primo giorno del mese successivo	
Sicilia	4 €				Farmaci prezzo al pubbl. ≤ 25€	Soggetti esenti per patologia	Non pagano il ticket (ma pagano la differenza tra prezzo al pubblico e prezzo di riferimento): E01; E02; E03; E04;	Lista locale	+1 non festivo	Esomeprazolo Magnesio Triidrato
	2 €				Farmaci generici prezzo al pubbl. ≤ 25€					
	4,50 €				Farmaci prezzo al pubbl. > 25€					
	2,50 €				Farmaci generici prezzo al pubbl. > 25€					
	1,50 €				Farmaci prezzo al pubbl. ≤ 25€					
	1 €				Farmaci generici prezzo al pubbl. ≤ 25€					
	2 €				Farmaci prezzo al pubbl. > 25€					
	1,50 €				Farmaci generici prezzo al pubbl. >25€					
Sardegna	NA	NA	NA	NA	NA			Lista AIFA	da +2 a +4	

Legenda a Tabella 1.6.1

Codice di esenzione	Categorie esenti
E01	Assistiti con età <6 anni o >65 anni, appartenenti a nuclei familiari con reddito annuo ≤ 36.151,99 €
E02	Disoccupati con reddito familiare annuo <8.263,31 €, se con coniuge e reddito familiare <11.362,05€, se con figlio a carico in ragione di ulteriori 516,41 € cadauno
E03	Titolari di pensioni sociali e loro familiari a carico
E04	Titolari di pensione con età >60 anni e familiari a carico, con pensione al minimo e reddito annuo <8.263,31 €, se con coniuge e reddito familiare <11.362,05 €, se con figlio a carico in ragione di ulteriori 516,41 € cadauno
E05	Minori di anni 18 collocati fuori della famiglia di origine a seguito di provvedimento dell’Autorità Giudiziaria di decadenza, sospensione o limitazione della potestà genitoriale, ovvero in condizioni di abbandono o inesistenza di adulti responsabili sul territorio italiano (minori stranieri non accompagnati), i cui oneri assistenziali sono a carico degli enti locali (ex Decreto Commissariale della Regione Lazio U00158 del 19.5.2014)
E06	Cittadini di Stati non appartenenti all’Unione Europea, richiedenti protezione internazionale, in possesso di permesso di soggiorno o cedolino o modulo C3 o attestato nominativo rilasciato dalla Questura (ex Decreto Commissariale della Regione Lazio U00158 del 19.5.2014)
E07	Cittadini comunitari non iscritti né iscrivibili al SSR privi di copertura sanitaria, in possesso di tesserino ENI con meno di 6 anni o più di 65 anni (ex Decreto Commissariale della Regione Lazio U00158 del 19.5.2014)
E08	Cittadini stranieri non appartenenti alla U.E. non in regola con le norme relative all’ingresso e al soggiorno, in possesso di tesserino STP con meno di 6 anni o più di 65 anni (ex Decreto Commissariale della Regione Lazio U00158 del 19.5.2014)
X01	Cittadini stranieri non appartenenti alla U.E. non in regola con le norme relative all’ingresso e al soggiorno, privi di risorse economiche sufficienti per la compartecipazione alla spesa sanitaria, in possesso di tesserino STP, qualora non in possesso di altro titolo all’esenzione (ex Decreto Commissariale della Regione Lazio U00158 del 19.5.2014)
E99	Indigenti (ai sensi della deliberazione della Giunta della Provincia Autonoma di Bolzano n. 982 del 7 giugno 2010, modificata con deliberazione n. 1601 del 27 settembre 2010)
A*	Soggetti con reddito familiare inferiore o uguale a € (vedi tabella) annui con familiari a carico
C*	Trapiantati d’organo con reddito complessivo del nucleo familiare non superiore a € (vedi tabella), incrementato secondo la composizione del nucleo familiare
D*	Pazienti con patologie croniche o con malattie rare e reddito complessivo del nucleo familiare non superiore a € (vedi tabella), incrementato secondo la composizione del nucleo familiare
NA	Non Applicato

1.7 Farmaci a brevetto scaduto

La regolamentazione dei medicinali non coperti da brevetto ha avuto un rilevante impulso in Italia, soprattutto a fronte degli interventi legislativi emanati a partire dal 2000.

In particolare, con l'articolo 85, comma 28, della L. 23 dicembre 2000, n. 388 e ss.mm.ii. sono state istituite le attuali liste di trasparenza, ovvero gli elenchi che raggruppano i farmaci a brevetto scaduto ed i corrispondenti prezzi di rimborso, che vengono mensilmente pubblicati sul sito dell'AIFA.

Diversi aspetti relativi alla regolamentazione dell'erogazione di questi farmaci sono stati poi rafforzati e ulteriormente chiariti con l'emanazione della L. n. 405/2001 e ss.mm.ii. la quale ha fissato alcuni punti principali:

- ai fini della tutela brevettuale sono considerati validi solo i brevetti sul principio attivo;
- tutti i medicinali a base dello stesso principio attivo, con uguale via di somministrazione, forma farmaceutica e dosaggio unitario, siano essi a denominazione comune o a denominazione di fantasia, alla scadenza della tutela brevettuale sono considerati reciprocamente sostituibili;
- la confezione con il prezzo più basso tra quelle equivalenti e tra di loro reciprocamente sostituibili costituisce il prezzo di rimborso (prezzo di riferimento¹) che viene posto a carico del SSN; l'eventuale differenza tra il medicinale erogato ed il prezzo di riferimento è a carico dei pazienti (ad eccezione degli invalidi di guerra titolari di pensione vitalizia);
- è data facoltà alle Regioni di adottare disposizioni idonee, sulla base dell'effettiva disponibilità degli equivalenti nel circuito distributivo regionale.

Si segnala che in Italia l'istituzione del Certificato Complementare di Protezione (CCP), avvenuta nel 1991, ha consentito l'estensione della copertura brevettuale dei prodotti medicinali, inizialmente stabilita in 20 anni, per un massimo di ulteriori 18 anni oltre la scadenza naturale del brevetto, consentendo, in tal modo, lo sfruttamento esclusivo della molecola per un massimo di 38 anni.

Il Regolamento CE n. 1768/1992, modificato dal Regolamento CE 469/2009, ha abrogato la normativa nazionale sul CCP, istituendo il *Supplementary Protection Certificate* (SPC), la cui durata massima non può superare i 5 anni. Ciò nonostante, poiché l'entrata in vigore del CCP in Italia è avvenuta prima rispetto a quella del SPC, una larga parte dei principi attivi presenti sul mercato italiano (circa l'80%), avendo ottenuto il CCP, ha beneficiato in Italia di una copertura notevolmente più lunga rispetto agli altri Paesi europei. Di conseguenza, anche i possibili risparmi per il SSN, derivanti dalla perdita della copertura brevettuale, sono stati dilazionati nel tempo, proprio a causa dell'impossibilità di commercializzare in Italia quei medicinali generici già da tempo presenti in altri Paesi europei.

Successivamente, al fine di attenuare gli effetti negativi sopra menzionati, è stata introdotta una misura di adeguamento progressivo della durata del CCP a quella presente negli altri Paesi europei (D.L. 15 aprile 2002, n. 63, convertito, con modificazioni, nella L.

¹Questa definizione di prezzo di riferimento dei medicinali inseriti nelle liste di trasparenza AIFA è stata successivamente integrata da AIFA, in esecuzione a quanto disposto dall'articolo 11, comma 9, L. n. 122/2010 e ss.mm.ii., attraverso la Determinazione AIFA dell'8 aprile 2011.

15 giugno 2002, n. 112 e ss.mm.ii.), secondo una procedura di riduzione stabilita in sei mesi per ogni anno solare a decorrere dal 1 gennaio 2004.

Con la L. n. 77/2009, sono state introdotte alcune norme che regolamentano gli aspetti economici relativi a questo ambito del mercato farmaceutico, così sintetizzabili:

1. riduzione del 12% del prezzo al pubblico dei medicinali equivalenti;
2. trattenuta da parte del SSN dalla remunerazione del farmacista, a titolo di recupero del valore degli extrasconti praticati dalle aziende farmaceutiche nel corso dell'anno 2008, dell'1,4% sulla spesa lorda;
3. riduzione dei margini della filiera relativamente ai farmaci equivalenti al 58,65% per le aziende farmaceutiche (le quote dei farmacisti e dei grossisti sono state poi modificate dalla L. n. 122/2010 e ss.mm.ii.– vedi sezione 1.4). La rimanente quota dell'8% (al 66,65%) è ridistribuita tra grossisti e farmacisti;
4. il titolare di un medicinale di cui è scaduto il brevetto, nei 9 mesi successivi alla data di autorizzazione di un primo medicinale equivalente, può ridurre il prezzo al pubblico del proprio farmaco, purché la differenza tra il nuovo prezzo e quello del corrispondente medicinale equivalente sia: superiore a 0,50 euro per i farmaci il cui costo sia inferiore o pari a 5 euro; in caso di medicinali in confezione monodose, sia superiore ad 1 euro per i farmaci il cui costo sia superiore ai 5 euro e inferiore o pari a 10 euro; sia superiore a 1,50 euro per i farmaci il cui costo sia superiore a 10 euro (tale norma è stata successivamente abrogata dal D.L. 18 ottobre 2012, n. 179, convertito, con modificazioni, nella L. 17 dicembre 2012, n. 221).

Successivamente, la L. n. 122/2010 e ss.mm.ii. ha ridotto nuovamente del 12,5% il prezzo al pubblico dei medicinali equivalenti, dal 1 giugno al 31 dicembre 2010, con esclusione dei farmaci originariamente coperti da brevetto o che abbiano usufruito di licenze derivanti da tale brevetto. Infine, con Determinazione dell'8 aprile 2011, AIFA, in applicazione della disposizione di cui all'art. 11, comma 9, D.L. 78/2010, ha operato una riduzione dei prezzi di riferimento dei medicinali inseriti nelle liste di trasparenza, sulla base di una ricognizione dei prezzi vigenti nei Paesi dell'Unione Europea. La descrizione della metodologia seguita nella fissazione dei nuovi prezzi di riferimento è disponibile sul sito web di AIFA (<http://www.agenziafarmaco.gov.it/it/content/liste-di-trasparenza>).

Il D.L. "Balduzzi" ha fissato un principio rilevante nella regolamentazione del mercato dei medicinali a brevetto scaduto, consistente nel fatto che tali medicinali non possano essere classificati come farmaci a carico del SSN con decorrenza anteriore alla data di scadenza del brevetto o del SPC, pubblicata dal Ministero dello Sviluppo Economico, ai sensi delle vigenti disposizioni di legge.

I principi attivi che hanno perso la copertura brevettuale durante il 2014, o le nuove confezioni di principi attivi che hanno perso precedentemente la copertura brevettuale ed entrate nelle liste di trasparenza AIFA a fronte dell'autorizzazione di generici equivalenti, sono elencati nella tabella 1.7.1.

Tabella 1.7.1. Principi attivi che hanno perso la copertura brevettuale durante il 2014 e la relativa riduzione di prezzo applicata ai medicinali equivalenti

Principio attivo	Decorrenza riduzione di prezzo	Riduzione prezzo
Principi attivi o nuove confezioni che hanno perso la copertura brevettuale prima del 1/12/2013		
Efavirenz	02/12/2013	35%
Atosiban	04/09/2014	30%
Omega 3	16/06/2014	37%
Metoclopramide	15/07/2014	33%
Limeciclina	17/02/2014	45%
Capecitabina	04/12/2013	60%
Principi attivi che hanno perso la copertura brevettuale tra il 1/12/2013 e il 1/12/2014		
Memantina	15/11/2013	47,5%
Escitalopram	16/06/2014	65%
Moxifloxacina	15/07/2014	55%
Telmisartan/idroclorotiazide	27/06/2013	60%
Telmisartan	10/12/2013	70%

Nella tabella 1.7.2 sono elencati i principi attivi di fascia A e H che perderanno la copertura brevettuale e per i quali si prevede che nel corso del 2015 possano essere commercializzate specialità di medicinali equivalenti.

Tabella 1.7.2. Principi attivi di fascia A e H che perderanno la copertura brevettuale e per i quali si prevede la commercializzazione di medicinali equivalenti nel corso del 2015

Principio attivo	Data possibile inizio della commercializzazione	Classe di rimborsabilità	Riduzione prezzo
Principi attivi o nuove confezioni che hanno perso la copertura brevettuale prima dell' 1/12/2014			
Sildenafil	15/12/2014-	A	64%
Ciclosporina	15/04/2015-	A	55%
Principio attivo	Data di scadenza brevettuale	Classe di rimborsabilità	Riduzione prezzo
Principi attivi che perderanno la copertura brevettuale tra il 1/12/2014 e il 1/12/2015			
Almotriptan	29/03/2015	A	47,5%
Paracalcitolo	09/03/2015	A	47,5%
Sevelamer	28/01/2015	A	45%
Celecoxib	03/12/2014	A	50%
Infliximab	20/02/2015	H	-

I medicinali a brevetto scaduto, in particolare, e più in generale i medicinali a carico del SSN, dispensati in regime di assistenza convenzionale, sono stati oggetto di un'evoluzione delle disposizioni in tema di compilazione della ricetta, prevedendo la possibilità per il

medico di indicare esclusivamente il principio attivo del medicinale ed il suo confezionamento. Tale regolamentazione trae origine dall'applicazione combinata dell'articolo 11, comma 12, del D.L. 24 gennaio 2012, n. 1 (cosiddetto "Decreto Liberalizzazioni"), convertito, con modificazioni, nella L. 24 marzo 2012, n. 27 e dell'articolo 15, comma 11-*bis*, L. n. 135/2012 (cosiddetto "Decreto sulla *Spending Review*") e ss.mm.ii., quest'ultimo successivamente sostituito dall'articolo 13-*bis*, comma 1 L. n. 221/2012. Per ulteriori approfondimenti sul tema si consiglia di consultare la linea guida per l'adeguamento delle procedure informatiche della ricetta elettronica (<http://sistemats1.sanita.finanze.it/>). Al fine di consentire l'attuazione della normativa suddetta, AIFA pubblica ogni mese gli elenchi dei medicinali di fascia A e H con evidenza del gruppo di equivalenza, ovvero dei codici di raggruppamento di medicinali a base del medesimo principio attivo e con lo stesso confezionamento (stessa via di somministrazione, stesso numero di unità posologiche, stesso peso dell'unità posologica). Il legislatore è intervenuto anche con norme finalizzate ad accelerare l'accesso al mercato di medicinali generici equivalenti. Nello specifico, l'articolo 12, comma 6, L. n. 189/2012 ha introdotto la possibilità per un medicinale generico di ottenere l'automatica classificazione a carico del SSN, saltando l'*iter* della negoziazione del prezzo, qualora l'azienda titolare proponga un prezzo di vendita di evidente convenienza per il SSN. Nel 2013 è stato emanato il Decreto del Ministero della Salute 4 aprile 2013, attuativo della norma, che ha definito le fasce di riduzione del prezzo di vendita - rispetto a quello del medicinale di riferimento - in rapporto ai volumi di vendita previsti.

Successivamente, tale Decreto è stato annullato con sentenza del TAR Lazio, sez. III Quater, n. 3803/2014, che ha annullato il decreto ministeriale del 4 aprile 2013 nella parte in cui richiama, come criterio di calcolo della riduzione del prezzo, il valore medio della spesa sostenuta dal SSN per il medicinale coperto da tutela brevettuale, senza fare distinzione tra le specifiche confezioni di commercializzazione del farmaco.

Per tale motivo il Comitato Prezzi e Rimborso AIFA ha ritenuto, in attesa della definizione della controversia sulla base dell'appello proposto da AIFA, di dover negoziare i nuovi prezzi di farmaci generici o biosimilari secondo la procedura vigente anteriormente all'entrata in vigore del DM annullato (Comunicato AIFA del 02/12/2014).

Un'area di emergente rilievo nell'ambito dei farmaci a brevetto scaduto è quella dei biosimilari. Al fine di favorire una corretta informazione sui farmaci biosimilari ai diversi livelli dell'organizzazione sanitaria, oltre che dei cittadini, AIFA, a partire da luglio 2012, ha avviato un percorso condiviso di sintesi su tre punti rilevanti del dibattito:

1. definizione e principali criteri di caratterizzazione dei medicinali biologici e biosimilari;
2. inquadramento delle normative regolatorie vigenti in E.U. in merito ai medicinali biosimilari;
3. ruolo dei biosimilari nella sostenibilità economica del SSN.

Il Position Paper è stato pubblicato il 13 Maggio 2013 sul sito dell'Agenzia. Per ulteriori approfondimenti si consiglia di scaricare il documento al seguente link: http://www.agenziafarmaco.gov.it/sites/default/files/AIFA_POSITION_PAPER_FARMACI_BIOSIMILARI.pdf).

Il Position Paper chiarisce la posizione dell’Agenzia sulla sostituibilità di medicinali biologici in precedenza coperti da brevetto con biosimilari, fornendo gli elementi di valutazione sia rispetto alle implicazioni sul versante della sostenibilità economica, sia rispetto a quelle prioritarie sul lato della tutela della salute.

A seguito delle richieste di chiarimenti in merito all’impiego dei farmaci biosimilari, pervenute successivamente all’adozione del Position Paper, AIFA ha ritenuto opportuno riaprire la consultazione pubblica sul documento, fissando la scadenza per l’invio dei commenti al 16 maggio 2014.

Per ulteriori approfondimenti relativi alla spesa e al consumo di medicinali a brevetto scaduto e di biosimilari si rimanda alle sezioni 7.3 e 4.2 del Rapporto.

1.8 Farmaci innovativi

La definizione e la valutazione dell’innovatività di un farmaco costituiscono un processo articolato e dinamico. La complessità nella definizione dell’innovatività deriva dall’eterogeneità delle potenziali opzioni terapeutiche, dalla variabilità delle problematiche clinico-terapeutiche nei diversi ambiti di trattamento, dalla mutevole percezione della priorità o delle attese attribuite al nuovo medicinale in rapporto al contesto socio-sanitario in cui essa si inserisce.

La dinamicità della valutazione dell’innovatività di un farmaco dipende essenzialmente dall’evoluzione continua delle conoscenze scientifiche e dai risultati del processo di consolidamento delle evidenze scientifiche inizialmente disponibili. Pertanto, un medicinale ritenuto all’origine innovativo, durante il processo regolatorio potrebbe successivamente dimostrare nella *real world practice* di apportare benefici differenti da quelli attesi, oppure potrebbe essere semplicemente superato dallo sviluppo di nuove opzioni terapeutiche.

A livello internazionale, l’Italia è stata tra le prime nazioni a dotarsi di un articolato *corpus normativo* e di regole di funzionamento in tema di valutazione e di accesso ai farmaci innovativi.

In particolare, la definizione di innovatività, la sua valutazione ed il conferimento dell’attributo di medicinale innovativo sono procedure di competenza dell’Agenzia e delle proprie Commissioni. E’ stata la L. n. 222/2007 (art. 5, comma 2, lettera a) ad aver definito l’innovatività dei farmaci a livello normativo, attribuendo alla CTS dell’Agenzia il compito di esprimere un parere vincolante rispetto alla qualifica di medicinale innovativo. Gli effetti pratici di tale qualifica sono essenzialmente due:

1. l’opportunità di poter beneficiare della sospensione sia della prima riduzione di legge ai sensi della Determinazione AIFA 3 luglio 2006, sia della seconda ulteriore riduzione di prezzo del 5% ai sensi della Determinazione AIFA 27 settembre 2006;
2. sul versante del governo della spesa farmaceutica, i farmaci innovativi non sono soggetti a vincoli di *budget*, beneficiando essi complessivamente di un fondo di risorse incrementali a loro dedicate. In caso di sfondamento del tetto della spesa farmaceutica nazionale (vedi successiva sezione 1.10), se la spesa dei farmaci innovativi supera il valore del fondo fissato ad inizio anno, questi medicinali non partecipano al ripiano che,

viceversa, è ripartito tra tutte le aziende titolari di AIC in proporzione ai rispettivi fatturati dei medicinali non innovativi coperti da brevetto.

Gli effetti pratici che la L. n. 222/2007 ha attribuito inizialmente in via esclusiva all'ambito dell'assistenza farmaceutica territoriale sono stati successivamente estesi a quello dell'assistenza ospedaliera, per effetto dell'emanazione della disciplina di governo della spesa farmaceutica ospedaliera (articolo 15, commi 4-11, L. n. 135/2012 e ss.mm.ii.). Gli elementi differenziali del fondo per l'innovatività nei due settori assistenziali sono dati essenzialmente dalla quota di risorse incrementalmente loro attribuite, che risulta essere, rispettivamente, del 20% in quello territoriale e dell'80% (come quota massima) in quello ospedaliero.

La L. 190/2014 (Legge di Stabilità 2015) ha introdotto importanti innovazioni sul versante del finanziamento dei farmaci innovativi. In primo luogo, la legge ha previsto l'istituzione di un fondo sperimentale per gli anni 2015 e 2016, destinato al rimborso vincolato dei farmaci innovativi, per un valore complessivo di 1 miliardo di euro (art.1, comma 593). L'erogazione da parte del Ministero della Salute alle Regioni del rimborso per l'acquisto dei farmaci innovativi sarà regolamentato con Decreto Ministeriale e si gioverà, come base di riferimento, dei dati raccolti nei Registri di monitoraggio AIFA (art.1, comma 594). La normativa ha anche introdotto un limite di salvaguardia rispetto ai benefici economici che derivano dalla qualifica di medicinale innovativo, stabilendo che, nel caso in cui il medicinale innovativo -a fronte dell'erogazione in regime di assistenza farmaceutica territoriale- eccedesse un fatturato di 300 milioni di euro, l'azienda farmaceutica titolare del medicinale in questione deve contribuire a ripianare il 20% del valore dello sfondamento (art.1, comma 595).

Sul versante della definizione e della valutazione dell'innovazione derivante dall'introduzione di nuovi medicinali in Italia, la CTS si è inizialmente dotata di criteri finalizzati alla gradazione dell'innovazione solo sul versante terapeutico, approvati in costanza della seduta del 10 luglio 2007. Successivamente, con l'emanazione del Regolamento di funzionamento delle Commissioni consultive di AIFA (Deliberazione del Consiglio di Amministrazione del 18 dicembre 2009, n. 27, cui è seguita quella del 20 gennaio 2014), la CTS è stata chiamata ad esprimere pareri vincolanti sul posizionamento in terapia dei nuovi medicinali (*place in therapy*) e sul loro grado di innovatività, sia sul versante scientifico, che terapeutico. Di fatto, il concetto di innovazione di un farmaco è esteso e la sua valutazione più articolata. Per questo motivo l'Agenzia ha iniziato un lungo percorso, ancora non completato, di reingegnerizzazione dell'attività istruttoria delle Commissioni da parte degli uffici AIFA, delle modalità di partecipazione dei singoli componenti delle Commissioni alle decisioni e alla valutazione dell'innovatività, trovando una sintesi estrema nell'algoritmo dell'innovatività terapeutica. Gli algoritmi e la survey di valutazione dell'innovatività sono stati resi accessibili prioritariamente ed in via esclusiva ai componenti della CTS, del CPR e del Consiglio di Amministrazione dell'AIFA; l'8 aprile 2013 AIFA ha avviato una consultazione pubblica, che ha fatto registrare 84 richieste di partecipazione.

L'algoritmo è stato completato e presentato alla CTS nella riunione del 3 marzo 2015. Attualmente è iniziata una fase di test dell'algoritmo su farmaci autorizzati o in corso di autorizzazione, a cui seguirà la successiva fase di messa in esercizio.

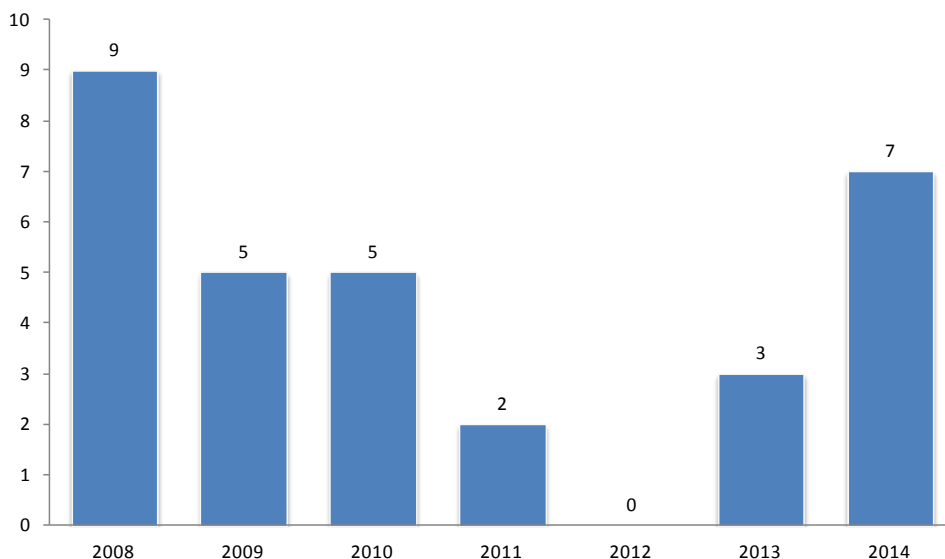
Al fine di garantire un accesso omogeneo su base territoriale dei farmaci innovativi, è rilevante segnalare l'accordo Stato-Regioni del 18 Novembre 2010 (G.U. n. 6 del 10 Gennaio 2011), il quale, oltre a richiamare il ruolo decisionale della CTS nell'attribuzione della qualifica di innovatività, prevede la pubblicazione da parte dell'Agenzia di un elenco di medicinali innovativi ed il loro inserimento immediato nei prontuari terapeutici ospedalieri regionali. L'accordo Stato-Regioni disciplina anche le modalità di gestione di eventuali difformità tra il parere vincolante della CTS e quello eventualmente comunicato da una Regione. La disciplina è stata ulteriormente ribadita ed estesa tramite il D.L. "Balduzzi" (articolo 10, commi 2-5, L. n. 189/2012). La L. 190/2014 (Legge di Stabilità 2015) l'AIFA predispone, a supporto del Ministero della salute e delle regioni, valutazioni di *Health Technology Assessment* con particolare riferimento ai farmaci innovativi. In conclusione, sebbene la connotazione di innovatività di un medicinale sia generale, essa trova una sua diversa declinazione sul piano giuridico se considerata ai sensi dell'accordo Stato-Regioni 18 novembre 2010, oppure in riferimento al piano definito dalla L. n. 222/2007 e ss.mm.ii. e dalla L. n. 135/2012 e ss.mm.ii. Come inizialmente riportato, la qualifica di medicinale innovativo implica l'applicazione di benefici economici fissati dalla legge (L. n. 222/2007 e ss.mm.ii. e L. n. 135/2012 e ss.mm.ii.), limitati nel tempo (in genere 36 mesi) e potenzialmente soggetti a rivalutazione a fronte dell'emergere di nuove evidenze scientifiche. Ogni medicinale che attualmente ha ricevuto, o aveva ricevuto, la qualifica di innovativo è inserito nell'elenco dei medicinali innovativi pubblicato da AIFA ai sensi dell'accordo Stato-Regioni 18 novembre 2010. Tuttavia, un medicinale innovativo, anche successivamente al termine che fissa la decadenza dei benefici economici, rimane comunque nell'elenco dei medicinali innovativi in base al citato accordo, a significare la sua permanenza prioritaria nei prontuari regionali, salvo diversa decisione della CTS. In tal modo si distinguono le esigenze di un rapido ingresso sul mercato di un medicinale innovativo (e di accesso per il paziente), senza vincoli di natura economica (ovvero all'interno di un fondo prefissato di finanziamento dell'innovatività – L. n. 222/2007 e ss.mm.ii. e L. n. 135/2012 e ss.mm.ii.) dalla prioritaria inclusione/permanenza all'interno dei prontuari terapeutici regionali, dipendenti dalla disponibilità o meno di nuovi medicinali più innovativi nel frattempo autorizzati.

Tale orientamento, evidenziato nell'elenco dei medicinali innovativi pubblicato nel rapporto OsMed 2012, è stato successivamente modificato dalla CTS, facendo coincidere la qualifica di medicinale innovativo ai fini dell'inclusione nel fondo dell'innovatività con l'obbligo dell'inserimento del medicinale nei prontuari terapeutici regionali (<http://www.agenziafarmaco.gov.it/content/elenco-aggiornato-farmaci-innovativi>). La tabella 1.8.1 fornisce l'elenco dei medicinali innovativi vigenti nell'anno 2014, aggiornato dalla CTS e la loro classificazione come dall'Intesa Stato-Regioni.

Tabella 1.8.1. Elenco dei farmaci innovativi nell'anno 2014 ai sensi dell'art. 1, comma 1 dell'accordo Stato-Regioni del 18 novembre 2010

ATC IV	Farmaco	Principio attivo	Classe	Innovazione terapeutica	Data decisione CTS	Data G.U. (data efficacia)	Data scadenza requisito
L01XC	YERVOY	Ipilimumab	H	Importante	30/10/2012	09/03/2013	08/03/2016
L02BX	ZYTIGA	Abiraterone	H	Potenziale	15/11/2012	06/04/2013	05/04/2016
M09AB	XIAPEX	Collagenasi di clostridium histolyticum	H	Potenziale	06/03/2013	14/03/2013	13/03/2016
L01XC	ADCETRIS	Brentuximab vedotin	H	Potenziale	02/12/2013	08/07/2014	07/07/2017
L01XC	PERJETA	Pertuzumab	H	Importante	02/12/2013	08/07/2014	07/07/2017
L04AX	REVLIMID	Lenalidomide	H	Potenziale	13/02/2014	30/09/2014	29/09/2017
J05AX	TIVICAY	Dolutegravir	H	Potenziale	10/03/2014	02/11/2014	01/11/2017
J04AK	SIRTURO	Bedaquilina	H	Potenziale	11/03/2014	01/10/2014	30/09/2017
L01XC	KADCYLA	Trastuzumab emtansine	H	Potenziale	07/04/2014	11/10/2014	10/10/2017
L01CD	ABRAXANE	Nab paclitaxel	H	Importante	07/04/2014	21/02/2015	20/02/2018
J05AB	SOVALDI	Sofosbuvir	A	Importante	15/05/2014	20/12/2014	19/12/2017
J05AE	XALKORI	Crizotinib	H	Potenziale	09/06/2014	11/04/2015	10/04/2018
J05AX	OLYSIO	Simeprevir	A	Potenziale	10/11/2014	24/02/2015	23/02/2018

Figura 1.8.1. Numero di farmaci innovativi per anno: confronto 2008-2014*



* è stata considerata la data della pubblicazione in G.U. e sono state utilizzate le liste dei farmaci innovativi pubblicate da AIFA

Figura 1.8.2. Distribuzione dei farmaci innovativi per I livello ATC nel periodo 2008-2014

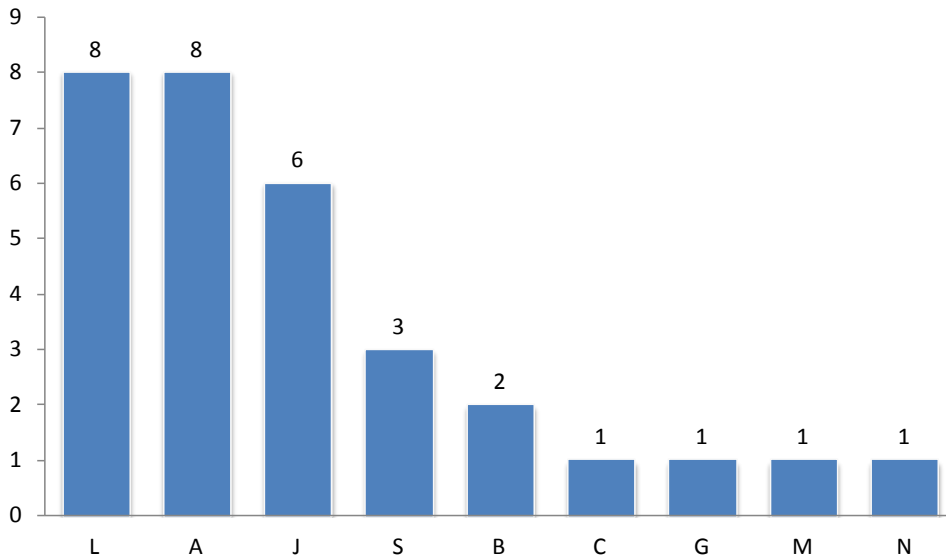
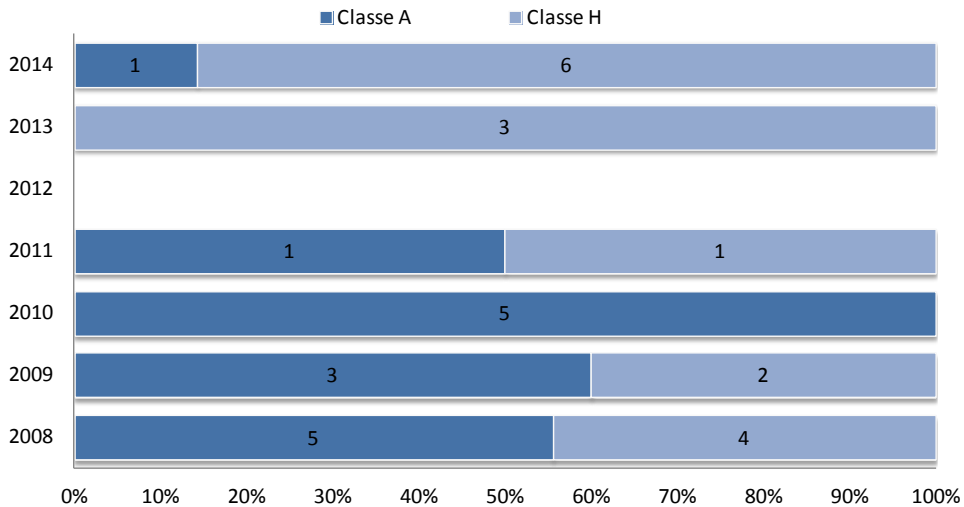


Figura 1.8.3. Distribuzione dei farmaci innovativi per classe di rimborsabilità nel periodo 2008-2014



1.9 Farmaci orfani

I farmaci “orfani” sono medicinali utilizzati per la diagnosi, la prevenzione ed il trattamento delle malattie rare. In Europa una malattia è considerata rara quando colpisce non più di 5 persone ogni 10.000 abitanti. Generalmente il farmaco “orfano”, pur rispondendo alle esigenze di cura di una malattia, essendo destinato al trattamento di pochi pazienti, potrebbe richiedere investimenti in ricerca e sviluppo che potrebbero non essere remunerativi per il produttore. Per tale motivazione, i medicinali orfani sono esclusi dalle procedure di ripiano avviate in applicazione della disciplina di governo della spesa farmaceutica ospedaliera (art. 15, comma 8, lettere i e i-bis, della L. n. 135/2012, come modificato dall’art. 1, comma 228, della L. n. 147/2013).

Nel loro insieme, le malattie rare, circa settemila, rappresentano un problema sociale rilevante, coinvolgendo milioni di persone: solo in Europa le stime quantificano in oltre trenta milioni i pazienti affetti, in Italia sono stimati circa 2-3 milioni di casi.

La normativa europea

Le prime normative relative ai farmaci orfani sono state introdotte negli Stati Uniti nel 1983, con l’emanazione dell’*Orphan Drug Act*, dove per la prima volta si è presa coscienza della necessità di formulare una legge in materia di farmaci orfani.

Nell’Unione Europea la questione dei farmaci orfani è stata affrontata con il Regolamento CE n. 141/2000² e successivamente con il Regolamento CE n. 847/2000 del Parlamento europeo e del Consiglio dell’Unione Europea.³

Mediante questi regolamenti sono stati definiti i criteri e la procedura per la designazione di farmaco orfano, l’assegnazione di tale qualifica da parte del *Committee for Orphan Medicinal Products (COMP)* dell’*European Medicines Agency (EMA)*, gli incentivi e l’approvazione. L’autorizzazione all’immissione in commercio (AIC) di un farmaco orfano avviene attraverso una procedura centralizzata. In alcuni casi, quando il farmaco in questione necessita di un’immissione sul mercato in tempi rapidi, ancor prima che gli studi necessari alla compilazione del dossier siano terminati, può essere concessa l’autorizzazione con approvazione condizionata (*under conditional approval*), la cui validità autorizzativa è annuale e rinnovabile annualmente.

Le condizioni per accedere alla procedura di autorizzazione condizionata sono essenzialmente le seguenti:

- rapporto beneficio/rischio positivo;
- lo sponsor dovrà fornire in seguito i dati clinici completi;
- il medicinale deve rispondere ad esigenze mediche insoddisfatte;
- i benefici per la salute pubblica, derivanti dalla disponibilità immediata sul mercato del medicinale in questione, superano i rischi inerenti al fatto che occorranza ancora dati supplementari.

² Regolamento CE n. 141/2000

<http://eur-lex.europa.eu/LexUriServ/LexUriServ.do?uri=OJ:L:2000:018:0001:0005:en:PDF>

³ Regolamento CE n. 847/2000 del Parlamento europeo e del Consiglio dell’Unione europea

<http://eur-lex.europa.eu/LexUriServ/LexUriServ.do?uri=OJ:L:2000:103:0005:0008:EN:PDF>

Una volta terminati gli studi sulla sicurezza ed efficacia del prodotto per il completamento dei dati clinici e ottenuto il parere favorevole del CHMP, segue un'autorizzazione centralizzata non più subordinata a obblighi da parte del richiedente.

Inoltre, ai sensi dell'art. 14, comma 8 del regolamento CE 726/04, può essere rilasciata un'autorizzazione all'immissione in commercio di un farmaco in circostanze eccezionali (*approval under exceptional circumstances*). Tali circostanze riguardano medicinali per il trattamento di malattie molto rare, dove l'efficacia e la tossicità del farmaco non siano state dimostrate, tali per cui l'azienda farmaceutica richiedente può essere non obbligata a fornire informazioni complete. Tuttavia, il titolare AIC deve ottemperare agli obblighi in merito al profilo di sicurezza del prodotto, gestendo controlli specifici sulla sicurezza. La conferma dell'autorizzazione è legata al riesame annuale di tali circostanze.

La normativa italiana

Nel corso degli anni sono state emanate alcune norme volte a favorire l'accesso ai farmaci orfani. In particolare, come anticipato in premessa, la legge di stabilità ha previsto dei meccanismi di tutela di tipo economico dei titolari di medicinali orfani; in caso di sfondamento del tetto della spesa farmaceutica ospedaliera a livello nazionale, l'AIFA, nel procedere al ripiano a carico delle aziende farmaceutiche, esclude i titolari di medicinali orfani per quanto di loro competenza sullo sfondamento nazionale, attribuendo tale onere a tutte le altre aziende titolari di medicinali coperti da brevetto in proporzione al proprio fatturato.

In applicazione della nuova disciplina (art. 15, comma 8, lettera i, e i-bis del D.L. n. 95/2012, convertito, con modificazioni, nella L. n. 135/2012, successivamente novellato dall'art. 1, comma 228, della L. n. 147/2013), il Consiglio di Amministrazione dell'AIFA (n.10 del 27 febbraio 2014) ha deliberato l'elenco dei medicinali orfani per il trattamento di malattie rare al 31 dicembre 2013 e i criteri utilizzati in attuazione della Legge. Infatti, sulla base di tale elenco, l'AIFA individua i medicinali orfani che avranno accesso ai benefici previsti dalla legge sulla spesa farmaceutica ospedaliera. L'elenco approvato dal CdA dell'AIFA è stato redatto sulla base dei seguenti criteri:

1. medicinali in possesso della qualifica di orfano ai sensi del regolamento (CE) n. 141/2000 del Parlamento Europeo e del Consiglio del 16 dicembre 1999 - indipendentemente dal possesso dell'esclusività di mercato prevista ai sensi dell'art. 8 del medesimo regolamento - alla data del 31 dicembre 2013;
2. i medicinali di cui al punto 1 sono inseriti solo se in possesso di autorizzazione all'immissione in commercio (AIC) in Italia, ovvero sono esclusi:
 - a. i medicinali orfani non rimborsati dal SSN e di cui alle lettere c) e c-bis) dell'articolo 8, comma 10, della L. n. 537/1993 e successive modificazioni;
 - b. le confezioni di medicinali orfani con AIC rimborsati dal SSN, di cui alle lettere c) e c-bis) dell'articolo 8, comma 10, della L. n. 537/1993 e successive modificazioni;
 - c. ogni medicinale o confezione di medicinale orfano in precedenza autorizzato/a che risulta al 31 dicembre 2013 sospeso/a o revocato/a;
 - d. ogni medicinale che, pur essendo stato inizialmente inserito nel registro comunitario dei medicinali orfani ai sensi del regolamento (CE) n. 141/2000 del

Parlamento Europeo e del Consiglio del 16 dicembre 1999, abbia successivamente perso tale designazione, sia su richiesta del titolare dell'autorizzazione stessa, sia quando ad esito della rivalutazione da parte del COMP;

3. ogni medicinale che, ai sensi dell'art. 15, comma 8, lettera i-bis) del D.L. n. 95/2012, convertito, con modificazioni, nella L. n. 135/2012, successivamente novellato dall'art. 1, comma 228, della L. n. 147/2013 è inserito nell'elenco della circolare dell'Agenzia europea per i medicinali EMEA/7381/01/en del 30 marzo 2001, sempre che non risultino da escludere sulla base dei criteri descritti al precedente punto 2, dalla lettera a) alla d);
4. ogni medicinale con autorizzazione ad immissione in commercio in Italia esclusivamente per indicazioni terapeutiche finalizzate al trattamento di malattie o condizioni rare, inserite nel registro *Orphanet* (<http://www.orpha.net/>), anche se non inserito nel registro comunitario dei medicinali orfani ai sensi del regolamento (CE) n. 141/2000 del Parlamento Europeo e del Consiglio del 16 dicembre 1999, ovvero sono esclusi:
 - a. quelli che sono autorizzati anche per il trattamento di malattie o condizioni cliniche non rare;
 - b. quelli che, pur essendo stati autorizzati per indicazioni relative al trattamento di malattie o condizioni cliniche esclusivamente rare, non abbiano al 31 dicembre 2013 avanzato istanza di accesso ai benefici previsti dalla legge nell'ambito delle procedure di governo della spesa farmaceutica, disposti dall'art.15, comma 8, lettera i) del D.L. n. 95/2012, convertito, con modificazioni, nella L. n. 135/2012, successivamente novellato dall'art.1, comma 228, della L. n. 147/2013.

Inoltre, per accelerare la disponibilità dei farmaci orfani sul territorio, la Legge Balduzzi (L. 189/2012, art.12, comma 3) ha definito che l'azienda farmaceutica può presentare domanda di prezzo e rimborso all'AIFA non appena venga rilasciato il parere positivo del CHMP (*Committee for Medicinal Products for Human use*) e, quindi, prima ancora che la Commissione Europea abbia rilasciato l'autorizzazione comunitaria alla commercializzazione del farmaco in questione.

Infine, con il D.L. n. 69/2013, convertito, con modificazioni, nella L. n. 98/2013 (art. 44 in tema di *disposizioni per la classificazione dei farmaci orfani e di eccezionale rilevanza terapeutica*), l'AIFA valuta in via prioritaria, ai fini della classificazione e della rimborsabilità da parte del SSN, i farmaci orfani e di eccezionale rilevanza terapeutica per i quali è stata presentata la relativa domanda corredata della necessaria documentazione, dando agli stessi precedenza rispetto ai procedimenti pendenti alla data di presentazione della domanda di classificazione. In tale evenienza, il termine per la valutazione è ridotto a cento giorni (cd. "*fast track* autorizzativo"). In caso di mancata presentazione entro trenta giorni dal rilascio dell'autorizzazione all'immissione in commercio di un farmaco orfano e di eccezionale rilevanza terapeutica, l'AIFA sollecita l'azienda titolare della relativa autorizzazione all'immissione in commercio a presentare la domanda di classificazione e di rimborsabilità entro i successivi trenta giorni.

Accesso alle terapie destinate alla cura delle malattie rare

In Italia, un paziente affetto da malattia rara può avere accesso al medicamento attraverso diversi strumenti legislativi. La procedura di autorizzazione centralizzata, con modalità standard o condizionata, rappresenta la principale regola di accesso; in alternativa, per mancanza dell'autorizzazione all'immissione in commercio di un farmaco orfano indicato per una malattia rara, un paziente con una malattia rara può accedere al medicamento attraverso una delle seguenti procedure:

- La Legge 648 del 1996, che consente l'utilizzo di un farmaco su base nazionale;
- La Legge 326 del 2003, art. 48 (fondo AIFA), il D.M. 8 maggio 2003 (uso compassionevole) e la Legge 94 del 1998 (ex Legge Di Bella) che, diversamente dalla Legge 648, disciplinano la prescrizione del farmaco sul singolo paziente, su base nominale.

Legge n. 648 del 1996

Tale norma consente l'erogazione di alcuni farmaci, a carico del Servizio Sanitario Nazionale, per rispondere tempestivamente a condizioni patologiche (vedi tabella 1.9.1). L'inserimento dei farmaci all'interno dell'elenco 648 è condizionato dall'esistenza di uno dei seguenti requisiti:

- medicinali innovativi la cui commercializzazione è autorizzata in altri Stati, ma non in Italia;
- medicinali non ancora autorizzati, ma sottoposti a sperimentazione clinica, di cui siano già disponibili risultati di studi clinici di fase seconda;
- medicinali da impiegare per un'indicazione terapeutica diversa da quella autorizzata in Italia, di cui siano già disponibili risultati di studi clinici di fase seconda.

L'inclusione viene effettuata dall'AIFA su richiesta documentata da parte di Associazioni dei malati, Società scientifiche, Aziende Sanitarie, Università o su indicazione della Commissione Tecnico Scientifica dell'AIFA.

Con l'entrata in vigore della Legge n.79 del 2014, è previsto che anche in presenza di alternative terapeutiche fra i medicinali autorizzati è consentita l'erogazione attraverso il canale della Legge n. 648/96, previa valutazione dell'AIFA, di medicinali impiegati per una indicazione terapeutica differente da quella autorizzata, secondo i parametri di economicità ed appropriatezza. Uno dei medicinali orfani che ha infatti beneficiato di questa disposizione è il farmaco Adempas.

Legge 326/2003, Art. 48 (Fondo AIFA)

Il Fondo AIFA è dedicato per il 50% all'acquisto di farmaci orfani per malattie rare e farmaci non ancora autorizzati, ma che rappresentano una speranza di cura per patologie gravi e per il restante 50% del fondo alla ricerca sull'uso dei farmaci (i.e. studi clinici comparativi tra i medicinali tesi a dimostrare il valore terapeutico aggiuntivo, studi sull'appropriatezza e sull'informazione). Tale fondo è alimentato dal 5% delle spese

annuali per attività di promozione delle aziende farmaceutiche destinate ai medici (seminari, workshops, etc.) (art. 48 comma 19 lettera a, del D.L. n. 269/2003 convertito nella L. n. 326/2003).

In particolare, nel 2014, il Fondo per l'impiego di farmaci orfani per le malattie rare e di medicinali che rappresentano una speranza di cura, in attesa della commercializzazione, per particolari e gravi patologie, ammonta a circa 15,5 milioni di euro.

Per quanto riguarda l'acquisto dei farmaci sopra specificati, le istanze di accesso al fondo vengono inoltrate all'AIFA, tramite le Regioni, dai Centri di riferimento che hanno in cura i malati, o da strutture specialistiche individuate dalle Regioni, con la definizione della diagnosi e del piano terapeutico. Anche le istanze provenienti direttamente dai singoli Centri che riportano in copia-conoscenza la propria Regione possono essere ugualmente accolte dall'AIFA per tale accesso. La documentazione necessaria per la richiesta di accesso al fondo prevede l'invio di una richiesta formale, l'eventuale letteratura scientifica a supporto, una breve relazione clinica con piano terapeutico per ciascun paziente. La richiesta di finanziamento deve essere supportata dal dosaggio per ciclo, numero di cicli e costo unitario del medicinale. L'istanza viene valutata dalla Commissione consultiva Tecnico Scientifica dell'AIFA che esprime il parere, previa verifica dell'esistenza delle condizioni previste dalla legge. L'AIFA, a ricezione della documentazione giustificativa della spesa necessaria al trattamento del paziente, anticipata dall'Assessorato regionale alla Sanità richiedente, provvede al rimborso delle fatture già pagate al fine della copertura economica della spesa.

L'ammontare di spesa per i pazienti che nel 2014 hanno avuto accesso al fondo AIFA è di 239.895 euro (tabella 1.9.2).

Il restante 50% del fondo è dedicato alla ricerca indipendente sull'uso dei farmaci. L'AIFA è stata la prima Agenzia dei medicinali in Europa ad inserire fra i suoi compiti la promozione della ricerca indipendente sui farmaci rivolta a istituzioni pubbliche e non profit. L'esigenza nasce dal riconoscimento, sempre più frequentemente dibattuto all'interno del mondo scientifico internazionale, dell'importanza della ricerca indipendente in aree nelle quali, pur in presenza di ricadute di salute potenzialmente molto rilevanti, manca un sufficiente interesse di tipo commerciale. Nel corso del triennio 2005-2007 un'area dei bandi AIFA è stata dedicata alle malattie rare e ai farmaci orfani, al fine sia di effettuare studi di efficacia e sicurezza su tali farmaci, sia di migliorare l'assistenza di questo particolare subset di pazienti. In particolare le tematiche specifiche erano:

- valutazione del profilo beneficio/rischio dei farmaci orfani per malattie rare, approvati o designati dall'EMA.
- valutazione del profilo beneficio/rischio nei trattamenti *off-label* nelle malattie rare.

Il totale del finanziamento stanziato dall'AIFA per le malattie rare nel triennio è stato di oltre 13 milioni di euro.

È importante sottolineare che nel 2008 l'AIFA ha contribuito al bando sulle malattie rare effettuato dal Ministero della Salute, con un finanziamento pari a 3.000.000 euro per 12 studi.

D.M. 8 maggio 2003 “Uso terapeutico di medicinale sottoposto a sperimentazione clinica” (Uso compassionevole).

Nonostante i notevoli progressi della medicina nella diagnosi e nella terapia di molte malattie, esistono ancora delle aree terapeutiche così dette di “nicchia” che si riferiscono a bisogni clinici insoddisfatti e che rappresentano per la medicina moderna contemporaneamente una sfida ed un obiettivo assistenziale.

E' proprio in questa posizione di nicchia che si inserisce il così detto “uso compassionevole dei medicinali”, intendendo con questo termine, ai sensi dell'art. 83 comma 2 del Regolamento CE n. 726/2004 del Parlamento Europeo e del Consiglio del 31 Marzo 2004, attualmente vigente in ambito comunitario, “la messa a disposizione, per motivi umanitari, di un medicinale ad un gruppo di pazienti affetti da una malattia cronica o gravemente invalidante o la cui malattia è considerata potenzialmente letale, e che non possono essere curati in modo soddisfacente con un medicinale autorizzato. Il medicinale in questione deve essere oggetto di una domanda di autorizzazione all'immissione in commercio a norma dell'art. 6 del Regolamento o essere sottoposto a sperimentazione”.

In Italia il D.M. 8/5/2003 “Uso terapeutico di medicinale sottoposto a sperimentazione clinica” rappresenta lo strumento normativo che stabilisce le procedure e le modalità di accesso a terapie farmacologiche sperimentali per il trattamento di patologie gravi, di malattie rare o di condizioni di malattia che pongono il paziente in pericolo di vita, quando, a giudizio del medico, non vi siano ulteriori valide alternative terapeutiche. L'accesso al medicinale sperimentale prevede un'autorizzazione all'uso da parte del Comitato Etico nel cui ambito di competenza tale richiesta ha avuto origine, stante la preventiva dichiarata disponibilità dell'Azienda farmaceutica produttrice alla fornitura gratuita del medicinale. L'applicazione del decreto ha lo scopo di assicurare la possibilità di accesso a terapie farmacologiche innovative e ancora sperimentali, ai farmaci orfani per le malattie rare, in linea con gli scopi terapeutici e non sperimentali propri del D.M. 8/5/2003, per il trattamento di pazienti gravi, in pericolo di vita, oppure affetti da malattie rare laddove a giudizio del medico non esistano ulteriori valide opportunità terapeutiche.

Il recepimento delle linee guida dell'EMA sull'uso compassionevole dei medicinali “*Guideline on Compassionate use of Medicinal Products, pursuant to article 83 of Regulation (EC) n. 726/2004*”, al momento in corso, è previsto con apposito Decreto del Ministero della Salute ai sensi dell'art. 158 comma 10 del D.L. 219/2006.

Legge 94/98 art. 3, comma 2 (ex Legge Di Bella)

La presente normativa consente la prescrizione da parte di un medico, sotto la sua esclusiva e diretta responsabilità e dietro consenso informato del paziente, di medicinali regolarmente in commercio, per uso al di fuori delle condizioni di registrazione, per un paziente che ritiene non possa essere trattato utilmente con farmaci già approvati per quella indicazione terapeutica o via di somministrazione. Alla base di tale prescrizione devono sussistere documentazioni conformi all'impiego del farmaco attraverso studi clinici positivamente conclusi almeno di fase II (Finanziaria 2008).

Tabella 1.9.1. Elenco dei farmaci orfani inseriti nella lista “classica” dei farmaci erogabili SSN in funzione della L. 648/96

Principio attivo	Indicazione terapeutica	Gazzetta Ufficiale
3,4 Diaminopiridina base	Trattamento sintomatico della sindrome miastenica di Lambert-Eaton (LEMS) negli adulti.	G.U. 31/01/12 n. 25
6-Mercaptopurina (6-MP)	Pazienti affetti da malattia di Crohn con indicazione al trattamento immunosoppressivo con azatioprina (pazienti steroide-dipendenti/resistenti/intolleranti), ma che abbiano sviluppato intolleranza a tale farmaco.	G.U. 27/12/11 n. 300
Afamelanotide	Trattamento della Protoporfiria Eritropoietica (EPP)	G.U. 15/05/10 n. 112 G.U. 16/05/12 n. 113 (proroga) G.U. 06/05/14 n. 103 (proroga)
Bosentan	Trattamento dell'ipertensione Polmonare Cronica Tromboembolica (IPCTE) inoperabile mediante intervento chirurgico di Endoarteriectomia Polmonare (EAP), IPCTE persistente dopo intervento chirurgico di EAP inefficace o recidiva di IPCTE dopo intervento chirurgico di EAP efficace ma non ripetibile	G.U. 28/02/13 n. 50
Ketoconazolo	Trattamento dei pazienti con Sindrome di Cushing.	G.U. 15/05/14 n. 111

Principio attivo	Indicazione terapeutica	Gazzetta Ufficiale
Cladribina (Litak)	- Mastocitosi sistemica aggressiva in terapia di prima linea o successiva; - Leucemia a mastcellule in terapia di prima linea o successiva.	G.U. 19/08/13 n. 193
Defibrotide (Defitelio)	Trattamento dei pazienti affetti da malattia veno-occlusiva epatica grave (VOD) in seguito a trapianto di cellule staminali ematopoietiche.	G.U. 04/03/14 n. 52
D-penicillamina	Terapia del Morbo di Wilson	G.U. 20/06/11 n. 141
D-penicillamina	Terapia della cistinosi/cistinuria, in tutti i casi in cui si ritenga indispensabile l'impiego di tale farmaco, in alternativa o in associazione con altri presidi terapeutici compatibili.	G.U. 20/07/11 n. 167
Eculizumab (Soliris)	Trattamento dell'emolisi intravascolare dei pazienti affetti da emoglobinuria parossistica notturna (EPN) che non abbiano ricevuto in precedenza trasfusioni.	G.U. 12/12/08 n. 290 G.U. 05/01/09 n. 3 (rettifica)
Eculizumab (Soliris)	Terapia della Sindrome Emolitica Uremica (SEU) atipica	G.U. 20/06/11 n. 141
Elosulfase alfa (Vimizim)	Terapia enzimatica sostitutiva (ERT) per il trattamento della mucopolisaccaridosi di tipo IV A (MPS IV A, Sindrome di Morquio A).	G.U. 27/06/14 n. 147
Idebenone	Trattamento della miocardiopatia nei pazienti affetti da Atassia di Friedreich.	G.U. 9/05/09 n. 106
Idrocortisone	Trattamento della sindrome degli spasmi infantili (sindrome di West)	G.U. 5/12/2013 n. 285
Idrossiurea	Trattamento di pazienti con beta talassemia non trasfusione-dipendente e con sindromi falcemiche che presentino una sintomatologia grave e/o invalidante	G.U. 9/06/06 n. 132
Interferone alfa ricombinante (2a e 2b)	Forme refrattarie della malattia di Behçet	G.U. 10/10/97 n. 237 G.U. 21/04/99 n. 92 (proroga)

Principio attivo	Indicazione terapeutica	Gazzetta Ufficiale
Lenalidomide (Revlimid)	Trattamento di pazienti con anemia trasfusione-dipendente, dovuta a sindromi mielodisplastiche (MDS) a rischio basso o intermedio-1, con delezione del 5q, associata ad altre anomalie cromosomiche, quando altre opzioni terapeutiche sono insufficienti o inadeguate.	G.U. 11/11/08 n. 264 G.U. 7/12/10 n. 286 (Proroga) G.U. 15/09/14 n. 214 (Modifica)
Mitotane (Lysodren)	Sindrome di Cushing grave (trattata con terapia radiante o in preparazione all'intervento chirurgico).	G.U. 05/09/00 n. 207
Rituximab	Trattamento di pazienti affetti da pemfigo grave e refrattario ai comuni trattamenti immunosoppressivi.	G.U. 7/12/12 n. 286
Rituximab	Trattamento della crioglobulinemia mista HCV-correlata refrattaria alla terapia antivirale, crioglobulinemia mista HCV-correlata con gravi manifestazioni sistemiche, crioglobulinemia HCV-negativa.	G.U. 6/05/14 n. 103
Tetrabenazina	Trattamento dei pazienti adulti con Sindrome di Gilles de la Tourette.	G.U. 18/4/14 n. 91
Tetraidrobiopterina	Iperfenilalaninemia da carenza congenita di 6-piruvoltetraidropterina-sintetasi.	G.U. 02/12/98 n. 282
Tiopronina	Cistinuria in associazione all'alcalinizzazione delle urine.	G.U. 06/04/01 n. 81
Trientine dicloridrato	Trattamento del Morbo di Wilson per i pazienti per i quali la D-penicillamina sia inefficace, insufficientemente efficace, non tollerata o controindicata.	G.U. 03/11/99 n. 258 G.U. 09/05/08 n. 108 (modifica) G.U. 20/07/11 n. 167 (modifica)
Zinco solfato	Morbo di Wilson in pazienti non candidabili o non rispondenti al trattamento con zinco acetato.	G.U. 10/03/00 n. 58 G.U. 23/04/08 n. 96 (modifica) G.U. 03/05/08 n. 103 (errata corrige)

Tabella 1.9.2. Numero di pazienti che hanno avuto accesso al fondo AIFA e relativa spesa per l'anno 2014

Principio Attivo Specialità	Indicazione terapeutica	N. Pazienti	N. Fiale/Conf.	€
Ivacaftor /Kalydeco	Kalydeco è indicato per il trattamento della fibrosi cistica (FC), in pazienti di età pari o superiore a 6 anni che hanno una mutazione G551D nel gene CFTR.	2	6 conf.	115.714,26 + IVA
Pomalidomide/Imnovid	Imnovid, in associazione con desametasone, è indicato nel trattamento di pazienti adulti con mieloma multiplo recidivato e refrattario, sottoposti ad almeno due precedenti terapie, comprendenti sia lenalidomide che bortezomib, e con dimostrata progressione della malattia durante l'ultima terapia.	2	6 conf.	57.372 + IVA

Tabella 1.9.3. Farmaci Orfani richiesti ai sensi del D.M. 8/5/2003 anno 2014

Principio attivo	Indicazione terapeutica	Azienda farmaceutica	N. pazienti inseriti nel programma	Stato regolatorio del medicinale
Everolimus Votubia ®	Atrocitoma subependimale a cellule giganti (SEGA) associato a sclerosi tuberosa (TSC)	Novartis	35	Programma di uso compassionevole iniziato nel 2012. Medicinale in attesa di AIC anche in Italia.
Nintedanib Ovef ®	IPF	Boehringer-Ingelheim pharmaceuticals	18	Programma di uso compassionevole iniziato nel 2014. Medicinale in attesa di AIC anche in Italia.
Ivacaftor Kalydeco ®	Trattamento della fibrosi cistica in pazienti di età pari o superiore a 6 anni che hanno una mutazione di gating non-G551D nel gene CFTR	Vertex	8	Programma di uso compassionevole iniziato e chiuso nel 2014.
Lenvatinib	Trattamento del carcinoma differenziato della tiroide progressivo, refrattario allo iodio radioattivo	EISAI	10	Programma di uso compassionevole iniziato nel 2014, ancora in corso. Medicinale in valutazione presso l'EMA.
Midostaurin (PKC412)	Trattamento della mastocitosi	Novartis	14	Medicinale in sperimentazione clinica.
Ponatinib	Leucemia mieloide cronica in fase cronica, accelerata e blastica resistenti o intolleranti a dasatinib o nilotinib e per i quali il successivo	Ariad	74	Autorizzazione centralizzata europea il 7/1/2013 EMA/199822/2013. Inserimento del medicinale Iclusig®, Ponatinib, all'interno

	<p>trattamento con imatinib non è clinicamente appropriato, oppure in pazienti nei quali è stata identificata la mutazione T315I</p> <p>Leucemia Linfoblastica Acuta con cromosoma Ph+ resistenti o intolleranti a dasatinib e per i quali il successivo trattamento con imatinib non è clinicamente appropriato, oppure in pazienti nei quali è stata identificata la mutazione T315I</p>			<p>degli elenchi di cui alla Legge n. 648, limitatamente alle forme che esprimono la mutazione T315I con determina AIFA del 14 Febbraio 2014 pubblicata in G.U. n. 52 del 4/3/2014</p> <p>Programma di uso compassionevole chiuso al 31/12/2014 a seguito di pubblicazione della determina AIFA del 10/12/2014, pubblicata in G.U. n. 286, di autorizzazione all'immissione in commercio in Italia N. 1413/2014</p> <p>Esclusione del medicinale Iclusig® dalle liste di cui alla Legge n. 648 con Determina AIFA del 21/1/2015 pubblicata in G.U. n. 29 del 5/2/2015</p>
--	--	--	--	---

Tabella 1.9.4 Medicinali richiesti ai sensi del D.M. 8/5/2003, anni 2012-2014, destinati al trattamento di malattie considerate rare, ma senza qualifica di medicinale orfano

Principio attivo	Indicazione terapeutica	Azienda farmaceutica	N. Pazienti	Stato regolatorio del medicinale
Regorafenib	GIST in progressione dopo GIST in progressione o intollerante dopo imatinib e sunitinib	Bayer	100	<p>Programma di uso compassionevole chiuso.</p> <p>Inserimento di Regorafenib , Stivarga® all'interno delle liste di cui alla Legge n. 648 per il trattamento di III linea terapeutica dei GIST metastatici e non resecabili chirurgicamente o non rispondenti alle terapie attualmente validate (imatinib, sunitinib)</p> <p>Determina AIFA G.U. n. 291 del 16/12/2014</p>

Tabella 1.9.5. Quadro sinottico dei principali requisiti per accedere al farmaco orfano sulla base delle diverse normative vigenti

Requisito	Legge 648/96	Legge 326/2003	D.M. 8 maggio 2003	Legge 94/98
Mancanza di valida alternativa terapeutica	SI	Non esplicitato	SI	SI
Consenso informato del paziente	SI	Non esplicitato	SI	SI
Documentazione scientifica a supporto	Risultati studi di fase II (per farmaci in sperimentazione)	Relazione clinica del paziente	Studi di fase III, o in casi particolari di condizioni di malattia che pongano il paziente in pericolo di vita di studi clinici già conclusi di fase II	Almeno risultati studi di fase II, positivamente conclusi
Assunzione di responsabilità del medico	SI	Non esplicitato	SI	SI
Trasmissione dei dati di monitoraggio	AIFA e Assessorato regionale (solo per la lista "classica" o "storica")	-	Notifica della documentazione relativa alle richieste di medicinali formulate ai sensi del D.M. 8/5/2003 e approvate dal Comitato Etico locale	-
Contribuente al costo della terapia	SSN	AIFA	Fornitura gratuita da parte dell'Azienda Farmaceutica	Cittadino, tranne in caso di ricovero

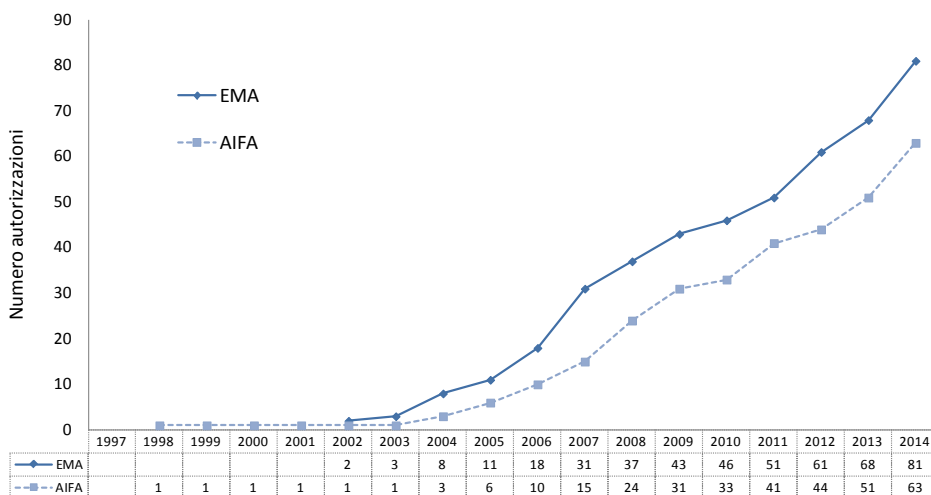
La spesa e il consumo per i farmaci orfani in Italia

Il 2014 è stato un anno record per l'Agencia Europea quanto a farmaci ad uso umano autorizzati: 82, di cui almeno la metà a base di molecole di nuova entità chimica e ben 17 per il trattamento di malattie rare. E' stata approvata la prima cura per la distrofia muscolare di Duchenne (Translarna, a base di ataluren) e la prima per la protoporfiria eritropoietica (Scenesse, a base di afamelanotide), una malattia genetica rara che comporta intolleranza alla luce. Le aree terapeutiche verso le quali i farmaci orfani sono maggiormente studiati e concentrati sono l'area oncologica in primis, seguita dall'area metabolica –comprendente le terapie enzimatiche sostitutive- e del sistema nervoso centrale.

In particolare, in Italia sul totale degli 81 farmaci orfani autorizzati fino al 31 dicembre 2014 dall'EMA, l'AIFA ne ha approvati 63. Di quelli ancora non disponibili sul territorio

nazionale, alcuni non hanno concluso l'iter di approvazione, di altri non sono state presentate le relative domande di negoziazione della rimborsabilità e del prezzo da parte delle rispettive aziende farmaceutiche; altri ancora sono comunque accessibili tramite ulteriori canali che l'Agenzia Italiana del Farmaco mette a disposizione dei pazienti.

Figura 1.9.1. Confronto farmaci autorizzati EMA ed approvati AIFA



Medicinali orfani autorizzati EMA	81	Inc %
Medicinali orfani autorizzati AIFA	63	78%
Medicinali in attesa della fascia Cnn	7	9%
Nessuna domanda di P&R	6	7%
Medicinali distribuiti con altri canali (L.648, Fondo 5%)	5	6%

I dati di spesa e consumo di seguito mostrati, sono stati elaborati per l'anno 2013 e 2014 sulla base della nuova classificazione approvata dal CdA dell'AIFA (delibera n. 10 del 27 febbraio 2014), la quale include anche i medicinali orfani in fascia di non rimborsabilità SSN, e pertanto tali dati non sono confrontabili con quelli degli anni precedenti.

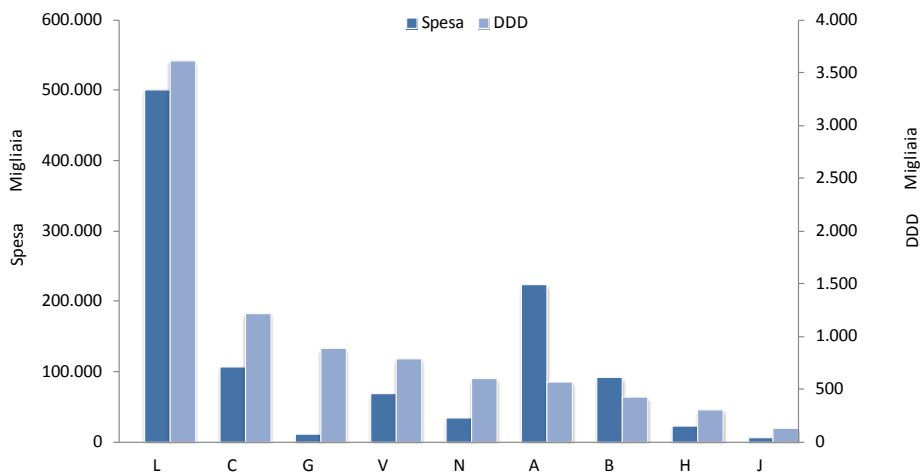
La spesa dei farmaci orfani, comprensiva dell'acquisto da parte delle strutture sanitarie pubbliche e dell'erogazione in regime di assistenza convenzionata, è stata nell'anno 2014 oltre 1 miliardo di euro, corrispondente al 5,3% della spesa farmaceutica. Per quanto riguarda i consumi misurati in DDD, il loro consumo nel 2014 è stato pari a 8,5 milioni di DDD. Il 47% della spesa ha riguardato gli agenti antineoplastici e immuno-modulatori, seguito dai farmaci dell'apparato gastro-intestinale e metabolismo (21%) e del sistema cardiovascolare (10%). Il 42% del consumo di questi farmaci è assorbito dagli agenti antineoplastici ed immuno-modulatori, seguito dai farmaci del sistema cardiovascolare (14%) e farmaci del sistema genito-urinario (10%) (tabella 1.9.6 e figura 1.9.1).

Tabella 1.9.6. Trend di spesa e consumo per i farmaci orfani, anni 2009-2014*

ANNO	2009	2010	2011	2012	2013*	2014*
Spesa farmaci orfani	507 (Mln)	657 (Mln)	800 (Mln)	671 (Mln)	917 (Mln)	1.060 (Mln)
Incidenza % farmaci orfani sulla spesa farmaceutica	2,7%	3,5%	4,2%	3,5%	4,67	5,31
Consumo (DDD) farmaci orfani	5,3 (Mln)	6,6 (Mln)	7,5 (Mln)	5,9 (Mln)	7,5 (Mln)	8,5 (Mln)
Incidenza % farmaci orfani sul consumo	0,02%	0,03%	0,03%	0,02%	0,03	0,03

* I dati di spesa e consumo sono stati elaborati per gli anni 2013 e 2014 sulla base della nuova classificazione approvata dal CdA dell'AIFA (delibera n. 10 del 27 febbraio 2014) inclusi i medicinali orfani in fascia di non rimborsabilità SSN; tali risultati non sono confrontabili con quelli relativi agli anni precedenti.

Figura 1.9.2. Spesa e consumo di farmaci orfani in Italia per I livello ATC, anno 2014



L=Farmaci antineoplastici ed immunomodulatori C=Sistema cardiovascolare G=Sistema genito-urinario e ormoni sessuali V=Vari N=Sistema Nervoso Centrale A=Apparato gastrointestinale e metabolismo B=Sangue ed organi emopoietici H=Preparati ormonali sistemici, esclusi gli ormoni sessuali J=Antimicrobici generali per uso sistemico

I primi cinque principi attivi con maggiore impatto di spesa sono: la lenalidomide (14%), il bosentan (9%), l'eculizumab (7%), il deferasirox (6%) e il nilotinib (6%), che insieme rappresentano il 41,2% della spesa totale dei farmaci orfani. Mentre, per quanto riguarda i consumi, quasi la metà (48,6%) delle DDD erogate è rappresentato dall'insieme dei seguenti principi attivi: bosentan (13%), lenalidomide (11%), sildenafil (10%), deferasirox (9%) e anagrelide (6%).

1.10 Governo della spesa farmaceutica

Il governo della spesa farmaceutica consiste nell'insieme di azioni finalizzate ad adeguare, anche in via provvisoria, la spesa sostenuta dal SSN per l'erogazione di medicinali, al livello di risorse finanziarie disponibili (per es. programmate). Questo fine è di particolare rilevanza per la *mission* dell'Agenzia, in quanto il governo della spesa farmaceutica è il processo che *"garantisce l'equilibrio economico di sistema attraverso il rispetto dei tetti di spesa farmaceutica programmati"*.

In generale, ogni azione di delimitazione degli ambiti di uso appropriato e rimborsato di un medicinale, oppure ogni azione di contenimento della spesa regionale (per es. prezzo aggiudicato dalla gara inferiore a quello corrente), concorre alla regolazione del livello di spesa complessivo. In questi casi, l'attività del CPR e della CTS di AIFA si configura, implicitamente, come uno strumento di governo della spesa farmaceutica nel momento in cui l'Agenzia contratta con l'azienda farmaceutica il prezzo a carico del SSN e definisce le indicazioni terapeutiche rimborsate. Le Regioni e/o le loro aziende sanitarie intervengono, a loro volta, nel governo della spesa nel momento in cui fissano il prezzo finale di acquisto di un medicinale e lo utilizzano in modo più o meno appropriato.

Il governo della spesa farmaceutica nazionale si avvale essenzialmente di quattro strumenti articolati in modo coerente all'interno della cornice normativa definita dalla L. n. 222/2007 e ss.mm.ii. e della recente L. n. 135/2012 e ss.mm.ii.: fissazione dei tetti della spesa farmaceutica territoriale ed ospedaliera, monitoraggio della spesa farmaceutica, attribuzione dei *budget* ad ogni azienda titolare di AIC, procedimenti di ripiano degli sfondamenti tramite *pay-back* a beneficio delle Regioni.

Il tetto della spesa farmaceutica territoriale 2014 è stato fissato all'11,35% del fabbisogno sanitario nazionale (art. 15, comma 3, L. n. 135/2012 e ss.mm.ii.), corrispondente alla somma della spesa farmaceutica convenzionata, comprensiva di ogni compartecipazione a carico degli assistiti (con l'esclusione degli importi corrisposti dal cittadino per l'acquisto di farmaci ad un prezzo diverso dal prezzo massimo di rimborso stabilito dall'AIFA, in base a quanto previsto dall'art. 11, comma 9 L. n. 122/2010 e ss.mm.ii.), e della spesa per medicinali di classe A erogati in distribuzione diretta, inclusa la distribuzione per conto e la distribuzione in dimissione ospedaliera, che deve rimanere a livello nazionale entro la soglia massima di 12.078 milioni di euro. La relativa spesa è calcolata al netto di ogni importo versato dalle aziende farmaceutiche in attuazione di procedimenti di legge.

Il monitoraggio della spesa farmaceutica territoriale 2014, al netto dei *pay-back* versati dalle Aziende farmaceutiche alle Regioni ha evidenziato una spesa di 12.217 milioni di euro, con un avanzo complessivo di -182,2 milioni di euro rispetto al livello di finanziamento programmato pari a 12.402 milioni di euro (tetto di spesa programmata

fissata all'11,35% del FSN). La spesa farmaceutica territoriale risulta in aumento rispetto alla spesa dell'anno precedente (12.128 milioni di euro ad invarianza di composizione della spesa in corrispondenza dell'attuale tetto). Le Regioni che hanno sfondato il tetto dell'11,35% della spesa farmaceutica territoriale sono in ordine decrescente di sfondamento: Sardegna, Puglia, Calabria, Lazio, Campania, Abruzzo, Sicilia, Marche e Molise.

A seguito dello sfondamento di 49,8 milioni di euro, del tetto della spesa farmaceutica territoriale nell'anno 2013, AIFA ha definito tramite la determina AIFA del 30 ottobre 2014 (G.U. n. 254 del 31/10/2014- "Ripiano dello sfondamento del tetto del 11,35% della spesa farmaceutica territoriale 2013, ai sensi della legge n. 222/2007 e ss.mm.ii."), il ripiano a carico delle aziende farmaceutiche è stato attribuito nella misura di 23,5 milioni di euro (a cui si aggiungono 20,6 milioni di euro di ripiano di sfondamenti di tetti di prodotto soggetti a verifica al 31-12-2013). Inoltre, è stato definito il ripiano a carico dei farmacisti e dei grossisti per un importo di 5,6 milioni di euro, acquisito tramite l'incremento dello sconto da Determinazione AIFA 9 febbraio 2007, per i soli farmaci erogati a carico del SSN in regime di dispensazione convenzionale, che passa temporaneamente dallo 0,64% allo 0,74% sul prezzo di vendita al pubblico comprensivo dell'IVA (fino al 1° maggio 2015). Tali procedimenti sono attualmente oggetto di contenzioso amministrativo.

Nella tabella 1.10.1 sono mostrati l'andamento dei principali parametri di governo della spesa farmaceutica territoriale negli ultimi quattro anni ed il *budget* provvisorio attribuito per il 2015.

Tabella 1.10.1. Principali parametri di governo della spesa farmaceutica territoriale nel periodo 2011-2015

Territoriale	2011	2012	2013	2014	2015***
Tetto	13,30%	13,10%	11,35%	11,35%	11,35%
Budget aziendali*	13.950,7	13.358,8	12.184,7	12.108,8	ND
% var mercato rispetto all'anno precedente**	1,33%	5,19%	-0,88%	2,49%	ND
Variazione assoluta da Budget**	182,6	685,0	-106,6	296,7	ND
Fondo innovatività	98,2	75,1	18,9	109,1	ND
Spesa innovativi	0,4	23,8	63,9	34,7****	ND
Spesa da tetto	14.005,8	13.069,9	12.127,6	12.216,69	ND
Inc% su FSN	13,18%	12,20%	11,40%	11,18%	ND
Risorse non allocate	-127,4	-968,7	0,0	-185,2	ND
Sfondamento del tetto	0,0	0,0	49,8	0,0	ND

Nota: dati in milioni di euro, tranne quando diversamente indicato; la composizione del tetto dal 2013 è stata modificata; ND = dato non disponibile

* comprensivo dei fondi aggiuntivi

** al netto dei fondi aggiuntivi

*** dati suscettibili di modificazione, da *budget* provvisorio

****Spesa calcolata al netto di quanto ripianato da tutti i titolari di AIC, in proporzione al loro fatturato per medicinali coperti da brevetto, in applicazione della Determinazione AIFA n.1238 del 30 ottobre 2014

Con la nuova disciplina di governo della spesa farmaceutica ospedaliera vigente dal 1 gennaio 2013, il tetto della spesa farmaceutica ospedaliera è stato incrementato dal 2,4% al 3,5% del FSN (articolo 15, comma 4, L. n. 135/2012 e ss.mm.ii.). La normativa ha anche aggiornato la composizione della spesa farmaceutica ospedaliera in corrispondenza del tetto, individuando una spesa che – in caso di mancato rispetto del tetto del 3,5% – è di competenza delle aziende farmaceutiche nella misura del 50% dello sfondamento a livello nazionale ed una spesa a carico delle Regione nelle quali si registra un disavanzo. In particolare, ai fini del monitoraggio della spesa farmaceutica ospedaliera si fa riferimento ai dati trasmessi nell’ambito del nuovo sistema informativo sanitario dalle aziende farmaceutiche ai sensi del Decreto del Ministro della Salute 15 luglio 2004 (cosiddetto “Flusso della tracciabilità del farmaco”), al netto della spesa per la distribuzione diretta di medicinali di fascia A e al netto dei *pay-back* versati dalle aziende farmaceutiche in attuazione di procedimenti di cui all’art. 15, comma 6, L. n. 135/2012 e ss.mm.ii.. Inoltre, ai fini del ripiano dello sfondamento del tetto a livello nazionale, la spesa farmaceutica ospedaliera di competenza delle aziende farmaceutiche è calcolata al netto della spesa per i vaccini, per i medicinali di fascia C e C-bis, per le preparazioni magistrali e officinali, per i medicinali esteri ed i plasmaderivati di produzione regionale (art. 15, comma 5, L. n. 135/2012 e ss.mm.ii.).

A seguito dello sfondamento di 773,2 milioni di euro, del tetto della spesa farmaceutica ospedaliera nell’anno 2013, AIFA ha definito tramite la determina AIFA del 30 ottobre 2014 (G.U. n. 254 del 31/10/2014- “Ripiano dello sfondamento del tetto del 3,5% della spesa farmaceutica ospedaliera 2013, ai sensi della legge n. 135/2012 e ss.mm.ii.”), il ripiano a carico delle aziende farmaceutiche è stato attribuito nella misura di 368,9 milioni di euro, pari al 50% dello sfondamento complessivo. Tali procedimenti sono attualmente oggetto di contenzioso amministrativo.

In definitiva, date le novità normative introdotte nel 2014, il finanziamento della spesa farmaceutica ospedaliera per l’anno 2014 deve rimanere all’interno di 3.824,4 milioni di euro (tabella 1.10.2).

Tabella 1.10.2. Principali parametri di governo della spesa farmaceutica ospedaliera nel periodo 2011-2014

Ospedaliera	2011	2012	2013	2014	2015***
Tetto	2,40%	2,40%	3,50%	3,50%	3,50%
Budget aziendali*			4.460,8	4.178,6	ND
% var mercato rispetto all'anno precedente**			-17,6%	-8,65%	ND
Variazione assoluta da Budget**			-736,2	-353,1	ND
Fondo innovatività			153,2	107,8	ND
Spesa innovativi			60,8	83,8	ND
Spesa da tetto	4.979,6	5.170,6	4.497,6	4.874,2	ND
Inc% su FSN	4,69%	4,82%	4,23%	4,46%	ND
Risorse non allocate	0,0	0,0	0,0	0	ND
Sfondamento del tetto	2.429,2	2.598,7	773,2	1049,8	ND

Nota: dati in milioni di euro, tranne quando diversamente indicato; la composizione del tetto dal 2013 è stata modificata; ND=dato non disponibile

* comprensivo dei fondi aggiuntivi

** al netto dei fondi aggiuntivi

*** dati suscettibili di modificazione, da Budget provvisorio

Il monitoraggio della spesa farmaceutica ospedaliera 2014 ha evidenziato una spesa di 4.909,2 milioni di euro, con un disavanzo complessivo di +1.084,8 milioni di euro rispetto al livello di finanziamento programmato fissato al 3,5% del FSN (3.824,4 milioni di euro). La spesa farmaceutica ospedaliera risulta in crescita rispetto all'anno precedente. Quasi tutte le Regioni hanno sfondato il tetto del 3,5% della spesa farmaceutica ospedaliera 2014, tranne la Valle D'Aosta, con incidenze rispetto al FSN variabili tra il massimo della Toscana (5,4% sul finanziamento regionale) ed il minimo della P.A. di Trento (3,6%). Nella tabella 1.10.2 sono mostrati l'andamento dei principali parametri di governo della spesa farmaceutica ospedaliera negli ultimi quattro anni ed il *budget* provvisorio attribuito per il 2014.

1.11 Piani di rientro dal deficit sanitario delle Regioni

L'art. 1, comma 796, lett. b) L. 27 dicembre 2006 n. 296 (Legge Finanziaria 2007) e ss.mm.ii. ha istituito per il triennio 2007-2009 un fondo transitorio per sostenere le Regioni con squilibri economico-finanziari, consentendo loro un piano di rientro per l'azzeramento dei disavanzi da raggiungere entro l'anno 2010. Le Regioni, come previsto dall'art. 1, comma 180 L. 30 dicembre 2004 n. 311 e ss.mm.ii., accedono alle risorse del fondo attraverso la sottoscrizione di un accordo con il Ministro della Salute ed il Ministro dell'Economia e delle Finanze. Nell'accordo è prevista l'elaborazione di un programma operativo di riorganizzazione, riqualificazione e/o potenziamento del Servizio Sanitario Regionale, il cosiddetto "**piano di rientro** dai disavanzi". Al suo interno sono contenute sia le misure volte alla ridefinizione del profilo erogativo dei livelli essenziali di assistenza, in

coerenza con quanto programmato dal Piano Sanitario Nazionale, sia le iniziative necessarie alla contrazione del disavanzo.

Lo *standard* dimensionale del disavanzo sanitario strutturale è stato fissato pari al 5% del finanziamento ordinario e delle maggiori entrate proprie sanitarie (Patto per la Salute 2010-2012 e L. 23 dicembre 2009 n. 191 – Legge Finanziaria 2010 – e ss.mm.ii.); lo *standard* può essere anche inferiore al 5% nel caso in cui gli automatismi fiscali o altre risorse non garantiscano la copertura del disavanzo. La Regione che raggiunga o superi tale *standard* è tenuta ad elaborare, con l'ausilio di AIFA e dell'AGENAS, un piano di rientro della durata non superiore a tre anni. Il Consiglio dei Ministri, successivamente alla valutazione da parte della Struttura Tecnica di Monitoraggio e della Conferenza Permanente per i Rapporti tra lo Stato e le Regioni e le Province Autonome di Trento e Bolzano, accerta l'adeguatezza del piano. In caso di valutazione positiva, esso diventa immediatamente efficace; in caso contrario, è previsto che il Consiglio dei Ministri nomini il Presidente della Regione Commissario *ad acta*, il quale provvederà entro i trenta giorni successivi alla elaborazione del piano ed alla sua applicazione. Tali atti sono imprescindibili per l'ottenimento da parte delle Regioni dell'accesso al maggior finanziamento. Le Regioni sono affiancate durante il percorso di rientro dal Ministero della Salute, che, di concerto con il Ministero dell'Economia e delle Finanze, monitora l'applicazione del piano ed esprime un parere preventivo sui provvedimenti regionali inclusi nel piano stesso. La verifica dell'attuazione del piano di rientro avviene con periodicità trimestrale ed annuale, ferma restando la possibilità di ulteriori verifiche. AIFA elabora e fornisce il proprio parere sui provvedimenti delle Regioni in piano di rientro relativi all'assistenza farmaceutica territoriale ed ospedaliera.

Per la Regione sottoposta al piano di rientro resta fermo l'obbligo del mantenimento, per l'intera durata del piano, delle maggiorazioni dell'aliquota dell'imposta regionale sulle attività produttive e dell'addizionale regionale all'IRPEF ove scattate automaticamente.

Il D.L. 6 luglio 2011 n. 98, convertito, con modificazioni, nella legge 15 Luglio 2011 n. 111, ha fornito ulteriori disposizioni per garantire l'effettivo rispetto dei piani di rientro; la norma stabilisce, infatti, che i provvedimenti legislativi regionali che siano di ostacolo all'attuazione del piano vengano trasmessi al Consiglio regionale; quest'ultimo, entro i successivi sessanta giorni, è tenuto ad apportare le necessarie modifiche alle leggi regionali in contrasto, o a provvedere alla loro sospensione o abrogazione. Qualora il Consiglio regionale risulti inadempiente, il Consiglio dei Ministri può adottare le misure necessarie, anche normative, per superare gli ostacoli identificati.

Il Patto per la salute 2014-2016, sancito il 10 luglio 2014 tra il Governo, le Regioni e le Province autonome di Trento e di Bolzano, ha convenuto la necessità di ridefinire il sistema di governo dei piani di rientro, con particolare riferimento al ruolo e al regime di compatibilità dei Commissari *ad acta*, alla semplificazione delle procedure di verifica dei provvedimenti attuativi del piano e alla realizzazione di un sistema efficace per il monitoraggio e supporto alle Regioni, che consenta di intervenire preventivamente, prima che si realizzi la necessità del piano di rientro.

Le Regioni che ad oggi risultano in piano di rientro sono Abruzzo (siglato il 6 Marzo 2007), Calabria (siglato il 17 Dicembre 2009), Campania (siglato il 13 Marzo 2007), Lazio (siglato il 28 Febbraio 2007), Molise (siglato il 27 Marzo 2007), Piemonte (siglato il 29 luglio 2010),

Puglia (siglato il 29 novembre 2010) e Sicilia (siglato il 31 Luglio 2007) (Fonte: Ministero della Salute).

Figura 1.11.1. Trend 2007-2014 del consumo in regime di assistenza convenzionata: confronto tra le Regioni in equilibrio economico e quelle in piano di rientro (PdR)

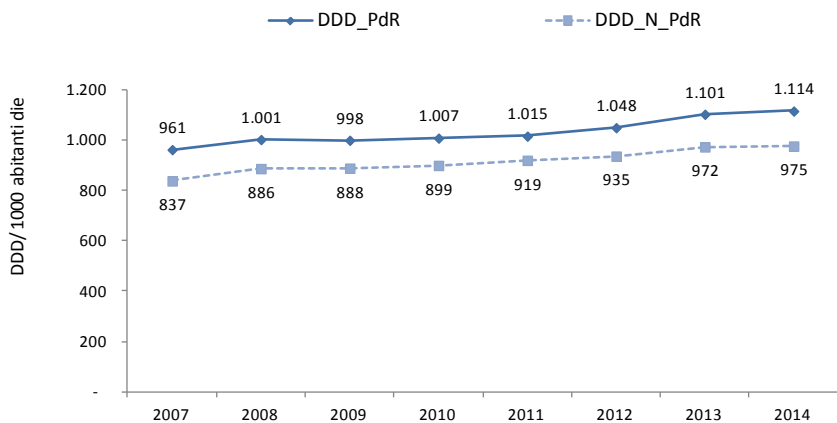


Figura 1.11.2. Trend 2011-2014 del consumo dei farmaci acquistati dalle strutture sanitarie pubbliche: confronto tra le Regioni in equilibrio economico e quelle in piano di rientro (PdR)

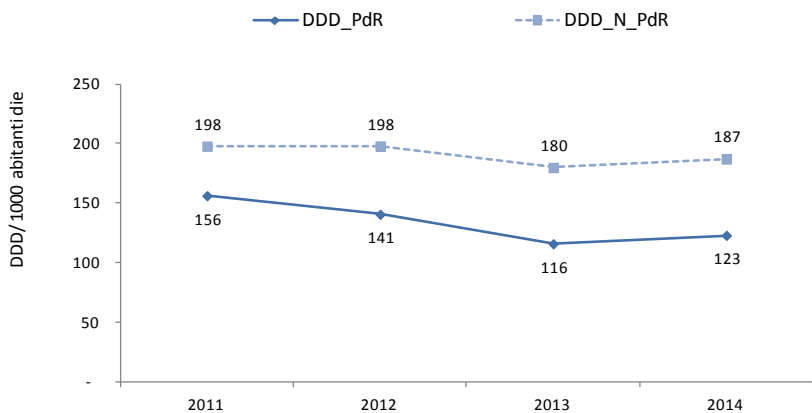


Figura 1.11.3. Trend 2007-2014 della spesa in regime di assistenza convenzionata: confronto tra le Regioni in equilibrio economico e quelle in piano di rientro (PdR)

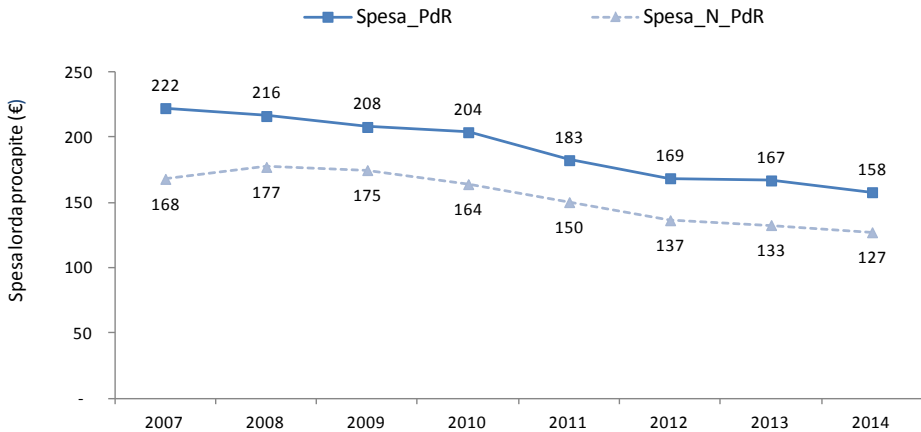
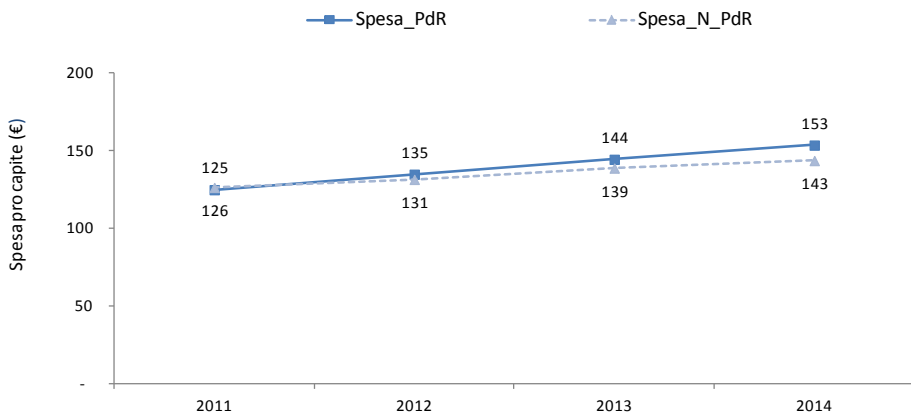


Figura 1.11.4. Trend 2011-2014 della spesa dei farmaci acquistati dalle strutture sanitarie pubbliche: confronto tra le Regioni in equilibrio economico e quelle in piano di rientro (PdR)



Le figure 1.11.1 - 1.11.4 mostrano il trend dei consumi e della spesa dei farmaci erogati in regime di assistenza convenzionata e dei farmaci acquistati dalle strutture sanitarie, differentemente per le Regioni in equilibrio economico e per quelle soggette a piano di rientro (PdR).

Complessivamente, nello specifico dell'assistenza farmaceutica, la disciplina dei piani di rientro non ha migliorato i risultati delle Regioni in disavanzo del deficit sanitario rispetto a quelle non soggette a tale disciplina. L'andamento nel tempo della spesa procapite e dei consumi in ambito di erogazione convenzionale dei medicinali dei due raggruppamenti di regioni è sostanzialmente parallelo. Un'analoga conclusione si può trarre anche in seguito alla valutazione degli andamenti della spesa dei medicinali acquistati dalle strutture sanitarie pubbliche.

L'andamento descritto nelle precedenti figure è primariamente determinato dall'efficacia delle misure di contenimento della spesa e di efficientamento dell'organizzazione dell'assistenza farmaceutica poste in essere dalle Regioni in piano di rientro; tuttavia, è determinato anche dalle misure di contenimento della spesa farmaceutica emanate contestualmente dalle Regioni in equilibrio economico.

A riguardo, il rapporto OsMed presenta i risultati di un'attività di monitoraggio dei provvedimenti di regolamentazione dell'assistenza farmaceutica nelle singole Regioni, avviata dal 2012. Il monitoraggio dei provvedimenti regionali di regolamentazione dell'assistenza farmaceutica offre un quadro sintetico delle diverse strategie di intervento adottate a livello regionale. Nelle tabelle 1.11.1 e 1.11.2 sono mostrati il numero di delibere e/o ogni altro atto legislativo regionale emanate nel corso del 2014, classificate all'interno delle principali aree di intervento della Regione rispettivamente nel contesto dell'assistenza farmaceutica territoriale ed ospedaliera. Nella lettura dei risultati contenuti nelle tabelle è opportuno considerare che la circostanza per cui una Regione risultasse priva di provvedimenti (o non risultasse in una specifica categoria) non deve essere interpretata come priva di una qualche disciplina in merito, in quanto eventualmente emanata negli anni precedenti.

Per quanto concerne l'assistenza farmaceutica territoriale (tabella 1.11.1), il numero maggiore di provvedimenti riguarda il monitoraggio dell'appropriatezza prescrittiva e le iniziative di efficientamento organizzativo della distribuzione dei medicinali: nel corso del 2014 sono stati emanati ben 97 provvedimenti e altri (14) già in vigore dagli anni precedenti. I provvedimenti adottati in tal senso si vanno ad aggiungere a quelli adottati nell'anno precedente e tuttora vigenti. Due Regioni in particolare, Liguria e Lazio, hanno dedicato ampio spazio al tema utilizzando forme normative snelle come Note e Determine.

Per l'assistenza ospedaliera anche quest'anno l'attenzione delle Regioni è stata orientata prevalentemente all'individuazione e/o all'aggiornamento dei centri di riferimento abilitati alla prescrizione di medicinali autorizzati dall'AIFA con tale vincolo (109 provvedimenti). Il Lazio è la Regione ad aver emanato il maggior numero di provvedimenti (49) con tale scopo, attraverso forme normative quali Determine e Note. L'utilizzazione di forme normative snelle ha permesso di emanare un maggior numero di provvedimenti specifici per questa categoria in modo da assicurare un monitoraggio più puntuale ed quindi più efficace.

È stato registrato un aumento generale di nuovi provvedimenti anche per tutte le altre categorie; in particolare da segnalare la Regione Puglia e la P.A. di Bolzano che nel 2014 si sono attivate per il "Monitoraggio dell'appropriatezza prescrittiva nello specifico di medicinali autorizzati dall'AIFA in combinazione con procedure di *pay-by-result*, *risk-sharing*, *cost-sharing* e rispetto dei vincoli da parte dei centri prescrittori".

Di seguito si riportano brevemente i risultati per ciascuna area di intervento distintamente per l'assistenza farmaceutica territoriale e quella ospedaliera.

Assistenza farmaceutica territoriale

Le modalità d'intervento adottate dalle Regioni nel settore dell'assistenza territoriale sono state classificate in sette categorie:

1. Promozione dell'uso e della prescrizione di medicinali a brevetto scaduto

L'incentivazione dell'uso dei farmaci a brevetto scaduto si conferma una delle strategie maggiormente utilizzate dalle Regioni per ridurre o contenere la spesa dei farmaci di classe A. Il numero dei provvedimenti che afferiscono a questa categoria è in costante aumento: in particolare per il 2014 risultano ben 42 provvedimenti che si aggiungono ai 17 relativi agli anni precedenti e tuttora in vigore. Tutte le Regioni hanno emanato almeno un provvedimento che ricade in questa fattispecie; si segnala la Regione Lazio che nel corso del 2014 ha disposto l'entrata in vigore di ben 20 provvedimenti di questo tipo.

2. Monitoraggio appropriatezza prescrittiva

Il tema dell'appropriatezza prescrittiva e dei criteri per assicurarla è in discussione presso tutti i tavoli nazionali e regionali che riguardano l'assistenza farmaceutica. Non sorprende quindi l'incremento che si è registrato nell'ambito di questa categoria, con ben 97 provvedimenti che si sommano ai 14 già in vigore dagli anni precedenti (2012 e 2013). Anche in questo caso è la Regione Lazio, con 55 provvedimenti emanati nel corso del 2014, ad aver fatto il maggiore ricorso a questo strumento. Tale numerosità è spiegata anche dal tipo di strumento normativo utilizzato dalla Regione: la "nota di Giunta regionale", un provvedimento più snello rispetto alla decretazione di Giunta o commissariale, che ha permesso alla Regione di emanare provvedimenti in modo veloce e puntuale, contemperando le esigenze di tempestività nel contenimento della spesa con il rispetto delle procedure e degli strumenti legislativi previsti.

Alcune Regioni hanno invece adottato forme normative più complesse, come Decreti di Giunta Regionale, includendo i provvedimenti relativi al monitoraggio dell'appropriatezza prescrittiva all'interno di Linee Guida per la gestione del Servizio sanitario regionale, nei Patti Aziendali con i Medici di medicina generale, o negli Obiettivi di Salute e di programmazione economico finanziaria per i direttori generali delle Aziende Sanitarie e d'Ospedaliere.

Spesso questa categoria ricade anche nell'ambito di provvedimenti che fanno capo ad altre categorie come ad esempio quella della "Promozione dell'uso e della prescrizione di medicinali a brevetto scaduto" o quella delle "Iniziative di promozione e potenziamento della distribuzione diretta e per conto.

3. Iniziative di promozione e potenziamento della distribuzione diretta e per conto

Gli interventi afferenti a tale categoria riguardano principalmente la definizione della modalità distributiva della distribuzione per conto, la ridefinizione degli oneri a favore delle farmacie convenzionate, l'Integrazione dell'accordo con le associazioni sindacali delle farmacie convenzionate per l'acquisto e la distribuzione di medicinali. In alcuni casi sono stati assunti provvedimenti relativi a farmaci specifici. Generalmente questi accordi sono di tipo triennale o biennale e in ogni caso, sono soggetti più di altre categorie a semplici proroghe, non alterando la forma contrattuale a cui si è pervenuti.

Anche per tale categoria si registra un aumento dei provvedimenti regionali emanati rispetto all'anno precedente; nel 2014 sono stati emanati 36 provvedimenti che si aggiungono a quelli già in vigore dagli anni precedenti (14 provvedimenti).

4. Sviluppo Linee guida d'indirizzo dell'attività prescrittiva

In questa categoria rientrano le indicazioni fornite dalle Regioni, sia di carattere generale come quelle relative all'"Aggiornamento del Prontuario terapeutico regionale", che specifiche per farmaco o area terapeutica; ad esempio, la Regione ha emanato un Decreto Commissariale ad oggetto le "Disposizioni in merito all'erogazione a carico del bilancio regionale di farmaci *"off-label"* e farmaci di fascia C e C-bis per pazienti affetti da malattie rare"; la Regione Puglia, ai fini del contenimento della spesa e della appropriatezza prescrittiva, ha attivato un Protocollo per l'uso appropriato dell'Albumina. I 30 provvedimenti assunti nel corso del 2014 vanno ad aggiungersi ai 14 dell'anno precedente tuttora in vigore.

5. Iniziative di Efficientamento organizzativo del monitoraggio della spesa e dei consumi farmaceutici

Le iniziative afferenti a questa categoria spesso sono associate o si trovano all'interno della normativa più vasta che afferisce all'assistenza farmaceutica territoriale nella sua totalità, ad esempio, nelle "Direttive per l'erogazione in DPC, di medicinali agli assistiti".

Sono più che raddoppiate le iniziative appartenenti a questa categoria: ben 53 nel 2014, rispetto alle 20 del 2013, soprattutto per la presenza dei provvedimenti della regione Lazio e della Liguria, rispettivamente 28 e 14. Sono ancora in vigore (8) i provvedimenti emanati nel 2013. Anche quest'anno la regione Toscana, partendo dal "Monitoraggio appropriatezza prescrittiva" ha poi sviluppato le "Linee guida di indirizzo dell'attività prescrittiva" e "Iniziative di Efficientamento organizzativo del monitoraggio della spesa e dei consumi farmaceutici".

6. Iniziative di Efficientamento organizzativo della distribuzione dei medicinali

Anche in questo caso si tratta di iniziative spesso associate a normative afferenti ad altre categorie. Infatti, spesso nel provvedimento inerente a questa categoria ricade anche quello relativo alle "Iniziative di promozione e potenziamento della distribuzione diretta e

per conto”, così è stato per la Regione Sicilia, Calabria, Molise e Abruzzo; mentre l’Umbria e la Liguria hanno associato a questa categoria sia il “Monitoraggio dell’appropriatezza prescrittiva” che le “Iniziative di Efficientamento organizzativo del monitoraggio della spesa e dei consumi farmaceutici”. La Regione Lazio anche in questo caso si è distinta per il numero dei provvedimenti 47 su un totale di 71, adottati attraverso strumenti normativi come la “Determine e Note”.

7. Misure di compartecipazione a carico del cittadino sulla spesa farmaceutica

In questa categoria prevalgono i provvedimenti relativi alla compartecipazione alla spesa da parte del cittadino emanati nel corso del 2012 e del 2013 e che sono tuttora in vigore. Infatti, nessuna delle Regioni che ha introdotto il ticket come misura di contenimento della spesa farmaceutica è intervenuta per revocarli; sono stati, invece, adottati nel 2014 interventi per ridefinire i termini di compartecipazione, aggiornando l’elenco dei farmaci correlati al codice di esenzione o rimodulando i livelli di compartecipazione. Sono solo due i nuovi provvedimenti adottati nel corso del 2014, entrambi della Regione Campania: in particolare sono stati emanati due Decreti commissariali aventi ad oggetto la “Rimodulazione delle misure regionali di compartecipazione alla spesa sanitaria” che entreranno, però, in vigore nel 2015.

Assistenza farmaceutica ospedaliera

Le principali aree d’intervento individuate nell’ambito dell’assistenza farmaceutica ospedaliera sono le seguenti:

1. Attività di revisione/aggiornamento del Prontuario Terapeutico Regionale

Come già evidenziato lo scorso anno, la revisione del Prontuario Terapeutico Regionale è considerata oramai un’attività di routine: nel 2014 quasi tutte le Regioni hanno, infatti, aggiornato con uno o più provvedimenti i prontuari terapeutici, con cadenza annuale o semestrale. In alcune Regioni risulta ancora in vigore il Prontuario adottato nell’anno precedente. In alcuni casi poi la Regione ha ritenuto di intervenire per singoli farmaci. I provvedimenti adottati nel 2014 sono stati complessivamente 53 e 10 sono quelli in vigore dal 2013. Le Regioni con il maggior numero di provvedimenti emanati sono la Liguria e l’Emilia Romagna, rispettivamente con 13 e 12 provvedimenti. Entrambe le Regioni sono intervenute nel corso dell’anno 2014 per singoli farmaci, anche sulla base delle indicazioni di AIFA.

2. Individuazione/aggiornamento dei Centri di riferimento abilitati alla prescrizione di medicinali autorizzati dall’AIFA con tale vincolo

I provvedimenti appartenenti a tale categoria hanno l’obiettivo di indicare Centri specialistici ad hoc abilitati alla prescrizione per i farmaci sottoposti a registro di

monitoraggio, o farmaci di nuova immissione. Sono state utilizzate forme normative snelle come Determine e Note.

L'attività normativa di individuazione dei Centri di riferimento per alcune categorie di farmaci si è concretizzata nel corso del 2014 in 109 provvedimenti, in aumento rispetto all'anno precedente; nel 2013 erano stati 59 e di questi 17 sono ancora in vigore nel 2014. La Regione Lazio, seguita dalla Sardegna e dalla Liguria, ha dato il maggior contributo all'incremento dei provvedimenti di questa fattispecie.

3. Sviluppo linee guida di indirizzo dell'attività prescrittiva

Anche nell'ambito dell'assistenza ospedaliera, la normativa relativa all'attività prescrittiva è trasversale rispetto alle altre attività di intervento individuate. Il numero dei nuovi provvedimenti è in leggero aumento e sono stati 25 a cui si aggiungono quelli (18) in vigore dallo scorso anno.

Analizzando la normativa anche quest'anno all'interno dei provvedimenti si possono trovare indicazioni per l'aggiornamento del Prontuario Terapeutico Regionale, per l'individuazione e l'assegnazione degli obiettivi alle Aziende Sanitarie, l'emanazione di Linee di indirizzo della Rete Oncologica Regionale, l'approvazione di Linee di indirizzo per la prescrizione dei farmaci per l'Epatite C o la costituzione di gruppi di lavoro per le Cure palliative e la terapia del dolore.

4. Iniziative di centralizzazione e/o efficientamento dell'acquisto di medicinali

Un numero sempre crescente di Regioni si avvale della centralizzazione degli acquisti al fine di contenere la spesa farmaceutica ospedaliera. Anche negli obiettivi dei direttori generali il tema dell'efficientamento è sempre più presente. Questo orientamento si è tradotto anche in accordi tra Regioni e aziende farmaceutiche per la determinazione di un prezzo massimo di riferimento per l'acquisto di alcune categorie di farmaci di nuova immissione. Il numero dei provvedimenti che contengono questa categoria è salito a 27 a cui si aggiungono quelli (8) ancora in vigore dagli anni scorsi.

5. Razionalizzazione della prescrizione e dell'utilizzazione di medicinali biosimilari, oncologici e oncoematologici ad alto costo

L'uso dei farmaci biosimilari in ambito ospedaliero si sta ormai affermando come una delle principali strategie finalizzate al contenimento della spesa farmaceutica. Per promuovere l'utilizzo di questi farmaci, molte Regioni hanno emanato Direttive vincolanti stabilendo particolari modalità di erogazione, come ad esempio il riferimento a Centri prescrittori, o l'indicazione di utilizzare nei pazienti naïve sempre i biosimilari in luogo dei farmaci biologici originatori. I provvedimenti sono aumentati in misura significativa: 34 nuovi provvedimenti che si aggiungono ai 9 già in vigore lo scorso anno.

6. Monitoraggio dell'appropriatezza prescrittiva nello specifico di medicinali autorizzati dall'AIFA in combinazione con procedure di payment by result, risk-sharing, cost-sharing e rispetto dei vincoli da parte dei centri prescrittori

Relativamente al monitoraggio dell'appropriatezza prescrittiva dei medicinali autorizzati in combinazione con accordi di rimborsabilità condizionata, la Regione Puglia e la Provincia Autonoma di Trento sono intervenute per la prima volta nel 2014. In generale si registra un forte incremento di questa categoria: a livello nazionale, sono stati 36 i provvedimenti riconducibili a tale categoria che si aggiungono agli 8 in vigore dagli anni precedenti.

Tabella 1.11.1. Provvedimenti regionali di regolamentazione dell'assistenza farmaceutica territoriale

Regione	Promozione dell'uso e della prescrizione di medicinali a brevetto scaduto	Monitoraggio appropriatezza prescrittiva	Promozione e potenziamento della DD e DPC	Linee guida di indirizzo dell'attività prescrittiva	Efficientamento organizzativo del monitoraggio della spesa e dei consumi farmaceutici	Efficientamento organizzativo della distribuzione dei medicinali	Misure di compartecipazione a carico del cittadino sulla spesa farmaceutica
Piemonte	2	2	2(+1)				
Valle D'Aosta	1	1	(1)	1			
Lombardia	1	1	1			1	
P.A. Bolzano	(1)	1	(3)		1(+1)	1(+1)	(1)
P.A. Trento		3	6	8	1	(2)	
Veneto	2(+4)	3(+4)	(1)	1(+4)	1(+4)		
Friuli V.G.	1	3	3	4	1	1	
Liguria	3	13	3	2	14	13	
Emilia R.	2	1	1	1			
Toscana	1	1		1	1		(1)
Umbria	(1)	1	(1)	1	1	1	
Marche	1(+1)	3(+2)	1(+1)	1	1(+2)	2	
Lazio	20	55	14	8	28	47	
Abruzzo	3	3	1	1	2	1	
Molise	(3)	(3)	(2)			(1)	
Campania	(2)	(2)		(2)			2(+2)
Puglia	1	2(+1)	2(+3)	2(+1)	1	2	
Basilicata	1	1	(1)	(1)	1		(1)
Calabria	2(+2)	3(+2)	(1)	(3)		(1)	
Sicilia	1(+2)	2(+1)	1	1	(1)	1	
Sardegna	(1)		1(+2)				
Italia (provv.2014)	42	97	36	30	53	71	2
Italia (provv. in vigore dal 2013)	(17)	(14)	(15)	(14)	(8)	(4)	(5)

Nota: Tra parentesi vengono riportati i provvedimenti in vigore dal 2013

Tabella 1.11.2. Provvedimenti regionali di regolamentazione dell'assistenza farmaceutica ospedaliera

Regioni	Attività di revisione/aggiornamento del PTR	Individuazione/aggiornamento dei centri di riferimento abilitati alla prescrizione di medicinali autorizzati con tale vincolo	Sviluppo linee guida di indirizzo dell'attività prescrittiva	Iniziative di centralizzazione e/o efficientamento dell'acquisto di medicinali	Razionalizzazione della prescrizione e dell'utilizzazione di medicinali biosimilari, oncologici ed oncoematologici ad alto costo	Monitoraggio dell'appropriatezza prescrittiva di medicinali autorizzati con procedure di rimborso condizionato e rispetto dei vincoli da parte dei centri prescrittori
Piemonte	1(+1)	(1)	1	1	1	
Valle D'Aosta	1		1			
Lombardia		(1)		(1)		(1)
P.A. Bolzano	(2)	1		1		1(+1)
P.A. Trento	5	8		(2)		5
Veneto	(1)	(1)	1(+7)	3	2(+3)	(1)
Friuli V.G.		1	1	1	2	2
Liguria	13	12	3	13	14	12
Emilia R.	12	3(+1)	8	3	8(+1)	4
Toscana			1		1	
Umbria	5	4		2	(1)	(1)
Marche	1(+2)	1	3	1(+1)	1(+1)	1(+1)
Lazio	7	49				
Abruzzo						
Molise	1	3				
Campania	(2)	(2)	(2)		(2)	(2)
Puglia	2	3(+7)	3(+5)	(3)	2(+1)	8
Basilicata	3		2	1	1	2
Calabria	1	4(+4)	1(+4)	1	1	1(+1)
Sicilia	(1)	1			1	
Sardegna	1(+1)	19		(1)		
Italia (prov. 2014)	53	109	25	27	34	36
Italia (prov. in vigore dal 2013)	(10)	(17)	(18)	(8)	(9)	(8)

Nota: Tra parentesi vengono riportati i provvedimenti in vigore dal 2013

1.12 Impiego dei farmaci in età pediatrica

Regolamento pediatrico

Con lo scopo di tutelare la salute della popolazione pediatrica, il 26 Gennaio 2007 entrava in vigore nell'Unione Europea il "Regolamento Europeo relativo ai medicinali per uso pediatrico" (Regolamento (CE) N. 1901/2006 e N. 1902/2006). Il Regolamento Pediatrico si proponeva i seguenti obiettivi:

- facilitare lo sviluppo e la disponibilità di farmaci appositamente studiati per la popolazione pediatrica (0-18 anni di età);
- assicurare che vengano condotte ricerche e sperimentazioni cliniche etiche e di alta qualità in pediatria (come avviene per gli adulti), evitandone la duplicazione;
- evitare la conduzione di studi clinici non necessari o appropriati per la popolazione pediatrica;
- garantire la disponibilità di informazioni sull'utilizzo dei farmaci in età pediatrica, garantendo un'autorizzazione specifica per l'uso pediatrico.

Prima del suddetto regolamento alcuni studi pubblicati avevano evidenziato che più del 50% dei farmaci impiegati nei bambini non erano stati studiati in questa popolazione, esponendo gli stessi a notevoli rischi per la salute nonché ad una minore efficacia a causa di un dosaggio non adeguato.

Con il Regolamento Pediatrico nel 2007 è stato istituito presso l'EMA, il Comitato Pediatrico (*Paediatric Committee-PDCO*), un comitato scientifico multidisciplinare le cui principali responsabilità sono quelle di valutare e approvare:

- i Piani di Indagine Pediatrica (*PIP-Paediatric Investigation Plan*): piani che definiscono la metodologia per la conduzione degli studi clinici atti a dimostrare la qualità, l'efficacia e la sicurezza di un medicinale nella popolazione pediatrica;
- le Deroghe: garantite nelle circostanze in cui gli studi clinici in pediatria non sono richiesti, non sono necessari o appropriati per la popolazione pediatrica;
- i Differimenti: garantiti nelle circostanze in cui l'inizio e il completamento di uno studio nella popolazione pediatrica debba essere posticipato fino all'ottenimento dei risultati clinici di efficacia e sicurezza del farmaco nella popolazione adulta.

Le decisioni del PDCO sulla congruità dei Piani (o Deroghe) vengono rese pubbliche dall'EMA, ad eccezione delle informazioni ritenute confidenziali. Se si acquisiscono nuove informazioni durante lo sviluppo del medicinale, è necessario richiedere al PDCO la modifica di un PIP già approvato.

Il PIP è obbligatorio per le aziende ed è alla base dello sviluppo e dell'autorizzazione all'immissione in commercio di ogni nuovo farmaco nella Comunità Europea (CE) a partire dal 26 Gennaio 2007. Al momento della presentazione della domanda di immissione in commercio o di estensione di indicazione, o di una nuova formulazione farmaceutica o via di somministrazione (che deve includere tutti i risultati degli studi clinici condotti in pediatria in accordo con il PIP) il PDCO ha il compito di valutare la conformità del percorso adottato per lo sviluppo del farmaco rispetto al PIP precedentemente approvato (fatta

eccezione per i casi in cui gli studi clinici pediatrici siano stati ritenuti non necessari o inappropriati). Una volta che l'autorizzazione viene concessa, i risultati degli studi clinici pediatrici, anche se negativi, sono inclusi nel Riassunto delle Caratteristiche del Prodotto (RCP) e nel Foglietto Illustrativo del medicinale.

In collaborazione con gli Stati Membri dell'EU, il PDCO stabilisce anche un inventario dei bisogni terapeutici in pediatria, identificando le aree orfane di informazione nell'ambito della ricerca, dello sviluppo e dell'autorizzazione dei medicinali (*EMA's Priority List*). A questo scopo vengono incentivate le collaborazioni tra gruppi di ricerca attraverso la creazione di un network pediatrico europeo (*Enpr-EMA*) per la conduzione e gestione degli studi clinici in pediatria e favorire la pubblicazione dei risultati degli studi completati.

Il Regolamento Pediatrico ha introdotto anche un mix di premi ed incentivi per le aziende farmaceutiche sia per i farmaci coperti da brevetto che per quelli a brevetto scaduto, nell'intento di stimolare così la ricerca e lo sviluppo di farmaci per uso pediatrico.

Per tutti i nuovi farmaci (coperti da brevetto) autorizzati negli Stati Membri dell'UE che riportino nel Riassunto delle Caratteristiche del Prodotto (RCP) i dati sull'impiego nella popolazione pediatrica (risultati degli studi clinici specifici per questa popolazione), viene concessa l'estensione di sei mesi del certificato di protezione complementare (SPC); per i farmaci orfani il periodo di copertura brevettuale viene esteso di due anni (da 10 a 12 anni).

I farmaci già autorizzati che non godono di una copertura brevettuale ma che sono stati sviluppati specificatamente per l'impiego in età pediatrica possono ricevere una specifica "Autorizzazione all'immissione in commercio per Uso Pediatrico" (*Paediatric-Use Marketing Authorisation-PUMA*) e come incentivo viene garantita una copertura brevettuale di 10 anni per l'indicazione pediatrica.

Infine, la normativa prevede che gli *Scientific Advices* aventi per oggetto i farmaci pediatrici vengano forniti dall'Agenzia Regolatoria a titolo gratuito.

Nel Giugno 2013 la Commissione Europea ha pubblicato un *report* contenente i risultati dei primi 5 anni di applicazione del Regolamento Pediatrico. Il report ha evidenziato che negli anni successivi al regolamento è stato osservato un incremento della quota degli studi clinici condotti nella popolazione pediatrica rispetto al numero totale di studi (dal 7% del 2007 al 9% del 2012) e un'importante crescita nel 2012 rispetto al 2007 nel numero di bambini arruolati negli studi (da 313 soggetti arruolati a 39.895). Dal 2008 il Comitato Pediatrico ha approvato più di 600 Piani di Indagine, anche se solo una parte di questi, a causa dei tempi necessari per lo sviluppo di un farmaco, sono stati ad oggi completati. Anche la qualità degli studi condotti risultava migliorata, pur sottolineando che i risultati completi potranno essere visibili dopo ulteriori anni di applicazione del Regolamento.

Utilizzo dei farmaci in età pediatrica nel 2014

Per l'analisi dell'utilizzo dei farmaci in età pediatrica (<18 anni) sono stati utilizzati i dati provenienti da 36 ASL e 5 Regioni (vedi sezione 3.6), distribuite tra nord, centro e sud Italia, a cui afferisce una popolazione di quasi 30 milioni di assistibili.

Nell'anno 2014 la fascia di età che ha fatto registrare i maggiori consumi è quella dai 3 ai 5 anni con 71,1 DDD/1000 abitanti die. In generale, è stata osservata un maggiore utilizzo per i maschi rispetto alle femmine, ad eccezione della fascia d'età 14-17 anni (tabella 1.12.1).

Le categorie maggiormente utilizzate sono state quelle dei farmaci dell'apparato respiratorio (45,0%) e dei farmaci antimicrobici generali per uso sistemico (24,4%) (figura 1.12.1). I primi tre principi attivi a maggior consumo appartengono infatti a queste due categorie di farmaci: beclometasone, amoxicillina/acido clavulanico e salbutamolo (tabella 1.12.2). Nella lista dei primi 20 principi attivi per consumo oltre la metà appartengono alla categoria dell'apparato respiratorio (11 principi attivi) e degli antimicrobici (5 principi attivi). Non si evidenziano differenze rilevanti nella distribuzione dei consumi per il livello di ATC per genere, ad eccezione della categoria dei farmaci del sistema genito-urinario (figura 1.12.2) che presenta un maggior uso nelle femmine rispetto ai maschi.

Tabella 1.12.1. Distribuzione per età e sesso dei consumi in età pediatrica nel 2014 (DDD/1.000 ab die)

Fascia di età	DDD/1000 ab die		
	Maschi	Femmine	Totale
0-2	51,2	42,0	46,7
3-5	75,6	66,3	71,1
6-10	58,1	48,4	53,4
11-13	59,3	49,7	54,7
14-17	69,3	70,9	70,1

Figura 1.12.1. Ripartizione dei consumi in età pediatrica per I livello di ATC

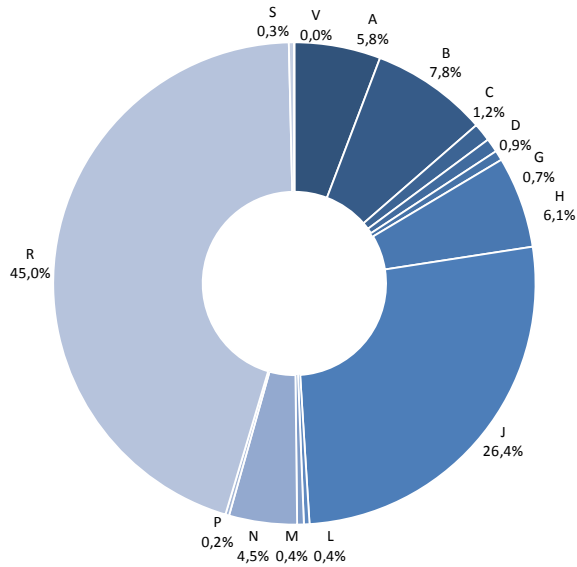


Figura 1.12.2. Distribuzione dei consumi per I livello di ATC e genere

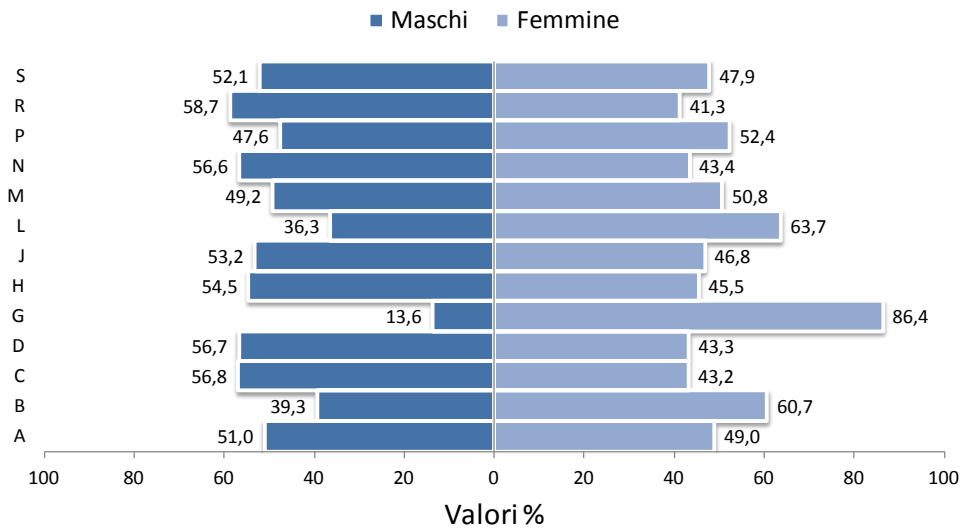


Tabella 1.12.2. Primi venti principi attivi per consumo in età pediatrica nel 2014

ATC I liv.	Molecola	Consumi (DDD)	Inc. % consumo pediatrico*	Consumi (%)**	
				Maschi	Femmine
R	Beclometasone	10.388.771	10,7%	54,5%	45,5%
J	Amoxicillina/acido clavulanico	10.052.330	2,4%	53,8%	46,2%
R	Salbutamolo	5.211.983	6,9%	61,6%	38,4%
B	Acido folico	4.954.162	0,4%	36,3%	63,7%
R	Cetirizina	4.521.275	6,9%	59,5%	40,5%
R	Budesonide	3.349.131	15,6%	57,5%	42,5%
J	Claritromicina	3.151.619	5,3%	54,2%	45,8%
J	Amoxicillina	2.857.767	5,8%	52,3%	47,7%
R	Salbutamolo/ipratropio	2.330.344	6,8%	55,3%	44,7%
R	Montelukast	2.160.360	4,6%	65,0%	35,0%
J	Azitromicina	2.051.478	6,8%	53,3%	46,7%
H	Betametasona	1.984.780	3,0%	57,0%	43,0%
R	Flunisolide	1.760.325	6,5%	55,3%	44,7%
J	Cefixima	1.648.770	7,2%	51,3%	48,7%
R	Fluticasone	1.582.213	6,9%	63,3%	36,7%
R	Salmeterolo/fluticasone	1.353.870	1,0%	67,0%	33,0%
R	Levocetirizina	1.229.540	4,5%	63,4%	36,6%
N	Acido valproico	1.033.475	2,0%	59,3%	40,7%
R	Desloratadina	951.780	2,4%	62,3%	37,7%
H	Prednisone	863.351	0,6%	56,6%	43,4%

*calcolato sul totale dei consumi della molecola

**calcolato rispetto al totale dei consumi in età pediatrica

Sezione 2

Strumenti di governo dell'appropriatezza prescrittiva

2.1 Note AIFA per l'uso appropriato dei farmaci

Le Note AIFA, che definiscono la rimborsabilità di alcuni medicinali, rappresentano lo strumento regolatorio volto a garantire un uso appropriato dei medicinali, indirizzando l'attività prescrittiva dei medici sulla base delle migliori prove di efficacia presenti in letteratura. La revisione periodica delle Note rende tale strumento più rispondente alle nuove evidenze scientifiche e, soprattutto, flessibile alle necessità della pratica medica quotidiana sul territorio nazionale.

Le modifiche sono dirette ad una gestione più semplice e diretta del paziente da parte del medico, ad una migliore corrispondenza tra indicazioni di provata efficacia e quelle cui è ammesso il rimborso a totale carico del SSN e alla prevenzione dell'uso improprio o del rischio significativo solo per uno o più gruppi di popolazione. Nel corso del 2014 la CTS ha deliberato la modifica della Nota 39 e della Nota 13 relative, rispettivamente, alla prescrizione dell'ormone della crescita e dei trattamenti farmacologici per le dislipidemie. Di seguito vengono descritte le principali novità (per una descrizione più approfondita delle Note si rimanda al testo pubblicato in Gazzetta Ufficiale e disponibile sul sito *on line* dell'Agenzia):

Nota 39 – somatotropina: con Determina del 19 giugno 2014, n. 616 (G.U. Serie Generale n. 154 del 05-7-2014), il testo della nota 39 è stato modificato soprattutto relativamente ai criteri per l'accertamento diagnostico e alle limitazioni all'uso per alcune condizioni morbose. Pertanto la prescrizione a carico del SSN avviene su diagnosi e PT di centri specializzati, Università, Aziende Ospedaliere, Aziende Sanitarie, IRCCS individuati dalle Regioni, limitatamente alle seguenti condizioni:

- Primi due anni di vita: tale riferimento temporale è introdotto nella modifica della Nota al fine di chiarire e circoscrivere il periodo dell'età neonatale a cui si faceva riferimento nella precedente versione della Nota stessa. In questa fase di sviluppo, la versione aggiornata della Nota stabilisce che non è necessario praticare i test farmacologici se la RMI dimostra una anomalia della adenoipofisi associata a quella del peduncolo o/e della neuroipofisi in un bambino con decelerazione della velocità di crescita o segni clinici riferibili a ipopituitarismo e/o ipoglicemia
- Età evolutiva: è stata confermata la prescrivibilità per le condizioni di "bassa statura da deficit di GH" definito da parametri clinico-auxologici e/o di laboratorio che sono stati aggiornati in base alle recenti evidenze di letteratura. In particolare, relativamente ai parametri di laboratorio, è stato abbassato il cut-off di GH sotto test farmacologici a $<8\mu\text{g/L}$ (rispetto al valore di $<10\mu\text{g/L}$ della precedente versione) in considerazione della recente letteratura scientifica che ha valutato l'introduzione del nuovo standard 98/574. Le altre condizioni in cui è ammesso il trattamento con rGH in età pediatrica sono state confermate per quanto riguarda la sindrome di Turner, il deficit di statura nell'insufficienza renale cronica, la sindrome di Prader Willi (in cui sono state aggiornate le condizioni cliniche da tenere in considerazione) ed è stata introdotta l'alterata funzione del gene SHOX, geneticamente dimostrata. Riguardo i soggetti nati piccoli per l'età gestazionale (SGA Small for Gestational Age) sono stati modificati criteri e

modalità di rimborsabilità, abrogando, per questa specifica categoria, la necessità di autorizzazione da parte della Commissione Regionale.

- Età di transizione: tra le patologie in cui non è più indicata la terapia con GH al raggiungimento della statura definitiva è stata inserita l'alterata funzione del gene SHOX. Sono state inoltre definite le condizioni in cui è consentita la prosecuzione di terapia con rGH nei soggetti con sindrome di Prader Willi (presenza di 3 deficit ipofisari e risposta del GH < 4,1 µg/L al test GHRH + arginina dopo almeno un mese di sospensione della terapia con rGH).
- Età adulta: è stata introdotta la valutazione del BMI e la sua relazione con la valutazione delle risposte del GH ai test di stimolo; in particolare, tra i criteri indicazione individuati per la prosecuzione della terapia sono dettagliati i livelli di picco di GH considerati inadeguati dopo stimoli alternativi (tali valori sono riconosciuti pari a < 9 µg/L, o < 4 µg /L per i pazienti obesi, dopo test GHRH+arginina). Nelle indicazioni alla terapia sono stati inclusi i deficit congeniti di GH da causa genetica dimostrata e sono state dettagliate alcune patologie ipofisarie.

Nella sessione relativa alla "sorveglianza" è ribadito che l'Istituto Superiore di Sanità si fa carico della sorveglianza epidemiologica nazionale mediante un Registro informatizzato dell'ormone della crescita in collaborazione con le Commissioni Regionali, identificate dalle singole Regioni, preposte alla sorveglianza epidemiologica e al monitoraggio dell'appropriatezza del trattamento con GH a livello locale. La compilazione del Registro da parte dei Centri prescrittori è necessaria ed indispensabile per la rimborsabilità della terapia da parte del Servizio Sanitario Nazionale.

Nota 13 - statine, ezetimibe, omega 3, gemfibrozil e fibrati: la modifica alla Nota, intervenuta con la Determina del 19 Giugno 2014, n. 617 (G.U. n. 156 del 8-7-2014), fornisce chiarificazioni in merito alla classificazione in base al livello di rischio e inserisce la rimborsabilità dei farmaci ipolipemizzanti per il trattamento delle dislipidemie e per la prevenzione degli eventi cardiovascolari nei pazienti di età superiore ai 65 anni.

Nel dettaglio, le modifiche riguardano le seguenti voci:

- "Classificazione in base al livello di rischio": è chiaramente specificato che i pazienti con risk score ≤ 1% per CVD fatale a 10 anni (secondo la carta del rischio allegata alla Nota) sono considerati a rischio basso; il trattamento di tali pazienti consiste nella modifica dello stile di vita. I pazienti con risk score > 1% e < 4 % sono da considerare a rischio medio; per tali pazienti è indicata la modifica dello stile di vita per almeno 6 mesi prima di prendere in esame il trattamento farmacologico. I pazienti con risk score pari a 4-5% sono considerati a rischio moderato.
- "Particolari categorie di pazienti": in accordo alle raccomandazioni delle linee guida, in considerazione dei risultati dello studio PROSPER, nonché delle metanalisi in cui è stata valutata l'efficacia delle statine nei pazienti anziani, il trattamento con farmaci ipolipemizzanti nei pazienti con età >65 anni con aumentato rischio cardiovascolare è da considerarsi rimborsabile dal SSN. La rimborsabilità si intende estesa, in prevenzione primaria, fino agli 80 anni. Oltre tale età, invece, non esistono evidenze sufficienti a sostegno dell'opportunità del

trattamento. La Nota precisa inoltre che, nei pazienti con età >65 anni ma con evidenza di malattia coronarica, vascolare o diabete mellito la rimborsabilità dei farmaci ipolipemizzanti è a carico del SSN per definizione, dovendosi considerare questi pazienti in prevenzione secondaria.

A livello nazionale, la spesa pro capite farmaceutica territoriale (i.e. spesa per medicinali di fascia A erogati in regime di convenzionata o in distribuzione diretta e per conto) relativa ai medicinali inclusi nelle Note AIFA risulta di 62,1 euro, in decrescita rispetto al 2013 del -2,4%, nonostante un incremento dei consumi del +1,3% (Tabella 2.1.1). Complessivamente, la quota di spesa relativa ai farmaci con Nota erogati in distribuzione diretta e per conto sul totale è pari al 22%. Le Note 1-48 e 13 risultano associate ai più elevati livelli di consumo (in termini di DDD ogni 1.000 abitanti die) e di spesa territoriale; inoltre, in entrambi i casi si registra un andamento tendenziale crescente dei consumi rispetto al 2013.

In Tabella 2.1.2 sono mostrati la spesa e i consumi relativi ai medicinali soggetti a Nota AIFA nelle singole Regioni.

Tabella 2.1.1 Spesa e consumi territoriali 2014 di farmaci di classe A-SSN con Nota AIFA

Note AIFA	Spesa Territoriale pro capite	Δ% 14-13	% Spesa DD/DPC	DDD/1000 ab. die*	Δ% 14-13
01-48 esomeprazolo, lansoprazolo, misoprostolo, omeprazolo, pantoprazolo, rabeprazolo, anti-H2	15,8	6,9	0,4	77,7	8,0
02 ac. chenourso-desossicolico, ac. taurourso-desossicolico, ac. urso-desossicolico	0,7	1,8	1,5	2,1	2,5
04 gabapentin, pregabalin, duloxetina	4,3	4,2	4,5	4,5	3,5
08 levocarnitina	0,0	-6,5	53,7	<0,05	-14,2
11 calcio folinato	0,0	-13,1	5,8	<0,05	-13,2
13 atorvastatina, bezafibrato, ezetimibe, fenofibrato, fluvastatina, gemfibrozil, lovastatina, omega polienoici, pravastatina, rosuvastatina, simvastatina, simvastatina+ezetimibe	14,6	1,7	0,5	73,3	4,2
13/94 omega polienoici	2,0	-31,9	0,2	3,5	-21,0
15 albumina umana	0,3	-6,3	26,0	<0,05	-6,3
28 medrossiprogesterone, megestrolo	0,1	-8,2	4,5	0,1	-8,2
31 diidrocodaina, diidrocodaina+acido benzoico, levodropropizina	0,0	-4,5	5,3	<0,05	-5,5
36 testosterone	0,0	-11,5	30,5	<0,05	-15,5
39 somatropina	1,6	-2,2	89,3	<0,05	-21,2
40 lanreotide, octreotide	1,2	-1,4	94,6	<0,05	-58,0
41 calcitonina	0,0	-92,6		<0,05	-92,5
42 acido clodronico, acido etidronico	0,0	-9,9	0,5	<0,05	-11,2
51 buserelina, goserelina, leuprorelina, triptorelina	0,1	-84,9	2,0	0,5	-89,2
55 antibiotici iniettabili per uso extra-ospedaliero	1,9	-0,8	95,8	<0,05	-9,6
56 aztreonam, imipenem+cilastatina, rifabutina, teicoplanina	0,5	-10,7	1,9	0,1	-7,9
65 glatiramer, interferoni beta-1a e beta-1b ricombinanti, fingolimod	0,2	-5,9	22,4	<0,05	-13,4
66 fans non selettivi, coxib	5,9	3,2	100,0	<0,05	52,1
74 follitropina alfa da dna ricombinante, follitropina beta da dna ricombinante, lutropina, menotropina, urofollitropina	3,4	-2,9	0,1	20,6	-3,1
75 alprostadil	1,5	-4,1	81,8	<0,05	-28,8
79 acido alendronico, acido alendronico+colecalfiferolo, acido ibandronico, acido risedronico, bazedoxifene, ormone paratiroideo, raloxifene, ranelato di stronzio, teriparatide,	0,0	47,9	6,4	<0,05	69,1
82 montelukast, zafirlukast	3,7	-15,8	15,3	10,6	-7,7
83 carbomer	0,5	-15,3	0,4	2,1	-0,5
84 aciclovir, brivudina, famciclovir, valaciclovir	0,0	4,5	0,6	0,3	6,1
85 donepezil, galantamina, memantina, rivastigmina	0,6	-0,2	9,1	0,2	0,2
87 ossibutinina	1,2	-29,1	84,8	0,4	-15,7
88 cortisonici per uso topico	0,0	6,7	0,8	0,1	7,2
89 antistaminici	0,1	-1,1	1,1	1,9	-0,3
90 metilnaltrexone	1,2	1,7	1,4	10,6	2,1
91 febuxostat	0,0	-18,6	72,9	<0,05	-29,9
92 benzilpenicillina benzatinica	0,5	20,2	0,1	1,0	31,7
93 midalozam oromucosale	0,0	29,9	55,4		
Totale	62,1	-2,4	22,0	209,8	1,3

DD/DPC= distribuzione diretta e per conto di fascia A °E' stata utilizzata la lista delle Note in vigore da novembre 2007 *le DDD sono relative solamente ai consumi in regime di assistenza convenzionata

Tabella 2.1.2. Distribuzione regionale di spesa e consumo territoriale 2014 di farmaci di classe A-SSN con Nota AIFA (popolazione pesata)

Regione	Spesa territoriale pro capite	Δ% 14-13	% Spesa DD/DPC	DDD/1000 ab. die*	Δ% 14-13
Piemonte	53,9	-1,0	22,8	13,9	0,8
Valle d'aosta	54,9	1,2	24,6	0,4	1,8
Lombardia	54,6	-3,6	18,1	29,6	3,1
P.A. Bolzano	44,7	3,1	31,9	1,0	3,7
P.A. Trento	48,6	-0,7	21,7	1,5	2,7
Veneto	54,4	-3,3	23,2	15,3	0,1
Friuli VG	54,7	-1,0	23,5	4,1	0,2
Liguria	55,7	-3,0	23,0	5,7	-1,0
Emilia R.	47,8	-3,0	25,7	12,6	-1,2
Toscana	52,0	-1,8	35,2	11,2	1,1
Umbria	54,0	-3,7	24,6	2,9	-0,1
Marche	62,9	1,2	23,8	5,5	3,2
Lazio	75,7	-3,0	19,2	23,8	2,8
Abruzzo	64,0	0,4	23,1	4,6	2,8
Molise	64,8	5,6	23,2	1,1	4,1
Campania	73,5	1,8	20,9	21,7	6,3
Puglia	78,7	1,4	20,7	17,3	3,5
Basilicata	59,2	0,2	24,5	2,0	3,8
Calabria	76,9	0,5	19,0	8,4	1,4
Sicilia	68,3	-12,9	18,7	19,9	-7,5
Sardegna	87,6	0,2	26,6	7,4	2,7
Italia	62,1	-2,4	22,0	209,8	1,3

DD/DPC= distribuzione diretta e per conto di fascia A

* E' stata utilizzata la lista delle Note in vigore da novembre 2007

*le DDD sono relative solamente ai consumi in regime di assistenza convenzionata

2.2 Piani Terapeutici per l'ottimizzazione della prescrizione

I Piani Terapeutici sono strumenti normativi con l'obiettivo di assicurare l'appropriatezza d'impiego dei farmaci, orientando, in alcuni casi, le scelte terapeutiche a favore di molecole più efficaci e sperimentate e definire con precisione le condizioni cliniche per le quali i farmaci sono a carico del SSN, limitando, in maniera vincolante, la rimborsabilità di questi farmaci alle indicazioni registrate riportate nel Riassunto delle Caratteristiche del Prodotto. La compilazione del Piano Terapeutico da parte del medico proscrittore è obbligatoria quando disposta dall'AIFA nell'ambito dell'autorizzazione di un medicinale, per il quale sia verificata almeno una delle seguenti condizioni:

- è indicato nel trattamento di patologie severe, di gestione specialistica, generalmente ad elevato impatto economico;
- è un medicinale di recente immissione in commercio;
- è indicato per condizioni cliniche nell'ambito delle quali si profila come trattamento di "seconda linea";
- è un medicinale per il quale è necessario un attento monitoraggio del profilo benefico/rischio.

I Piani Terapeutici hanno una duplice valenza: sia di indirizzo e autorizzazione alla prescrizione per il medico di medicina generale, sia di strumento di controllo di medicinali caratterizzati da diverse criticità per le Aziende sanitarie, per le implicazioni assistenziali ed economiche che conseguirebbero al loro impiego eventualmente inappropriato. Per questo motivo il Piano Terapeutico deve essere compilato correttamente in tutte le sue parti (compresi i dati anagrafici del paziente, timbro e firma dello specialista che deve essere chiaramente identificabile) e deve riportare scrupolosamente le indicazioni delle Note AIFA, delle indicazioni registrate per ciascun farmaco nonché i protocolli terapeutici individuati dalle Regioni.

Nel 2013 l’Agenzia ha sviluppato i primi Piani Terapeutici *web-based*, per i quali si rimanda il medico proscrittore ad una compilazione informatizzata, più efficiente sul versante del monitoraggio continuo rispetto ai piani terapeutici cartacei.

Di seguito si riportano le principali variazioni, avvenute nel corso del 2014, concernenti i Piani Terapeutici, con il riferimento della relativa Determina AIFA e della Gazzetta Ufficiale e il tipo di monitoraggio applicato:

Tabella 2.2.1. Introduzione della prescrizione soggetta a piano terapeutico nell’anno 2014

Prodotto/i	Determina e riferimento in Gazzetta Ufficiale (GU)	Tipologia di Monitoraggio
POLITRATE	Determina 363/2014 in GU n. 97 del 28 aprile 2014 suppl. Ordinario n. 37	Cartaceo
XOLAIR	Determina n. 1181/2013 in GU n. 8 del 11 Gennaio 2014	Cartaceo (in sostituzione del precedente monitoraggio web-based)
GASTROFIL	Determina n. 94/2014 in GU n. 37 del 14 Febbraio 2014	Cartaceo
ZEBINIX	Determina n. 144/2014 in GU n. 42 del 20 Febbraio 2014	Cartaceo
LONQUEX	Determina n. 343/2014 in GU n. 78 del 26 Aprile 2014 e GU n. 139 del 18 Giugno 2014	Cartaceo
CERTICAN	Determina n. 680/2014 in GU n. 161 del 14 Luglio 2014	Cartaceo. Inserimento del PT per una nuova indicazione terapeutica

Prodotto/i	Determina e riferimento in Gazzetta Ufficiale (GU)	Tipologia di Monitoraggio
VIPIDIA	Determina n. 876/2014 in GU n. 201 del 30 Agosto 2014	PT web-based (attualmente ancora cartaceo)
VIPDOMET	Determina n. 875/2014 in GU n. 201 del 30 Agosto 2014	PT web-based (attualmente ancora cartaceo)
INCRASYNC	Determina n. 875/2014 in GU n. 201 del 30 Agosto 2014	PT web-based (attualmente ancora cartaceo)
SIGNIFOR	Determina n. 905/2014 in GU n. 214 del 15 Settembre 2014	PT web-based gestito come Drug-product Monitoring Registry con Payment by result
TRESIBA	Determina n. 996/2014 in GU n. 234 del 8 Ottobre 2014 e Determina n. 1287/2014 in GU n. 266 del 15 Novembre 2014	Cartaceo
XARELTO	Determina n. 754/2014 in GU n. 175 del 30 Luglio 2014	PT web-based . Inserimento del PT per una nuova indicazione terapeutica.
SOVALDI	Determina n. 1353/2014 in GU n. 283 del 5 Dicembre 2014	PT web-based gestito come Drug-product Monitoring Registry con un accordo di tipo finanziario (capping)

Di seguito si riportano i dati relativi al numero dei trattamenti avviati, al numero delle prescrizioni e al numero dei trattamenti chiusi per i piani terapeutici *web-based* iniziati nel 2014.

Tabella 2.2.2. Piani Terapeutici *web-based* avviati nel 2014 per indicazione terapeutica

Prodotto	Indicazione terapeutica	N. trattamenti avviati	N. prescrizioni	N. trattamenti chiusi
Eliquis	Prevenzione dell'ictus e dell'embolia sistemica nei pazienti adulti affetti da fibrillazione atriale non valvolare (NVAF), con uno o più fattori di rischio, quali un precedente ictus o attacco ischemico transitorio (TIA), età \geq 75 anni, ipertensione, diabete mellito, insufficienza cardiaca sintomatica (Classe NYHA \geq II)	32.214	37.072	416

2.3 Registri di monitoraggio dei farmaci

Introduzione

I Registri dei farmaci sottoposti a monitoraggio rappresentano uno strumento avanzato di governo dell'appropriatezza prescrittiva sviluppato dall'Agenzia Italiana del Farmaco a partire dal 2005.

Generalmente i medicinali sono inseriti nei Registri immediatamente dopo la loro autorizzazione all'immissione in commercio, oppure dopo l'autorizzazione di un'estensione delle indicazioni terapeutiche. Attraverso i Registri vengono monitorati anche i medicinali rimborsati dal SSN ai sensi della legge 648/96. Nel corso degli anni tale approccio è stato esteso a molteplici aree terapeutiche, laddove fosse ritenuta prioritaria dagli organismi decisionali dell'Agenzia una verifica dell'appropriatezza prescrittiva e della coerenza tra la spesa farmaceutica attesa dal percorso di definizione del prezzo e della rimborsabilità e la spesa poi effettivamente osservata in seguito all'immissione in commercio del medicinale soggetto a monitoraggio. Tuttavia, nel tempo, l'impostazione dei Registri AIFA ha subito un'evoluzione in funzione delle diverse opzioni informatiche e della tipologia dei medicinali autorizzati. Attualmente i Registri AIFA sono una realtà consolidata e dal 2012 sono entrati ufficialmente a far parte del Sistema Informativo del Servizio Sanitario Nazionale (art.15, comma 10, del D.L. 6 luglio 2012, n. 95, convertito in legge, con modificazioni, nella Legge 7 agosto 2012, n. 135). I Registri di monitoraggio si aggiungono agli altri strumenti di governo dell'appropriatezza prescrittiva, quali i Piani Terapeutici e le Note AIFA.

I Registri AIFA, oltre a riguardare diverse aree terapeutiche e specialistiche, intervengono nell'organizzazione dell'assistenza farmaceutica, coinvolgendo: l'azienda farmaceutica, i medici prescrittori, i farmacisti che dispensano il medicinale e le Regioni che lo erogano a carico del SSN.

I Registri AIFA consentono di passare da un'impostazione statica di erogazione del medicinale a carico del SSN, basata su evidenze formalizzate, ad una dinamica, in funzione

dei risultati clinici effettivamente conseguibili nella pratica clinica quotidiana. Tale esigenza è tanto più prioritaria nel contesto regolatorio quanto più l'oggetto della valutazione sia un medicinale di recente autorizzazione, il cui rapporto beneficio/rischio, per quanto positivo, non sia del tutto definito o possa sensibilmente mutare in funzione delle sue modalità d'impiego; mentre, nel caso di autorizzazione di un'estensione dell'indicazione terapeutica di un medicinale già commercializzato, i Registri consentono di garantire che l'uso del medicinale sia strettamente conforme alla nuova indicazione. La maggior parte dei medicinali inseriti nei Registri AIFA proviene da una autorizzazione centralizzata (spesso accelerata e/o condizionata) e riguarda soprattutto farmaci biologici e/o ad alto costo per il SSN. Di conseguenza, l'esigenza di garantire un accesso rapido a medicinali potenzialmente prioritari per la tutela della salute deve necessariamente essere temperato da strategie di rimborsabilità che consentano al SSN di non disperdere le risorse limitate, soprattutto nel caso di medicinali con costi marginali molto alti.

L'istituzione e l'implementazione di un Registro prevedono in primis l'individuazione di indicatori specifici di predittività della risposta al trattamento, consentendo una delimitazione efficiente di sottopopolazioni di pazienti che possano ottenere il massimo beneficio dal medicinale. La selezione dell'indicatore e la sua parametrizzazione rispetto all'esito del trattamento sono un percorso svolto nell'ambito delle Commissioni AIFA (CTS e CPR), congiuntamente alle valutazioni delle implicazioni economiche connesse all'autorizzazione del medicinale. Successivamente, le Commissioni conferiscono il mandato all'Unità Registri per il "monitoraggio del protocollo dei farmaci" di comporre e validare la scheda di monitoraggio del medicinale. La scheda, successivamente compilata dagli operatori sanitari coinvolti, attraverso una modalità *web-based*, è finalizzata a garantire non solo l'appropriatezza prescrittiva, ma anche l'applicazione dei termini fissati negli accordi negoziali sottoscritti tra Azienda Farmaceutica e AIFA (Managed Entry Agreements (MEAs)). L'AIFA è il primo ente regolatorio al mondo ad aver fornito un'applicazione avanzata, nell'ambito dei MEAs, di diversi modelli di rimborsabilità condizionata e che possono essere suddivisi in due principali categorie in base ad una tassonomia internazionale¹: accordi di condivisione del rischio basati sull'outcome (*Performance-Based Risk sharing schemes*) e accordi di carattere prettamente finanziario (*Financial based schemes*). Nella prima categoria rientrano gli accordi di *Payment by result* (PbR), *Risk sharing* (RS) e *Success fee* (SF), mentre nella seconda gli accordi di *Cost sharing* (CS) e di *Capping*. Il CS prevede uno sconto sul prezzo dei primi cicli di terapia per tutti i pazienti eleggibili al trattamento, così come individuati dal Riassunto delle Caratteristiche del Prodotto. Il CS, generalmente, si adotta quando vi sono dati più certi sull'efficacia e sulla sicurezza del medicinale. Il modello di Risk-Sharing, rispetto al CS, prevede uno sconto che si applica esclusivamente ai pazienti non rispondenti al trattamento. Il modello di PbR, invece, estende le modalità del RS, prevedendo un rimborso totale da parte dell'azienda farmaceutica di tutti i pazienti che non rispondono al trattamento (payback da parte delle Aziende Farmaceutiche del 100% dei fallimenti terapeutici). Solitamente si fa ricorso al PbR nel caso di medicinali il cui rapporto beneficio/rischio presenti un grado di incertezza maggiore e richieda una definizione della mancata risposta sulla base delle evidenze disponibili dai trial clinici registrativi. Inoltre, nel corso del 2013, è stato

¹ Garrison Jr LP et al. Value in Health. 2013

introdotto un ulteriore modello di rimborsabilità condizionata chiamato *Success Fee* - rimborso a posteriori del 100% del successo terapeutico". Esso prevede che il SSN ottenga il medicinale dall'Azienda titolare inizialmente a titolo gratuito e, successivamente, alla valutazione della risposta al trattamento, esclusivamente nei casi di successo terapeutico, provveda a remunerare le corrispondenti confezioni dispensate. L'accordo denominato *Capping* prevede che sia posto a carico dell'Azienda farmaceutica l'erogazione del farmaco al superamento delle quantità stabilite dall'accordo negoziale.

A partire dal 1 gennaio 2013, i Registri di Monitoraggio entrano nella fase attuativa del nuovo sistema informativo dell'AIFA, progettato per rendere possibile la totale integrazione di tutti i sistemi presenti in Agenzia attraverso la realizzazione di un Knowledge Management System, che consentirà di raggiungere l'efficienza ottimale di tutti i processi. Ciò ha portato al trasferimento di quasi tutti i Registri nella nuova piattaforma web <https://www.agenziafarmaco.gov.it/registri/>

Disegno dei nuovi Registri AIFA

La nuova struttura dei Registri, con un'architettura modulare, trasversale e dinamica, è stata introdotta nell'anno 2013 e disegnata al fine di consentire una raccolta sia dei dati clinici sia di quelli amministrativi, verificandone la congruenza *intra* e *inter* scheda e bilanciando la gestione delle informazioni, sotto il profilo della privacy e sotto quello della certificazione dei dati inseriti.

In generale, ogni Registro AIFA si basa sulla raccolta dei dati per specifico farmaco (*Drug-product monitoring Registry - DPMR*) con il seguente ordine di inserimento delle schede da parte dei medici e farmacisti:

1. Anagrafica del paziente (unica per tutti i Registri e/o Piani terapeutici - AP)
2. Eleggibilità e dati clinici (EDC)
3. Prescrizioni (Richiesta farmaco - RF)
4. Erogazioni dei medicinali (Dispensazione farmaco - DF)
5. Follow-up (Rivalutazioni - RIV)
6. Fine terapia (Fine Trattamento - FT)
7. Gravidanza (GV) (per lenalidomide, thalidomide e alitretonina).

Nel corso del 2014, in aggiunta alla pre-esistente tipologia (*Drug-product monitoring Registry*) che ha riguardato 87 Registri, è stato sviluppato un ulteriore sistema di raccolta dei dati basato sull'indicazione terapeutica (*Therapeutic Indication Monitoring Registry - TIMR*). La nuova tipologia, applicando una scheda unica per indicazione terapeutica, consente una riduzione del carico amministrativo per gli operatori sanitari, assicurando al contempo l'appropriatezza prescrittiva e un miglior monitoraggio del profilo di sicurezza del medicinale. Nel 2014 questa tipologia ha riguardato 16 Registri.

Oltre al sistema dei Registri, si ricorda che viene applicata un'ulteriore forma di monitoraggio tramite la prescrizione con Piano Terapeutico (PT) *web-based* da parte dei medici specialisti (Figura 2.3.1). Il numero dei PT *web-based* attivi nel 2014 è stato pari a 9.

Al 31 Dicembre 2014, i Registri, compresi i PT *web-based*, disponibili sono 146 di cui 112 attivi, 31 in fase di sviluppo e 3 chiusi (Adcetris 648/96 e Xolair) e, in particolare, nel corso del 2014 la Commissione Tecnico Scientifica ha richiesto all'Unità Registri di istituire 43 nuovi Registri.

Per la lista aggiornata dei Registri disponibili si rimanda al seguente link del sito dell'Agenzia Italiana del Farmaco: <http://www.agenziafarmaco.gov.it/it/content/lista-aggiornata-dei-nuovi-registri>

Figura 2.3.1. Distribuzione dei Registri per tipologia nell'anno 2014

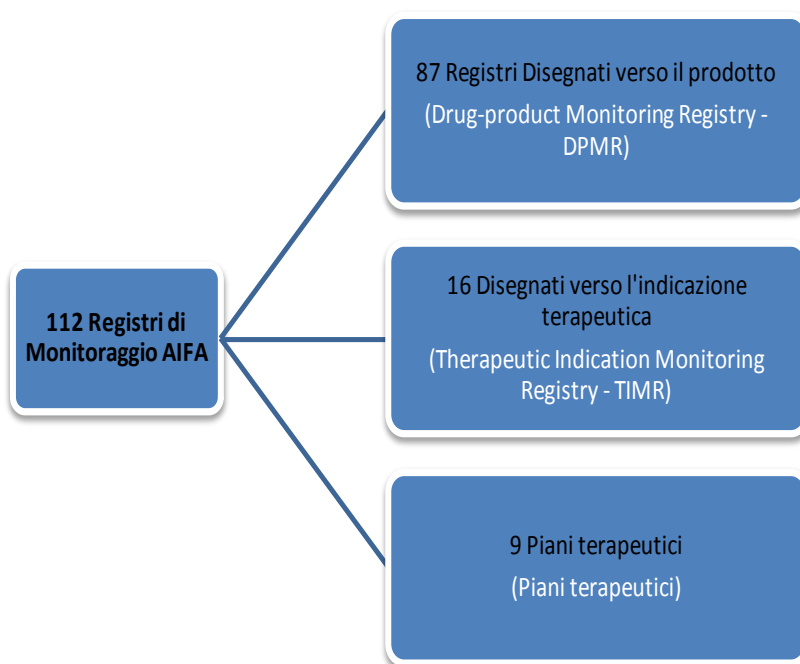
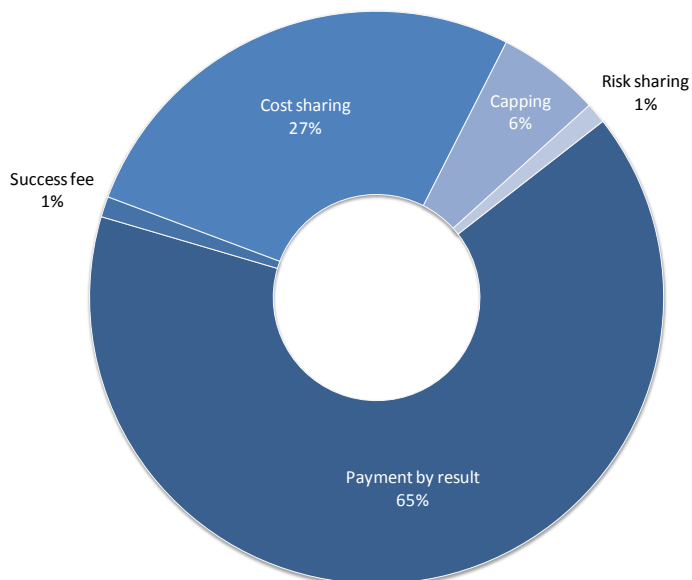


Figura 2.3.2. Distribuzione delle tipologie di accordo di condivisione del rischio nel 2014



La prescrizione dei medicinali soggetti a monitoraggio tramite i Registri AIFA è regolata da un sistema di tipo piramidale, costituito dagli Approvatori regionali e dai Direttori sanitari. Tale processo è stato avviato dall'AIFA di concerto con le Regioni nel corso del 2013. In accordo a tale sistema, gli Approvatori regionali individuano e abilitano per ogni Registro la struttura sanitaria (centro prescrittore) e il reparto. I Direttori sanitari invece identificano e abilitano gli utenti (i.e. il medico e/o il farmacista).

Nel 2014 sono risultati operativi 24.630 medici e 1.554 farmacisti abilitati, 175 Direttori sanitari apicali e 1.128 Direttori sanitari di presidio e infine 48 Approvatori regionali. Sono inoltre coinvolti 43 titolari di AIC che accedono al sistema per gli aspetti inerenti all'applicazione dei MEAs e per la reportistica SAS. Nel 2014 risultano abilitate 2.700 strutture sanitarie, di cui 1.392 attive, aventi almeno un trattamento avviato.

Dati relativi ai Registri di monitoraggio nell'anno 2014

Tabella 2.3.1. Dati di sintesi dei Registri di monitoraggio: confronto 2013-2014

	N.		Δ% 2014-2013
	2013	2014	
Registri disponibili	127	146	15,0
Registri attivi	90	112	24,4
Approvatori regionali	42	48	14,3
Direttori sanitari	925	1.303	40,9
Medici	17.355	24.630	41,9
Farmacisti	738	1.554	110,6
Trattamenti	143.012	369.668	158,5
Pazienti	149.447	352.872	136,1

Il maggior numero di trattamenti nell'anno 2014 si registra per i farmaci appartenenti alla categoria del sangue e di organi emopoietici (principalmente i nuovi anticoagulanti orali) e per i farmaci antineoplastici ed immunomodulatori (Tabella 2.3.2).

Tabella 2.3.2. Numero di trattamenti nel 2014 per I livello ATC

ATC I livello - Categoria	N.		Incidenza %		Δ % 14/13
	2013	2014	2013	2014	
B- Sangue ed organi emopoietici	50.478	134.926	35,7	50,7	167,3
L- Antineoplastici ed immunomodulatori	47.758	58.733	33,8	22,1	23,0
S- Organi di senso	31.028	36.587	22,0	13,7	17,9
M- Apparato muscolo scheletrico	10.395	30.261	7,4	11,4	191,1
N- Sistema nervoso centrale	627	3.285	0,4	1,2	423,9
J- Antimicrobici generali per uso sistemico	0	915	0,0	0,3	-
R- Apparato respiratorio	460	842	0,3	0,3	83,0
D- Dermatologici	507	554	0,4	0,2	9,3
C- Sistema cardiovascolare	0	38	0,0	0,0	-
H- Preparati ormonali sistemici	24	31	0,0	0,0	29,2
V- Vari	25	30	0,0	0,0	20,0
A- Apparato gastrointestinale e metabolismo	5	2	0,0	0,0	-60,0
Totale	141.307	266.204	100,0	100,0	88,4

Nella Figura 2.3.3 viene illustrata la distribuzione percentuale delle motivazioni di fine trattamento per i trattamenti chiusi all'anno 2014. La principale causa di fine trattamento risulta la progressione di malattia (52%) strettamente collegata all'alta prevalenza nei Registri dei trattamenti con i farmaci antineoplastici (Tabella 2.3.2).

La Figura 2.3.3 restituisce la medesima informazione specificamente per i PT *web-based* dei nuovi anticoagulanti orali (NAO): dabigatran, rivaroxaban e apixaban. Si evidenzia un'alta percentuale di interruzione del trattamento legata agli eventi avversi (66,2%).

Figura 2.3.3. Distribuzione percentuale delle motivazioni di fine trattamento per i trattamenti chiusi all'anno 2014

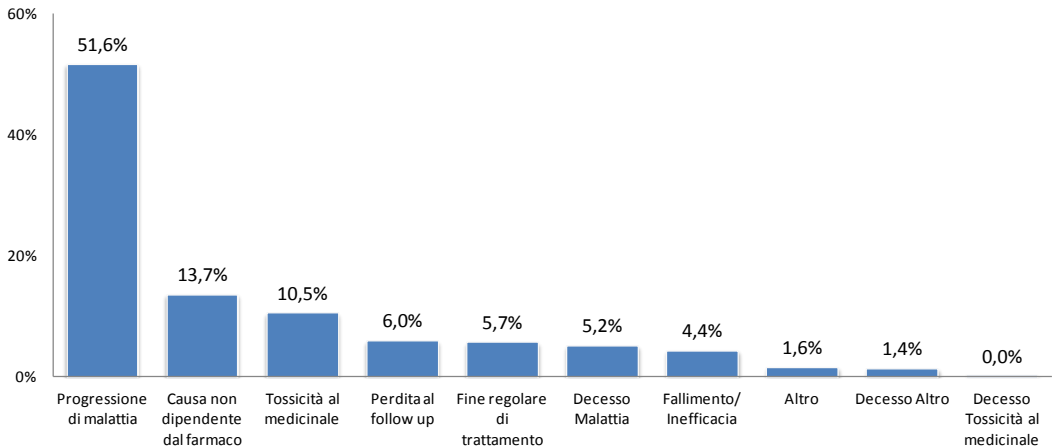
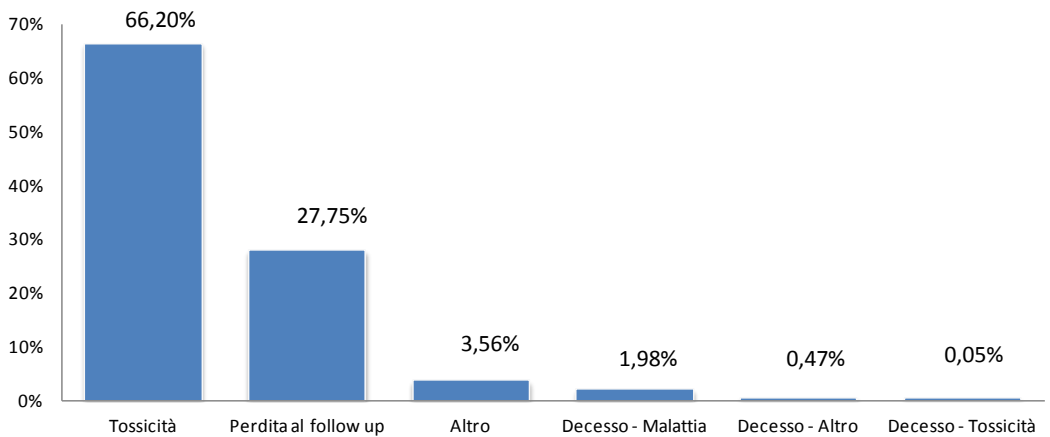


Figura 2.3.4. Distribuzione percentuale delle motivazioni di fine trattamento per i trattamenti chiusi all'anno 2014: nuovi anticoagulanti orali (NAO)



L'alta prevalenza di chiusura dei trattamenti per "perdita al follow up" è connessa alla metodologia della raccolta dei dati tramite PT che non prevede l'obbligo da parte del medico di registrare la chiusura del trattamento precedente per passare a quello successivo. Inoltre, si fa presente che la raccolta dati tramite i PT *web-based* non prevede l'inserimento della scheda di dispensazione da parte del farmacista.

Applicazione degli accordi negoziali

Nel 2014 è stato avviato un processo di consultazione con le Regioni e con le Aziende Farmaceutiche per individuare i percorsi atti al recupero dei rimborsi degli accordi negoziali relativi agli anni 2012 e 2013 per ovviare all'interruzione della piattaforma Cineca.

Sono state identificate specifiche procedure per ciascuna delle modalità di inserimento dei dati dei Registri:

Procedura Ordinaria oppure classica - si riferisce al trattamento che è stato registrato direttamente nella nuova piattaforma (paziente nuovo). Questa procedura è stata quella maggiormente utilizzata (91% dei casi).

Procedura Dispensazione non Monitorata (DNM) - si riferisce al trattamento registrato nella nuova piattaforma come 'paziente già in trattamento nella piattaforma Cineca' e dove il clinico, una volta inserito l'anagrafica del paziente, ai fini del proseguimento della terapia ha dovuto inserire sulla nuova piattaforma un *minimal set* di dati (*skip* all'eleggibilità). Di conseguenza il sistema, ai fini dell'applicazione del MEAs ha generato una scheda di DNM da compilarsi da parte del farmacista ai fini di integrare i dati corrispondenti alle confezioni e mg dispensati relativamente al trattamento avviato sulla piattaforma Cineca. Questa procedura ha riguardato solo l'8% dei trattamenti.

Procedura Cartacea oppure semplificata - si riferisce ai trattamenti che non sono stati mai registrati sulla nuova piattaforma: sono trattamenti relativi a nuovi pazienti nell'anno 2013 oppure ai pazienti già in trattamento prima del 2013 (registrati nel sistema Cineca) ma che hanno terminato entro 31 dicembre 2013. Condizione obbligatoria per questa tipologia di raccolta dati è che il farmaco debba essere erogato da una sola farmacia. Tale procedura è una sorta di "sanatoria" dei trattamenti chiusi nel 2013, viste le difficoltà e le criticità del passaggio in termini di sistemi IT dalla vecchia alla nuova piattaforma. Nel corso del 2013, diversi trattamenti sono stati avviati in modalità cartacea e solo successivamente, a partire da maggio 2014, i clinici hanno inserito i dati tramite questa procedura, che ha riguardato solo il 2% dei trattamenti.

L'avvio delle tre procedure è stato accompagnato dalla pubblicazione della Linea Guida per la gestione dei rimborsi condizionati relativi agli anni 2012.

La Linea Guida, prima della sua pubblicazione, è stata preventivamente valutata dal Coordinamento delle Regioni, da Farindustria e dai Ministeri vigilanti dell'AIFA e attuate mediante il "Programma per l'attivazione delle procedure di rimborso condizionato – anno 2012-2013".

Le procedure descritte nella citata Linea Guida prevedono la possibilità per i centri prescrittori di:

- Sanare i rimborsi *pending* relativi al 2012 in base alla documentazione cartacea Cineca
- Sanare i rimborsi *pending* per casi non completamente tracciati tramite la piattaforma Cineca anche nell'anno 2012 in base a documentazione propria integrata da dati Cineca

- Usufruire di una procedura *web* estremamente semplificata (come spiegato sopra) per recuperare il rimborso dei trattamenti censiti solo in modalità cartacea (per pazienti con Fine trattamento entro il 2013)
- Completare gli inserimenti dei trattamenti effettuati nei primi mesi dell'avvio della nuova piattaforma
- Individuare autonomamente i casi con diritto al rimborso nel 2013 e procedere ad una richiesta alle Aziende farmaceutiche di anticipazione del 30% dei rimborsi spettanti.

La Determina AIFA 17 Marzo 2015 ha stabilito le modalità per la restituzione delle somme dovute dalle Aziende farmaceutiche nei confronti delle Regioni, ad esito delle procedure di rimborsabilità condizionata per i medicinali inseriti nei Registri di monitoraggio AIFA, per gli anni 2013 e 2014 (G.U. n. 69 del 24 marzo 2015).

La Tabella 2.3.3 mostra i rimborsi presunti calcolati per 29 medicinali e 30 indicazioni terapeutiche sottoposte ad accordi di rimborso condizionato alla data del 31/12/2014. I dati si riferiscono sia alle richieste di rimborso inviate sia a quelle non inviate.

Tabella 2.3.3. Presunti rimborsi per 29 medicinali e 30 indicazioni terapeutiche sottoposte ad accordi di rimborso condizionato alla data del 31/12/2014 (anni 2013 e 2014)

REGIONE	N. dispensazioni rimborsabili	N. confezioni rimborsabili	Importo rimborsabile
Abruzzo	379	746	737.543
Basilicata	329	731	433.276
Calabria	380	1.014	580.531
Campania	2.101	4.898	3.488.768
Emilia Romagna	1.997	5.241	3.301.346
Friuli Venezia Giulia	728	1.545	1.219.575
Lazio	2.230	5.371	3.397.812
Liguria	870	2.172	1.244.831
Lombardia	4.175	10.451	7.276.604
Marche	653	1.622	1.194.267
Molise	92	182	123.157
Piemonte	2.079	6.407	3.429.974
P.A. Bolzano	187	446	248.915
P.A. Trento	220	485	459.295
Puglia	1.405	4.897	2.451.247
Sardegna	698	1.677	1.075.968
Sicilia	2.036	5.003	3.200.980
Toscana	1.776	4.661	2.709.017
Umbria	316	1.037	538.300
Valle D'aosta	58	79	157.138
Veneto	2.148	5.700	3.804.433
Totale	24.857	64.365	41.072.978

Sviluppo scientifico dei dati di Real World Evidence contenuti nei Registri AIFA

L'AIFA ha intrapreso un percorso finalizzato all'analisi dei Registri e alla successiva attività di divulgazione, coinvolgendo la comunità scientifica interessata. Saranno pertanto effettuate delle *call* aperte, rivolte a medici, biostatistici, farmacisti e figure professionali con competenze di farmacoeconomia che costituiranno, insieme al personale AIFA, gli *steering committees* dedicati alle analisi e alle valutazioni dei singoli Registri. Tali figure verranno selezionate non solo in base alla rilevanza della produzione scientifica, ma anche, ove applicabile, dell'effettivo contributo e rilevanza nel contesto assistenziale del SSN in cui interviene il Registro AIFA oggetto di analisi e del conflitto d'interesse. La prima call pubblica per l'analisi dei Registri ha riguardato il medicinale Tysabri sui dati raccolti nei Registri Cineca: <http://www.agenziafarmaco.gov.it/it/content/chiamata-pubblica-costituzione-comitati-esperti-valutatori-dei-risultati-registri-farmaci-so>

2.4 Tetti di spesa per l'uso appropriato dei medicinali

I tetti di spesa per l'uso appropriato di singole specialità medicinali, molecole o classi terapeutiche (anche detti "tetti di prodotto") sono sottoscritti tra l'AIFA e le aziende farmaceutiche, nell'ambito degli accordi negoziali (Managed Entry Agreements) che precedono l'autorizzazione all'immissione in commercio, ai sensi dell'articolo 48, comma 33, del D.L. 30 settembre 2003, n. 269, convertito, con modificazioni, nella L. 24 novembre 2003, n. 326, e successive modificazioni.

Tale strumento di controllo dell'appropriatezza prescrittiva e della spesa farmaceutica è disciplinato dalla Delibera CIPE n. 3/2001, punto 6. L'intervallo temporale di validità del tetto attribuito al singolo medicinale è definito dall'accordo negoziale (generalmente 12/24 mesi).

L'esigenza di fissare tetti di spesa deriva prevalentemente dalla possibilità che un nuovo medicinale venga impiegato in sottogruppi di pazienti affetti da una condizione clinica non corrispondente all'indicazione terapeutica autorizzata. Questa circostanza, infatti, potrebbe portare ad un'espansione della spesa farmaceutica, rispetto a quella stimata nell'ambito del percorso regolatorio, in quanto derivante da un uso inappropriato del medicinale in pazienti nei quali non risulti accertato il rapporto beneficio/rischio, o non vantaggioso il rapporto costo/efficacia. Generalmente, questa eventualità si potrebbe realizzare in pazienti che, pur potendo beneficiare di un trattamento di prima linea più economico per il SSN, vengono avviati a trattamenti di seconda linea o linee successive, più costosi.

Pertanto, il CPR perfeziona l'accordo con l'azienda farmaceutica, sia relativamente al prezzo del medicinale, sia alla massima spesa sostenibile dal SSN nei primi 12/24 mesi di commercializzazione, calcolata sulla base della stima dei pazienti previsti in Italia nell'indicazione terapeutica autorizzata in base ai dati epidemiologici. Secondo tale logica, qualora il monitoraggio della spesa farmaceutica, al termine del periodo definito dal contratto, evidenzia una spesa del prodotto superiore al tetto concordato, l'AIFA procede a comunicare all'azienda farmaceutica il valore del pay-back di ripiano a beneficio delle Regioni.

Ad oggi, sono sottoposte al meccanismo del tetto di spesa 83 specialità medicinali classificate ai fini della rimborsabilità in fascia A (di cui 8 sottoposte a meccanismo *price/volume*) e 40 in fascia H (di cui 1 sottoposta a meccanismo *price/volume*).

Nel corso del 2014, l'AIFA ha completato i procedimenti di verifica del rispetto dei tetti di prodotti per 18 specialità medicinali, prevedendo versamenti alle Regioni per competenza della verifica amministrativa, per un valore di 32.718.641 euro per la classe A e di 1.033.190 euro per la classe H. Nella Tabella 2.4.1 sono riportati gli estremi della Gazzetta Ufficiale nella quale sono stati pubblicati i procedimenti di ripiano per le 20 specialità medicinali e i relativi periodi di competenza del tetto di prodotto.

Gli importi di pay-back attribuiti dall'AIFA alle aziende farmaceutiche per i prodotti di fascia A vengono considerati ai fini della composizione della spesa farmaceutica territoriale, in corrispondenza del tetto nazionale dell'11,35% del FSN; invece, quelli relativi a prodotti classificati in fascia H, sono tenuti in conto ai fini della composizione della spesa farmaceutica ospedaliera, in corrispondenza del tetto nazionale del 3,5% del FSN.

Tabella 2.4.1. Procedimenti di verifica del rispetto dei tetti di spesa effettuati nell'anno 2014

Specialità	Periodo	GU
BIVIS	Agosto 2012 - dicembre 2013	GU n. 36 del 13-2-2014
GIANT		
SEVIKAR	Agosto 2011 - luglio 2012	GU Serie Generale n.38 del 15-2-2014
SEVIKAR	Agosto 2012 - dicembre 2013	GU Serie Generale n.38 del 15-2-2014
REVOLADE	Aprile 2012 - marzo 2013	GU n.43 del 21-2-2014
PUREGON	Maggio 2009 - aprile 2011	GU Serie Generale n.4 del 7-1-2014
EXJADE	Maggio 2011 - aprile 2013	GU Serie Generale n.34 del 11-2-2014
ONBREZ BREEZHALER	Novembre 2011 - ottobre 2012	GU Serie Generale n.41 del 19-2-2014
REVOLADE	Aprile 2013 - marzo 2014	GU n. 173 del 28-7-2014
JANUVIA	Agosto 2011 - dicembre 2011	Compensazione 2012-2013 (GU 227 del 30-9-2014)
JANUMET		
XELEVIA	Agosto 2011 - dicembre 2011	Compensazione 2012-2013 (GU 227 del 30-9-2014)
VELMETIA		
GALVUS	Agosto 2011- dicembre 2011	Compensazione 2012-2013 (GU 233 del 7-10-2014)
EUCREAS		
TESAVEL	Agosto 2011 - dicembre 2011	Compensazione 2012-2013 (GU 227 del 30-9-2014)
EFFICIB		
NOVASTAN	Aprile 2012 - marzo 2013	GU n. n. 285 del 9-12-2014
DAPAROX	Agosto 2012 - luglio 2014	GU Serie Generale n.302 del 31-12-2014
DAPAGUT		

La Tabella 2.4.2 mostra gli importi versati alle Regioni (fascia A); Lombardia, Lazio, Puglia, Campania e Sicilia sono quelle che hanno ottenuto i maggiori importi.

Tabella 2.4.2.a. Importi versati dalle aziende alle Regioni nell'anno 2014 (fascia A)

Regioni	BIVIS GIANT	SEVIKAR (2011-2012)	SEVIKAR (2012-2013)	PUREGON	EXJADE	ONBREZ BREEZHALER
Abruzzo	343.638	68.993	66.553	24.614	13.491	28.389
Basilicata	184.480	41.630	40.574	19.472	39.685	26.923
Calabria	658.886	135.758	122.567	47.433	177.535	64.796
Campania	1.706.774	330.514	384.021	293.988	176.662	225.978
Emilia Romagna	653.291	143.004	154.216	107.569	105.564	130.958
Friuli V. Giulia	342.481	58.764	61.322	21.926	17.368	25.530
Lazio	1.518.638	335.948	366.039	142.890	147.074	204.728
Liguria	519.575	99.019	113.384	28.830	19.280	57.720
Lombardia	1.962.644	343.034	404.651	387.426	265.719	249.643
Marche	380.145	80.458	79.940	513	31.629	42.049
Molise	100.487	28.972	29.205	6.469	7.013	8.453
Piemonte	865.398	163.281	186.669	76.464	182.352	159.171
Pr. Aut. Bolzano	108.194	8.322	13.262	21.982	4.959	11.836
Pr. Aut. Trento	113.481	13.788	20.196	15.313	4.486	14.039
Puglia	1.332.811	341.127	307.741	136.700	270.210	125.199
Sardegna	542.875	64.443	84.333	26.878	313.807	39.070
Sicilia	1.443.067	414.200	421.405	154.901	359.093	186.740
Toscana	542.674	99.680	106.652	168.530	81.570	144.239
Umbria	179.931	26.020	36.028	15.056	17.297	23.051
Valle d'Aosta	27.887	3.996	3.596	1.048	3.445	5.107
Veneto	910.295	164.112	167.646	113.803	111.389	133.469
Italia	14.437.654	2.965.060	3.170.000	1.811.807	2.349.627	1.907.088

Tabella 2.4.2.b. Importi versati dalle aziende alle Regioni nell'anno 2014 (fascia A)

Regioni	JANUVIA JANUMET	XELEVIA VELMETIA	GALVUS EUCREAS	TESAVEL EFFICIB	DAPAROX DAPAGUT	Totale fascia A
Abruzzo	32.399	2.679	15.869	46.875	13.011	656.511
Basilicata	17.465	154	16.740	8.286	6.343	401.755
Calabria	32.335	101.016	69.580	41.902	31.725	1.483.533
Campania	191.406	110.484	267.123	37.975	44.408	3.769.337
Emilia Romagna	110.658	9.639	55.068	39.911	54.135	1.564.013
Friuli V. Giulia	44.091	17.241	17.314	8.556	13.360	627.953
Lazio	246.128	1.875	112.306	100.439	62.356	3.238.421
Liguria	19.206	19.080	25.189	45.954	35.296	982.533
Lombardia	403.715	256.427	185.946	139.698	88.162	4.687.066
Marche	81.669	4.803	28.385	35.231	16.175	780.996
Molise	14.159	236	2.055	6.656	2.668	206.371
Piemonte	172.406	1.773	79.145	48.313	48.941	1.983.912
Pr. Aut. Bolzano	39.211	5.561	3.907	1.968	2.020	221.221
Pr. Aut. Trento	23.907	31	8.459	13.125	4.475	231.300
Puglia	242.253	197	91.358	350	60.780	2.908.726
Sardegna	91.096	73.600	28.838	51.415	12.799	1.329.154
Sicilia	96.828	165.328	120.398	37.464	41.498	3.440.922
Toscana	150.419	246.639	76.536	42.841	65.110	1.724.890
Umbria	52.504	33.965	7.009	11.381	9.358	411.598
Valle d'Aosta	4.114	20	277	21	1.422	50.934
Veneto	190.678	22.046	91.788	71.366	40.903	2.017.495
Italia	2.256.648	1.072.793	1.303.292	789.728	654.944	32.718.641

Tabella 2.4.2.c. Importi versati dalle aziende alle Regioni nell'anno 2014 (fascia H)

Regioni	REVO LADE (2012-2013)	REVO LADE (2013-2014)	NOVASTAN	Totale Fascia H
Abruzzo	4.405	23.095	0	27.500
Basilicata	2.984	17.052	0	20.037
Calabria	8.147	25.780	0	33.927
Campania	21.931	98.421	689	121.041
Emilia Romagna	7.247	51.560	1.333	60.140
Friuli V. Giulia	6.395	13.293	0	19.687
Lazio	17.147	65.793	0	82.940
Liguria	4.500	24.840	153	29.493
Lombardia	41.209	147.833	3.248	192.290
Marche	2.700	9.668	0	12.367
Molise	379	3.760	46	4.184
Piemonte	17.905	96.004	536	114.445
Pr. Aut. Bolzano	1.137	6.445	6.694	14.276
Pr. Aut. Trento	0	0	643	643
Puglia	33.346	134.406	460	168.212
Sardegna	2.605	16.918	0	19.523
Sicilia	3.931	27.660	0	31.591
Toscana	3.174	11.145	230	14.548
Umbria	1.232	10.070	0	11.302
Valle d'Aosta	1.137	2.954	613	4.704
Veneto	10.373	37.865	2.099	50.337
Italia	191.884	824.562	16.744	1.033.190

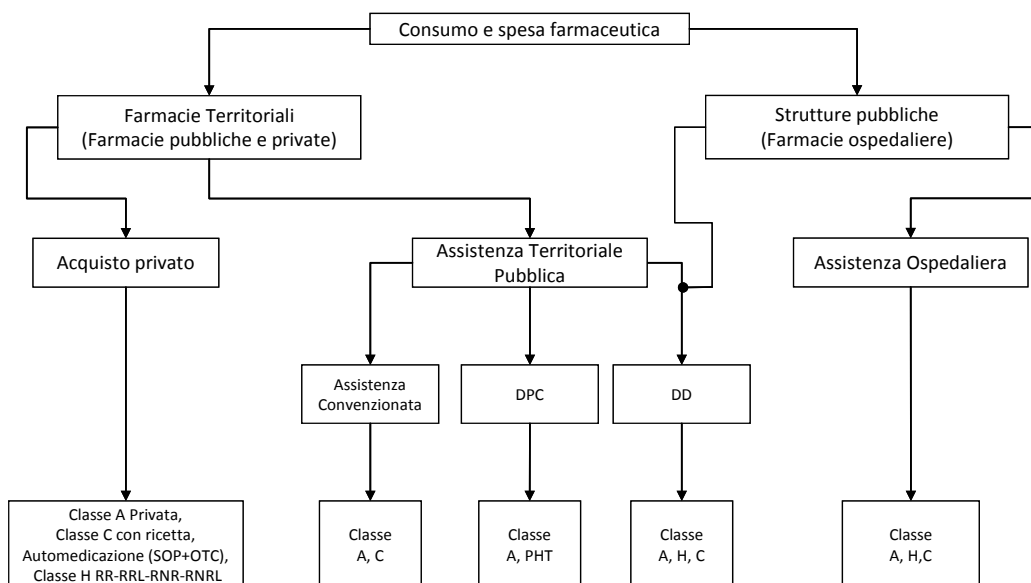
Sezione 3

Fonte dei dati e metodi

3.1 Dati di spesa e consumo dei farmaci

Il presente Rapporto fornisce una sintesi dei dati relativi ai consumi e alla spesa dei medicinali erogati a carico del SSN in regime di dispensazione convenzionale, diretta e per conto ed ospedaliera (Figura 3.1.1). Inoltre, descrive i consumi e la spesa dei medicinali di classe C acquistati direttamente dal cittadino, oltre l'acquisto privato di medicinali di classe A-H.

Figura 3.1.1. Schema di sintesi dei dati contenuti nel Rapporto



La descrizione del consumo di farmaci in Italia offerta dal Rapporto si basa sulla lettura e sull'integrazione dei dati raccolti attraverso diversi flussi informativi:

1. **Flusso OsMed.** Il flusso informativo delle prestazioni farmaceutiche erogate attraverso le farmacie, pubbliche e private, convenzionate con il SSN è stato istituito ai sensi della L. 448/1998 e ss.mm.ii., successivamente modificato dal D.M. n. 245/2004.¹ Tale flusso rileva le ricette raccolte dalla Federfarma (Federazione nazionale delle farmacie private convenzionate con il SSN) e da Assofarm (Associazione Farmacie Pubbliche), che ricevono i dati dalle proprie sedi provinciali e successivamente li aggregano a livello regionale. Il flusso OsMed presenta un grado di completezza variabile per area geografica e per mese:

¹ Art. 68, comma 9 della L. 23-12-1998, n. 448 e ss.mm.ii., e successivamente modificato dall'art. 18 del D.M. 20-9-2004, n. 245 ("Regolamento recante norme sull'organizzazione ed il funzionamento dell'Agenzia Italiana del Farmaco, a norma dell'articolo 48, comma 13, del D.L. 30 settembre 2003, n. 269, convertito nella L. 24 novembre 2003, n. 3").

mediamente la copertura nazionale dei dati nel 2014 è stata pari al 96,4% della spesa. La quota di spesa e consumi mancanti è stata ottenuta attraverso una procedura di espansione, che utilizza come valore di riferimento della spesa farmaceutica il dato proveniente dalle Distinte Contabili Riepilogative (DCR), aggiornato periodicamente dall'Agenzia Nazionale per i Servizi Sanitari Regionali (AgeNaS). Al fine di garantire confronti omogenei tra le Regioni, la procedura di espansione riporta al 100% la spesa regionale, nell'ipotesi che la distribuzione dei dati mancanti per specialità non sia significativamente differente da quella dei dati osservati e sia garantita l'invarianza del prezzo al pubblico della singola confezione medicinale.

2. Acquisto privato a carico del cittadino. Le farmacie territoriali dispensano, inoltre, medicinali di fascia A e/o C acquistati privatamente dai cittadini (con o senza ricetta medica). L'analisi dei consumi farmaceutici a carico del cittadino è effettuata utilizzando i dati dell'Agenzia Italiana del Farmaco (AIFA), raccolti da IMS Health presso la quasi totalità dei grossisti (99,8%). L'acquisto privato di medicinali è derivato per differenza tra ciò che entra in farmacia (sell-in) e viene consegnato dai grossisti alle farmacie territoriali, rispetto a ciò che esce a carico del SSN (sell-out, i.e. il flusso OsMed) e vede come destinatario il cittadino. È opportuno precisare che quando si analizzano i consumi relativi ad un ampio intervallo temporale si ottiene una minimizzazione dell'eventuale sfalsamento tra sell-in e sell-out, conseguente alla ricomposizione delle scorte di magazzino della farmacia, il quale, al contrario, sul singolo mese potrebbe incidere in modo significativo.
3. Distribuzione diretta e per conto. Il flusso informativo delle prestazioni farmaceutiche effettuate in distribuzione diretta e per conto è stato istituito dal D.M. Salute 31 luglio 2007 disciplinante il Nuovo Sistema Informativo Sanitario (NSIS). Tale flusso, alimentato dalle Regioni e dalle Province Autonome di Trento e Bolzano, rileva l'erogazione di medicinali a carico del SSN all'assistito, per il consumo presso il proprio domicilio, alternativa alla tradizionale erogazione degli stessi presso le farmacie, nonché quelli erogati direttamente dalle strutture sanitarie ai sensi della L. 405/2001 e ss.mm.ii.² Rientrano nell'ambito di rilevazione di questo flusso le prestazioni farmaceutiche erogate: alla dimissione da ricovero o dopo visita specialistica, limitatamente al primo ciclo terapeutico completo, ai pazienti cronici soggetti a piani terapeutici o presi in carico dalle strutture, in assistenza domiciliare, residenziale o semiresidenziale, da parte delle farmacie convenzionate, pubbliche o private (i.e. distribuzione diretta), per conto delle Aziende Sanitarie Locali (i.e. distribuzione per conto). La rilevazione è estesa alle prescrizioni di tutti i medicinali autorizzati all'immissione in commercio in Italia ed identificati dal codice di autorizzazione all'immissione in commercio (AIC), indipendentemente dalla classe di erogazione a carico del Servizio Sanitario Nazionale e dal regime di fornitura. Per disporre, comunque, di un quadro completo ed organico dei consumi e della spesa dei medicinali direttamente a carico delle strutture pubbliche del Servizio Sanitario Nazionale, la rilevazione

² Art. 8, comma 1, della Legge del 16 novembre 2001, n. 405 e ss.mm.ii..

comprende anche i farmaci esteri non registrati in Italia, i medicinali preparati in farmacia in base ad una prescrizione medica destinata ad un determinato paziente, detti “formule magistrali”,³ e i medicinali preparati in farmacia in base alle indicazioni della Farmacopea europea o delle Farmacopee nazionali in vigore negli Stati membri dell'Unione europea, detti “formule officinali”, destinati ad essere forniti direttamente ai pazienti serviti da tale farmacia. Ai fini del presente Rapporto, le analisi sulle prestazioni farmaceutiche in distribuzione diretta o per conto sono state condotte con esclusivo riferimento ai medicinali dotati di AIC. Ai sensi della L. 222/2007 e ss.mm.ii.,⁴ i dati di questo flusso informativo vengono utilizzati per il monitoraggio periodico della spesa farmaceutica territoriale condotto dall'AIFA, nonché per il calcolo dello scostamento rispetto al tetto della spesa farmaceutica territoriale e l'attribuzione dei budget alle aziende farmaceutiche. La medesima norma stabilisce che, nelle more della concreta e completa attivazione del flusso informativo in oggetto, alle Regioni che non hanno fornito i dati viene attribuita una spesa farmaceutica per distribuzione diretta e per conto pari al 40% della spesa complessiva per l'assistenza farmaceutica non convenzionata a carico dell'SSN, rilevata attraverso il flusso della “Tracciabilità del farmaco”, istituito ai sensi del D.M. Salute 15 luglio 2004 (vedi punto 5 di seguito).

4. Ospedaliero. Il flusso informativo per il monitoraggio dei consumi ospedalieri è stato istituito dal D.M. Salute 4 febbraio 2009, che disciplina il NSIS del Ministero della Salute per i consumi dei medicinali nell'ambito ospedaliero. Tale flusso, alimentato dalle Regioni o dalle Province Autonome di Trento e Bolzano, rileva il consumo ed il relativo valore economico dei medicinali utilizzati nelle strutture sanitarie direttamente gestite dal SSN, ad eccezione dei medicinali dispensati dalle stesse in distribuzione diretta. Rientrano nell'ambito di rilevazione di questo flusso i medicinali destinati alla somministrazione interna consegnati dalle farmacie ospedaliere ai reparti, i medicinali destinati alla somministrazione interna consegnati dalle farmacie distrettuali a laboratori, ambulatori ed altro tipo di strutture territoriali. La rilevazione, così come il flusso della distribuzione diretta, è estesa alle prescrizioni di tutti i medicinali dotati di AIC, indipendentemente dalla classe di erogazione a carico del SSN e dal regime di fornitura, i farmaci esteri, le “formule magistrali” e le “formule officinali”. Ai sensi della L. 135/2012 e ss.mm.ii.,⁵ a decorrere dal 2013, questo flusso viene utilizzato per il monitoraggio periodico della spesa farmaceutica ospedaliera condotto dall'AIFA, nonché per il calcolo dello scostamento rispetto al tetto della spesa farmaceutica ospedaliera e per l'attribuzione dei budget alle aziende farmaceutiche. La medesima norma stabilisce che, nelle more della concreta e

³ Disciplinate dall'art. 5 del decreto legge 17 febbraio 1998, n. 23, convertito, con modificazioni, nella Legge 8 aprile 1998, n. 94.

⁴ Art. 5, comma 1, del decreto legge 1 ottobre 2007, n. 159, convertito, con modificazioni, nella Legge 29 novembre 2007, n. 222 e ss.mm.ii..

⁵ Art. 15, comma 8, lettera d), del decreto legge 6 Luglio 2012, n. 95, convertito, con modificazioni, nella Legge 7 agosto 2012, n. 135 e ss.mm.ii..

completa attivazione del flusso informativo in oggetto, in caso di mancanza dei dati dei consumi ospedalieri, per le Regioni che non hanno fornito i dati vengono utilizzati quelli registrati dal flusso della tracciabilità del farmaco.

5. Acquisto da parte delle strutture sanitarie pubbliche. Il Decreto del Ministro della Salute 15 luglio 2004 ha previsto l'istituzione, nell'ambito del Nuovo Sistema Informativo Sanitario, del flusso della "tracciabilità del farmaco", finalizzato a tracciare le movimentazioni di medicinali con AIC sul territorio nazionale e/o verso l'estero. Tale flusso è alimentato dalle aziende farmaceutiche e dalla distribuzione intermedia e rileva le confezioni movimentate lungo la filiera distributiva, fino ai punti di erogazione finale: farmacie, ospedali, ambulatori, esercizi commerciali, etc.. I dati analizzati nel presente Rapporto si riferiscono all'acquisto di medicinali (sia in termini di quantità, che di valore economico) da parte delle strutture sanitarie pubbliche (i.e. l'assistenza farmaceutica non convenzionata). Pertanto, essi sono relativi alla fornitura di medicinali da parte delle aziende farmaceutiche alle strutture sanitarie pubbliche (sell-in) che, successivamente, vengono utilizzati all'interno delle strutture stesse (i.e. sell-out dei consumi ospedalieri, vedi punto 4), o dispensati direttamente al paziente per una loro utilizzazione anche al di fuori delle strutture sanitarie (i.e. sell-out della distribuzione diretta e per conto, vedi punto 3).

Le regole della trasmissione dei dati attraverso il flusso della tracciabilità prevedono la trasmissione giornaliera dei dati relativi al numero delle confezioni movimentate verso la singola struttura sanitaria. Tuttavia, poiché l'invio del valore economico delle movimentazioni può anche avvenire in un momento successivo rispetto a quello delle movimentazioni, è possibile che i dati disponibili possano includere consumi non valorizzati. Nel Rapporto è stata utilizzata la spesa della tracciabilità espansa secondo la metodologia condivisa tra AIFA e Ministero della Salute, successivamente approvata dal Gruppo tecnico di lavoro della Distribuzione diretta e per conto e dei consumi ospedalieri delle Regioni. Tale metodologia prevede la valorizzazione economica delle sole movimentazioni verso le strutture sanitarie pubbliche, di cui le aziende farmaceutiche non forniscono il controvalore economico: a riguardo, per ogni singola specialità medicinale (AIC) vengono determinati, per mese e per Regione, i dati relativi al valore economico delle movimentazioni, al numero delle confezioni movimentate valorizzate e non valorizzate. Se per una determinata AIC non si rilevano quantitativi valorizzati, la stima del valore economico mancante è ottenuta moltiplicando il numero di confezioni movimentate non valorizzate per il valore medio regionale rilevato dalle quantità valorizzate. In alternativa, se non è presente il valore di almeno una confezione movimentata nella singola Regione, si moltiplica il numero delle confezioni movimentate per il prezzo a realizzo industria (se il farmaco è classificato in fascia H, corrispondente al prezzo massimo di cessione fissato dall'AIFA) o, se non è presente un prezzo massimo di cessione, moltiplicando il numero delle confezioni per il 50% del prezzo al pubblico del medicinale.

Mediamente, la copertura nazionale dei dati relativi alle movimentazioni valorizzate dalle aziende farmaceutiche nel 2014 è pari a quasi al 99% del valore

complessivo dell'acquisto di medicinali da parte delle strutture sanitarie pubbliche, comprensivo del valore delle movimentazioni non valorizzate.

3.2 Sistemi di classificazione

Il sistema di classificazione dei farmaci utilizzato nel Rapporto è quello sviluppato dal WHO *Collaborating Centre for Drug Statistics Methodology* di Oslo (<http://www.whocc.no/>), basato sul sistema ATC/DDD (rispettivamente: categoria Anatomica-Terapeutica-Chimica e *Defined-Daily Dose*). L'ATC individua un sistema di classificazione dei principi attivi dei farmaci, raggruppandoli in differenti categorie sulla base dell'apparato/organo su cui essi esercitano l'azione terapeutica e in funzione delle loro proprietà chimiche e farmacologiche. Ogni principio attivo è generalmente associato ad un codice univoco a 5 livelli; frequentemente il secondo, terzo e quarto livello sono utilizzati per identificare le classi farmacologiche.

La dose definita giornaliera (DDD) esprime la dose media di mantenimento giornaliera, a fronte dell'uso del medicinale nella sua indicazione terapeutica principale nell'adulto. La DDD è generalmente assegnata ad un principio attivo già classificato con uno specifico codice ATC. La DDD è un'unità di misura che consente la parametrizzazione dei consumi in funzione delle diverse esigenze di monitoraggio dei consumi; è opportuno sottolineare che essa non riflette la dose media giornaliera prescritta. Il WHO provvede annualmente ad una revisione della classificazione ATC e delle DDD; di conseguenza, è possibile una variazione nel tempo dei consumi e della spesa per categoria, dipendente almeno in parte da questi processi di aggiornamento.

In definitiva, nelle analisi del consumo dei farmaci è stata utilizzata la DDD per parametrare il numero di confezioni erogate ai pazienti, secondo la formula riportata nella sezione 3.4. In alcune specifiche analisi è stato applicato un raggruppamento di diverse categorie ATC e/o principi attivi, al fine di analizzare i pattern di consumo in funzione dell'ambito terapeutico.

L'elenco dei farmaci della distribuzione diretta è rappresentato dal Prontuario della distribuzione diretta (PHT - Prontuario della continuità assistenziale ospedale-territorio) in vigore da novembre 2004.

Per i farmaci equivalenti sono state utilizzate le "liste di trasparenza" mensilmente pubblicate dall'AIFA nel corso del 2014. Per i farmaci oggetto di note limitative della prescrivibilità a carico del SSN è stato utilizzato l'elenco delle Note AIFA in vigore da gennaio 2007 e successive modificazioni.

3.3 Popolazione nazionale e standardizzazione della popolazione delle Regioni

La variabilità di spesa e di consumo dei medicinali tra le diverse Regioni italiane, pur essendo prevalentemente influenzata dalle differenti attitudini prescrittive dei medici e dai variabili profili epidemiologici, è in parte dipendente anche dalle caratteristiche demografiche (composizione per età e sesso). Pertanto, al fine di ottimizzare la

comparabilità tra le Regioni, la popolazione residente ISTAT in ogni Regione è stata ricalcolata tenendo conto di un sistema di pesi ricavato sulla base della distribuzione per età e sesso della spesa farmaceutica convenzionata. I pesi sono stati calcolati per differenti fasce di età e per sesso.

Tabella 3.3.1. Pesi per fascia d'età e sesso

Fascia d'età	Uomini	Donne	Tutti
0	0,133	0,099	0,116
1 – 4	0,210	0,166	0,188
5 – 14	0,163	0,121	0,142
15 – 44	0,266	0,291	0,279
45 – 64	1,094	0,991	1,039
65 – 74	2,720	2,318	2,501
> 75	3,578	2,862	3,146

Tabella 3.3.2. Popolazione ISTAT e popolazione pesata 2013 e 2014

Regione	Popolazione residente 2013 (al 1-1-2013)	Popolazione pesata 2013	Popolazione residente 2014 (al 1-1-2014)	Popolazione pesata 2014
Piemonte	4.374.052	4.692.835	4.436.798,00	4.764.802,36
Valle d'Aosta	127.844	130.282	128.591,00	131.564,43
Lombardia	9.794.525	9.767.053	9.973.397,00	9.956.934,87
P.A. Bolzano	509.626	468.135	515.714,00	474.617,70
P.A. Trento	530.308	514.755	536.237,00	521.641,32
Veneto	4.881.756	4.854.631	4.926.818,00	4.922.521,33
Friuli V.G.	1.221.860	1.325.600	1.229.363,00	1.338.288,29
Liguria	1.565.127	1.844.776	1.591.939,00	1.865.879,25
Emilia R.	4.377.487	4.601.926	4.446.354,00	4.664.971,07
Toscana	3.692.828	3.994.267	3.750.511,00	4.054.949,41
Umbria	886.239	947.624	896.742,00	961.839,68
Marche	1.545.155	1.626.321	1.553.138,00	1.639.841,86
Lazio	5.557.276	5.500.278	5.870.451,00	5.739.382,19
Abruzzo	1.312.507	1.351.587	1.333.939,00	1.370.958,13
Molise	313.341	328.490	314.725,00	330.543,40
Campania	5.769.750	5.073.464	5.869.965,00	5.168.512,75
Puglia	4.050.803	3.846.652	4.090.266,00	3.910.443,26
Basilicata	576.194	577.123	578.391,00	581.626,25
Calabria	1.958.238	1.876.087	1.980.533,00	1.897.678,93
Sicilia	4.999.932	4.725.700	5.094.937,00	4.816.081,74
Sardegna	1.640.379	1.637.641	1.663.859,00	1.669.589,80
Italia	59.685.227	59.685.227	60.782.668,00	60.782.668,00

Il procedimento seguito per il calcolo della popolazione pesata è stato il seguente: è stata individuata la numerosità della composizione per fascia di età e sesso di ciascuna Regione (fonte dei dati: <http://demo.istat.it/>); la numerosità in ciascuna classe è stata poi moltiplicata per il corrispondente peso; la sommatoria dei valori così ottenuti a livello

regionale è stata, quindi, riproporzionata alla popolazione italiana. I pesi utilizzati per il calcolo della popolazione pesata 2014 sono mostrati nella tabella 3.3.1.

L'applicazione di questo procedimento di standardizzazione della popolazione implica che una Regione con una popolazione più anziana della media nazionale avrà una popolazione pesata superiore a quella residente e viceversa. In tabella 3.3.2 si riporta la popolazione residente ISTAT e quella pesata per gli anni 2013 e 2014.

3.4 Indicatori e misure di utilizzazione dei farmaci

Analisi delle principali componenti di spesa

L'analisi si basa sui dati disaggregati della spesa farmaceutica e delle DDD nell'anno attuale e in quello precedente. Tali dati vengono combinati secondo la seguente formula:

$$IV = \frac{S^{14}}{S^{13}} = \frac{\sum_i q_i^{14}}{\sum_i q_i^{13}} \times \frac{\sum_i p_i^{14} q_i^{13}}{\sum_i p_i^{13} q_i^{13}} \times \frac{\sum_i p_i^{14} \times q_i^{14}}{\sum_i p_i^{14} q_i^{13}}$$

dove:

p_i^{13} = prezzo medio nell'anno precedente della singola DDD con la confezione "i"

p_i^{14} = prezzo medio nell'anno attuale della singola DDD con la confezione "i"

q_i^{13} = quantità venduta nell'anno precedente della confezione "i" (espresso in DDD)

q_i^{14} = quantità venduta nell'anno attuale della confezione "i" (espresso in DDD)

S^{13} = spesa farmaceutica nell'anno precedente

S^{14} = spesa farmaceutica nell'anno attuale

IV = indice di variazione della spesa fra l'anno precedente e attuale

"i" varia nel "campo" costituito dalle confezioni presenti sul mercato (anche a vendita zero) nell'anno precedente più le confezioni presenti sul mercato nell'anno attuale, ma non nell'anno precedente.

Questo indicatore compone tre fattori: il primo relativo alla variazione delle quantità di farmaci consumati (effetto quantità), il secondo concernente le variazioni anno su anno del prezzo dei farmaci (effetto prezzi) e, infine, il terzo che riguarda la modificazione del mix dei consumi (spostamento dei consumi verso farmaci in media più costosi - effetto mix positivo- o meno costosi - effetto mix negativo).

Nell'analisi dell'effetto mix di un anno, l'uso delle DDD evita l'introduzione di distorsioni indotte dal cambiamento di confezione di alcune specialità presenti nell'anno precedente con un diverso numero di DDD per singolo pezzo.

Questo tipo di analisi coglie solo parzialmente l'effetto dell'introduzione di farmaci appartenenti a categorie per le quali in precedenza erano assenti alternative terapeutiche. In questo caso ci si attende un incremento nel numero complessivo di DDD prescritte, mentre l'analisi non si applica né alle variazioni di prezzo, né all'effetto mix. I limiti appena accennati non riguardano il caso di ammissione alla rimborsabilità di nuove molecole di gruppi terapeutici, per i quali erano già disponibili altri farmaci rimborsabili, perché l'analisi mette in evidenza sia eventuali variazioni nel volume di prescrizione complessivo che spostamenti nel tipo di prescrizioni effettuate.

Nella lettura dei risultati si deve tenere conto che:

- gli indici di variazione sono stati espressi come scostamenti percentuali;
- lo scostamento (%) della spesa farmaceutica non coincide esattamente con la somma dei tre scostamenti calcolati (quantità, prezzi, mix), essendo frutto di un prodotto.

Dinamica temporale dei prezzi dei farmaci di classe A-SSN, C con ricetta e farmaci acquistati dalle strutture sanitarie

I dati utilizzati per l'analisi della dinamica dei prezzi si riferiscono ai consumi dei farmaci di classe A-SSN, di quelli di classe C con ricetta, dei farmaci acquistati dalle strutture sanitarie pubbliche raccolti ed elaborati dall'OsMed. I prezzi a livello di una singola specialità sono ottenuti come rapporto tra i valori di spesa (in euro) e le quantità vendute (sia in termini di DDD che di confezioni). A partire dai prezzi a livello di singola specialità sono stati calcolati per ogni mese i Prezzi Medi Ponderati (PMP), per cui i pesi sono costituiti o dal numero delle DDD o dal numero delle confezioni, secondo la seguente formula:

$$PMP_i = \frac{\sum_{j=1}^n p_j^i q_j^i}{\sum_{j=1}^n q_j^i}$$

dove:

n = è il numero delle specialità in commercio nel mese i

p_j^i = è il prezzo di una DDD (o di una confezione) della specialità j nel mese i

q_j^i = è il numero delle DDD (o delle confezioni) della specialità j vendute nel mese i

La dinamica temporale mensile dei prezzi è analizzata nella sezione 5.5. Il valore di crescita del prezzo medio ponderato per DDD in questa analisi risulta diverso da quello calcolato nella scomposizione della variazione della spesa farmaceutica (componente effetto prezzi). Nell'andamento mensile dei prezzi l'indice utilizzato tiene conto di tutte le specialità presenti sul mercato in quel momento; l'indice dei prezzi adoperato per scomporre la variazione della spesa è, invece, costruito impiegando come pesi soltanto le DDD relative alle specialità presenti nel periodo con cui si opera il confronto (anno

precedente) e, quindi, non tiene conto delle nuove specialità immesse in commercio nell'anno corrente.

Definizione degli indicatori

Costo medio DDD: indica il costo medio di una DDD (o di una giornata di terapia). È calcolato come rapporto tra spesa totale e numero complessivo di dosi consumate.

DDD/1000 abitanti die: numero medio di dosi di farmaco consumate giornalmente da 1000 abitanti.

Per esempio, per il calcolo delle DDD/1000 abitanti die di un determinato principio attivo, il valore è ottenuto nel seguente modo:

$$\frac{\text{N. totale di DDD consumate nel periodo}}{\text{N. di abitanti} \times \text{N. giorni nel periodo}} \times 1000$$

DDD per utilizzatore (DDD/Ut): è un indicatore che esprime il numero medio di giorni di terapia per utilizzatore. È calcolato come numero di DDD totali consumate in un periodo di tempo sul numero di soggetti che hanno ricevuto almeno una prescrizione (utilizzatori) nel periodo:

$$\frac{\text{DDD}}{\text{Ut}} = \frac{\text{N. totale di DDD consumate}}{\text{N. utilizzatori}}$$

Indice medio di variazione annua o Compound Annual Growth Rate (CAGR): viene calcolato attraverso la radice n-esima del tasso percentuale complessivo in cui n è il numero di anni del periodo considerato. Quindi:

$$\text{CAGR} = \left(\frac{X_f}{X_i} \right)^{\left(\frac{1}{n} \right)} - 1$$

Dove X_f rappresenta l'indicatore calcolato nel periodo finale, X_i rappresenta l'indicatore calcolato nel periodo iniziale e n rappresenta il numero di anni considerati.

Scostamento % dalla media: lo scostamento % della Regione i dalla media, relativamente ad un indicatore x (spesa pro capite, DDD/1000 abitanti die, etc), è costruito come:

$$\frac{x_i - \text{Media}}{\text{Media}} \times 100$$

dove x_i rappresenta l'indicatore calcolato nella Regione i e $Media$ rappresenta la media degli indicatori calcolata su tutte le Regioni.

Spesa lorda: spesa farmaceutica calcolata come somma delle quantità vendute moltiplicate per il prezzo al pubblico.

Spesa netta: spesa sostenuta effettivamente dal SSN (quota della spesa farmaceutica lorda).

Spesa pro capite: rappresenta una media della spesa per farmaci per assistibile. È calcolata come spesa totale (lorda o netta) divisa per la popolazione pesata.

Indice dei prezzi di Laspeyres (I_L): misura la variazione nel livello generale dei prezzi rispetto ad una base di riferimento. Il sistema di pesi impiegato è costituito dalle quantità rilevate in un'area geografica presa come base di riferimento (nel nostro caso l'Italia). In simboli:

$$I_L = \frac{\sum_{i=1}^n p_{it} q_{i0}}{\sum_{i=1}^n p_{i0} q_{i0}} \times 100$$

dove:

p_{it} = prezzo del bene "i" nel paese "t"

p_{i0} = prezzo del bene "i" in Italia

q_{i0} = quantità del bene "i" in Italia

t ∈ {Germania, Spagna, Francia, Uk}

Il paniere di riferimento prende in esame i prodotti venduti in Italia nel corso del 2014 e comuni ai paesi considerati.

3.5 Dati relativi alla prescrizione dei medicinali nella Medicina Generale⁶

Health Search nasce nel 1998 come unità di ricerca della Società Italiana di Medicina Generale e delle Cure Primarie (SIMG). Health Search ha tra i suoi obiettivi quello di tracciare i percorsi assistenziali dei Medici di Medicina Generale (MMG) italiani attraverso la raccolta sistematica di tutte le informazioni cliniche relative ai pazienti in carico ai medici partecipanti. In quest'ottica, una rete di MMG, distribuiti omogeneamente sul territorio nazionale, fa confluire verso Health Search - IMS Health Longitudinal Patient Database (Health Search - IMS Health LPD) tutte le informazioni relative a: diagnosi di patologia, prescrizione farmaceutica, informazioni demografiche, prestazioni specialistiche ambulatoriali, parametri di laboratorio ed esenzioni per patologia o invalidità.

Per il presente Rapporto, sono stati selezionati, sulla base della rispondenza a una serie di criteri di qualità nella registrazione dei dati durante il periodo 2013-2014, 800 MMG "validati" da una coorte di 1080 MMG. I dati presentati si riferiscono, pertanto, alle prescrizioni effettuate su una popolazione complessiva di 1.049.138 pazienti di età maggiore di 14 anni che sono risultati vivi e registrati nelle liste dei MMG al 31.12.2014.

E' importante ricordare che Health Search - IMS Health LPD è un database dinamico sottoposto a un aggiornamento annuale della popolazione di riferimento, in base a criteri qualitativi di imputazione dei dati. Tale aggiornamento può comportare lievi variazioni nei valori, anche rispetto ai dati riportati nei rapporti e nelle pubblicazioni degli anni precedenti.

Prevalenza di patologia in Medicina Generale

La completezza e la validità delle informazioni di una banca dati di medicina generale forniscono importanti indicazioni sulla capacità del database di generare informazioni cliniche rappresentative dell'intera popolazione di riferimento. Al fine di valutare completezza e validità di una banca dati di medicina generale è necessario confrontare le informazioni in essa contenute con quelle derivanti da fonti esterne.

La validità delle informazioni contenute in Health Search - IMS Health LPD è stata valutata attraverso analisi di concordanza con l'"Indagine Multiscopo: aspetti della vita quotidiana" di ISTAT confrontando la distribuzione geografica e le caratteristiche sociodemografiche della popolazione presente in Health Search - Health LPD con la popolazione generale derivante dall'indagine ISTAT.

La distribuzione territoriale della popolazione assistibile degli 800 MMG "validati" per qualità di registrazione del dato, risulta analoga a quella della popolazione italiana censita dall'ISTAT, senza rilevanti differenze a livello regionale e di area geografica (Figura 3.5.1 e 3.5.2). Anche per quanto concerne la popolazione aggregata per fasce d'età e sesso, la

⁶ Questa sezione è stata curata dalla Società Italiana di Medicina Generale e delle Cure Primarie che è responsabile, in via esclusiva, dell'attendibilità delle informazioni, delle analisi e degli indicatori contenuti nel presente Rapporto e dichiara, inoltre, di essere titolare dei diritti a essi relativi, ovvero di aver ottenuto le dovute autorizzazioni per la loro utilizzazione nel caso in cui i dati impiegati ai fini delle analisi e al calcolo degli indicatori siano di titolarità di terzi.

popolazione di Health Search - IMS Health LPD risulta pressoché sovrapponibile a quella censita dall'ISTAT per l'anno 2014 (Figura 3.5.3 e Figura 3.5.4). Lievi differenze si possono riscontrare nelle fasce d'età 15-19 anni e ≥85anni; queste differenze sono probabilmente dovute a latenze nella registrazione dei dati dei pazienti da parte del MMG, e non sono imputabili a una reale differenza nella distribuzione demografica del campione. Infatti, per i soggetti giovani è plausibile ipotizzare un ritardo nel passaggio della presa in carico dal Pediatra al MMG; mentre per i soggetti anziani è probabile un ritardo fra la registrazione del decesso di un paziente e la sua effettiva notifica da parte del MMG nel database Health Search - IMS Health LPD.

Figura 3.5.1. Distribuzione percentuale a livello regionale della popolazione assistibile: confronto ISTAT e Health Search - IMS Health LPD (anno 2014)

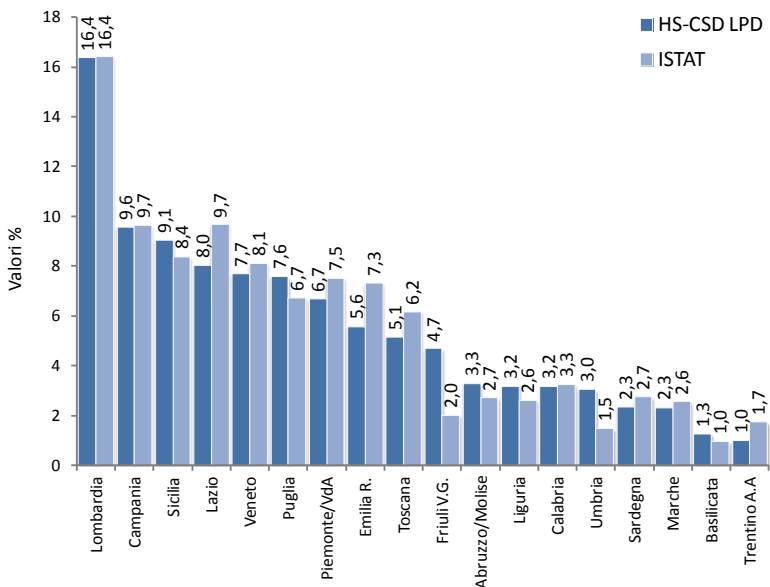


Figura 3.5.2. Distribuzione percentuale per area geografica della popolazione assistibile: confronto ISTAT e Health Search - IMS Health LPD (anno 2014)

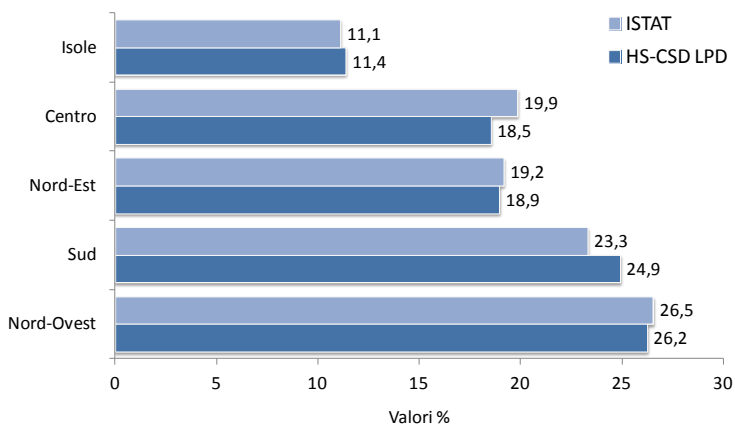


Figura 3.5.3. Caratteristiche demografiche della popolazione maschile assistibile: confronto ISTAT e Health Search - IMS Health LPD (anno 2014)

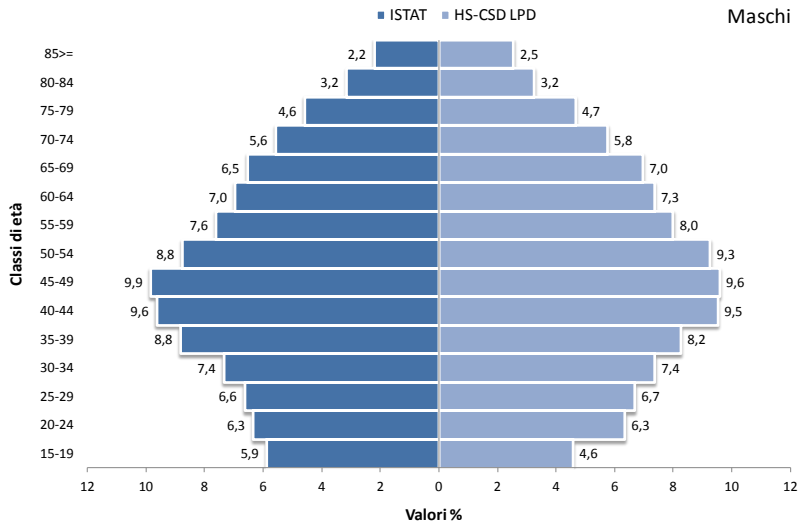
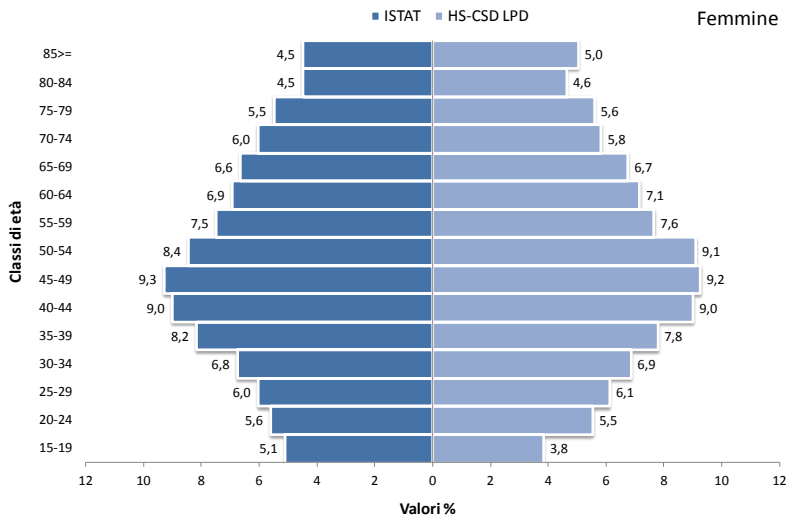


Figura 3.5.4. Caratteristiche demografiche della popolazione femminile assistibile: confronto ISTAT e Health Search - IMS Health LPD (anno 2014)



Prevalenza di trattamento farmacologico in funzione della diagnosi di patologia

Le informazioni contenute in Health Search - IMS Health LPD negli ultimi anni hanno rappresentato una fonte di dati utile per diversi attori della scena sanitaria nazionale e internazionale: MMG, epidemiologi, amministratori sanitari, operatori della salute, ricercatori e autorità sanitarie (AIFA, AGENAS, Ministero della Salute, OCSE, FDA, EMA).

Queste informazioni possono essere utilizzate per sviluppare indicatori di appropriatezza prescrittiva, intesi come “elementi specifici e misurabili della pratica clinica, sviluppati sulla base di solide evidenze scientifiche e impiegati come unità di misurazione della qualità dell’assistenza”. Essi mantengono un ruolo centrale in programmi di miglioramento della performance in sanità e vengono frequentemente utilizzati su base aziendale per il monitoraggio di interventi atti al miglioramento del comportamento diagnostico-terapeutico tra i medici prescrittori.

L’analisi comparativa sul consumo dei farmaci tra i dati Health Search - IMS Health LPD e quelli del rapporto OsMed 2014, sono riportati nella Tabella 3.5.1. I farmaci oggetto del confronto rientrano nelle categorie terapeutiche maggiormente prescritte dai MMG e rimborsabili dal SSN (fascia A). Queste categorie sono state impiegate nella definizione degli indicatori oggetto del presente rapporto. Al fine di consentire una corretta comparazione tra i dati di Health Search - IMS Health LPD con quelli OsMed, sono stati applicati identici pesi per il calcolo del consumo di ogni classe di farmaci, espresso in DDD/1.000 abitanti/ die. Tuttavia, occorre precisare che l’applicazione di un sistema di pesi non consente di confrontare il dato sul consumo derivante da Health Search – IMS Health LPD e riportato in questo rapporto con quello presente nei rapporti degli anni precedenti. Inoltre, è da tenere presente che, mentre i dati Health Search - IMS Health LPD si riferiscono ai soggetti di età >14 anni, quelli OsMed riguardano l’intera popolazione. Questa considerazione spiega il consumo più elevato in Health Search - IMS Health LPD rispetto a OsMed dei farmaci per ipertensione e scompenso (tale differenza si riduce quando vengono considerate le singole classi di ACE-inibitori e sartani), degli ipolipemizzanti e dell’acido acetilsalicilico; viceversa, in Health Search - IMS Health LPD risulta sottostimato il consumo di antibiotici, in quanto classe terapeutica prescritta con alta frequenza anche nei soggetti di età pediatrica. Infine, anche per quanto riguarda il consumo di Inibitori di Pompa Protonica (IPP) il dato Health Search- IMS Health LPD è inferiore a quello OsMed; ciò potrebbe dipendere dal fatto che questi farmaci sono ampiamente usati anche nei soggetti di età avanzata che spesso sono in cura presso le residenze sanitarie assistenziali e, in alcune realtà regionali, non sono seguiti direttamente dal MMG.

Tabella 3.5.1. Confronto fra Health Search - IMS Health LPD e OsMed sul consumo di farmaci e pattern prescrittivi per le principali categorie terapeutiche (anno 2014)

Categorie terapeutiche	Consumo (DDD/1000 ab. die)	
	HS - IMS Health LPD * 2014	OsMed 2014
Farmaci per ipertensione e scompenso cardiaco	371,0	366,7
ACE-inibitori (da soli e in associazione)	132,2	120,1
Sartani (da soli e in associazione)	89,5	97,7
Ipolipemizzanti	78,6	76,8
Statine	71,9	65,9
Omega-3	2,9	3,5
Fibrati	2,2	2,5
Acido acetilsalicilico (B01AC06)	55,6	52,0
Warfarin/acenocumarolo	6,5	6,3
Farmaci per i disturbi ostruttivi delle vie respiratorie	30,2	37,7
Beta-2 agonisti long-acting	1,3	1,3
Corticosteroidi inalatori (da soli ed in associazione)	16,2	20,4
Antileucotrieni	1,8	2,1
Antibiotici	13,4	21,4
Macrolidi	2,3	4,0
Cefalosporine orali & iniettive	0,4	2,1
Fluorochinoloni	2,3	3,1
Antidepressivi	36,8	37,3
IPP (Inibitori di Pompa Protonica)	66,7	80,3

* Il dato di consumo di Health Search - IMS Health LPD si riferisce alla prescrizione effettuata in soggetti di età maggiore a 14 anni, mentre il dato OsMed a tutta la popolazione

Indicatori di prescrizione e metodologia di analisi

Per il presente Rapporto, i principi che hanno ispirato la scelta degli indicatori sono stati:

- la presenza di una solida evidenza scientifica;
- l'evidenza di un alto livello basale di inappropriately;
- un consenso di massima manifestato dai medici prescrittori;
- l'applicabilità di tali indicatori in diversi contesti nazionali e internazionali.

Il set di indicatori proposto è organizzato in base al problema clinico-epidemiologico, all'interno del quale sono poi esplicitate le categorie farmaco-terapeutiche che hanno contribuito allo sviluppo degli stessi indicatori. Per ogni problema clinico-epidemiologico preso in esame, dopo una breve descrizione della rilevanza clinica e della letteratura di

riferimento, viene esplicitata la metodologia utilizzata per lo sviluppo dell'indicatore, la cui definizione costituisce la chiave di lettura per le tabelle presentate.

Al fine di descrivere nel dettaglio i profili prescrittivi e l'appropriatezza di impiego dei farmaci, per ogni quadro clinico, nel presente Rapporto, viene fornito il dato di **prevalenza di malattia**, ossia il numero di pazienti che, in un dato periodo di tempo, presentano la diagnosi di una determinata malattia **[numeratore]**, sul totale della popolazione potenzialmente assistibile dai MMG **[denominatore]**. La prevalenza di patologia è riportata sia come dato generale, sia in base alla distribuzione geografica, di genere e d'età del paziente; inoltre, quando opportuno, tale dato viene ancor più dettagliato, stratificando i soggetti per presenza di comorbidità e di determinati fattori di rischio. Successivamente, viene fornita la **prevalenza d'uso di farmaci**, ossia il numero di pazienti che hanno ricevuto almeno una prescrizione di una specifica classe terapeutica o di un dato farmaco **[numeratore]**, sul totale dei pazienti identificati sulla base di determinate diagnosi di malattia **[denominatore]**. Per descrivere le modalità di assunzione del farmaco, per le terapie croniche, vengono valutate anche le **prescrizioni ripetute** che consentono di stimare l'**aderenza al trattamento**, ossia il numero di soggetti con almeno l'80% dei giorni coperti (la definizione più frequentemente utilizzata in letteratura) del potenziale periodo di trattamento **[numeratore]**, sul totale dei pazienti con almeno una prescrizione di farmaco appartenente ad una specifica categoria terapeutica **[denominatore]**. Al fine di stimare i teorici giorni di esposizione per utilizzatore sono state impiegate le DDD **(DDD/utilizzatore)** oppure le unità posologica (compressa, supposta, busta, ecc.) **(Unità posologica/utilizzatore)**, quando la DDD non corrispondeva alla dose comunemente prescritta (es. statine). Per fornire una stima più accurata dell'aderenza al trattamento cronico, nella valutazione dei giorni coperti dal farmaco è stato considerato anche un "*grace period*" di 30 giorni. Quindi, qualora tra una prescrizione e l'altra era presente un *gap* ≤ 30 giorni, il paziente veniva considerato ugualmente coperto da trattamento. Tale metodologia permette di ridurre la variabilità tra i dosaggi (e quindi tra le durate d'uso) realmente impiegati dal paziente, che a volte si discostano dalla DDD o dall'unità posologiche impiegate come unità di misura della copertura, nonché consente di tenere in considerazione l'esposizione al farmaco durante un'eventuale ospedalizzazione, informazione che sfugge ai database di medicina generale. Inoltre, qualora una patologia (es. ipertensione) prevedesse l'impiego di un'assunzione contemporanea di più molecole, l'aderenza è stata valutata per singola molecola **(DDD/utilizzatore/molecola)** e al paziente è stata associato il valore di aderenza più elevato rilevato nel periodo di osservazione. Per diversi quadri clinici sono riportati anche i **parametri anamnestici raccolti dal MMG** durante le visite intercorse negli ultimi 12 mesi, presentati come frequenza di ogni singolo parametro **[numeratore]** tra i soggetti affetti da una data patologia **[denominatore]**, suddividendo i soggetti in trattamento farmacologico da quelli senza alcuna prescrizione di almeno un farmaco indicato per la data patologia. Infine, per taluni contesti, sono descritte anche le **indicazioni riportate dal MMG** per la prescrizione di un dato farmaco, presentate in termini di frequenza di ogni indicazione **[numeratore]** sul totale dei pazienti con una data patologia e in trattamento farmacologico per quella patologia **[denominatore]**.

La prevalenza di malattia, alla luce della capillare distribuzione dei MMG sul territorio nazionale, fornisce una solida informazione di natura epidemiologica. Quest'ultima costituisce il denominatore per il calcolo degli indicatori di prevalenza d'uso di farmaci che, a loro volta, possono indicare l'evidenza di appropriatezza (es. prevalenza d'uso di farmaci antiipertensivi in soggetti con diagnosi d'ipertensione) o inappropriata prescrizione (es. prevalenza d'uso di antibiotici in soggetti con diagnosi di malattia virale). Dato lo specifico contesto delle patologie croniche (es. diabete mellito, malattia renale cronica), si considerano affetti da una specifica patologia cronica i casi diagnosticati fino al giorno precedente l'anno di osservazione (es. al 31 Dicembre 2013 se l'anno di osservazione è il 2014). Quando si parla invece di malattie in forma acuta (es. faringotonsillite) viene utilizzata la popolazione con la malattia nello stesso anno di osservazione (2014) in cui il farmaco viene prescritto.

Data la natura del database Health Search - IMS Health LPD, il MMG è tenuto ad associare a ciascuna prescrizione la malattia da lui codificata col proprio software di gestione del paziente. Pertanto, i soggetti sono stati selezionati in base alla registrazione da parte del MMG delle diagnosi codificate secondo l'ICD-9-CM (*International Classification of Diseases-9th-revision Clinical Modification*). Per la determinazione dei soggetti in trattamento con specifiche categorie terapeutiche sono state estratte tutte le prescrizioni farmaceutiche effettuate nell'anno di osservazione e classificate in base al codice ATC. Per alcuni quadri clinici si è resa necessaria un'ulteriore caratterizzazione dei pazienti sulla base di parametri anamnestici e/o derivanti dell'esame obiettivo del paziente (es. fumo di sigaretta, obesità, colesterolo LDL, ecc.).

Di seguito sono elencati tutti i criteri utilizzati per l'identificazione delle patologie e delle prescrizioni esaminate:

Malattie e condizioni patologiche considerate:

- [1]. Ipertensione essenziale (ICD-9-CM: 401-404x, ad eccezione di 402.01, 402.91, 404.01, 404.91)
- [2]. Diabete mellito di tipo II (ICD-9-CM: 250x, ad eccezione di 250.x1 e 250.x3)
- [3]. Malattia coronarica (ICD-9-CM: 410-414x)
- [4]. Patologie ischemiche cerebrali (ICD-9-CM: 433-436x, 438x, 342x)
- [5]. Scompenso cardiaco (ICD-9-CM: 428x, 402.01, 402.91, 404.01, 404.91)
- [6]. Malattia renale cronica (ICD-9-CM: 582-7x)
- [7]. Iperlipoproteinemia (ICD-9-CM: 272, 272.0x, 272.1x, 272.2x, 272.3x, 272.4x, 272.9x)
- [8]. Ipercolesterolemia poligenica [(ICD9CM: 272, 272.0x, 272.2x con esclusione della "Disbetalipoproteinemia", 272.4x, 272.9x) ed esclusione della forma familiare]
- [9]. Dislipidemia familiare (ICD-9-CM: 272.0-3x, solo forme familiari)
- [10]. Obesità (ICD-9-CM: 278.0x + BMI>30 kg/m²)
- [11]. Fibrillazione atriale (ICD-9-CM: 427.3x)
- [12]. Artropatie periferiche (ICD-9-CM: 415.1x, 451.1x)
- [13]. BPCO (ICD-9-CM: 491.2x, 496x)
- [14]. Asma (ICD-9-CM: 493x)

- [15]. Influenza (ICD-9-CM: 465.9, 487x), raffreddore comune (ICD-9-CM: 460x) e laringotracheite acuta (ICD-9-CM: 464.0, 464.1, 464.2)
- [16]. Faringite e tonsillite acuta (ICD-9-CM: 462-3x)
- [17]. Bronchite acuta (ICD-9-CM: 466x)
- [18]. Cistite (ICD-9-CM: 595x)
- [19]. Depressione (ICD-9-CM: 290.21, 296.2-296.3x, 296.9x, 298.0x, 300.4x, 309.0-309.1x, 309.28, 311x, V79.0)
- [20]. Malattia da Reflusso Gastroesofageo (ICD-9-CM: 530.x)

Farmaci e categorie farmacologiche considerate

- [1]. Farmaci per l'ipertensione e lo scompenso (antipertensivi)
 - ACE-inibitori (ATC: C09A*, C09B*)
 - Sartani (ATC: C09C*, C09D*)
 - Diuretici (ATC: C03*)
 - Beta-bloccanti (ATC: C07*)
 - Calcio antagonisti (ATC: C08*)
 - Altri antipertensivi (ATC: C02*)
- [2]. Ipolipemizzanti
 - Statine (ATC: C10AA*)
 - Omega-3 (ATC: C10AX06)
 - Fibrati (ATC: C10AB*)
- [3]. Farmaci per i disturbi ostruttivi delle vie respiratorie
 - Beta-2 agonisti long-acting (ATC: R03AC12, R03AC13)
 - Corticosteroidi inalatori (da soli ed in associazione) (ATC: R03AK*, R03BA*)
 - Antileucotrieni (ATC: R03DC*)
 - Altri farmaci per i disturbi ostruttivi delle vie respiratorie (ATC: altri R03*)
- [4]. Antidepressivi
 - SSRI (ATC: N06AB*)
 - SNRI (ATC: N06AX16, N06AX21)
 - Antidepressivi Triciclici (ATC: N06AA*)
 - Altri Antidepressivi (ATC: altri N06*)
- [5]. Antibiotici
 - Macrolidi (ATC: J01FA*)
 - Cefalosporine (ATC: J01DA*-E*) & cefalosporine iniettive (ATC: J01DD01, J01DD02, J01DD04, J01DD07, J01DD09, J01DD12, J01DE01)
 - Fluorochinoloni (ATC: J01MA*)
- [6]. Farmaci antiacidi/antisecretori/gastroprotettori
 - IPP (ATC: A02BC*)
 - Antiacidi (ATC: A02A*)
 - H2 antagonisti (ATC: A02BA*)
 - Altri (ATC: A02BB*, A02BX*)

- [7]. Acido acetilsalicilico (ATC: B01AC06)
- [8]. Warfarin/acenocumarolo (ATC: B01AA03/B01AA07)
- [9]. Corticosteroidi (ATC: H02*)
- [10]. FANS (ATC: M01A*)

3.6 Dati relativi all'utilizzazione dei farmaci nel singolo paziente a carico del SSN⁷

Le Aziende Sanitarie Locali (ASL) sono gli enti pubblici responsabili dell'erogazione dell'assistenza farmaceutica a carico del Servizio Sanitario Nazionale (SSN) nel territorio di propria competenza. Nell'ambito della propria organizzazione aziendale, le ASL, al fine di rispondere alle diverse esigenze amministrative, si dotano di flussi informativi, i cosiddetti "flussi amministrativi correnti" (alias *database amministrativi*), i quali rappresentano anche una fonte di informazioni di rilevanza sanitaria, funzionale, per esempio, all'individuazione e alla descrizione dei profili di utilizzazione dei medicinali nella pratica clinica quotidiana.^{8,9,10} Infatti, nei *database amministrativi* le informazioni sono registrate con l'indicazione del paziente beneficiario e della data di riferimento della prestazione, per cui è possibile riportare l'insieme delle prestazioni sul paziente e tracciare, in modo individuale per ogni assistibile, un profilo analitico e cronologico delle prestazioni erogate. Tali flussi, proprio per gli scopi per cui sono stati sviluppati, risultano rappresentativi dell'intera popolazione, correttamente conservati (e.g., dati codificati e storicizzati) e analizzabili a costi contenuti. Ovviamente, i flussi amministrativi correnti includono esclusivamente informazioni sulle prestazioni effettuate a carico del SSN.

I principali flussi amministrativi correnti sono l'anagrafe degli assistibili, l'archivio dei decessi, il farmaceutico territoriale, il flusso relativo all'erogazione dei medicinali in distribuzione diretta e per conto, la nosologica ospedaliera, il flusso relativo alle prestazioni relative all'assistenza specialistica ambulatoriale, il flusso delle prestazioni di riabilitazione ex art. 26 e, infine, il flusso di assistenza domiciliare integrata.

Nello specifico:

- l'anagrafe degli assistibili riporta le informazioni anagrafiche degli individui titolati a ricevere prestazioni a carico del SSN attraverso i servizi offerti dalla ASL, in particolare la data di nascita e il sesso;

⁷ Questa sezione è stata curata da Clicon S.r.l. che è responsabile, in via esclusiva, dell'attendibilità delle informazioni, delle analisi e degli indicatori contenuti nel presente Rapporto e dichiara, inoltre, di essere titolare dei diritti ad essi relativi, ovvero di aver ottenuto le dovute autorizzazioni per la loro utilizzazione nel caso in cui i dati impiegati ai fini delle analisi ed al calcolo degli indicatori siano di titolarità di terzi.

⁸ Birnbaum HG, Cremieux PY, Greenberg PE, et al. Using healthcare claims data for outcome research and pharmaco-economic analyses. *Pharmacoeconomics* 1999; 16: 1-8.

⁹ Motheral BR, Fairman KA. The use of claims databases for outcome research: rational challenges and strategies. *Clin Ther* 1997; 19: 346-66.

¹⁰ Degli Esposti L, Valpiani G, Baio G. Valutare l'efficacia degli interventi in Sanità. Guida alla raccolta ed alla gestione dei dati clinici ed amministrativi. Il Pensiero Scientifico Editore. Roma, 2002.

- il farmaceutico territoriale raccoglie tutte le richieste di rimborso inoltrate dalle farmacie in relazione al servizio di dispensazione dei medicinali a totale o parziale carico del SSN. I principali dati disponibili sono: il codice identificativo del paziente sulla ricetta, del medico prescrittore, di AIC, il codice ATC del principio attivo contenuto nel farmaco, il numero di confezioni erogate, di unità in esse contenute ed il loro dosaggio, il prezzo unitario per confezione e la data di prescrizione;
- il flusso relativo all'erogazione dei medicinali in distribuzione diretta e per conto contiene informazioni sostanzialmente sovrapponibili a quelle provenienti dal flusso farmaceutico territoriale, da cui si differenzia per individuare selettivamente l'erogazione di medicinali direttamente acquistati dalle strutture sanitarie pubbliche e dispensati al paziente per il loro consumo presso il proprio domicilio;
- il flusso nosologico ospedaliero contiene le informazioni di carattere amministrativo e clinico relative alle degenze ospedaliere (SDO - scheda di dimissione ospedaliera) quali: il codice identificativo del paziente, la data di ammissione e di dimissione, il reparto di ammissione e dimissione, la data ed i reparti di eventuali trasferimenti interni, la diagnosi principale e le diagnosi secondarie alla dimissione codificate secondo il codice ICD-9, gli interventi/procedure effettuati durante il ricovero, lo stato alla dimissione (guarito, deceduto, trasferito), il regime di ricovero (day-hospital, oppure ordinario), il DRG (*diagnosis related group*) assegnato, la tariffa di rimborso del ricovero;
- il flusso dell'assistenza specialistica ambulatoriale contiene tutte le prestazioni previste dal livello di assistenza specialistica ambulatoriale e, cioè, le visite e le prestazioni specialistiche effettuate in regime ambulatoriale e quelle di diagnostica strumentale e di laboratorio. I principali dati disponibili sono: il codice identificativo del paziente, la data di prenotazione della prestazione, il codice e la descrizione della prestazione, la data di esecuzione, la tariffa di rimborso;
- il flusso delle prestazioni di riabilitazione ex art. 26 contiene tutte le prestazioni riabilitative previste da un piano di trattamento ed erogate sia da strutture private in regime di convenzione con il SSN, sia da strutture a gestione diretta delle Aziende sanitarie; in particolare, esso registra l'attività residenziale e semiresidenziale di riabilitazione intensiva per la fase post-acuzie, l'attività ambulatoriale e domiciliare, l'attività residenziale e semiresidenziale estensiva e le prestazioni assistenziali per disabili. Le principali informazioni disponibili sono: il codice identificativo del paziente, della struttura riabilitativa erogatrice e regime di erogazione, le modalità di accesso all'attività riabilitativa, la data di inizio e di fine erogazione, il codice e la descrizione della prestazione riabilitativa erogata, il numero dei giorni/trattamenti riabilitativi erogati, la tariffa della prestazione;
- il flusso di assistenza domiciliare integrata, istituito con l'obiettivo del monitoraggio dell'assistenza domiciliare, archivia tutti gli interventi, procedure e attività sanitarie e

sociosanitarie erogate a persone presso il proprio domicilio da operatori afferenti al SSN. Le informazioni contenute nel flusso riguardano le fasi fondamentali del processo assistenziale: valutazione multidimensionale dell'assistito ed eventuale rivalutazione, definizione di un piano/programma/progetto di assistenza individuale, presa in carico, erogazione, sospensione e conclusione dell'attività di assistenza. Le principali informazioni contenute nel flusso sono: il codice identificativo del richiedente, la data della richiesta, il motivo della richiesta, la data della valutazione del richiedente, il codice della patologia prevalente, la data della presa in carico, il codice e la tipologia della cura, la data di inizio e di fine erogazione;

- l'archivio dei decessi registra il codice identificativo del soggetto deceduto, la data e la causa del decesso.

Inoltre, in alcune Aziende Sanitarie è anche disponibile un sistema informativo dedicato al *laboratorio analisi*, con un'anagrafica paziente codificata e integrata con l'*anagrafe degli assistibili*, corredato di funzioni di controllo e storicizzazione del dato. Il flusso contiene tutte le informazioni relative agli esami di laboratorio e in particolare: la data della richiesta, dell'esecuzione, il codice e la descrizione dell'esame, il risultato dell'esame e l'unità di misura in cui esso è calcolato.

Posto che la qualità di un flusso informativo sia valutabile in relazione agli obiettivi conoscitivi cui deve rispondere e che, quindi, possieda vantaggi e svantaggi analogamente a qualsiasi altra fonte informativa, essa è migliorabile nell'integrazione dei dati contenuti nel flusso con quelli clinici inerenti l'erogazione della prestazione sanitaria.

Indicatori di utilizzazione e metodologia di analisi

Nel presente Rapporto OsMed, in collaborazione con AIFA e con un gruppo selezionato di ASL e Regioni, CliCon ha provveduto al calcolo di alcuni degli indicatori sviluppati nel progetto Health-DB. Health-DB è uno strumento di *business intelligence* composto di una funzione di *data warehouse* e di *dashboard*.

- Il *data warehouse* è basato sull'acquisizione dei dati contenuti nei flussi amministrativi correnti (assistenza farmaceutica territoriale, farmaci in erogazione diretta, schede di dimissione ospedaliera, assistenza specialistica ambulatoriale, dipartimento di salute mentale, anagrafica degli assistibili e decessi, ecc.) o in altri archivi elettronici (laboratorio analisi, anatomia patologica, ecc.), generalmente disponibili presso le ASL e le Regioni.
- La *dashboard* è basata su un insieme di indicatori di performance, progettati per valutare l'aderenza delle modalità prescrittive attuate in pratica clinica rispetto a standard terapeutici predefiniti (sulla base delle evidenze scientifiche, delle linee guida, delle note ministeriali, dei piani terapeutici), calcolabili in relazione a specifiche dimensioni (e.g. classi di età, sesso, nuovo/pregresso trattamento, livello di rischio) o contesti organizzativi (e.g., Regione, ASL, MMG).

Health-DB è stato sviluppato da CliCon – Health, Economics & Outcomes Research per supportare i differenti operatori sanitari (e.g., Regione, ASL, MMG, Specialista) nel processo di monitoraggio dell’aderenza delle modalità prescrittive agli standard terapeutici predefiniti e di valutazione degli effetti delle azioni finalizzate alla riduzione dello scostamento tra modalità prescrittive e standard terapeutici.

CliCon è una società specializzata nella progettazione e nella realizzazione di analisi di farmacoutilizzazione e di esito fondate su database amministrativi e clinici in collaborazione con le ASL, i MMG ed i Centri Specialistici. Dal 1996, in partnership con numerose ASL e regioni, CliCon ha condotto analisi in diversi ambiti terapeutici, valutando sia i farmaci, territoriali o specialistici, sia i dispositivi medici.

Gli indicatori riportati nel presente Rapporto sono stati calcolati sui dati contenuti nei flussi amministrativi correnti, messi a disposizione da parte di un gruppo selezionato di ASL e Regioni. Il *database* costituito mediante l’uso di tali flussi amministrativi correnti risulta descrittivo di un campione di circa 30 milioni di assistibili (il 49,2% della popolazione italiana complessiva), distribuiti geograficamente nelle aree del Nord (62,1%), Centro (36,8%), Sud (39,7%)¹¹. In particolare, gli Enti attualmente partecipanti alla costituzione di tale database sono 41, 36 ASL e 5 Regioni, e sono appartenenti alla totalità delle Regioni italiane (Figura 3.6.1).

Di seguito, l’elenco delle differenti ASL e Regioni partecipanti per macro area¹²:

- Area geografica Nord: Azienda USL della Valle d’Aosta (Regione Valle D’Aosta); Regione Piemonte Direzione Sanità (Regione Piemonte); Azienda Sanitaria Locale di Asti (Regione Piemonte); ASL Pavia (Regione Lombardia); Azienda Sanitaria Locale della Provincia di Bergamo (Regione Lombardia); Azienda Sanitaria Locale della Provincia di Lecco (Regione Lombardia); Azienda Sanitaria Locale della Provincia di Varese (Regione Lombardia); Provincia Autonoma di Bolzano (Regione Trentino-Alto Adige); Azienda Provinciale per i Servizi Sanitari - Provincia Autonoma di Trento (Regione Trentino-Alto Adige); Azienda Sanitaria della Regione Veneto (Regione Veneto); Azienda ULSS 20 di Verona (Regione Veneto); Azienda per l’Assistenza Sanitaria n. 1 “Triestina” (Regione Friuli Venezia Giulia); Azienda per l’Assistenza Sanitaria n. 4 “Friuli Centrale” (Regione Friuli Venezia Giulia); Azienda per l’Assistenza Sanitaria n. 5 “Friuli Occidentale” (Regione Friuli Venezia Giulia); Azienda Sanitaria N° 1 Imperiese (Regione Liguria); Azienda Sanitaria n. 3 Genovese (Regione Liguria); Azienda Unità Sanitaria Locale Piacenza (Regione Emilia Romagna); Azienda Unità Sanitaria Locale di Ferrara e Azienda Ospedaliera Universitaria S. Anna di Ferrara (Regione Emilia Romagna); Azienda Unità Sanitaria Locale di Bologna (Regione Emilia-Romagna);

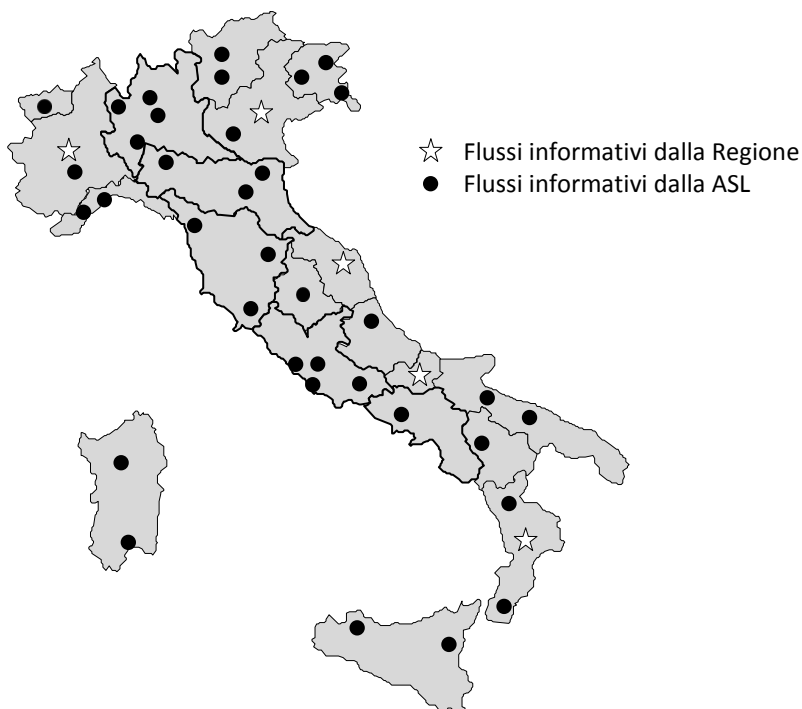
¹¹ Percentuali calcolate rispetto le relative aree geografiche di appartenenza.

¹² Suddivisione geografica in accordo alla classificazione data dall’Istat.

- Area geografica Centro: Azienda USL 1 Massa e Carrara (Regione Toscana); Azienda USL 8 Arezzo (Regione Toscana); Azienda USL 9 Grosseto (Regione Toscana); Agenzia Regionale Sanitaria Marche (Regione Marche); Azienda USL Umbria n.2 (Regione Umbria); Azienda USL Roma A (Regione Lazio); Azienda USL Roma D (Regione Lazio), Azienda USL Roma F (Regione Lazio); Azienda Sanitaria Locale di Frosinone (Regione Lazio);
- Area geografica Sud: Azienda Sanitaria Locale Teramo (Regione Abruzzo); Azienda Sanitaria Regionale del Molise (Regione Molise); Azienda Sanitaria Locale di Caserta (Regione Campania); Azienda Sanitaria Locale di Potenza (Regione Basilicata); Azienda Sanitaria Locale BAT (Regione Puglia); Azienda Sanitaria Locale Lecce (Regione Puglia); Regione Calabria Dipartimento Tutela Salute (Regione Calabria); Azienda Sanitaria Provinciale di Cosenza (Regione Calabria); Azienda Sanitaria Provinciale di Reggio Calabria (Regione Calabria); Azienda Sanitaria Provinciale Catania (Regione Sicilia); Azienda Sanitaria Provinciale di Palermo (Regione Sicilia); ASL Cagliari (Regione Sardegna); ASL Sassari (Regione Sardegna).

L'età media degli assistibili del campione di ASL e Regioni selezionate è pari a 44,0 anni contro 43,7 anni del dato nazionale. La percentuale di maschi è di 48,5% come il dato nazionale.

Figura 3.6.1. Rappresentazione geografica del campione delle ASL e Regioni partecipanti al Rapporto OsMed 2014.



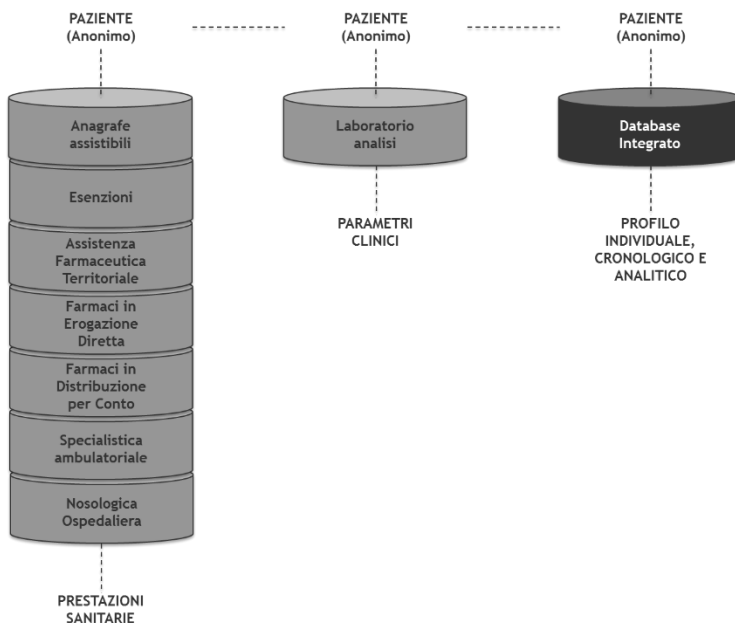
Per ognuna delle ASL e Regioni partecipanti sono stati acquisiti i seguenti flussi amministrativi correnti (Figura 3.6.2):

- anagrafe degli assistibili (incluso il decesso);
- esenzioni per patologia;
- assistenza farmaceutica territoriale;
- farmaci in erogazione diretta;
- farmaci in distribuzione per conto
- schede di dimissione ospedaliera,
- specialistica ambulatoriale.

Per alcune ASL è stato, inoltre, acquisito il flusso del laboratorio analisi.

Gli indicatori di cui al successivo capitolo 4.3 sono stati calcolati dopo la verifica della disponibilità dei dati essenziali richiesti da ogni singolo indicatore per ognuna delle ASL e Regione. Qualora la ASL o Regione non disponesse dei dati essenziali per il calcolo di uno specifico indicatore, la ASL o Regione è stata esclusa dal calcolo di quello specifico indicatore.

Figura 3.6.2. Flussi informativi utilizzati per il calcolo degli indicatori sull’appropriatezza d’uso dei farmaci.



I dati acquisiti dai singoli flussi amministrativi correnti sono elencati di seguito: sesso, anno di nascita, data del decesso (dall’anagrafe degli assistibili), confezione di farmaco (codice

ATC), data di prescrizione, numero di confezioni, costo per confezione (dall'assistenza farmaceutica territoriale e farmaci in erogazione diretta), data di ammissione, di dimissione, regime del ricovero (e.g., ordinario, day hospital), stato alla dimissione (e.g., dimesso, trasferito), diagnosi principale (codice ICD-9), diagnosi secondarie (codice ICD-9), procedura principale (codice ICD-9), procedure secondarie (codice ICD-9), DRG, tariffa DRG (dalle schede di dimissione ospedaliera), data di esecuzione della prestazione, tipo di prestazione (dalla specialistica ambulatoriale), data dell'accertamento di laboratorio, valore dell'accertamento di laboratorio (dal laboratorio Analisi).

I flussi sono stati integrati attraverso una procedura di *data linkage* sul codice identificativo del paziente (e.g., codice fiscale), permettendo la costruzione di un tracciato individuale, cronologico e dettagliato per ogni singolo assistibile (*patient analytics*). Tale procedura di *data linkage* sul codice identificativo del paziente è stata effettuata dal personale della ASL o della Regione presso la sede della ASL o della Regione stessa.

Il database contiene i dati necessari per il calcolo degli indicatori per i seguenti trattamenti:

- Farmaci per il trattamento dell'ipertensione arteriosa;
- Farmaci per il trattamento dell'ipercolesterolemia;
- Farmaci per il trattamento del diabete mellito;
- Farmaci per il trattamento delle sindromi ostruttive delle vie respiratorie;
- Farmaci per il trattamento dell'osteoporosi;
- Farmaci per il trattamento della depressione;
- Farmaci per il trattamento dell'ulcera e dell'esofagite;
- Farmaci per il trattamento dell'anemia;
- Farmaci per il trattamento dell'artrite reumatoide;
- Farmaci per il trattamento della psoriasi.

Per tutte le aree terapeutiche sono stati impiegati i dati di farmacoutilizzazione conseguenti all'erogazione in ambito territoriale, ovvero ogni medicinale dispensato sia in regime di assistenza convenzionale, sia in distribuzione diretta e per conto. La conoscenza del volume complessivo di spesa per categoria terapeutica e delle modalità d'uso delle relative prescrizioni da parte del singolo assistibile (rispetto a standard predefiniti) è essenziale per un'attività di controllo di gestione. In questa prospettiva, i flussi amministrativi correnti costituiscono la fonte informativa più adeguata, in quanto comprendono l'intero ammontare delle prescrizioni (e, quindi, della spesa farmaceutica) e delle prestazioni assistenziali a carico del Servizio Sanitario e, attraverso la riconducibilità delle prescrizioni sul paziente, offrono la possibilità di "spiegarne" la qualità d'impiego attraverso il confronto con standard predefiniti di percorso assistenziale.

Nell'ambito del progetto Health-DB, tra gli indicatori di aderenza delle modalità prescrittive a standard predefiniti sono inclusi sia quelli di *aderenza alle modalità d'uso dei farmaci* (e.g., l'uso continuativo dei farmaci nei trattamenti cronici), sia quelli di *aderenza alle indicazioni terapeutiche dei farmaci* (e.g., la prescrizione dei farmaci con specifica indicazione per la tipologia di paziente considerato). Gli indicatori di aderenza progettati e calcolati nel progetto Health-DB si caratterizzano per un cambio di prospettiva nella misurazione e nella valutazione dell'appropriatezza prescrittiva rispetto ai più tradizionali

indicatori di consumo. Essi, infatti, si caratterizzano per una tendenza a ribaltare la prospettiva di valutazione dell'appropriatezza prescrittiva dal consumo di farmaci alle modalità d'uso dei farmaci sul paziente.

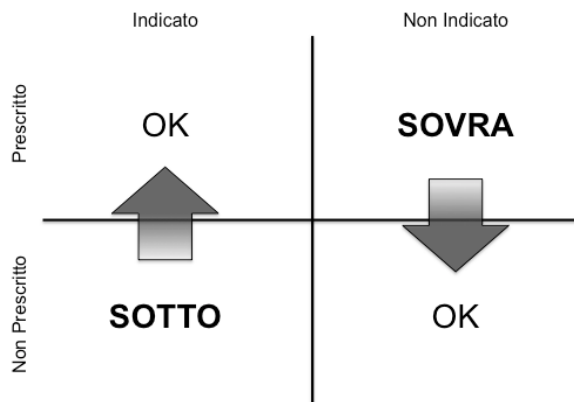
Gli indicatori di aderenza progettati e calcolati nel progetto Health-DB sono stati selezionati rispondendo a due principali obiettivi: l'uno di *opportunità terapeutica* e l'altro di *sostenibilità finanziaria*. In particolare, rispetto a:

1. *l'opportunità terapeutica* (individuale o collettiva), ogni indicatore è stato selezionato sulla base del fatto che il suo incremento è strettamente associato ad un miglioramento dello stato di salute del paziente (e.g., una modalità prescrittiva conforme alle raccomandazioni terapeutiche aumenta la probabilità di conseguire un esito terapeutico favorevole) o ad un efficientamento delle risorse allocate (e.g., una modalità prescrittiva conforme alle raccomandazioni terapeutiche diminuisce la probabilità di ricorso all'uso di altre prestazioni, quali gli accertamenti diagnostici, il trattamento degli effetti indesiderati, gli accessi ospedalieri, e, quindi, diminuisce il costo complessivo di gestione del paziente). In altri termini, la selezione degli indicatori è stata effettuata su base clinica, poiché gli indicatori sono funzionali al miglioramento dell'esito clinico, e su base economica, in quanto gli indicatori sono funzionali alla riduzione del costo di gestione del paziente e non solo del prezzo del farmaco);
2. *la sostenibilità finanziaria*, l'insieme degli indicatori è stato selezionato sulla base del fatto che risultino *iso-risorse* all'interno del *perimetro* della spesa farmaceutica (o, al limite, dei costi variabili, quali le prestazioni specialistiche). Tutti gli indicatori selezionati sono convenienti nel medio periodo, in quanto il miglioramento dell'esito comporta una riduzione degli eventi acuti successivi, delle ospedalizzazioni, e, quindi, dei costi complessivi di gestione del paziente. Poiché il nostro Servizio Sanitario Nazionale è caratterizzato da vincoli di bilancio nel breve periodo e non è in grado di sostenere una crescita non controllata della spesa farmaceutica, gli indicatori sono stati selezionati in modo tale da identificare, secondo la logica della matrice sottostante, sia le aree di *sotto-spesa* (e.g., la discontinuità terapeutica nei trattamenti cronici), sia quelle di *sovra-spesa* (e.g., l'uso di molecole inutilmente potenti, e costose, nei pazienti a ridotta severità di malattia) (Figura 3.6.3). Ciò, al fine di risultare *iso-risorse* all'interno del perimetro della spesa farmaceutica.

Ovviamente, a seguito di un miglioramento dei risultati di tali indicatori e ad un processo di ri-allocazione delle risorse dalla sovra- alla sotto-spesa, qualora il saldo tra le aree in cui è necessario incrementare la spesa (*aree di sotto-spesa*) e quelle in cui è possibile ridurre la spesa (*aree di sovra-spesa*) fosse positivo, allora sarebbe opportuno prendere in considerazione politiche di limitazione della rimborsabilità, oppure di incremento del budget.

Deve essere segnalato, infine, che l'insieme ed il contenuto di tali indicatori progettati e calcolati nel progetto Health-DB è in fase di ulteriore sviluppo e perfezionamento, sia a fronte della progressiva inclusione di altri flussi informativi, sia di miglioramenti nella logica di progettazione, che nella completezza dei comportamenti prescrittivi analizzati e nella metodologia di calcolo.

Figura 3.6.3 L'utilità degli indicatori di percorso nel processo di razionalizzazione della spesa farmaceutica



Titolarietà e modalità di trattamento dei dati

In ottemperanza alla normativa sulla *privacy* (D.lgs. 196/03 e successive modificazioni), il codice identificativo dell'assistito è stato criptato presso la sede della ASL da parte del suo personale e al soggetto incaricato al trattamento di tali dati ai fini dell'elaborazione dei dati (CliCon S.r.l.) non è stato fornito alcun riferimento dal quale fosse possibile risalire, in modo diretto o indiretto, all'identità del paziente. CliCon, attraverso la stipula di apposita convenzione con ogni ASL o Regione partecipante, risulta il soggetto incaricato al trattamento dei dati di cui ogni singola ASL è titolare. Tutti i risultati delle analisi sono stati prodotti solo ed esclusivamente in forma aggregata e in modo non attribuibile al singolo paziente.

NOTA METODOLOGICA

Nel confrontare le diverse edizioni del Rapporto è opportuno tenere conto che nel redigere i Rapporti nazionali vengono effettuate sistematicamente operazioni di aggiornamento delle informazioni registrate nel datawarehouse OsMed, che possono comportare lievi differenze nei valori (di spesa, di consumo, di esposizione) pubblicati in precedenza in altri Rapporti nazionali. Queste attività di aggiornamento possono derivare dalla definizione di nuove DDD da parte dell'OMS, dalla precisazione di dati precedentemente non disponibili (ad esempio dati di popolazione aggiornati), da controlli effettuati sulla base di nuovi flussi di dati. La scelta operata nel redigere ogni anno il Rapporto nazionale è stata quella di produrre, contestualmente alle elaborazioni di riferimento all'anno di interesse, anche gli eventuali aggiornamenti di dati relativi ai quattro anni precedenti, in modo da consentire una lettura "auto-consistente" del Rapporto.

Sezione 4

Appropriatezza d'uso dei farmaci: profili prescrittivi e di utilizzazione

4.1 Definizioni

Una prescrizione farmacologica può essere considerata appropriata se effettuata all'interno delle indicazioni cliniche per le quali il farmaco è stato dimostrato essere efficace e, più in generale, all'interno delle indicazioni d'uso (dose e durata del trattamento). Generalmente, l'appropriatezza è valutata mediante *l'analisi della variabilità prescrittiva e/o dell'aderenza delle modalità prescrittive a standard predefiniti*.

Nel primo caso, la variabilità prescrittiva è solitamente espressa in termini di volumi (DDD per 1.000 abitanti die) oppure di spesa (spesa pro-capite) ed evidenzia lo scostamento delle unità in valutazione rispetto alla media del contesto di valutazione: le Regioni nel contesto nazionale, le Aziende Sanitarie Locali (ASL) nel contesto regionale, i singoli Medici Specialisti o di Medicina Generale nel contesto locale.

Tuttavia, si deve ricordare che se la variabilità prescrittiva (in eccesso o in difetto rispetto alla media di riferimento) non spiegata indica potenziali problemi di appropriatezza, una maggiore omogeneità rispetto alla media non è di per sé sinonimo di appropriatezza prescrittiva.

Per definire l'appropriatezza prescrittiva in senso stretto sono necessarie analisi che permettano di confrontare le modalità prescrittive con standard predefiniti (analisi dell'aderenza). L'importanza di tali analisi appare giustificata da alcune principali considerazioni:

- La scarsa aderenza delle modalità prescrittive a standard predefiniti (e.g.: la continuità terapeutica nei trattamenti cronici) è la principale causa di non efficacia della terapia farmacologica e rappresenta, di conseguenza, un fattore modificabile essenziale per il miglioramento dello stato di salute del paziente (esito clinico) e la ottimizzazione del consumo di risorse sanitarie (esito economico);^{1,2,3}
- L'aderenza al trattamento e, più in generale, il trasferimento delle evidenze scientifiche in pratica clinica, risulta generalmente insoddisfacente e, soprattutto, non presenta un andamento di significativo miglioramento negli ultimi anni ancorché l'attenzione verso tale problematica sia diffusa ed in aumento.^{4,5}

Per gli scopi del presente Rapporto, per *aderenza delle modalità prescrittive a standard predefiniti*, si intende sia *l'aderenza alle modalità d'uso dei farmaci* (e.g., l'uso continuativo dei farmaci nei trattamenti cronici) sia *l'aderenza alle indicazioni terapeutiche* (e.g., la prescrizione dei farmaci con specifica indicazione per la tipologia di paziente considerato).

¹ Sokol MC et al. Impact of medication adherence on hospitalization risk and healthcare cost. *Med Care* 2005; 43: 521-30.

² World Health Organization. *Adherence to long-term therapies. Evidence for action*. Geneva: World Health Organization; 2003.

³ Osterberg L. Adherence to Medication. *N Engl J Med* 2005; 353: 487-97.

⁴ Rapporto nazionale, anno 2013. L'uso dei farmaci in Italia. In: *Profili di utilizzazione dei farmaci e di aderenza al trattamento*.

⁵ World Health Organization. *Adherence to long-term therapies. Evidence for action*. Geneva: World Health Organization 2003.

Indicatori di prescrizione, di consumo e di aderenza

Gli *indicatori di prescrizione*, che descrivono la variabilità prescrittiva del medico nelle diverse condizioni cliniche o di malattia in termini di prevalenza di pazienti, gli *indicatori di consumo*, che descrivono la variabilità nell'utilizzazione dei medicinali in termini di volumi o di spesa, e gli *indicatori di aderenza*, descrittivi dell'aderenza delle modalità prescrittive a standard predefiniti, possono essere considerati tutti come strumenti essenziali nel processo di governo della spesa farmaceutica. Proprio al fine di individuare i fenomeni in grado di spiegare la variabilità prescrittiva, gli indicatori di aderenza sono un necessario completamento nell'interpretazione dei risultati descritti attraverso indicatori di prescrizione e consumo. Di seguito, sono approfonditi alcuni elementi a supporto dell'utilità di estendere le attività di valutazione anche agli indicatori di aderenza (Figura 4.1.1.).⁶

1. *Correlazione agli esiti clinici.* L'aderenza delle modalità prescrittive a standard predefiniti, intese come quelle modalità prescrittive per cui esiste una raccomandazione scientifica, è un fattore positivamente associato al miglioramento dello stato di salute del paziente (esiti clinici) e alla ottimizzazione/minimizzazione del consumo di risorse sanitarie (esito economico). In altri termini, l'incremento dell'aderenza, cioè la riduzione dello scostamento tra pratica clinica e raccomandazioni terapeutiche, è associata ad un miglioramento degli indicatori di esito. Ciò rende gli indicatori di aderenza una "proxy", correlabile agli indicatori di esito, disponibile in "corso di trattamento" e funzionale a eventuali aggiustamenti del percorso. Al contrario, gli indicatori di consumo non sono caratterizzati per una correlazione con gli esiti clinici ed economici, di conseguenza, la loro variazione, in aumento o in diminuzione, non è di per sé associabile a una maggior probabilità di esito terapeutico favorevole.
2. *Razionalizzazione delle risorse.* Gli indicatori di aderenza delle modalità prescrittive a standard predefiniti offrono una spiegazione qualitativa della spesa sostenuta, evidenziando le modalità attraverso cui tale spesa è stata sostenuta. Di conseguenza, tali indicatori tenderanno a identificare le *aree di sotto-utilizzo*, in cui esiste raccomandazione ma non c'è stata prescrizione (e.g., la ridotta continuità terapeutica nei trattamenti cronici) e, al contempo, le *aree di sovra-utilizzo* delle terapie, in cui, al contrario, non esiste raccomandazione ma c'è prescrizione (l'uso di molecole inutilmente potenti, e costose, nei pazienti a ridotta severità di malattia). Qualificando la spesa rispetto alle modalità prescrittive, gli indicatori di aderenza evidenziano aree di risparmio nel breve periodo, nell'ambito della modalità prescrittiva e nella spesa farmaceutica, e nel medio e lungo periodo, nell'ambito del decorso dello stato di salute e del costo complessivo di gestione del paziente.
3. *Commisurazione del fabbisogno.* Gli indicatori di aderenza delle modalità prescrittive a standard predefiniti offrono la possibilità di calcolare un fabbisogno per la copertura dell'area terapeutica di riferimento. Noto il valore attuale degli indicatori

⁶ Degli Esposti L. L'equilibrio tra appropriatezza prescrittiva e sostenibilità economica. Dagli indicatori di consumo (variabilità prescrittiva) agli indicatori di percorso (aderenza al trattamento). *Giornale Italiano di Farmacoconomia e Farmacoutilizzazione* 2014; 6(2).

di aderenza, fissato un valore obiettivo e quantificata la spesa attuale per la categoria di farmaci di riferimento è possibile stimare l'impatto sulla spesa farmaceutica per la categoria di farmaci di riferimento nell'ipotesi in cui gli indicatori di aderenza passassero dal valore attuale al valore obiettivo. Tale aspetto appare di fondamentale importanza ai fini della commisurazione del fabbisogno rispetto agli obiettivi assistenziali. Risulta, inoltre, essenziale in quanto gli indicatori di variabilità prescrittiva, fissando un benchmark rispetto ad un trend storico o a zone di riferimento, rischiano di fissare dei valori di riferimento non necessariamente commisurati al soddisfacimento dei bisogni assistenziali (eg, si possono verificare situazioni di consumi in calo ma comunque in eccesso rispetto al bisogno assistenziale o, per contro, situazioni di consumi in aumento ma comunque in difetto rispetto al bisogno assistenziale).

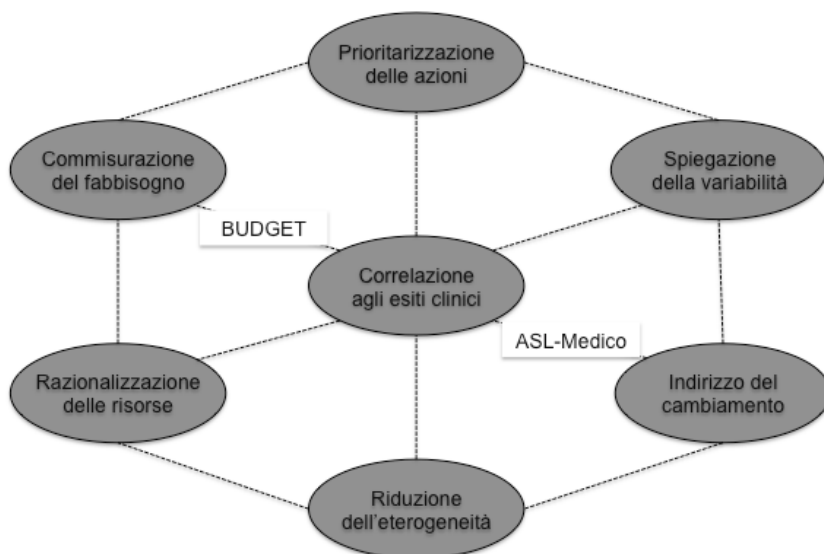
4. *Prioritizzazione degli interventi.* Gli indicatori di aderenza delle modalità prescrittive a standard predefiniti descrivono la situazione attuale e la situazione raccomandata. Con ciò esprimono, in misura immediata e quantificata, la distanza tra situazione attuale e situazione ideale e, quindi, la priorità di intervento. Data la molteplicità di aree terapeutiche, un "sistema di controllo" o, utilizzando una terminologia economica, una *dashboard* appare utile per avere gli elementi empirici per giudicare la criticità di una situazione e, conseguentemente, l'importanza relativa di attribuzione delle risorse. Rispetto al complesso degli indicatori di aderenza calcolabili e all'elasticità che il miglioramento di tali indicatori potrebbero avere sulla spesa per la categoria di farmaci di riferimento, ponderando per il volume della spesa per la categoria di farmaci di riferimento, risulta possibile stimare il beneficio ottenibile dal miglioramento dei differenti indicatori.
5. *Spiegazione della variabilità.* Come riportato in precedenza "se una variabilità prescrittiva non spiegata indica potenziali problemi di appropriatezza, una maggiore omogeneità rispetto alla media non è di per sé sinonimo di appropriatezza prescrittiva". L'assenza di una correlazione tra indicatori di consumo e indicatori di aderenza (e di esito) implica una difficoltà interpretativa ed operativa per l'operatore (e.g., il medico o l'amministratore). Interpretativa, perché una variabilità rispetto alla media non spiega il motivo della variabilità stessa e non implica necessariamente un comportamento prescrittivo non appropriato. Operativa, perché una variabilità rispetto alla media, senza una specificazione dei motivi di tale variabilità, non suggerisce all'operatore la tipologia dell'errore e, conseguentemente, le adeguate azioni correttive.
6. *Indirizzo del cambiamento.* La possibilità di disporre, in modo periodico, di indicatori di aderenza delle modalità prescrittive a standard predefiniti rappresenta una forma di *audit* clinico. Gli indicatori di aderenza, misurando il grado di scostamento tra modalità prescrittive e standard predefiniti sulla base delle raccomandazioni scientifiche, si configurano come uno strumento attraverso cui l'operatore identifica il *benchmark* terapeutico di riferimento e valuta il proprio scostamento. Ciò rappresenta un meccanismo di abbattimento dell'eterogeneità prescrittiva tra operatori in condizioni di pazienti con caratteristiche omogenee e, quindi, omogeneamente trattabili. Gli indicatori di consumo, al contrario, non esprimendo un riferimento terapeutico, rischiano di aumentare la numerica delle modalità e dei

comportamenti prescrittivi e di non garantire un'uniformità di trattamento su pazienti con analoghe condizioni cliniche.

7. *Riduzione dell'eterogeneità.* Gli indicatori di aderenza delle modalità prescrittive a standard predefiniti identificano, per definizione, un *benchmark*. Ciò comporta due principali implicazioni, l'una sulla centralità e l'altra sull'efficacia del processo di governo. In primo luogo, stabilendo un riferimento in termini di modalità prescrittiva, l'indicatore limita potenziali differenze tra gli operatori e tende a garantire un comportamento omogeneo (tendente al *benchmark*) rispetto alle forme di accesso alle cure (e.g., uno stesso obiettivo di consumo fissato a differenti regioni potrebbe essere conseguito in modo non uniforme). In secondo luogo, stabilendo un riferimento in termini di modalità prescrittiva, solleva l'operatore dalla responsabilità di definire in autonomia le strategie terapeutiche da adottare (e.g., un Medico, di fronte ad un obiettivo di consumo, potrebbe incontrare difficoltà nell'identificare i comportamenti prescrittivi utili al raggiungimento dell'obiettivo).

La combinazione di alcune di queste caratteristiche rendono gli indicatori di aderenza uno strumento decisionale. In particolare, (1) la correlazione con gli esiti clinici, (2) la razionalizzazione delle risorse, (3) la commisurazione del fabbisogno e (4) la prioritizzazione delle risorse possono essere strumentali ai fini delle *attività di budget*. O anche, (1) la correlazione con gli esiti clinici, (5) la spiegazione della variabilità, (6) l'indirizzo del cambiamento e (7) la riduzione dell'eterogeneità possono essere strumentali ai fini delle discussioni tra Aziende Sanitarie Locali e Medici in merito all'appropriatezza prescrittiva.

Figura 4.1.1. Razionale al cambiamento di prospettiva dagli indicatori di consumo agli indicatori di percorso



4.2. Epidemiologia e profili prescrittivi nella Medicina Generale⁷

Farmaci per la prevenzione del rischio cardiovascolare

Le malattie cardiovascolari rappresentano la prima causa di morte nel mondo; si stima che in Europa queste causano il 47% di tutti i decessi (42% negli uomini e 52% nelle donne). In Italia, i dati Health Search – IMS HEALTH LPD mostrano un costante aumento della prevalenza annua delle principali patologie cardiovascolari: tra il 2005 e il 2013 la prevalenza di ipertensione arteriosa è aumentata dal 21,0% al 26,7%; le malattie ischemiche cardiache dal 3,5% al 4,1%; l'ictus (ischemico ed emorragico) dal 2,2% al 3,8%, lo scompenso cardiaco congestizio dal 1,0% al 1,2%.

Le patologie cardiovascolari, nell'Unione Europea, determinano un costo annuo di 196 miliardi di euro; di questi, il 54% è dovuto ai costi sanitari diretti, il 24% alla perdita di produttività e il 22% ai costi connessi ai familiari (o *informal carer*) che si prendono cura di questi pazienti. In Italia, si stima che le patologie cardiovascolari hanno comportato un costo totale di 18,3 miliardi di euro nel solo 2014, di cui 14 miliardi a carico del Sistema Sanitario Nazionale. Tali cifre sono destinate ad aumentare notevolmente nel corso dei prossimi anni, fino ad arrivare a 23 miliardi complessivi nel 2020.

Per prevenire la maggior parte delle patologie cardiovascolari è fondamentale innanzitutto correggere gli stili di vita riconosciuti come fattori di rischio per tali disturbi: il fumo, la dieta scorretta, l'inattività fisica e l'assunzione di alcool. L'identificazione dei soggetti a elevato rischio cardiovascolare, pertanto, rappresenta il punto di partenza per l'attivazione di azioni finalizzate alla riduzione dei fattori di rischio modificabili, al cambiamento dello stile di vita e all'inizio di un intervento farmacologico. Si stima, infatti, che circa l'80% degli eventi cardiovascolari che insorgono prima dei 75 anni è prevenibile. Inoltre, la correzione degli stili di vita consentirebbe una riduzione della mortalità per patologie cardiovascolari di oltre il 50% e un corretto trattamento farmacologico del 40%. Nonostante tali evidenze abbiano fatto sì che il controllo dei fattori di rischio sia considerato prioritario in tutte le linee guida nazionali e internazionali, esso è ancora piuttosto limitato, in particolare per ciò che concerne i livelli di pressione arteriosa, il controllo lipidico e l'abitudine al fumo.

⁷ Questa sezione è stata curata dalla Società Italiana di Medicina Generale e delle Cure Primarie che è responsabile, in via esclusiva, dell'attendibilità delle informazioni, delle analisi e degli indicatori contenuti nel presente rapporto e dichiara, inoltre, di essere titolare dei diritti a essi relativi, ovvero di aver ottenuto le dovute autorizzazioni per la loro utilizzazione nel caso in cui i dati utilizzati ai fini delle analisi ed al calcolo degli indicatori siano di titolarità di terzi.

L'ipertensione arteriosa è il principale fattore di rischio modificabile per malattie coronariche, ictus cerebrale, scompenso cardiaco e insufficienza renale. Le linee guida internazionali raccomandano di intraprendere la terapia farmacologica, contemporaneamente alle modifiche dello stile di vita, nei soggetti con pressione arteriosa (PA) $\geq 160/100$ mmHg. Tuttavia, in presenza di un elevato rischio cardiovascolare, oppure nei soggetti in cui le modifiche dello stile di vita appaiono insufficienti, risulta opportuno iniziare la terapia farmacologica con PA $\geq 140/90$ mmHg.

I farmaci disponibili per il trattamento della pressione arteriosa, sebbene abbiano dimostrato un buon profilo di efficacia nei trial clinici, non sempre consentono il raggiungimento di un adeguato controllo della PA nella pratica clinica, soprattutto nei pazienti ad alto rischio cardiovascolare (soggetti affetti da coronaropatie, obesità, diabete, dislipidemia). Come riportato nel recente avanzamento di un grande studio osservazionale condotto in 24 paesi europei (EUROSPIRE IV), il controllo dei fattori di rischio, compresa la PA, nella gran parte dei pazienti con patologie coronariche è tuttora inadeguato e variabile nelle diverse realtà prese in esame.

La corretta terapia dell'ipertensione, oltre a prevenire numerose morti per cause cardiovascolari, consente un forte risparmio di risorse economiche. Nonostante ciò, la quota di soggetti ipertesi non adeguatamente trattati è ancora oggi elevata. Questo è dovuto principalmente alla mancata aderenza alla terapia antipertensiva prescritta dal medico. Infatti, come riportato da diversi studi, alcuni riferiti anche alla realtà italiana, la quota di pazienti che assume il trattamento antipertensivo in maniera continuativa è piuttosto bassa, senza sostanziali differenze tra i diversi equivalenti disponibili per un dato principio attivo. La mancata aderenza, oltre a esporre il paziente a possibili effetti collaterali, senza raggiungere il controllo adeguato dei livelli pressori, incide fortemente sui costi sanitari a causa dell'aumento di ospedalizzazione per eventi cardiovascolari e degli ulteriori trattamenti farmacologici che si rendono necessari con il peggioramento della patologia cardiovascolare.

Gli indicatori calcolati sono i seguenti:

- **Prevalenza di ipertensione:** numero di pazienti con diagnosi di ipertensione [numeratore], sul totale della popolazione assistibile [denominatore].
- **Prevalenza di ipertensione e patologie concomitanti:** numero di pazienti con diagnosi di ipertensione senza patologie concomitanti (ipertensione essenziale) e con diagnosi di diabete mellito o scompenso cardiaco o malattia renale cronica o malattie cardiovascolari (coronarica o ischemica cerebrale) [numeratori], sul totale della popolazione con diagnosi di ipertensione o sul totale della popolazione assistibile [denominatori].
- **Prevalenza d'uso di farmaci antipertensivi:** numero di pazienti in trattamento con farmaci antipertensivi [numeratore], sul totale dei pazienti ipertesi senza e con diagnosi di diabete mellito o scompenso cardiaco o malattia renale cronica o malattie cardiovascolari (coronarica o ischemica cerebrale) [denominatori].
- **Distribuzione dei valori di pressione arteriosa, abitudine al fumo, BMI e colesterolo LDL** (valori registrati negli ultimi 12 mesi) [numeratore] tra i soggetti

affetti da ipertensione con almeno un valore registrato nell'anno, suddivisi tra coloro che avevano un trattamento antipertensivo e coloro senza trattamento **[denominatori]**.

- **Aderenza al trattamento con antipertensivi:** numero di pazienti aderenti (DDD/utilizzatore/molecola >290/anno) al trattamento con farmaci antipertensivi **[numeratore]**, sul totale dei soggetti ipertesi in trattamento antiipertensivo senza e con diagnosi di diabete mellito o scompenso cardiaco o malattia renale cronica o malattie cardiovascolari (coronarica o ischemica cerebrale) **[denominatori]**.

Bibliografia di riferimento

1. Nichols M, Townsend N, Luengo-Fernandez R et al. European Cardiovascular Disease Statistics 2012. URL: <http://www.escardio.org/about/what/advocacy/EuroHeart/Pages/2012-CVD-statistics.aspx> (ultimo accesso Maggio 2015).
2. Leal J, Luengo-Fernández R, Gray A et al. Economic burden of cardiovascular diseases in the enlarged European Union. *Eur Heart J.* 2006;27:1610-9.
3. James PA, Oparil S, Carter BL et al. 2014 evidence-based guideline for the management of high blood pressure in adults: report from the panel members appointed to the Eighth Joint National Committee (JNC 8). *JAMA.* 2014 Feb 5;311(5):507-20.
4. European Guidelines on cardiovascular disease prevention in clinical practice (version 2012). The Fifth Joint Task Force of the European Society of Cardiology and Other Societies on Cardiovascular Disease Prevention in Clinical Practice. *Eur Heart J.* 2012 Jul;33(13):1635-701.
5. NICE Guideline [CG127]. Hypertension: Clinical management of primary hypertension in adults. August 2011. URL: <https://www.nice.org.uk/guidance/cg127> (ultimo accesso Maggio 2015).
6. Mancia G, Fagard R, Narkiewicz K et al. 2013 ESH/ESC Guidelines for the management of arterial hypertension. The Task Force for the management of arterial hypertension of the European Society of Hypertension (ESH) and of the European Society of Cardiology (ESC) *Eur Heart J.* 2013 Jul;34(28):2159-219.
7. Kotseva K, Wood D, De Bacquer D, et al. EUROASPIRE IV: A European Society of Cardiology survey on the lifestyle, risk factor and therapeutic management of coronary patients from 24 European countries. *Eur J Prev Cardiol.* 2015 Feb 16. [Epub ahead of print].
8. Moran AE, Odden MC, Thanataveerat A, et al. Cost-effectiveness of hypertension therapy according to 2014 guidelines. *N Engl J Med.* 2015 Jan 29;372(5):447-55.
9. Bitton A, Choudhry NK, Matlin OS, et al. The impact of medication adherence on coronary artery disease costs and outcomes: a systematic review. *Am J Med.* 2013 Apr;126(4):357.e7-357.e27.
10. Mazzaglia G, Ambrosioni E, Alacqua M, et al. Adherence to antihypertensive medications and cardiovascular morbidity among newly diagnosed hypertensive patients. *Circulation.* 2009;120:1598-605.
11. Corrao G, Soranna D, La Vecchia C, et al. Medication persistence and the use of generic and brand-name blood pressure-lowering agents. *J Hypertens.* 2014 May;32(5):1146-53.

La Tabella 4.2.1 riporta le stime di prevalenza di ipertensione nella popolazione assistibile in carico ai MMG. In generale la prevalenza di patologia nel 2014 è stata pari al 28,3%; dato in linea con quanto presente in letteratura per i paesi occidentali (30-40% della popolazione generale). La prevalenza risulta superiore nelle regioni del Sud e Isole (29,7%) rispetto al Centro (27,2%) e Nord (27,7%) Italia. Inoltre, tale prevalenza è maggiore tra le donne (29,0%) rispetto agli uomini (27,6%) e cresce all'aumentare dell'età, raggiungendo il 66,6% tra gli ultra 75enni. L'ipertensione essenziale (ossia in assenza di altre comorbidità) presenta la prevalenza maggiore nella popolazione generale (17,8%), seguita

dall'ipertensione concomitante al diabete mellito (3,5%) e alle malattie cardiovascolari (3,0%).

La prevalenza d'uso di antipertensivi tra tutti i soggetti con ipertensione si attesta al 79,1% (Tabella 4.2.2) con le stesse differenze riscontrate per la prevalenza di patologia. Nella popolazione con ipertensione essenziale si riscontra la prevalenza d'impiego di questi farmaci più bassa (74,4%), mentre le condizioni cliniche con patologie concomitanti presentano un maggiore impiego di antipertensivi, con percentuali uguali o superiori all'85%. Questi risultati sono dovuti da un lato a una quota di soggetti con ipertensione essenziale non trattata farmacologicamente (in particolare nelle fasi iniziali), dall'altro alla maggiore severità clinica dei pazienti con patologie concomitanti.

L'analisi delle singole categorie terapeutiche prescritte (Tabella 4.2.3) evidenzia che gli ACE-inibitori sono i farmaci maggiormente impiegati (35,6% dei soggetti con ipertensione), seguiti da sartani (30,8%) e dai beta-bloccanti (30,2%). Mentre, il 42,2% dei soggetti con ipertensione è in trattamento con combinazioni di più farmaci antipertensivi. L'impiego di tutte le classi di farmaci considerate è maggiore tra coloro che presentano le diverse comorbidità rispetto a quelli affetti da ipertensione essenziale. Inoltre, la quota dei soggetti in trattamento con più farmaci antipertensivi raggiunge il 70,2% tra i soggetti affetti contemporaneamente da ipertensione e scompenso cardiaco.

Se si osservano alcune caratteristiche cliniche dei soggetti affetti da ipertensione raccolte dai MMG (Tabella 4.2.4), si nota che la quota di pazienti con valori pressori più elevati è maggiore nella popolazione in trattamento rispetto a quella senza trattamento farmacologico. Inoltre, anche altri fattori di rischio come l'abitudine al fumo e l'elevato BMI sono maggiormente rilevanti tra i pazienti in trattamento rispetto a quelli senza trattamento. Al contrario, i livelli di colesterolo LDL risultano più elevati nei soggetti senza alcun trattamento rispetto a quelli in trattamento farmacologico. Tali differenze evidenziano che i MMG, in accordo alle linee guida, tendono a intraprendere la terapia farmacologica nei soggetti più a rischio e nei quali le modifiche dello stile di vita sono difficilmente applicabili. Tuttavia, occorre precisare che questo dato si riferisce solo alla quota di campione che presenta almeno una registrazione del parametro nell'anno, pertanto risente dei numerosi dati mancanti per i diversi fattori analizzati. Inoltre, è da precisare che l'interpretazione di questo risultato si riferisce a soggetti prevalenti per i quali le misurazioni possono essere avvenute in periodi molto differenti del loro decorso clinico e terapeutico.

Tra i soggetti affetti da ipertensione, l'aderenza al trattamento è risultata pari al 64,2% (Tabella 4.2.5). Analizzando tale parametro in presenza di eventuali patologie concomitanti, si nota come i soggetti con diabete risultino aderenti nel 69,8% dei casi, seguiti da quelli con malattia renale cronica (67,8%), con malattie cardiovascolari (66,2%) e con scompenso cardiaco (63,6%). Di contro, la quota maggiore di mancata aderenza è stata riscontrata tra i soggetti con ipertensione essenziale: essa si attesta a circa il 40% di questa popolazione. Per quanto concerne la distribuzione geografica, i soggetti residenti al Sud sono risultati maggiormente aderenti al trattamento per tutte le condizioni cliniche studiate. Gli uomini presentano una maggiore aderenza rispetto alle donne (66,9% vs 62,0%) e, come atteso, l'aderenza aumenta con l'aumentare dell'età, con una flessione dopo i 75 anni. Quest'ultimo risultato potrebbe, in parte, essere dovuto a una minor presa

in carico da parte del MMG dei grandi anziani, che spesso sono seguiti in residenze sanitarie assistenziali e strutture ospedaliere. L'analisi per le diverse classi terapeutiche ha rilevato che oltre il 62% dei soggetti in trattamento con ACE-inibitori e sartani è aderente alla terapia, seguito dal 56,6% dei pazienti trattati con calcio antagonisti. Al contrario, diuretici e beta-bloccanti hanno fatto registrare percentuali di aderenza più basse (uguali o inferiori al 30%). Tale risultato può essere legato sia alla difficoltà di studiare questi farmaci mediante la DDD (che non sempre rappresenta la dose realmente impiegata), sia alla minore maneggevolezza di questi farmaci. Infine, valori di aderenza più elevati (72,7%) sono stati individuati in presenza di politerapia antiipertensiva, probabilmente a causa della maggiore complessità e severità dei pazienti trattati con questi regimi terapeutici.

Tabella 4.2.1. Prevalenza di ipertensione e di patologie concomitanti[^] nella popolazione assistibile

	Ipertensione	<i>Ipertensione essenziale*</i>	<i>Diabete mellito</i>	<i>Malattie CV</i>	<i>Scompenso cardiaco</i>	<i>Malattia renale cronica</i>
ANALISI GEOGRAFICA	Prevalenza (%)					
Nord	27,7	17,9	3,2	3,1	0,3	0,7
Centro	27,2	17,4	3,4	2,9	0,2	0,8
Sud e isole	29,7	18,0	4,1	3,0	0,2	1,0
ANALISI PER GENERE						
Maschi	27,6	16,5	3,6	3,2	0,2	0,8
Femmine	29,0	19,0	3,5	2,8	0,3	0,9
ANALISI PER ETA'						
≤45	4,2	3,9	0,2	0,1	0,0	0,1
46-65	31,1	23,7	3,6	2,0	0,1	0,5
66-75	58,8	33,8	9,4	7,1	0,4	1,7
>75	66,6	30,7	8,1	10,9	1,3	3,4
Totale	28,3	17,8	3,5	3,0	0,2	0,8

Malattie CV: malattie cardiovascolari

*nessuna delle comorbidità di seguito riportate in tabella; [^] le categorie non sono mutuamente esclusive

Tabella 4.2.2. Prevalenza d'uso di farmaci antipertensivi tra i soggetti affetti da ipertensione con e senza patologie concomitanti[^]

	Ipertensione	<i>Ipertensione essenziale*</i>	<i>Diabete mellito</i>	<i>Malattie CV</i>	<i>Scompenso cardiaco</i>	<i>Malattia renale cronica</i>
ANALISI GEOGRAFICA	Prevalenza (%)					
Nord	78,2	73,7	84,9	87,4	87,3	83,6
Centro	79,6	75,7	84,5	87,6	88,1	83,6
Sud e isole	79,8	74,6	85,7	87,5	84,0	88,0
ANALISI PER GENERE						
Maschi	77,3	71,3	83,9	87,3	84,8	84,8
Femmine	80,6	76,9	86,3	87,6	87,5	86,0
ANALISI PER ETA'						
≤45	43,0	41,1	58,5	66,8	70,8	64,3
46-65	74,4	71,4	82,0	85,7	83,2	81,2
66-75	86,3	83,8	88,7	89,8	89,7	88,7
>75	85,5	83,2	86,8	87,2	86,2	87,0
Totale	79,1	74,4	85,2	87,5	86,4	85,5

* nessuna delle comorbidità di seguito riportate in tabella; [^] le categorie non sono mutuamente esclusive

Tabella 4.2.3. Prevalenza d'uso delle singole classi di farmaci antipertensivi tra i soggetti affetti da ipertensione con e senza patologie concomitanti[^]

	Ipertensione	<i>Ipertensione essenziale*</i>	<i>Diabete mellito</i>	<i>Malattie CV</i>	<i>Scompenso cardiaco</i>	<i>Malattia renale cronica</i>
ANALISI PER CLASSE TERAPEUTICA	Prevalenza (%)					
ACE-inibitori** (C09A, C09B)	35,6	32,6	39,2	42,3	39,7	36,4
Sartani** (C09C, C09D)	30,8	27,9	37,6	33,2	28,1	35,3
Beta-bloccanti** (C07)	30,2	25,3	28,9	43,2	47,8	31,1
Calcio antagonisti (C08)	21,2	16,8	25,6	28,4	19,5	29,3
Diuretici (C03)	18,5	12,6	18,9	23,6	62,9	28,9
Altri antipertensivi*** (C02)	5,6	4,2	7,5	5,8	5,4	9,4
Combinazioni	42,2	33,1	48,1	58,0	70,2	53,4

* nessuna delle comorbidità di seguito riportate in tabella; ** include le associazioni fisse; *** non in combinazione;

[^] le categorie non sono mutualmente esclusive

Tabella 4.2.4. Distribuzione di pressione arteriosa, fumo, BMI e colesterolo LDL tra i pazienti con ipertensione sia in trattamento farmacologico, sia senza trattamento

	Ipertensione	<i>In trattamento antipertensivo</i>	<i>Senza trattamento antipertensivo</i>
PRESSIONE ARTERIOSA	Distribuzione (%)		
<140/90 mmHg	81,1	80,9	83,0
140-159/90-99 mmHg	14,4	14,4	14,2
160-179/100-109 mmHg	3,6	3,7	2,4
≥180/110 mmHg	0,9	1,0	0,3
FUMO			
Si	21,8	20,7	30,3
No	78,2	79,3	69,7
BMI			
SOTTOPESO	0,7	0,7	1,1
NORMOPESO	23,2	22,4	30,6
SOVRAPPESO	41,2	41,1	41,6
OBESITA'	34,9	35,8	26,6
COLESTEROLO LDL			
<100 mg/dl	33,2	34,6	20,0
100-129 mg/dl	31,2	31,1	32,2
130-159 mg/dl	23,1	22,5	28,8
160-189 mg/dl	9,5	9,0	14,4
≥190 mg/dl	3,0	2,8	4,5

BMI: Body Mass Index

Tabella 4.2.5. Aderenza al trattamento antipertensivo tra i soggetti affetti da ipertensione con e senza patologie concomitanti[^]

	I ipertensione	<i>I</i> ipertensione essenziale*	<i>D</i> iabete mellito	<i>M</i> alattie CV	<i>S</i> compenso cardiaco	<i>M</i> alattia renale cronica
ANALISI GEOGRAFICA	Aderenza terapeutica (%)					
Nord	63,8	60,3	70,1	66,6	62,5	67,9
Centro	63,4	61,0	67,7	64,7	65,3	66,9
Sud e isole	65,1	61,7	70,4	66,5	64,6	68,0
ANALISI PER GENERE						
Maschi	66,9	63,7	71,7	67,8	67,7	69,5
Femmine	62,0	58,9	68,0	64,5	61,0	66,4
ANALISI PER ETA'						
≤45	50,7	49,3	56,8	56,5	64,7	62,4
46-65	62,6	60,0	69,7	67,0	69,5	71,0
66-75	68,3	65,0	72,4	69,0	69,9	72,0
>75	63,6	60,3	67,5	64,2	61,0	64,8
ANALISI PER CLASSE TERAPEUTICA						
ACE-inibitori** (C09A, C09B)	62,3	61,1	66,5	62,3	51,5	67,8
Sartani** (C09C, C09D)	62,8	61,4	68,0	63,5	59,5	65,9
Diuretici (C03)	26,8	24,7	28,8	23,3	33,6	32,5
Beta-bloccanti** (C07)	30,3	30,8	36,2	24,4	18,2	28,4
Calcio antagonisti (C08)	56,6	57,5	59,9	52,5	43,8	55,4
Altri antipertensivi*** (C02)	29,5	27,7	36,4	33,8	25,0	24,1
Combinazioni	72,7	70,2	76,4	73,3	69,1	73,9
Totale	64,2	60,9	69,8	66,2	63,6	67,8

* nessuna delle comorbidità di seguito riportate in tabella; ** include le associazioni fisse; *** non in combinazione;

[^] le categorie non sono mutualmente esclusive

Le **dislipidemie** costituiscono un importante fattore di rischio modificabile per le patologie cardiovascolari in generale e in particolare per malattie coronariche, ictus cerebrale, scompenso cardiaco e insufficienza renale. Diversi studi di farmacoeconomia hanno conclamato il rapporto costo-efficacia dei farmaci ipolipemizzanti, sia nella prevenzione primaria che in quella secondaria. Tuttavia, il raggiungimento del beneficio con tali farmaci è fortemente connesso alle caratteristiche del soggetto e alla loro assunzione continuativa in assenza di sintomi conclamati.

In Italia la rimborsabilità dei farmaci ipolipemizzanti è regolamentata dalla Nota 13 AIFA, che nella sua versione attuale (revisionata nel marzo 2013) stabilisce il target terapeutico (TT LDL colesterolo) in base a una stratificazione del rischio di malattia coronarica definito dalla Linea Guida ESC/EAS (European Society of Cardiology/European Atherosclerosis Society). In accordo con questa linea guida, la stima del rischio cardiovascolare avviene in modo probabilistico, mediante le carte del rischio derivanti dal progetto SCORE che forniscono un risk score di manifestare eventi cardiovascolari fatali a 10 anni. Ciascun soggetto, pertanto, viene definito a rischio "basso" (risk score <1%), "medio" (score: 2-3%), "moderato" (score: 4-5%), "alto" (5-10%) o "molto alto" ($\geq 10\%$). Inoltre, sono considerati a rischio "alto", oltre coloro i quali presentano un risk score $>5\%$ e $<10\%$, anche i pazienti con dislipidemie familiari, con ipertensione severa, i pazienti diabetici senza fattori di rischio cardiovascolare e senza danno d'organo e i pazienti con malattia renale cronica di livello moderato (con filtrato glomerulare 30-59 ml/min/1.73m²). Sono, invece, considerati a rischio "molto alto", non solo i soggetti con uno score $\geq 10\%$, ma anche i pazienti con malattia coronarica, stroke ischemico, arteriopatie periferiche, pregresso infarto, bypass aorto-coronarico, i pazienti diabetici con uno o più fattori di rischio cardiovascolare e/o markers di danno d'organo (come la microalbuminuria) e i pazienti con malattia renale cronica grave (con filtrato glomerulare 15-29 ml/min/1.73m²).

All'interno della Nota AIFA 13, i farmaci ipolipemizzanti, incluse le specifiche statine, sono classificati secondo tre parametri: (a) tipologia di dislipidemia da trattare, (b) raggiungimento del target terapeutico e (c) loro tollerabilità. Essi, infatti, sono differenziati in trattamento di primo, secondo o terzo livello (una stessa molecola può far parte di più livelli di trattamento). Sempre in accordo alla Nota AIFA 13, l'associazione con ezetimibe viene rimborsata solo in caso di mancato raggiungimento del target con la massima dose tollerata di statina, a seguito della comparsa d'intolleranza. I fibrati sono rimborsati per particolari categorie di pazienti con dislipidemie con alti livelli di trigliceridi, oppure come terapia di terzo livello associati a statine nel caso dell'ipercolesterolemia monogenica familiare, nella disbetalipoproteinemia, nelle iperchilomicronemie e nelle gravi ipertrigliceridemie. Per queste due ultime condizioni, assieme all'iperlipidemia combinata, la Nota AIFA 13 prevede anche il rimborso degli Omega 3. La Nota 13 fa esclusivo riferimento alle linee guida prescelte da AIFA. La mancata aderenza al trattamento ipolipemizzante ha ricadute negative sia in termini di salute pubblica (aumento del numero di eventi potenzialmente prevenibili), sia su costi sanitari (costo di un trattamento non efficace o che genera effetti indesiderati che richiedono successivi trattamenti). Diversi studi riguardanti contesti differenti, alcuni anche condotti su pazienti italiani, hanno dimostrato che l'aderenza al trattamento con statine è molto limitata e che tale

mancata aderenza causa un aumento significativo del rischio di eventi cardiovascolari, in prevenzione primaria e secondaria.

Gli indicatori calcolati sono i seguenti:

- **Prevalenza di dislipidemia:** numero di pazienti con diagnosi di dislipidemia **[numeratore]**, sul totale della popolazione assistibile **[denominatore]**.
- **Prevalenza delle diverse forme di dislipidemia:** numero di pazienti con diagnosi di ipercolesterolemia poligenica o dislipidemia familiare o altre dislipidemie (disbetalipoproteinemie, iperchilomicronemie, ipertrigliceridemie, iperlipemie da farmaci) **[numeratori]**, sul totale della popolazione con diagnosi di dislipidemia o sul totale della popolazione assistibile **[denominatori]**.
- **Prevalenza d'uso di farmaci ipolipemizzanti in base al rischio cardiovascolare** dei pazienti con ipercolesterolemia poligenica: numero di pazienti in trattamento con farmaci ipolipemizzanti **[numeratore]** sul totale di pazienti con ipercolesterolemia poligenica stratificati in base al rischio cardiovascolare come definito da Nota 13 **[denominatori]**.
- **Prevalenza d'uso di farmaci ipolipemizzanti in base al rischio cardiovascolare** dei pazienti con dislipidemia familiare o altre dislipidemie: numero di pazienti in trattamento con farmaci ipolipemizzanti **[numeratore]** sul totale di pazienti con dislipidemia familiare o altre dislipidemie **[denominatori]**.
- **Distribuzione dei valori di colesterolo LDL, pressione arteriosa, abitudine al fumo e BMI** (valori registrati negli ultimi 12 mesi) **[numeratore]** tra i soggetti affetti da dislipidemia con almeno un valore registrato nell'anno, suddivisi tra coloro in trattamento ipolipemizzante e coloro senza trattamento ipolipemizzante. **[denominatori]**.
- **Aderenza al trattamento con ipolipemizzanti:** numero di pazienti aderenti (unità posologica/utilizzatore >290/anno) al trattamento con farmaci ipolipemizzanti **[numeratore]**, sul totale dei soggetti con dislipidemia in trattamento ipolipemizzante con diagnosi di ipercolesterolemia poligenica (suddivisi per rischio cardiovascolare) o dislipidemia familiare o altre dislipidemie (disbetalipoproteinemie, iperchilomicronemie, ipertrigliceridemie, iperlipemie da farmaci) **[denominatori]**.

Bibliografia di riferimento

1. Taylor F, Huffman MD, Macedo A et al. Statins for the primary prevention of cardiovascular disease. Cochrane Database of Systematic Reviews 2014, Issue 1. Art. No.: CD004816.
2. Naci H1, Brughts JJ, Fleurence R e tal. Comparative benefits of statins in the primary and secondary prevention of major coronary events and all-cause mortality: a network meta-analysis of placebo-controlled and active-comparator trials Eur J Prev Cardiol. 2013 Aug;20(4):641-57.
3. Gazzetta Ufficiale 9 Aprile 2013, n. 83 (Determina n. 319/2013 del 26 marzo 2013): modifica alla Nota AIFA 13 di cui alla determinazione 14 novembre 2012.
4. European Association for Cardiovascular Prevention & Rehabilitation, Reiner Z, Catapano AL, et al. ESC/EAS Guidelines for the management of dyslipidaemias: the Task Force for the management of dyslipidaemias of the European Society of Cardiology (ESC) and the European Atherosclerosis Society (EAS). Eur Heart J. 2011 Jul;32(14):1769-818.

5. Conroy RM, Pyörälä K, Fitzgerald AP, et al. on behalf of the SCORE project group. Estimation of ten-year risk of fatal cardiovascular disease in Europe: the SCORE project. *European Heart Journal*. 2003;24, 987-1003.
6. Bitton A1, Choudhry NK, Matlin OS et al. The impact of medication adherence on coronary artery disease costs and outcomes: a systematic review. *Am J Med*. 2013 Apr;126(4):357.e7.
7. Poluzzi E, Piccinni C, Carta P et al. Cardiovascular events in statin recipients: impact of adherence to treatment in a 3-year record linkage study. *Eur J Clin Pharmacol*. 2011 Apr;67(4):407-14.
8. Ferrajolo C, Arcoraci V, Sullo MG, et al. Pattern of statin use in southern italian primary care: can prescription databases be used for monitoring long-term adherence to the treatment? *PLoS One*. 2014 Jul 29;9(7):e102146.
9. Maggioni AP, Rossi E, Cinconze E, et al Use and misuse of statins after ACS: analysis of a prescription database of a community setting of 2,042,968 subjects. *Eur J Prev Cardiol*. 2014 Sep;21(9):1109-16.

La prevalenza di dislipidemie nella popolazione degli assistiti dei MMG italiani, nel corso del 2014, è stata del 15,8% (Tabella 4.2.6). Dalla distribuzione geografica si nota che tale valore di prevalenza è più elevato al Nord (16,3%), rispetto al Sud (15,7%) e al Centro (14,8%). La patologia dislipidemica ha una prevalenza superiore nelle donne (16,4%) rispetto agli uomini (15,2%) e aumenta all'aumentare dell'età con un picco tra i 66 e i 75 anni (34,1%). Come atteso, tra le varie forme di dislipidemia, l'ipercolesterolemia poligenica presenta la prevalenza più elevata (14,7%), seguita dalla dislipidemia familiare (1,3%) e da altre forme di dislipidemie (0,3%).

Analizzando la prevalenza d'uso dei farmaci ipolipemizzanti nella popolazione affetta da ipercolesterolemia poligenica, raggruppati in base al rischio cardiovascolare secondo Nota AIFA n. 13 (Tabella 4.2.7), si nota che la simvastatina è il farmaco maggiormente impiegato tra i pazienti con rischio "medio" (14,5%) o "moderato" (14,0%), mentre l'atorvastatina lo è tra i soggetti con rischio "alto" (18,7%) o "molto alto" (27,4%). L'atorvastatina presenta la prevalenza d'uso maggiore anche tra i pazienti affetti da dislipidemia familiare (20,5%) o da altre forme di dislipidemia (9,1%, Tabella 4.2.8). In entrambe queste due sottopopolazioni, risulta abbastanza elevato anche l'impiego di Omega 3 (7,9% nella dislipidemia familiare e 9,1% nelle altre forme di dislipidemia) e di fibrati (5,0% e 9,1%, rispettivamente).

Dal confronto dei diversi parametri clinici registrati dai MMG (Tabella 4.2.9) emerge che la popolazione di soggetti affetti da dislipidemie in trattamento farmacologico presentano livelli di colesterolo inferiori a quelli senza trattamento ipolipemizzante. Nessuna sostanziale differenza, invece, è stata riscontrata per i livelli pressori, per il valore di BMI e per l'abitudine al fumo. In analogia con i dati registrati nella popolazione di pazienti ipertesi, anche in questo caso il dato mancante potrebbe incidere sull'analisi. Inoltre, trattandosi di popolazioni prevalenti, i valori registrati possono riferirsi a momenti differenti della patologia e pertanto vanno considerati con le dovute cautele.

L'analisi dell'aderenza alla terapia farmacologica (Tabella 4.2.10 e Tabella 4.2.11) ha rilevato che, complessivamente, questa si attesta tra il 30 e il 50% della popolazione in trattamento. In particolare, l'aderenza è risultata più elevata tra i soggetti con ipercolesterolemia poligenica e rischio cardiovascolare "molto alto" (49,2%), riducendosi

via via con il diminuire del rischio, fino ad arrivare al 31,3% tra i soggetti con rischio “moderato”. La quota dei pazienti in trattamento continuativo è stata del 43,4%, tra i soggetti affetti da dislipidemia familiare e del 42,8% tra i pazienti affetti da altre forme di dislipidemia. Nella totalità dei casi, si è registrata una più elevata aderenza al trattamento al Sud e al Centro e nella popolazione maschile. Inoltre, l’aderenza aumenta all’aumentare dell’età, con una lieve flessione dopo i 75 anni. Osservando le diverse terapie assunte, emerge che i trattamenti farmacologici con l’aderenza più elevata, ad eccezione della terapia combinata con statine e Omega3/fibrati che presenta valori di aderenza anche superiori al 50%, sono stati la fluvastatina e la rosuvastatina; tuttavia occorre tenere presente che questi due farmaci sono impiegati in una quota ristretta di pazienti. Per i trattamenti maggiormente prescritti, ossia simvastatina e atorvastatina, l’aderenza è stata raggiunta in circa il 30% dei soggetti che assumono questi farmaci senza particolari differenze legate al tipo di dislipidemie o al livello di rischio cardiovascolare.

Tabella 4.2.6. Prevalenza di dislipidemia sul totale della popolazione assistibile e distribuzione nelle sue diverse forme

	Dislipidemia	<i>Ipercolesterolemia poligenica</i>	<i>Dislipidemia familiare</i>	<i>Altre dislipidemie*</i>
ANALISI GEOGRAFICA	Prevalenza (%)			
Nord	16,3	15,3	1,2	0,2
Centro	14,8	13,7	1,1	0,3
Sud e isole	15,7	14,4	1,6	0,3
ANALISI PER GENERE				
Maschi	15,2	14,0	1,3	0,4
Femmine	16,4	15,3	1,4	0,1
ANALISI PER ETA'				
≤45	3,5	3,0	0,5	0,1
46-65	18,8	17,1	2,0	0,3
66-75	34,1	32,2	2,3	0,4
>75	29,0	27,7	1,3	0,4
Totale	15,8	14,7	1,3	0,3

* Altre dislipidemie: disbetalipoproteinemie, iperchilomicronemie, ipertrigliceridemie, iperlipemie da farmaci

Tabella 4.2.7. Prevalenza d'uso (%) di farmaci ipolipemizzanti in pazienti con ipercolesterolemia poligenica suddivisi per rischio cardiovascolare (secondo Nota 13 AIFA)

	Medio (score 2-3%)	Moderato (score 4-5%)	Alto (score >5%-<10% o patologie a rischio*)	Molto alto (score >10% o patologie ad alto rischio**)
ANALISI PER CLASSE TERAPEUTICA	Prevalenza d'uso (%)			
Simvastatina (C10AA01)	14,5	14,0	17,7	18,8
Lovastatina (C10AA02)	1,0	0,8	1,6	1,5
Pravastatina (C10AA03)	1,3	1,3	1,9	2,1
Fluvastatina (C10AA04)	0,4	0,4	0,7	0,6
Atorvastatina (C10 AA05)	10,8	13,4	18,7	27,4
Rosuvastatina (C10AA07)	4,3	4,7	8,9	11,2
Simvastatina/ezetimibe (C10BA02)	1,2	1,0	2,7	4,8
Omega 3 (C10AX06)	1,4	1,7	5,8	7,6
Fibrati (C10AB)	2,1	2,1	4,3	4,7
Combinazioni (Statine Omega3/Fibrati)***	1,4	1,4	5,0	8,1

* dislipidemie familiari, ipertensione severa, diabete, insufficienza renale cronica (FG 30-59 ml/min/1.72m²);

** malattia coronarica, stroke ischemico, arteropatie periferiche, by-pass aorto-coronarico, diabete con uno o più fattori di rischio CV, Insufficienza renale cronica grave (FG 15-29 ml/min/1.73m²);

*** uso di statine e Omega3/Fibrati

Tabella 4.2.8. Prevalenza d'uso di farmaci ipolipemizzanti in pazienti con dislipidemia familiare o altre dislipidemie

	Dislipidemia familiare	Altre dislipidemie*
ANALISI PER CLASSE TERAPEUTICA	Prevalenza d'uso (%)	
Simvastatina (C10AA01)	17,0	5,7
Lovastatina (C10AA02)	1,4	0,3
Pravastatina (C10AA03)	2,1	0,9
Fluvastatina (C10AA04)	0,8	0,2
Atorvastatina (C10 AA05)	20,5	9,1
Rosuvastatina (C10AA07)	10,5	2,8
Simvastatina/ezetimibe (C10BA02)	4,1	0,9
Omega 3 (C10AX06)	7,9	9,1
Fibrati (C10AB)	5,0	9,1
Combinazioni (Statine e Omega3/Fibrati)***	6,9	6,4

* Altre dislipidemie: disbetalipoproteinemie, iperchilomicronemie, ipertrigliceridemie, iperlipemie da farmaci;

*** uso di statine e Omega3/Fibrati

Tabella 4.2.9. Distribuzione dei valori di colesterolo LDL, pressione arteriosa, fumo, BMI tra i pazienti con dislipidemia sia in trattamento farmacologico, sia senza trattamento farmacologico

	Dislipidemia	<i>In trattamento ipolipemizzante</i>	<i>Senza trattamento ipolipemizzante</i>
COLESTEROLO LDL	Distribuzione (%)		
<100 mg/dl	29,2	41,5	8,7
100-129 mg/dl	28,6	31,6	23,7
130-159 mg/dl	23,5	15,6	36,7
160-189 mg/dl	13,0	7,1	22,9
≥190 mg/dl	5,6	4,2	8,0
PRESSIONE ARTERIOSA			
<140/90 mmHg	83,2	82,6	83,9
140-159/90-99 mmHg	13,0	13,3	12,5
160-179/100-109 mmHg	3,1	3,3	2,9
≥180/110 mmHg	0,8	0,8	0,7
FUMO			
Si	25,2	23,1	28,1
No	74,8	76,9	71,9
BMI			
SOTTOPESO	0,8	0,5	1,2
NORMOPESO	26,5	23,4	31,0
SOVRAPPESO	42,7	43,8	41,1
OBESITA'	30,0	32,3	26,7

BMI: Body Mass Index

Tabella 4.2.10. Aderenza (%) al trattamento ipolipemizzante tra i soggetti affetti da ipercolesterolemia poligenica suddivisi per rischio cardiovascolare (secondo Nota AIFA 13)

	Medio (score 2-3%)	Moderato (score 4-5%)	Alto (score >5%-<10% o patologie a rischio*)	Molto alto (score >10% o patologie ad alto rischio**)
ANALISI GEOGRAFICA	Aderenza terapeutica (%)			
Nord	28,2	32,8	34,5	48,5
Centro	31,8	37,2	39,8	47,2
Sud e isole	36,0	32,5	41,1	50,6
ANALISI PER GENERE				
Maschi	32,4	33,8	38,2	52,7
Femmine	29,8	32,3	38,0	43,6
ANALISI PER ETA'				
≤40	-	-	-	-
41-50	23,9	-	37,7	51,4
51-60	28,0	32,8	38,6	47,5
61-70	33,1	33,7	37,9	50,3
71-80	-	-	-	-
>80	-	-	-	-
ANALISI PER CLASSE TERAPEUTICA				
Simvastatina (C10AA01)	25,6	24,1	25,3	31,5
Lovastatina (C10AA02)	15,8	5,9	14,3	16,7
Pravastatina (C10AA03)	32,0	18,5	30,0	36,8
Fluvastatina (C10AA04)	56,3	50,0	52,2	62,8
Atorvastatina (C10AA05)	25,2	32,5	32,7	46,1
Rosuvastatina (C10AA07)	43,4	40,0	42,6	50,7
Simvastatina/ezetimibe (C10BA02)	27,4	40,0	46,2	45,9
Omega 3 (C10AX06)	31,4	23,1	38,7	27,1
Fibrati (C10AB)	26,0	25,0	23,2	29,1
Combinazioni (Statine e Omega3/Fibrati)***	56,0	45,2	60,5	74,0
Totale	31,3	33,5	38,1	49,2

*** uso di statine e Omega3/Fibrati

Tabella 4.2.11. Aderenza al trattamento ipolipemizzante tra i soggetti affetti da dislipidemia familiare o da altre dislipidemie

	Dislipidemia familiare	Altre dislipidemie*
ANALISI GEOGRAFICA	Aderenza terapeutica (%)	
Nord	40,4	38,3
Centro	42,0	42,9
Sud e isole	46,7	45,8
ANALISI PER GENERE		
Maschi	46,3	43,9
Femmine	41,2	40,1
ANALISI PER ETA'		
≤40	32,7	23,1
41-50	37,8	21,1
51-60	42,6	39,0
61-70	46,3	49,4
71-80	45,6	45,5
>80	40,7	41,6
ANALISI PER CLASSE TERAPEUTICA		
Simvastatina (C10AA01)	27,6	30,6
Lovastatina (C10AA02)	13,5	-
Pravastatina (C10AA03)	35,0	31,3
Fluvastatina (C10AA04)	64,1	60,0
Atorvastatina (C10 AA05)	36,7	44,2
Rosuvastatina (C10AA07)	46,6	52,4
Simvastatina/ezetimibe (C10BA02)	45,7	41,7
Omega 3 (C10AX06)	30,6	22,0
Fibrati (C10AB)	30,3	24,1
Combinazioni (Statine e Omega3/Fibrati)***	69,0	71,3
Totale	43,4	42,8

Farmaci per i disturbi ostruttivi delle vie respiratorie

Le patologie croniche delle vie respiratorie, ossia asma e Bronco-Pneumopatia Cronica Ostruttiva (BPCO), costituiscono un problema rilevante per la sanità pubblica. Infatti, l'OMS stima che oltre 235 milioni di persone al mondo sono affette da asma e 65 milioni soffrono di BPCO di grado moderato o grave.

Entrambe le patologie sono caratterizzate da ostruzione delle vie aeree, iperattività bronchiale e infiammazione cronica delle vie aeree. Tuttavia, esse presentano alcune caratteristiche differenti: nell'asma l'ostruzione è causata da broncospasmo e infiammazione della parete bronchiale con decorso variabile e reversibile, mentre, nella BPCO si osserva un'ostruzione persistente con un andamento cronico dei sintomi ostruttivi, indipendenti da fattori precipitanti e causati da un quadro misto di bronchite cronica e degenerazione del parenchima polmonare. Inoltre, recentemente, si sta ipotizzando la presenza di una sindrome combinata delle due patologie (Asthma-COPD Overlap Syndrome – ACOS) che presenta caratteristiche sovrapponibili ad entrambi i disturbi respiratori.

I dati Health Search – IMS HEALTH LPD hanno evidenziato un aumento della prevalenza di asma in Italia dal 2005 (3,6%) al 2013 (6,9%). Questa malattia interessa tutte le fasce d'età e presenta forti variazioni territoriali, in quanto è molto legata a fattori ambientali. Anche per la BPCO è stato riscontrato un aumento della prevalenza nei dati della medicina generale, andando da 2,5% nel 2005 a 3,0% nel 2013. Tali tassi di prevalenza aumentano all'aumentare dell'età e sono più elevati nel sesso maschile.

Per il trattamento delle patologie respiratorie croniche, oltre a perseguire un cambiamento dello stile di vita del paziente (abbandono dell'abitudine al fumo, aumento dell'esercizio fisico) sono disponibili diverse strategie farmacologiche. Queste comprendono il ricorso a farmaci per via inalatoria, tra i quali i beta2 agonisti a breve (SABA) e lunga (LABA) durata d'azione, i corticosteroidi inalatori (ICS), gli anticolinergici (ipratropio e tiotropio); nonché farmaci per via orale come metilxantine (teofillina) e antileucotrieni. Seppure esistano specifiche linee guida sull'impiego delle diverse strategie di trattamento, occorre considerare che, anche in presenza di un quadro sintomatologico simile, la risposta individuale può essere profondamente differente.

Le linee guida internazionali GINA (Global Initiative for Asthma) per la terapia farmacologica dell'asma prevedono in prima linea l'impiego in monoterapia e all'occorrenza di SABA o ICS a basso dosaggio. Nei pazienti affetti da asma non controllato dal solo ICS, invece, è raccomandato il ricorso all'associazione LABA-ICS, la cui efficacia è stata dimostrata da numerosi studi clinici. L'impiego dei LABA in monoterapia, invece, è sconsigliato, in quanto, oltre a non essersi dimostrati efficaci nel ridurre l'infiammazione delle vie aeree, sono risultati associati a un aumentato rischio di mortalità respiratoria e di grave insufficienza respiratoria. Tali rischi, sebbene conclamati per i LABA in monoterapia, non sono completamente da escludere neanche quando i LABA sono impiegati in associazione a un ICS; a tale proposito le autorità regolatorie hanno richiesto studi post marketing in grado di fare luce su questo problema. Altre opzioni terapeutiche, seppure con evidenze più deboli per ciò che concerne l'efficacia, sono rappresentate dagli anticolinergici, dalle metilxantine e dagli antileucotrieni.

Nel caso della BPCO, un trattamento farmacologico appropriato può ridurre i sintomi, le riacutizzazioni e migliorare la resistenza allo sforzo e lo stato di salute complessiva del paziente. Attualmente, però, non esistono farmaci in grado di risolvere completamente il progressivo deterioramento della funzionalità polmonare. Per il controllo dei sintomi della BPCO, le linee guida GOLD (Global Strategy for Diagnosis, Management, and Prevention of chronic obstructive pulmonary disease) raccomandano l'impiego di broncodilatatori, preferendo le formulazioni inalatorie. La scelta tra SABA, LABA, anticolinergici e metilxantine, oppure delle loro combinazioni, dipende dalla gravità dei sintomi, dal numero di riacutizzazioni, dalla risposta del soggetto e degli eventuali effetti collaterali delle diverse classi di farmaci. I benefici di questi trattamenti (e soprattutto delle loro combinazioni) nel ridurre la frequenza delle esacerbazioni e la mortalità nei pazienti affetti da BPCO, nonché nel migliorare la qualità della vita, sono attestati da diverse evidenze scientifiche. Tuttavia, i problemi legati alla loro sicurezza, soprattutto nel caso di un uso a lungo termine, non sono completamente noti. Ad esempio, l'uso cronico degli ICS è stato associato a diversi problemi di sicurezza, come glaucoma, cataratta, fratture, diabete e polmonite. Infine, gli antileucotrieni non presentano una specifica indicazione al trattamento della BPCO, in quanto le evidenze disponibili circa il loro ruolo in tale contesto sono attualmente molto deboli.

Come per le altre patologie croniche, anche per quelle respiratorie nelle forme gravi, l'assunzione in maniera continuativa del trattamento farmacologico è di estrema importanza per assicurarne i benefici.

Gli indicatori calcolati sono i seguenti:

- **Prevalenza di asma o BPCO:** numero di pazienti con diagnosi di asma o BPCO [numeratore], sul totale della popolazione assistibile [denominatore].
- **Prevalenza d'uso di farmaci per l'asma o la BPCO:** numero di pazienti in trattamento con farmaci per l'asma o la BPCO [numeratori], sul totale dei pazienti con diagnosi di Asma o BPCO [denominatori].
- **Prevalenza di richiesta di spirometria e vaccinazione antiinfluenzale:** numero di pazienti con asma o BPCO e almeno una richiesta di spirometria e vaccinazione antinfluenzale negli ultimi 12 mesi [numeratore] sul totale dei soggetti affetti da asma e BPCO, suddivisi tra coloro in trattamento farmacologico e coloro senza trattamento farmacologico [denominatori].
- **Distribuzione dei valori su abitudine al fumo e BMI** (valori registrati negli ultimi 12 mesi) [numeratore] tra i soggetti affetti da asma e BPCO con almeno un valore registrato nell'anno, suddivisi tra coloro in trattamento farmacologico e coloro senza trattamento farmacologico [denominatori].
- **Aderenza al trattamento con farmaci per l'asma o la BPCO:** numero di pazienti aderenti (DDD/utilizzatore >290/anno, 168/anno per gli ICS) al trattamento con farmaci per l'asma o la BPCO [numeratori], sul totale dei pazienti in trattamento con farmaci per l'asma o la BPCO con diagnosi di asma o BPCO [denominatori].

Bibliografia di riferimento

1. WHO (World Health Organization). Chronic respiratory diseases. URL: <http://www.who.int/respiratory/en/> (ultimo accesso 21 Maggio 2015)
2. Global Initiative for Asthma (GINA). Global Strategy for Asthma Management and Prevention. Updated 2015. URL: <http://www.ginasthma.org> (ultimo accesso 21 Maggio 2015)
3. Morales DR. LABA monotherapy in asthma: an avoidable problem. Br J Gen Pract. 2013 Dec; 63(617): 627–628.
4. FDA Drug Safety Communication. FDA requires post-market safety trials for Long-Acting Beta-Agonists (LABAs). URL: <http://www.fda.gov/Drugs/DrugSafety/ucm251512.htm> (ultimo accesso 21 Maggio 2015).
5. GOLD (GOLD). Global Strategy for Diagnosis, Management, and Prevention of chronic obstructive pulmonary disease (COPD) Global. Updated 2015. URL: <http://www.goldcopd.org> (ultimo accesso 21 Maggio 2015)
6. Mapel DW, Roberts MH. Management of Asthma and Chronic Obstructive Pulmonary Disease with Combination Inhaled Corticosteroids and Long-Acting β -Agonists: A Review of Comparative Effectiveness Research. Drugs. 2014 May.
7. Kew KM, Dias S, Cates CJ. Long-acting inhaled therapy (beta-agonists, anticholinergics and steroids) for COPD: a network meta-analysis. Cochrane Database Syst Rev. 2014 Mar 26;3:CD010844.

La prevalenza di asma nella popolazione assistibile del 2014 è stata di 7,1%, mentre quella di BPCO di 3,3%. Tali tassi di prevalenza sono risultati maggiori al Sud rispetto al Centro Nord, sia per l'asma (8,8%) sia per la BPCO (4,0%). Mentre l'asma è stato diagnosticato maggiormente nelle donne (7,7% donne vs. 6,4% uomini), la BPCO ha fatto registrare tassi di prevalenza maggiori negli uomini (4,0% uomini vs. 2,6% donne). Inoltre, mentre l'asma presenta una prevalenza abbastanza uniforme tra le diverse fasce d'età, la prevalenza di BPCO cresce all'aumentare dell'età, raggiungendo quota 11,2% tra gli ultra 75enni (Tabella 4.2.12).

Tra le monoterapie, i farmaci maggiormente impiegati per entrambi i disturbi respiratori sono stati i corticosteroidi inalatori, usati dal 32,4% della popolazione affetta da asma e dal 38,2% di quella affetta da BPCO, seguiti da "altri farmaci respiratori" che comprendono prevalentemente SABA, impiegati dal 16,3% dei soggetti con asma e dal 23,5% di quelli con BPCO. La terapia combinata ha riguardato il 14,0% della popolazione con asma e il 24,4% di quella con BPCO (Tabella 4.2.13).

La richiesta di spirometria da parte del MMG è stata effettuata per il 6,6% dei soggetti affetti da asma e per il 13,6% di quelli con BPCO, con percentuali più elevati tra i soggetti in trattamento farmacologico rispetto a quelli con una diagnosi di patologia respiratoria ma senza trattamento farmacologico (Tabella 4.2.14). Focalizzando l'attenzione sulla quota di popolazione con almeno un valore registrato durante l'anno precedente, si nota come il 28,9% dei soggetti con asma e il 37,0% di quelli con BPCO si è dichiarato un fumatore; la quota dei fumatori è superiore tra coloro che non ricevono un trattamento farmacologico. Inoltre, l'analisi del BMI mostra come oltre il 60% di entrambe le popolazioni risulta in sovrappeso o obeso, senza particolari differenze tra coloro con e senza un trattamento farmacologico (Tabella 4.2.16). Tuttavia, i dati su abitudine al fumo e indice BMI sono da considerare con le dovute cautele in quanto sono affetti dalla presenza di quote rilevanti di dati non registrati da parte del MMG.

Infine, l'aderenza al trattamento con farmaci per i disturbi respiratori, mostra che l'11,2% dei soggetti con asma assume la terapia in maniera continuativa; tale percentuale è maggiore nei soggetti con BPCO (27,9%). Le quote basse di aderenza, oltre che a un possibile uso scorretto del farmaco, sono anche da imputare ai diversi regimi terapeutici previsti per il trattamento di queste patologie che, soprattutto per le fasi iniziali, prevedono il ricorso a farmaci solo al momento dell'attacco. Per entrambe le patologie, l'aderenza è risultata più elevata al nord e al centro rispetto al sud. Inoltre, i maschi sono risultati più aderenti rispetto alle femmine e l'aderenza aumenta all'aumentare dell'età. Per ciò che riguarda i trattamenti il tiotropio bromuro e le combinazioni con più farmaci hanno mostrato livelli di aderenza più elevati rispetto alle altre strategie terapeutiche analizzate (Tabella 4.2.16).

Tabella 4.2.12. Prevalenza di asma e BPCO sul totale della popolazione assistibile

	Asma	BPCO
ANALISI GEOGRAFICA	Prevalenza (%)	
Nord	6,2	2,6
Centro	6,0	3,3
Sud e isole	8,8	4,0
ANALISI PER GENERE		
Maschi	6,4	4,0
Femmine	7,7	2,6
ANALISI PER ETA'		
≤45	7,7	0,3
46-65	6,9	2,3
66-75	6,7	7,2
>75	6,1	11,2
Totale	7,1	3,3

Tabella 4.2.13. Prevalenza d'uso di farmaci per il trattamento di Asma e BPCO in pazienti con Asma e BPCO

	Asma	BPCO
ANALISI PER CLASSE TERAPEUTICA	Prevalenza d'uso (%)	
LABA (R03AC12, R03AC13)	1,8	3,1
Tiotropio bromuro (R03BB04)	2,2	16,9
Corticosteroidi inalatori (R03AK, R03BA)	32,4	38,2
Antileucotrieni (R03DC)	4,5	1,7
Altri (R03)*	16,3	23,5
Combinazioni **	14,0	24,4

*non in combinazione; **due o più classi terapeutiche

Tabella 4.2.14. Richiesta di spirometria e vaccinazione antiinfluenzale per i pazienti con Asma e BPCO sia in trattamento farmacologico, sia senza trattamento farmacologico

	Asma	<i>In trattamento farmacologico</i>	<i>Senza trattamento farmacologico</i>	BPCO	<i>In trattamento farmacologico</i>	<i>Senza trattamento farmacologico</i>
SPIROMETRIA	Distribuzione (%)					
Si	6,6	14,7	1,6	13,6	22,8	4,5
No	93,4	85,3	98,4	86,4	77,2	95,5
VACCINAZIONE ANTIINFLUENZALE	Distribuzione (%)					
Si	12,4	18,3	8,7	29,1	36,4	21,7
No	87,6	81,7	91,3	70,9	63,6	78,3

Tabella 4.2.15. Distribuzione dei valori su abitudine al fumo e BMI tra i pazienti con Asma e BPCO sia in trattamento farmacologico, sia senza trattamento farmacologico

	Asma	<i>In trattamento farmacologico</i>	<i>Senza trattamento farmacologico</i>	BPCO	<i>In trattamento farmacologico</i>	<i>Senza trattamento farmacologico</i>
FUMO	Distribuzione (%)					
Si	28,9	27,9	30,0	37,0	32,6	43,1
No	71,1	72,1	70,0	63,0	67,4	56,9
BMI	Distribuzione (%)					
SOTTOPESO	1,2	1,1	1,3	1,4	1,5	1,1
NORMOPESO	30,5	29,7	31,3	26,8	26,5	27,1
SOVRAPPESO	35,7	35,2	36,1	37,2	36,1	38,7
OBESITA'	32,6	34,1	31,2	34,7	35,8	33,1

Tabella 4.2.16. Aderenza al trattamento per Asma e BPCO tra i soggetti affetti da Asma e BPCO

	Asma	BPCO
ANALISI GEOGRAFICA	Aderenza terapeutica (%)	
Nord	13,0	31,9
Centro	13,1	27,7
Sud e isole	9,8	24,6
ANALISI PER GENERE		
Maschi	12,8	31,0
Femmine	10,9	23,6
ANALISI PER ETA'		
≤45	5,3	7,8
46-65	12,1	21,8
66-75	17,8	30,2
>75	20,5	29,8
ANALISI PER CLASSE TERAPEUTICA		
LABA (R03AC12, R03AC13)	16,5	24,1
Tiotropio bromuro (R03BB04)	31,4	33,8
Corticosteroidi inalatori (R03AK, R03BA)	5,4	11,3
Antileucotrieni (R03DC)	13,7	27,3
Altri (R03)*	3,5	20,3
Combinazioni **	20,6	37,7
Totale	11,7	27,9

*non in combinazione; **due o più classi terapeutiche

Antidepressivi

La depressione rappresenta una delle principali patologie responsabili del carico globale di malattia che, secondo i dati OMS, colpisce più di 350 milioni di persone di tutte le età e in ogni comunità. In Italia, lo studio ESEMeD (European Study of the Epidemiology of Mental Disorders) ha stimato una prevalenza di depressione maggiore e della distimia pari all'11,2% (14,9% nelle donne e 7,2% negli uomini). Inoltre, nel periodo 2010-2013, la sorveglianza epidemiologica "Passi" ha rilevato che il 6,5% degli adulti fra i 18 e i 69 anni ha riferito sintomi di depressione e percepisce come compromesso il proprio benessere psicologico.

La prevalenza dei sintomi di depressione cresce all'aumentare dell'età (8% tra i 50 e i 69 anni) ed è significativamente più elevata nelle donne (8%), nelle persone con un titolo di studio basso o assente (11%) e con molte difficoltà economiche (14%) o senza un lavoro regolare (95%). Le persone che riferiscono sintomi depressivi, oltre ad aver compromessa la salute psicologica, hanno conseguenze anche sulla salute fisica e, in tale scenario, il ruolo dei MMG è di fondamentale importanza nel management di questa patologia. Pur avendo i MMG migliorato la competenza necessaria per gestire i pazienti affetti da depressione, appare necessario che l'approccio terapeutico venga ulteriormente ottimizzato, in particolare, riguardo le terapie specifiche sottodosate, i trattamenti interrotti troppo precocemente e l'uso incongruo di alcune classi di farmaci.

Negli ultimi anni si è registrato un aumento dell'uso di farmaci antidepressivi in Italia così come in tutti gli altri Paesi europei, in particolare degli inibitori selettivi della ricaptazione della serotonina (SSRI) e degli inibitori della ricaptazione di serotonina e noradrenalina (SNRI) considerati più maneggevoli in termini di profilo di rischio rispetto agli antidepressivi triciclici (TCA). L'uso di questi ultimi, infatti, andrebbe limitato soprattutto nella popolazione anziana a causa degli effetti avversi di tipo anticolinergico e cardiovascolare.

Indipendentemente dall'antidepressivo utilizzato, in base alle linee guida vigenti, il trattamento farmacologico della depressione si articola in una fase acuta che va dalle 6 alle 10 settimane, una fase continuativa che arriva fino ai 12 mesi e una fase di mantenimento compresa tra i 12 e i 36 mesi, in virtù dell'alto rischio di recidiva della patologia. Nonostante ciò, diversi studi osservazionali condotti anche sul territorio italiano, hanno dimostrato che la quota di soggetti che assumono antidepressivi in modo continuativo e appropriato è appena il 20%, mentre circa il 50% sospende il trattamento nei primi 3 mesi di terapia e oltre il 70% nei primi 6 mesi.

Questo comporta una ridotta efficacia del trattamento farmacologico con conseguente aumento di complicanze nella popolazione esposta, nonché un aggravio di spesa per il SSN.

Gli indicatori calcolati sono i seguenti:

- **Prevalenza di depressione:** numero di pazienti con diagnosi di depressione [numeratore], sul totale della popolazione assistibile [denominatore].
- **Prevalenza d'uso di farmaci antidepressivi:** numero di pazienti in trattamento con farmaci antidepressivi [numeratore], sul totale dei pazienti con diagnosi di depressione [denominatore].
- **Prevalenza d'uso delle singole classi di farmaci antidepressivi:** numero di pazienti in trattamento con ciascuna classe di farmaci antidepressivi [numeratore], sul totale dei pazienti con diagnosi di depressione [denominatore].
- **Aderenza al trattamento con farmaci antidepressivi:** numero di pazienti aderenti (DDD/utilizzatore >180/anno) al trattamento con farmaci antidepressivi [numeratore], sul totale dei soggetti dei pazienti in trattamento con farmaci antidepressivi con diagnosi di depressione [denominatore].
- **Distribuzione percentuale delle indicazioni riportate nelle prescrizioni di farmaci antidepressivi:** numero di prescrizioni di antidepressivi per ogni indicazione riportata dal medico [numeratori], sul totale delle prescrizioni dei farmaci antidepressivi [denominatori].
- **Prevalenza d'uso subottimale di antidepressivi triciclici nella popolazione anziana:** numero di soggetti >65 anni, con diagnosi di depressione e almeno una prescrizione di antidepressivi triciclici [numeratore], sul totale dei soggetti di età >65 anni in trattamento con almeno un farmaco antidepressivo associato all'indicazione clinica di depressione [denominatore].

Bibliografia di riferimento

1. Ferrari AJ, Charlson FJ, Norman RE et al. Burden of depressive disorders by country, sex, age, and year: findings from the global burden of disease study 2010. PLoS Med. 2013 Nov;10(11):e1001547.
2. WHO (World Health Organization). Depression. URL: <http://www.who.int/topics/depression/en/> (ultimo accesso 26 Maggio 2015).
3. de Girolamo G, Polidori G, Morosini P et al. Prevalence of common mental disorders in Italy: results from the European Study of the Epidemiology of Mental Disorders (ESEMeD). Soc Psychiatry Psychiatr Epidemiol. 2006 Nov;41(11):853-61.
4. Sorveglianza Passi. Sintomi depressivi nella popolazione adulta: prevalenze e caratteristiche socio-demografiche (Dati nazionali 2013) URL: <http://www.epicentro.iss.it/passi/dati/depressione.asp> (ultimo accesso 26 Maggio 2015).
5. OECD. Health at a Glance: Europe 2014. 2014. URL: http://www.oecd-ilibrary.org/social-issues-migration-health/health-at-a-glance-europe-2014_health_glance_eur-2014-en. (ultimo accesso 26 Maggio 2015).
6. Sultana J, Spina E, Trifirò G. Antidepressant use in the elderly: the role of pharmacodynamics and pharmacokinetics in drug safety. Expert Opin Drug Metab Toxicol. 2015 Jun;11(6):883-92.
7. NICE National Institute for Clinical Excellence. NICE guidelines [CG90] Depression: the treatment and management of 2009. URL: <http://publications.nice.org.uk/depression-in-adults-cg90> (ultimo accesso 26 Maggio 2015).
8. Poluzzi E, Piccini C, Sangiorgi Eb et al. Trend in SSRI-SNRI antidepressants prescription over a 6-year period and predictors of poor adherence. Eur J Clin Pharmacol. 2013 Dec;69(12):2095-101.

9. Trifirò G, Tillati S, Spina E, et al. A Nationwide Prospective study on Prescribing Pattern of Antidepressant Drugs in Italian Primary Care. *Eur J Clin Pharmacol.* 2013;69:227-36.
10. Aguglia E, Ravasio R, Simonetti M, Pecchioli S, Mazzoleni F. Use and treatment modalities for SSRI and SNRI antidepressants in Italy during the period 2003-2009. *Curr Med Res Opin* 2012; 28:1475-1484.
11. Parabiaghi A, Franchi C, Tettamanti M et al. Antidepressants utilization among elderly in Lombardy from 2000 to 2007: dispensing trends and appropriateness. *Eur J Clin Pharmacol.* 2011 Oct;67(10):1077-83.

La prevalenza di depressione è risultata pari al 12,7% della popolazione assistibile. Tale prevalenza presenta un gradiente geografico, andando dall'11,9% del Sud, al 12,9% del Centro, fino ad arrivare al 13,2% del Nord Italia. Inoltre, la depressione è maggiormente presente nelle donne rispetto agli uomini (17,1% vs. 7,9%) e aumenta all'aumentare dell'età, fino a raggiungere quota 21,9% tra gli ultra 75enni. Distinguendo i soggetti con diagnosi di depressione in cura con una terapia farmacologica (33,1%) da quelli che non ricevono trattamenti farmacologici (66,9%), si nota che le quote maggiori di pazienti non trattati farmacologicamente sono localizzate al Sud, nella popolazione maschile e tra i pazienti più giovani (Tabella 4.2.17).

L'analisi della prevalenza d'uso delle diverse classi di antidepressivi evidenzia come gli SSRI siano i farmaci maggiormente prescritti (24,1% dei soggetti con diagnosi di depressione), seguiti dagli SNRI (5,9%); mentre gli antidepressivi triciclici sono impiegati in una quota minima (2,78%) (Tabella 4.2.18).

Tra i soggetti in trattamento farmacologico con farmaci antidepressivi, solo il 31,7% assume la terapia in maniera continuativa. Non sono riscontrabili differenze rilevanti della quota di soggetti aderenti in funzione della distribuzione geografica e del sesso; al contrario si nota una maggiore aderenza tra i soggetti anziani rispetto a quelli più giovani. Gli antidepressivi SNRI e SSRI presentano i valori più elevati in termini di aderenza (42,0% e 33,5%, rispettivamente), mentre l'aderenza è stata molto bassa per gli antidepressivi triciclici (7,1%) e per gli altri antidepressivi (10,1%) (Tabella 4.2.19). Tale risultato va però considerato anche alla luce dei limiti derivanti dall'impiego delle DDD che, per questi farmaci, non sempre coincidono con il dosaggio realmente impiegato in terapia.

Focalizzando l'attenzione sull'impiego dei TCA nella popolazione anziana, si osserva che il 3,1% della popolazione sopra i 65 anni affetta da depressione riceve almeno un antidepressivo triciclico. Tale quota è solo lievemente più bassa al Sud (2,7%), rispetto al Nord (3,2%) e al Centro (3,3%) ed è maggiore tra le donne rispetto agli uomini (3,3% vs. 2,4%) (Tabella 4.2.20).

L'analisi delle indicazioni riportate dai MMG nelle prescrizioni di antidepressivi, evidenzia che nel 61,4% dei casi è presente una diagnosi di depressione o di sintomi a essa correlati. Una quota rilevante di prescrizioni (32,5%) riporta una diagnosi di ansia e il 10,2% una diagnosi di disturbi neuropsichiatrici (e.g., psicosi, disturbi comportamentali). Meno del 2% delle prescrizioni di qualsiasi antidepressivo ha riguardato disturbi del sonno come l'insonnia (1,9%), così come il trattamento di cefalea o emicrania (1,5%). Il trattamento di neuropatie (e.g., neuropatia diabetica o post-erpetica) o di altre affezioni dolorose ha interessato lo 0,7% delle prescrizioni di tutti gli antidepressivi. L'impiego di questi farmaci

come terapia di supporto nei pazienti con patologia oncologica ha riguardato lo 0,5% di tutte le prescrizioni di qualsiasi antidepressivo. E' rilevante la quota di indicazioni diverse da quelle elencate sopra e che comprende un ampio ventaglio di disturbi per i quali il farmaco antidepressivo può essere stato prescritto per far fronte a ricadute sull'umore del soggetto o a disturbi di carattere sistemico. Tuttavia occorre precisare che ogni singola prescrizione poteva riportare più indicazioni, pertanto i sintomi depressivi potevano essere associati a uno o più disturbi di altra natura. Infine, analizzando le indicazioni delle specifiche classi di antidepressivi, si nota che le prescrizioni di SSRI e SNRI hanno riguardato prevalentemente il trattamento della depressione (65,7% e 66,3%, rispettivamente) e dell'ansia (35,9% e 32,6%, rispettivamente). Una quota rilevante delle prescrizioni di TCA ha riguardato il trattamento di cefalee (12,8%). Questi farmaci, inoltre, sono stati usati in maniera rilevante per il trattamento delle neuropatie (2,12%), indicazione che vede interessati anche gli SNRI (1,5%). Infine, antidepressivi diversi da SSRI, SNRI e triciclici sembrano trovare ampio impiego nel trattamento dei disturbi neuropsichiatrici (21,4%) e dei disturbi del sonno (6,7%) (Tabella 4.2.21).

Tabella 4.2.17. Prevalenza di pazienti con depressione nella popolazione assistibile e quota di pazienti con e senza trattamento con farmaci antidepressivi

	Depressione	<i>In trattamento con antidepressivi</i>	<i>Senza trattamento antidepressivo</i>
ANALISI GEOGRAFICA	Prevalenza (%)		
Nord	13,2	34,7	65,3
Centro	12,9	35,6	64,4
Sud e isole	11,9	29,4	70,6
ANALISI PER GENERE			
Maschi	7,9	28,9	71,1
Femmine	17,1	34,9	65,1
ANALISI PER ETA'			
≤45	6,5	20,4	79,6
46-65	14,8	30,1	69,9
66-75	17,8	39,6	60,4
>75	21,9	45,0	55,0
Totale	12,7	33,1	66,9

Tabella 4.2.18. Prevalenza d'uso delle singole classi di farmaci antidepressivi tra i soggetti affetti da depressione

ANALISI PER CLASSE TERAPEUTICA	Prevalenza d'uso (%)
SSRI (N06AB)	24,1
SNRI (N06AX16, N06AX21)	5,9
Antidepressivi Triciclici (N06AA)	2,8
Altri (N06)*	5,7
Combinazioni	4,8

*non in combinazione

Tabella 4.2.19. Aderenza al trattamento antidepressivo tra i soggetti affetti da depressione

ANALISI GEOGRAFICA	Aderenza terapeutica (%)
Nord	31,6
Centro	31,5
Sud e isole	31,8
ANALISI PER GENERE	
Maschi	31,5
Femmine	31,7
ANALISI PER ETA'	
≤45	27,1
46-65	31,2
66-75	34,0
>75	32,5
ANALISI PER CLASSE TERAPEUTICA	
SSRI (N06AB)	33,5
SNRI (N06AX16, N06AX21)	42,0
Antidepressivi Triciclici (N06AA)	7,1
Altri (N06)*	10,1
Combinazioni	35,0
Totale	31,7

*non in combinazione

Tabella 4.2.20. Prevalenza d'uso subottimale di antidepressivi triciclici tra i soggetti di età >65 anni affetti da depressione

ANALISI GEOGRAFICA	Prevalenza d'uso (%)
Nord	3,2
Centro	3,3
Sud e isole	2,7
ANALISI PER GENERE	
Maschi	2,4
Femmine	3,3
Totale	3,1

Tabella 4.2.21. Distribuzione percentuale delle indicazioni riportate nelle prescrizioni di farmaci antidepressivi

	Qualsiasi AD	SSRI	SNRI	Triciclici	Altri AD*
INDICAZIONE RIPORTATA**	Distribuzione (%)				
Depressione/Sintomi depressivi	61,4	65,7	66,3	43,7	44,8
Ansia	32,5	35,9	32,5	22,3	23,6
Psicosi/Disturbi neuropsichiatrici	10,2	8,3	8,7	9,0	21,4
Disturbi del sonno	1,9	1,2	0,7	1,8	6,7
Cefalea o Emicrania	1,5	0,6	0,9	12,8	0,6
Neuropatie/Altri usi antalgici	0,7	0,4	1,5	2,2	0,5
Tumori (terapia di supporto)	0,5	0,4	0,5	0,7	0,4
Altro	17,7	15,7	17,8	27,0	21,5

AD: antidepressivo; SSRI: inibitori selettivi della ricaptazione della serotonina; SNRI: inibitori della ricaptazione della serotonina-noradrenalina

*non in combinazione; ** non sono mutuamente esclusive

Antibiotici

L'impiego improprio di antibiotici, oltre che esporre i soggetti a inutili rischi derivanti dai loro effetti collaterali, pone grandi problematiche di salute pubblica a causa del possibile sviluppo di resistenze. Infatti, la percentuale di microrganismi che hanno mostrato una resistenza agli antibiotici sta drammaticamente aumentando negli ultimi anni, così come è in aumento il fenomeno della resistenza multipla alla terapia combinata con più antibiotici. Secondo le stime del sistema di sorveglianza europeo European Antimicrobial Resistance Surveillance Network, in Italia il consumo di antibiotici sistemici a livello extra ospedaliero nel 2012 è stata del 27,6 DDD/1.000 abitanti die, al di sopra della media europea di 21,5 DDD/1.000 abitanti die. La medicina generale è artefice di circa l'80-90% dell'utilizzo degli antibiotici e costituisce pertanto il punto focale per il monitoraggio del consumo di questa classe di farmaci, nonché il punto su cui è importante agire per migliorarne l'appropriatezza prescrittiva. Ciò è di fondamentale importanza sia per ridurre i rischi connessi alla salute, sia per il controllo della spesa sanitaria.

Le condizioni cliniche per le quali si osserva un impiego di antibiotici più frequentemente inappropriato, nella popolazione adulta, sono le infezioni acute delle vie respiratorie (IAR) e le infezioni acute non complicate delle basse vie urinarie (IVU).

Le IAR sono una delle principali cause di morbilità e di mortalità nel mondo. Esse costituiscono circa il 75% degli interventi medici nella stagione invernale e un quarto del carico di lavoro complessivo presso gli ambulatori di medicina generale. Seppure la mortalità connessa a tali patologie abbia registrato un calo negli ultimi anni, alcune ricerche epidemiologiche indicano che la metà della popolazione è colpita annualmente da almeno un episodio di IAR e che polmoniti e bronchiti rappresentano il 20% e il 13%, rispettivamente, delle cause di morte dei soggetti sopra i 55 anni ad "elevato rischio". Oltre l'80% delle IAR hanno un'eziologia virale, pertanto, gli antibiotici non sono solitamente indicati per il loro trattamento. Al fine di individuare i principali usi inappropriati degli antibiotici all'interno della popolazione adulta in carico al MMG, è possibile, pertanto, individuare alcuni macro indicatori di un uso scorretto di tali farmaci. Innanzitutto, si può considerare inappropriato l'uso di qualunque antibiotico in presenza di una diagnosi di influenza, raffreddore comune, o laringotracheite acuta, così come non è appropriato l'impiego di macrolidi, fluorochinoloni e cefalosporine in presenza di una diagnosi di faringite e tonsillite acuta. Inoltre, è da considerarsi generalmente inappropriato il ricorso a cefalosporine iniettive e fluorochinoloni, nei pazienti con bronchite acuta, in assenza di BPCO, vista l'eziologia prevalentemente virale di tali forme infettive. Se la bronchite acuta, però, interessa soggetti anziani e/o con alto grado di severità di BPCO, l'impiego di beta-lattamici orali e/o macrolidi può essere indicato al fine di prevenire sovra infezioni batteriche che potrebbero portare all'insorgenza di polmoniti.

Le infezioni delle vie urinarie (IVU) costituiscono l'infezione batterica più frequente nella popolazione femminile: circa il 60% delle donne ne soffre almeno una volta durante la propria vita; di queste un quarto presenta episodi ricorrenti. Le IVU sono generalmente distinte in "infezioni acute non complicate" e "infezioni complicate". Le prime sono rappresentate da episodi acuti di cistite in donne in età premenopausale in assenza di anomalie del tratto urinario. Le IVU complicate, invece, interessano gli uomini e le donne con anomalie strutturali, metaboliche o funzionali del tratto genitourinario. Tale

distinzione è fondamentale per la scelta e la durata della terapia antibiotica più appropriata. Infatti, mentre le IVU complicate necessitano di un trattamento per lungo periodo con antibiotici ad ampio spettro, le IVU acute non complicate (cistite semplice, che nel 75-95% dei casi è causata da *E. coli*) richiedono come trattamento di prima linea un breve ciclo terapeutico con nitrofurantoina, fosfomicina e co-trimossazolo. Pertanto, nella cistite semplice è da considerarsi inappropriato l'uso in prima linea di qualsiasi antibiotico appartenente alla classe di fluorochinoloni; tali farmaci andrebbero impiegati solo quando il trattamento di prima linea dovesse risultare inefficace, o dovessero sussistere condizioni che non ne constano l'impiego.

Gli indicatori calcolati sono i seguenti:

- **Prevalenza di patologia infettiva delle vie respiratorie:** numero di pazienti con diagnosi di malattia infettiva delle vie respiratorie (influenza, raffreddore comune, laringotracheite, faringite/tonsillite, bronchite in assenza di asma e BPCO) **[numeratori]**, sul totale della popolazione assistibile **[denominatore]**.
- **Prevalenza di cistite non complicata nelle donne in età premenopausale:** numero di donne con diagnosi di cistite **[numeratori]**, sul totale delle donne assistibili con <65 anni e senza diabete mellito **[denominatore]**.
- **Prevalenza d'uso inappropriato di antibiotici (qualsiasi categoria) nella patologie infettive delle vie respiratorie:** numero di pazienti in trattamento con antibiotici **[numeratore]**, sul totale dei pazienti con diagnosi di patologie infettive delle vie respiratorie **[denominatori]**.
- **Prevalenza d'uso inappropriato di antibiotici fluorochinolonic, macrolidi o cefalosporine nella faringite e tonsillite acuta:** numero di pazienti in trattamento con antibiotici fluorochinolonic, macrolidi o cefalosporine **[numeratore]**, sul totale dei pazienti con diagnosi di faringite/tonsillite acuta **[denominatore]**.
- **Prevalenza d'uso inappropriato di antibiotici fluorochinolonic o cefalosporine iniettive nella bronchite non complicata:** numero di pazienti in trattamento con antibiotici fluorochinolonic o cefalosporine iniettive **[numeratore]**, sul totale dei pazienti con bronchite in assenza di asma e BPCO **[denominatore]**.
- **Prevalenza d'uso inappropriato di antibiotici fluorochinolonic come prima linea nella cistite non complicata:** numero di donne in trattamento con antibiotici fluorochinolonic **[numeratore]**, sul totale delle donne <65 anni senza diabete mellito di tipo 2 e con diagnosi di cistite non complicata **[denominatore]**.

Bibliografia di riferimento

1. European Centre for Disease Prevention and Control. Annual epidemiological report 2014. Antimicrobial resistance and healthcare-associated infections. Stockholm: ECDC; 2015. URL: <http://ecdc.europa.eu/en/publications/Publications/antimicrobial-resistance-annual-epidemiological-report.pdf> (Ultimo accesso 27 Maggio 2015).
2. CDC (Centers for Disease Control and Prevention). Get Smart: Know When Antibiotics Work. Adult Treatment Recommendations Page last updated: May 4, 2015 URL: <http://www.cdc.gov/getsmart/community/for-hcp/outpatient-hcp/adult-treatment-rec.html> (Ultimo accesso 27 Maggio 2015).

3. GBD 2013 Mortality and Causes of Death Collaborators. Global, regional, and national age-sex specific all-cause and cause-specific mortality for 240 causes of death, 1990-2013: a systematic analysis for the Global Burden of Disease Study 2013. *Lancet*. 2015 Jan 10;385(9963):117-71
4. Rosenfeld RM, Piccirillo JF, Chandrasekhar SS, et al. Clinical practice guideline (updated): adult sinusitis. *Otolaryngol Head Neck Surg*. 2015;152(2 Suppl):S1-39.
5. Chow AW, Benninger MS, Itzhak B, et al. IDSA clinical practice guideline for acute bacterial rhinosinusitis in children and adults. *Clin Infect Dis*. 2012;54(8):e72-e112.
6. Foxman B. Epidemiology of urinary tract infections *Nat Rev Urol*. 2010 Dec;7(12):653-60.
7. Grigoryan L, Trautner BW, Gupta K. Diagnosis and management of urinary tract infections in the outpatient setting: a review. *JAMA*. 2014 Oct 22-29;312(16):1677-84.
8. Gupta K, Bhadelia N. Management of urinary tract infections from multidrug-resistant organisms *Infect Dis Clin North Am*. 2014 Mar;28(1):49-59.
9. Gupta K, Hooton TN, Nab KG et al. International Clinical Practice Guidelines for the Treatment of Acute Uncomplicated Cystitis and Pyelonephritis in Women: A 2010 Update by the Infectious Diseases Society of America and the European Society for Microbiology and Infectious Diseases. *Clinical Practice Guidelines*. *CID* 2011:52.
10. Grabe M, Bartoletti R, Bjerklund-Johansen TE et al. Guidelines on Urological infections. In *European Association of Urology Guidelines 2015 editions* URL: http://uroweb.org/wp-content/uploads/19-Urological-infections_LR2.pdf (ultimo accesso 27 Maggio 2015).

La prevalenza di soggetti con patologie infettive delle alte vie respiratorie registrate dal MMG è risultata pari al 2,8% della popolazione assistibile per la faringite/tonsillite, 1,9% per l'influenza, 1,8% per la laringotracheite, 1,3% per la bronchite acuta senza diagnosi di asma o BPCO (BroncoPneumopatia Cronica Ostruttiva) e 0,8% per i raffreddori comuni. Tali prevalenze non possono essere considerate esaustive delle singole patologie, in quanto questi disturbi non sempre richiedono il ricorso al proprio MMG e spesso non viene effettuata la loro registrazione. Nonostante questi limiti, osservando la distribuzione delle prevalenze delle infezioni delle alte vie respiratorie, si osserva come queste interessino maggiormente il sesso femminile e le fasce d'età più giovani, con la sola eccezione della bronchite acuta che, invece, interessa maggiormente le fasce d'età più avanzate. Per quanto riguarda la prevalenza di cistite non complicata, questa è pari al 4,3% della popolazione femminile di età inferiore ai 65 anni. Inoltre, per la cistite non complicata si osserva una prevalenza di malattia maggiore al Sud (5,5%), rispetto al Centro (3,9%) e al Nord (3,5%) (Tabella 4.2.22).

L'impiego inappropriato di antibiotici supera il 30% in tutte le condizioni cliniche studiate. In particolare, il 41,0% dei soggetti con diagnosi di affezioni virali delle prime vie respiratorie (influenza, raffreddore, laringotracheite acuta) ha ricevuto una prescrizione di antibiotico. L'uso inappropriato di macrolidi, fluorochinoloni e cefalosporine per il trattamento della faringite o tonsillite acuta è avvenuto nel 31,6% dei soggetti con queste diagnosi; mentre l'impiego improprio di cefalosporine iniettive o fluorochinoloni per il trattamento di bronchite acuta in assenza di diagnosi di asma o BPCO è stato pari al 35,8% della popolazione con tale diagnosi. Tutti gli usi inappropriati degli antibiotici per le infezioni delle vie respiratorie sono stati registrati in maggioranza al Sud, nella popolazione femminile e negli individui di età avanzata. Infine, la quota d'impiego inappropriato di fluorochinoloni in terapia di prima linea per la cistite non complicata, è stata pari al 42,3% delle donne con età inferiore ai 65 anni, con lievi differenze geografiche (Centro 44,3%, Nord 42,3% e Sud 41,7%) (Tabella 4.2.23).

Tabella 4.2.22. Prevalenza di pazienti con patologie infettive nella popolazione assistibile

	Influenza	Raffreddore comune	Laringotracheite	Faringite Tonsillite	Bronchite acuta [°]	Cistite non complicata*
ANALISI GEOGRAFICA	Prevalenza (%)					
Nord	2,4	0,8	1,6	2,7	1,4	3,5
Centro	1,9	0,8	1,6	2,9	1,2	3,9
Sud e isole	1,4	0,8	2,1	2,9	1,2	5,5
ANALISI PER GENERE						
Maschi	1,9	0,7	1,4	2,5	1,2	
Femmine	1,9	0,9	2,2	3,1	1,4	3,5
ANALISI PER ETA'						
≤45	2,3	0,9	1,6	3,7	0,8	2,8
46-65	2,3	0,8	2,0	2,4	1,4	3,2
66-75	0,8	0,8	2,2	2,1	2,0	
>75	0,6	0,6	1,5	1,3	2,1	
Totale	1,9	0,8	1,8	2,8	1,3	4,3

[°] senza diagnosi di BPCO/asma registrata nel periodo precedente alla diagnosi di bronchite acuta

* solo donne età <65 anni e senza diabete mellito tipo 2

Tabella 4.2.23. Prevalenza d'uso inappropriato di antibiotici tra i soggetti affetti da patologie infettive

	Antibiotici (qualsiasi categoria)	MAC, FLU e CEF	CEF-I e FLU	FLU
Prevalenza d'uso inappropriato (%)				
	<i>Influenza, raffreddore, laringotracheite acuta</i>	<i>Faringite e Tonsillite acuta</i>	<i>Bronchite acuta °</i>	<i>Cistite non complicata *</i>
ANALISI GEOGRAFICA				
Nord	35,3	30,4	25,2	42,3
Centro	41,0	31,3	38,2	44,0
Sud e isole	49,0	33,2	50,8	41,7
ANALISI PER GENERE				
Maschi	39,4	30,2	35,9	
Femmine	42,2	32,7	35,8	42,3
ANALISI PER ETA'				
≤45	37,1	30,8	24,9	39,1
46-65	40,0	32,0	35,4	45,8
66-75	52,7	33,8	42,2	
>75	52,6	34,2	44,9	
Totale	41,0	31,6	35,8	42,3

MAC: macrolidi; FLU: fluorochinoloni; CEF: cefalosporine; CEF-I: cefalosporine iniettive.

° senza diagnosi di BPCO/asma registrata nel periodo precedente alla diagnosi di bronchite acuta

* solo donne età <65 anni e senza diabete mellito tipo 2

Farmaci antiacidi/antisecretori/gastroprotettori

L'impiego di farmaci per disturbi correlati all'acidità è aumentato notevolmente negli ultimi anni, in particolare per la classe degli Inibitori di Pompa Protonica (IPP), che rientrano tra i farmaci con i consumi più elevati in Italia, così come in altri paesi. L'ampia diffusione di questi farmaci è dovuta a molteplici fattori, quali il loro buon profilo di efficacia, soprattutto per le terapie di breve durata, la considerazione che i loro effetti collaterali siano trascurabili e l'ampia disponibilità di prodotti a costi contenuti. Tuttavia, diversi studi hanno riportato effetti avversi, anche gravi, derivanti dall'impiego di questi farmaci per periodi prolungati o a seguito delle loro interazioni con altre terapie farmacologiche assunte dal paziente.

Nonostante le patologie acido-correlate siano in aumento, come dimostrato dai dati Health Search – IMS HEALTH LPD, che indicano un incremento della Malattia da Reflusso Gastroesofageo (MRGE) dal 6,2% del 2005 al 15,3% del 2013, ciò non può costituire l'unica giustificazione a una crescita massiccia delle prescrizioni di questi farmaci. Pertanto, è di fondamentale importanza ricercare possibili usi inappropriati degli IPP al fine di razionalizzarne la prescrizione per non esporre i pazienti a inutili rischi e ridurre la relativa spesa.

I farmaci antisecretori/gastroprotettori sono indicati nel trattamento e nella prevenzione di numerose patologie del tratto digestivo superiore e il loro rimborso a carico del SSN è limitato dalle Note AIFA 1 e 48. La Nota 1 limita il rimborso delle prescrizioni degli IPP e del misoprostolo per la prevenzione delle complicanze gravi del tratto digestivo superiore nei pazienti in "trattamento cronico con farmaci antinfiammatori non steroidei" e nei pazienti in "terapia antiaggregante con aspirina a basse dosi", purché sussistano particolari condizioni cliniche che pongono il paziente ad alto rischio di lesioni gastroenteriche. La Nota 48, invece, limita la rimborsabilità degli IPP e degli H2-antagonisti quando impiegati per l'eradicazione dell'*Helicobacter pylori* (Hp) o per il trattamento dell'ulcera duodenale o gastrica, della MRGE o della sindrome di Zollinger-Ellison. Gli IPP, sono a totale carico dei pazienti quando impiegati nel trattamento della dispepsia, della gastrite e nella prevenzione del danno gastrico in caso di uso di steroidi.

Al fine di ridurre l'impiego dei IPP e la relativa spesa, le linee guida NICE raccomandano la continua rivalutazione del paziente per poter riconsiderare la necessità di proseguire il trattamento farmacologico. La quota di prescrizioni inappropriate di farmaci antiacidi/antisecretori/gastroprotettori nella medicina generale è abbastanza elevata, e gli interventi formativi per migliorarne l'appropriatezza d'uso non sempre sono efficaci. Tuttavia, l'impiego inappropriato di questi farmaci osservato sul territorio, spesso, deriva da prescrizioni non necessarie che ricevono i pazienti al momento della loro dimissione ospedaliera, come dimostrato da diversi studi anche riguardanti realtà italiane, oltre che da prescrizione indotte dopo visite specialistiche più disparate. Infine, condizioni ulteriori di utilizzo degli antiacidi-antisecretori, di difficile valutazione, sono rappresentate dalle manifestazioni extra-esofagee della MRGE, principalmente la tosse cronica e il dolore toracico, in costante aumento come diagnosi.

Gli indicatori calcolati sono i seguenti:

- **Prevalenza di MRGE:** numero di pazienti con diagnosi di MRGE [numeratore], sul totale della popolazione assistibile [denominatore].
- **Distribuzione della registrazione di EGDS (Esofago-Gastro-Duodeno-Scopia), registrazione di fumo e di BMI** (valori registrati negli ultimi 12 mesi) [numeratore] tra i pazienti con MRGE con o senza trattamento con farmaci antiacidi/antisecretori/gastroprotettori [denominatori].
- **Prevalenza d'uso delle singole classi di farmaci antiacidi/antisecretori/gastroprotettori:** numero di pazienti in trattamento con farmaci antiacidi/antisecretori/gastroprotettori [numeratore], sul totale dei pazienti con diagnosi di MRGE [denominatore].
- **Distribuzione percentuale delle indicazioni riportate nelle prescrizioni di farmaci antiacidi/antisecretori/gastroprotettori:** numero di prescrizioni di antiacidi/antisecretori/gastroprotettori per ogni indicazione riportata dal medico [numeratori], sul totale delle prescrizioni dei farmaci antiacidi/antisecretori/gastroprotettori [denominatori].
- **Prevalenza d'uso di farmaci antiacidi/antisecretori/gastroprotettori in pazienti in terapia cronica con farmaci gastrolesivi (FANS, ASA a basse dosi, corticosteroidi e warfarin) [numeratore]:** numero di pazienti in trattamento con farmaci antiacidi/antisecretori/gastroprotettori sul totale dei soggetti con una terapia cronica (almeno 4 prescrizioni nei 12 mesi precedenti) con FANS, ASA a basse dosi, corticosteroidi o warfarin [denominatori].

Bibliografia di riferimento

1. Heidelbaugh JJ, Kim AH, Chang R, et al. Overutilization of proton-pump inhibitors: what the clinician needs to know. *Therap Adv Gastroenterol*. 2012 Jul;5(4):219-32
2. Sigterman KE, van Pinxteren B, Bonis PA, et al. Short-term treatment with proton pump inhibitors, H2-receptor antagonists and prokinetics for gastro-oesophageal reflux disease-like symptoms and endoscopy negative reflux disease. *Cochrane Database of Systematic Reviews* 2013, Issue 5. Art. No.: CD002095. DOI: 10.1002/14651858.CD002095.pub5.
3. Corleto VD, Festa S, Di Giulio E, et al. Proton pump inhibitor therapy and potential long-term harm. *Curr Opin Endocrinol Diabetes Obes*. 2014 Feb;21(1):3-8.
4. Ogawa R, Echizen H. Drug-drug interaction profiles of proton pump inhibitors. *Clin Pharmacokinet*. 2010 Aug;49(8):509-33.
5. Wedemeyer RS, Blume H. Pharmacokinetic drug interaction profiles of proton pump inhibitors: an update. *Drug Saf*. 2014 Apr;37(4):201-11
6. NHS National Institute for Excellence (NICE). NICE clinical guideline 184. Dyspepsia and gastro-oesophageal reflux disease Investigation and management of dyspepsia, symptoms suggestive of gastro-oesophageal reflux disease, or both. Issued: September 2014 last modified: November 2014. URL: <http://www.nice.org.uk/guidance/cg184/resources/guidance-dyspepsia-and-gastrooesophageal-reflux-disease-pdf>. (Ultimo accesso 5 Giugno 2015).
7. Cahir C, Fahey T, Tilson L, et al. Proton pump inhibitors: potential cost reductions by applying prescribing guidelines. *BMC Health Services Research* 2012, 12:408.
8. Ladd AM, Panagopoulos G, Cohen J, et al. Potential costs of inappropriate use of proton pump inhibitors. *Am J Med Sci*. 2014 Jun;347(6):446-51.

9. Parente F, Cucino C, Gallus S, et al. Hospital use of acid-suppressive medications and its fall-out on prescribing in general practice: a 1-month survey. *Aliment Pharmacol Ther.* 2003 Jun 15;17(12):1503-6.

La prevalenza dei soggetti con Malattia da Reflusso Gastro Esofageo (MRGE), principale condizione clinica acido-correlata, è stata pari a 16,7% degli assistiti dei MMG, dato in costante crescita rispetto al passato. L'analisi per area geografica mostra una maggiore prevalenza di questo disturbo nel Sud e nelle Isole (20,9%) rispetto al Centro (14,7%) e al Nord (14,2%). Inoltre, la MRGE è maggiormente diffusa nelle donne rispetto agli uomini (18,7% vs. 14,6%) e presenta un trend crescente all'aumentare dell'età, con un picco nella fascia di età 65-74 anni (24,9%). Dalla distinzione tra i soggetti con diagnosi di MRGE che ricevevano un trattamento farmacologico (53,3%) e coloro senza trattamento farmacologico (46,7%), si nota che le quote maggiori di pazienti senza trattamento sono localizzate al Nord, nella popolazione maschile e tra i pazienti più giovani. (Tabella 4.2.24).

La registrazione di una EGDS (Esofago-Gastro-Duodeno-Scopia) è avvenuta nel 5,2% dei pazienti con diagnosi di MRGE, e in quote maggiori tra i soggetti in trattamento, rispetto a quelli senza trattamento farmacologico (8,7% vs. 1,2%). I pazienti con MRGE che assumevano un farmaco antiacido/antisecretore/gastroprotettore, rispetto a coloro con la medesima diagnosi ma senza trattamento, sono risultati fumatori in una percentuale inferiore (23,3% vs. 30,1%), ma con un indice BMI maggiore (sovrappeso: 39,6% vs. 37,4%; obesità: 30,2% vs. 27,2%). Occorre precisare che questi dati risentono fortemente della mancata registrazione da parte dei medici di alcuni dei parametri analizzati e, pertanto, sono solo indicativi della normale pratica clinica e non necessariamente rappresentativi della loro reale prevalenza nella popolazione di questi pazienti (Tabella 4.2.25).

L'analisi della prevalenza d'uso dei farmaci antiacidi/antisecretori/gastroprotettori tra i soggetti affetti da MRGE ha mostrato che il 49,2% di questi pazienti è in trattamento con IPP, seguiti dal 16,7% in trattamento con "altri farmaci", quali il sucralfato e il misoprostolo. Gli antiacidi, invece, sono stati impiegati nel 6,5% dei pazienti con MRGE, mentre gli H2 antagonisti solo nel 1,9% (Tabella 4.2.26).

Analizzando le prescrizioni di tutti i farmaci antiacidi/antisecretori/gastroprotettori, e le relative indicazioni all'uso riportate dal MMG, si osserva come il 28,2% delle prescrizioni presenta come indicazione la MRGE, seguita da altri disturbi gastrointestinali di diversa natura (22,8%), mentre sono espressamente indicate la gastrite nel 6,6% delle prescrizioni, l'ulcera nel 4,4% e l'eradicazione dell'*Helicobacter pylori* nello 0,4%. Inoltre, il trattamento con farmaci antiacidi/antisecretori/gastroprotettori in pazienti in terapia potenzialmente gastrolesiva per disturbi cardiovascolari (in particolare con aspirina a basse dosi e warfarin) riguarda il 17,1% delle prescrizioni, mentre quella per il trattamento del dolore (in particolare FANS) copre il 5,6% di tutte le prescrizioni. Infine, la terapia protettiva per i soggetti con disturbi respiratori e in trattamento con farmaci potenzialmente gastrolesivi (in particolare corticosteroidi) riguarda l'1,7% delle prescrizioni di qualsiasi farmaco antiacido/antisecretore/gastroprotettore. Tale distribuzione delle indicazioni si è mostrata simile tra tutte le classi dei farmaci antiacidi/antisecretori/gastroprotettori analizzate, con percentuali lievemente più elevate per i PPI e gli H2 antagonisti nelle terapie protettive dei soggetti che assumono farmaci gastrolesivi (Tabella 4.2.27).

Un'ultima analisi ha riguardato la prevalenza dell'impiego di farmaci antiacidi/antisecretori/gastroprotettori nei soggetti in terapia cronica (ossia con almeno 4 prescrizioni nell'anno) con farmaci potenzialmente gastrolesivi, come i FANS, l'aspirina a basse dosi, i corticosteroidi e il warfarin. Tale analisi ha mostrato che i farmaci antiacidi/antisecretori/gastroprotettori sono assunti dal 73,5% degli utilizzatori cronici di corticosteroidi, dal 66,1% degli utilizzatori cronici di aspirina a basse dosi, dal 65,9% di quelli che impiegano FANS in maniera continuativa e dal 55,1% degli utilizzatori di warfarin. L'impiego di farmaci antiacidi/antisecretori/gastroprotettori, in tutte queste popolazioni, è stato più elevato nelle donne, al Sud e nelle Isole, e cresce all'aumentare dell'età dei pazienti (Tabella 4.2.28).

Tabella 4.2.24. Prevalenza di pazienti con MRGE nella popolazione assistibile, quota di pazienti con e senza trattamento con farmaci antiacidi/antisecretori/gastroprotettori

	MRGE	<i>In trattamento con antiacidi/antisecretori/gastroprotettori</i>	<i>Senza trattamento con antiacidi/antisecretori/gastroprotettori</i>
ANALISI GEOGRAFICA	Prevalenza (%)		
Nord	14,2	52,4	47,6
Centro	14,7	53,3	46,7
Sud e isole	20,9	54,0	46,0
ANALISI PER GENERE			
Maschi	14,6	50,6	49,4
Femmine	18,7	55,2	44,8
ANALISI PER ETÀ'			
≤45	9,7	30,8	69,2
46-65	19,4	50,4	49,6
66-75	24,9	69,0	31,0
>75	23,8	71,8	28,2
Totale	16,7	53,3	46,7

Tabella 4.2.25. Distribuzione di registrazione di EGDS (Esofago-Gastro-Duodeno-Scopia), registrazione di fumo e BMI tra i pazienti con MRGE sia in trattamento con antiacidi/antisecretori/gastroprotettori, sia senza trattamento

	MRGE	In trattamento	Senza trattamento
REGISTRAZIONE DI EGDS	Distribuzione (%)		
Si	5,2	8,7	1,2
No	94,8	91,3	98,8
FUMO			
Si	25,5	23,1	30,1
No	74,5	76,9	69,9
BMI			
SOTTOPESO	1,4	1,3	1,6
NORMOPESO	30,5	28,9	33,8
SOVRAPPESO	38,8	39,6	37,4
OBESITA'	29,2	30,2	27,2

BMI: Body Mass Index

Tabella 4.2.26. Prevalenza d'uso delle singole classi di farmaci antiacidi/antisecretori/gastroprotettori tra i soggetti affetti da MRGE

ANALISI PER CLASSE TERAPEUTICA	Prevalenza d'uso(%) tra soggetti con MRGE
IPP (A02BC)	49,2
Antiacidi (A02A)	6,5
H2 antagonisti (A02BA)	1,9
Altri (A02BB, A02BX)	10,7

Tabella 4.2.27. Distribuzione percentuale delle indicazioni riportate nelle prescrizioni di farmaci antiacidi/antisecretori/gastroprotettori

	Farmaci antiacidi/antisecretori/gastroprotettori	IPP	Antiacidi	Anti H2	Altri
INDICAZIONE RIPORTATA *	Distribuzione (%)				
MRGE	28,2	27,1	28,4	22,8	42,6
Gastrite	6,6	6,4	9,9	6,9	7,0
Ulcera peptica gastro-duodenale	4,4	4,5	3,5	10,1	2,9
Eradicazione HP	0,4	0,5	0,2	0,4	0,3
Altri disturbi gastro-intestinali	22,8	21,7	34,8	22,6	29,9
Terapia protettiva in caso di trattamenti assunti per					
<i>Disturbi cardio metabolici</i>	17,1	18,7	3,8	18,5	3,1
<i>Dolore</i>	5,6	6,1	3,2	2,4	1,8
<i>Disturbi respiratori</i>	1,7	1,7	1,5	2,5	1,8
<i>Altro</i>	15,1	15,3	16,0	16,7	11,9

* non sono mutualmente esclusive

Tabella 4.2.28. Prevalenza d'uso di farmaci antiacidi/antisecretori/gastroprotettori in pazienti in terapia cronica con farmaci gastrolesivi

	FANS	ASA a basse dosi	Corticosteroidi	Warfarin
ANALISI GEOGRAFICA	Prevalenza d'uso (%) di farmaci antiacidi/antisecretori/gastroprotettori			
Nord	59,4	57,9	72,4	48,2
Centro	63,6	66,4	69,6	53,8
Sud e isole	70,1	76,1	76,6	66,8
ANALISI PER GENERE				
Maschi	61,0	63,0	70,1	51,8
Femmine	68,2	69,4	75,7	58,9
ANALISI PER ETA'				
≤45	48,0	52,9	56,9	30,5
46-65	58,6	57,5	69,7	47,5
66-75	70,8	65,2	77,6	55,7
>75	72,2	70,0	78,0	57,6
Totale	65,9	66,1	73,5	55,1

* almeno 4 prescrizioni nei 12 mesi precedenti

4.3 Profili di utilizzazione dei farmaci e di aderenza al trattamento nell'ambito dell'ipertensione arteriosa⁸

- Percentuale di pazienti in trattamento con farmaci antiipertensivi con comorbidità trattati con farmaci ad azione sul sistema renina-angiotensina (Indicatore H-DB 1.1);
- Percentuale di pazienti in trattamento con farmaci antiipertensivi antagonisti dell'angiotensina II trattati con farmaci a brevetto scaduto (a dicembre 2014) (Indicatore H-DB 1.2);
- Percentuale di pazienti in trattamento con farmaci antiipertensivi aderenti al trattamento (Indicatore H-DB 1.3);
- Percentuale di pazienti in trattamento con farmaci antiipertensivi occasionali al trattamento (Indicatore H-DB 1.4);
- Percentuale di pazienti avviati al trattamento con farmaci antiipertensivi in associazione fissa con calcio-antagonista che non provengono dagli stessi principi attivi in monoterapia o dall'associazione estemporanea degli stessi principi attivi (Indicatore H-DB 1.5);
- Percentuale di pazienti in trattamento con farmaci antiipertensivi in associazione estemporanea con calcio-antagonista che non sono passati all'associazione fissa (Indicatore H-DB 1.6).

Metodologia di calcolo

Per l'analisi sono stati considerati i seguenti farmaci antiipertensivi: diuretici codice ATC C03; betabloccanti codice ATC C07; calcioantagonisti codice ATC C08; sostanze ad azione sul sistema renina-angiotensina codice ATC C09 distinti in ACE-Inibitori (codici ATC C09A, C09B) e antagonisti dell'angiotensina II (codici ATC C09C, C09D); altre sostanze ad azione sul sistema renina-angiotensina (codice ATC C09X).

Gli assistibili sono stati classificati in pazienti con pregresso evento cardio-cerebrovascolare o diabete o pazienti senza pregresso evento cardio-cerebrovascolare o diabete in relazione alla presenza o all'assenza di almeno una delle seguenti diagnosi e/o procedure:

- diabete: almeno due prescrizioni di farmaci antidiabetici (codice ATC A10) oppure ricovero con diagnosi di diabete (codice ICD9 250);
- coronaropatia: almeno un ricovero con diagnosi di infarto miocardico acuto (codice ICD9 410), ischemia cardiaca acuta (codice ICD9 411), angina pectoris (codice ICD9 413), ischemia cardiaca cronica (codice ICD9 414);

⁸ Questa sezione è stata curata dalla CliCon s.r.l. che è responsabile, in via esclusiva, dell'attendibilità delle informazioni, delle analisi e degli indicatori contenuti nel presente Rapporto e dichiara, inoltre, di essere titolare dei diritti ad essi relativi ovvero di aver ottenuto le dovute autorizzazioni per la loro utilizzazione nel caso in cui i dati utilizzati ai fini delle analisi ed al calcolo degli indicatori siano di titolarità di terzi.

- malattia cerebrovascolare: almeno un ricovero con diagnosi di emorragia subaracnoidea (codice ICD9 430), emorragia intracerebrale (codici ICD9 431-432), ictus ischemico (codici ICD9 434; 436), attacco ischemico transitorio (codice ICD9 435), altre malattie cerebrovascolari (codici ICD9 433; 437-438);
- malattia vascolare periferica: almeno un ricovero con diagnosi di aterosclerosi (codice ICD9 440), altre malattie vascolari periferiche (codice ICD9 443);
- angioplastica coronarica percutanea (PTCA): almeno un ricovero con diagnosi di angioplastica coronarica percutanea transluminale (codice ICD9 V4582) o almeno un ricovero con una procedura di angioplastica coronarica percutanea transluminale (codice ICD9 0066), altra rimozione di ostruzione dell'arteria coronarica (codice ICD9 3609);
- insufficienza renale cronica: almeno un ricovero con diagnosi di insufficienza renale cronica (codice ICD9 585).

Gli assistibili sono stati classificati in pazienti con comorbidità o pazienti senza comorbidità in relazione alla presenza o all'assenza di almeno una delle seguenti diagnosi:

- diabete: almeno due prescrizioni di farmaci antidiabetici (codice ATC A10) oppure ricovero con diagnosi di diabete (codice ICD9 250);
- coronaropatia: almeno un ricovero con diagnosi di infarto miocardico acuto (codice ICD9 410), ischemia cardiaca acuta (codici ICD9 411), angina pectoris (codice ICD9 413), ischemia cardiaca cronica (codice ICD9 414);
- scompenso cardiaco (codice ICD9: 428);
- malattia cerebrovascolare: almeno un ricovero con diagnosi di emorragia subaracnoidea (codice ICD9 430), emorragia intracerebrale (codici ICD9 431-432), ictus ischemico (codice ICD9 434; 436), attacco ischemico transitorio (codice ICD9 435), altre malattie cerebrovascolari (codici ICD9 433; 437-438);
- malattie delle arterie: almeno un ricovero con diagnosi di aterosclerosi (ICD9: 440); aneurisma dell'aorta (ICD9: 441); altri aneurismi (ICD9: 442);
- insufficienza renale cronica: almeno un ricovero con diagnosi di insufficienza renale cronica (codice ICD9 585).

Gli assistibili in trattamento con farmaci antiipertensivi sono stati classificati in nuovi trattati o precedentemente trattati in relazione all'assenza o alla presenza di almeno una prescrizione per farmaci per l'ipertensione nei 12 mesi precedenti alla data indice (data della prima prescrizione per farmaci per l'ipertensione nell'anno di inclusione).

Gli assistibili in trattamento con farmaci antiipertensivi sono stati classificati in occasionali e aderenti al trattamento in relazione ad una copertura terapeutica inferiore al 20% oppure uguale o superiore all'80% del periodo di osservazione (12 mesi successivi alla data indice).

La copertura terapeutica è stata calcolata considerando tutte le unità posologiche prescritte di farmaci antiipertensivi nei 12 mesi successivi alla data indice (periodo di osservazione). Per ogni paziente, l'algoritmo prevede la lettura cronologica delle singole ricette, e sulla base della quantità di farmaco prescritto, individua la sequenza dei periodi di copertura. La presenza di più classi di farmaci inerenti la patologia in studio nella stessa

prescrizione viene considerata una terapia di associazione. La totalità del periodo coperto è stata rapportata alla durata del periodo di osservazione e moltiplicata per 100.

Gli assistibili in trattamento con farmaci antiipertensivi sono stati classificati in terapia con un'associazione estemporanea di due o più farmaci, nel caso di utilizzo combinato di due o più farmaci, con una modalità di assunzione congiunta o separata dei monocomponenti, facenti parte della medesima terapia.

Per ogni farmaco è stato individuato il periodo di esposizione definito come l'intervallo temporale tra la prima e l'ultima prescrizione in un determinato periodo di tempo. E' stata definita come associazione estemporanea di due o più farmaci la sovrapposizione temporale dei periodi di esposizione dei singoli farmaci.

Coorte di assistibili in analisi

Il numero di assistibili di età uguale o maggiore ai 18 anni in trattamento con farmaci antiipertensivi nell'anno di riferimento 2014 è risultato pari a 4.607.442 (Tabella 4.3.1). La prevalenza del trattamento con farmaci antiipertensivi è risultata pari al 27,7% rispetto alla popolazione totale degli assistibili (26,8% al Nord, 28,1% al Centro e 30,1% al Sud). La prevalenza del trattamento con farmaci antiipertensivi è risultata crescente in funzione dell'età (3,1% nella fascia di età ≤ 45 anni, 27,8% nella fascia di età 46-65 anni, 62,0% nella fascia di età 66-75 anni e 80,0% nella fascia di età > 75 anni) e negli anni di riferimento considerati (+2,9% nel 2014 rispetto al 2013 e +2,4% nel 2013 rispetto al 2012).

Tabella 4.3.1. Distribuzione dei pazienti in trattamento con farmaci antiipertensivi per caratteristiche demografiche

	2014			2013			2012		
	N	% assistibili*	Var. %	N	% assistibili*	Var. %	N	% assistibili*	Var. %
TOTALE	4.607.442	27,7	2,9	4.479.294	27,4	2,4	4.374.662	26,9	/
Area geografica									
Nord	2.683.269	26,8	1,9	2.632.972	26,8	1,8	2.585.625	26,4	/
Centro	989.154	28,1	4,0	950.977	27,5	1,8	933.709	27,1	/
Sud	935.019	30,1	4,4	895.345	29,3	4,7	855.328	28,1	/
Genere									
Maschio	2.116.609	26,2	3,3	2.048.006	25,8	2,9	1.990.642	25,2	/
Femmina	2.490.833	29,1	2,4	2.431.288	28,9	2,0	2.384.020	28,5	/
Classi di età									
≤45	220.241	3,1	-3,0	227.011	3,3	-1,5	230.550	3,3	/
46-65	1.538.727	27,8	-0,4	1.545.613	28,4	0,2	1.542.216	28,5	/
66-75	1.289.965	62,0	1,7	1.268.331	62,1	2,5	1.237.872	60,9	/
>75	1.558.509	80,0	8,4	1.438.339	75,2	5,4	1.364.024	71,7	/
Età media	68.7 ± 13.2			68.2 ± 13.1			68.0 ± 13.1		

N=trattati con farmaci antiipertensivi di età ≥ 18 anni.

*La prevalenza è stata calcolata sul totale degli assistibili (dato Ministero della Salute, ASL Comuni Popolazione) di età ≥ 18 anni. Non essendo disponibile il dato della ripartizione per classi di età nel sito del Ministero della Salute, è stato utilizzato il dato della ripartizione per classi di età rilevato dal sito dell'ISTAT al 1 gennaio 2014.

Risultato degli indicatori e considerazioni

Percentuale di pazienti in trattamento con farmaci antiipertensivi con comorbidità trattati con farmaci ad azione sul sistema renina-angiotensina (indicatore H-DB 1.1)

Il numero di assistibili di età uguale o maggiore di 18 anni con comorbidità in trattamento con farmaci antiipertensivi nell'anno di riferimento 2014 è risultato pari a 819.324.

La percentuale di pazienti con comorbidità trattati con farmaci agenti sul sistema renina-angiotensina nell'anno 2014 è risultata dell' 82,5%, percentuale leggermente inferiore rispetto l'anno precedente (-1,3% nel 2014 rispetto al 2013). La percentuale è risultata leggermente superiore al Sud (85,1%) rispetto al Nord (81,9%) ed al Centro (81,3%) e tra i soggetti di genere maschile (83,7% rispetto all' 81,3% del genere femminile). La percentuale di pazienti con comorbidità trattati con farmaci agenti sul sistema renina-angiotensina è risultata del 75,2% nella fascia di età inferiore o uguale a 45 anni, dell' 84,3% nella fascia di età compresa tra 46 e 65 anni, dell' 85,3% nella fascia di età compresa tra 66 e 75 anni e del 79,7% nella fascia di età superiore a 75 anni ed è risultata inferiore nei pazienti nuovi trattati rispetto ai pazienti già in trattamento (59,9% e 83,9% rispettivamente).

Tabella 4.3.2. Numero di pazienti con comorbidità* trattati con farmaci agenti sul sistema renina-angiotensina [numeratore], sul totale dei pazienti con comorbidità trattati con antiipertensivi [denominatore].

	2014 N = 819.324		2013 N = 781.397		2012 N = 755.102	
	%	Var. %	%	Var. %	%	Var. %
TOTALE	82,5	-1,3	83,6	-0,6	84,1	/
Area geografica						
Nord	81,9	-1,2	82,9	-0,5	83,3	/
Centro	81,3	-1,6	82,6	-1,0	83,5	/
Sud	85,1	-1,1	86,1	-0,7	86,7	/
Genere						
Maschio	83,7	-1,2	84,7	-0,6	85,2	/
Femmina	81,3	-1,3	82,4	-0,7	83,0	/
Classi di età						
≤45	75,2	-1,2	76,1	-1,5	77,3	/
46-65	84,3	-0,7	84,9	-0,5	85,3	/
66-75	85,3	-0,7	85,9	-0,4	86,2	/
>75	79,7	-1,8	81,2	-0,8	81,8	/
Progresso trattamento§						
Nuovi trattati	59,9	-3,9	62,3	-2,1	63,7	/
Già in trattamento	83,9	-1,2	84,9	-0,6	85,5	/

La presenza di terapia farmacologica con farmaci antiipertensivi o con farmaci agenti sul sistema renina-angiotensina è stata valutata nell'anno di inclusione. La data della prima prescrizione definisce la data indice. La presenza di comorbidità è stata valutata nell'anno precedente la data indice.

N: si riferisce al numero di soggetti con comorbidità trattati con antiipertensivi di età ≥ 18 anni.

*Presenza di comorbidità (almeno una condizione delle seguenti): diabete; malattia antiipertensiva; coronaropatia; scompenso cardiaco; malattia cerebrovascolare; aterosclerosi; aneurisma dell'aorta; altri aneurismi; insufficienza renale cronica.

§Nuovi trattati: pazienti che hanno ricevuto almeno una prescrizione nell'anno di inclusione, non trattati nell'anno precedente la data indice.

Già trattati: pazienti che hanno ricevuto almeno una prescrizione nell'anno di inclusione, e che avevano già ricevuto prescrizioni nell'anno precedente la data indice.

Percentuale di pazienti in trattamento con farmaci antiipertensivi antagonisti dell'angiotensina II trattati con farmaci a brevetto scaduto (a dicembre 2014) (indicatore H-DB 1.2)

Il numero di assistibili di età uguale o maggiore di 18 anni in monoterapia con antagonisti dell'angiotensina II nell'anno di riferimento 2014 è risultato pari a 1.702.879.

La percentuale di pazienti trattati con antagonisti dell'angiotensina II a brevetto scaduto nel dicembre 2014 è risultata del 78,5% nell'anno 2014, percentuale in diminuzione rispetto agli anni precedenti (-1,3% nel 2014 rispetto al 2013 e -1,1% nel 2013 rispetto al 2012). Il dato è risultato leggermente superiore al Centro (80,5%) rispetto al Nord (78,9%) ed al Sud (76,0%) e tra i soggetti di genere femminile (79,3%) rispetto a quelli di genere maschile (77,6%). La percentuale di pazienti trattati con antagonisti dell'angiotensina II a brevetto scaduto nel dicembre 2014 è risultata del 69,9% nella fascia di età inferiore o uguale a 45 anni, del 74,9% nella fascia di età compresa tra 46 e 65 anni, del 79,4% nella fascia di età compresa tra 66 e 75 anni e del 82,4% nella fascia di età superiore a 75 anni; ed è risultata inferiore nei pazienti nuovi trattati rispetto ai pazienti già in trattamento (71,5% e 79,5% rispettivamente).

Tabella 4.3.3. Numero di pazienti trattati in monoterapia con antagonisti dell'angiotensina II a brevetto scaduto a dicembre 2014* [numeratore], sul totale dei pazienti trattati con antagonisti dell'angiotensina II in monoterapia [denominatore].

	2014 N = 1.702.879		2013 N = 1.671.223		2012 N = 1.621.192	
	%	Var. %	%	Var. %	%	Var. %
TOTALE	78,5	-1,3	79,5	-1,1	80,4	/
Area geografica						
Nord	78,9	-1,1	79,8	-1,1	80,7	/
Centro	80,5	-1,5	81,7	-1,0	82,5	/
Sud	76,0	-1,5	77,1	-0,8	77,8	/
Genere						
Maschio	77,6	-1,5	78,8	-1,2	79,7	/
Femmina	79,3	-1,1	80,2	-0,9	80,9	/
Classi di età						
≤45	69,9	-2,0	71,4	-0,8	72,0	/
46-65	74,9	-1,9	76,4	-1,5	77,5	/
66-75	79,4	-1,4	80,5	-1,2	81,4	/
>75	82,4	-0,9	83,2	-0,9	83,9	/
Progresso trattamento con Antagonisti dell'angiotensina II§						
Nuovi trattati	71,5	-3,3	74,0	4,2	71,0	/
Già in trattamento	79,5	-1,0	80,4	-2,0	82,0	/

La presenza di terapia farmacologica con i farmaci antagonisti dell'angiotensina II (a brevetto scaduto e non) è stata valutata nell'anno di inclusione. La data della prima prescrizione definisce la data indice.

N: si riferisce al numero di pazienti trattati in monoterapia con antagonisti dell'angiotensina II di età ≥ 18 anni.

*Antagonisti dell'angiotensina II a brevetto scaduto a dicembre 2014 considerati: losartan= C09CA01, C09DA01; valsartan= C09CA03, C09DA03; irbesartan= C09CA04, C09DA04; candesartan= C09CA06, C09DA06; telmisartan= C09CA07, C09DA07.

§Nuovi trattati: pazienti che hanno ricevuto almeno una prescrizione nell'anno di inclusione, non trattati con antagonisti dell'angiotensina II nell'anno precedente la data indice.

Già trattati: pazienti che hanno ricevuto almeno una prescrizione nell'anno di inclusione, e che avevano già ricevuto prescrizioni di antagonisti dell'angiotensina II nell'anno precedente la data indice.

Percentuale di pazienti in trattamento con farmaci antiipertensivi aderenti al trattamento (indicatore H-DB 1.3)

Il numero di assistibili di età uguale o maggiore ai 18 anni in trattamento con antiipertensivi nell'anno di riferimento 2014 è risultato pari a 4.354.334.

La percentuale di soggetti aderenti al trattamento con farmaci antiipertensivi è risultata nell'anno di riferimento 2014 del 55,5%, leggermente in aumento rispetto all'anno precedente (+0,2% nel 2014 rispetto al 2013). L'analisi geografica evidenzia un livello di aderenza leggermente superiore al Nord: la percentuale di soggetti aderenti è risultata al Nord del 56,8%, al Centro del 50,4%, al Sud del 56,2%. L'aderenza risulta superiore nei soggetti di genere maschile (57,4% rispetto al 53,9% del genere femminile), nelle classi di età più avanzate (viene raggiunto il livello più elevato nella fascia di età compresa 66 e 75 anni e nella fascia di età superiore a 75 anni con il 60,1%), nei pazienti già in trattamento (59,7% rispetto al 24,0% dei pazienti nuovi trattati) e nei soggetti con comorbidità (l'aderenza dei soggetti con pregresso evento CV o diabete è risultata del 66,6% rispetto al 53,2% dei soggetti senza pregresso evento CV o diabete). Esclusi i soggetti occasionali al trattamento, la percentuale di pazienti aderenti al trattamento con antiipertensivi nell'anno di riferimento 2014 è risultata del 58,8%.

Tabella 4.3.4. Numero di pazienti trattati con farmaci antiipertensivi aderenti al trattamento [numeratore], sul totale dei pazienti trattati con antiipertensivi [denominatore].

	2014 N = 4.354.334		2013 N = 4.253.410		2012 N = 4.163.262	
	%	Var. %	%	Var. %	%	Var. %
TOTALE	55,5	0,2	55,3	1,3	54,7	/
Area geografica						
Nord	56,8	1,7	55,8	0,9	55,3	/
Centro	50,4	-7,7	54,6	0,4	54,4	/
Sud	56,2	3,0	54,5	3,4	52,7	/
Genere						
Maschio	57,4	-0,1	57,4	1,1	56,8	/
Femmina	53,9	0,5	53,6	1,3	52,9	/
Classi di età						
≤45	33,1	0,7	32,8	2,4	32,1	/
46-65	50,6	-0,4	50,8	0,8	50,4	/
66-75	60,1	-0,1	60,2	0,8	59,7	/
>75	60,1	0,4	59,8	1,1	59,2	/
Progresso trattamento§						
Nuovi trattati	24,0	2,1	23,5	0,2	23,4	/
Già in trattamento	59,7	0,0	59,7	1,0	59,1	/
Comorbidità						
Senza pregresso evento CV o diabete	53,2	0,3	53,0	1,3	52,3	/
Con pregresso evento CV o diabete	66,6	-0,5	66,9	0,9	66,3	/
TOTALE senza occasionali°	58,8	0,0	58,8	1,0	58,2	

Indicatore non calcolato per le Aziende Sanitarie per le quali non è stato possibile gestire la mobilità extra ASL. Poiché i dati erano disponibili fino al 31 dicembre 2014, l'ultimo anno di inclusione è stato il 2013 (per ottenere anche per gli inclusi a dicembre 2013 un intero anno di osservazione). L'aderenza al trattamento con antiipertensivi è stata valutata nei 365 giorni successivi alla data della prima prescrizione nell'anno di inclusione (data indice). Aderenti al trattamento sono stati definiti i pazienti con una proporzione di giorni coperti uguale o superiore all'80%.

N: si riferisce al numero di pazienti trattati con antiipertensivi di età ≥ 18 anni.

§Nuovi trattati: pazienti che hanno ricevuto almeno una prescrizione nell'anno di inclusione, non trattati nell'anno precedente la data indice. Già trattati: pazienti che hanno ricevuto almeno una prescrizione nell'anno di inclusione, e che avevano già ricevuto prescrizioni nell'anno precedente la data indice.

°Indicatore calcolato escludendo dal denominatore i pazienti occasionali al trattamento.

Percentuale di pazienti in trattamento con farmaci antiipertensivi occasionali al trattamento (indicatore H-DB 1.4)

Il numero di assistibili di età uguale o maggiore di 18 anni in trattamento con antiipertensivi nell'anno di riferimento 2014 è risultato pari a 4.354.334.

La percentuale di soggetti occasionali al trattamento con antiipertensivi nell'anno di riferimento 2014 è risultata del 5,7%, leggermente in calo rispetto all'anno precedente (-3,1% nel 2014 rispetto al 2013). La percentuale di soggetti occasionali è risultata superiore al Sud (7,3%) rispetto al Nord (5,0%) ed al Centro (6,2%) e leggermente superiore nei soggetti di genere femminile (6,2% rispetto al 5,1% del genere maschile). L'occasionalità è più elevata nelle fasce di età più giovani (20,7% nella fascia di età inferiore o uguale a 45 anni, 6,9% nella fascia di età compresa tra 46 e 65 anni, 3,7% nella fascia di età compresa tra 66 e 75 anni e 3,8% nella fascia di età superiore a 75 anni), nei soggetti nuovi al trattamento (33,1% rispetto al 2,0% nei pazienti già in trattamento) e nei soggetti senza pregresso evento CV o diabete (6,3% rispetto al 2,8% nei soggetti con pregresso evento CV o diabete).

Tabella 4.3.5. Numero di pazienti con farmaci antiipertensivi occasionali [numeratore], sul totale dei pazienti trattati con antiipertensivi [denominatore].

	2014 N = 4.354.334		2013 N = 4.253.410		2012 N = 4.163.262	
	%	Var. %	%	Var. %	%	Var. %
TOTALE	5,7	-3,1	5,9	-3,1	6,1	/
Area geografica						
Nord	5,0	-2,2	5,1	-1,7	5,2	/
Centro	6,2	-2,8	6,4	-3,3	6,6	/
Sud	7,3	-6,0	7,7	-6,5	8,3	/
Genere						
Maschio	5,1	-2,1	5,3	-3,0	5,4	/
Femmina	6,2	-3,6	6,4	-3,3	6,6	/
Classi di età						
≤45	20,7	-1,8	21,1	-2,8	21,7	/
46-65	6,9	-0,9	7,0	-2,1	7,1	/
66-75	3,7	-3,1	3,8	-1,5	3,9	/
>75	3,8	-4,5	4,0	-1,2	4,0	/
Pregresso trattamento§						
Nuovi trattati	33,1	-0,7	33,3	-1,0	33,7	/
Già in trattamento	2,0	-5,1	2,1	-0,9	2,2	/
Comorbidità						
Senza pregresso evento CV o diabete	6,3	-2,9	6,5	-3,3	6,7	/
Con pregresso evento CV o diabete	2,8	-4,8	2,9	-0,3	3,0	/

Indicatore non calcolato per le Aziende Sanitarie per le quali non è stato possibile gestire la mobilità extra ASL. Poiché i dati erano disponibili fino al 31 dicembre 2014, l'ultimo anno di inclusione è stato il 2013 (per ottenere anche per gli inclusi a dicembre 2013 un intero anno di osservazione).

L'occasionalità del trattamento con antiipertensivi è stata valutata nei 365 giorni successivi alla data della prima prescrizione nell'anno di inclusione (data indice). Occasionalità sono stati definiti i pazienti con una proporzione di giorni coperti inferiore al 20%.

N: si riferisce al numero di pazienti trattati con antiipertensivi di età ≥ 18 anni.

§Nuovi trattati: pazienti che hanno ricevuto almeno una prescrizione nell'anno di inclusione, non trattati nell'anno precedente la data indice.

Già trattati: pazienti che hanno ricevuto almeno una prescrizione nell'anno di inclusione, e che avevano già ricevuto prescrizioni nell'anno precedente la data indice.

Percentuale di pazienti avviati al trattamento con farmaci antiipertensivi in associazione fissa con calcio-antagonista che non provengono dagli stessi principi attivi in monoterapia o dall'associazione estemporanea degli stessi principi attivi (indicatore H-DB 1.5)

Il numero di assistibili di età uguale o maggiore di 18 anni in trattamento con farmaci antiipertensivi in associazione fissa nell'anno di riferimento 2014 è risultato pari a 101.572.

La percentuale di pazienti trattati con farmaci antiipertensivi in associazione fissa non provenienti dall'associazione fissa o dall'associazione estemporanea o da una monoterapia dei due componenti è risultata dell'84,4% nell'anno 2014, in calo rispetto l'anno precedente (-1,2% nel 2014 rispetto al 2013). La percentuale è risultata superiore al Sud (87,2%) rispetto il Nord (83,3%) ed il Centro (83,9%) e leggermente superiore nei soggetti di genere femminile (85,0% rispetto all'83,9% del genere maschile). La percentuale risulta leggermente in calo nelle fasce di età più avanzata (89,2% nella fascia di età inferiore o uguale a 45 anni, 85,8% nella fascia tra 46 e 65 anni, 83,0% nella fascia tra 66 e 75 anni e 82,6% nella fascia superiore a 75 anni). Nei pazienti già trattati la non provenienza dall'associazione fissa o dall'associazione estemporanea o dalla monoterapia è risultata dell' 80,6%.

Tabella 4.3.6. Numero di pazienti nuovi al trattamento con farmaci antiipertensivi in associazione fissa con calcio-antagonista* che non provengono dagli stessi principi attivi in monoterapia o dall'associazione estemporanea degli stessi principi attivi** [numeratore], sul totale dei pazienti nuovi al trattamento con farmaci antiipertensivi in associazione fissa con calcio-antagonista [denominatore].

	2014 N = 101.572		2013 N = 80.627		2012 N = 107.028	
	%	Var. %	%	Var. %	%	Var. %
TOTALE	84,4	-1,2	85,5	6,2	80,5	/
Area geografica						
Nord	83,3	-0,9	84,1	6,1	79,2	/
Centro	83,9	-1,2	84,9	5,4	80,5	/
Sud	87,2	-1,7	88,7	7,1	82,9	/
Genere						
Maschio	83,9	-0,9	84,7	6,2	79,8	/
Femmina	85,0	-1,5	86,2	6,3	81,1	/
Classi di età						
≤45	89,2	-0,8	89,9	6,3	84,6	/
46-65	85,8	-1,3	86,9	6,8	81,4	/
66-75	83,0	-1,1	83,9	6,1	79,1	/
>75	82,6	-1,2	83,6	5,2	79,5	/
Progresso trattamento§						
Nuovi trattati	100,0	0,0	100,0	0,0	100,0	/
Già in trattamento	80,6	-1,5	81,9	6,2	77,1	/

La presenza di terapia farmacologica con gli antiipertensivi in associazione fissa è stata valutata nell'anno di inclusione. La data della prima prescrizione definisce la data indice. La terapia di provenienza è stata valutata nei 365 giorni precedenti la data indice.

*Farmaci antiipertensivi in associazione fissa considerati: amlodipina/perindopril: codice ATC C09BB04, lercanidipina/enalapril: codice ATC C09BB02, felodipina/ramipril: codice ATC C09BB05, manidipina/delapril: codice ATC C09BB12, amlodipina-olmesartan: codice ATC C09DB02.

N: si riferisce al numero di pazienti trattati con antiipertensivi in associazione fissa di età ≥ 18 anni.

**Associazione estemporanea o monoterapia dei singoli componenti: una terapia di associazione o monoterapia delle molecole componenti l'associazione fissa.

§Nuovi trattati: pazienti che hanno ricevuto almeno una prescrizione nell'anno di inclusione, non trattati nell'anno precedente la data indice.

Già trattati: pazienti che hanno ricevuto almeno una prescrizione nell'anno di inclusione, e che avevano già ricevuto prescrizioni nell'anno precedente la data indice.

Percentuale di pazienti in trattamento con farmaci antiipertensivi in associazione estemporanea con calcio-antagonista che non passano all'associazione fissa (indicatore H-DB 1.6)

Il numero di assistibili di età uguale o maggiore di 18 anni in trattamento con una terapia di associazione estemporanea con le molecole di farmaci antiipertensivi in studio nell'anno di riferimento 2014 è risultato pari a 97.784.

La percentuale di pazienti in associazione estemporanea, che successivamente non sono passati all'associazione fissa è risultata del 97,2%, percentuale leggermente in calo rispetto l'anno precedente (-0,5% nel 2014 rispetto al 2013). Non si evidenziano differenze significative nelle tre aree geografiche (Nord 97,3%; Centro 96,8%; Sud 97,2%), né tra i soggetti di genere maschile e femminile (96,9% vs 97,6%) e neppure tra i pazienti nuovi al trattamento o già trattati (98,0% e 97,2% rispettivamente). La percentuale è risultata leggermente in aumento in funzione dell'età (95,1% nella fascia inferiore o uguale a 45 anni, 96,4% nella fascia tra 46 e 65 anni, 97,2% nella fascia tra 66 e 75 anni e 97,9% nella fascia superiore a 75 anni).

Tabella 4.3.7. Numero di pazienti in trattamento con farmaci antiipertensivi in associazione estemporanea con calcio-antagonista* che non passano all'associazione fissa [numeratore], sul totale dei pazienti in trattamento con farmaci antiipertensivi in associazione estemporanea con calcio-antagonista [denominatore].

	2014 N = 97.784		2013 N = 89.906		2012 N = 90.114	
	%	Var. %	%	Var. %	%	Var. %
TOTALE	97,2	-0,5	97,6	2,0	95,8	/
Area geografica						
Nord	97,3	-0,4	97,7	1,9	95,9	/
Centro	96,8	-0,6	97,4	1,8	95,6	/
Sud	97,2	-0,5	97,7	2,3	95,6	/
Genere						
Maschio	96,9	-0,5	97,4	2,1	95,4	/
Femmina	97,6	-0,4	97,9	1,8	96,2	/
Classi di età						
≤45	95,1	-1,8	96,8	2,5	94,4	/
46-65	96,4	-1,0	97,4	2,2	95,3	/
66-75	97,2	-0,3	97,5	2,0	95,6	/
>75	97,9	-0,1	98,0	1,6	96,4	/
Progresso trattamento§						
Nuovi trattati	98,0	0,3	97,8	1,5	96,3	/
Già in trattamento	97,2	-0,5	97,6	2,0	95,7	/

Indicatore non calcolato per le Aziende Sanitarie per le quali non è stato possibile gestire la mobilità extra ASL.

Poiché i dati erano disponibili fino al 31 dicembre 2014, l'ultimo anno di inclusione è stato il 2013 (per ottenere anche per gli inclusi a dicembre 2013 un intero anno di osservazione).

La presenza di una terapia di associazione di molecole di farmaci antiipertensivi è stata valutata nell'anno di inclusione. La data dell'ultima prescrizione definisce la data indice. L'eventuale passaggio all'associazione fissa è stata valutata nei 365 giorni successivi alla data indice.

*Associazioni di molecole di farmaci antiipertensivi con calcio-antagonista considerate: amlodipina (codice ATC C08CA01) e perindopril (codici ATC C09AA04, C09BA04); lercanidipina (codice ATC C08CA03) e enalapril (codici ATC C09AA02, C09BA02); felodipina (codice ATC C08CA02) e ramipril (codici ATC C09AA05, C09BA05); manidipina (codice ATC C08CA11) e delapril (codici ATC C09AA12, C09BA12); amlodipina e olmesartan (codici ATC C09CA08, C09DA08).

N: si riferisce al numero di pazienti con una terapia di associazione di molecole di farmaci antiipertensivi di età ≥ 18 anni.

§Nuovi trattati: pazienti che hanno ricevuto almeno una prescrizione nell'anno di inclusione, non trattati nell'anno precedente la data indice.

Già trattati: pazienti che hanno ricevuto almeno una prescrizione nell'anno di inclusione, e che avevano già ricevuto prescrizioni nell'anno precedente la data indice.

Impatto economico degli indicatori

Il miglioramento di tutti gli indicatori proposti nell'ambito di questa sezione sul trattamento con farmaci antiipertensivi è associato al miglioramento dello stato di salute del paziente e ad una riduzione del costo complessivo di gestione del paziente (in quanto tali indicatori sono stati progettati sulla base di standard terapeutici di efficacia). Nell'ambito specifico del *fattore* spesa farmaceutica, il miglioramento di tali indicatori determina effetti differenti e specifici per ognuno dei singoli indicatori (Tabella 4.3.8.).

Tabella 4.3.8. Elasticità della spesa farmaceutica per farmaci antiipertensivi rispetto al miglioramento degli indicatori per i farmaci per l'ipertensione arteriosa

Indicatori per i farmaci per l'ipertensione arteriosa	Variazione percentuale della spesa complessiva per farmaci per l'ipertensione arteriosa rispetto ad una variazione dell'1% dell'indicatore*	Variazione della spesa complessiva per farmaci per l'ipertensione arteriosa[§] per una variazione dell'1% dell'indicatore[°]
Percentuale di pazienti in trattamento con farmaci antiipertensivi con comorbidità trattati con farmaci ad azione sul sistema renina-angiotensina	+0,12%	€ 2.508.046
Percentuale di pazienti in trattamento con farmaci antiipertensivi antagonisti dell'angiotensina II trattati con farmaci a brevetto scaduto (a dicembre 2014)	-0,27%	€ -5.729.883
Percentuale di pazienti in trattamento con farmaci antiipertensivi aderenti al trattamento	+0,63%	€ 13.604.595
Percentuale di pazienti in trattamento con farmaci antiipertensivi occasionali al trattamento	-0,15%	€ -3.163.788
Percentuale di pazienti in trattamento con farmaci antiipertensivi in associazione fissa con calcio-antagonista che non provengono dagli stessi principi attivi in monoterapia o dall'associazione estemporanea degli stessi principi attivi	-0,02%	€ -469.983
Percentuale di pazienti in trattamento con farmaci antiipertensivi in associazione estemporanea con calcio-antagonista che non sono passati all'associazione fissa	+0,02%	€ 357.621

La variazione percentuale della spesa rispetto al miglioramento di ogni singolo indicatore deve essere considerato a sé stante rispetto alla variazione sugli altri indicatori e non deve essere sommata alla variazione degli altri indicatori in quanto gli indicatori sono calcolati su coorti di pazienti non esclusive.

*La variazione percentuale della spesa complessiva per farmaci antiipertensivi è stata stimata rispetto ad una variazione dell'indicatore nella direzione del valore ideale di tendenza e nella misura pari all'1% rispetto al valore attuale dell'indicatore.

[§]Farmaci per l'ipertensione arteriosa: diuretici codice ATC C03; betabloccanti codice ATC C07; calcioantagonisti codice ATC C08; sostanze ad azione sul sistema renina-angiotensina codice ATC C09 distinti in ACE-Inibitori (codici ATC C09A, C09B) e antagonisti dell'angiotensina II (codici ATC C09C, C09D); altre sostanze ad azione sul sistema renina-angiotensina (codice ATC C09X).

[°]I valori in € riportati esprimono la spesa farmaceutica nazionale convenzionata più l'acquisto da parte delle strutture sanitarie pubbliche.

Un uso preferenziale di antagonisti dell'angiotensina II a brevetto scaduto e delle associazioni con calcio-antagonista nei pazienti indicati e, cioè, quelli che provengono dagli stessi principi attivi in associazione estemporanea determinerebbe un risparmio sulla spesa farmaceutica per farmaci antiipertensivi. Tale risparmio, unitamente a quello ottenibile dalla riduzione degli occasionali attraverso una miglior selezione del paziente da mettere in trattamento, consentirebbe, tra l'altro, un re-investimento in una maggiore aderenza al trattamento.

4.4 Profili di utilizzazione dei farmaci e di aderenza al trattamento nell'ambito dell'ipercolesterolemia

Indicatori per i farmaci per l'ipercolesterolemia

- Percentuale di pazienti con pregresso evento CV o diabete in trattamento con statine (Indicatore H-DB 2.1);
- Percentuale di pazienti in trattamento con statine senza pregresso evento CV o diabete (Indicatore H-DB 2.2);
- Percentuale di pazienti senza pregresso evento CV o diabete in trattamento con statine a bassa potenza (Indicatore H-DB 2.3);
- Percentuale di pazienti con pregresso evento CV o diabete in trattamento con statine ad alta potenza (Indicatore H-DB 2.4);
- Percentuale di pazienti in trattamento con statine aderenti al trattamento (Indicatore H-DB 2.5);
- Percentuale di pazienti in trattamento con statine occasionali al trattamento (Indicatore H-DB 2.6).

Metodologia di calcolo

Per l'analisi sono stati considerati gli inibitori della HMG-CoA reduttasi (statine: ATC C10AA) e le statine in associazione (ATC C10BA). Tali farmaci sono stati classificati in statine ad alta potenza: atorvastatina (codice ATC C10AA05), rosuvastatina (codice ATC C10AA07), simvastatina ed ezetimibe (codice ATC C10BA02) e statine a bassa potenza: simvastatina (codice ATC C10AA01), lovastatina (codice ATC C10AA02), pravastatina (codice ATC C10AA03), fluvastatina (codice ATC C10AA04).

Gli assistibili sono stati classificati in pazienti con pregresso evento cardio-cerebrovascolare o diabete o pazienti senza pregresso evento cardio-cerebrovascolare o diabete in relazione alla presenza o all'assenza di almeno una delle precedenti diagnosi e/o procedure:

- diabete: almeno due prescrizioni di farmaci antidiabetici oppure ricovero con diagnosi di diabete (codice ICD9 250);
- coronaropatia: almeno un ricovero con diagnosi di infarto miocardico acuto (codice ICD9 410), ischemia cardiaca acuta (codice ICD9 411), angina pectoris (codice ICD9 413), ischemia cardiaca cronica (codice ICD9 414);
- malattia cerebrovascolare: almeno un ricovero con diagnosi di emorragia subaracnoidea (codice ICD9 430), emorragia intracerebrale (codici ICD9 431-432), ictus ischemico (codici ICD9 434; 436), attacco ischemico transitorio (codice ICD9 435), altre malattie cerebrovascolari (codici ICD9 433; 437-438);
- malattia vascolare periferica: almeno un ricovero con diagnosi di aterosclerosi (codice ICD9 440), altre malattie vascolari periferiche (codice ICD9 443);
- angioplastica coronarica percutanea (PTCA): almeno un ricovero con diagnosi di angioplastica coronarica percutanea transluminale (codice ICD9 V4582) o almeno un

ricovero con una procedura di angioplastica coronarica percutanea transluminale (codice ICD9 0066), altra rimozione di ostruzione dell'arteria coronarica (codice ICD9 3609);

- insufficienza renale cronica: almeno un ricovero con diagnosi di insufficienza renale cronica (codice ICD9 585).

Gli assistibili in trattamento con statine sono stati classificati in nuovi trattati o precedentemente trattati in relazione all'assenza o alla presenza di almeno una prescrizione di statine nei 12 mesi precedenti alla data indice (data della prima prescrizione di statine nell'anno di inclusione).

Gli assistibili in trattamento con statine sono stati classificati in occasionali e aderenti al trattamento in relazione ad una copertura terapeutica inferiore al 20% oppure uguale o superiore all'80% del periodo di osservazione (12 mesi successivi alla data indice).

La copertura terapeutica è stata calcolata considerando tutte le compresse di statine prescritte nei 12 mesi successivi alla data indice (periodo di osservazione). Per ogni paziente, l'algoritmo ha previsto la lettura cronologica delle singole ricette, e sulla base della quantità di farmaco prescritto, ha individuato la sequenza dei periodi di copertura. L'eventuale presenza di più classi di farmaco inerenti la patologia in studio nella stessa prescrizione è stata considerata una terapia di associazione. La totalità del periodo coperto è stata rapportata alla durata del periodo di osservazione e moltiplicata per 100.

Coorte di assistibili in analisi

Il numero di assistibili di età uguale o maggiore di 18 anni in trattamento con statine nell'anno di riferimento 2014 è risultato pari a 1.860.754 (Tabella 4.4.1). La prevalenza del trattamento con statine è risultata pari all'11,2% rispetto alla popolazione totale degli assistibili (10,5% al Nord, 11,8% al Centro e 12,5% al Sud). La prevalenza del trattamento con statine è risultata in aumento in funzione dell'età dei pazienti (0,7% nella fascia di età inferiore o uguale a 45 anni, 10,3% nella fascia di età 46-65 anni, 30,3% nella fascia di età 66-75 anni e 31,5% nella fascia di età superiore a 75 anni) e negli anni di riferimento considerati (+2,6% nel 2014 rispetto al 2013 e +4,6% nel 2013 rispetto al 2012).

Tabella 4.4.1. Distribuzione dei pazienti in trattamento con statine per caratteristiche demografiche

	2014			2013			2012		
	N	% assistibili *	Var. %	N	% assistibili *	Var. %	N	% assistibili *	Var. %
TOTALE	1.860.754	11,2	2,6	1.814.434	11,1	4,6	1.734.768	10,7	/
Area geografica									
Nord	1.056.149	10,5	2,3	1.032.337	10,5	4,8	985.150	10,1	/
Centro	416.393	11,8	2,1	408.010	11,8	3,4	394.740	11,5	/
Sud	388.212	12,5	3,8	374.087	12,3	5,4	354.878	11,7	/
Genere									
Maschio	912.400	11,3	2,7	888.073	11,2	4,7	847.814	10,7	/
Femmina	948.354	11,1	2,4	926.361	11,0	4,4	886.954	10,6	/
Classi di età§									
≤45	47.110	0,7	-4,5	49.311	0,7	-3,0	50.822	0,7	/
46-65	569.461	10,3	-1,5	577.981	10,6	0,6	574.395	10,6	/
66-75	630.050	30,3	1,9	618.343	30,3	4,7	590.362	29,1	/
>75	614.133	31,5	8,0	568.799	29,7	9,6	519.189	27,3	/
Età media	69.7 ± 11.3			69.3 ± 11.2			68.9 ± 11.2		

N=trattati con statine di età ≥ 18 anni.

*La prevalenza è stata calcolata sul totale degli assistibili (dato Ministero della Salute, ASL Comuni Popolazione) di età ≥ 18 anni. Non essendo disponibile il dato della ripartizione per classi di età nel sito del Ministero della Salute, è stato utilizzato il dato della ripartizione per classi di età rilevato dal sito dell'ISTAT al 1 gennaio 2014.

Risultato degli indicatori e considerazioni

Percentuale di pazienti con pregresso evento CV o diabete in trattamento con statine (Indicatore H-DB 2.1)

Il numero di assistibili di età uguale o maggiore di 18 anni con pregresso evento CV o diabete nell'anno di riferimento 2014 è risultato pari a 1.019.866.

La percentuale di pazienti con pregresso evento CV o diabete trattati con statine è risultata del 54,9%, leggermente in calo rispetto l'anno precedente (-0,3% nel 2014 rispetto al 2013). La percentuale di soggetti trattati è risultata simile nelle diverse aree geografiche: Nord (55,2%), Centro (54,9%) e Sud (54,1%) e superiore nei soggetti di genere maschile (57,0% vs 52,4% del genere femminile). L'età sembra influenzare in maniera rilevante l'uso della terapia con statine: la fascia di età compresa tra 66 e 75 anni è risultata essere associata alla percentuale più elevata di soggetti trattati (63,4%).

Tabella 4.4.2. Numero di pazienti con pregresso evento CV o diabete trattati con statine [numeratore], sul totale dei pazienti con pregresso evento CV o diabete [denominatore].

	2014 N = 1.019.866		2013 N = 989.932		2012 N = 961.924	
	%	Var. %	%	Var. %	%	Var. %
TOTALE	54,9	-0,3	55,0	1,9	54,0	/
Area geografica						
Nord	55,2	0,0	55,2	2,5	53,9	/
Centro	54,9	0,1	54,8	1,4	54,1	/
Sud	54,1	-1,4	54,9	0,8	54,4	/
Genere						
Maschio	57,0	-0,2	57,2	1,9	56,1	/
Femmina	52,4	-0,4	52,6	1,7	51,7	/
Classi di età						
≤45	22,6	-5,1	23,8	0,2	23,8	/
46-65	55,6	-1,4	56,3	0,7	55,9	/
66-75	63,4	-0,1	63,5	1,8	62,3	/
>75	50,9	0,8	50,5	3,2	48,9	/
Follow-up fino al 31-12-2014°	54,9		58,6		60,7	

Poiché i dati erano disponibili fino al 31 dicembre 2014, l'ultimo anno di inclusione è stato il 2013 (per ottenere anche per gli inclusi a dicembre 2013 un intero anno di osservazione).

La presenza di pregresso evento CV o diabete è stata valutata nell'anno di inclusione. La data della dimissione ospedaliera per diabete o evento CV (l'ultima disponibile nel caso di più eventi) oppure la data dell'ultima prescrizione di farmaci antidiabetici in assenza di degenza ospedaliera rappresenta la data indice. La presenza di terapia farmacologica con statine è stata valutata nei 365 giorni successivi la data indice.

N: si riferisce al numero di pazienti con pregresso evento CV o diabete di età ≥ 18 anni.

°La presenza di terapia con statine è valutata fino al 31 dicembre dell'anno 2014.

Percentuale di pazienti in trattamento con statine senza pregresso evento CV o diabete (Indicatore H-DB 2.2)

Il numero di assistibili di età uguale o maggiore di 18 anni in trattamento con statine nell'anno di riferimento 2014 è risultato pari a 1.860.754.

La percentuale di pazienti trattati con statine nell'anno 2014 senza pregresso evento CV o diabete è risultata del 77,1%, leggermente in calo rispetto l'anno precedente (-0,4% nel 2014 rispetto al 2013). Quando la valutazione della presenza di pregresso evento CV o di diabete avviene a partire dal 1 gennaio 2009 la percentuale di pazienti trattati diventa del 72,5%. La percentuale di pazienti trattati con statine è risultata leggermente superiore al Centro (78,4%) rispetto al Nord (77,5%) e al Sud (74,7%) e nei soggetti di genere femminile (79,6% rispetto al genere maschile 74,6%). In relazione all'età si evidenziano differenze significative: la fascia di età inferiore o uguale a 45 anni è risultata essere associata alla percentuale più elevata di soggetti trattati senza pregresso evento CV o diabete (87,0%). Analogamente, i pazienti nuovi alla terapia con statine sono risultati essere associati ad una percentuale più elevata di soggetti trattati (83,3% rispetto al 75,6% nei pazienti già in trattamento).

Tabella 4.4.3. Numero di pazienti trattati con statine senza pregresso evento CV o diabete [numeratore], sul totale dei pazienti trattati con statine [denominatore].

	2014 N = 1.860.754		2013 N = 1.814.434		2012 N = 1.734.768	
	%	Var. %	%	Var. %	%	Var. %
TOTALE	77,1	-0,4	77,4	-0,5	77,8	/
Area geografica						
Nord	77,5	-0,5	77,9	-0,3	78,1	/
Centro	78,4	0,0	78,4	-0,6	78,8	/
Sud	74,7	-0,4	75,0	-0,9	75,7	/
Genere						
Maschio	74,6	-0,5	75,0	-0,6	75,4	/
Femmina	79,6	-0,2	79,7	-0,3	80,0	/
Classi di età						
≤45	87,0	0,0	87,0	-0,2	87,1	/
46-65	78,8	-0,1	78,8	-0,1	78,9	/
66-75	75,2	-0,4	75,5	-0,6	76,0	/
>75	76,8	-0,5	77,2	-0,6	77,7	/
Progresso trattamento§						
Nuovi trattati	83,3	-1,4	84,5	-0,3	84,7	/
Già in trattamento	75,6	-0,4	75,9	-0,3	76,1	/
Progresso dal 01-01-2009°	72,5		73,7		75,0	

La presenza di terapia farmacologica con statine è stata valutata nell'anno di inclusione. La data della prima prescrizione definisce la data indice. La presenza di pregresso evento CV o diabete è stata ricercata nell'anno precedente la data indice.

N: si riferisce al numero di pazienti trattati con statine di età ≥ 18 anni.

§Nuovi trattati: pazienti che hanno ricevuto almeno una prescrizione nell'anno di inclusione, non trattati nell'anno precedente la data indice.

Già trattati: pazienti che hanno ricevuto almeno una prescrizione nell'anno di inclusione, e che avevano già ricevuto prescrizioni nell'anno precedente la data indice.

°La presenza di pregresso evento CV o diabete è stata valutata a partire dal 1 gennaio 2009.

Percentuale di pazienti senza pregresso evento CV o diabete in trattamento con statine a bassa potenza (Indicatore H-DB 2.3)

Il numero di assistibili di età uguale o maggiore di 18 anni in trattamento con statine nell'anno di riferimento 2014 senza pregresso evento CV o diabete è risultato pari a 1.435.254.

La percentuale di pazienti trattati con statine a bassa potenza nell'anno 2014 senza pregresso evento CV o diabete è risultata del 39,6%, in calo rispetto agli anni precedenti (-4,4% nel 2014 rispetto al 2013 e -5,8% nel 2013 rispetto al 2012). La percentuale di pazienti trattati è risultata leggermente superiore al Centro (43,4%), rispetto al Nord (39,1%) ed al Sud (36,8%), nei soggetti di genere femminile (43,5% rispetto al 35,3% del genere maschile), nei soggetti più anziani (33,6% nella fascia di età inferiore o uguale a 45 anni, 35,6% nella fascia di età compresa tra 46 e 65 anni, 39,7% nella fascia di età compresa tra 66 e 75 anni e 43,8% nella fascia di età superiore a 75 anni) e nei soggetti nuovi alla terapia con statine rispetto i pazienti già in trattamento (40,8% rispetto 39,3%).

Tabella 4.4.4. Numero di pazienti senza pregresso evento CV o diabete trattati con statine a bassa potenza* [numeratore], sul totale dei pazienti trattati con statine senza pregresso evento CV o diabete [denominatore].

	2014 N = 1.435.254		2013 N = 1.404.442		2012 N = 1.349.172	
	%	Var. %	%	Var. %	%	Var. %
TOTALE	39,6	-4,4	41,4	-5,8	44,0	/
Area geografica						
Nord	39,1	-5,1	41,2	-6,2	43,9	/
Centro	43,4	-4,7	45,6	-5,9	48,5	/
Sud	36,8	-1,4	37,3	-3,9	38,8	/
Genere						
Maschio	35,3	-5,4	37,4	-7,0	40,2	/
Femmina	43,5	-3,6	45,1	-4,8	47,4	/
Classi di età						
≤45	33,6	-4,0	35,0	-8,6	38,2	/
46-65	35,6	-5,0	37,5	-7,2	40,4	/
66-75	39,7	-4,8	41,8	-5,7	44,3	/
>75	43,8	-4,2	45,7	-5,1	48,2	/
Progresso trattamento§						
Nuovi trattati	40,8	-1,9	41,6	-15,0	48,9	/
Già in trattamento	39,3	-5,1	41,4	-2,9	42,6	/

La presenza di terapia farmacologica con statine è stata valutata nell'anno di inclusione. La data della prima prescrizione definisce la data indice. La presenza di pregresso evento CV o diabete è stato ricercato nell'anno precedente la data indice.

N: si riferisce al numero di soggetti trattati con statine senza pregresso evento CV o diabete di età ≥ 18 anni.

*Statine a bassa potenza: simvastatina (C10AA01), lovastatina (C10AA02), pravastatina (C10AA03), fluvastatina (C10AA04).

§Nuovi trattati: pazienti che hanno ricevuto almeno una prescrizione nell'anno di inclusione, non trattati nell'anno precedente la data indice. Già trattati: pazienti che hanno ricevuto almeno una prescrizione nell'anno di inclusione, e che avevano già ricevuto prescrizioni nell'anno precedente la data indice.

Percentuale di pazienti con pregresso evento CV o diabete in trattamento con statine ad alta potenza (Indicatore H-DB 2.4)

Il numero di assistibili di età uguale o maggiore di 18 anni in trattamento con statine nell'anno di riferimento 2014 con pregresso evento CV o diabete è risultato pari a 425.500.

La percentuale di pazienti trattati con statine ad alta potenza nell'anno 2014 con pregresso evento CV o diabete è risultata del 64,4%, leggermente in aumento rispetto agli anni precedenti (+2,5% nel 2014 rispetto al 2013 e +3,5% nel 2013 rispetto al 2012). Rispetto al Nord ed al Centro, al Sud la percentuale di soggetti trattati con statine ad alta potenza è risultata superiore (68,1%). La percentuale è risultata superiore nei soggetti di genere maschile (67,0% rispetto al 61,3% del genere femminile) e nelle fasce di età più giovani (68,7% nella fascia di età inferiore o uguale a 45 anni, 68,0% nella fascia di età compresa tra 46 e 65 anni, 64,7% nella fascia di età compresa tra 66 e 75 anni e 60,8% nella fascia di età superiore a 75 anni). L'analisi non ha evidenziato differenze tra soggetti nuovi trattati e già in trattamento.

Tabella 4.4.5. Numero di pazienti con pregresso evento CV o diabete trattati con statine ad alta potenza* [numeratore], sul totale dei pazienti trattati con statine con pregresso evento CV o diabete [denominatore].

	2014 N = 425.500		2013 N = 409.992		2012 N = 385.596	
	%	Var. %	%	Var. %	%	Var. %
TOTALE	64,4	2,5	62,8	3,5	60,7	/
Area geografica						
Nord	64,2	3,0	62,3	3,6	60,1	/
Centro	61,0	3,1	59,1	4,2	56,7	/
Sud	68,1	1,0	67,4	2,5	65,8	/
Genere						
Maschio	67,0	2,6	65,3	3,6	63,0	/
Femmina	61,3	2,4	59,9	3,4	57,9	/
Classi di età						
≤45	68,7	2,4	67,1	2,4	65,5	/
46-65	68,0	2,2	66,6	3,2	64,5	/
66-75	64,7	2,7	63,0	4,0	60,6	/
>75	60,8	3,4	58,8	4,1	56,5	/
Progresso trattamento§						
Nuovi trattati	64,4	0,7	63,9	12,1	57,0	/
Già in trattamento	64,4	2,8	62,6	2,3	61,2	/

La presenza di terapia farmacologica con statine è stata valutata nell'anno di inclusione. La data della prima prescrizione definisce la data indice. La presenza di pregresso evento CV o diabete è stata ricercata nell'anno precedente la data indice.

N: si riferisce al numero di soggetti trattati con statine con pregresso evento CV o diabete di età ≥ 18 anni.

*Statine ad alta potenza: atorvastatina (C10AA05), rosuvastatina (C10AA07), simvastatina ed ezetimibe (C10BA02).

§Nuovi trattati: pazienti che hanno ricevuto almeno una prescrizione nell'anno di inclusione, non trattati nell'anno precedente la data indice. Già trattati: pazienti che hanno ricevuto almeno una prescrizione nell'anno di inclusione, e che avevano già ricevuto prescrizioni nell'anno precedente la data indice.

Percentuale di pazienti in trattamento con statine aderenti al trattamento (Indicatore H-DB 2.5)

Il numero di assistibili di età uguale o maggiore di 18 anni in trattamento con statine nell'anno di riferimento 2014 è risultato pari a 1.768.218.

La percentuale di soggetti aderenti al trattamento con statine è risultata del 43,1%, stabile rispetto all'anno precedente. La percentuale di soggetti aderenti è risultata superiore al Nord (47,6%) rispetto al Centro (35,2%) al Sud (38,3%) e nei soggetti di genere maschile (46,4% rispetto al 40,0% del genere femminile). L'aderenza più elevata è stata osservata nella fascia di età compresa tra 66 e 75 anni (46,1%) rispetto al 26,2% nella fascia di età inferiore o uguale a 45 anni, al 40,8% nella fascia di età compresa tra 46 e 65 anni e al 43,7% nella fascia di età superiore a 75 anni, e nei pazienti già in trattamento (47,2% rispetto al 24,1% dei pazienti nuovi trattati). L'aderenza al trattamento con statine varia in relazione alle caratteristiche cliniche dei soggetti trattati (48,5% nei soggetti con pregresso evento CV o diabete e 41,6% nei soggetti senza pregresso evento CV o diabete). Esclusi i soggetti occasionali al trattamento, la percentuale di pazienti aderenti al trattamento con statine è risultata del 47,1%.

Tabella 4.4.6. Numero di pazienti trattati aderenti al trattamento con statine [numeratore], sul totale dei pazienti trattati con statine [denominatore].

	2014 N = 1.768.218		2013 N = 1.690.168		2012 N = 1.597.006	
	%	Var. %	%	Var. %	%	Var. %
TOTALE	43,1	0,0	43,1	3,9	41,5	/
Area geografica						
Nord	47,6	0,9	47,2	4,0	45,4	/
Centro	35,2	-8,1	38,4	2,9	37,3	/
Sud	38,3	5,0	36,5	5,0	34,8	/
Genere						
Maschio	46,4	-0,5	46,6	3,3	45,1	/
Femmina	40,0	0,5	39,8	4,5	38,1	/
Classi di età						
≤45	26,2	-0,6	26,3	2,9	25,6	/
46-65	40,8	-1,0	41,2	2,9	40,0	/
66-75	46,1	0,0	46,1	4,4	44,2	/
>75	43,7	0,4	43,5	3,8	41,9	/
Progresso trattamento§						
Nuovi trattati	24,1	-3,7	25,0	0,7	24,8	/
Già in trattamento	47,2	-0,5	47,5	3,8	45,7	/
Comorbidità						
Senza pregresso evento CV o diabete	41,6	0,0	41,5	4,1	39,9	/
Con pregresso evento CV o diabete	48,5	-0,4	48,7	3,0	47,3	/
TOTALE senza occasionali°	47,1	-0,2	47,2	3,3	45,7	/

Indicatore non calcolato per le Aziende Sanitarie per le quali non è stato possibile gestire la mobilità extra ASL. Poiché i dati erano disponibili fino al 31 dicembre 2014, l'ultimo anno di inclusione è stato il 2013 (per ottenere anche per gli inclusi a dicembre 2013 un intero anno di osservazione).

L'aderenza al trattamento con statine è stata valutata nei 365 giorni successivi alla data della prima prescrizione nell'anno di inclusione (data indice). Aderenti al trattamento sono stati definiti i pazienti con una proporzione di giorni coperti uguale o superiore all'80%.

N: si riferisce al numero di pazienti trattati con statine di età ≥ 18 anni.

§Nuovi trattati: pazienti che hanno ricevuto almeno una prescrizione nell'anno di inclusione, non trattati nell'anno precedente la data indice. Già trattati: pazienti che hanno ricevuto almeno una prescrizione nell'anno di inclusione, e che avevano già ricevuto prescrizioni nell'anno precedente la data indice.

°Indicatore calcolato escludendo dal denominatore i pazienti occasionali al trattamento.

Percentuale di pazienti in trattamento con statine occasionali al trattamento (Indicatore H-DB 2.6)

Il numero di assistibili di età uguale o maggiore di 18 anni in trattamento con statine nell'anno di riferimento 2014 è risultato pari a 1.768.218.

La percentuale di soggetti occasionali al trattamento con statine è risultata del 8,5%, in calo rispetto agli anni precedenti (-1,8% nel 2014 rispetto al 2013 e -5,9% nel 2013 rispetto al 2012). La percentuale di soggetti occasionali è risultata superiore al Centro (10,0%) e al Sud (12,8%) rispetto al Nord (6,3%) e leggermente superiore nei soggetti di genere femminile (9,1% rispetto al 7,8% del genere maschile). L'occasionalità è più elevata nelle fasce di età più giovani (22,3% nella fascia di età inferiore o uguale a 45 anni, 9,9% nella fascia di età compresa tra 46 e 65 anni, 6,8% nella fascia di età compresa tra 66 e 75 anni e 7,6% nella fascia di età superiore a 75 anni), nei soggetti nuovi al trattamento (30,1% rispetto al 3,8% dei pazienti già in trattamento) e nei soggetti senza pregresso evento CV o diabete (9,3% rispetto al 5,6% dei soggetti con pregresso evento CV o diabete).

Tabella 4.4.7. Numero di pazienti trattati con statine occasionali [numeratore], sul totale dei pazienti trattati con statine [denominatore].

	2014 N = 1.768.218		2013 N = 1.690.168		2012 N = 1.597.006	
	%	Var. %	%	Var. %	%	Var. %
TOTALE	8,5	-1,8	8,6	-5,9	9,2	/
Area geografica						
Nord	6,3	0,6	6,3	-6,8	6,7	/
Centro	10,0	-0,3	10,1	-4,8	10,6	/
Sud	12,8	-6,1	13,7	-5,9	14,5	/
Genere						
Maschio	7,8	-1,6	7,9	-5,2	8,4	/
Femmina	9,1	-2,0	9,3	-6,5	9,9	/
Classi di età						
≤45	22,3	-1,4	22,6	-2,0	23,1	/
46-65	9,9	0,9	9,8	-4,7	10,3	/
66-75	6,8	-1,7	6,9	-6,1	7,3	/
>75	7,6	-3,3	7,9	-6,0	8,4	/
Pregresso trattamento§						
Nuovi trattati	30,1	4,2	28,9	-0,8	29,2	/
Già in trattamento	3,8	1,3	3,7	-8,2	4,1	/
Comorbidità						
Senza pregresso evento CV o diabete	9,3	-1,6	9,4	-5,7	10,0	/
Con pregresso evento CV o diabete	5,6	-2,2	5,8	-5,9	6,1	/

Indicatore non calcolato per le Aziende Sanitarie per le quali non è stato possibile gestire la mobilità extra ASL. Poiché i dati erano disponibili fino al 31 dicembre 2014, l'ultimo anno di inclusione è stato il 2013 (per ottenere anche per gli inclusi a dicembre 2013 un intero anno di osservazione).

L'occasionalità del trattamento con statine è stata valutata nei 365 giorni successivi alla data della prima prescrizione nell'anno di inclusione (data indice). Occasionalità sono stati definiti i pazienti con una proporzione di giorni coperti inferiore al 20%.

N: si riferisce al numero di pazienti trattati con statine di età ≥ 18 anni.

§Nuovi trattati: pazienti che hanno ricevuto almeno una prescrizione nell'anno di inclusione, non trattati nell'anno precedente la data indice.

Già trattati: pazienti che hanno ricevuto almeno una prescrizione nell'anno di inclusione, e che avevano già ricevuto prescrizioni nell'anno precedente la data indice.

Impatto economico degli indicatori

Il miglioramento di tutti gli indicatori proposti nell'ambito di questa sezione sul trattamento con statine è associato al miglioramento dello stato di salute del paziente e ad una riduzione del costo complessivo di gestione del paziente (in quanto tali indicatori sono stati progettati sulla base di standard terapeutici di efficacia). Nell'ambito specifico del *fattore* spesa farmaceutica, il miglioramento di tali indicatori determina effetti differenti e specifici per ognuno dei singoli indicatori (Tabella 4.4.8.).

Tabella 4.4.8. Elasticità della spesa farmaceutica per statine rispetto al miglioramento degli indicatori per i farmaci per l'ipercolesterolemia

Indicatori per i farmaci per l'ipercolesterolemia	Variazione percentuale della spesa complessiva per farmaci per l'ipercolesterolemia rispetto ad una variazione dell'1% dell'indicatore*	Variazione della spesa complessiva per farmaci per l'ipercolesterolemia [§] per una variazione dell'1% dell'indicatore [°]
Percentuale di pazienti con pregresso evento CV o diabete in trattamento con statine	+0,53%	€ 4.271.862
Percentuale di pazienti in trattamento con statine senza pregresso evento CV o diabete	-0,97%	€ -7.837.936
Percentuale di pazienti senza pregresso evento CV o diabete in trattamento con statine a bassa potenza	-0,56%	€ -4.557.664
Percentuale di pazienti con pregresso evento CV o diabete in trattamento con statine ad alta potenza	+0,18%	€ 1.436.022
Percentuale di pazienti in trattamento con statine aderenti al trattamento	+0,56%	€ 4.501.201
Percentuale di pazienti in trattamento con statine occasionali al trattamento	-0,15%	€ -1.173.028

La variazione percentuale della spesa rispetto al miglioramento di ogni singolo indicatore deve essere considerato a sé stante rispetto alla variazione sugli altri indicatori e non deve essere sommata alla variazione degli altri indicatori in quanto gli indicatori sono calcolati su coorti di pazienti non esclusive.

*La variazione percentuale della spesa complessiva per statine è stata stimata rispetto ad una variazione dell'indicatore nella direzione del valore ideale di tendenza e nella misura pari all'1% rispetto al valore attuale dell'indicatore.

[§]Farmaci per l'ipercolesterolemia: gli inibitori della HMG-CoA reduttasi (statine: ATC C10AA) e le statine in associazione (ATC C10BA). Tali farmaci sono stati classificati in statine ad alta potenza: atorvastatina (codice ATC C10AA05), rosuvastatina (codice ATC C10AA07), simvastatina ed ezetimibe (codice ATC C10BA02) e statine a bassa potenza: simvastatina (codice ATC C10AA01), lovastatina (codice ATC C10AA02), pravastatina (codice ATC C10AA03), fluvastatina (codice ATC C10AA04).

[°]I valori in € riportati esprimono la spesa farmaceutica nazionale convenzionata più l'acquisto da parte delle strutture sanitarie pubbliche.

Un uso preferenziale di statine a bassa potenza nei pazienti senza pregresso evento CV o diabete determinerebbe un risparmio sulla spesa farmaceutica per statine mentre un uso preferenziale di statine ad alta potenza nei pazienti con pregresso evento CV o diabete determinerebbe un incremento sulla spesa farmaceutica per statine, con un saldo tuttavia negativo sulla spesa farmaceutica per statine in quanto i pazienti trattabili efficacemente con statine a bassa potenza (a costo inferiore) sono molti di più di quelli trattabili efficacemente con statine ad alta potenza. Tale risparmio, unitamente a quello ottenibile dalla riduzione degli occasionali attraverso una miglior selezione del paziente da mettere in trattamento, consentirebbe, tra l'altro, un re-investimento in una maggiore aderenza al trattamento, in una maggiore elezione al trattamento nei pazienti con pregresso evento CV o diabete e in un maggior uso di principi attivi ad alta efficacia (e costo superiore) nei pazienti a maggior rischio CV (pazienti con pregresso evento CV).

4.5 Profili di utilizzazione dei farmaci e di aderenza al trattamento nell'ambito del diabete mellito

- Percentuale di pazienti in trattamento con farmaci antidiabetici aderenti al trattamento (Indicatore H-DB 3.1);
- Percentuale di pazienti in trattamento con DPP-IV inibitori senza i criteri previsti dalle precisazioni sulle limitazioni generali alla rimborsabilità dei DPP-IV inibitori⁹ (Indicatore H-DB 3.2);
- Percentuale di pazienti con i criteri previsti dalle precisazioni sulle limitazioni generali alla rimborsabilità dei DPP-IV inibitori non in trattamento con DPP-IV inibitori (Indicatore H-DB 3.3).

Metodologia di calcolo

Per l'analisi sono stati considerati gli ipoglicemizzanti: codice ATC A10B, tra i quali i metformina (codice ATC: A10BA02); sulfonamidi, derivati dell'urea (codice ATC: A10BB); associazioni di antidiabetici orali (codice ATC: A10BD); inibitori dell'alfa-glucosidasi (codice ATC: A10BF); tiazolidinedioni (codice ATC A10BG); inibitori della dipeptidil peptidasi IV (DPP-IV inibitori codice ATC: A10BH); altri ipoglicemizzanti, escluse le insuline (codice ATC: A10BX).

Gli assistibili sono stati classificati in pazienti con pregresso evento cardio-cerebrovascolare o pazienti senza pregresso evento cardio-cerebrovascolare in relazione alla presenza o all'assenza di almeno una delle seguenti diagnosi e/o procedure:

- malattia antiipertensiva: almeno un ricovero con diagnosi di ipertensione (codice ICD9 401-405);
- coronaropatia: almeno un ricovero con diagnosi di infarto miocardico acuto (codice ICD9 410), ischemia cardiaca acuta (codice ICD9 411), angina pectoris (codice ICD9 413), ischemia cardiaca cronica (codice ICD9 414);
- insufficienza cardiaca: almeno un ricovero con diagnosi di scompenso cardiaco (codice ICD9 428);
- malattia cerebrovascolare: almeno un ricovero con diagnosi di emorragia subaracnoidea (codice ICD9 430), emorragia intracerebrale (codici ICD9 431-432), ictus ischemico (codici ICD9 434; 436), attacco ischemico transitorio (codice ICD9 435), altre malattie cerebrovascolari (codici ICD9 433; 437-438);
- malattia vascolare periferica: almeno un ricovero con diagnosi di aterosclerosi (codice ICD9 440), altre malattie vascolari periferiche (codice ICD9 443);
- angioplastica coronarica percutanea (PTCA): almeno un ricovero con diagnosi di angioplastica coronarica percutanea transluminale (codice ICD9 V4582) o almeno un ricovero con una procedura di angioplastica coronarica percutanea transluminale

⁹ Precisazioni allegata alla determina AIFA 961/2014 del 4 novembre 2014.

(codice ICD9 0066), altra rimozione di ostruzione dell'arteria coronarica (codice ICD9 3609);

- insufficienza renale cronica: almeno un ricovero con diagnosi di insufficienza renale cronica (codice ICD9 585).

Gli assistibili in trattamento con farmaci ipoglicemizzanti sono stati classificati in nuovi trattati o precedentemente trattati in relazione all'assenza o alla presenza di almeno una prescrizione per farmaci ipoglicemizzanti nei 12 mesi precedenti alla data indice (data della prima prescrizione per farmaci per il diabete nell'anno di inclusione).

Gli assistibili in trattamento con farmaci ipoglicemizzanti sono stati classificati in occasionali e aderenti al trattamento in relazione ad una copertura terapeutica inferiore al 20% oppure uguale o superiore all'80% del periodo di osservazione (12 mesi successivi alla data indice).

La copertura terapeutica è stata calcolata considerando tutte le unità posologiche prescritte per i farmaci ipoglicemizzanti nei 12 mesi successivi alla data indice (periodo di osservazione). Per ogni paziente, l'algoritmo prevede la lettura cronologica delle singole ricette, e sulla base della quantità di farmaco prescritto, individua la sequenza dei periodi di copertura. La presenza di più classi di farmaco inerenti la patologia in studio nella stessa prescrizione viene considerata una terapia di associazione. La totalità del periodo coperto è stata rapportata alla durata del periodo di osservazione e moltiplicata per 100.

Ai fini della valutazione della presenza o assenza dei criteri previsti dalle precisazioni sulle limitazioni generali alla rimborsabilità dei DPP-IV inibitori, sono stati considerati:

- il valore dell'ultima misurazione di emoglobina glicata (HbA1c) nei 2 mesi precedenti la data indice;
- la presenza di elementi di fragilità in relazione alla presenza di almeno una delle seguenti condizioni: età > 75 anni; insufficienza renale cronica di grado severo (filtrato glomerulare [GFR] <30 ml/min), individuata attraverso la presenza di almeno un ricovero con diagnosi di insufficienza renale cronica (codice ICD9 585) oppure di un livello di GFR inferiore a 30 ml/min calcolato mediante la formula MDRD (Modification of Diet in Renal Disease) abbreviata; complicanze o e/o patologie concomitanti che riducano l'aspettativa di vita, individuata attraverso la presenza di almeno un ricovero con diagnosi di malattia antiipertensiva, coronaropatia, insufficienza cardiaca, malattia cerebrovascolare, malattia vascolare periferica;
- lo stato di istituzione oppure di prosecuzione della terapia con DPP-IV inibitori in relazione, rispettivamente, alla assenza o alla presenza di almeno una prescrizione di DPP-IV inibitori nell'anno precedente la data indice.

Sulla base di quanto sopra:

- i pazienti sono stati classificati "con" i criteri previsti dalle precisazioni sulle limitazioni generali alla rimborsabilità dei DPP-IV inibitori se, in stato di istituzione della terapia, presentavano un valore di emoglobina glicata uguale o superiore 7.5% e inferiore a 8,5% o a 9,0% in presenza di elementi di fragilità oppure se, in stato di prosecuzione della terapia, presentavano un valore di emoglobina glicata inferiore a 8,5% o a 9,0% in presenza di elementi di fragilità;

- i pazienti sono stati classificati “senza” i criteri previsti dalle precisazioni sulle limitazioni generali alla rimborsabilità dei DPP-IV inibitori se, in stato di istituzione della terapia, presentavano un valore di emoglobina glicata inferiore a 7,5% o uguale o superiore a 8,5% e inferiore a 9,0% in assenza di elementi di fragilità o uguale o superiore 9,0% oppure se, in stato di prosecuzione della terapia, presentavano un valore di emoglobina glicata uguale o superiore a 8,5% e inferiore a 9,0% in assenza di elementi di fragilità o uguale o superiore a 9,0%.

Coorte di assistibili in analisi

Il numero di assistibili di età uguale o maggiore di 18 anni in trattamento con farmaci per il diabete nell'anno di riferimento 2014 è risultato pari a 858.924 (Tabella 4.5.1). La prevalenza del trattamento con farmaci per il diabete è risultata pari al 5,2% rispetto alla popolazione totale degli assistibili (4,6% al Nord, 5,4% al Centro e 6,8% al Sud). La prevalenza del trattamento con farmaci antidiabetici è risultata in aumento in funzione dell'età (0,4% nella fascia di età inferiore o uguale a 45 anni, 4,8% nella fascia di età 46-65 anni, 13,4% nella fascia di età 66-75 anni e 14,7% nella fascia di età superiore a 75 anni) e negli anni di riferimento considerati (+3,0% nel 2014 rispetto al 2013 e +3,4% nel 2013 rispetto al 2012).

Tabella 4.5.1. Distribuzione dei pazienti in trattamento antidiabetico per caratteristiche demografiche

	2014			2013			2012		
	N	% assistibili *	Var. %	N	% assistibili *	Var. %	N	% assistibili *	Var. %
TOTALE	858.924	5,2	3,0	834.069	5,1	3,4	806.787	5,0	/
Area geografica									
Nord	457.308	4,6	2,1	447.784	4,6	3,3	433.391	4,4	/
Centro	191.170	5,4	3,7	184.335	5,3	2,2	180.406	5,2	/
Sud	210.446	6,8	4,2	201.950	6,6	4,6	192.990	6,4	/
Genere									
Maschio	451.849	5,6	3,4	437.146	5,5	3,8	421.297	5,3	/
Femmina	407.075	4,8	2,6	396.923	4,7	3,0	385.490	4,6	/
Classi di età									
≤45	30.647	0,4	-2,1	31.303	0,5	0,6	31.121	0,4	/
46-65	263.256	4,8	-1,6	267.473	4,9	0,0	267.435	4,9	/
66-75	278.087	13,4	2,0	272.591	13,4	3,7	262.881	12,9	/
>75	286.934	14,7	9,2	262.702	13,7	7,1	245.350	12,9	/
Età media	69.4 ± 12.1			68.9 ± 12.1			68.6 ± 12.0		

N=trattati con farmaci ipoglicemizzanti, escluse le insuline di età ≥ 18 anni.

*La prevalenza è stata calcolata sul totale degli assistibili (dato Ministero della Salute, ASL Comuni Popolazione) di età ≥ 18 anni. Non essendo disponibile il dato della ripartizione per classi di età nel sito del Ministero della Salute, è stato utilizzato il dato della ripartizione per classi di età rilevato dal sito dell'ISTAT al 1 gennaio 2014.

Risultato degli indicatori e considerazioni

Percentuale di pazienti in trattamento antidiabetico aderenti al trattamento (Indicatore H-DB 3.1)

Il numero di assistibili di età uguale o maggiore di 18 anni in trattamento con i farmaci ipoglicemizzanti in studio nell'anno di riferimento 2014 è risultato pari a 807.185.

La percentuale di pazienti aderenti è risultata del 62,2%, in leggero calo rispetto l'anno precedente (-0,4% nel 2014 rispetto al 2013). La percentuale di pazienti aderenti è risultata inferiore al Sud (56,9%) rispetto al Nord (65,6%) ed al Centro (59,2%) e superiore nel genere maschile rispetto a quello femminile (63,7% e 60,5% rispettivamente). L'aderenza è risultata superiore nei pazienti già in trattamento (67,7% rispetto al 29,8% dei pazienti nuovi al trattamento) e nei pazienti senza pregresso evento CV rispetto ai pazienti con pregresso evento CV (62,3% e 58,9% rispettivamente). L'aderenza migliora all'aumentare dell'età (44,7% nella fascia di età inferiore o uguale a 45 anni, 64,1% nella fascia tra 46 e 65 anni, del 66,1% nella fascia tra 66 e 75 anni e del 58,2% nella fascia superiore a 75 anni). Esclusi i soggetti occasionali al trattamento, la percentuale di pazienti aderenti al trattamento con farmaci ipoglicemizzanti nell'anno 2014 è risultata del 67,0%.

Tabella 4.5.2. Numero di pazienti in trattamento antidiabetico aderenti al trattamento [numeratore], sul totale dei pazienti in trattamento antidiabetico [denominatore].

	2014 N = 807.185		2013 N = 780.577		2012 N = 761.936	
	%	Var. %	%	Var. %	%	Var. %
TOTALE	62,2	-0,4	62,5	1,1	61,8	/
Area geografica						
Nord	65,6	0,4	65,4	2,1	64,0	/
Centro	59,2	-4,6	62,1	0,4	61,8	/
Sud	56,9	1,1	56,3	-0,4	56,5	/
Genere						
Maschio	63,7	-0,1	63,8	1,1	63,1	/
Femmina	60,5	-0,8	61,0	1,1	60,4	/
Classi di età						
≤45	44,7	1,5	44,0	5,4	41,7	/
46-65	64,1	-0,1	64,1	1,7	63,1	/
66-75	66,1	-0,3	66,3	1,2	65,6	/
>75	58,2	-0,9	58,8	-0,2	58,8	/
Progresso trattamento§						
Nuovi trattati	29,8	5,1	28,3	4,2	27,2	/
Già in trattamento	67,7	-1,0	68,4	0,1	68,4	/
Comorbidità						
Senza progresso evento CV	62,3	-0,4	62,6	1,2	61,9	/
Con progresso evento CV	58,9	-0,6	59,3	-0,7	59,7	/
TOTALE senza occasionali°	67,0	-0,4	67,3	0,4	67,0	

Indicatore non calcolato per le Aziende Sanitarie per le quali non è stato possibile gestire la mobilità extra ASL.

Poiché i dati erano disponibili fino al 31 dicembre 2014, l'ultimo anno di inclusione è stato il 2013 (per ottenere anche per gli inclusi a dicembre 2013 un intero anno di osservazione).

L'aderenza al trattamento con ipoglicemizzanti è stata valutata nei 365 giorni successivi alla data della prima prescrizione nell'anno di inclusione (data indice). Aderenti al trattamento sono stati definiti i pazienti con una proporzione di giorni coperti uguale o superiore all'80%.

N: si riferisce al numero di pazienti in trattamento con ipoglicemizzanti di età ≥ 18 anni.

§Nuovi trattati: pazienti che hanno ricevuto almeno una prescrizione nell'anno di inclusione, non trattati nell'anno precedente la data indice. Già trattati: pazienti che hanno ricevuto almeno una prescrizione nell'anno di inclusione, e che avevano già ricevuto prescrizioni nell'anno precedente la data indice.

°Indicatore calcolato escludendo dal denominatore i pazienti occasionali al trattamento.

Percentuale di pazienti in trattamento con DPP-IV inibitori senza i criteri previsti dalle precisazioni sulle limitazioni generali alla rimborsabilità dei DPP-IV inibitori (Indicatore H-DB 3.2)

Il numero di assistibili di età uguale o maggiore di 18 anni in trattamento con DPP-IV inibitori, nell'anno di riferimento 2014 è risultato pari a 521.

La percentuale di pazienti in trattamento con DPP-IV inibitori senza i criteri previsti dalle precisazioni sulle limitazioni generali alla rimborsabilità dei DPP-IV inibitori è risultata del 18,4%, in calo rispetto l'anno precedente (-48,7% nel 2014 rispetto al 2013). Non si sono riscontrate differenze nel genere maschile rispetto al genere femminile (18,5% e 18,4% rispettivamente). La percentuale è risultata superiore nei pazienti più giovani (25,0% nella fascia di età inferiore o uguale a 45 anni, 20,2% nella fascia tra 46 e 65 anni, del 15,9% nella fascia tra 66 e 75 anni e del 19,2% nella fascia superiore a 75 anni). La percentuale di pazienti in trattamento con DPP-IV inibitori senza i criteri previsti dalle precisazioni sulle limitazioni generali alla rimborsabilità dei DPP-IV inibitori nell'anno 2014 è risultata del 5,0% e del 54,2%, rispettivamente, nei pazienti in prosecuzione di terapia e nei pazienti di nuova istituzione con DPP-IV inibitori.

Tabella 4.5.3. Numero di pazienti in trattamento con DPP-IV inibitori senza i criteri previsti dalle precisazioni sulle limitazioni generali alla rimborsabilità dei DPP-IV inibitori[§] [numeratore[^]], sul totale dei pazienti trattati con DPP-IV inibitori [denominatore].

	2014 N = 521		2013 N = 509		2012 N = 412	
	%	Var. %	%	Var. %	%	Var. %
TOTALE	18,4	-48,7	36,0	-12,9	41,3	/
Genere						
Maschio	18,5	-42,1	31,9	-23,6	41,8	/
Femmina	18,4	-54,3	40,2	-1,2	40,6	/
Classi di età						
≤45	25,0	-57,5	58,8	17,6	50,0	/
46-65	20,2	-36,0	31,6	-26,4	42,9	/
66-75	15,9	-61,6	41,4	-4,9	43,6	/
>75	19,2	-38,8	31,4	-3,5	32,5	/
Progresso trattamento con DPP-IV inibitori[°]						
Istituzione della terapia	54,2	-6,7	58,1	9,7	53,0	/
Prosecuzione della terapia	5,0	-61,9	13,1	-42,8	23,0	/

Indicatore calcolato esclusivamente per le Aziende Sanitarie con il dato di laboratorio disponibile. E' stata considerata l'ultima misura di HbA1c nei 2 mesi precedenti la data indice.

N: si riferisce al numero di pazienti trattati con DPP-IV inibitori di età ≥ 18 anni.

[§]I pazienti sono stati classificati "senza" i criteri previsti dalle precisazioni sulle limitazioni generali alla rimborsabilità dei DPP-IV inibitori se, in stato di istituzione della terapia, presentavano un valore di emoglobina glicata inferiore a 7,5% o uguale o superiore a 8,5% e inferiore a 9,0% in assenza di elementi di fragilità o uguale o superiore 9,0% oppure se, in stato di prosecuzione della terapia, presentavano un valore di emoglobina glicata uguale o superiore a 8,5% e inferiore a 9,0% in assenza di elementi di fragilità o uguale o superiore a 9,0%.

[^]Dei pazienti in trattamento con DPP-IV inibitori senza i criteri previsti dalle precisazioni sulle limitazioni generali alla rimborsabilità dei DPP-IV inibitori risulta:

-nell'anno 2012 il 34,1% con un valore di HbA1c inferiore a 7,5% e il 65,9% con HbA1c uguale o superiore a 8,5% e inferiore a 9,0% senza elementi di fragilità o uguale o superiore 9,0%;

-nell'anno 2013 il 36,6% con un valore di HbA1c inferiore a 7,5% e il 63,4% con HbA1c uguale o superiore a 8,5% e inferiore a 9,0% senza elementi di fragilità o uguale o superiore 9,0%;

-nell'anno 2014 il 53,1% con un valore di HbA1c inferiore a 7,5% e il 46,9% con HbA1c uguale o superiore a 8,5% e inferiore a 9,0% senza elementi di fragilità o uguale o superiore 9,0%;

[°]Istituzione della terapia: pazienti che hanno ricevuto almeno una prescrizione di DPP-IV inibitori nell'anno di inclusione, non trattati con DPP-IV inibitori nell'anno precedente la data indice.

Prosecuzione della terapia: pazienti che hanno ricevuto almeno una prescrizione di DPP-IV inibitori nell'anno di inclusione, e che avevano già ricevuto prescrizioni di DPP-IV inibitori nell'anno precedente la data indice.

Percentuale di pazienti con i criteri previsti dalle limitazioni generali alla rimborsabilità dei DPP-IV inibitori non in trattamento con DPP-IV inibitori (Indicatore H-DB 3.3)

Il numero di pazienti diabetici di età uguale o maggiore di 18 anni con i criteri previsti dalle precisazioni sulle limitazioni generali alla rimborsabilità dei DPP-IV inibitori, nell'anno di riferimento 2014, è risultato pari a 1.074.

La percentuale di pazienti con i criteri previsti dalle precisazioni sulle limitazioni generali alla rimborsabilità dei DPP-IV inibitori non in trattamento con DPP-IV inibitori è risultata del 60,4%, in calo rispetto l'anno precedente (-5,9% nel 2014 rispetto al 2013). Non si sono riscontrate differenze nel genere maschile rispetto il genere femminile (60,9% e 60,0% rispettivamente). La percentuale è risultata superiore nei pazienti con età più giovane e con età più avanzata (70,0% nella fascia di età inferiore o uguale a 45 anni, 58,1% nella fascia tra 46 e 65 anni, del 56,3% nella fascia tra 66 e 75 anni e del 66,2% nella fascia superiore a 75 anni). La percentuale in funzione della terapia di provenienza è risultata del 92,9% nel caso di provenienza da una monoterapia con metformina; dell'86,9% nel caso di provenienza da terapia combinata con metformina e sulfonamidi; del 83,9% nel caso di provenienza da terapia combinata con metformina e tiazolidinedioni; del 80,0% nel caso di provenienza da terapia combinata con metformina, sulfonamidi e tiazolidinedioni; del 95,8% nel caso di provenienza da una monoterapia con sulfonamidi; del 19,3% nel caso di provenienza da altra terapia di combinazione, anche con DPP-IV inibitori, e del 97,2% in assenza di pregressa terapia ipoglicemizzante in studio. Dopo aver escluso dai pazienti con i criteri previsti dalle precisazioni sulle limitazioni generali alla rimborsabilità dei DPP-IV inibitori i pazienti in prosecuzione di terapia con DPP-IV inibitori, la percentuale di pazienti con i criteri previsti dalle precisazioni sulle limitazioni generali alla rimborsabilità dei DPP-IV inibitori non in trattamento con DPP-IV inibitori nell'anno 2014 è risultata del 90,1%.

Tabella 4.5.4. Numero di pazienti con i criteri previsti dalle precisazioni sulle limitazioni generali alla rimborsabilità dei DPP-IV inibitori[§] non in trattamento con DPP-IV inibitori [numeratore[^]], sul totale dei pazienti con i criteri previsti dalle precisazioni sulle limitazioni generali alla rimborsabilità dei DPP-IV inibitori [denominatore].

	2014 N = 1.074		2013 N = 911		2012 N = 808	
	%	Var. %	%	Var. %	%	Var. %
TOTALE	60,4	-5,9	64,2	-8,3	70,0	/
Genere						
Maschio	60,9	-0,8	61,4	-10,5	68,6	/
Femmina	60,0	-10,6	67,1	-6,3	71,6	/
Classi di età						
≤45	70,0	-15,6	82,9	-4,8	87,1	/
46-65	58,1	3,5	56,1	-8,3	61,3	/
66-75	56,3	-10,2	62,7	-11,9	71,2	/
>75	66,2	-7,5	71,6	-6,7	76,7	/
Terapia di provenienza						
Metformina in monoterapia	92,9	10,4	84,1	-3,2	86,9	/
Metformina e sulfonamidi	86,9	3,6	83,8	3,1	81,3	/
Metformina e tiazolidinedioni	83,9	1,5	82,6	55,5	53,1	/
Metformina, sulfonamidi e tiazolidinedioni	80,0	29,0	62,0	46,8	42,2	/
Sulfonamidi in monoterapia	95,8	18,7	80,8	-6,3	86,2	/
Altra terapia di combinazione	19,3	16,7	16,5	-42,9	29,0	/
Assenza di terapia ipoglicemizzante	97,2	1,4	95,8	-0,2	96,0	/
Esclusi i pazienti in prosecuzione di terapia con DPP-IV inibitori [°]	90,1	7,5	83,8	2,0	82,1	/

Indicatore calcolato esclusivamente per le Aziende Sanitarie con il dato di laboratorio disponibile. E' stata considerata l'ultima misura di HbA1c nei 2 mesi precedenti la data indice.

N: si riferisce al numero di pazienti diabetici con i criteri previsti dalle precisazioni sulle limitazioni generali alla rimborsabilità dei DPP-IV inibitori di età ≥ 18 anni.

[§]I pazienti sono stati classificati "con" i criteri previsti dalle precisazioni sulle limitazioni generali alla rimborsabilità dei DPP-IV inibitori se, in stato di istituzione della terapia, presentavano un valore di emoglobina glicata uguale o superiore a 7,5% e inferiore a 8,5% o a 9,0% in presenza di elementi di fragilità oppure se, in stato di prosecuzione della terapia, presentavano un valore di emoglobina glicata inferiore a 8,5% o a 9,0% in presenza di elementi di fragilità.

[^]Dei pazienti con i criteri previsti dalle precisazioni sulle limitazioni generali alla rimborsabilità dei DPP-IV inibitori non in trattamento con DPP-IV inibitori, risulta:

-nell'anno 2012 il 32,6% proveniente da una monoterapia con metformina; il 26,1% da una terapia con metformina e sulfonamidi; il 3,0% da una terapia con metformina e tiazolidinedioni; il 3,4% da una terapia con metformina, sulfonamidi e tiazolidinedioni, il 4,4% da una monoterapia con sulfonamidi; il 9,4% da altra terapia di combinazione; il 21,0% con assenza di pregressa terapia ipoglicemizzante;

-nell'anno 2013 il 28,9% proveniente da una monoterapia con metformina; il 23,9% da una terapia con metformina e sulfonamidi; il 3,2% da una terapia con metformina e tiazolidinedioni; il 5,3% da una terapia con metformina, sulfonamidi e tiazolidinedioni, il 3,6% da una monoterapia con sulfonamidi; il 7,9% da altra terapia di combinazione; il 27,2% con assenza di pregressa terapia ipoglicemizzante;

-nell'anno 2014 il 26,0% proveniente da una monoterapia con metformina; il 21,4% da una terapia con metformina e sulfonamidi; il 4,0% da una terapia con metformina e tiazolidinedioni; il 4,9% da una terapia con metformina, sulfonamidi e tiazolidinedioni, il 3,5% da una monoterapia con sulfonamidi; il 13,7% da altra terapia di combinazione; il 26,3% con assenza di pregressa terapia ipoglicemizzante.

[°]Indicatore calcolato escludendo i pazienti in prosecuzione di terapia con DPP-IV inibitori, cioè coloro con almeno una prescrizione di DPP-IV inibitori nell'anno precedente la data indice.

Impatto economico degli indicatori

Il miglioramento di tutti gli indicatori proposti nell'ambito di questa sezione sul trattamento con farmaci antidiabetici è associato al miglioramento dello stato di salute del paziente e ad una riduzione del costo complessivo di gestione del paziente (in quanto tali indicatori sono stati progettati sulla base di standard terapeutici di efficacia). Nell'ambito specifico del *fattore* spesa farmaceutica, il miglioramento di tali indicatori determina effetti differenti e specifici per ognuno dei singoli indicatori (Tabella 4.5.5.).

Tabella 4.5.5. Elasticità della spesa farmaceutica per farmaci antidiabetici rispetto al miglioramento degli indicatori per i farmaci per il diabete mellito

Indicatori per i farmaci per il diabete mellito	Variatione percentuale della spesa complessiva per farmaci per il diabete mellito rispetto ad una variazione dell'1% dell'indicatore*	Variatione della spesa complessiva per farmaci per il diabete mellito[§] per una variazione dell'1% dell'indicatore[°]
Percentuale di pazienti in trattamento con farmaci antidiabetici aderenti al trattamento	+0,99%	€ 3.824.321
Percentuale di pazienti in trattamento con DPP-IV inibitori senza i criteri previsti dalle precisazioni sulle limitazioni generali alla rimborsabilità dei DPP-IV inibitori	-0.36%	€ -1,387,364
Percentuale di pazienti con i criteri previsti dalle precisazioni sulle limitazioni generali alla rimborsabilità dei DPP-IV inibitori non in trattamento con DPP-IV inibitori	+0.77%	€ 2,981,397

La variazione percentuale della spesa rispetto al miglioramento di ogni singolo indicatore deve essere considerato a sé stante rispetto alla variazione sugli altri indicatori e non deve essere sommata alla variazione degli altri indicatori in quanto gli indicatori sono calcolati su coorti di pazienti non esclusive.

*La variazione percentuale della spesa complessiva per farmaci antidiabetici è stata stimata rispetto ad una variazione dell'indicatore nella direzione del valore ideale di tendenza e nella misura pari all'1% rispetto al valore attuale dell'indicatore.

[§]Farmaci per il diabete mellito: gli ipoglicemizzanti (codice ATC A10B).

[°]I valori in € riportati esprimono la spesa farmaceutica nazionale convenzionata più l'acquisto da parte delle strutture sanitarie pubbliche.

La riduzione dell'uso di DPP-IV inibitori nei pazienti senza i criteri previsti dalle precisazioni sulle limitazioni generali alla rimborsabilità dei DPP-IV inibitori determinerebbe un risparmio sulla spesa farmaceutica per farmaci per il diabete mellito e consentirebbe un re-investimento in una maggiore elezione al trattamento antidiabetico dei pazienti con i criteri previsti dalle precisazioni sulle limitazioni generali alla rimborsabilità dei DPP-IV inibitori non in trattamento con DPP-IV inibitori e in una maggiore aderenza al trattamento.

4.6 Profili di utilizzazione dei farmaci e di aderenza al trattamento nell'ambito delle sindromi ostruttive delle vie respiratorie

- Percentuale di pazienti con ricovero per BPCO in trattamento con ICS (Indicatore H-DB 4.1);
- Percentuale di pazienti con ricovero per BPCO in trattamento con LABA e/o LAMA (Indicatore H-DB 4.2);
- Percentuale di pazienti in trattamento con ICS senza esacerbazioni (Indicatore H-DB 4.3);
- Percentuale di pazienti in trattamento con farmaci per le sindromi ostruttive delle vie respiratorie aderenti al trattamento (Indicatore H-DB 4.4);
- Percentuale di pazienti in trattamento con farmaci per le sindromi ostruttive delle vie respiratorie occasionali al trattamento (Indicatore H-DB 4.5).

Metodologia di calcolo

Per l'analisi sono stati considerati i farmaci per le sindromi ostruttive delle vie respiratorie: codice ATC R03, tra i quali i Corticosteroidi Inalatori (ICS: glicocorticoidi codice ATC R03BA; andrenergici ed altri farmaci per le sindromi ostruttive delle vie respiratorie codice ATC R03AK); i beta-agonisti a lunga durata d'azione (LABA: salmeterolo codice ATC R03AC12; formoterolo codice ATC R03AC13; clenbuterolo codice ATC R03AC14; indacaterolo codice ATC R03AC18; salmeterolo in associazione codice ATC R03AK06; formoterolo in associazione codice ATC R03AK07; bambuterolo codice ATC R03CC12); gli antimuscarinici a lunga durata d'azione (LAMA: codice ATC R03BB).

Dall'analisi sono stati esclusi i pazienti con Asma identificati sulla base della eventuale presenza dei farmaci antileucotrieni (codice ATC R03DC) oppure dalla presenza di un ricovero con diagnosi di dimissione per asma (codice ICD-9 493) non in associazione con diagnosi di BPCO.

Gli assistibili sono stati classificati in pazienti con esacerbazioni in relazione alla presenza o all'assenza di almeno una delle seguenti condizioni:

- ossigenoterapia: almeno un ricovero con diagnosi per dipendenza da respiratore (codice ICD-9: V461); fisioterapia respiratoria (codice ICD-9: V570); insufficienza respiratoria (codici ICD-9: 518.81; 518.83; 518.84) oppure almeno un ricovero con un intervento per esercizi respiratori (codice ICD-9: 9318); respirazione a pressione positiva continua (CPAP) (codice ICD-9: 9390); respirazione a pressione positiva intermittente (codice ICD9: 9391) oppure almeno una prescrizione di ossigeno (codice ATC V03AN01).
- terapia con antibiotici e/o corticosteroidi: almeno due prescrizioni di antibiotici (codice ATC: J01) e/o corticosteroidi orali (codice ATC: H02).
- BPCO: almeno un ricovero con diagnosi per bronchite, non specificata se acuta o cronica (codice ICD-9: 490); bronchite cronica (codice ICD-9: 491); enfisema (codice ICD-9: 492); bronchiectasia (codice ICD-9: 494); alveolite allergica estrinseca (codice

ICD-9: 495); ostruzioni croniche delle vie respiratorie non classificate altrove (codice ICD-9: 496).

- riduzione chirurgica del volume polmonare: (codice ICD-9: 3222);
- trapianto del polmone: almeno un ricovero con un intervento per trapianto del polmone SAI (codice ICD-9: 3350); trapianto unilaterale del polmone (codice ICD-9: 3351); trapianto bilaterale del polmone (codice ICD-9: 3352).

Gli assistibili in trattamento con farmaci per le sindromi ostruttive delle vie respiratorie sono stati classificati in nuovi trattati o precedentemente trattati in relazione all'assenza o alla presenza di almeno una prescrizione per farmaci per le sindromi ostruttive delle vie respiratorie nei 12 mesi precedenti alla data indice (data della prima prescrizione per farmaci per le sindromi ostruttive delle vie respiratorie nell'anno di inclusione).

Gli assistibili in trattamento con farmaci per le sindromi ostruttive delle vie respiratorie sono stati classificati in occasionali e aderenti al trattamento in relazione ad una copertura terapeutica inferiore al 20% oppure uguale o superiore all'80% del periodo di osservazione (12 mesi successivi alla data indice).

La copertura terapeutica è stata calcolata considerando tutte le unità posologiche prescritte per i farmaci per le sindromi ostruttive delle vie respiratorie nei 12 mesi successivi alla data indice, data della prima prescrizione per farmaci per le sindromi ostruttive delle vie respiratorie nell'anno di inclusione (periodo di osservazione). Per ogni paziente, l'algoritmo prevede la lettura cronologica delle singole ricette, e sulla base della quantità di farmaco prescritto, individua la sequenza dei periodi di copertura. La presenza di più classi di farmaco inerenti la patologia in studio nella stessa prescrizione viene considerata una terapia di associazione. La totalità del periodo coperto è stata rapportata alla durata del periodo di osservazione e moltiplicata per 100.

Coorte di assistibili in analisi

Il numero di assistibili di età uguale o maggiore di 40 anni in trattamento con farmaci per le sindromi ostruttive delle vie respiratorie nell'anno di riferimento 2014 è risultato pari a 1.348.189 (Tabella 4.6.1). La prevalenza del trattamento con farmaci per le sindromi ostruttive delle vie respiratorie è risultata pari al 11,7% rispetto alla popolazione totale degli assistibili (10,3% al Nord, 12,7% al Centro e 15,1% al Sud). La prevalenza del trattamento con farmaci per le sindromi ostruttive delle vie respiratorie è risultata in aumento in funzione dell'età (8,2% nella fascia di età inferiore o uguale a 45, 9,2% nella fascia di età 46-65 anni, 15,1% nella fascia di età 66-75 anni e 18,7% nella fascia di età superiore a 75 anni).

Tabella 4.6.1. Distribuzione dei pazienti in trattamento con farmaci per le sindromi ostruttive delle vie respiratorie per caratteristiche demografiche

	2014			2013			2012		
	N	% assistibili *	Var. %	N	% assistibili *	Var. %	N	% assistibili *	Var. %
TOTALE	1.348.189	11,7	-0,2	1.351.077	12,0	5,6	1.279.294	11,4	/
Area geografica									
Nord	715.309	10,3	-2,6	734.363	10,8	4,9	699.833	10,4	/
Centro	309.656	12,7	1,2	305.986	12,8	4,7	292.155	12,3	/
Sud	323.224	15,1	4,0	310.728	14,7	8,2	287.306	13,7	/
Genere									
Maschio	599.781	10,7	0,0	599.948	10,9	5,6	568.306	10,4	/
Femmina	748.408	12,7	-0,4	751.129	12,9	5,6	710.988	12,3	/
Classi di età									
≤45	158.055	8,2	-3,3	163.435	8,6	6,2	153.948	8,2	/
46-65	511.686	9,2	-2,6	525.601	9,7	5,9	496.293	9,2	/
66-75	313.612	15,1	0,0	313.721	15,4	4,8	299.316	14,7	/
>75	364.836	18,7	4,7	348.320	18,2	5,6	329.737	17,3	/
Età media	64.9 ± 14.4			64.4 ± 14.3			64.5 ± 14.2		

N=trattati con farmaci per le sindromi ostruttive delle vie respiratorie di età ≥ 40 anni, ad esclusione dei pazienti che presentavano un pregresso ricovero per asma e/o trattamento con antileucotrieni.

*La prevalenza è stata calcolata sul totale degli assistibili (dato Ministero della Salute, ASL Comuni Popolazione) di età ≥ 40 anni. Non essendo disponibile il dato della ripartizione per classi di età nel sito del Ministero della Salute, è stato utilizzato il dato della ripartizione per classi di età rilevato dal sito dell'ISTAT al 1 gennaio 2014.

Risultato degli indicatori e considerazioni

Percentuale di pazienti con ricovero per BPCO in trattamento con ICS (Indicatore H-DB 4.1)

Il numero di assistibili di età uguale o maggiore di 40 anni con una dimissione ospedaliera per BPCO nell'anno di riferimento 2014 è risultato pari a 44.082.

La percentuale di pazienti in trattamento con ICS nel periodo successivo alla dimissione ospedaliera è risultata del 57,9%, percentuale di poco superiore rispetto all'anno precedente (+0,9% nel 2014 rispetto al 2013). Se la presenza di terapia con ICS viene valutata fino al 31 dicembre 2014 le percentuali osservate sono del 61,4% nel 2014, del 66,4% nel 2013 e del 69,4% nell'anno 2012. La percentuale di soggetti trattati è risultata leggermente inferiore al Sud (53,4%) rispetto al Nord (63,0%) ed al Centro (54,0%) e tra i soggetti di genere femminile (57,3% vs 58,3% del genere maschile). La presenza di trattamento varia in funzione dell'età (43,1% nella fascia di età inferiore o uguale a 45 anni, 53,1% nella fascia tra 46 e 65 anni, 62,1% nella fascia tra 66 e 75 anni e 57,5% nella fascia di età superiore a 75 anni) ed è superiore nei pazienti già in trattamento con farmaci per le sindromi ostruttive delle vie respiratorie rispetto ai nuovi trattati (75,0% e 29,0% rispettivamente).

Tabella 4.6.2. Numero di pazienti con ricovero per BPCO in trattamento con ICS [numeratore], sul totale dei pazienti con ricovero per BPCO [denominatore].

	2014 N = 44.082		2013 N = 45.550		2012 N = 45.710	
	%	Var. %	%	Var. %	%	Var. %
TOTALE	57,9	0,9	57,4	0,8	56,9	/
Area geografica						
Nord	63,0	1,3	62,1	0,7	61,7	/
Centro	54,0	-2,8	55,5	1,4	54,8	/
Sud	53,4	2,8	51,9	0,2	51,8	/
Genere						
Maschio	58,3	0,2	58,2	0,6	57,8	/
Femmina	57,3	2,1	56,1	1,0	55,6	/
Classi di età						
≤45	43,1	8,0	40,0	-14,1	46,5	/
46-65	53,1	2,7	51,7	0,6	51,4	/
66-75	62,1	1,6	61,1	0,7	60,6	/
>75	57,5	0,1	57,4	0,8	57,0	/
Progresso trattamento§						
Nuovi trattati	29,0	1,4	28,6	0,7	28,4	/
Già in trattamento	75,0	0,2	74,9	-0,8	75,5	/
Follow-up fino al 31-12-2014°	61,4		66,4		69,4	/

Poiché i dati erano disponibili fino al 31 dicembre 2014, l'ultimo anno di inclusione è stato il 2013 (per ottenere anche per gli inclusi a dicembre 2013 un intero anno di osservazione).

La presenza di ricovero per BPCO è stata valutata nell'anno di inclusione. La data della dimissione ospedaliera (l'ultima disponibile nel caso di più eventi) rappresenta la data indice. La presenza di terapia farmacologica con ICS è stata valutata nei 365 giorni successivi la data indice.

N: si riferisce al numero di pazienti con esacerbazioni di età ≥ 40 anni, ad esclusione dei pazienti che presentavano un peggioramento ricovero per asma e/o trattamento con antileucotrieni.

§Nuovi trattati: pazienti che hanno ricevuto almeno una prescrizione nell'anno di inclusione di farmaci per le sindromi ostruttive delle vie respiratorie, non trattati nell'anno precedente la data indice.

Già trattati: pazienti che hanno ricevuto almeno una prescrizione nell'anno di inclusione di farmaci per le sindromi ostruttive delle vie respiratorie, e che avevano già ricevuto prescrizioni nell'anno precedente la data indice.

°La presenza di terapia farmacologica con ICS è valutata fino al 31 dicembre dell'anno 2014.

Percentuale di pazienti con ricovero per BPCO in trattamento con LABA e/o LAMA (Indicatore H-DB 4.2)

Il numero di assistibili di età uguale o maggiore ai 40 anni con una dimissione ospedaliera per BPCO nell'anno di riferimento 2014 è risultato pari a 44.082.

La percentuale di pazienti in trattamento con LABA e/o LAMA nel periodo successivo alla dimissione ospedaliera è risultata del 57,1%, percentuale superiore rispetto gli anni precedenti (+2,0% nel 2014 rispetto al 2013; +2,4% nel 2013 rispetto al 2012). Se la presenza di terapia con LABA e/o LAMA viene valutata fino al 31 dicembre 2014 le percentuali osservate sono del 59,3% nel 2014, del 61,9% nel 2013 e del 62,9% nell'anno 2012. La percentuale di soggetti trattati è risultata inferiore al Sud (49,9%) rispetto al Nord (64,0%) ed al Centro (52,9%) e nei soggetti di genere femminile (53,7% rispetto al 59,4% dei soggetti di genere maschile). La presenza di trattamento varia in funzione dell'età (31,9% nella fascia di età inferiore o uguale a 45 anni, 51,2% nella fascia tra 46 e 65 anni, 62,4% nella fascia tra 66 e 75 anni e 56,7% nella fascia di età superiore a 75 anni) ed è superiore nei pazienti già in trattamento con farmaci per le sindromi ostruttive delle vie respiratorie rispetto ai nuovi trattati (75,4% e 26,1% rispettivamente).

Tabella 4.6.3. Numero di pazienti con ricovero per BPCO in trattamento con LABA e/o LAMA [numeratore], sul totale dei pazienti con ricovero per BPCO [denominatore].

	2014 N = 44.082		2013 N = 45.550		2012 N = 45.710	
	%	Var. %	%	Var. %	%	Var. %
TOTALE	57,1	2,0	56,0	2,4	54,7	/
Area geografica						
Nord	64,0	1,8	62,9	3,0	61,1	/
Centro	52,9	-2,1	54,0	1,8	53,1	/
Sud	49,9	4,6	47,7	1,6	46,9	/
Genere						
Maschio	59,4	1,7	58,4	2,5	57,0	/
Femmina	53,7	2,5	52,4	2,5	51,1	/
Classi di età						
≤45	31,9	8,1	29,5	-9,0	32,5	/
46-65	51,2	4,1	49,2	2,7	47,9	/
66-75	62,4	2,9	60,6	3,2	58,8	/
>75	56,7	1,0	56,1	1,7	55,2	/
Progresso trattamento§						
Nuovi trattati	26,1	2,2	25,6	3,5	24,7	/
Già in trattamento	75,4	1,2	74,5	0,4	74,2	/
Follow-up fino al 31-12-2014°	59,3		61,9		62,9	/

Poiché i dati erano disponibili fino al 31 dicembre 2014, l'ultimo anno di inclusione è stato il 2013 (per ottenere anche per gli inclusi a dicembre 2013 un intero anno di osservazione).

La presenza di ricovero per BPCO è stata ricercata nell'anno precedente rispetto a quello di inclusione. La data della dimissione ospedaliera (l'ultima disponibile nel caso di più eventi) rappresenta la data indice. La presenza di terapia farmacologica con LABA e/o LAMA è stata valutata nei 365 giorni successivi la data indice.

N: si riferisce al numero di pazienti con esacerbazioni di età ≥ 40 anni, ad esclusione dei pazienti che presentavano un peggioramento ricovero per asma e/o trattamento con antileucotrieni.

§Nuovi trattati: pazienti che hanno ricevuto almeno una prescrizione nell'anno di inclusione di farmaci per le sindromi ostruttive delle vie respiratorie, non trattati nell'anno precedente la data indice.

Già trattati: pazienti che hanno ricevuto almeno una prescrizione nell'anno di inclusione di farmaci per le sindromi ostruttive delle vie respiratorie, e che avevano già ricevuto prescrizioni nell'anno precedente la data indice.

°La presenza di terapia farmacologica con LABA e/o LAMA è valutata fino al 31 dicembre dell'anno 2014.

Percentuale di pazienti in trattamento con ICS senza esacerbazioni (Indicatore H-DB 4.3)

Il numero di assistibili di età uguale o maggiore di 40 anni in trattamento con ICS nell'anno di riferimento 2014 è risultato pari a 1.181.365.

La percentuale di soggetti in trattamento con ICS senza esacerbazioni è risultata del 55,6%, leggermente in aumento rispetto l'anno precedente (+0,4% nel 2014 rispetto al 2013). Se l'assenza di esacerbazioni viene valutata a partire dal 1 gennaio 2009 la percentuale che si osserva risulta del 17,1% nel 2014, del 23,5% nel 2013 e del 35,2% nel 2012. La percentuale è risultata superiore al Nord (64,1%) rispetto al Centro (49,8%) ed al Sud (40,9%), più elevata nelle fasce di età più giovani (67,1% nella fascia di età inferiore o uguale a 45 anni, 61,7% nella fascia di età compresa tra 46 e 65 anni, 50,1% nella fascia di età compresa tra 66 e 75 anni e 45,3% nella fascia di età superiore a 75 anni), nei soggetti nuovi al trattamento (63,4% rispetto al 42,2% dei pazienti già in trattamento) e nel genere maschile (56,7% rispetto a quello femminile 54,8%).

Tabella 4.6.4. Numero di pazienti trattati con ICS senza esacerbazioni [numeratore], sul totale dei pazienti in trattamento con ICS [denominatore].

	2014 N = 1.181.365		2013 N = 1.117.423		2012 N = 1.127.579	
	%	Var. %	%	Var. %	%	Var. %
TOTALE	55,6	0,4	55,4	-1,9	56,5	/
Area geografica						
Nord	64,1	0,8	63,6	0,6	63,3	/
Centro	49,8	0,4	49,6	-8,6	54,3	/
Sud	40,9	-0,5	41,1	-2,4	42,1	/
Genere						
Maschio	56,7	0,3	56,5	1,9	55,5	/
Femmina	54,8	0,4	54,6	-5,7	57,9	/
Classi di età						
≤45	67,1	1,0	66,5	0,8	65,9	/
46-65	61,7	1,1	61,1	0,5	60,8	/
66-75	50,1	-0,5	50,3	-3,3	52,0	/
>75	45,3	-1,2	45,8	-4,6	48,0	/
Progresso trattamento§						
Nuovi trattati	63,4	0,0	63,4	-1,3	64,2	/
Già in trattamento	42,2	-0,3	42,3	-0,9	42,7	/
Progresso dal 01-01-2009°	17,1		23,5		35,2	/

La presenza di terapia con ICS è stata valutata nell'anno di inclusione. La data della prima prescrizione definisce la data indice. La presenza di esacerbazioni è stata valutata nell'anno precedente rispetto la data indice.

Poiché i dati erano disponibili fino al 31 dicembre 2014, l'ultimo anno di inclusione è stato il 2013 (per ottenere anche per gli inclusi a dicembre 2013 un intero anno di osservazione).

N: si riferisce al numero di pazienti in trattamento con ICS di età ≥ 40 anni, ad esclusione dei pazienti che presentavano un pregresso ricovero per asma e/o trattamento con antileucotrieni.

§Nuovi trattati: pazienti che hanno ricevuto almeno una prescrizione nell'anno di inclusione, non trattati nell'anno precedente la data indice.

Già trattati: pazienti che hanno ricevuto almeno una prescrizione nell'anno di inclusione, e che avevano già ricevuto prescrizioni nell'anno precedente la data indice.

°La presenza di terapia con ICS è stata valutata a partire dal 1 gennaio 2009.

Percentuale di pazienti in trattamento con farmaci per le sindromi ostruttive delle vie respiratorie aderenti al trattamento (Indicatore H-DB 4.4)

Il numero di assistibili di età uguale o maggiore di 40 anni in trattamento con i farmaci per le sindromi ostruttive delle vie respiratorie in studio nell'anno di riferimento 2014 è risultato pari a 1.311.215.

La percentuale di pazienti aderenti è risultata del 13,9%, percentuale in calo rispetto l'anno precedente (-1,4% nel 2014 rispetto al 2013). L'aderenza è risultata superiore al Nord (15,1%) rispetto al Centro (13,9%) ed al Sud (11,1%), nei pazienti di genere maschile (17,9% rispetto al 10,7% del genere femminile), nei pazienti già in trattamento (33,2% rispetto al 2,5% dei pazienti nuovi al trattamento) e nei pazienti con esacerbazioni (18,6% rispetto al 10,2% dei pazienti senza esacerbazioni); inoltre migliora all'aumentare dell'età (4,1% nell'età inferiore o uguale a 45 anni, 7,6% tra 46 e 65 anni, 17,1% tra 66 e 75 anni, 25,2% nell'età superiore a 75 anni). Esclusi i soggetti occasionali al trattamento, la percentuale di pazienti aderenti al trattamento con farmaci per le sindromi ostruttive delle vie respiratorie nell'anno 2014 è risultata del 37,4%.

Tabella 4.6.5. Numero di pazienti trattati con farmaci per le sindromi ostruttive delle vie respiratorie aderenti al trattamento [numeratore], sul totale dei pazienti in trattamento con farmaci per le sindromi ostruttive delle vie respiratorie [denominatore].

	2014 N = 1.311.215		2013 N = 1.239.069		2012 N = 1.244.323	
	%	Var. %	%	Var. %	%	Var. %
TOTALE	13,9	-1,4	14,1	3,6	13,6	/
Area geografica						
Nord	15,1	-1,4	15,3	2,4	14,9	/
Centro	13,9	-6,0	14,8	4,4	14,1	/
Sud	11,1	5,2	10,5	6,8	9,9	/
Genere						
Maschio	17,9	-1,1	18,1	3,0	17,6	/
Femmina	10,7	-1,7	10,8	4,0	10,4	/
Classi di età						
≤45	4,1	-6,1	4,3	6,4	4,1	/
46-65	7,6	-4,2	7,9	2,7	7,7	/
66-75	17,1	-1,0	17,2	1,0	17,1	/
>75	25,2	0,4	25,1	-1,3	25,4	/
Progresso trattamento§						
Nuovi trattati	2,5	-1,4	2,5	4,6	2,4	/
Già in trattamento	33,2	1,4	32,7	1,3	32,3	/
Esacerbazioni						
Senza esacerbazioni	10,2	-2,3	10,4	3,3	10,1	/
Con esacerbazioni	18,6	-0,6	18,8	3,6	18,1	/
TOTALE senza occasionali*	37,4	-0,1	37,4	1,8	36,7	/

Indicatore non calcolato per le Aziende Sanitarie per le quali non è stato possibile gestire la mobilità extra ASL.

Poiché i dati erano disponibili fino al 31 dicembre 2014, l'ultimo anno di inclusione è stato il 2013 (per ottenere anche per gli inclusi a dicembre 2013 un intero anno di osservazione).

L'aderenza al trattamento per le sindromi ostruttive delle vie respiratorie è stata valutata nei 365 giorni successivi alla della prima prescrizione nell'anno di inclusione (data indice). Aderenti al trattamento sono stati definiti i pazienti con una proporzione di giorni coperti uguale o superiore all'80%. La presenza di esacerbazioni è stata ricercata nell'anno precedente la data indice.

N: si riferisce al numero di pazienti in trattamento con farmaci per le sindromi ostruttive delle vie respiratorie di età ≥ 40 anni, ad esclusione dei pazienti che presentavano un pregresso ricovero per asma e/o trattamento con antileucotrieni.

§Nuovi trattati: pazienti che hanno ricevuto almeno una prescrizione nell'anno di inclusione, non trattati nell'anno precedente la data indice. Già trattati: pazienti che hanno ricevuto almeno una prescrizione nell'anno di inclusione, e che avevano già ricevuto prescrizioni nell'anno precedente la data indice.

*Indicatore calcolato escludendo dal denominatore i pazienti occasionali al trattamento.

Percentuale di pazienti in trattamento con farmaci per le sindromi ostruttive delle vie respiratorie occasionali al trattamento (Indicatore H-DB 4.5)

Il numero di assistibili di età uguale o maggiore di 40 anni in trattamento farmaci per le sindromi ostruttive delle vie respiratorie nell'anno di riferimento 2014 è risultato pari a 1.311.215.

La percentuale di soggetti occasionali al trattamento con farmaci per le sindromi ostruttive delle vie respiratorie è risultata del 62,8%, percentuale di poco in aumento rispetto l'anno precedente (+0.8% nel 2014 rispetto l'anno 2013). Non si evidenziano differenze significative nelle tre aree geografiche (Nord 62,6%; Centro 62,8%; Sud 63,3%). La percentuale di soggetti occasionali è risultata leggermente superiore nei soggetti di genere femminile (66,5% rispetto al 58,1% del genere maschile), nei soggetti nuovi al trattamento (82,4% rispetto al 29,7% dei pazienti già in trattamento) e nei soggetti senza esacerbazioni (68,9% rispetto al 55,1% dei pazienti con esacerbazioni). L'occasionalità è più elevata nelle fasce di età più giovani (77,0% nella fascia di età inferiore o uguale a 45 anni, 71,6% nella fascia di età compresa tra 46 e 65 anni, 57,9% nella fascia di età compresa tra 66 e 75 anni e 47,1% nella fascia di età superiore a 75 anni).

Tabella 4.6.6. Numero di pazienti trattati con farmaci per le sindromi ostruttive delle vie respiratorie occasionali al trattamento [numeratore], sul totale dei pazienti in trattamento con farmaci per le sindromi ostruttive delle vie respiratorie [denominatore].

	2014 N = 1.311.215		2013 N = 1.239.069		2012 N = 1.244.323	
	%	Var. %	%	Var. %	%	Var. %
TOTALE	62,8	0,8	62,3	-1,0	63,0	/
Area geografica						
Nord	62,6	0,8	62,1	-0,5	62,4	/
Centro	62,8	2,7	61,2	-1,6	62,2	/
Sud	63,3	-0,9	63,9	-1,8	65,1	/
Genere						
Maschio	58,1	0,8	57,7	-1,1	58,3	/
Femmina	66,5	0,8	66,0	-1,0	66,7	/
Classi di età						
≤45	77,0	0,7	76,5	-0,8	77,1	/
46-65	71,6	1,1	70,8	-0,4	71,2	/
66-75	57,9	0,9	57,4	0,0	57,4	/
>75	47,1	-0,2	47,2	1,1	46,7	/
Progresso trattamento§						
Nuovi trattati	82,4	0,5	82,0	-0,2	82,2	/
Già in trattamento	29,7	-2,9	30,6	-1,0	30,9	/
Esacerbazioni						
Senza esacerbazioni	68,9	0,9	68,2	-0,7	68,7	/
Con esacerbazioni	55,1	0,6	54,8	-1,6	55,6	/

Indicatore non calcolato per le Aziende Sanitarie per le quali non è stato possibile gestire la mobilità extra ASL. Poiché i dati erano disponibili fino al 31 dicembre 2014, l'ultimo anno di inclusione è stato il 2013 (per ottenere anche per gli inclusi a dicembre 2013 un intero anno di osservazione).

L'occasionalità del trattamento per le sindromi ostruttive delle vie respiratorie è stata valutata nei 365 giorni successivi alla prima prescrizione nel periodo di inclusione (data indice). Occasionali sono stati definiti i pazienti con una proporzione di giorni coperti inferiore al 20%. La presenza di esacerbazioni è stata ricercata nell'anno precedente la data indice.

N: si riferisce al numero di pazienti in trattamento con farmaci per le sindromi ostruttive delle vie respiratorie di età ≥ 40 anni, ad esclusione dei pazienti che presentavano un pregresso ricovero per asma e/o trattamento con antileucotrieni.

§Nuovi trattati: pazienti che hanno ricevuto almeno una prescrizione nell'anno di inclusione, non trattati nell'anno precedente la data indice. Già trattati: pazienti che hanno ricevuto almeno una prescrizione nell'anno di inclusione, e che avevano già ricevuto prescrizioni nell'anno precedente la data indice.

Impatto economico degli indicatori

Il miglioramento di tutti gli indicatori proposti nell'ambito di questa sezione sul trattamento con farmaci per le sindromi ostruttive delle vie respiratorie è associato al miglioramento dello stato di salute del paziente e ad una riduzione del costo complessivo di gestione del paziente (in quanto tali indicatori sono stati progettati sulla base di standard terapeutici di efficacia). Nell'ambito specifico del *fattore* spesa farmaceutica, il miglioramento di tali indicatori determina effetti differenti e specifici per ognuno dei singoli indicatori (Tabella 4.6.7.).

Tabella 4.6.7. Elasticità della spesa farmaceutica per le sindromi ostruttive delle vie respiratorie rispetto al miglioramento degli indicatori per i farmaci per le sindromi ostruttive delle vie respiratorie

Indicatori per i farmaci per le sindromi ostruttive delle vie respiratorie	Variatione percentuale della spesa complessiva per le sindromi ostruttive delle vie respiratorie rispetto ad una variazione dell'1% dell'indicatore*	Variatione della spesa complessiva per le sindromi ostruttive delle vie respiratorie [§] per una variazione dell'1% dell'indicatore [°]
Percentuale di pazienti con ricovero per BPCO in trattamento con ICS	+0,11%	€ 1.118.279
Percentuale di pazienti con ricovero per BPCO in trattamento con LABA e/o LAMA	+0,13%	€ 1.294.464
Percentuale di pazienti in trattamento con ICS senza esacerbazioni	-0,04%	€ -353.515
Percentuale di pazienti in trattamento con farmaci per le sindromi ostruttive delle vie respiratorie aderenti al trattamento	+3,45%	€ 34.855.775
Percentuale di pazienti in trattamento con farmaci per le sindromi ostruttive delle vie respiratorie occasionali al trattamento	-0,15%	€ -1.560.467

La variazione percentuale della spesa rispetto al miglioramento di ogni singolo indicatore deve essere considerato a sé stante rispetto alla variazione sugli altri indicatori e non deve essere sommata alla variazione degli altri indicatori in quanto gli indicatori sono calcolati su coorti di pazienti non esclusive.

*La variazione percentuale della spesa complessiva per le sindromi ostruttive delle vie respiratorie è stata stimata rispetto ad una variazione dell'indicatore nella direzione del valore ideale di tendenza e nella misura pari all'1% rispetto al valore attuale dell'indicatore.

[§]Farmaci per le sindromi ostruttive delle vie respiratorie: codice ATC R03, tra i quali i Corticosteroidi Inalatori (ICS: glicocorticoidi codice ATC R03BA; andrenergici ed altri farmaci per le sindromi ostruttive delle vie respiratorie codice ATC R03AK); i beta-agonisti a lunga durata d'azione (LABA: salmeterolo codice ATC R03AC12; formoterolo codice ATC R03AC13; clenbuterolo codice ATC R03AC14; indacaterolo codice ATC R03AC18; salmeterolo in associazione codice ATC R03AK06; formoterolo in associazione codice ATC R03AK07; bambuterolo codice ATC R03CC12); gli antimuscarinici a lunga durata d'azione (LAMA: codice ATC R03BB).

[°]I valori in € riportati esprimono la spesa farmaceutica nazionale convenzionata più l'acquisto da parte delle strutture sanitarie pubbliche.

La riduzione dell'uso di ICS nei pazienti senza esacerbazioni determinerebbe un risparmio sulla spesa farmaceutica per farmaci per le sindromi ostruttive delle vie respiratorie. Tale risparmio, unitamente, a quello ottenibile dalla riduzione degli occasionali attraverso una miglior selezione del paziente da mettere in trattamento, consentirebbe, tra l'altro, un re-investimento in una maggiore aderenza al trattamento e in una maggiore elezione dei pazienti con riacutizzazione al trattamento con farmaci per le sindromi ostruttive delle vie respiratorie.

4.7 Profili di utilizzazione dei farmaci e di aderenza al trattamento nell'ambito dell'osteoporosi

- Percentuale di pazienti con frattura vertebrale o di femore o in terapia con corticosteroidi in trattamento con farmaci per l'osteoporosi (Indicatore H-DB 5.1);
- Percentuale di pazienti in trattamento con farmaci per l'osteoporosi senza pregressa frattura vertebrale o di femore, senza pregressa terapia con corticosteroidi e senza accesso ambulatoriale per accertamenti previsti per l'osteoporosi (Indicatore H-DB 5.2);
- Percentuale di pazienti in trattamento con farmaci per l'osteoporosi che associano calcio o vitamina D (Indicatore H-DB 5.3);
- Percentuale di pazienti in trattamento con farmaci per l'osteoporosi aderenti al trattamento (Indicatore H-DB 5.4);
- Percentuale di pazienti in trattamento con farmaci per l'osteoporosi occasionali al trattamento (Indicatore H-DB 5.5).

Per l'analisi sono stati considerati i seguenti farmaci per l'osteoporosi: bifosfonati (codice ATC: M05BA escluso il farmaco nerixia nella formulazione da 100 mg ed il farmaco zometa nella formulazione da 1 fiala da 4 mg; ATC: M05BB); stronzio ranelato (codice ATC: M05BX03); ormoni paratiroidei ed analoghi (codice ATC: H05AA); preparati a base di calcitonina (codice ATC: H05BA); raloxifene (codice ATC: G03XC01).

Inoltre è stata valutata l'eventuale terapia di associazione dei farmaci per l'osteoporosi sopra elencati con i seguenti farmaci: calcio (codice ATC A12AA; associazione con vitamina D codice ATC: A12AX); Vitamina D (codice ATC: A11CC).

Gli assistibili sono stati classificati in pazienti con frattura vertebrale o al femore o in terapia con corticosteroidi o pazienti senza frattura vertebrale o al femore o terapia con corticosteroidi in relazione alla presenza o all'assenza di almeno una delle seguenti condizioni:

- frattura vertebrale o al femore: almeno un ricovero con diagnosi di frattura vertebrale (codici ICD-9: 805; 806); frattura al femore (codici ICD-9: 820; 821);
- terapia con corticosteroidi: trattamento di almeno 3 mesi con corticosteroidi (codice ATC: H02);
- almeno un accesso ambulatoriale per densitometria ossea (codici 88.99.2, 88.99.3, 88.99.5), RX rachide (codici 87.23, 87.24, 87.29), RM rachide (codici 88.93, 88.93.1), TC rachide (codici 88.38.1, 88.38.2).

Gli assistibili in trattamento con farmaci per l'osteoporosi sono stati classificati in nuovi trattati o già trattati in relazione all'assenza o alla presenza di almeno una prescrizione per farmaci per l'osteoporosi nei 12 mesi precedenti la data indice (data della prima prescrizione per farmaci per l'osteoporosi nell'anno di inclusione).

Gli assistibili in trattamento con farmaci per l'osteoporosi sono stati classificati in occasionali e aderenti al trattamento in relazione ad una copertura terapeutica inferiore al

20% oppure uguale o superiore all'80% del periodo di osservazione (12 mesi successivi alla data indice).

La copertura terapeutica è stata calcolata considerando tutte le unità posologiche prescritte per i farmaci per l'osteoporosi nei 12 mesi successivi alla data indice (periodo di osservazione). Per ogni paziente, l'algoritmo prevede la lettura cronologica delle singole ricette, e sulla base della quantità di farmaco prescritto e di un aggiuntivo periodo di tolleranza, individua la sequenza dei periodi di copertura. La presenza di più classi di farmaco inerenti la patologia in studio nella stessa prescrizione viene considerata una terapia di associazione. La totalità del periodo coperto è stata rapportata alla durata del periodo di osservazione e moltiplicata per 100.

Gli assistibili in trattamento con farmaci per l'osteoporosi sono stati classificati inoltre in terapia di associazione estemporanea con Calcio o Vitamina D nel caso di utilizzo combinato di farmaci per l'osteoporosi e di calcio o vitamina D, con una modalità di assunzione congiunta o separata dei monocomponenti.

Per ogni farmaco è stato individuato il periodo di esposizione definito come l'intervallo temporale tra la prima e l'ultima prescrizione in un determinato periodo di tempo. L'associazione estemporanea di due o più farmaci è stata identificata come sovrapposizione temporale dei periodi di esposizione dei singoli farmaci.

Coorte di assistibili in analisi

Il numero di assistibili di età uguale o maggiore di 18 anni in trattamento con farmaci per l'osteoporosi nell'anno di riferimento 2014 è risultato pari a 315.310 (Tabella 4.7.1). La prevalenza del trattamento con farmaci per l'osteoporosi è risultata pari al 1,9% rispetto alla popolazione totale degli assistibili (1,7% al Nord, 2,0% al Centro e 2,5% al Sud). La prevalenza del trattamento con farmaci per l'osteoporosi è risultata in aumento in funzione dell'età (1,2% nella fascia di età 46-65 anni, 5,0% nella fascia di età 66-75 anni e 7,3% nella fascia di età superiore a 75 anni) e in calo rispetto l'anno precedente (-7,8% nel 2014 rispetto al 2013).

Tabella 4.7.1. Distribuzione dei pazienti in trattamento con farmaci per l'osteoporosi per caratteristiche demografiche.

	2014			2013			2012		
	N	% assistibili *	Var. %	N	% assistibili *	Var. %	N	% assistibili *	Var. %
TOTALE	315.310	1,9	-7,8	341.844	2,1	-2,9	352.131	2,2	/
Area geografica									
Nord	167.566	1,7	-8,7	183.495	1,9	-3,5	190.220	1,9	/
Centro	69.941	2,0	-6,3	74.649	2,2	-3,2	77.086	2,2	/
Sud	77.803	2,5	-7,0	83.700	2,7	-1,3	84.825	2,8	/
Genere									
Maschio	22.213	0,3	-5,6	23.519	0,3	-2,6	24.150	0,3	/
Femmina	293.097	3,4	-7,9	318.325	3,8	-2,9	327.981	3,9	/
Classi di età									
≤45	2.386	0,0	-14,4	2.787	0,0	-7,0	2.997	0,0	/
46-65	67.938	1,2	-11,3	76.576	1,4	-5,6	81.082	1,5	/
66-75	103.103	5,0	-9,2	113.525	5,6	-3,6	117.799	5,8	/
>75	141.883	7,3	-4,7	148.956	7,8	-0,9	150.253	7,9	/
Età media	73.2 ± 10.2			72.9 ± 10.2			72.7 ± 10.2		

N=trattati con farmaci per l'osteoporosi di età ≥ 18 anni.

*La prevalenza è stata calcolata sul totale degli assistibili (dato Ministero della Salute, ASL Comuni Popolazione) di età ≥ 18 anni. Non essendo disponibile il dato della ripartizione per classi di età nel sito del Ministero della Salute, è stato utilizzato il dato della ripartizione per classi di età rilevato dal sito dell'ISTAT al 1 gennaio 2014.

Risultato degli indicatori e considerazioni

Percentuale di pazienti con frattura vertebrale o di femore o in terapia con corticosteroidi in trattamento con farmaci per l'osteoporosi (indicatore H-DB 5.1)

Il numero di assistibili di età uguale o maggiore di 18 anni con frattura vertebrale o di femore oppure in terapia con corticosteroidi nell'anno di riferimento 2014 è risultato pari a 63.625.

La percentuale di soggetti con frattura vertebrale o di femore o in terapia con corticosteroidi trattati con farmaci per l'osteoporosi nell'anno successivo alla frattura o alla terapia con corticosteroidi è risultata del 22,2%, in calo rispetto l'anno precedente (-10,7% nel 2014 rispetto al 2013). Se la presenza di terapia con farmaci per l'osteoporosi viene valutata fino al 31 dicembre 2014 le percentuali osservate sono del 22,9% nel 2014, del 27,8% nel 2013 e del 32,5% nell'anno 2012. L'analisi geografica evidenzia una percentuale di soggetti trattati con farmaci per l'osteoporosi al Nord del 22,8%, al Centro del 20,4%, al Sud del 22,2%. La presenza di terapia per l'osteoporosi è legata al genere (la percentuale è risultata dell'10,9% nel genere maschile e del 27,7% nel genere femminile) e all'età (viene raggiunta la percentuale più elevata nella fascia di età compresa 66 e 75 anni con il 26,3%).

Tabella 4.7.2. Numero di pazienti con frattura vertebrale o di femore o in terapia con corticosteroidi trattati con farmaci per l'osteoporosi [numeratore], sul totale dei pazienti con frattura vertebrale o di femore o in terapia con corticosteroidi [denominatore].

	2014 N=63.625		2013 N=59.204		2012 N=55.014	
	%	Var. %	%	Var. %	%	Var. %
TOTALE	22,2	-10,7	24,9	-11,4	28,1	/
Area geografica						
Nord	22,8	-9,9	25,4	-10,6	28,4	/
Centro	20,4	-12,2	23,3	-11,3	26,2	/
Sud	22,2	-11,6	25,1	-14,9	29,5	/
Genere						
Maschio	10,9	-7,7	11,8	-11,9	13,4	/
Femmina	27,7	-11,1	31,2	-11,2	35,1	/
Classi di età						
≤45	10,9	-7,7	11,8	-11,9	13,4	/
46-65	20,6	-7,8	22,3	-10,5	24,9	/
66-75	26,3	-9,2	29,0	-10,1	32,2	/
>75	20,8	-12,6	23,8	-12,6	27,3	/
Follow up fino al 31-12-2014°	22,9		27,8		32,5	/

Poiché i dati erano disponibili fino al 31 dicembre 2014, l'ultimo anno di inclusione è stato il 2013 (per ottenere anche per gli inclusi a dicembre 2013 un intero anno di osservazione).

La presenza di frattura vertebrale o di femore oppure della terapia con corticosteroidi è stata valutata nell'anno di inclusione. La data della dimissione ospedaliera da frattura oppure la data dell'ultima prescrizione di farmaci corticosteroidi (l'ultima data disponibile nel caso di presenza di ricovero e trattamento) rappresenta la data indice. La presenza di terapia farmacologica con farmaci per l'osteoporosi è valutata nei 365 giorni successivi la data indice.

N: si riferisce al numero di soggetti con frattura vertebrale o di femore oppure in terapia con corticosteroidi di età ≥ 18 anni.

°La presenza di terapia farmacologica con farmaci per l'osteoporosi è valutata fino al 31 dicembre dell'anno 2014.

Percentuale di pazienti in trattamento con farmaci per l'osteoporosi senza pregressa frattura vertebrale o di femore, senza pregressa terapia con corticosteroidi e senza accesso ambulatoriale per accertamenti previsti per l'osteoporosi (indicatore H-DB 5.2)

Il numero di assistibili di età uguale o maggiore di 18 anni in trattamento con farmaci per l'osteoporosi nell'anno di riferimento 2014 è risultato pari a 130.082.

La percentuale di pazienti senza frattura vertebrale o di femore, senza pregressa terapia con corticosteroidi e senza accesso ambulatoriale per accertamenti previsti per l'osteoporosi è risultata del 79,3% nell'anno 2014, in calo rispetto l'anno precedente (-2,4% nel 2014 rispetto al 2013). Se l'assenza di frattura vertebrale o di femore, l'assenza di terapia con corticosteroidi e l'assenza di accessi ambulatoriali per accertamenti previsti per l'osteoporosi viene valutata a partire dal 1 gennaio 2009 la percentuale che si osserva nel 2014 risulta del 70,6%. Nelle tre aree geografiche la percentuale è risultata: al Nord del 67,4%, al Centro del 68,0% ed al Sud dell' 86,4%; nei soggetti di genere maschile del 78,4% e nei soggetti di genere femminile del 79,4%; inoltre tra i pazienti nuovi al trattamento è risultata del 76,2% e nei pazienti già in trattamento dell' 81,1%. La terapia per l'osteoporosi in assenza di frattura vertebrale o di femore o della terapia con corticosteroidi o di accessi ambulatoriali per accertamenti previsti per l'osteoporosi è più elevata nelle fasce di età più giovani (100,0% nella fascia di età inferiore o uguale a 45 anni, 83,0% nella fascia di età compresa tra 46 e 65 anni, 76,1% nella fascia di età compresa tra 66 e 75 anni e 79,4% nella fascia di età superiore a 75 anni).

Tabella 4.7.3. Numero di pazienti esposti al trattamento per l'osteoporosi senza pregressa frattura vertebrale o di femore, senza pregressa terapia con corticosteroidi e senza accesso ambulatoriale per accertamenti previsti per l'osteoporosi [numeratore], sul totale dei pazienti esposti al trattamento per l'osteoporosi [denominatore].

	2014 N=130.082		2013 N=134.024		2012 N=135.181	
	%	Var. %	%	Var. %	%	Var. %
TOTALE	79,3	-2,4	81,3	0,3	81,0	/
Area geografica						
Nord	67,4	-2,3	69,0	1,2	68,2	/
Centro	68,0	-11,1	76,5	5,1	72,8	/
Sud	86,4	-1,7	87,8	-0,4	88,2	/
Genere						
Maschio	78,4	-8,4	85,7	-0,3	85,9	/
Femmina	79,4	-1,7	80,7	0,4	80,4	/
Classi di età						
≤45	100,0	0,0	100,0	0,0	100,0	/
46-65	83,0	-2,0	84,7	-0,1	84,7	/
66-75	76,1	-1,8	77,4	0,7	76,9	/
>75	79,4	-0,5	79,8	0,7	79,3	/
Progresso trattamento§						
Nuovi trattati	76,2	0,4	75,9	-1,8	77,3	/
Già in trattamento	81,1	-2,8	83,4	1,1	82,5	/
Progressa dal 01-01-2009°	70,6		76,6		81,6	/

Indicatore calcolato esclusivamente per le Aziende Sanitarie con il dato della specialistica ambulatoriale disponibile.

La presenza di terapia farmacologica per l'osteoporosi è stata valutata nell'anno di inclusione. La data della prima prescrizione definisce la data indice. L'assenza di frattura vertebrale o di femore, della terapia con corticosteroidi e di accessi ambulatoriali per accertamenti previsti per l'osteoporosi è valutata nei 365 giorni precedenti la data indice.

N: si riferisce al numero di pazienti esposti al trattamento per l'osteoporosi di età ≥ 18 anni.

§Nuovi trattati: pazienti che hanno ricevuto almeno una prescrizione nell'anno di inclusione, non trattati nell'anno precedente la data indice.

Già trattati: pazienti che hanno ricevuto almeno una prescrizione nell'anno di inclusione, e che avevano già ricevuto prescrizioni nell'anno precedente la data indice.

°L'assenza di frattura vertebrale o di femore, della terapia con corticosteroidi e di accessi ambulatoriali per accertamenti previsti per l'osteoporosi è stata valutata a partire dal 1 gennaio 2009.

Percentuale di pazienti in trattamento con farmaci per l'osteoporosi che associano calcio o vitamina D (indicatore H-DB 5.3)

Il numero di assistibili di età uguale o maggiore di 18 anni in trattamento con farmaci per l'osteoporosi nell'anno di riferimento 2014 è risultato pari a 315.310.

La percentuale di soggetti con calcio o vitamina D in associazione con le altre classi di trattamento per l'osteoporosi nell'anno 2014 è risultata del 58,3%, in aumento rispetto gli anni precedenti (+3,9% nel 2014 rispetto al 2013 e +3,9% nel 2013 rispetto al 2012). La percentuale è risultata superiore al Nord (62,9%) e al Centro (54,6%) rispetto al Sud (51,4%), nei soggetti di genere femminile (58,5% rispetto al 55,0% del genere maschile), nelle fasce di età centrali (53,8% nella fascia di età inferiore o uguale a 45 anni, 59,9% nella fascia di età compresa tra 46 e 65 anni, 60,6% nella fascia di età compresa tra 66 e 75 anni e 55,9% nella fascia di età superiore a 75 anni) e nei pazienti già in trattamento (58,9% rispetto al 56,2% dei pazienti nuovi al trattamento).

Tabella 4.7.4. Numero di pazienti esposti al trattamento per l'osteoporosi con calcio o vitamina D in associazione con le altre classi di trattamento per l'osteoporosi [numeratore], sul totale dei pazienti esposti al trattamento per l'osteoporosi [denominatore].

	2014 N=315.310		2013 N=341.844		2012 N=352.131	
	%	Var. %	%	Var. %	%	Var. %
TOTALE	58,3	3,9	56,1	3,9	54,0	/
Area geografica						
Nord	62,9	3,7	60,7	3,8	58,5	/
Centro	54,6	3,5	52,8	3,6	51,0	/
Sud	51,4	5,2	48,9	4,9	46,6	/
Genere						
Maschio	55,0	7,0	51,4	3,9	49,4	/
Femmina	58,5	3,7	56,4	3,9	54,3	/
Classi di età						
≤45	53,8	7,7	49,9	0,3	49,8	/
46-65	59,9	3,3	58,0	4,1	55,7	/
66-75	60,6	4,0	58,2	4,1	55,9	/
>75	55,9	4,3	53,6	3,8	51,6	/
Progresso trattamento§						
Nuovi trattati	56,2	5,6	53,2	4,7	50,9	/
Già in trattamento	58,9	3,3	57,1	3,6	55,1	/

La presenza di terapia farmacologica per l'osteoporosi e l'eventuale associazione con calcio o vitamina D è stata valutata nell'anno di inclusione. La data della prima prescrizione definisce la data indice.

N: si riferisce al numero di pazienti esposti al trattamento per l'osteoporosi di età ≥ 18 anni.

§Nuovi trattati: pazienti che hanno ricevuto almeno una prescrizione nell'anno di inclusione, non trattati nell'anno precedente la data indice.

Già trattati: pazienti che hanno ricevuto almeno una prescrizione nell'anno di inclusione, e che avevano già ricevuto prescrizioni nell'anno precedente la data indice.

Percentuale di pazienti in trattamento con farmaci per l'osteoporosi aderenti al trattamento (indicatore H-DB 5.4)

Il numero di assistibili di età uguale o maggiore di 18 anni in trattamento con farmaci per l'osteoporosi nell'anno di riferimento 2014 è risultato pari a 330.289.

La percentuale di soggetti aderenti al trattamento con farmaci per l'osteoporosi nell'anno 2014 è risultata del 46,8%, in calo rispetto l'anno precedente (-3,4% nel 2014 rispetto al 2013). L'analisi geografica evidenzia una percentuale di soggetti aderenti superiore al Nord (50,9%), rispetto al Centro (41,3) e al Sud del 42,1%. L'aderenza è risultata superiore nel genere femminile (47,3% rispetto al 40,9% del genere maschile), nelle classi di età più avanzata (viene raggiunta la percentuale più elevata nella fascia di età compresa tra 66 e 75 anni con il 48,1%) e nei pazienti già in trattamento (53,2% rispetto al 28,5% dei pazienti nuovi trattati). Esclusi i soggetti occasionali al trattamento, la percentuale di pazienti aderenti al trattamento con farmaci per l'osteoporosi nell'anno 2014 è risultata del 55,1%.

Tabella 4.7.5. Numero di pazienti esposti al trattamento per l'osteoporosi aderenti al trattamento [numeratore], sul totale dei pazienti esposti al trattamento per l'osteoporosi [denominatore].

	2014 N=330.289		2013 N=340.373		2012 N=353.791	
	%	Var. %	%	Var. %	%	Var. %
TOTALE	46,8	-3,4	48,5	-0,5	48,7	/
Area geografica						
Nord	50,9	-2,4	52,1	-0,5	52,4	/
Centro	41,3	-10,2	46,0	0,3	45,8	/
Sud	42,1	-0,2	42,2	-0,9	42,6	/
Genere						
Maschio	40,9	-1,2	41,4	0,3	41,3	/
Femmina	47,3	-3,5	49,0	-0,6	49,3	/
Classi di età						
≤45	29,0	-2,5	29,7	0,7	29,5	/
46-65	43,7	-4,4	45,7	-0,7	46,0	/
66-75	48,1	-3,4	49,8	-1,1	50,3	/
>75	47,8	-3,0	49,3	-0,3	49,4	/
Progresso trattamento§						
Nuovi trattati	28,5	2,0	27,9	-0,9	28,1	/
Già in trattamento	53,2	-4,3	55,6	-2,0	56,8	/
TOTALE senza occasionali°	55,1	-3,3	56,9	-0,7	57,3	/

Indicatore non calcolato per le Aziende Sanitarie per le quali non è stato possibile gestire la mobilità extra ASL.

Poiché i dati erano disponibili fino al 31 dicembre 2014, l'ultimo anno di inclusione è stato il 2013 (per ottenere anche per gli inclusi a dicembre 2013 un intero anno di osservazione).

L'aderenza al trattamento per l'osteoporosi è stata valutata nei 365 giorni successivi alla data della prima prescrizione nell'anno di inclusione (data indice). Aderenti al trattamento sono stati definiti i pazienti con una proporzione di giorni coperti uguale o superiore all'80%.

N: si riferisce al numero di pazienti esposti al trattamento per l'osteoporosi di età ≥ 18 anni.

§Nuovi trattati: pazienti che hanno ricevuto almeno una prescrizione nell'anno di inclusione, non trattati nell'anno precedente la data indice. Già trattati: pazienti che hanno ricevuto almeno una prescrizione nell'anno di inclusione, e che avevano già ricevuto prescrizioni nell'anno precedente la data indice.

°Indicatore calcolato escludendo dal denominatore i pazienti occasionali al trattamento.

Percentuale di pazienti in trattamento con farmaci per l'osteoporosi occasionali al trattamento (indicatore H-DB 5.5)

Il numero di assistibili di età uguale o maggiore di 18 anni in trattamento con farmaci per l'osteoporosi nell'anno di riferimento 2014 è risultato pari a 330.289.

La percentuale di soggetti occasionali al trattamento nell'anno 2014 è risultata del 15,0%, leggermente in aumento rispetto all'anno precedente (+0,7% nel 2014 rispetto al 2013). La percentuale di soggetti occasionali è risultata superiore al Centro (16,0%) e al Sud (18,3%) rispetto al Nord (13,1%) e nei soggetti di genere maschile (24,8% rispetto al 14,3% del genere femminile). L'occasionalità è più elevata nelle fasce di età più giovani (34,6% nella fascia di età inferiore o uguale a 45 anni, 17,4% nella fascia di età compresa tra 46 e 65 anni, 13,8% nella fascia di età compresa tra 66 e 75 anni e 14,3% nella fascia di età superiore a 75 anni) e nei soggetti nuovi al trattamento (36,5% rispetto al 7,5% dei pazienti già in trattamento).

Tabella 4.7.6. Numero di pazienti esposti al trattamento per l'osteoporosi occasionali al trattamento [numeratore], sul totale dei pazienti esposti al trattamento per l'osteoporosi [denominatore].

	2014 N=330.289		2013 N=340.373		2012 N=353.791	
	%	Var. %	%	Var. %	%	Var. %
TOTALE	15,0	0,7	14,9	-1,1	15,0	/
Area geografica						
Nord	13,1	0,8	13,0	-2,1	13,3	/
Centro	16,0	3,2	15,5	-2,3	15,9	/
Sud e Isole	18,3	-1,3	18,6	0,9	18,4	/
Genere						
Maschio	24,8	0,0	24,8	-2,7	25,5	/
Femmina	14,3	0,8	14,2	-0,7	14,3	/
Classi di età						
≤45	34,6	8,2	32,0	-11,1	36,0	/
46-65	17,4	3,1	16,9	1,0	16,7	/
66-75	13,8	1,2	13,7	0,4	13,6	/
>75	14,3	-1,1	14,5	-2,1	14,8	/
Progresso trattamento§						
Nuovi trattati	36,5	1,5	35,9	0,2	35,9	/
Già in trattamento	7,5	2,3	7,3	6,3	6,9	/

Indicatore non calcolato per le Aziende Sanitarie per le quali non è stato possibile gestire la mobilità extra ASL. Poiché i dati erano disponibili fino al 31 dicembre 2014, l'ultimo anno di inclusione è stato il 2013 (per ottenere anche per gli inclusi a dicembre 2013 un intero anno di osservazione).

L'occasionalità del trattamento per l'osteoporosi è stata valutata nei 365 giorni successivi alla data della prima prescrizione nell'anno di inclusione (data indice). Occasionalità sono stati definiti i pazienti con una proporzione di giorni coperti inferiore al 20%.

N: si riferisce al numero di pazienti esposti al trattamento per l'osteoporosi di età ≥ 18 anni.

§Nuovi trattati: pazienti che hanno ricevuto almeno una prescrizione nell'anno di inclusione, non trattati nell'anno precedente la data indice. Già trattati: pazienti che hanno ricevuto almeno una prescrizione nell'anno di inclusione, e che avevano già ricevuto prescrizioni nell'anno precedente la data indice.

Impatto economico degli indicatori

Il miglioramento di tutti gli indicatori proposti nell'ambito di questa sezione sul trattamento con farmaci per l'osteoporosi è associato al miglioramento dello stato di salute del paziente e ad una riduzione del costo complessivo di gestione del paziente (in quanto tali indicatori sono stati progettati sulla base di standard terapeutici di efficacia). Nell'ambito specifico del *fattore* spesa farmaceutica, il miglioramento di tali indicatori determina effetti differenti e specifici per ognuno dei singoli indicatori (Tabella 4.7.7.).

Tabella 4.7.7. Elasticità della spesa farmaceutica per l'osteoporosi rispetto al miglioramento degli indicatori per i farmaci per l'osteoporosi

Indicatori per i farmaci per l'osteoporosi	Variazione percentuale della spesa complessiva per farmaci per l'osteoporosi rispetto ad una variazione dell'1% dell'indicatore*	Variazione della spesa complessiva per farmaci per l'osteoporosi[§] per una variazione dell'1% dell'indicatore[°]
Percentuale di pazienti con frattura vertebrale o di femore o in terapia con corticosteroidi in trattamento con farmaci per l'osteoporosi	+0,17%	€ 660.920
Percentuale di pazienti in trattamento con farmaci per l'osteoporosi senza pregressa frattura vertebrale o di femore, senza pregressa terapia con corticosteroidi e senza accesso ambulatoriale per accertamenti previsti per l'osteoporosi	-1,10%	€ -4.276.541
Percentuale di pazienti in trattamento con farmaci per l'osteoporosi che associano calcio o vitamina D	+0,26%	€ 1.010.819
Percentuale di pazienti in trattamento con farmaci per l'osteoporosi aderenti al trattamento	+0,42%	€ 1.632.861
Percentuale di pazienti in trattamento con farmaci per l'osteoporosi occasionali al trattamento	-0,20%	€ -777.553

La variazione percentuale della spesa rispetto al miglioramento di ogni singolo indicatore deve essere considerato a sé stante rispetto alla variazione sugli altri indicatori e non deve essere sommata alla variazione degli altri indicatori in quanto gli indicatori sono calcolati su coorti di pazienti non esclusive.

*La variazione percentuale della spesa complessiva per l'osteoporosi è stata stimata rispetto ad una variazione dell'indicatore nella direzione del valore ideale di tendenza e nella misura pari all'1% rispetto al valore attuale dell'indicatore.

[§]Farmaci per l'osteoporosi: bifosfonati (codice ATC: M05BA escluso il farmaco nerixia nella formulazione da 100 mg ed il farmaco zometa nella formulazione da 1 fiala da 4 mg; ATC: M05BB); stronzio ranelato (codice ATC: M05BX03); ormoni paratiroidei ed analoghi (codice ATC: H05AA); preparati a base di calcitonina (codice ATC: H05BA); raloxifene (codice ATC: G03XC01).

[°]I valori in € riportati esprimono la spesa farmaceutica nazionale convenzionata più l'acquisto da parte delle strutture sanitarie pubbliche.

Il risparmio ottenibile dalla riduzione degli occasionali e dei pazienti in trattamento senza fattori di rischio (pregressa frattura del femore o vertebrale o uso di corticosteroidi) attraverso una miglior selezione del paziente da mettere in trattamento, consentirebbe, tra l'altro, un re-investimento in una maggiore aderenza al trattamento, in un maggior uso di calcio e vitamina D nei pazienti in trattamento con farmaci per l'osteoporosi e in un maggior uso di principi attivi ad alta efficacia (e costo superiore) nei pazienti a maggior rischio di frattura (pazienti con pregressa frattura).

4.8 Profili di utilizzazione dei farmaci e di aderenza al trattamento nell'ambito della depressione

- Percentuale di pazienti in trattamento con farmaci antidepressivi della classe SNRI (inibitori della ricaptazione della serotonina-epinefrina) dopo secondo fallimento della classe SSRI (inibitori selettivi della ricaptazione della serotonina) (Indicatore H-DB 6.1);
- Percentuale di pazienti in trattamento con farmaci antidepressivi aderenti al trattamento (Indicatore H-DB 6.2);
- Percentuale di pazienti in trattamento con farmaci antidepressivi occasionali al trattamento (Indicatore H-DB 6.3).

Metodologia di calcolo

Per l'analisi sono stati considerati i seguenti farmaci antidepressivi: antidepressivi codice ATC: N06A escluso trazodone codice ATC N06AX05 e mirtazapina codice ATC N06AX11 che vengono utilizzati come ipnotici a bassi dosaggi; ad alti dosaggi hanno invece proprietà antidepressive, ma in pratica clinica vengono raramente utilizzati; gli inibitori selettivi della ricaptazione della serotonina (SSRI): i farmaci appartenenti alla classe ATC N06AB e la venlafaxina ad un dosaggio < 150 mg codice ATC: N06AX16; gli inibitori della ricaptazione della serotonina-norepinefrina (SNRI): venlafaxina ad un dosaggio ≥ 150 mg codice ATC: N06AX16 e duloxetina codice ATC: N06AX21.

Inoltre, è stata valutata l'eventuale compresenza dei farmaci antidepressivi sopra elencati con i seguenti farmaci: antipsicotici (codice ATC: N05A) e/o stabilizzatori dell'umore (codice ATC: N03A) per individuare i soggetti con altre patologie psichiatriche.

Gli assistibili in trattamento con farmaci antidepressivi sono stati classificati in nuovi trattati o precedentemente trattati in relazione all'assenza o alla presenza di almeno una prescrizione per farmaci antidepressivi nei 12 mesi precedenti la data indice (data della prima prescrizione per farmaci antidepressivi nell'anno di inclusione).

Gli assistibili in trattamento con farmaci antidepressivi sono stati classificati in occasionali e aderenti al trattamento in relazione ad una copertura terapeutica inferiore al 20% o uguale o superiore all'80% del periodo di osservazione (12 mesi successivi alla data indice).

La copertura terapeutica è stata calcolata considerando tutte le unità posologiche prescritte per i farmaci antidepressivi nei 12 mesi successivi alla data indice (periodo di osservazione). Per ogni paziente, l'algoritmo prevede la lettura cronologica delle singole ricette, e sulla base della quantità di farmaco prescritto, individua la sequenza dei periodi di copertura. La presenza di più classi di farmaco inerenti la patologia in studio nella stessa prescrizione viene considerata una terapia di associazione. La totalità del periodo coperto è stata rapportata alla durata del periodo di osservazione e moltiplicata per 100.

Gli assistibili in trattamento con farmaci antidepressivi sono stati classificati inoltre in terapia con un'associazione estemporanea di due o più farmaci nel caso di utilizzo combinato di due o più farmaci, con una modalità di assunzione congiunta o separata dei monocomponenti, facenti parte della medesima terapia.

Per ogni farmaco viene individuato il periodo di esposizione definito come l'intervallo temporale tra la prima e l'ultima prescrizione in un determinato periodo di tempo. E, stata definita come associazione estemporanea di due o più farmaci la sovrapposizione temporale dei periodi di esposizione dei singoli farmaci. L'assenza di sovrapposizione temporale dei periodi di esposizione, individua un cambio di terapia.

Coorte di assistibili in analisi

Il numero di assistibili di età uguale o maggiore di 18 anni in trattamento con farmaci antidepressivi nell'anno di riferimento 2014 è risultato pari a 1.052.009 (Tabella 4.8.1). La prevalenza del trattamento con farmaci antidepressivi è risultata pari al 6,3% rispetto alla popolazione totale degli assistibili (6,3% al Nord ed al Centro e 6,4% al Sud). La prevalenza del trattamento con farmaci antidepressivi è risultata superiore nel genere femminile (8,6% rispetto al 4,0% del genere maschile) e in aumento in funzione dell'età (2,7% nella fascia di età inferiore o uguale a 45 anni, 6,6% nella fascia di età 46-65 anni, 10,1% nella fascia di età 66-75 anni e 14,4% nella fascia di età superiore a 75 anni). La prevalenza del trattamento è risultata in aumento rispetto l'anno precedente (+1,4% nel 2014 rispetto al 2013).

Tabella 4.8.1. Distribuzione dei pazienti in trattamento antidepressivo per caratteristiche demografiche.

	2014			2013			2012		
	N	% assistibili *	Var. %	N	% assistibili *	Var. %	N	% assistibili *	Var. %
TOTALE	1.052.009	6,3	1,4	1.037.043	6,3	1,5	1.021.219	6,3	/
Area geografica									
Nord	631.262	6,3	-0,1	632.206	6,4	1,4	623.266	6,4	/
Centro	222.039	6,3	4,0	213.411	6,2	-0,1	213.654	6,2	/
Sud	198.708	6,4	3,8	191.426	6,3	3,9	184.299	6,1	/
Genere									
Maschio	319.504	4,0	2,0	313.112	3,9	2,2	306.323	3,9	/
Femmina	732.505	8,6	1,2	723.931	8,6	1,3	714.896	8,5	/
Classi di età									
≤45	194.313	2,7	-2,7	199.710	2,9	-3,0	205.864	3,0	/
46-65	366.937	6,6	0,7	364.439	6,7	0,8	361.696	6,7	/
66-75	209.477	10,1	1,2	207.000	10,1	2,6	201.691	9,9	/
>75	281.282	14,4	5,8	265.894	13,9	5,5	251.968	13,2	/
Età media	62.2 ± 17.1			61.8 ± 17.1			61.3 ± 17.1		

N=trattati con farmaci antidepressivi di età ≥ 18 anni.

*La prevalenza è stata calcolata sul totale degli assistibili (dato Ministero della Salute, ASL Comuni Popolazione) di età ≥ 18 anni. Non essendo disponibile il dato della ripartizione per classi di età nel sito del Ministero della Salute, è stato utilizzato il dato della ripartizione per classi di età rilevato dal sito dell'ISTAT al 1 gennaio 2014.

Risultato degli indicatori e considerazioni

Percentuale di pazienti in trattamento con farmaci antidepressivi della classe SNRI dopo secondo fallimento della classe SSRI (Indicatore H-DB 6.1)

Il numero di assistibili di età uguale o maggiore di 18 anni in trattamento con farmaci antidepressivi della classe SSRI, con almeno 3 cambi di terapia, di cui il secondo verso una diversa molecola di SSRI nell'anno di riferimento 2014 è risultato pari a 6.762.

La percentuale di pazienti che al terzo cambio di terapia passano ad un farmaco della classe SNRI è risultata del 18,9%, percentuale inferiore rispetto all'anno precedente (-4,5% nel 2014 rispetto al 2013). La percentuale è risultata leggermente superiore al Nord (21,0%) rispetto al Centro (13,9%) ed al Sud (19,0%) e nei pazienti già in trattamento (20,1% rispetto al 17,4% dei pazienti nuovi al trattamento). Non si evidenziano differenze nel genere maschile rispetto il genere femminile. Non si evidenzia una relazione tra l'età ed il cambio di terapia a SNRI (17,3% nella fascia di età inferiore o uguale a 45 anni, 20,1% tra 46 e 65 anni, 20,2% tra 66 e 75 anni, 17,4% nella fascia di età superiore a 75 anni).

Tabella 4.8.2. Numero di pazienti trattati con farmaci antidepressivi della classe SNRI dopo secondo fallimento della classe SSRI* [numeratore], sul totale dei pazienti in trattamento con farmaci antidepressivi dopo secondo fallimento della classe SSRI [denominatore].

	2014 N = 6.762		2013 N = 7.025		2012 N = 8.034	
	%	Var. %	%	Var. %	%	Var. %
TOTALE	18,9	-4,5	19,8	-1,4	20,1	/
Area geografica						
Nord	21,0	-5,7	22,3	0,5	22,2	/
Centro	13,9	-13,4	16,1	-2,6	16,5	/
Sud	19,0	7,9	17,6	-5,3	18,6	/
Genere						
Maschio	18,9	-1,4	19,2	-12,6	22,0	/
Femmina	18,9	-5,8	20,1	3,8	19,4	/
Classi di età						
≤45	17,3	-5,6	18,3	-4,8	19,2	/
46-65	20,1	-7,0	21,6	-0,3	21,7	/
66-75	20,2	-4,8	21,2	1,2	21,0	/
>75	17,4	0,6	17,3	-2,2	17,7	/
Progresso trattamento§						
Nuovi trattati	17,4	-10,6	19,5	2,7	19,0	/
Già in trattamento	20,1	-0,2	20,1	-4,5	21,1	/

Indicatore non calcolato per le Aziende Sanitarie per le quali non è stato possibile gestire la mobilità extra ASL. Poiché i dati erano disponibili fino al 31 dicembre 2014, l'ultimo anno di inclusione è stato il 2013 (per ottenere anche per gli inclusi a dicembre 2013 un intero anno di osservazione).

La presenza di terapia farmacologica con antidepressivi è stata valutata nell'anno di inclusione. La data della prima prescrizione definisce la data indice.

N: si riferisce al numero di pazienti di età ≥ 18 anni in trattamento con farmaci antidepressivi della classe SSRI con almeno 3 cambi di terapia, di cui il secondo verso una diversa molecola di SSRI.

*Pazienti che al terzo cambio di terapia passano ad un farmaco della classe SNRI.

§Nuovi trattati: pazienti che hanno ricevuto almeno una prescrizione nell'anno di inclusione, non trattati nell'anno precedente la data indice.

Già trattati: pazienti che hanno ricevuto almeno una prescrizione nell'anno di inclusione, e che avevano già ricevuto prescrizioni nell'anno precedente la data indice.

Percentuale di pazienti in trattamento con farmaci antidepressivi aderenti al trattamento (Indicatore H-DB 6.2)

Il numero di assistibili di età uguale o maggiore di 18 anni in trattamento con farmaci antidepressivi in studio nell'anno di riferimento 2014 è risultato pari a 1.037.043.

La percentuale di pazienti aderenti è risultata del 38,4%, percentuale di poco superiore rispetto gli anni precedenti (+0,7% nel 2014 rispetto al 2013; +1,7% nel 2013 rispetto al 2012). Il livello di aderenza è risultato inferiore al Sud (35,3%) rispetto al Nord 39,8% ed al Centro 36,9% e tra i soggetti di genere maschile (37,6% rispetto al 38,7% dei soggetti di genere femminile). L'aderenza migliora all'aumentare dell'età (32,9% nella fascia di età inferiore o uguale a 45 anni, 37,5% tra 46 e 65 anni, 40,8% tra 66 e 75 anni; 41,9% nella fascia di età superiore a 75 anni) ed è superiore nei pazienti già in trattamento rispetto ai nuovi trattati (48,9% vs 16,6%). Esclusi i soggetti occasionali al trattamento, la percentuale di pazienti aderenti al trattamento con farmaci antidepressivi nell'anno di riferimento 2014 è risultata del 50,6%. Se si definiscono, invece, aderenti al trattamento i pazienti con una proporzione di giorni coperti $\geq 50\%$, il livello di aderenza diventa del 55,6%. Se si escludono i pazienti con anche altre patologie psichiatriche il livello di aderenza risulta del 35,9%.

Tabella 4.8.2. Numero di pazienti trattati con farmaci antidepressivi aderenti al trattamento antidepressivo [numeratore], sul totale dei pazienti in trattamento con farmaci antidepressivi [denominatore].

	2014 N = 1.037.043		2013 N = 1.021.219		2012 N = 1.016.078	
	%	Var. %	%	Var. %	%	Var. %
TOTALE	38,4	0,7	38,1	1,7	37,5	/
Area geografica						
Nord	39,8	0,8	39,5	1,7	38,9	/
Centro	36,9	-3,7	38,3	0,0	38,3	/
Sud	35,3	6,3	33,2	4,2	31,9	/
Genere						
Maschio	37,6	0,6	37,4	1,6	36,8	/
Femmina	38,7	0,8	38,4	1,7	37,8	/
Classi di età						
≤45	32,9	0,1	32,9	0,4	32,8	/
46-65	37,5	0,6	37,2	1,6	36,7	/
66-75	40,8	1,1	40,4	1,8	39,6	/
>75	41,9	0,1	41,9	1,4	41,3	/
Progresso trattamento§						
Nuovi trattati	16,6	0,8	16,5	-2,2	16,9	/
Già in trattamento	48,9	0,0	48,9	0,6	48,6	/
Cut off 50%*	55,6	0,2	55,5	1,5	54,7	/
TOTALE senza occasionali°	50,6	0,2	50,5	0,8	50,1	/
TOTALE senza i pazienti con altre patologie psichiatriche^	35,9	-0,3	36,1	1,8	35,4	/

Indicatore non calcolato per le Aziende Sanitarie per le quali non è stato possibile gestire la mobilità extra ASL. Poiché i dati erano disponibili fino al 31 dicembre 2014, l'ultimo anno di inclusione è stato il 2013 (per ottenere anche per gli inclusi a dicembre 2013 un intero anno di osservazione). L'aderenza al trattamento antidepressivo è stata valutata nei 365 giorni successivi alla data della prima prescrizione nell'anno di inclusione (data indice). Aderenti al trattamento sono stati definiti i pazienti con una proporzione di giorni coperti uguale o superiore all'80%.

N: si riferisce al numero di pazienti in trattamento con antidepressivi di età ≥ 18 anni.

§Nuovi trattati: Pazienti che hanno ricevuto almeno una prescrizione nell'anno di inclusione, non trattati nell'anno precedente la data indice. Già trattati: Pazienti che hanno ricevuto almeno una prescrizione nell'anno di inclusione, e che avevano già ricevuto prescrizioni nell'anno precedente la data indice.

*Aderenti al trattamento sono stati definiti i pazienti con una proporzione di giorni coperti uguale o superiore al 50%.

°Indicatore calcolato escludendo dal denominatore i pazienti occasionali al trattamento.

^Pazienti che nell'anno precedente rispetto la data indice hanno avuto almeno una prescrizione di antipsicotici (codice ATC N05A) e/o stabilizzatori dell'umore (codice ATC N03A).

Percentuale di pazienti in trattamento con farmaci antidepressivi occasionali al trattamento (Indicatore H-DB 6.3)

Il numero di assistibili di età uguale o maggiore di 18 anni in trattamento con farmaci antidepressivi nell'anno di riferimento 2014 è risultato pari a 1.037.043.

La percentuale di soggetti occasionali al trattamento con farmaci antidepressivi è risultata del 24,0%, leggermente in calo rispetto gli anni precedenti (-1,6% nel 2014 rispetto al 2013; -2,5% nel 2013 rispetto al 2012). La percentuale di soggetti occasionali è risultata superiore al Sud (28,5%) rispetto al Nord (22,8%) ed al Centro (23,5%) e nei soggetti di genere maschile (25,8% rispetto al 23,3% del genere femminile). L'occasionalità è più elevata nelle fasce di età più giovani (30,0% nella fascia di età inferiore o uguale a 45 anni, 24,5% nella fascia di età compresa tra 46 e 65 anni, 22,0% nella fascia di età compresa tra 66 e 75 anni e 20,5% nella fascia di età superiore a 75 anni), nei soggetti nuovi al trattamento (51,9% rispetto al 10,6% dei pazienti già in trattamento). Se si escludono i pazienti con le altre patologie psichiatriche il livello di occasionalità risulta del 25,2%.

Tabella 4.8.3. Numero di pazienti trattati con farmaci antidepressivi occasionali al trattamento antidepressivo [numeratore], sul totale dei pazienti in trattamento con farmaci antidepressivi [denominatore].

	2014		2013		2012	
	N = 1.037.043		N = 1.021.219		N = 1.016.078	
	%	Var. %	%	Var. %	%	Var. %
TOTALE	24,0	-1,6	24,4	-2,5	25,1	/
Area geografica						
Nord	22,8	-0,9	23,1	-2,4	23,6	/
Centro	23,5	-1,4	23,9	-0,7	24,0	/
Sud	28,5	-4,0	29,7	-4,6	31,1	/
Genere						
Maschio	25,8	-1,0	26,0	-1,7	26,5	/
Femmina	23,3	-1,9	23,8	-2,9	24,5	/
Classi di età						
≤45	30,0	-0,1	30,1	0,0	30,1	/
46-65	24,5	-1,3	24,8	-2,3	25,4	/
66-75	22,0	-1,6	22,3	-4,0	23,2	/
>75	20,5	-2,0	20,9	-2,6	21,5	/
Progresso trattamento§						
Nuovi trattati	51,9	-0,1	51,9	0,5	51,7	/
Già in trattamento	10,6	-1,1	10,7	-0,2	10,7	/
TOTALE senza i pazienti con altre patologie psichiatriche^	25,2	-1,4	25,6	-2,9	26,3	/

Indicatore non calcolato per le Aziende Sanitarie per le quali non è stato possibile gestire la mobilità extra ASL. Poiché i dati erano disponibili fino al 31 dicembre 2014, l'ultimo anno di inclusione è stato il 2013 (per ottenere anche per gli inclusi a dicembre 2013 un intero anno di osservazione).

L'occasionalità del trattamento antidepressivo è stata valutata nei 365 giorni successivi alla data della prima prescrizione nell'anno di inclusione (data indice). Occasionalità sono stati definiti i pazienti con una proporzione di giorni coperti inferiore al 20%.

N: si riferisce al numero di pazienti in trattamento con antidepressivi di età ≥ 18 anni.

§Nuovi trattati: pazienti che hanno ricevuto almeno una prescrizione nell'anno di inclusione, non trattati nell'anno precedente la data indice. Già trattati: pazienti che hanno ricevuto almeno una prescrizione nell'anno di inclusione, e che avevano già ricevuto prescrizioni nell'anno precedente la data indice.

^Pazienti che nell'anno precedente rispetto la data indice hanno avuto almeno una prescrizione di antipsicotici (codice ATC N05A) e/o stabilizzatori dell'umore (codice ATC N03A).

Impatto economico degli indicatori

Il miglioramento di tutti gli indicatori proposti nell'ambito di questa sezione sul trattamento con farmaci antidepressivi è associato al miglioramento dello stato di salute del paziente e ad una riduzione del costo complessivo di gestione del paziente (in quanto tali indicatori sono stati progettati sulla base di standard terapeutici di efficacia). Nell'ambito specifico del *fattore* spesa farmaceutica, il miglioramento di tali indicatori determina effetti differenti e specifici per ognuno dei singoli indicatori (Tabella 4.8.4.).

Tabella 4.8.4. Elasticità della spesa farmaceutica per la depressione rispetto al miglioramento degli indicatori per i farmaci per la depressione

Indicatori per i farmaci per la depressione	Variazione percentuale della spesa complessiva per farmaci per la depressione rispetto ad una variazione dell'1% dell'indicatore*	Variazione della spesa complessiva per farmaci per la depressione [§] per una variazione dell'1% dell'indicatore [°]
Percentuale di pazienti in trattamento con farmaci antidepressivi della classe SNRI dopo secondo fallimento della classe SSRI	+0,01%	€ 30.087
Percentuale di pazienti in trattamento con farmaci antidepressivi aderenti al trattamento	+1,08%	€ 4.999.403
Percentuale di pazienti in trattamento con farmaci antidepressivi occasionali al trattamento	-0,15%	€ -685.531

La variazione percentuale della spesa rispetto al miglioramento di ogni singolo indicatore deve essere considerato a sé stante rispetto alla variazione sugli altri indicatori e non deve essere sommata alla variazione degli altri indicatori in quanto gli indicatori sono calcolati su coorti di pazienti non esclusive.

*La variazione percentuale della spesa complessiva per la depressione è stata stimata rispetto ad una variazione dell'indicatore nella direzione del valore ideale di tendenza e nella misura pari all'1% rispetto al valore attuale dell'indicatore.

[§]Farmaci per la depressione: antidepressivi codice ATC: N06A escluso trazodone codice ATC N06AX05 e mirtazapina codice ATC N06AX11 che vengono utilizzati come ipnotici a bassi dosaggi; ad alti dosaggi hanno invece proprietà antidepressive, ma in pratica clinica vengono raramente utilizzati; gli inibitori selettivi della ricaptazione della serotonina (SSRI): i farmaci appartenenti alla classe ATC N06AB e la venlafaxina ad un dosaggio < 150 mg codice ATC: N06AX16; gli inibitori della ricaptazione della serotonina-norepinefrina (SNRI): venlafaxina ad un dosaggio ≥ 150 mg codice ATC: N06AX16 e duloxetina codice ATC: N06AX21.

[°]I valori in € riportati esprimono la spesa farmaceutica nazionale convenzionata più l'acquisto da parte delle strutture sanitarie pubbliche.

Il risparmio ottenibile dalla riduzione degli occasionali attraverso una miglior selezione del paziente da mettere in trattamento e quello ottenibile da un miglior sequenziamento delle terapie disponibili, consentirebbe, tra l'altro, un re-investimento in una maggiore aderenza al trattamento e in un maggior uso di principi attivi ad alta efficacia (e costo superiore) nei pazienti più complessi.

4.9 Profili di utilizzazione dei farmaci e di aderenza al trattamento nell'ambito dell'ulcera e dell'esofagite

- Percentuale di pazienti in trattamento con inibitori della pompa protonica senza i criteri di rimborsabilità previsti dalla Nota AIFA 1 o dalla Nota AIFA 48 (Indicatore H-DB 7.1);

Metodologia di calcolo

Per l'analisi sono stati considerati i seguenti farmaci inibitori della pompa protonica (codice ATC: A02BC). Tali farmaci sono stati classificati in farmaci rimborsati in Nota 1: esomeprazolo (ATC A02BC05), lansoprazolo (ATC A02BC03), omeprazolo (ATC A02BC01) e pantoprazolo (ATC A02BC02) e farmaci rimborsati in Nota 48: esomeprazolo (ATC A02BC05), lansoprazolo (ATC A02BC03), omeprazolo (ATC A02BC01), pantoprazolo (ATC A02BC02), rabeprazolo (ATC A02BC04).

In relazione ai criteri di rimborsabilità previsti dalla Nota AIFA 1, è stata considerata la presenza di almeno una delle seguenti condizioni nei 12 mesi precedenti la data della prima prescrizione per farmaci inibitori della pompa protonica nell'anno di inclusione (data indice):

- trattamento cronico con farmaci antiinfiammatori/antireumatici, non steroidei: almeno 3 prescrizioni di farmaci antiinfiammatori/antireumatici, non steroidei (codice ATC: M01A);
- terapia con acido acetilsalicilico a basse dosi: almeno 3 prescrizioni di acido acetilsalicilico (codice ATC: B01AC06);

ed almeno una delle seguenti condizioni di rischio:

- emorragie digestive o di ulcera peptica non guarita con terapia eradicante: almeno un ricovero con diagnosi di varici esofagee con sanguinamento (codice ICD-9: 456.0); emorragia del retto e dell'ano (codice ICD-9: 569.3); ematemesi (codice ICD-9: 578.0); emorragia del tratto gastrointestinale, non specificata (codice ICD-9: 578.9); ulcera gastrica e duodenale (codici ICD-9: 531-534) nei 12 mesi precedenti la data indice;
- terapia concomitante con anticoagulanti: almeno una prescrizione di aggreganti eparinici, esclusa l'eparina (codice ATC: B01A) e/o corticosteroidi sistemici (codice ATC: H02) nei 2 mesi precedenti o successivi la data indice;
- età avanzata: pazienti con età >65 anni.

In relazione ai criteri di rimborsabilità previsti dalla Nota AIFA 48, è stata considerata la presenza della seguente condizione:

- durata del trattamento di 4 settimane consecutive.

Gli assistibili in trattamento con farmaci inibitori della pompa protonica sono stati classificati in nuovi trattati o precedentemente trattati in relazione all'assenza o alla

presenza di almeno una prescrizione per farmaci inibitori della pompa protonica nei 12 mesi precedenti la data indice.

La copertura terapeutica è stata calcolata considerando tutte le unità posologiche prescritte per i farmaci inibitori della pompa protonica nei 12 mesi successivi alla data indice (periodo di osservazione). Per ogni paziente, l'algoritmo prevede la lettura cronologica delle singole ricette, e sulla base della quantità di farmaco prescritto, individua la sequenza dei periodi di copertura.

Gli assistibili in trattamento con farmaci inibitori della pompa protonica sono stati classificati inoltre in pazienti senza pregresso ricovero o con pregresso ricovero in relazione all'assenza o alla presenza di almeno un ricovero (per qualsiasi causa) nei 12 mesi precedenti la data indice.

Coorte di assistibili in analisi

Il numero di assistibili di età uguale o maggiore di 18 anni in trattamento con farmaci inibitori della pompa protonica nell'anno di riferimento 2014 è risultato pari a 3.441.780 (Tabella 4.9.1). La prevalenza del trattamento con farmaci inibitori della pompa protonica è risultata pari al 20,7% rispetto alla popolazione totale degli assistibili (17,7% al Nord, 22,1% al Centro e 28,6% al Sud). La prevalenza del trattamento con farmaci inibitori della pompa protonica è risultata superiore nel genere femminile (23,0% rispetto al 18,2% del genere maschile) e in aumento in funzione dell'età (7,1% nella fascia di età inferiore o uguale a 45 anni, 19,6% nella fascia di età 46-65 anni, 39,5% nella fascia di età 66-75 anni e 53,1% nella fascia di età superiore a 75 anni).

Tabella 4.9.1. Distribuzione dei pazienti in trattamento con farmaci inibitori della pompa protonica per caratteristiche demografiche.

	2014			2013			2012		
	N	% assistibili *	Var. %	N	% assistibili *	Var. %	N	% assistibili *	Var. %
TOTALE	3.441.780	20,7	1,9	3.377.781	20,7	4,5	3.232.507	19,9	/
Area geografica									
Nord	1.773.287	17,7	-0,1	1.774.261	18,0	4,2	1.702.432	17,4	/
Centro	777.970	22,1	5,3	738.846	21,4	3,0	717.167	20,8	/
Sud	890.523	28,6	3,0	864.674	28,3	6,4	812.908	26,8	/
Genere									
Maschio	1.471.871	18,2	2,2	1.439.979	18,1	4,7	1.375.661	17,4	/
Femmina	1.969.909	23,0	1,7	1.937.802	23,0	4,4	1.856.846	22,2	/
Classi di età									
≤45	501.098	7,1	-3,6	520.069	7,5	0,0	520.204	7,5	/
46-65	1.086.926	19,6	-0,5	1.092.673	20,1	2,8	1.062.732	19,6	/
66-75	820.532	39,5	2,5	800.405	39,2	5,4	759.448	37,4	/
>75	1.033.224	53,1	7,1	964.634	50,4	8,4	890.123	46,8	/
Età media	64.7 ± 16.6			64.1 ± 16.7			63.7 ± 16.7		

N=trattati con farmaci inibitori della pompa protonica di età ≥ 18 anni.

*La prevalenza è stata calcolata sul totale degli assistibili (dato Ministero della Salute, ASL Comuni Popolazione) di età ≥ 18 anni. Non essendo disponibile il dato della ripartizione per classi di età nel sito del Ministero della Salute, è stato utilizzato il dato della ripartizione per classi di età rilevato dal sito dell'ISTAT al 1 gennaio 2014.

Risultato degli indicatori e considerazioni

Percentuale di pazienti in trattamento con inibitori della pompa protonica senza i criteri di rimborsabilità previsti dalla Nota AIFA 1 o dalla Nota AIFA 48 (Indicatore H-DB 7.1)

Il numero di assistibili di età uguale o maggiore di 18 anni in trattamento con farmaci inibitori della pompa protonica nell'anno di riferimento 2014 è risultato pari a 3.377.781. La percentuale di pazienti in trattamento con inibitori della pompa protonica senza i criteri di rimborsabilità previsti dalla Nota AIFA 1 o dalla Nota AIFA 48 è risultata del 43,2%, in calo rispetto all'anno precedente (-7,2% nel 2014 rispetto al 2013). La percentuale è risultata superiore al Nord (48,1%) rispetto al Centro (37,1%) ed al Sud (38,4%), nelle classi di età più giovani (69,2% nella fascia di età inferiore o uguale a 45 anni, 54,3% tra 46 e 65 anni, 32,3% tra 66 e 75 anni, 25,7% nella fascia di età superiore a 75 anni), nei pazienti nuovi al trattamento (66,7% rispetto al 29,5% dei pazienti già in trattamento) e nei pazienti senza pregresso ricovero (45,3% rispetto al 33,6% dei pazienti con pregresso ricovero). Non si osservano differenze tra il genere maschile e quello femminile (43,3% vs 43,2%). La percentuale è risultata del 23,3% nei pazienti con una durata del trattamento inferiore alle 4 settimane.

Tabella 4.9.2. Numero di pazienti in trattamento con inibitori della pompa protonica senza i criteri di rimborsabilità previsti dalla Nota AIFA 1 o dalla Nota AIFA 48 [numeratore], sul totale dei pazienti in trattamento con farmaci inibitori della pompa protonica [denominatore].

	2014		2013		2012	
	N = 3.377.781		N = 3.232.507		N = 3.080.925	
	%	Var. %	%	Var. %	%	Var. %
TOTALE	43,2	-7,2	46,6	4,4	44,6	/
Area geografica						
Nord	48,1	0,1	48,1	4,8	45,9	/
Centro	37,1	-2,4	38,0	-4,6	39,8	/
Sud	38,4	-24,8	51,0	10,2	46,3	/
Genere						
Maschio	43,3	-7,7	46,9	4,2	45,0	/
Femmina	43,2	-6,8	46,3	4,5	44,3	/
Classi di età						
≤45	69,2	-4,0	72,1	4,0	69,4	/
46-65	54,3	-6,0	57,7	6,8	54,1	/
66-75	32,3	-8,1	35,1	6,1	33,1	/
>75	25,7	-8,3	28,0	5,5	26,6	/
Pregresso trattamento§						
Nuovi trattati	66,7	-0,9	67,3	4,4	64,4	/
Già in trattamento	29,5	-12,0	33,6	11,5	30,1	/
Trattamento inferiore alle 4 settimane	23,3	-15,0	27,4	22,3	22,4	/
Pregresso ricovero						
Senza pregresso ricovero	45,3	-7,1	48,8	3,5	47,1	/
Con pregresso ricovero	33,6	-9,5	37,1	8,7	34,2	/

Indicatore non calcolato per le Aziende Sanitarie per le quali non è stato possibile gestire la mobilità extra ASL.

Poiché i dati erano disponibili fino al 31 dicembre 2014, l'ultimo anno di inclusione è stato il 2013 (per ottenere anche per gli inclusi a dicembre 2013 un intero anno di osservazione).

La presenza di terapia farmacologica con inibitori della pompa protonica è stata valutata nell'anno di inclusione. La data della prima prescrizione definisce la data indice.

N: si riferisce al numero di pazienti di età ≥ 18 anni in trattamento con farmaci inibitori della pompa protonica.

§Nuovi trattati: pazienti che hanno ricevuto almeno una prescrizione nell'anno di inclusione, non trattati nell'anno precedente la data indice.

Già trattati: pazienti che hanno ricevuto almeno una prescrizione nell'anno di inclusione, e che avevano già ricevuto prescrizioni nell'anno precedente la data indice.

Impatto economico degli indicatori

Il miglioramento di tutti gli indicatori proposti nell'ambito di questa sezione sul trattamento dell'ulcera e dell'esofagite è associato al miglioramento dello stato di salute del paziente e ad una riduzione del costo complessivo di gestione del paziente (in quanto tali indicatori sono stati progettati sulla base di standard terapeutici di efficacia). Nell'ambito specifico del *fattore* spesa farmaceutica, il miglioramento di tali indicatori determina effetti differenti e specifici per ognuno dei singoli indicatori (Tabella 4.9.3.).

Tabella 4.9.3. Elasticità della spesa farmaceutica per il trattamento dell'ulcera e dell'esofagite rispetto al miglioramento degli indicatori per i farmaci per il trattamento dell'ulcera e dell'esofagite

Indicatori per i farmaci per il trattamento dell'ulcera e dell'esofagite	Variazione percentuale della spesa complessiva per farmaci per il trattamento dell'ulcera e dell'esofagite rispetto ad una variazione dell'1% dell'indicatore*	Variazione della spesa complessiva per farmaci per il trattamento dell'ulcera e dell'esofagite [§] per una variazione dell'1% dell'indicatore [°]
Percentuale di pazienti in trattamento con inibitori della pompa protonica senza i criteri di rimborsabilità previsti dalla Nota AIFA 1 o dalla Nota AIFA 48	-0,52%	€ -5.022.114

La variazione percentuale della spesa rispetto al miglioramento di ogni singolo indicatore deve essere considerato a sé stante rispetto alla variazione sugli altri indicatori e non deve essere sommata alla variazione degli altri indicatori in quanto gli indicatori sono calcolati su coorti di pazienti non esclusive.

*La variazione percentuale della spesa complessiva per la terapia l'ulcera e l'esofagite è stata stimata rispetto ad una variazione dell'indicatore nella direzione del valore ideale di tendenza e nella misura pari all'1% rispetto al valore attuale dell'indicatore.

[§]Farmaci per il trattamento dell'ulcera e dell'esofagite: inibitori della pompa protonica (codice ATC: A02BC). Tali farmaci sono stati classificati in farmaci rimborsati in Nota 1: someprazolo (ATC A02BC05), lansoprazolo (ATC A02BC03), omeprazolo (ATC A02BC01) e pantoprazolo (ATC A02BC02) e farmaci rimborsati in Nota 48: esomeprazolo (ATC A02BC05), lansoprazolo (ATC A02BC03), omeprazolo (ATC A02BC01), pantoprazolo (ATC A02BC02), rabeprazolo (ATC A02BC04).

[°]I valori in € riportati esprimono la spesa farmaceutica nazionale convenzionata più l'acquisto da parte delle strutture sanitarie pubbliche.

Il risparmio ottenibile dalla riduzione dei pazienti in trattamento con inibitori della pompa protonica senza i criteri di rimborsabilità previsti dalla Nota AIFA 1 o dalla Nota AIFA 48 consentirebbe un re-investimento in altri ambiti di assistenza farmaceutica.

4.10 Profili di utilizzazione dei farmaci e di aderenza al trattamento nell'ambito dell'anemia

- Percentuale di pazienti avviati ad un nuovo ciclo di terapia in trattamento epoetina alfa biosimilare (Indicatore H-DB 8.1).

Metodologia di calcolo

Per l'analisi sono state considerate le Epoetine alfa non biosimilari (Eprex codice ATC B03XA01); le Epoetine alfa biosimilari (Binocrit; Abseamed; Retacrit; codice ATC B03XA01). Gli assistibili in trattamento con epoetina alfa con un nuovo ciclo di terapia sono stati identificati in relazione all'assenza di prescrizioni di epoetina alfa nei 6 mesi precedenti la data indice (data della prima prescrizione per epoetine alfa nell'anno di inclusione).

Gli assistibili in trattamento con epoetina alfa con un nuovo ciclo di terapia sono stati inoltre classificati in pazienti senza precedenti cicli di terapia o con precedenti cicli di terapia trattati nei 12 mesi precedenti in relazione all'assenza o alla presenza di almeno una prescrizione per epoetina alfa nei 12 mesi precedenti la data indice (data della prima prescrizione per epoetine alfa nell'anno di inclusione).

Coorte di assistibili in analisi

Il numero di assistibili di età uguale o maggiore di 18 anni in trattamento con epoetine alfa nell'anno di riferimento 2014 è risultato pari a 14.863 (Tabella 4.10.1). La prevalenza del trattamento con epoetine alfa è risultata pari allo 0,9‰ rispetto alla popolazione totale degli assistibili e crescente in funzione dell'età (0,1‰ nella fascia di età inferiore o uguale a 45 anni, 0,5‰ nella fascia di età 46-65, 1,7‰ nella fascia di età 66-75 e 4,2‰ nella fascia di età >75 anni).

Tabella 4.10.1. Distribuzione dei pazienti in trattamento con epoetina alfa per caratteristiche demografiche.

	2014			2013			2012		
	N	% assistibili *	Var. %	N	% assistibili *	Var. %	N	% assistibili *	Var. %
TOTALE	14.863	0,9	33,4	11.141	0,7	13,9	9.782	0,6	/
Area geografica									
Nord	8.261	0,8	36,0	6.073	0,6	24,1	4.892	0,5	/
Centro	4.112	1,2	43,6	2.864	0,8	-2,4	2.933	0,9	/
Sud	2.490	0,8	13,0	2.204	0,7	12,6	1.957	0,6	/
Genere									
Maschio	7.635	0,9	35,7	5.628	0,7	16,5	4.830	0,6	/
Femmina	7.228	0,8	31,1	5.513	0,7	11,3	4.952	0,6	/
Classi di età									
≤45	604	0,1	5,6	572	0,1	0,0	572	0,1	/
46-65	2.659	0,5	16,6	2.280	0,4	8,4	2.103	0,4	/
66-75	3.466	1,7	29,4	2.679	1,3	14,1	2.348	1,2	/
>75	8.134	4,2	45,0	5.610	2,9	17,9	4.759	2,5	/
Età media	74.0 ± 13.5			72.6 ± 14.0			72.0 ± 14.1		

*Prevalenza su 1.000 assistibili.

N=trattati con farmaci epoetine alfa di età ≥ 18 anni.

La prevalenza è stata calcolata sul totale degli assistibili (dato Ministero della Salute, ASL Comuni Popolazione) di età ≥ 18 anni. Non essendo disponibile il dato della ripartizione per classi di età nel sito del Ministero della Salute, è stato utilizzato il dato della ripartizione per classi di età rilevato dal sito dell'ISTAT al 1 gennaio 2014.

Risultato degli indicatori e considerazioni

Percentuale di pazienti avviati ad un nuovo ciclo di terapia in trattamento epoetina alfa biosimilare (Indicatore H-DB 8.1)

Il numero di assistibili di età uguale o maggiore di 18 anni avviati ad un nuovo ciclo di terapia con le epoetine alfa in studio nell'anno di riferimento 2014 è risultato pari a 9.794. La percentuale di pazienti avviati ad un nuovo ciclo di terapia in trattamento epoetina alfa biosimilare è risultata del 55,9%, in aumento rispetto l'anno precedente (+54,6% nel 2014 rispetto al 2013). Si evidenzia una certa variabilità tra le aree geografiche (Nord 56,5%; Centro 47,6%; Sud 67,5%) ed una percentuale leggermente superiore nel genere femminile rispetto quello maschile (56,5% vs 55,2% del genere maschile). Il risultato varia in relazione all'età (42,3% nella fascia di età inferiore o uguale a 45 anni, 50,6% tra 46 e 65 anni, 58,1% tra 66 e 75 anni; 58,2% nella fascia di età superiore a 75 anni). Nei pazienti in cui il ciclo di terapia in analisi rappresentava il primo, la percentuale di pazienti in trattamento con epoetina alfa biosimilare è risultata del 58,1% mentre nei pazienti in cui il ciclo di terapia in analisi non rappresentava il primo, la percentuale di pazienti in trattamento con epoetina alfa biosimilare è risultata del 33,2%.

Tabella 4.10.2. Numero di pazienti con un nuovo ciclo di terapia con epoetine alfa biosimilari [numeratore], sul totale dei pazienti con un nuovo ciclo di terapia con epoetine alfa [denominatore].

	2014 N = 9.794		2013 N = 7.162		2012 N = 6.238	
	%	Var. %	%	Var. %	%	Var. %
TOTALE	55,9	54,6	36,2	93,7	18,7	/
Area geografica						
Nord	56,5	30,1	43,4	121,9	19,6	/
Centro	47,6	58,7	30,0	22,8	24,5	/
Sud	67,5	167,4	25,2	178,6	9,1	/
Genere						
Maschio	55,2	54,0	35,9	95,3	18,4	/
Femmina	56,7	55,2	36,5	92,2	19,0	/
Classi di età						
≤45	42,3	71,2	24,7	114,3	11,5	/
46-65	50,6	55,1	32,6	68,0	19,4	/
66-75	58,1	46,8	39,6	82,8	21,6	/
>75	58,2	54,8	37,6	110,9	17,8	/
Nuovi cicli di terapia rispetto ai 12 mesi precedenti [§]						
Assenza precedenti cicli di terapia	57,1	54,0	37,1	89,7	19,6	/
Presenza precedenti cicli di terapia	31,7	64,1	19,3	144,4	7,9	/
Nuovi cicli di terapia a partire dal 01-01-2009 [°]						
Assenza precedenti cicli di terapia	58,1	51,7	38,3	88,9	20,3	/
Presenza precedenti cicli di terapia	33,2	71,8	19,3	134,6	8,2	/

La presenza di terapia con epoetine è valutata nell'anno di inclusione.

N: si riferisce al numero di pazienti con un nuovo ciclo di terapia con epoetine alfa di età ≥ 18 anni.

§La presenza di precedenti cicli di terapia con epoetine alfa biosimilari è stata valutata nell'anno precedente la data indice.

°La presenza di precedenti cicli di terapia con epoetine alfa biosimilari è stata valutata a partire dal 1 gennaio 2009.

Impatto economico degli indicatori

Il miglioramento di tutti gli indicatori proposti nell'ambito di questa sezione sul trattamento con farmaci per l'anemia è associato al miglioramento dello stato di salute del paziente e ad una riduzione del costo complessivo di gestione del paziente (in quanto tali indicatori sono stati progettati sulla base di standard terapeutici di efficacia). Nell'ambito specifico del *fattore* spesa farmaceutica, il miglioramento di tali indicatori determina effetti differenti e specifici per ognuno dei singoli indicatori (Tabella 4.10.3.).

Tabella 4.10.3. Elasticità della spesa farmaceutica per l'anemia rispetto al miglioramento degli indicatori per i farmaci per l'anemia

Indicatori per i farmaci per l'anemia	Variazione percentuale della spesa complessiva per farmaci per l'anemia rispetto ad una variazione dell'1% dell'indicatore*	Variazione della spesa complessiva per farmaci per l'anemia [§] per una variazione dell'1% dell'indicatore [°]
Percentuale di pazienti avviati ad un nuovo ciclo di terapia in trattamento epoetina alfa biosimilare	-0,09	€ -145.633

La variazione percentuale della spesa rispetto al miglioramento di ogni singolo indicatore deve essere considerato a sé stante rispetto alla variazione sugli altri indicatori e non deve essere sommata alla variazione degli altri indicatori in quanto gli indicatori sono calcolati su coorti di pazienti non esclusive.

*La variazione percentuale della spesa complessiva per l'anemia è stata stimata rispetto ad una variazione dell'indicatore nella direzione del valore ideale di tendenza e nella misura pari all'1% rispetto al valore attuale dell'indicatore.

[§]Farmaci per l'anemia: le Epoetine alfa non biosimilari (Eprex codice ATC B03XA01); le Epoetine alfa biosimilari (Binocrit; Abseamed; Retacrit; codice ATC B03XA01).

[°]I valori in € riportati esprimono la spesa farmaceutica nazionale convenzionata più l'acquisto da parte delle strutture sanitarie pubbliche.

Un uso preferenziale di epoetina alfa biosimilare nei pazienti avviati ad un nuovo ciclo di terapia determinerebbe un risparmio sulla spesa farmaceutica per epoetina alfa. Tale risparmio consentirebbe, tra l'altro, un re-investimento in altri ambiti di assistenza farmaceutica.

4.11 Profili di utilizzazione dei farmaci e di aderenza al trattamento nell'ambito dell'artrite reumatoide

- Percentuale di pazienti affetti da artrite reumatoide avviati al trattamento con farmaci biologici senza pregresso utilizzo di DMARDs classici per almeno 3 mesi (Indicatore H-DB 9.1);
- Percentuale di pazienti affetti da artrite reumatoide in trattamento con farmaci biologici senza l'utilizzo di MTX in combinazione (Indicatore H-DB 9.2).

Metodologia di calcolo

Per l'analisi sono stati considerati i seguenti farmaci biologici: abatacept codice ATC L04AA24; etanercept codice ATC L04AB01; infliximab codice ATC L04AB02; adalimumab codice ATC L04AB04; certolizumab pegol codice ATC L04AB05; golimumab codice ATC L04AB06; tocilizumab codice ATC L04AC07; rituximab codice ATC L01XC02; anakinra codice ATC L04AC03.

Nell'analisi sono stati inclusi tutti i pazienti con diagnosi di artrite reumatoide (codice ICD-9 714 o codice esenzione 006); vengono esclusi i pazienti con concomitanti diagnosi di: spondilite anchilosante (codice ICD-9 720.0 o codice esenzione 054), artrite psoriasica (codice ICD-9 696.0 o codice esenzione 045.696.0), psoriasi (codice ICD-9 696.1 o codice esenzione 045.696.1), morbo di Crohn (codice ICD-9 555 o codice esenzione 009), colite ulcerosa (codice ICD-9 556 o codice esenzione 009).

Gli assistibili sono stati classificati con pregresso utilizzo di Disease Modifying Antirheumatic Drugs (DMARDs) in presenza di un pregresso trattamento di durata di almeno 3 mesi con metotrexato (MTX, codice ATC L01BA01), leflunomide (codice ATC L04AA13), sulfasalazina (codice ATC A07EC01), azatioprina (codice ATC L04AX01), Clorochina (codice ATC P01BA01), idrossiclorochina (codice ATC P01BA02), ciclosporina (codice ATC L04AD01), sali d'oro (sodio aurotiomalato (codice ATC M01CB01), auranofina (codice ATC M01CB03).

Gli assistibili in trattamento con farmaci biologici sono stati classificati in nuovi trattati o precedentemente trattati in relazione all'assenza o alla presenza di almeno una prescrizione per farmaci biologici nei 12 mesi precedenti alla data indice (data della prima prescrizione per farmaci biologici nell'anno di inclusione).

Coorte di assistibili in analisi

Il numero di assistibili di età uguale o maggiore di 18 anni affetti da artrite reumatoide in trattamento con farmaci biologici nell'anno di riferimento 2014 è risultato pari a 3.983 (Tabella 4.11.1). La prevalenza dei pazienti affetti da artrite reumatoide in trattamento con farmaci biologici è risultata pari allo 0,3‰ rispetto alla popolazione totale degli assistibili e leggermente crescente in funzione dell'età (0,5‰ nella fascia di età 46-65, 0,6‰ nella fascia di età 66-75 e 0,2‰ nella fascia di età >75 anni).

Tabella 4.11.1. Distribuzione dei pazienti affetti da artrite reumatoide in trattamento con farmaci biologici per caratteristiche demografiche.

	2014			2013			2012		
	N	‰ assistibili *	Var. %	N	‰ assistibili *	Var. %	N	‰ assistibili *	Var. %
TOTALE	3.983	0,3	3,3	3.855	0,3	17,1	3.291	0,3	/
Area geografica									
Nord	3.031	0,4	7,9	2.810	0,4	14,2	2.460	0,4	/
Centro	849	0,3	17,8	721	0,3	9,1	661	0,3	/
Sud	103	0,0	-68,2	324	0,1	90,6	170	0,1	/
Genere									
Maschio	784	0,1	1,3	774	0,1	18,9	651	0,1	/
Femmina	3.199	0,5	3,8	3.081	0,5	16,7	2.640	0,4	/
Classi di età									
≤45	720	0,1	2,3	704	0,1	14,1	617	0,1	/
46-65	1.978	0,5	-0,7	1.991	0,5	15,6	1.722	0,4	/
66-75	946	0,6	9,6	863	0,6	20,5	716	0,5	/
>75	339	0,2	14,1	297	0,2	25,8	236	0,2	/
Età media	57.9 ± 13.7			57.6 ± 13.5			57.3 ± 13.5		

*Prevalenza su 1.000 assistibili. Indicatore calcolato esclusivamente per le Aziende Sanitarie con il dato delle esenzioni disponibile.

N=pazienti affetti da artrite reumatoide trattati con farmaci biologici di età ≥ 18 anni. La diagnosi di artrite reumatoide è stata valutata sul codice esenzione 006.

La prevalenza è stata calcolata sul totale degli assistibili (dato Ministero della Salute, ASL Comuni Popolazione) di età ≥ 18 anni. Non essendo disponibile il dato della ripartizione per classi di età nel sito del Ministero della Salute, è stato utilizzato il dato della ripartizione per classi di età rilevato dal sito dell'ISTAT al 1 gennaio 2014.

Risultato degli indicatori e considerazioni

Percentuale di pazienti affetti da artrite reumatoide avviati al trattamento con farmaci biologici senza pregresso utilizzo di DMARDs classici per almeno 3 mesi (Indicatore H-DB 9.1)

Il numero di assistibili di età uguale o maggiore di 18 anni affetti da artrite reumatoide avviati al trattamento con farmaci biologici nell'anno di riferimento 2014 è risultato pari a 871.

La percentuale di pazienti affetti da artrite reumatoide avviati al trattamento con farmaci biologici senza pregresso utilizzo di DMARDs classici per almeno 3 mesi è risultata del 73,2%, in calo rispetto l'anno precedente (-1,0% nel 2014 rispetto al 2013). Si evidenzia una certa variabilità tra le aree geografiche (Nord 72,1%; Centro 77,2%; Sud 85,7%) ed una percentuale superiore nel genere maschile rispetto quello femminile (77,1% e 72,3% rispettivamente). Il risultato varia in relazione all'età (77,7% nella fascia di età inferiore o uguale a 45 anni, 67,8% tra 46 e 65 anni, 79,0% tra 66 e 75 anni; 81,7% nella fascia di età superiore a 75 anni).

Tabella 4.11.2. Numero di pazienti affetti da artrite reumatoide avviati al trattamento con farmaci biologici senza pregresso utilizzo di DMARDs classici per almeno 3 mesi [numeratore], sul totale dei pazienti affetti da artrite reumatoide avviati al trattamento con farmaci biologici [denominatore].

	2014 N = 871		2013 N = 920		2012 N = 806	
	%	Var. %	%	Var. %	%	Var. %
TOTALE	73,2	-1,0	74,0	3,5	71,5	/
Area geografica						
Nord	72,1	3,6	69,6	4,9	66,3	/
Centro	77,2	1,0	76,4	5,3	72,6	/
Sud	85,7	-6,1	91,3	7,5	84,9	/
Genere						
Maschio	77,1	-0,7	77,7	13,7	68,3	/
Femmina	72,3	-0,9	73,0	0,8	72,4	/
Classi di età						
≤45	77,7	3,7	74,9	-0,2	75,0	/
46-65	67,8	-6,6	72,6	3,5	70,2	/
66-75	79,0	2,0	77,4	11,5	69,4	/
>75	81,7	14,3	71,4	-12,3	81,5	/

Indicatore calcolato esclusivamente per le Aziende Sanitarie con il dato delle esenzioni disponibile.

Indicatore non calcolato per le Aziende Sanitarie per le quali non è stato possibile gestire la mobilità extra ASL.

La presenza di terapia con farmaci biologici è valutata nell'anno di inclusione.

N: si riferisce al numero di pazienti affetti da artrite reumatoide avviati al trattamento con farmaci biologici di età ≥ 18 anni. La diagnosi di artrite reumatoide è stata valutata sul codice esenzione 006.

Percentuale di pazienti affetti da artrite reumatoide in trattamento con farmaci biologici senza l'utilizzo di MTX in combinazione (Indicatore H-DB 9.2)

Il numero di assistibili di età uguale o maggiore di 18 anni affetti da artrite reumatoide in trattamento con farmaci biologici nell'anno di riferimento 2014 è risultato pari a 3.855. La percentuale di pazienti affetti da artrite reumatoide in trattamento con farmaci biologici senza l'utilizzo di MTX in combinazione è risultata del 56,5%, in aumento rispetto l'anno precedente (+6,8% nel 2014 rispetto al 2013). L'analisi per area geografica evidenzia una percentuale al Nord pari al 55,9%; Centro 60,1%; Sud 53,7%. La percentuale risulta del 57,5% nel genere maschile e del 56,3% nel genere femminile. Il risultato varia in relazione all'età (65,1% nella fascia di età inferiore o uguale a 45 anni, 54,7% tra 46 e 65 anni, 54,8% tra 66 e 75 anni; 53,2% nella fascia di età superiore a 75 anni). La percentuale è risultata superiore nei pazienti nuovi trattati rispetto ai pazienti già in trattamento (62,9% vs 54,5%).

Tabella 4.11.3. Numero di pazienti affetti da artrite reumatoide in trattamento con farmaci biologici senza l'utilizzo di MTX in combinazione [numeratore], sul totale dei pazienti affetti da artrite reumatoide in trattamento con farmaci biologici [denominatore].

	2014 N = 3.855		2013 N = 3.291		2012 N = 2.788	
	%	Var. %	%	Var. %	%	Var. %
TOTALE	56,5	6,8	52,9	-1,4	53,7	/
Area geografica						
Nord	55,9	9,6	51,0	-0,8	51,4	/
Centro	60,1	6,7	56,3	-4,1	58,7	/
Sud	53,7	-7,8	58,2	-7,1	62,7	/
Genere						
Maschio	57,5	-0,1	57,6	1,1	56,9	/
Femmina	56,3	8,7	51,8	-2,2	53,0	/
Classi di età						
≤45	65,1	1,0	64,4	-0,7	64,8	/
46-65	54,7	8,3	50,6	-1,7	51,4	/
66-75	54,8	8,0	50,7	-2,1	51,8	/
>75	53,2	12,0	47,5	6,7	44,5	/
Progresso trattamento§						
Nuovi trattati	62,9	14,9	54,8	-7,4	59,2	/
Già in trattamento	54,5	4,0	52,4	0,9	52,0	/

Indicatore calcolato esclusivamente per le Aziende Sanitarie con il dato delle esenzioni disponibile.

Poiché i dati erano disponibili fino al 31 dicembre 2014, l'ultimo anno di riferimento è stato il 2013 (per ottenere anche per gli inclusi a dicembre 2013 un intero anno di osservazione).

La presenza di terapia con farmaci biologici è valutata nell'anno di inclusione.

N: si riferisce al numero di pazienti affetti da artrite reumatoide in trattamento con farmaci biologici di età ≥ 18 anni. La diagnosi di artrite reumatoide è stata valutata sul codice esenzione 006.

§Nuovi trattati: pazienti che hanno ricevuto almeno una prescrizione nell'anno di inclusione, non trattati nell'anno precedente la data indice. Già trattati: pazienti che hanno ricevuto almeno una prescrizione nell'anno di inclusione, e che avevano già ricevuto prescrizioni nell'anno precedente la data indice.

4.12 Profili di utilizzazione dei farmaci e di aderenza al trattamento nell'ambito della psoriasi

- Percentuale di pazienti affetti da psoriasi avviati al trattamento con farmaci sistemici tradizionali senza pregresso utilizzo di farmaci topici (Indicatore H-DB 10.1);
- Percentuale di pazienti affetti da psoriasi avviati al trattamento con farmaci biologici senza pregresso utilizzo di metotrexato o ciclosporina per almeno 3 mesi (Indicatore H-DB 10.2).

Metodologia di calcolo

Per l'analisi sono stati considerati i seguenti farmaci biologici: adalimumab (codice ATC L04AB04), etanercept codice ATC L04AB01; infliximab codice ATC L04AB02; ustekinumab codice ATC L04AC05.

Nell'analisi sono stati inclusi tutti i pazienti con diagnosi di psoriasi (codice ICD-9 696.1 o codice esenzione 045.696.1), vengono esclusi i pazienti con concomitanti diagnosi di: artrite reumatoide (codice ICD-9 714 o codice esenzione 006); spondilite anchilosante (codice ICD-9 720.0 o codice esenzione 054), artrite psoriasica (codice ICD-9 696.0 o codice esenzione 045.696.0), morbo di Crohn (codice ICD-9 555 o codice esenzione 009), colite ulcerosa (codice ICD-9 556 o codice esenzione 009).

Gli assistibili sono stati classificati con pregresso utilizzo di farmaci sistemici tradizionali in presenza di un trattamento con metotrexato (MTX, codice ATC L01BA01), ciclosporina (codice ATC L04AD01), acitretina (codice ATC D05BB02).

Gli assistibili sono stati classificati con pregresso utilizzo di farmaci topici in presenza di un pregresso trattamento con antipsoriasici per uso topico (codice ATC D05A) o corticosteroidi preparati dermatologici (codice ATC D07).

Coorte di assistibili in analisi

Il numero di assistibili di età uguale o maggiore di 18 anni affetti da psoriasi in trattamento con farmaci biologici nell'anno di riferimento 2014 è risultato pari a 1.330 (Tabella 4.12.1). La prevalenza del trattamento con farmaci biologici è risultata pari allo 0,1‰ rispetto alla popolazione totale degli assistibili. In relazione all'età, la prevalenza è risultata pari allo 0,1‰ nella fascia di età inferiore o uguale a 45 anni, 0,2‰ nella fascia di età 46-65 e 0,1‰ nella fascia di età 66-75).

Tabella 4.12.1. Distribuzione dei pazienti affetti da psoriasi in trattamento con farmaci biologici per caratteristiche demografiche.

	2014			2013			2012		
	N	% assistibili *	Var. %	N	% assistibili *	Var. %	N	% assistibili *	Var. %
TOTALE	1.330	0,1	-16,8	1.598	0,1	46,6	1.090	0,1	/
Area geografica									
Nord	830	0,1	9,8	756	0,1	35,0	560	0,1	/
Centro	429	0,2	23,3	348	0,1	7,1	325	0,1	/
Sud	71	0,0	-85,6	494	0,2	141,0	205	0,1	/
Genere									
Maschio	880	0,2	-15,2	1.038	0,2	45,6	713	0,1	/
Femmina	450	0,1	-19,6	560	0,1	48,5	377	0,1	/
Classi di età									
≤45	387	0,1	-21,3	492	0,1	49,5	329	0,1	/
46-65	673	0,2	-20,3	844	0,2	42,3	593	0,2	/
66-75	203	0,1	6,3	191	0,1	51,6	126	0,1	/
>75	67	0,0	-5,6	71	0,1	69,0	42	0,0	/
Età media	53.6 ± 13.5			52.4 ± 13.5			52.4 ± 13.0		

*Prevalenza su 1.000 assistibili. Indicatore calcolato esclusivamente per le Aziende Sanitarie con il dato delle esenzioni disponibile.

N=pazienti affetti da psoriasi trattati con farmaci biologici di età ≥ 18 anni. La diagnosi di psoriasi è stata valutata sul codice esenzione 045.696.1.

La prevalenza è stata calcolata sul totale degli assistibili (dato Ministero della Salute, ASL Comuni Popolazione) di età ≥ 18 anni. Non essendo disponibile il dato della ripartizione per classi di età nel sito del Ministero della Salute, è stato utilizzato il dato della ripartizione per classi di età rilevato dal sito dell'ISTAT al 1 gennaio 2014.

Risultato degli indicatori e considerazioni

Percentuale di pazienti affetti da psoriasi avviati al trattamento con farmaci sistemici tradizionali senza pregresso utilizzo di farmaci topici (Indicatore H-DB 10.1)

Il numero di assistibili di età uguale o maggiore ai 18 anni affetti da psoriasi avviati al trattamento con farmaci sistemici tradizionali nell'anno di riferimento 2014 è risultato pari a 551.

La percentuale di pazienti avviati al trattamento con farmaci sistemici tradizionali senza pregresso utilizzo di farmaci topici è risultata del 38,7%, in aumento rispetto all'anno precedente (+15,5% nel 2014 rispetto al 2013). Si evidenzia una certa variabilità tra le aree geografiche (Nord 36,3%; Centro 48,7%; Sud 31,1%) ed una percentuale superiore nel genere femminile rispetto a quello maschile (45,5% rispetto al 34,8% del genere maschile). Il risultato varia in relazione all'età (33,8% nella fascia di età inferiore o uguale a 45 anni, 41,3% tra 46 e 65 anni, 39,2% tra 66 e 75 anni; 38,2% nella fascia di età superiore a 75 anni).

Tabella 4.12.2. Numero di pazienti affetti da psoriasi avviati al trattamento con farmaci sistemici tradizionali senza pregresso utilizzo di farmaci topici [numeratore], sul totale dei pazienti affetti da psoriasi avviati al trattamento con farmaci sistemici tradizionali [denominatore].

	2014 N = 551		2013 N = 487		2012 N = 739	
	%	Var. %	%	Var. %	%	Var. %
TOTALE	38,7	15,5	33,5	-29,9	47,8	/
Area geografica						
Nord	36,3	16,1	31,3	-39,2	51,4	/
Centro	48,7	14,4	42,5	16,6	36,5	/
Sud	31,1	-2,5	31,9	-18,8	39,3	/
Genere						
Maschio	34,8	10,9	31,3	-32,1	46,2	/
Femmina	45,5	24,8	36,5	-28,2	50,8	/
Classi di età						
≤45	33,8	-6,6	36,2	-17,4	43,8	/
46-65	41,3	16,4	35,5	-29,5	50,3	/
66-75	39,2	56,7	25,0	-51,6	51,7	/
>75	38,2	19,2	32,1	-17,2	38,8	/

Indicatore calcolato esclusivamente per le Aziende Sanitarie con il dato delle esenzioni disponibile.

La presenza di terapia con farmaci sistemici tradizionali è valutata nell'anno di inclusione.

N: si riferisce al numero di pazienti affetti da psoriasi avviati al trattamento con farmaci sistemici tradizionali di età ≥ 18 anni. La diagnosi di psoriasi è stata valutata sul codice esenzione 045.696.1.

Percentuale di pazienti affetti da psoriasi avviati al trattamento con farmaci biologici senza pregresso utilizzo di metotrexato o ciclosporina per almeno 3 mesi (Indicatore H-DB 10.2)

Il numero di assistibili di età uguale o maggiore di 18 anni affetti da psoriasi avviati al trattamento con farmaci biologici nell'anno di riferimento 2014 è risultato pari a 379.

La percentuale di pazienti affetti da psoriasi avviati al trattamento con farmaci biologici senza pregresso utilizzo di metotrexato o ciclosporina per almeno 3 mesi è risultata del 86,3%, in calo rispetto l'anno precedente (-0,8% nel 2014 rispetto al 2013). Si evidenzia una certa variabilità tra le aree geografiche (Nord 88,7%; Centro 81,3%; Sud 94,4%) ed una percentuale superiore nel genere femminile rispetto quello maschile (87,2% rispetto all' 85,8% del genere maschile). Il risultato varia in relazione all'età (78,3% nella fascia di età inferiore o uguale a 45 anni, 91,7% tra 46 e 65 anni, 87,0% tra 66 e 75 anni; 86,7% nella fascia di età superiore a 75 anni).

Tabella 4.12.3. Percentuale di pazienti affetti da psoriasi avviati al trattamento con farmaci biologici senza pregresso utilizzo di metotrexato o ciclosporina per almeno 3 mesi [numeratore], sul totale dei pazienti affetti da psoriasi avviati al trattamento con farmaci biologici [denominatore].

	2014 N = 379		2013 N = 623		2012 N = 426	
	%	Var. %	%	Var. %	%	Var. %
TOTALE	86,3	-0,8	87,0	-3,5	90,1	/
Area geografica						
Nord	88,7	12,5	78,9	-12,3	89,9	/
Centro	81,3	-7,4	87,8	1,5	86,5	/
Sud	94,4	2,4	92,2	0,0	92,2	/
Genere						
Maschio	85,8	-1,7	87,3	-4,4	91,4	/
Femmina	87,2	0,9	86,4	-2,1	88,3	/
Classi di età						
≤45	78,3	-5,6	82,9	-8,9	91,0	/
46-65	91,7	3,3	88,8	-0,3	89,1	/
66-75	87,0	-3,1	89,8	-3,8	93,3	/
>75	86,7	-5,8	92,0	3,5	88,9	/

Indicatore calcolato esclusivamente per le Aziende Sanitarie con il dato delle esenzioni disponibile.

La presenza di terapia con farmaci biologici è valutata nell'anno di inclusione.

N: si riferisce al numero di pazienti affetti da psoriasi avviati al trattamento con farmaci biologici di età ≥ 18 anni.

La diagnosi di psoriasi è stata valutata sul codice esenzione 045.696.1.

Abbreviazioni

CV = cardiovascolare; DMARDs = Disease Modifying Antirheumatic Drugs; ESC = european society of cardiology; ESH = european society of hypertension; GFR = filtrato glomerulare; HMG-CoA = idrossimetilglutanil-CoA reduttasi; LDL = low density lipoprotein; HbA1c = emoglobina glicata; BPCO = broncopneumopatia cronica ostruttiva; ICS = steroidi inalatori; LABA = beta2agonisti a lunga durata d'azione; LAMA = antagonista muscarinico a lunga durata d'azione; MTX = metotrexato; SNRI = inibitori della ricaptazione della serotonina-epinefrina; SSRI = inibitori selettivi della ricaptazione della serotonina.

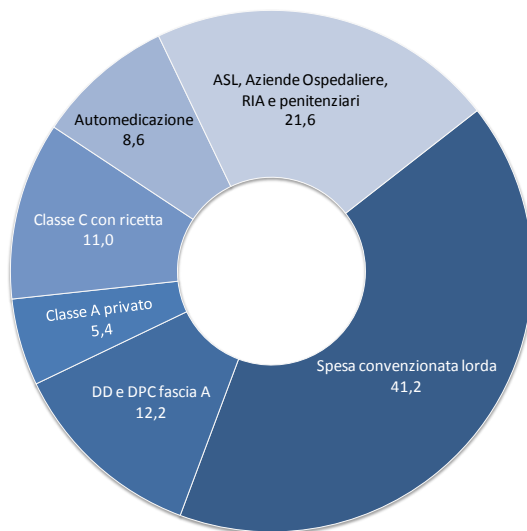
Sezione 5

**Caratteristiche generali dell'uso dei
farmaci in Italia**

Tabella 5.1.a. Composizione della spesa farmaceutica 2014 e confronto 2014-2013
(Tabella e figura)

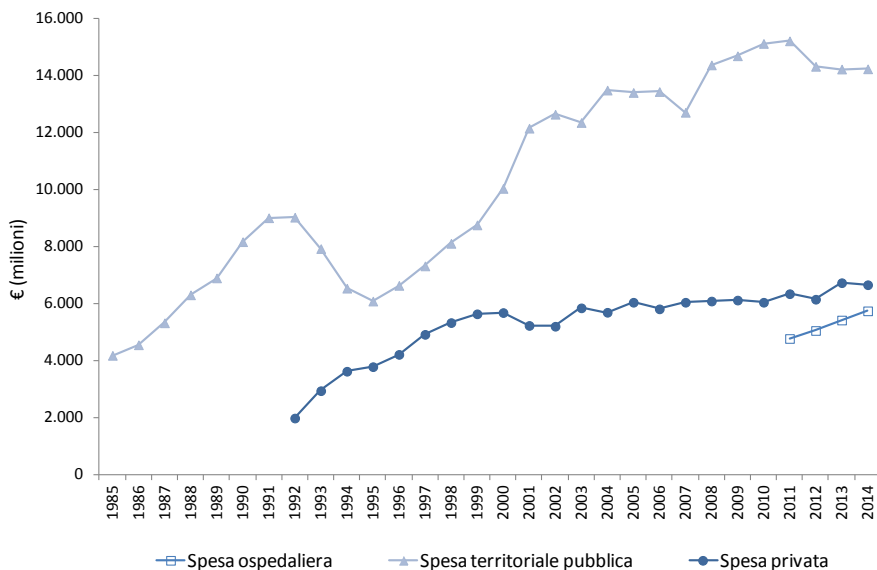
	Spesa	%	Var % 14-13
Spesa convenzionata lorda	10.988	41,2	-2,1%
Distr. Diretta e per conto di fascia A	3.249	12,2	8,2%
Classe A privato	1.441	5,4	-1,9%
Classe C con ricetta	2.937	11,0	-1,6%
Automedicazione (farmacie pubbliche e private)	2.283	8,6	0,2%
ASL, Aziende Ospedaliere, RIA e penitenziari*	5.745	21,6	6,2%
Totale	26.643	100,0	1,0%

*al netto della spesa per distribuzione diretta e per conto di medicinali di classe A



La spesa farmaceutica rappresenta un'importante componente della spesa sanitaria, che nel 2014 ha inciso complessivamente per l'1,6% sul Prodotto Interno Lordo nazionale a prezzi correnti. La spesa farmaceutica nazionale totale (pubblica e privata) è stata pari a 26,6 miliardi di euro, di cui quasi il 75,0 % rimborsato dal Servizio Sanitario Nazionale. In prevalenza, i medicinali sono stati dispensati ai cittadini a carico del SSN attraverso il canale delle farmacie territoriali pubbliche e private (41,2%). La spesa per i farmaci acquistati a carico del cittadino è stata di 6.661 milioni di euro, composta soprattutto dai farmaci di classe C con obbligo di ricetta medica (11,0% della spesa totale; Tabella 5.1.a).

Figura 5.1.b. Spesa farmaceutica nel periodo 1985 – 2014 (Figura e Tabella)



	Spesa convenzionata lorda (milioni)	Diretta di fascia A (milioni)	Spesa territoriale pubblica[^] (milioni)	Spesa privata (milioni)	Spesa ospedaliera^{^^} (milioni)
1992	9.030		9.030	1.982	
1993	7.929		7.929	2.942	
1994	6.539		6.539	3.625	
1995	6.087		6.087	3.785	
1996	6.638		6.638	4.216	
1997	7.321		7.321	4.919	
1998	8.113		8.113	5.332	
1999	8.760		8.760	5.640	
2000	10.041		10.041	5.684	
2001	12.154		12.154	5.232	
2002	12.644		12.644	5.204	
2003	12.354		12.354	5.849	
2004	13.491		13.491	5.694	
2005	13.408		13.408	6.046	
2006	13.440		13.440	5.814	
2007	12.712		12.712	6.046	
2008	12.724	1.651	14.375	6.088	
2009	12.928	1.767	14.695	6.122	
2010	12.985	2.144	15.129	6.046	
2011	12.387	2.832	15.219	6.346	4.774
2012	11.488	2.837	14.325	6.152	5.055
2013	11.226	3.003	14.229	6.732	5.421
2014	10.988	3.249	14.237	6.661	5.745

[^]comprensiva della spesa farmaceutica convenzionata (a lordo del pay-back e sconto) e della distribuzione diretta e per conto di fascia A-SSN, incluse le compartecipazioni a carico del cittadino.

^{^^}Spesa strutture sanitarie pubbliche (a lordo del pay-back) al netto della distribuzione diretta e per conto di fascia A-SSN

Fonte: elaborazione OsMed su dati del Ministero dell'Economia e delle Finanze e IMS Health.

5.1 Consumo territoriale dei farmaci

Nel 2014 la spesa farmaceutica territoriale complessiva, pubblica e privata, è stata pari a 20.009 milioni di euro ed è diminuita rispetto all'anno precedente del -0,1% (tabella 5.1.2). La spesa farmaceutica territoriale a carico del SSN si compone della spesa per i medicinali erogati in regime di assistenza convenzionata (Tabella 5.1.1 e Tabella 5.1.2), a cui si aggiunge la spesa per quelli erogati in distribuzione diretta e per conto di classe A (per ulteriori dettagli vedi la sezione 3.1). La spesa pubblica è risultata pari a 11.848 milioni di euro (194,9 euro pro capite), che rappresenta il 59,2% della spesa farmaceutica territoriale totale. Rispetto al 2013, la spesa ha evidenziato un lieve decremento del -0,2%, dovuto all'aumento della spesa per medicinali di classe A erogati in distribuzione diretta e per conto (+8,2%), bilanciato da un decremento della spesa farmaceutica convenzionata netta (-3,0%).

La spesa a carico dei cittadini (Tabella 5.1.2), comprendente la spesa per la compartecipazione (ticket regionali e differenza tra il prezzo del medicinale a brevetto scaduto consegnato al cittadino e il corrispondente prezzo di riferimento), la spesa per i medicinali di fascia A acquistati privatamente e quella per i farmaci di classe C, è stata di 8.161 milioni di euro, in riduzione del -0,1% rispetto al 2013. Ad influire sulla variazione è stata la riduzione della spesa per l'acquisto privato di medicinali di fascia A (-1,9%) e della spesa per i medicinali di Classe C con ricetta (-1,6%), associata ad un aumento della compartecipazione del cittadino (+4,5%) e della spesa per i medicinali di automedicazione (+0,2%).

Per la compartecipazione a carico del cittadino (Tabella 5.1.1 e 5.1.2), la spesa è risultata pari a 1.500 milioni di euro (circa 24,7 euro pro capite), raggiungendo un'incidenza sulla spesa farmaceutica convenzionata lorda del 13,7%. Rispetto al 2013, l'incremento della compartecipazione del cittadino è stato essenzialmente determinato dalla crescita della quota eccedente il prezzo di riferimento dei medicinali a brevetto scaduto (+8,6%), mentre risulta in riduzione la spesa relativa al ticket per ricetta/confezione (-2,0%).

Sul versante dei consumi erogati in regime di assistenza convenzionata, si conferma l'andamento crescente dell'uso di medicinali, seppur in rallentamento rispetto agli anni precedenti, essenzialmente a causa del potenziamento dell'erogazione attraverso i canali alternativi della distribuzione (i.e. distribuzione diretta e per conto). In media (Tabella 5.1.3), ogni giorno durante il 2014 sono state consumate 1.039,4 dosi ogni 1.000 abitanti (l'anno precedente erano 1.032,3 dosi) di farmaci di fascia A rimborsati dal SSN, corrispondenti ad oltre 1 miliardo di confezioni dispensate (18,7 confezioni pro capite), con un aumento in confronto al 2013 rispettivamente del +0,7% e del +1,5%.

Le principali componenti della variazione della spesa farmaceutica convenzionata lorda 2014, rispetto all'anno precedente (i.e. effetto quantità, effetto prezzi ed effetto mix), evidenziano un lieve effetto decrementale sulla spesa derivante dall'aumento del consumo di farmaci prescritti (+2,5 in termini di dosi definite giornaliere, di seguito DDD), dalla riduzione dei prezzi medi (-3,3%), collegato in parte alla crescita dell'utilizzazione di medicinali a brevetto scaduto e in parte al potenziamento dell'erogazione di medicinali attraverso i canali alternativi della distribuzione e, infine, da un effetto decrementale derivante dalla modificazione del mix dei consumi, a favore dei medicinali a prezzo unitario più basso (effetto mix positivo: -1,0%) (Figura 5.1.2).

La Regione con il valore più elevato di spesa lorda pro capite per i farmaci di classe A-SSN è la Campania con 224 euro pro capite, mentre il valore più basso si registra nella Provincia Autonoma di Bolzano (129,8 euro pro capite) (Tabella 5.1.4); sul lato dei consumi, la Regione che evidenzia i livelli più elevati è la Calabria con 1.192,4 DDD ogni 1000 ab die, mentre i consumi più bassi si riscontrano nella Provincia Autonoma di Bolzano (765,2 DDD ogni 1000 ab die). E' opportuno sottolineare che tale variabilità è almeno in parte influenzata dalla distribuzione regionale dei consumi di fascia A erogati in distribuzione diretta e per conto.

La spesa a carico del cittadino per i farmaci di automedicazione, di fascia C con ricetta e per i farmaci di fascia A acquistati privatamente è stata, a livello nazionale, pari a 110,1 euro pro capite; si osserva, tuttavia, una discreta variabilità tra le Regioni, che oscilla tra il valore massimo della Liguria di 130,9 euro pro capite e il minimo del Molise di 80,0 euro (Tabella 5.1.4).

Tabella 5.1.1. Spesa farmaceutica territoriale: confronto 2010-2014

		2010	2011	2012	2013	2014	Δ %	Δ %	Δ %	Δ %
		(milioni)	(milioni)	(milioni)	(milioni)	(milioni)	11/10	12/11	13/12	14/13
1+2+3+4	Spesa convenzionata lorda	12.985	12.387	11.488	11.226	10.988	-4,6	-7,3	-2,3	-2,1
1+2	Compartecipazione del cittadino	998	1.337	1.406	1.436	1.500	34,0	5,2	2,1	4,5
1	Ticket per confezione	453	577	573	558	546	27,5	-0,7	-2,7	-2,0
2	Quota prezzo di riferimento	546	760	833	878	954	39,3	9,6	5,5	8,6
3	Sconto [^]	929	1.028	1.096	927	889	10,7	6,6	-15,4	-4,1
4	Spesa convenzionata netta	11.058	10.023	8.986	8.863	8.598	-9,4	-10,3	-1,4	-3,0
5	Distr. diretta e per conto di fascia A [°]	2.144	2.832	2.837	3.003	3.249	32,1	0,2	5,9	8,2
4+5	Spesa territoriale	13.202	12.855	11.823	11.866	11.848	-2,6	-8,0	0,4	-0,2

[^] comprendente lo sconto per fasce di prezzo posto a carico delle farmacie; l'extrasconto da Determinazione AIFA 15 giugno 2012 e da art. 15, comma 2 della L. 135/2012 e, a carico dell'industria, sia lo sconto da Determinazione AIFA 30 Dicembre 2005, che il pay-back sulla convenzionata da art. 11, comma 6, della L. 122/2010, temporaneamente modificato dalla L. 135/2012.

[°] spesa distribuzione diretta e per conto di fascia A, comprensiva – nel caso di Regioni con dati mancanti – del valore del 40% della spesa farmaceutica non convenzionata rilevata attraverso il flusso della "Tracciabilità del farmaco", ai sensi della L. 222/2007. Tale condizione è stata applicata nel 2014 alla Regione Sardegna (per il periodo giugno-dicembre), pertanto la spesa calcolata differisce da quella comunicata dalle Regioni e riportata nella Tabella 7.5.4.

Fonte: elaborazione OsMed su dati NSIS, Age.Na.S. e IMS Health

Tabella 5.1.2. Spesa per l'assistenza farmaceutica territoriale pubblica e privata (Tabella e figura): confronto 2010-2014

		2010	2011	2012	2013	2014	Δ %	Δ %	Δ %	Δ %
		(milioni)	(milioni)	(milioni)	(milioni)	(milioni)	11/10	12/11	13/12	14/13
1	Spesa convenzionata netta	11.058	10.023	8.986	8.863	8.598	-9,4	-10,3	-1,4	-3,0
2	Distrib. diretta e per conto di fascia A	2.144	2.832	2.837	3.003	3.249	32,1	0,2	5,9	8,2
1+2	Totale spesa pubblica	13.202	12.855	11.823	11.866	11.848	-2,6	-8,0	0,4	-0,2
3	Compartecipazione del cittadino	998	1.337	1.406	1.436	1.500	34,0	5,2	2,1	4,5
4	Acquisto privato di fascia A*	848	1.026	1.027	1.468	1.441	21,0	0,1	43,0	-1,9
5	Classe C con ricetta	3.093	3.207	3.000	2.985	2.937	3,7	-6,5	-0,5	-1,6
6	Automedicazione (SOP e OTC)	2.105	2.113	2.125	2.278	2.283	0,4	0,6	7,2	0,2
3+4+5+6	Totale spesa privata	7.044	7.683	7.558	8.168	8.161	9,1	-1,6	8,1	-0,1
	Totale spesa farmaceutica	20.246	20.538	19.381	20.035	20.009	1,4	-5,6	3,4	-0,1
	Quota a carico SSN (%)	65,2	62,6	61,0	59,2	59,2				

*Il dato relativo alla spesa privata di farmaci rimborsabili dal SSN è ricavato per differenza tra la spesa totale (stimata da IMS) e la spesa a carico SSN (ottenuta dai dati OsMed). Vedi nota metodologica Fonte: elaborazione OsMed su dati IMS Health (per i dati di spesa privata).

Figura 5.1.1. Composizione della spesa farmaceutica territoriale: confronto 2010-2014

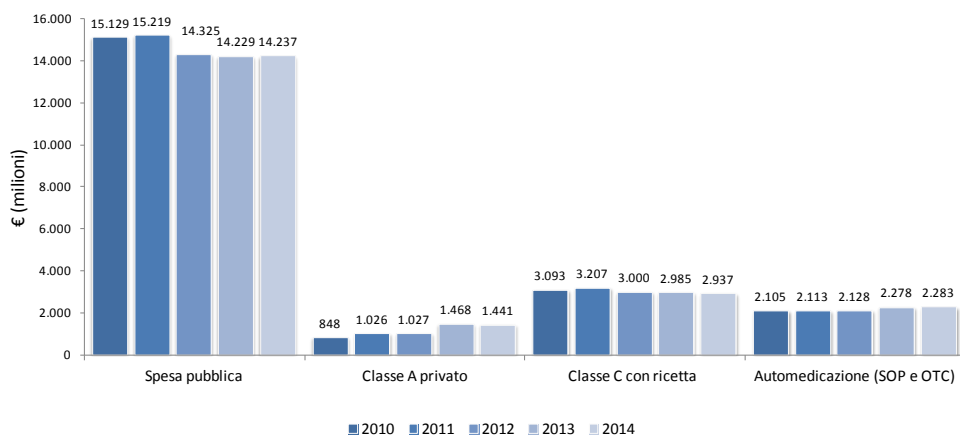


Tabella 5.1.3. Consumi per l'assistenza farmaceutica territoriale pubblica e privata: confronto 2010-2014

		2010	2011	2012	2013	2014	Δ %	Δ %	Δ %	Δ %
		milioni [^]	milioni [^]	milioni [^]	milioni [^]	milioni [^]	11/10	12/11	13/12	14/13
	Ricette #	587	590	593	608	609	0,5	0,5	2,5	0,2
	N. Confezioni									
1	Convenzionata	1.080	1.089	1.095	1.119	1.136	0,8	0,6	2,2	1,5
2	Classe A privato*	123	146	170	213	221	18,7	16,4	25,5	3,6
3	Distrib. diretta e per conto di fascia A	ND	ND	ND	ND	ND				
1+2+3	Totale classe A	1.203	1.235	1.265	1.332	1.357	2,7	2,4	5,3	1,9
4	Classe C con ricetta	283	284	267	254	250	0,4	-6,0	-4,9	-1,6
5	Automedicazione (SOP e OTC)	308	300	280	287	279	-2,6	-6,7	2,6	-2,8
4+5	Totale classe C	591	584	547	541	529	-1,2	-6,3	-1,1	-2,2
1+2+3+4+5	Totale confezioni	1.794	1.819	1.812	1.873	1.886	1,4	-0,4	3,4	0,7
	DDD/1000 ab die [#]	956,0	963,0	1.006,6	1.032,3	1.039,4	0,7	4,5	2,6	0,7

ND: dato non disponibile

relativo al consumo di medicinali di fascia A erogati in regime di assistenza convenzionale.

*Il dato relativo alla spesa privata di farmaci rimborsabili dal SSN è ricavato per differenza tra la spesa totale (stimata da IMS) e la spesa a carico SSN (ottenuta dai dati OsMed).

[^] solo il numero delle ricette e delle confezioni è espresso in milioni di unità

Fonte: elaborazione OsMed su dati IMS Health (per i dati di spesa privata)

Figura 5.1.2. Andamento della spesa farmaceutica in regime di assistenza convenzionata nel periodo 2007-2014 per i farmaci di classe A-SSN: effetto consumi, prezzi e mix

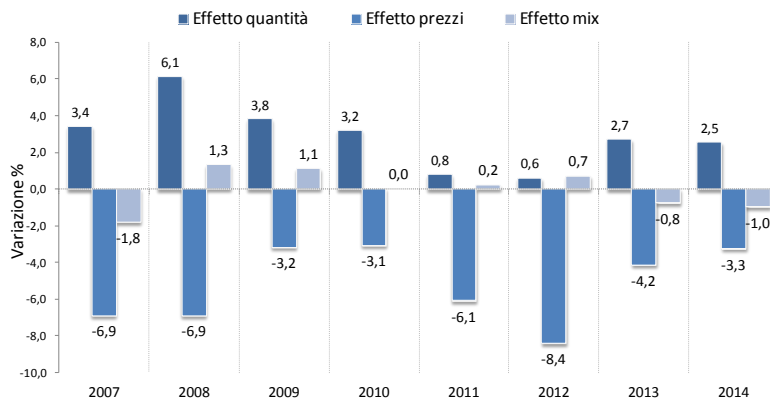


Tabella 5.1.4. Variabilità regionale dei consumi farmaceutici dispensati attraverso le farmacie territoriali, pubbliche e private

Regioni	Fascia A rimborsata dal SSN				Acquisto privato di fascia A, C, SOP e OTC
	Spesa lorda Classe A-SSN [^]	Spesa lorda pro capite pesata	Confezioni pro capite pesate	DDD/1000 ab die pesate	Spesa pro capite pesata
Piemonte	765	160,5	17,2	973,4	106,0
Valle d'Aosta	21	158,5	16,6	966,3	130,4
Lombardia	1.712	171,9	16,4	958,8	113,8
P.A. Bolzano	62	129,8	13,1	765,2	108,5
P.A. Trento	76	145,2	16,6	978,0	106,0
Veneto	769	156,1	16,4	947,7	106,8
Friuli V.G.	215	160,5	17,2	994,6	91,2
Liguria	287	153,7	15,8	879,4	130,9
Emilia R.	649	139,2	17,1	975,7	113,9
Toscana	583	143,7	17,2	985,3	120,3
Umbria	158	164,0	19,0	1.094,8	103,7
Marche	294	179,0	18,9	1.036,7	105,1
Lazio	1.179	205,4	20,6	1.187,6	120,1
Abruzzo	279	203,3	19,4	1.063,6	96,0
Molise	59	178,9	19,2	1.013,3	80,0
Campania	1.158	224,0	21,8	1.120,9	116,8
Puglia	852	218,0	22,7	1.160,4	92,9
Basilicata	104	179,7	19,2	1.008,0	85,1
Calabria	405	213,3	22,2	1.192,4	105,8
Sicilia	1.000	207,5	20,6	1.112,0	108,5
Sardegna	340	203,6	20,6	1.142,7	94,6
Italia	10.964	180,4	18,6	1.039,4	110,1

[^] Spesa di fascia A al netto della fascia C rimborsata per i titolari di pensione di guerra diretta vitalizia ai sensi della Legge n. 203 del 19 luglio 2000 (24 milioni di euro). Importi in milioni di euro.

5.2 Acquisto dei farmaci da parte delle strutture sanitarie pubbliche

La spesa per l'acquisto di medicinali da parte delle strutture sanitarie pubbliche (ospedali, ASL, IRCCS, etc.; per ulteriori dettagli vedi definizioni al punto 5 della sezione 3.1) è risultata pari a circa 9 miliardi di euro (148,0 euro pro capite; tabella 5.2.1). Tale voce di spesa rappresenta il 34% della spesa farmaceutica totale pubblica e privata nel 2014 (Tabella 5.1.a; i.e. 3.249+5.745 milioni di euro) e ha fatto registrare nel corso dell'anno un incremento del +4,8% rispetto al 2013. Da lato dei consumi (in termini di DDD) è stato osservato un incremento del +4,0%, con una media di 157,0 dosi giornaliere ogni 1.000 abitanti (di seguito DDD 1000 ab die). A tal proposito, occorre sottolineare che l'espressione dei consumi dei farmaci acquistati dalle strutture sanitarie pubbliche in termini di DDD, ancorché consenta un'utile parametrizzazione dei consumi nei diversi livelli di aggregazione spaziale e temporale, non rappresenta l'effettiva dose del farmaco somministrata al paziente. Sebbene tale presupposto sia comunque valido anche nei casi in cui la DDD venga utilizzata per parametrare il consumo territoriale di farmaci (e.g. nella popolazione pediatrica), lo diventa ancor più nel contesto ospedaliero, dove la dose di un medicinale può essere molto variabile in funzione delle esigenze assistenziali del paziente. Le Regioni in cui sono stati riscontrati i valori di spesa più elevati sono la Puglia (183,6 euro pro capite), Sardegna (183,5 euro pro capite) e la Provincia Autonoma di Bolzano (177,2 euro pro capite); al contrario, in Valle d'Aosta (113,9 euro pro capite), Provincia Autonoma di Trento (118,6 euro pro capite) e in Lombardia (121,7 euro pro capite) si rilevano i valori più bassi. Quasi tutte le Regioni (ad eccezione del Friuli Venezia Giulia) evidenziano un incremento nella spesa, con le maggiori variazioni rispetto al 2013 nella Regione Marche (+9,6%), Sicilia (+9,4%) e Campania (+9,1%).

In termini di consumo, Emilia Romagna (305,2 DDD 1000 ab die) e Campania (96,8 DDD 1000 ab die) rappresentano, rispettivamente, le Regioni con i più alti e i più bassi livelli di consumo. Nella maggioranza delle Regioni è stato registrato un aumento dei consumi, con le maggiori variazioni in Sicilia (+19,2%), Umbria (+9,4%) e Piemonte (+9,3%).

Per quanto riguarda la composizione della spesa delle strutture sanitarie pubbliche, sulla base dell'effettiva erogazione del medicinale al paziente rilevata attraverso i flussi alimentati dalle Regioni (per ulteriori dettagli vedi i punti 3 e 4 della sezione 3.1), la spesa erogata in distribuzione diretta e per conto sopravanza in modo rilevante quella relativa ai medicinali somministrati nell'ambito dell'assistenza ospedaliera. Infatti, nel 2014, la spesa per i farmaci erogati in distribuzione diretta e per conto è risultata pari a 5.790 milioni di euro (per ulteriori dettagli relativi alla scomposizione di questi capitoli di spesa, vedi la sezione 7.5), relativa soprattutto a medicinali di fascia A (3.250 milioni di euro) e, per la quota residua, a medicinali di fascia H e C (2.540 milioni di euro) (Figura 5.2.1). La spesa per i farmaci somministrati nel contesto dell'assistenza farmaceutica ospedaliera ed ambulatoriale (Figura 5.2.2) è risultata pari a 2.904 milioni di euro ed è composta per oltre il 70% di farmaci di fascia H (per ulteriori dettagli relativi alla scomposizione di questi capitoli di spesa, vedi la sezione 7.6). In particolare, nel corso del 2014 si registra un incremento della spesa dei medicinali di fascia A erogati in distribuzione diretta e per conto, mentre si continua ad osservare una riduzione della spesa di questi farmaci nel canale dei consumi ospedalieri. Aumenta anche la spesa dei medicinali di fascia H erogati sia in distribuzione diretta sia somministrati in ambito ospedaliero ed ambulatoriale.

E' opportuno precisare che la differenza tra la spesa rilevata attraverso i flussi regionali relativa ai medicinali erogati in distribuzione diretta e per conto, con l'aggiunta di quella relativa ai medicinali somministrati in ambito ospedaliero, e il valore economico dell'acquisto da parte delle strutture sanitarie pubbliche è riconducibile ai seguenti aspetti: a) disallineamento temporale tra fornitura alla struttura sanitaria e distribuzione interna aziendale al reparto e al paziente (differenza tra sell-in e sell-out); b) incompleta trasmissione dei dati di spesa da parte delle Regioni (per ulteriori dettagli vedi le percentuali di copertura mensile delle Aziende Sanitarie per regione nelle sezioni 7.5 e 7.6).

Tabella 5.2.1. Spesa e consumi per farmaci acquistati dalle strutture sanitarie pubbliche: confronto regionale 2014-2013 (popolazione pesata)

	Spesa SSN pro capite		DDD/1000 abitanti die	
	€	Δ% 14/13	N.	Δ % 14/13
Piemonte	139,7	0,5	173,0	9,3
Valle d'Aosta	113,9	1,7	292,8	-10,3
Lombardia	121,7	2,4	111,1	4,8
P.A. Bolzano	177,2	5,6	278,8	-4,4
P.A. Trento	118,6	4,9	155,7	-4,1
Veneto	138,5	4,5	210,5	4,6
Friuli V.G.	142,1	-2,9	198,8	1,9
Liguria	140,5	2,8	180,5	5,9
Emilia R.	151,7	3,5	305,2	-0,3
Toscana	170,6	3,2	208,7	8,6
Umbria	150,6	2,7	200,6	9,4
Marche	154,2	9,6	190,4	-0,6
Lazio	148,6	3,6	112,9	-9,9
Abruzzo	148,0	9,1	101,0	1,6
Molise	140,3	8,0	103,5	4,9
Campania	161,8	9,1	96,8	7,5
Puglia	183,6	7,6	131,8	6,5
Basilicata	155,9	4,9	130,5	3,9
Calabria	155,8	8,7	118,0	6,0
Sicilia	140,2	9,4	114,5	19,2
Sardegna	183,5	5,7	155,4	8,0
Italia	148,0	4,8	157,0	4,0
Nord	135,5	2,5	183,2	3,3
Centro	156,7	4,1	161,3	0,2
Sud e isole	160,6	8,3	116,4	9,2

Fonte: elaborazione OsMed su dati NSIS relativi alla Tracciabilità del Farmaco – D.M. 15 luglio 2004

Figura 5.2.1. Composizione per classe di rimborsabilità della spesa dei farmaci erogati in distribuzione diretta e per conto: confronto 2011- 2014

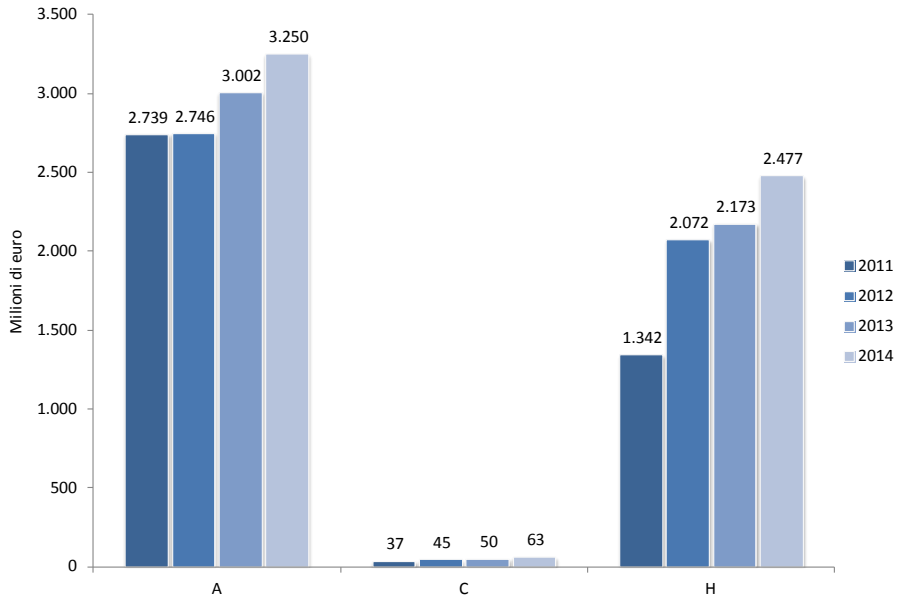
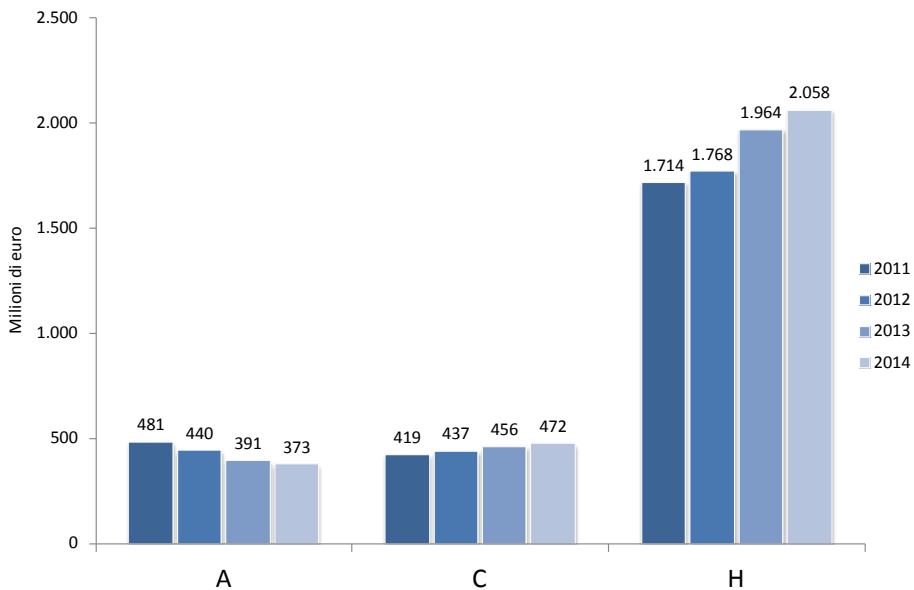


Figura 5.2.2. Composizione per classe di rimborsabilità della spesa dei farmaci erogati nell'ambito dell'assistenza ospedaliera ed ambulatoriale: confronto 2011- 2014



5.3 Consumo dei farmaci per età e sesso

La variabilità della spesa e del consumo di farmaci è primariamente dipendente dalla modificazione dei profili epidemiologici nel tempo e nei diversi contesti assistenziali delle condizioni patologiche, oltre che dalle variabili attitudini prescrittive dei medici. Inoltre, l'utilizzazione dei medicinali si concentra in maniera significativa in alcune fasce di età della popolazione e, in funzione del sesso, nelle malattie di genere. L'obiettivo di questa sezione è quello di fornire una descrizione della distribuzione della spesa e dei consumi di farmaci per fasce d'età e sesso nella popolazione generale in ambito territoriale. Per condurre tale analisi sono stati presi in esame i dati relativi all'utilizzazione dei medicinali nel singolo paziente a carico del SSN provenienti da 36 ASL (vedi sezione 3.6), distribuite tra nord, centro e sud Italia, a cui afferisce una popolazione di quasi 30 milioni di assistibili, con un'età media e rapporto maschi/femmine sovrapponibili al dato nazionale. I dati sono stati successivamente riproporzionati per ricondurli al valore del dato nazionale.

Complessivamente, l'andamento della spesa e dei consumi medi è fortemente dipendente dalla fascia d'età in cui è compreso il paziente (Tabella 5.3.1). Il sesso, rispetto all'età, incide in misura marginale sul consumo indistinto di farmaci; per riconoscere gli ambiti di utilizzazione dei medicinali nei quali le differenze di genere maggiormente incidono si rimanda alle analisi di dettaglio per singola categoria terapeutica (vedi sezione 6).

Le fasce di età superiori ai 64 anni evidenziano una spesa pro capite per i medicinali a carico del SSN fino a 3 volte superiore al valore medio nazionale; inoltre, per ogni individuo con età maggiore ai 64 anni, il SSN deve affrontare una spesa farmaceutica oltre 6 volte superiore rispetto alla spesa media sostenuta per un individuo appartenente alle fasce di età inferiori (Tabella 5.3.1). Tale risultato è dovuto al cambiamento della prevalenza d'uso dei farmaci, che passa da circa il 50% nei bambini e negli adulti fino ai 54 anni, a quasi il 90% nella popolazione anziana con età superiore ai 74 anni (Figura 5.3.1); ovvero la quasi totalità dei soggetti con più di 74 anni assume almeno un medicinale. Differenze di genere sono evidenziabili nella fascia di età tra i 15 e i 64 anni, in cui le donne mostrano una prevalenza media d'uso dei medicinali superiore a quella degli uomini, con una differenza assoluta del 9% (Figura 5.3.1). Anche nei bambini (0-4 anni) si registra una prevalenza d'uso dei medicinali superiore a quella registrata per la fascia d'età 5-44 anni (soprattutto tra i maschi): circa la metà dei bambini ha ricevuto almeno una prescrizione nel corso dell'anno. Nel complesso della popolazione, la prevalenza d'uso dei farmaci è stata in media del 55,0% (51,2% negli uomini e 58,7% nelle donne).

La popolazione con più di 64 anni assorbe il 60% della spesa in assistenza convenzionata e oltre il 65% delle DDD (Tabella 5.3.1). In termini di consumi, un individuo con età compresa tra i 65 e i 74 anni consuma ogni giorno in media 2,6 dosi unitarie di medicinali e, quando supera i 74 anni, le dosi unitarie diventano 3,8 (Tabella 5.3.1 e Figura 5.3.2).

Tabella 5.3.1. Distribuzione per età della spesa e dei consumi territoriali 2014

Fasce di Età	Spesa Lorda pro capite			Inc% su spesa totale	DDD/1000 ab die			Inc% su consumi totali
	Uomini	Donne	Totale		Uomini	Donne	Totale	
0 - 4	23,6	20,4	22,1	0,5	69,2	59,2	64,5	0,3
5 - 14	28,3	23,9	26,3	1,4	68,7	57,3	63,1	0,6
15 - 24	31,1	28,4	29,8	1,6	85,9	124,9	104,8	1,0
25 - 34	38,1	45,3	41,6	2,6	119,3	258,1	188,4	2,1
35 - 44	60,0	72,8	66,4	5,6	241,9	341,0	291,6	4,3
45 - 54	117,5	121,1	119,0	10,3	627,5	600,6	614,0	9,3
55 - 64	244,3	227,3	235,6	16,3	1.467,3	1.223,5	1.342,0	16,1
65 - 74	456,5	408,7	431,1	25,4	2.859,6	2.425,1	2.630,1	26,9
>= 75	672,4	552,3	598,9	36,2	4.150,3	3.535,3	3.772,3	39,5
Tutte le fasce	175,6	184,9	180,4	100,0	1.008,8	1.068,2	1.039,4	100,0

Figura 5.3.1. Andamento della prevalenza d'uso per età e sesso dei farmaci territoriali nel 2014

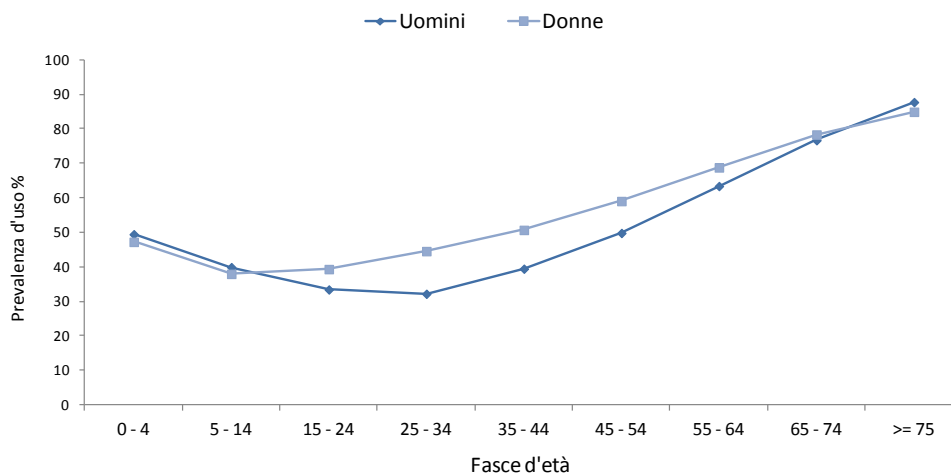
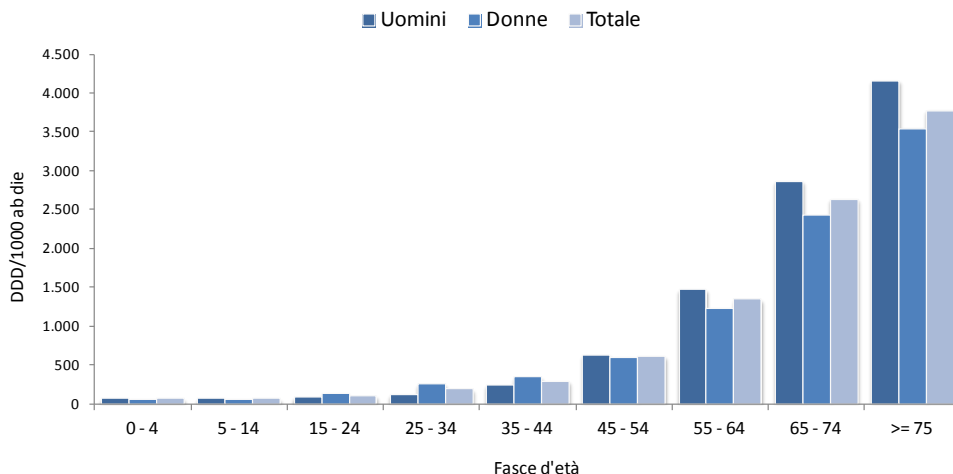


Figura 5.3.2. Andamento delle DDD/1000 ab die territoriali 2014 per età e sesso



5.4 Andamento temporale del consumo mensile dei medicinali

La Figura 5.4.1 mostra l'andamento dei consumi, espressi in giornate di terapia, dei farmaci di classe A-SSN nel periodo 2004-2014. Il consumo di medicinali negli ultimi undici anni ha mostrato un inarrestabile andamento crescente, passato dalle 763,8 DDD/1000 abitanti die del 2004, alle 1.039,4 DDD 1000 abitanti die del 2014, pari ad un incremento del +36%.

Il consumo dei farmaci, oltre ad essere caratterizzato da un trend crescente, si associa ad una periodicità stagionale, che si evince dalla regolarità dei picchi di consumo mensili visibili nella figura 5.4.1. Per effetto di tale stagionalità, durante il primo semestre dell'anno 2014 è stato registrato un consumo superiore alla media annuale del +1,3%, all'opposto durante il secondo semestre è stato osservato un consumo inferiore del -1,2%. In particolare, nel mese di agosto, i consumi sono inferiori alla media di circa il 16,5%. Notoriamente, i farmaci antimicrobici per uso sistemico e i farmaci dell'apparato respiratorio sono le categorie terapeutiche sulle quali la stagionalità dei consumi incide maggiormente.

Nella Figura 5.4.2 è rappresentato l'andamento temporale delle DDD 1000 abitanti die dei farmaci di classe C con ricetta a partire da gennaio 2004. L'andamento tendenziale del consumo di farmaci di classe C potrebbe essere influenzato da decisioni regolatorie che nel tempo hanno determinato l'inserimento o l'esclusione di medicinali dalla rimborsabilità. A partire dal 2004, l'andamento tendenziale del consumo di farmaci di classe C risulta decrescente; infatti, si passa da 236,5 DDD ogni 1.000 ab die del 2004 alle 195,8 DDD del 2014. Il mese che fa registrare i consumi mediamente più alti è febbraio

(+9,2% dalla media annuale), al contrario agosto è quello con i consumi più bassi (-21,5%). I picchi in alto, in corrispondenza dei mesi autunnali, sono determinati soprattutto dai consumi di vaccini. I picchi in corrispondenza dei primi tre mesi dell'anno sono da attribuirsi ad un maggior consumo di farmaci dell'apparato respiratorio, che mostrano in tale periodo dell'anno consumi doppi rispetto a quelli dei mesi estivi.

La figura 5.4.3 mostra l'andamento del consumo dei farmaci acquistati dalle strutture sanitarie pubbliche nel periodo 2006-2014. I consumi evidenziano un andamento crescente, che passa da 100,6 DDD ogni 1.000 ab die del 2006 alle 157,0 DDD del 2014. Nel 2014 i consumi più bassi sono stati osservati nei mesi di agosto (-44,3%) e di dicembre (-18,5%), mentre i mesi di luglio (+29,3%) e di gennaio (+17,6%) presentano i livelli di consumo più elevati.

Ai fini della corretta interpretazione dell'andamento mensile delle DDD/1000 ab die dei farmaci acquistati dalle strutture sanitarie pubbliche (differentemente da un andamento annuale) è opportuno evidenziare che, essendo esso influenzato dalle procedure di acquisto delle strutture stesse, non è strettamente interpretabile in termini di consumo mensile di farmaci da parte del paziente. Tale precisazione è verificabile sulla base dell'irregolarità nella dimensione degli acquisti mensili operati dalle strutture sanitarie pubbliche negli ultimi 6 anni.

Figura 5.4.1. Serie storica 2004-2014 del totale delle DDD/1000 ab die dei farmaci di classe A-SSN in regime di assistenza convenzionata

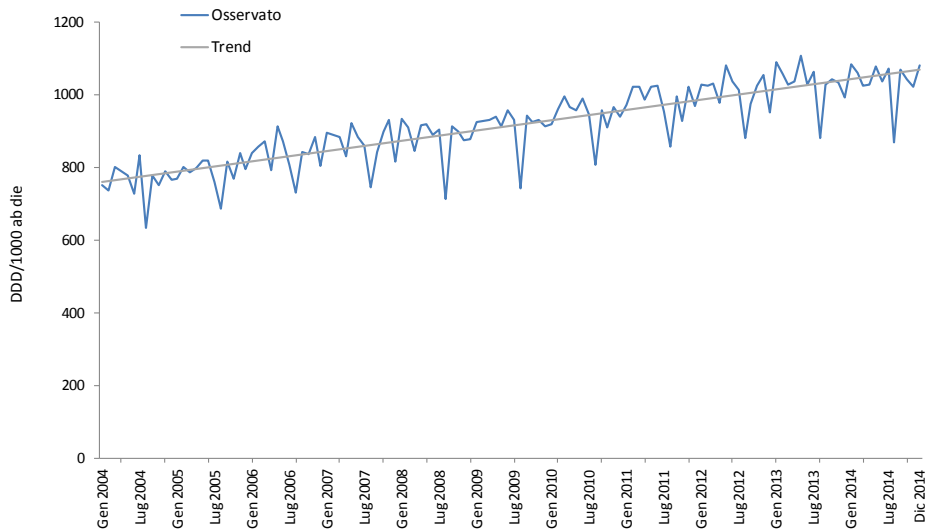


Figura 5.4.2. Serie storica 2004-2014 del totale delle DDD/1000 ab die dei farmaci di classe C con ricetta

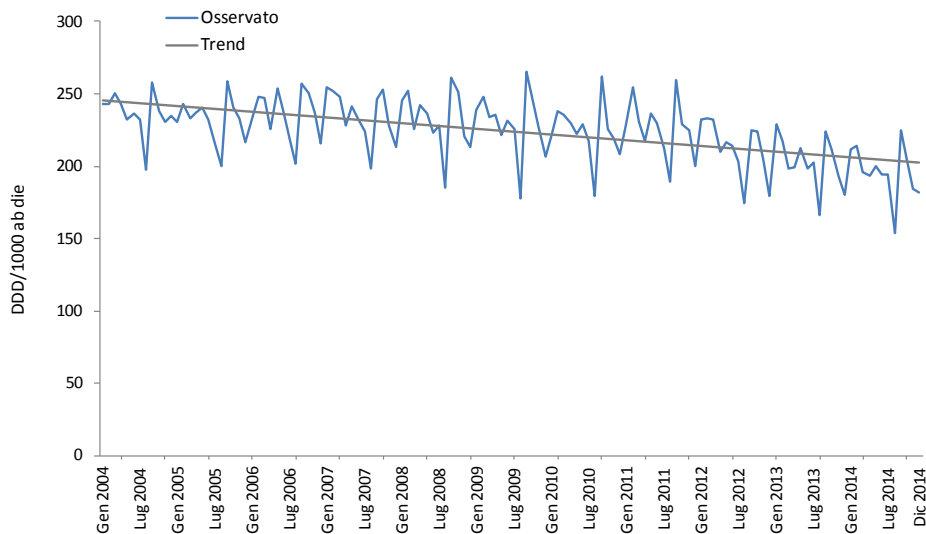
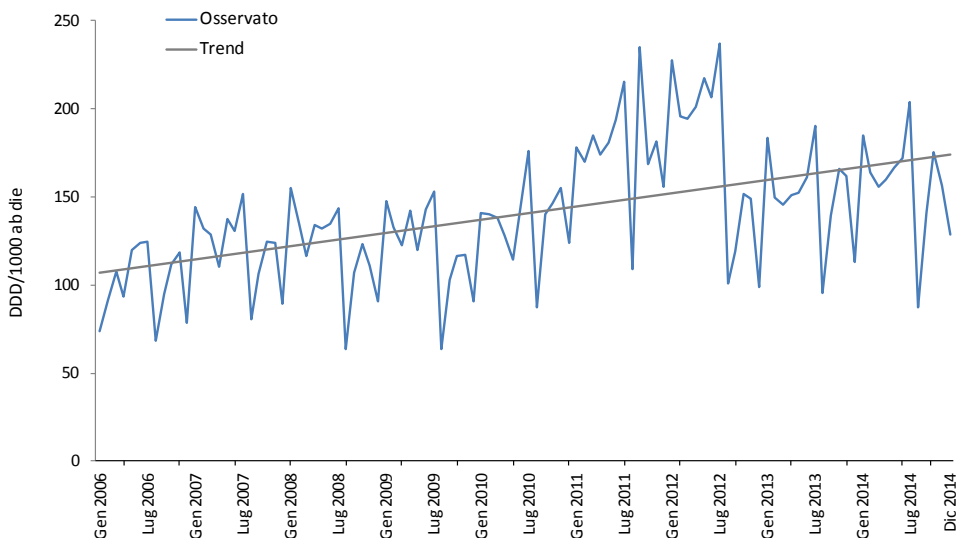


Figura 5.4.3. Serie storica 2006-2014 delle DDD/1000 ab die dei farmaci acquistati dalle Strutture Sanitarie Pubbliche



5.5 Andamento temporale del prezzo dei farmaci

I dati riportati nella Figura 5.5.1 mostrano l'andamento del prezzo medio ponderato per confezione e del prezzo medio ponderato per DDD per i farmaci di classe A-SSN nel periodo che va da gennaio 2004 a dicembre 2014. La serie storica mostra un andamento discendente di entrambi i prezzi, soprattutto a partire dagli anni 2004-2005 e 2011-2012. Tale riduzione è stata determinata essenzialmente dalle manovre di riduzione dei prezzi messe in atto a livello nazionale a partire dal 2004 e dagli effetti economici della Determinazione AIFA 8 aprile 2011; tali misure hanno operato una riduzione dei prezzi di riferimento dei medicinali inseriti nelle liste di trasparenza sulla base del confronto dei prezzi dei medicinali equivalenti in Italia, rispetto a quelli delle stesse confezioni commercializzate in Germania, UK, Francia e Spagna.

La figura 5.5.2 riporta l'andamento del prezzo medio ponderato per confezione e per DDD dei farmaci di classe C con ricetta nel periodo 2004-2014. Osservando i dati mensili della serie storica, l'andamento dei due indici mostra una crescita regolare, che passa dai 10,1 euro per confezione (e 0,6 euro per DDD) del 2004 agli 11,7 euro per confezione (e 0,7 euro per DDD) del 2014, con un aumento rispetto al 2004 del +15,7% e del +11,4% se si considera il prezzo per DDD.

Nella figura 5.5.3 viene mostrato l'andamento del costo medio ponderato per confezione e per DDD dei farmaci acquistati dalle strutture sanitarie pubbliche nel periodo 2006-2014. L'andamento dei prezzi medi risulta crescente dal 2006 fino al 2010, mentre dal 2011 al 2012 si evidenzia una stabilizzazione; nel periodo 2013-2014 si registra nuovamente un incremento. In analogia a quanto precedentemente sottolineato al termine della sezione 5.4, anche nel caso della serie storica dei prezzi medi dei farmaci

acquistati dalle strutture sanitarie pubbliche è opportuno evidenziare che l'andamento dei prezzi dei medicinali acquistati dalle strutture sanitarie pubbliche risulta fortemente influenzato sia dalle procedure di acquisto delle strutture stesse, che dal prezzo medio del mix di specialità medicinali di volta in volta acquistate.

Figura 5.5.1. Andamento 2004-2014 del prezzo medio per i farmaci di classe A-SSN in regime di assistenza convenzionata

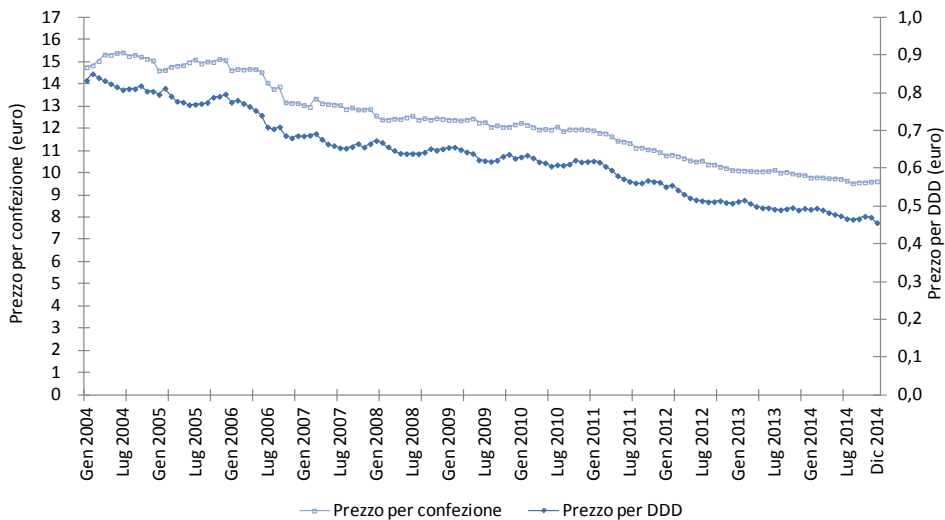


Figura 5.5.2. Andamento 2004-2014 del prezzo medio per i farmaci territoriali di classe C con ricetta

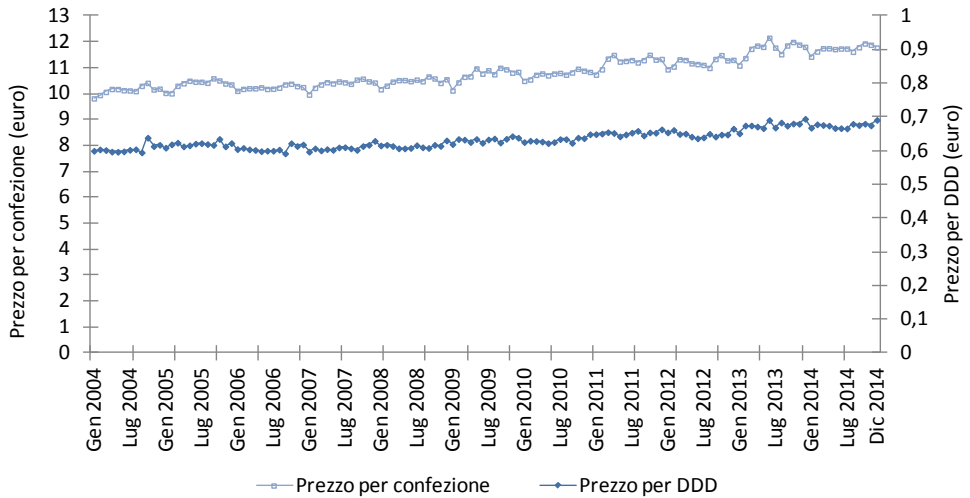
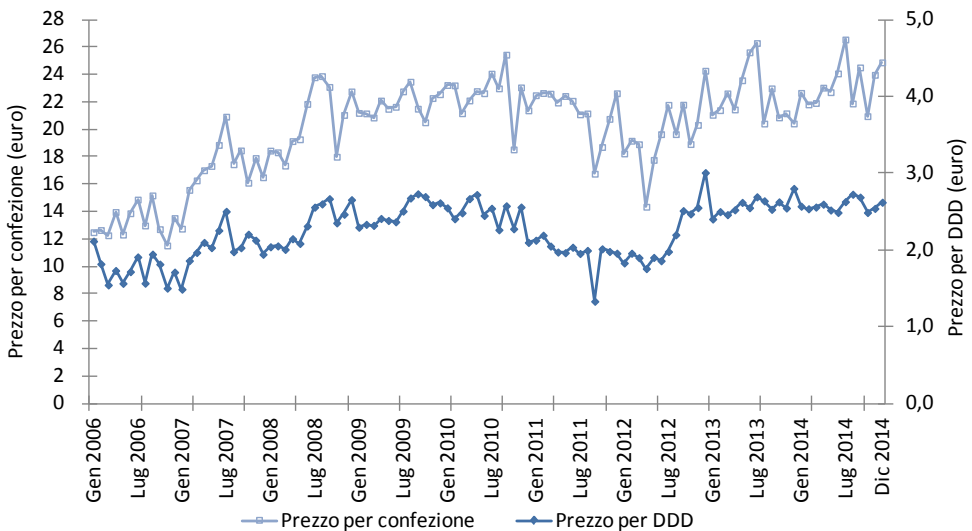


Figura 5.5.3. Andamento 2006-2014 del prezzo medio per i farmaci acquistati dalle strutture sanitarie pubbliche



Sezione 6

Consumi e spesa per classe terapeutica e dati epidemiologici

L'obiettivo di questa sezione è quello di analizzare le singole categorie terapeutiche procedendo nella presentazione secondo un ordine decrescente di spesa farmaceutica pubblica e privata (escludendo le categorie con un valore inferiore ai 500 milioni di euro). La spesa pubblica è data dalla spesa farmaceutica convenzionata lorda, con l'aggiunta della spesa relativa all'acquisto di medicinali da parte delle strutture sanitarie pubbliche. La tabella 6.1 mostra la composizione della spesa farmaceutica pubblica e privata, differenziata per classe di rimborsabilità; la spesa farmaceutica totale ammonta a 26,6 miliardi di euro, di cui il 75,0% sostenuto dal SSN ed erogato in regime di assistenza convenzionale, per un valore di circa 11,0 miliardi di euro (comprensivo degli sconti e degli extrasconti a carico della filiera distributiva, che valgono circa un miliardo di euro) e attraverso le strutture sanitarie pubbliche per un valore di circa 9 miliardi di euro. La spesa farmaceutica a carico del cittadino rappresenta il residuale 25% del totale; tale spesa si compone per 5,2 miliardi di euro della spesa per l'acquisto di medicinali di fascia C e di automedicazione e per il restante 1,4 miliardi di euro dell'acquisto diretto di medicinali di fascia A. La tabella 6.2 mostra la struttura del consumo dei medicinali, distintamente per quelli erogati a carico del SSN e del cittadino, differenziato per classe di rimborsabilità; complessivamente, in Italia sono state consumate ogni giorno 1.714,0 dosi di medicinali ogni 1.000 abitanti, di cui il 69,8% sono dosi erogate a carico del SSN, mentre il residuale 30,2% è relativo a dosi di medicinali acquistati direttamente dal cittadino (soprattutto medicinali di fascia C con ricetta).

Tabella 6.1. Composizione della spesa farmaceutica 2014 per I livello ATC e classe di rimborsabilità (ordine decrescente per spesa totale)

Categoria Terapeutica	Classe A-SSN [^]		Acquisto privato di classe A		Classe C con ricetta		Automedicazione SOP e OTC		Strutture Pubbliche		Totale €°
	€°	%*	€°	%*	€°	%*	€°	%*	€°	%*	
C- Cardiovascolare	3.423	83,8	267	6,5	47	1,1	142	3,5	208	5,1	4.087
L- Antineoplastici e immunomodulatori	252	6,4	25	0,6	10	0,2	-	-	3.647	92,7	3.934
A- Gastrointestinale e metabolismo	1.988	52,7	269	7,1	269	7,1	644	17,1	602	16,0	3.771
N- Sistema nervoso	1.396	43,2	165	5,1	942	29,2	254	7,9	473	14,6	3.228
J- Antimicrobici	887	32,9	156	5,8	81	3,0	-	-	1.573	58,3	2.697
B- Sangue e organi emopoietici	548	26,6	97	4,7	89	4,3	5	0,2	1.322	64,1	2.061
R- Respiratorio	1.044	59,0	131	7,4	165	9,3	368	20,8	60	3,4	1.768
G- Genito-urinario e ormoni sessuali	421	32,5	41	3,2	642	49,5	80	6,2	112	8,7	1.297
M-Muscolo-scheletrico	452	35,4	177	13,9	201	15,7	393	30,8	54	4,2	1.276
D- Dermatologici	60	9,0	33	5,0	246	37,0	305	45,8	22	3,2	665
V- Vari	66	10,6	5	0,9	36	5,9	0	0,0	514	82,6	622
S- Organi di senso	223	35,9	18	2,9	180	29,0	90	14,5	110	17,7	621
H- Ormoni sistemici	191	33,6	52	9,2	28	4,9	-	-	297	52,3	569
P- Antiparassitari	13	56,9	3	15,8	3	13,6	2	8,0	1	5,8	22
Totale	10.964	41,2	1.441	5,4	2.937	11,0	2.283	8,6	8.994	33,8	26.618

[^]Spesa di fascia A al netto della fascia C rimborsata per i titolari di pensione di guerra diretta vitalizia ai sensi della Legge n. 203 del 19 luglio 2000 (24 milioni di euro) [°] Lorda in milioni di euro; ^{*}Calcolata sulla categoria. Fonte: OsMed, Tracciabilità del farmaco ed elaborazione OsMed su dati IMS Health

Tabella 6.2. Composizione dei consumi (in termini di DDD/1000 abitanti die) 2014, per I livello ATC e classe di rimborsabilità (ordine decrescente di spesa da tabella 6.1)

Categoria terapeutica	Classe A-SSN		Acquisto privato di classe A		Classe C con ricetta		Automedicazione SOP e OTC		Strutture Pubbliche		Totale unità
	unità	%*	unità	%*	unità	%*	unità	%*	unità	%*	
C- Cardiovascolare	467,6	87,2	41,5	7,7	1,5	0,3	8,5	1,6	16,9	3,1	536,0
L- Antineoplastici e immunomodulatori	4,4	31,5	0,5	3,4	0,1	0,4	-	-	9,0	64,7	13,9
A- Gastrointestinale e metabolismo	152,7	59,8	23,1	9,1	10,0	3,9	42,8	16,8	26,8	10,5	255,5
N- Sistema nervoso	60,5	36,7	8,0	4,9	64,8	39,2	6,4	3,9	25,4	15,4	165,1
J- Antimicrobici	22,6	59,9	5,7	15,1	2,5	6,6	-	-	6,9	18,4	37,7
B- Sangue e organi emopoietici	142,0	52,7	52,8	19,6	37,5	13,9	0,2	0,1	37,1	13,8	269,7
R- Respiratorio	48,3	50,6	10,5	11,0	13,9	14,6	19,5	20,5	3,2	3,3	95,4
G- Genito-urinario e ormoni sessuali	41,9	50,7	5,8	7,0	30,3	36,7	2,8	3,4	1,7	2,1	82,6
M- Muscolo-scheletrico	41,2	46,5	22,0	24,8	4,7	5,3	17,6	19,9	3,0	3,4	88,5
D- Dermatologici	4,2	6,8	4,9	7,9	15,4	25,0	20,1	32,6	17,0	27,6	61,6
V- Vari	0,1	1,7	0,2	3,8	1,2	28,4	-	0,2	2,8	65,9	4,2
S- Organi di senso	19,5	37,7	2,3	4,4	13,0	25,1	15,3	29,5	1,7	3,3	51,7
H- Ormoni sistemici	33,7	65,9	11,1	21,7	0,8	1,6	-	-	5,5	10,7	51,2
P- Antiparassitari	0,8	77,3	0,2	15,4	-	3,8	-	1,2	-	2,3	1,0
Totale	1.039,4	60,6	188,4	11,0	195,8	11,4	133,3	7,8	157,0	9,2	1.714,0

*Calcolata sulla categoria

Fonte: OsMed, Tracciabilità del farmaco ed elaborazione OsMed su dati IMS Health

Figura 6.1. Spesa farmaceutica totale procapite 2014 per I livello ATC

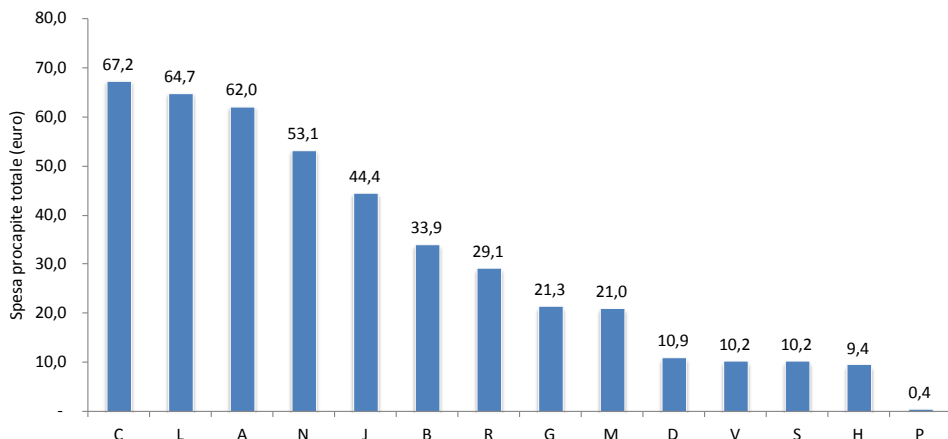


Tabella 6.3. Confronto internazionale della distribuzione percentuale della spesa farmaceutica territoriale* 2014 per I livello ATC

ATC I livello	Italia	Austria	Belgio	Finlandia	Francia	Germania	Grecia	Irlanda	Portogallo	Spagna	Uk
C - Cardiovascolare	22,8	16,0	16,0	11,1	14,5	9,4	29,0	10,9	25,9	17,0	10,4
A - Gastrointestinale	18,3	14,3	13,0	19,7	13,2	13,3	17,5	19,2	19,3	17,0	17,8
N - SNC	14,4	15,3	16,9	16,5	14,3	13,7	15,3	20,0	16,6	20,4	25,6
R - Respiratorio	12,1	10,6	12,9	12,2	10,2	9,7	9,9	11,8	9,6	14,7	18,8
G - Genito-urinario e ormoni sessuali	7,0	4,0	5,4	6,8	4,1	4,1	3,1	4,5	6,6	7,8	5,7
J - Antimicrobici	6,6	11,9	10,5	3,5	11,1	9,8	7,0	3,5	5,6	3,3	2,4
M - Muscolo-scheletrico	5,3	4,5	3,9	3,7	3,6	3,6	4,2	3,3	6,2	4,6	2,2
D - Dermatologici	4,2	3,2	2,9	2,6	2,8	3,1	2,4	3,3	2,9	3,2	5,9
S - Organi di senso	3,4	1,0	1,3	2,3	4,1	2,8	2,0	1,8	2,2	2,8	2,6
B - Ematologici	3,2	6,0	5,5	6,5	7,9	10,0	5,8	3,3	3,6	4,0	2,7
H - Ormoni sistemici	1,2	1,5	1,9	1,7	2,1	1,8	1,5	1,8	0,7	1,6	3,1
L - Antineoplastici	1,1	10,5	9,3	13,2	11,2	15,8	1,8	14,5	0,4	2,9	2,4
V - Vari	0,4	1,1	0,3	0,2	0,6	2,7	0,4	1,9	0,2	0,5	0,2
P - Antiparassitari	0,1	0,1	0,2	0,2	0,3	0,2	0,1	0,3	0,2	0,1	0,3

*Il valore di spesa comprende i farmaci di classe A-SSN (pubblico + privato), di classe C con ricetta e i farmaci di automedicazione (SOP e OTC)

Fonte: elaborazioni AIFA su dati IMS/MIDAS

Tabella 6.4. Confronto internazionale dei primi dieci principi attivi in Italia: rango per spesa territoriale* 2014

Principio attivo	Italia	Austria	Belgio	Finlandia	Francia	Germania	Grecia	Irlanda	Portogallo	Spagna	Uk
N - Paracetamol	1	36	2	10	1	61	10	3	7	4	5
R - Fluticasone	2	10	12	3	6	30	15	4	10	2	1
C - Olmesartan	3	19	23	251	30	36	8	41	6	6	210
A - Pantoprazole	4	8	8	52	79	17	26	59	57	33	442
C - Rosuvastatin	5	35	3	64	7	602	12	22	5	25	39
R - Salmeterol	6	13	18	11	9	37	19	6	12	3	2
C - Simvastatin	7	11	14	19	14	29	5	50	8	37	41
A - Lansoprazole	8	115	325	164	118	926	86	36	86	91	56
J - Amoxicillin	9	57	26	69	32	150	27	56	19	26	73
R - Beclometasone	10	71	52	129	42	53	72	93	516	56	11

*Il valore di spesa comprende i farmaci di classe A-SSN (pubblico + privato), di classe C con ricetta e i farmaci di automedicazione (SOP e OTC). Per alcune sostanze i dati presentati comprendono anche le associazioni fisse.

Fonte: elaborazioni AIFA su dati IMS/Midas

6.1 Apparato cardiovascolare

Nel 2014 la spesa per i farmaci dell'apparato cardiovascolare rimane saldamente al 1° posto, sia in termini di spesa farmaceutica complessiva, con 4.087 milioni di euro, che di consumi (536 DDD ogni 1.000 abitanti die). Considerando la distribuzione della spesa in funzione delle diverse modalità di erogazione, l'83,8% è a carico del SSN in regime convenzionale (3.423 milioni di euro), l'11,1% è stato sostenuto dal cittadino (456 milioni di euro) e il restante 5,1% è stato acquistato dalle strutture sanitarie pubbliche (208 milioni di euro) (tabella 6.1 e 6.2). La spesa pro capite totale per i farmaci cardiovascolari è risultata pari a 67,2 euro (figura 6.1).

In termini di spesa e di consumi erogati a carico del SSN, la spesa per i farmaci cardiovascolari è risultata pari a 3.631 milioni di euro, in riduzione del -4,2% rispetto all'anno precedente, ma con consumi tendenzialmente stabili con una lieve riduzione del -0,3%, rispetto all'anno precedente.

Per quel che concerne i medicinali dispensati attraverso le farmacie territoriali, ad un confronto con i Paesi europei (tabella 6.3) si evidenzia come l'Italia abbia la più alta spesa pubblica e privata per i farmaci cardiovascolari (i.e. 22,8%; esclusa la quota di spesa erogata in ambito ospedaliero), dopo Grecia (29,0%) e Portogallo (25,9%).

L'analisi del profilo di farmacoutilizzazione per fascia d'età e sesso conferma il costante incremento dell'uso dei farmaci cardiovascolari al crescere dell'età per entrambi i sessi, che negli uomini con più di 74 anni arriva a circa il 75% della popolazione in questa fascia d'età. Parallelamente, anche la spesa pro capite sostenuta dal SSN aumenta con l'età dei pazienti, fino a raggiungere il livello massimo di circa 192 euro pro capite nella fascia di età con più di 74 anni, con un maggior valore negli uomini rispetto alle donne.

Per l'assistenza convenzionata, la spesa ha fatto registrare un calo del -4,9% rispetto al 2013 e tale riduzione è frutto di un aumento del +1,6% dei consumi, di un calo dei prezzi (-6,1%) e di un effetto mix negativo (-0,3%) (tabella 6.5). Si segnala come nel 2014, nonostante una spesa pro capite che si mantiene relativamente bassa, si registri un'ulteriore crescita di spesa e consumi per i farmaci antiipertensivi a base di ACE-inibitori in associazione fissa con un calcio-antagonista alla quale si aggiunge un sensibile incremento della spesa e dei consumi degli antagonisti dell'angiotensina II in associazione con calcio antagonista. Ciò è tanto più rilevante in considerazione dei profili di inappropriata nell'uso dei farmaci antiipertensivi in associazione fissa con calcio-antagonista, che emergono dalle analisi condotte sui consumi delle ASL (per ulteriori dettagli vedi sezione 4.3).

Gli inibitori della HMG CoA reduttasi (statine) si confermano al primo posto in termini di spesa (10,6 euro pro capite), mentre i farmaci più utilizzati sono gli ACE-inibitori come monocomposti o in associazione (120,0 DDD/1000 abitanti die), seguiti dagli inibitori dell'angiotensina II (sartani) come monocomposti o in associazione (97,8 DDD/1000 abitanti die), dalle statine (65,9 DDD/1000 abitanti die), dai calcio-antagonisti diidropiridinici (52,8 DDD/1000 abitanti die) e dai beta bloccanti selettivi (35,3 DDD/1000 abitanti die).

Al fine di analizzare in dettaglio i determinanti che intervengono a modificare il mix di spesa e dei consumi nell'ambito delle categorie terapeutiche, nelle tabelle 7.2.19, 7.2.20 e 7.2.21, sono mostrati i risultati relativi alle analisi per principio attivo.

La rosuvastatina si conferma la molecola con più alta spesa pro capite (4,7 euro) rappresentando la principale voce di spesa farmaceutica convenzionata per la categoria dei farmaci cardiovascolari (8,4%). I suoi consumi evidenziano una riduzione rispetto all'anno precedente (tabella 7.2.21). Questo principio attivo, nel 2014, con una spesa di 287 milioni di euro recede, al secondo posto nella lista dei primi 30 principi attivi in termini di spesa convenzionata), mentre in termini di consumi scende dal 13° al 14° risultando la terza molecola ipolipemizzante, dietro l'atorvastatina e la simvastatina che si confermano rispettivamente 4° e 12° posto (tabella 7.2.19 e 7.2.20). Tra i principi attivi a brevetto scaduto a maggior spesa convenzionata, l'atorvastatina si conferma la quinta molecola (tabella 7.3.2), con un aumento della spesa del +15,7%. Tra le molecole che hanno perso la copertura brevettuale quelle che hanno registrato una maggiore riduzione in termini di spesa e consumi sono gli omega polienolici. Tra i principi attivi erogati in regime di assistenza convenzionata irbesartan e telmisartan, sia come monocomposti che in associazione, hanno registrato la maggiore riduzione in termini di spesa lorda procapite con contestuale riduzione anche del loro consumo espresso come DDD/1000 abitanti die. Nel caso del telmisartan la maggiore riduzione viene conseguita come monocomposto (-63,2%), mentre nel caso dell'irbesartan la maggiore riduzione della spesa si registra quando in associazione con diuretici (-62,7%). Differentemente da quanto si registrava nell'anno precedente l'atorvastatina, nel 2014, nonostante la perdita della copertura brevettuale, recupera posizioni, passando dal 10° al 6° posto nella graduatoria dei primi 30 principi attivi in termini di spesa; comportamento analogo presentano, inoltre, anche altre molecole cardiovascolari che hanno perso la copertura brevettuale, quali il ramipril e l'amlodipina (tabella 7.2.19). In generale, nel 2014, la categoria dei farmaci cardiovascolari interviene con 10 molecole comprese tra i primi 30 principi attivi in termini di spesa (e 18 in termini di consumo) per i medicinali erogati in regime di assistenza convenzionale attraverso le farmacie aperte al pubblico (tabella 7.2.19 e 7.2.20).

Per i medicinali cardiovascolari acquistati dalle strutture sanitarie pubbliche la spesa ha fatto registrare una crescita del +10,1% rispetto al 2013, ma tale incremento non si associa ad un parallelo aumento dei consumi che registrano un calo dello -0,5% (tabella 6.6). La categoria ATC al IV livello degli "altri antiipertensivi", (comprendente il bosentan e l'ambrisentan), da sola rappresenta il 51,1% della spesa per l'acquisto di farmaci cardiovascolari da parte delle strutture sanitarie pubbliche, continuando a registrare una crescita sia del consumo (DDD/1000 abitanti die) (+5,6%) sia della spesa (+3,3%), sebbene in modo più contenuti rispetto agli "altri preparati cardiaci" comprendente l'ivabradina e la ranolazina, (+49,0% per la spesa e +53,2% per i consumi). Al fine di analizzare in dettaglio i determinanti che intervengono a modificare il mix di spesa e dei consumi nell'ambito delle categorie terapeutiche, nelle tabelle 7.2.22, 7.5.5 e 7.6.3 sono mostrati i risultati relativi alle analisi per principio attivo.

Il bosentan è il principio attivo che si associa alla più alta spesa lorda pro capite (1,5 euro) e rappresenta la maggiore incidenza sulla spesa dei farmaci cardiovascolari acquistati dalle strutture sanitarie pubbliche (44,3%); i consumi evidenziano un incremento tendenziale rispetto all'anno precedente (tabella 7.2.22). Questo principio attivo si colloca nel 2014 al 9° posto tra i primi 30 principi attivi a maggiore spesa per medicinali erogati in distribuzione diretta e per conto (con una spesa di circa 86 milioni di euro, corrispondente

all'1,5% del totale; tabella 7.5.5); il bosentan è anche l'unico principio attivo sul sistema cardiovascolare presente in questa graduatoria. Nessun principio attivo cardiovascolare è annoverato tra i primi 30 principi attivi a maggiore spesa per medicinali somministrati in ambito ospedaliero (tabella 7.6.3).

L'ivabradina e la ranolazina sono i principi attivi che, in ordine decrescente di spesa pro capite, si collocano immediatamente dopo il bosentan. Sebbene questi principi attivi siano caratterizzati entrambi da una spesa pro capite inferiore a quella del bosentan (rispettivamente 0,6 euro e 0,5 euro), si registra, similmente a quanto rilevato nel confronto tra 2013 ed il 2012, un loro trend in forte crescita rispetto all'anno precedente, sia in termini di spesa (rispettivamente +44,2% e +65,9%), che di consumi (rispettivamente +54,2% e +59,8%; tabella 7.2.22).

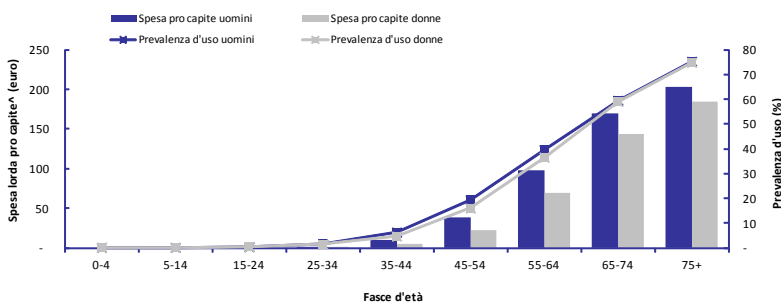
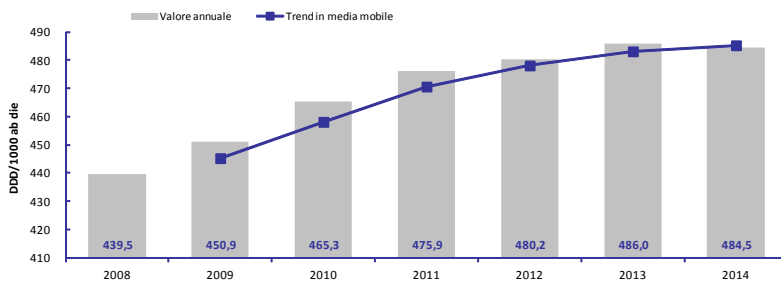
Per ulteriori approfondimenti sull'utilizzo di medicinali afferenti alla medesima area terapeutica sono state sviluppate analisi sulla serie storica dei consumi per principio attivo e per Regione e sull'efficienza nell'assorbimento di risorse in funzione della presenza di medicinali a brevetto scaduto e su base regionale. Tali analisi hanno avuto ad oggetto il trattamento dell'ipertensione arteriosa e dello scompenso cardiaco (tabella 7.2.5) e quello dell'iperlipidemia (tabella 7.2.6).

Sul versante dell'appropriatezza nella prescrizione e nell'utilizzazione dei medicinali attivi per il sistema cardiovascolare si rimanda agli approfondimenti trattati nella sezione 4.2, relativamente ai profili prescrittivi nella prevenzione del rischio cardiovascolare, e nelle sezioni 4.3 e 4.4, per i profili di appropriatezza nell'utilizzazione dei farmaci antipertensivi e ipolipemizzanti.

PRINCIPALI INDICI DI SPESA, DI CONSUMO E DI ESPOSIZIONE
APPARATO CARDIOVASCOLARE

Spesa pubblica* in milioni di € (% sul totale)	3.631,0	(18,2)
Δ % 2014/2013		-4,2
Range regionale spesa lorda pro capite (€):	45	71,1
DDD/1000 ab die (% sul totale)	484,5	(40,5)
Δ % 2014/2013		-0,3
Range regionale DDD/1000 ab die:	385,9	555,6

*Spesa convenzionata e spesa per farmaci acquistati dalle strutture sanitarie pubbliche



Distribuzione per età della spesa e dei consumi in assistenza convenzionata 2014

Fascia d'età	Spesa lorda pro capite			DDD/1000 ab die		
	uomini	donne	totale	uomini	donne	totale
0-4	0,0	0,0	0,0	0,3	0,3	0,3
5-14	0,1	0,1	0,1	0,9	0,8	0,8
15-24	0,3	0,3	0,3	3,5	2,1	2,8
25-34	1,8	1,0	1,3	14,8	7,9	11,4
35-44	9,8	4,7	7,2	79,1	40,3	59,7
45-54	38,2	22,4	30,2	310,7	186,5	248,1
55-64	97,2	69,9	83,2	798,5	555,6	673,9
65-74	169,6	143,0	155,6	1.432,5	1.138,9	1.277,5
75+	202,9	184,4	191,6	1.887,9	1.656,9	1.745,9

6.2 Farmaci antineoplastici e immunomodulatori

Differentemente dagli anni precedenti e per la prima volta, i farmaci antineoplastici e immunomodulatori si collocano al 2° posto in graduatoria tra le categorie terapeutiche a maggiore impatto di spesa farmaceutica complessiva (assistenza convenzionata e non convenzionata) (3.934 milioni di euro), e al 12° posto per consumi pari a 13,9 DDD ogni 1.000 abitanti die. Se si considera la distribuzione della spesa in funzione delle diverse modalità di erogazione, la quasi totalità di essa (92,7%) deriva dall'acquisto dei farmaci antineoplastici ed immunomodulatori da parte delle strutture sanitarie pubbliche (3.647 milioni di euro); il 6,4% della spesa è stata erogata in regime di assistenza convenzionale (252 milioni di euro), mentre il residuale 0,8% è relativo alla spesa privata sostenuta direttamente dal cittadino (tabella 6.1 e 6.2). La spesa pro capite totale per farmaci antineoplastici ed immunomodulatori è pari a 64,7 euro (figura 6.1).

In termini di spesa e di consumi erogati a carico del SSN, la spesa per i farmaci antineoplastici e immunomodulatori è pari a 3.899 milioni di euro, in crescita del +9,6% rispetto all'anno precedente, concomitante ad un incremento moderato dei consumi (+2,0%), in linea con il trend costruito sulla base dei consumi degli ultimi cinque anni.

Per i medicinali dispensati attraverso le farmacie territoriali, ad un confronto con i Paesi europei (tabella 6.3), si evidenzia che l'Italia è quello con la più bassa incidenza della spesa pubblica e privata per farmaci antineoplastici e immunomodulatori (1,1%; esclusa la quota di spesa versata dalle strutture sanitarie pubbliche), seconda al Portogallo (0,4%). Tale risultato deriva dalla dispensazione di questa categoria di medicinali, che in Italia avviene essenzialmente attraverso le strutture sanitarie pubbliche, anche quando trattasi di medicinali che il paziente assume presso il proprio domicilio.

L'analisi del profilo di farmacoutilizzazione per fascia d'età e sesso conferma l'incremento dell'uso dei farmaci antineoplastici e immunomodulatori al crescere dell'età, con un netto aumento della prevalenza d'uso nelle donne rispetto agli uomini a partire dai 35 anni, legato alla prescrizione dei medicinali per la terapia del cancro alla mammella, a seguito dell'introduzione di screening organizzati. Tuttavia, nella popolazione con più di 74 anni si registra un'inversione della tendenza, con un forte incremento della prevalenza d'uso di questi medicinali negli uomini per la terapia del tumore della prostata (3,2% rispetto al 2,6% delle donne), complementare ad un altrettanto rilevante incremento della spesa pro capite (25 euro degli uomini rispetto ai 11 euro delle donne). E' opportuno sottolineare che il valore della spesa pro capite per fasce d'età dei farmaci antineoplastici risulta incompleto, per l'assenza della quota di spesa dei medicinali somministrati all'interno delle strutture sanitarie ospedaliere, che, evidentemente, per questa categoria di farmaci costituisce una parte rilevante.

Per l'assistenza convenzionata, la spesa dei farmaci antineoplastici è rimasta invariata rispetto al 2013 (0,1%) essenzialmente dovuto ad un aumento del +3,2% dei consumi, da un calo dei prezzi del -1,0% e da un effetto mix negativo del -2,1% (tabella 6.5). Questo andamento trova una prevalente giustificazione nel trasferimento di medicinali, associati ad un prezzo mediamente più alto tra quelli erogati in regime convenzionale, verso il canale della distribuzione diretta e per conto. Gli inibitori enzimatici sono la prima categoria terapeutica a maggior incidenza sulla spesa convenzionata (circa il 36%), con consumi medi in crescita del +7,4%. Questa categoria di medicinali nel corso del 2012

aveva visto la scadenza della copertura brevettuale di tutti i principi attivi (i.e.: anastrozolo, letrozolo ed exemestane), facendo registrare una netta riduzione del costo medio per DDD (-0,9%) (tabella 6.5 e tabella 7.2.21). Al secondo posto si colloca la categoria degli immunosoppressori, relativa agli inibitori della calcineurina, che evidenzia una riduzione della spesa convenzionata del -0,3%, parallelamente ad una diminuzione sia dei consumi (-0,1%), sia del costo medio per DDD del -0,2% (tabella 6.5). La ciclosporina è il primo principio attivo a maggiore incidenza sulla spesa convenzionata per farmaci antineoplastici e immunomodulatori (24,2%) in decremento rispetto al 2013, sia in termini di spesa, che di consumo (-2,1%) (tabella 7.2.21). Nessun principio attivo antineoplastico o immunomodulatore risulta compreso tra i primi 30 principi attivi a maggiore spesa e consumo in regime di assistenza farmaceutica convenzionata (tabella 7.2.19 e 7.2.20).

Rispetto al 2013, i dati evidenziano una crescita sia della spesa (+8,4%) che dei consumi +2,3%) (tabella 6.6). Le categorie a maggior spesa sono rappresentate dagli anticorpi monoclonali (12,4 euro pro capite), dagli inibitori del fattore di necrosi tumorale alfa (TNF- α) (10,2 euro pro capite) e dagli inibitori della proteina chinasi (9,8 euro pro capite). Per tutte e tre le categorie descritte si registrano aumenti sia in termini di spesa, sia in termini di consumi rispetto all'anno precedente (tabella 6.6).

Relativamente all'acquisto da parte delle strutture sanitarie pubbliche (tabella 7.2.22), l'adalimumab è il medicinale a più elevato valore di spesa pro capite (4,1 euro), seguito dal trastuzumab (4,0 euro). L'abiraterone, medicinale indicato per il trattamento del carcinoma metastatico della prostata, l'everolimus, indicato per il trattamento del carcinoma mammario e dei tumori neuroendocrini di origine pancreatica e del carcinoma renale il fingolimod utilizzato nella sclerosi multipla recidivante-remittente sono i principi attivi che registrano i maggiori incrementi rispetto al 2013, sia in termini di spesa che di consumi.

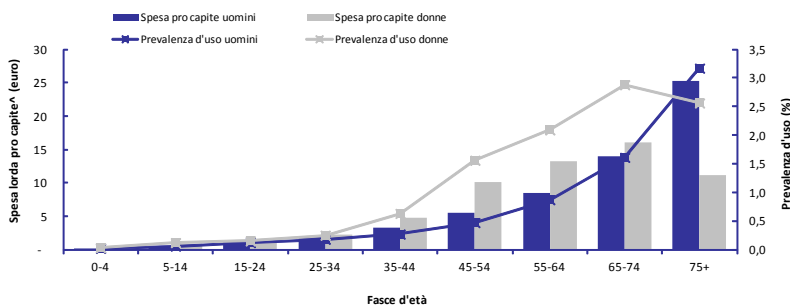
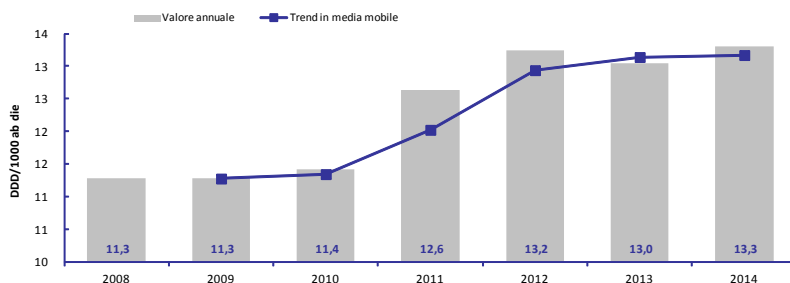
Ben 13 principi attivi di antineoplastici e immunomodulatori compaiono tra i primi 30 a maggior incidenza sulla spesa relativa ai medicinali erogati in distribuzione diretta e per conto (i primi tre sono: l'adalimumab, l'etanercept e l'imatinib). Inoltre, ben 12 principi attivi di antineoplastici e immunomodulatori compaiono tra i primi 30 a maggior incidenza sulla spesa dei medicinali consumati in ambito ospedaliero (i primi tre sono: trastuzumab, rituximab e bevacizumab) (Tavole 7.5.5 e 7.6.3).

Per ulteriori approfondimenti sull'utilizzazione di medicinali afferenti alla medesima area terapeutica sono state sviluppate analisi sulla serie storica dei consumi per principio attivo e per Regione e sulla efficienza nell'assorbimento di risorse in funzione della presenza di medicinali a brevetto scaduto e su base regionale. Tali analisi hanno avuto ad oggetto farmaci oncologici (tabella 7.2.17), immunosoppressori e immunomodulatori (tabella 7.2.16).

**PRINCIPALI INDICI DI SPESA, DI CONSUMO E DI ESPOSIZIONE
FARMACI ANTINEOPLASTICI E IMMUNOMODULATORI**

Spesa pubblica* in milioni di € (% sul totale)	3.899,0	(19,5)
Δ % 2014/2013		9,6
Range regionale spesa lorda pro capite (€):	45,2	84,1
DDD/1000 ab die (% sul totale)	13,3	(1,1)
Δ % 2014/2013		2,0
Range regionale DDD/1000 ab die:	11,4	15,5

*Spesa convenzionata e spesa per farmaci acquistati dalle strutture sanitarie pubbliche



Distribuzione per età della spesa e dei consumi in assistenza convenzionata 2014

Fascia d'età	Spesa lorda pro capite			DDD/1000 ab die		
	uomini	donne	totale	uomini	donne	totale
0-4	0,1	0,1	0,1	0,0	0,0	0,0
5-14	0,4	0,9	0,7	0,2	0,5	0,3
15-24	1,2	1,1	1,2	0,5	0,5	0,5
25-34	2,0	2,2	2,1	0,8	1,1	0,9
35-44	3,2	4,8	4,1	1,0	4,3	2,7
45-54	5,5	10,1	7,8	1,8	11,8	6,9
55-64	8,5	13,2	10,9	3,6	12,3	8,1
65-74	13,9	16,1	15,1	9,7	16,6	13,3
75+	25,2	11,1	16,6	30,4	13,9	20,3

6.3 Apparato gastrointestinale e metabolismo

Nel 2014 i farmaci dell'apparato gastrointestinale e metabolismo rappresentano la 3° categoria di spesa, sia in termini di spesa farmaceutica complessiva (3.771 milioni di euro) che di consumi (255,5 DDD ogni 1.000 abitanti die). Considerando la distribuzione della spesa in funzione delle diverse modalità di erogazione, il 52,7% è a carico del SSN in regime convenzionale (1.988 milioni di euro), il 31,3% è spesa privata sostenuta direttamente dal cittadino (1.182 milioni di euro), mentre il residuale 16,0% è relativo all'acquisto da parte delle strutture sanitarie pubbliche (602 milioni di euro) (tabella 6.1 e 6.2). La spesa pro capite totale per i farmaci dell'apparato gastrointestinale e metabolismo è pari a 62,0 euro (figura 6.1).

In termini di spesa e di consumi erogati a carico del SSN, la spesa per i farmaci dell'apparato gastrointestinale e metabolismo è pari a 2.590 milioni di euro, in crescita del +3,9% rispetto all'anno precedente, con un incremento dei consumi dello +0,2%, con rallentamento del trend in crescita costruito sulla base dei consumi degli ultimi 7 anni.

Per i medicinali dispensati attraverso le farmacie territoriali, ad un confronto con i Paesi europei (tabella 6.3) si evidenzia come l'Italia abbia la più alta spesa pubblica e privata per farmaci dell'apparato gastrointestinale e metabolismo (18,3%; esclusa la quota di spesa erogata in ambito ospedaliero), dopo Irlanda (19,2%), Finlandia (19,7%) e Portogallo (19,3%).

L'analisi del profilo di farmacoutilizzazione per fascia d'età e sesso conferma l'incremento dell'uso dei farmaci per l'apparato gastrointestinale e metabolismo al crescere dell'età in entrambi i sessi ed in particolare a partire dalla categoria degli ultrasessantacinquenni, superando il 60% nella fascia d'età superiore ai 74 anni. Parallelamente, anche la spesa pro capite sostenuta dal SSN aumenta con l'età dei pazienti, fino a raggiungere il livello massimo di 109,7 euro pro capite nella fascia di età con più di 74 anni. Non si evidenziano particolari differenze tra i sessi fino ai 64 anni, oltre i quali la spesa pro capite delle donne risulta lievemente più elevata di quella degli uomini.

Nell'assistenza convenzionata la spesa ha fatto registrare un incremento del +2,1% rispetto al 2013 a fronte di un aumento dei consumi del +2,1%, nonostante un calo dei prezzi del -0,6% e registrando un effetto mix positivo (+0,7%) (tabella 6.5). Gli inibitori di pompa protonica mantengono il primo posto sia in termini di spesa (15,5 euro pro capite) che di consumi (75,8 DDD ogni 1.000 abitanti die); e continuano a registrare un incremento dei consumi (+4,3%), registrando una spesa in forte crescita (+4,2%), una riduzione dei prezzi (-0,6%), e con un effetto mix pari al +0,7%.

Il pantoprazolo e il lansoprazolo rappresentano le molecole che si associano alla più alta spesa pro capite (4,8 e 4,1 euro pro capite rispettivamente) e rappresentano, da soli, la maggiore incidenza sulla spesa farmaceutica convenzionata dei farmaci per l'apparato gastrointestinale (27,5%) (tabella 7.2.21). Il pantoprazolo, rispetto all'anno precedente sale al primo posto tra i primi 30 principi attivi in termini di spesa (con una spesa convenzionata di 294 milioni di euro), e conquista l'8° posto in termini di consumi (11° posto nel 2013); mentre il lansoprazolo rimane stabile sia in termini di spesa che di consumi, rimanendo stabile al 4° e 7° posto, rispettivamente, nei due ambiti (tabella 7.2.19 e 7.2.20). Il lansoprazolo, inoltre, si conferma la prima molecola, in termini di spesa convenzionata, seguita da altri due inibitori di pompa protonica, anche tra i principi attivi

che hanno perso la copertura brevettuale (tabella 7.3.2). In generale, nel 2014, la categoria dei farmaci dell'apparato gastrointestinale e metabolismo contribuisce alla graduatoria dei primi 30 principi attivi in termini di spesa in regime di assistenza convenzionale con 9 molecole (4 inibitori di pompa protonica ai quali si sono aggiunti colecalciferolo, mesalazina (5-asa), insulina aspart e lispro e rifaximina) e in termini di consumo permangono le 5 molecole dell'anno precedente (4 inibitori di pompa protonica e la metformina) (tabella 7.2.19 e 7.2.20).

Nel complesso, tali risultati andrebbero analizzati tenendo conto dei considerevoli spazi di inappropriata che emergono dai dati sui profili di utilizzazione degli inibitori di pompa protonica presentati nella sezione 4.3.

Per i medicinali dell'apparato gastrointestinale e metabolismo acquistati dalle strutture sanitarie pubbliche la spesa ha fatto registrare una crescita del +8,4% rispetto al 2013, a fronte di una stabilità dei consumi (tabella 6.6). La categoria ATC al IV livello degli enzimi (e.g. alglucosidasi alfa, agalsidasi alfa, imiglucerasi, idursulfasi, velaglucerasi alfa) da sola rappresenta il 33,6% della spesa per l'acquisto di farmaci dell'apparato gastrointestinale e metabolismo da parte delle strutture sanitarie pubbliche. Sebbene questa categoria incida in termini di spesa in modo rilevante, il suo consumo medio è molto basso rispetto, per esempio, a quello delle insuline, in considerazione del fatto che essa comprende medicinali utilizzati esclusivamente nel trattamento di malattie rare.

Per quel che riguarda i nuovi ipoglicemizzanti orali, in particolare gli "altri ipoglicemizzanti orali" (i.e. exenatide e liraglutide) e gli "inibitori della dipeptil-peptidasi-4" (e.g. sitagliptin come monocomposto e in associazione con la metformina, insieme alle altre molecole della medesima categoria), si registra un aumento della spesa (+1,2% per gli altri ipoglicemizzanti orali e +6,0% per gli inibitori della DPP-4 rispetto al 2013) che dei consumi (rispettivamente +1,4% e +6,2% per gli altri ipoglicemizzanti orali e gli inibitori della DPP-4), anche se meno significativamente rispetto a quanto registrato nel 2013 (tabella 6.6).

Al fine di esaminare in dettaglio i determinanti che intervengono a modificare il mix di spesa e dei consumi nell'ambito delle categorie terapeutiche, nelle tabelle 7.2.22, 7.5.5 e 7.6.3 sono mostrati i risultati relativi alle analisi per principio attivo.

L'insulina glargine è il principio attivo che si associa alla più alta spesa pro capite (1,7 euro) ed è la molecola che incide maggiormente sulla spesa dei farmaci per l'apparato gastrointestinale e metabolismo acquistati dalle strutture sanitarie pubbliche (16,8%); i suoi consumi, rispetto all'anno precedente, confermano un incremento tendenziale (+13,8%; tabella 7.2.22). Questo principio attivo si colloca nel 2014 al 6° posto, in risalita, tra i primi 30 principi attivi a maggiore spesa regionale per i medicinali erogati in distribuzione diretta e per conto con una spesa di circa 115,3 milioni di euro, corrispondente al 2% del totale. Nel 2014 si registra l'ingresso, al 27° posto, in questa lista del sitagliptin con una spesa pari 34,8 milioni corrispondente allo 0,6% del totale (tabella 7.5.5). Tra i primi 30 principi attivi a maggiore spesa per medicinali somministrati in ambito ospedaliero ed ambulatoriale l'imiglucerasi si aggiunge all'alglucosidasi alfa risultando, pertanto, gli unici due principi attivi dell'apparato gastrointestinale presenti in questa lista (tabella 7.6.3).

Per ulteriori approfondimenti sull'utilizzazione di medicinali afferenti alla medesima area terapeutica sono state sviluppate analisi sulla serie storica dei consumi per principio attivo

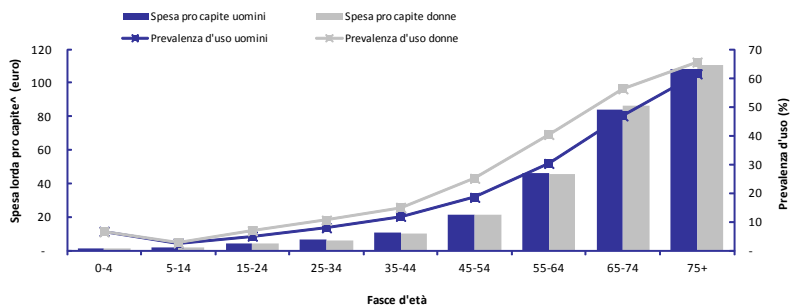
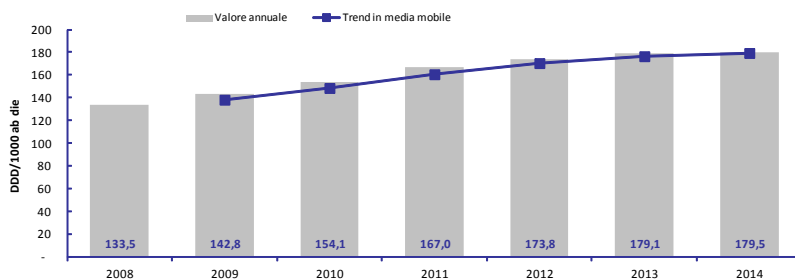
e per Regione e sull'efficienza nell'assorbimento di risorse in funzione della presenza di medicinali a brevetto scaduto e su base regionale. Tali analisi hanno avuto ad oggetto antiacidi ed antiulcera (tabella 7.2.2) e farmaci per il trattamento del diabete mellito (tabella 7.2.3).

Sul versante dell'appropriatezza nella prescrizione dei medicinali attivi sull'apparato gastrointestinale si rimanda agli approfondimenti trattati nella sezione 4.2, relativamente ai profili prescrittivi nel diabete mellito di tipo I e II, e nelle sezioni 4.5 e 4.9, per i profili di appropriatezza nell'utilizzazione dei farmaci antidiabetici e degli inibitori di pompa protonica.

PRINCIPALI INDICI DI SPESA, DI CONSUMO E DI ESPOSIZIONE
APPARATO GASTROINTESTINALE E METABOLISMO

Spesa pubblica* in milioni di € (% sul totale)	2.590,0	(13)
Δ% 2014/2013		3,9
Range regionale spesa lorda pro capite (€):	26,8	55,1
DDD/1000 ab die (% sul totale)	179,5	(15)
Δ% 2014/2013		0,2
Range regionale DDD/1000 ab die:	127,3	221,3

*Spesa convenzionata e spesa per farmaci acquistati dalle strutture sanitarie pubbliche



Distribuzione per età della spesa e dei consumi in assistenza convenzionata 2014

Fascia d'età	Spesa lorda pro capite			DDD/1000 ab die		
	uomini	donne	totale	uomini	donne	totale
0-4	1,1	1,0	1,1	1,9	1,8	1,9
5-14	1,5	1,6	1,5	3,5	3,5	3,5
15-24	4,0	4,0	4,0	10,9	12,1	11,5
25-34	6,3	6,1	6,3	21,1	22,1	21,5
35-44	10,8	10,2	10,5	40,9	40,7	40,8
45-54	21,5	21,0	21,3	93,6	89,4	91,5
55-64	46,3	45,3	45,8	219,7	203,4	211,3
65-74	84,0	86,1	85,1	414,4	398,0	405,8
75+	108,4	110,4	109,7	537,7	524,6	529,6

6.4 Sistema Nervoso Centrale

Nel 2014 la spesa per i farmaci del Sistema Nervoso Centrale si colloca al 4° posto sia in termini di spesa farmaceutica complessiva con 3.228 milioni di euro, sia di consumi (165,1 DDD ogni 1.000 abitanti die); se si considera la distribuzione della spesa in funzione delle diverse modalità di erogazione, il 43,2% è a carico del SSN in regime convenzionale (1.396 milioni di euro), il 42,2% è spesa privata sostenuta direttamente dal cittadino (1.361 milioni di euro) e il residuale 14,6% è dato dall'acquisto delle strutture sanitarie pubbliche (473 milioni di euro) (tabella 6.1 e 6.2). La spesa pro capite totale per i farmaci del Sistema Nervoso Centrale è pari a 53,1 euro (figura 6.1).

In termini di spesa e di consumi erogati a carico del SSN, la spesa per i farmaci del Sistema Nervoso Centrale è pari a 1.868 milioni di euro e risulta in riduzione del -3,5% rispetto all'anno precedente, nonostante il moderato incremento dei consumi del +0,6%, in linea con il trend costruito sulla base dei consumi degli ultimi 7 anni.

Per i medicinali dispensati attraverso le farmacie territoriali, ad un confronto con i Paesi europei (tabella 6.3), si evidenzia che l'Italia è quello con la più bassa incidenza della spesa pubblica e privata per i farmaci del Sistema Nervoso Centrale (14,4%, esclusa la quota di spesa erogata in ambito ospedaliero), terza dopo Germania (13,7%) e Francia (14,3%).

L'analisi del profilo di farmacoutilizzazione per fascia d'età e sesso conferma il costante incremento dell'uso dei farmaci del Sistema Nervoso Centrale al crescere dell'età per entrambi i sessi, con una maggiore prevalenza d'uso nelle donne a partire dai 35 anni rispetto agli uomini, coerentemente con le differenze di genere nella frequenza delle malattie neuropsichiatriche. Infatti, nelle donne con meno di 55 anni la frequenza di utilizzazione dei farmaci attivi sul Sistema Nervoso Centrale prevale di circa il 3% rispetto agli uomini ricompresi nella medesima fascia di età; tale differenza tra i sessi cresce con l'aumentare dell'età, raggiungendo un +9% nelle donne con più di 74 anni. Parallelamente, anche la spesa pro capite sostenuta dal SSN aumenta con l'età dei pazienti, fino a raggiungere i livelli massimi di 61,5 euro e 73,7 euro pro capite, rispettivamente negli uomini e nelle donne con più di 74 anni.

Per l'assistenza convenzionata la spesa ha fatto registrare un calo del -0,3% rispetto al 2013 e tale variazione di spesa è derivata da un lieve aumento del +1,9% dei consumi, da un calo dei prezzi (-4,8%) e da un effetto mix positivo (+2,7%) (tabella 6.5). Sul versante dell'acquisto di farmaci per il Sistema Nervoso Centrale da parte delle strutture sanitarie pubbliche, è stata evidenziata una riduzione rispetto al 2013 in termini di spesa (-13,7%) e, al contrario, un incremento in termini di consumi (+1,7%; tabella 6.6).

Le analisi delle categorie ATC al IV livello mostrano una diversificazione delle categorie di farmaci erogati in regime di assistenza convenzionata rispetto a quelle prevalenti nell'acquisto da parte delle strutture sanitarie pubbliche (Tabella 6.5 e 6.6). Gli antiepilettici (e.g., topiramato, levetiracetam, pregabalin, etc.), insieme agli inibitori selettivi del reuptake della serotonina, sono le prime categorie in termini di spesa tra i farmaci attivi sul Sistema Nervoso Centrale erogati in regime di assistenza convenzionata (rispettivamente 4,5 euro e 4,1 euro pro capite). Gli inibitori selettivi del reuptake della serotonina sono anche la prima categoria in termini di consumi (27,9 DDD ogni 1.000 abitanti die). Nella graduatoria seguono gli altri antidepressivi (e.g. venlafaxina, duloxetina, etc.) con una spesa pro capite di 3,3 euro. Le categorie che hanno evidenziato

le più elevate percentuali di crescita dei consumi nel 2014 sono gli amidi (>+100%), gli inibitori delle monoaminossidasi di tipo B (+12,4%) e altri farmaci del sistema nervoso (+12,4%). Invece, la categoria degli altri antipsicotici (e.g. risperidone, aripiprazolo, paliperidone, etc.) e delle diazepine, oxazepine e tiazepine è quella che ha fatto registrare la maggiore spesa pro capite a fronte dell'acquisto da parte delle strutture sanitarie pubbliche (rispettivamente 1,8 euro e 1,1 euro pro capite; Tabella 6.6). Inoltre, gli altri antipsicotici presentano una riduzione dei consumi (-8,9%) a fronte di un incremento della spesa (+23,0%) per l'acquisto di farmaci da parte delle strutture sanitarie pubbliche, includendo diversi nuovi antipsicotici.

La duloxetine, il pregabalin e l'escitalopram sono i primi tre principi attivi sul Sistema Nervoso Centrale a maggiore impatto sulla spesa farmaceutica convenzionata (tabella 7.2.21) e sono anche gli unici principi attivi di questa categoria a rientrare tra le prime 30 molecole a maggiore impatto sulla spesa (tabella 7.2.19). Invece, sul versante dell'acquisto da parte delle strutture sanitarie pubbliche, il paliperidone e la quetiapina rappresentano i primi due principi attivi a maggiore impatto sulla spesa (tabella 7.2.22) mentre aripiprazolo e quetiapina sono gli unici principi attivi sul Sistema Nervoso Centrale ad essere ricompresi tra le prime 30 molecole a maggiore impatto sulla spesa dei medicinali erogati in distribuzione diretta e per conto (tabella 7.5.5).

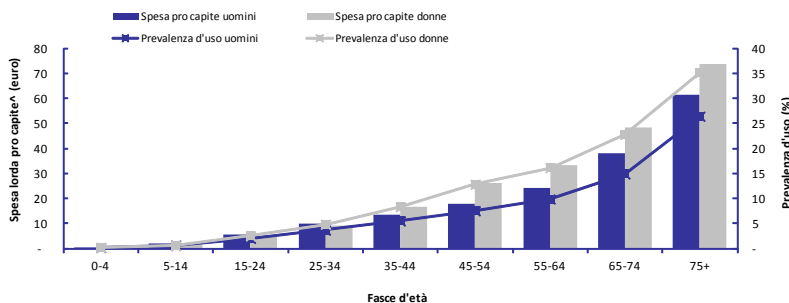
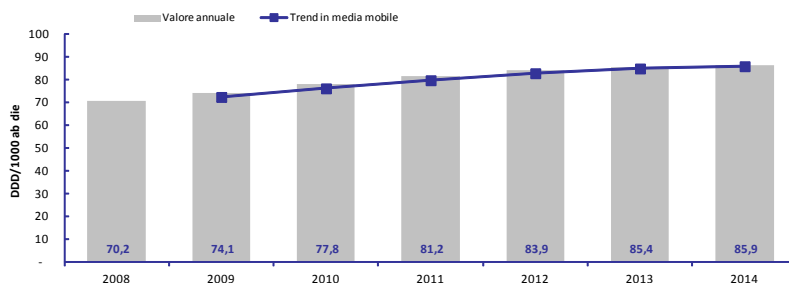
Per ulteriori approfondimenti sull'utilizzazione di medicinali afferenti alla medesima area terapeutica sono state sviluppate analisi sulla serie storica dei consumi per principio attivo e per Regione e di efficienza nell'assorbimento di risorse in funzione della presenza di medicinali a brevetto scaduto e su base regionale. Tali analisi hanno avuto ad oggetto farmaci antidepressivi (tabella 7.2.12) e per la terapia del dolore (tabella 7.2.11).

Sul versante dell'appropriatezza nella prescrizione e nell'utilizzazione dei medicinali attivi sul Sistema Nervoso Centrale si rimanda agli approfondimenti trattati nella sezione 4.2, relativamente ai profili prescrittivi nella depressione maggiore, e nella sezione 4.8, per i profili di appropriatezza nell'utilizzazione dei farmaci antidepressivi.

PRINCIPALI INDICI DI SPESA, DI CONSUMO E DI ESPOSIZIONE
SISTEMA NERVOSO CENTRALE

Spesa pubblica* in milioni di € (% sul totale)	1.868,0	(9,4)
Δ % 2014/2013		-3,5
Range regionale spesa lorda pro capite (€):	27,1	38,3
DDD/1000 ab die (% sul totale)	85,9	(7,2)
Δ % 2014/2013		0,6
Range regionale DDD/1000 ab die:	70,2	108,7

*Spesa convenzionata e spesa per farmaci acquistati dalle strutture sanitarie pubbliche



Distribuzione per età della spesa e dei consumi in assistenza convenzionata 2014

Fascia d'età	Spesa lorda pro capite			DDD/1000 ab die		
	uomini	donne	totale	uomini	donne	totale
0-4	0,3	0,3	0,3	0,6	0,5	0,5
5-14	2,0	1,5	1,8	3,4	2,5	2,9
15-24	5,6	5,2	5,4	12,4	11,6	12,1
25-34	9,8	9,3	9,6	24,2	23,8	24,0
35-44	13,6	16,5	15,0	35,8	43,9	39,9
45-54	18,0	26,3	22,3	65,7	73,0	69,4
55-64	24,2	33,4	28,9	82,6	95,9	89,4
65-74	37,9	48,2	43,3	157,5	221,7	191,4
75+	61,5	73,7	68,9	198,3	294,2	257,3

6.5 Antimicrobici generali per uso sistemico

Come negli anni precedenti, anche nel 2014 i farmaci antimicrobici generali per uso sistemico rappresentano la 5° categoria in termini di spesa farmaceutica complessiva (2.697 milioni di euro) e l'11° in termini di consumi (37,7 DDD ogni 1.000 abitanti die); se si considera la distribuzione della spesa in funzione delle diverse modalità di erogazione, il 58,3% è relativo all'acquisto da parte delle strutture sanitarie pubbliche (1.573 milioni di euro), il 32,9% è a carico del SSN in regime convenzionale (887 milioni di euro) e il residuale 8,8% corrisponde alla spesa privata sostenuta direttamente dal cittadino (191 milioni di euro - tabella 6.1 e 6.2). La spesa pro capite totale per farmaci antimicrobici generali per uso sistemico è pari a 44,4 euro (figura 6.1).

In termini di spesa e di consumi erogati a carico del SSN, la spesa per farmaci antimicrobici generali per uso sistemico è risultata di 2.460 milioni di euro, in diminuzione del -0,4% rispetto all'anno precedente; anche i consumi si riducono rispetto all'anno precedente del -0,6%.

Per i medicinali dispensati attraverso le farmacie territoriali, ad un confronto con i Paesi europei (tabella 6.3) si evidenzia che l'Italia è quello al sesto posto con la più alta incidenza della spesa pubblica e privata per farmaci antimicrobici (6,6%; esclusa la quota di spesa erogata in ambito ospedaliero), dopo Austria (11,9%), Francia (11,1%), Belgio (10,5%), Germania (9,8%) e Grecia (7,0%).

L'analisi del profilo di farmacoutilizzazione per fascia d'età e sesso conferma un maggior consumo di antimicrobici nelle fasce di età estreme, con un livello più elevato nei primi quattro anni di vita (41% della popolazione in questa fascia di età) e dopo i 55 anni (dal 35% al 46% della popolazione in funzione della classe di età); si riscontra anche un più frequente utilizzo di antimicrobici nelle donne. Parallelamente, anche la spesa pro capite sostenuta dal SSN aumenta con l'età dei pazienti, fino a raggiungere nei soggetti con più di 74 anni il livello massimo del 27,2 euro e 22,5 euro pro capite rispettivamente negli uomini e nelle donne.

Per l'assistenza convenzionata la spesa registra una riduzione del -1,3% rispetto al 2013 e tale variazione di spesa è dovuta ad una diminuzione del -1,2% dei consumi, ad un lieve calo dei prezzi (-0,9%) e ad un effetto mix positivo (+0,8%) (tabella 6.5).

Per quanto concerne l'acquisto da parte delle strutture sanitarie pubbliche, è stata registrata una riduzione della spesa del -1,8% a fronte di un incremento dei consumi dell'8,2%.

Le analisi delle categorie ATC al IV livello evidenziano una diversificazione delle categorie di farmaci erogati in regime di assistenza convenzionata rispetto a quelle prevalenti nell'acquisto da parte delle strutture sanitarie pubbliche (tabella 6.5 e 6.6). Le cefalosporine di terza generazione (e.g. ceftriaxone, cefixima, etc.), insieme alle penicilline in associazione con gli inibitori delle beta-lattamasi sono risultate le prime categorie in termini di spesa tra i farmaci antimicrobici generali di uso sistemico erogati in regime di assistenza convenzionata (3,2 euro pro capite), sebbene quest'ultima sia la prima categoria in termini di consumi (9,0 DDD ogni 1.000 abitanti die). Nella graduatoria seguono con una spesa pro capite di 2,5 euro i fluorochinoloni (e.g. ciprofloxacina, levofloxacina, etc.). Nell'ambito delle categorie di antimicrobici erogati in regime di assistenza convenzionata sono presenti ampi spazi di miglioramento dell'appropriatezza

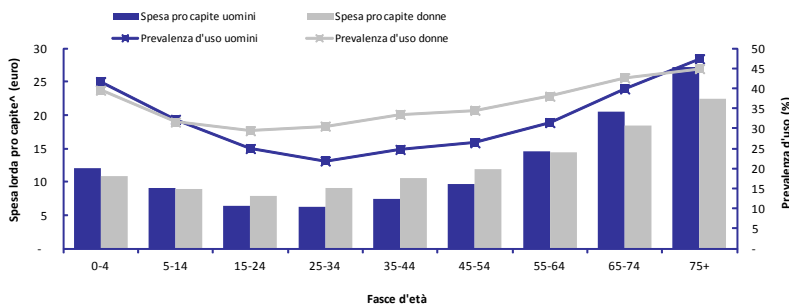
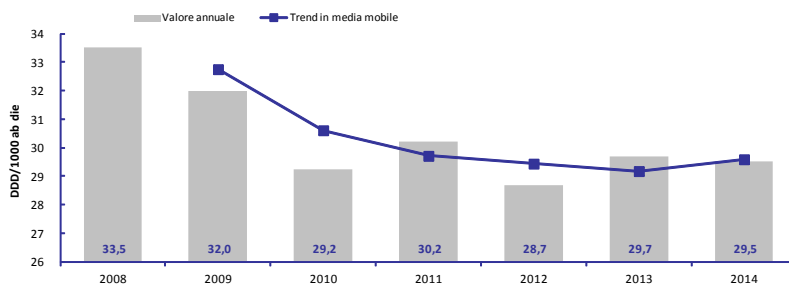
prescrittiva (vedi sezione 4.2, paragrafo “malattie infettive e uso inappropriato degli antibiotici”). L’amoxicillina in associazione con l’inibitore delle beta-lattamasi è il primo principio attivo tra i farmaci antimicrobici generali di uso sistemico a maggiore impatto sulla spesa farmaceutica convenzionata (tabella 7.2.21). Inoltre, quest’ultimo assieme al ceftriaxone sono gli unici principi attivi di questa categoria a rientrare tra le prime 30 molecole a maggiore impatto sulla spesa, e l’amoxicillina in associazione con l’inibitore delle beta-lattamasi è l’unica sostanza antimicrobica tra le prime 30 molecole a maggiore impatto sui consumi (tabella 7.2.19 e 7.2.20).

Invece, sul versante degli acquisti delle strutture sanitarie pubbliche, prevalgono i medicinali riconducibili al trattamento dell’infezione da HIV. Gli antivirali indicati nel trattamento dell’infezione da HIV registrano complessivamente un andamento decrescente sia in termini di spesa, che di consumi, rispetto al 2013. I nucleosidi e nucleotidi esclusi gli inibitori della transcriptasi inversa (+24,6%) e i vaccini meningococcici (+24,5%) registrano la più rilevante variazione di spesa rispetto all’anno precedente, viceversa il vaccino papilloma virus, i fluorochinoloni e i vaccini influenzali mostrano forti riduzioni di spesa, rispettivamente -41,0%, -26,1% e -21,2% in riferimento allo stesso periodo (in dettaglio si consulti la tabella 6.6). I principi attivi a maggiore impatto sugli acquisti delle strutture sanitarie pubbliche sono sostanzialmente coerenti con l’andamento delle categorie ATC al IV livello: il tenofovir+emtricitabina e l’efavirenz+emtricitabina+tenofovir rappresentano il 13,4% della spesa complessiva della categoria degli antimicrobici generali di uso sistemico (tabella 7.2.22). Ben 5 antivirali sono compresi nella graduatoria dei primi 30 principi attivi in ordine decrescente di spesa erogata in distribuzione diretta e per conto (tabella 7.5.5). Invece, 9 principi attivi nelle diverse categorie di farmaci antimicrobici sono rappresentate nell’ambito della graduatoria dei primi 30 principi attivi a maggiore spesa nell’erogazione dell’assistenza farmaceutica ospedaliera (tabella 7.6.3), essenzialmente: immunoglobuline, antifungini, vaccini e antibiotici di ultima generazione. Per ulteriori approfondimenti sull’utilizzazione di medicinali afferenti alla medesima area terapeutica sono state sviluppate analisi sulla serie storica dei consumi per principio attivo e per Regione e sull’efficienza nell’assorbimento di risorse in funzione della presenza di medicinali a brevetto scaduto e su base regionale. Tali analisi hanno avuto ad oggetto farmaci antibiotici (tabella 7.2.8) e antivirali (tabella 7.2.15).

**PRINCIPALI INDICI DI SPESA, DI CONSUMO E DI ESPOSIZIONE
ANTIMICROBICI GENERALI PER USO SISTEMICO**

Spesa pubblica* in milioni di € (% sul totale)	2.460,0	(12,3)
Δ% 2014/2013		-0,4
Range regionale spesa lorda pro capite (€):	28,2	50,9
DDD/1000 ab die (% sul totale)	29,5	(2,5)
Δ% 2014/2013		-0,6
Range regionale DDD/1000 ab die:	20,6	38,4

*Spesa convenzionata e spesa per farmaci acquistati dalle strutture sanitarie pubbliche



Distribuzione per età della spesa e dei consumi in assistenza convenzionata 2014

Fascia d'età	Spesa lorda pro capite			DDD/1000 ab die		
	uomini	donne	totale	uomini	donne	totale
0-4	12,0	10,8	11,4	21,5	19,2	20,4
5-14	9,1	8,9	9,0	17,7	16,8	17,2
15-24	6,4	7,8	7,1	13,5	15,2	14,3
25-34	6,3	9,0	7,6	11,8	16,7	14,2
35-44	7,5	10,6	9,0	13,9	19,0	16,4
45-54	9,6	11,9	10,6	15,5	20,1	17,8
55-64	14,6	14,4	14,5	20,3	23,4	21,9
65-74	20,5	18,4	19,4	28,8	27,8	28,3
75+	27,2	22,5	24,4	34,5	28,8	31,0

6.6 Sangue ed organi emopoietici

Nel 2014 la spesa per i farmaci del sangue ed organi emopoietici si colloca al 6° posto in termini di spesa farmaceutica complessiva con 2.061 milioni di euro e al 2° posto in termini di consumi (269,7 DDD ogni 1.000 abitanti die); se si considera la distribuzione della spesa in funzione delle diverse modalità di erogazione, il 64,2% è a carico delle strutture sanitarie pubbliche (1.322 milioni di euro), il 26,6% in regime di assistenza convenzionale (548 milioni di euro) e il residuale 9,2% corrisponde alla spesa privata sostenuta direttamente dal cittadino (186 milioni di euro) (tabella 6.1 e 6.2). La spesa pro capite totale per farmaci del sangue ed organi emopoietici è pari a 33,9 euro (figura 6.1).

In termini di spesa e di consumi erogati a carico del SSN, la spesa per farmaci del sangue ed organi emopoietici è stata pari a 1.870 milioni di euro, in aumento rispetto all'anno precedente sia in termini di spesa (+7,3%), sia in termini di consumi (+8,7%). Per i medicinali dispensati attraverso le farmacie territoriali, ad un confronto con i Paesi europei (tabella 6.3) si evidenzia che l'Italia è quello con la più bassa incidenza della spesa pubblica e privata per farmaci del sangue ed organi emopoietici (3,2%; esclusa la quota di spesa erogata in ambito ospedaliero), dopo UK (2,7%).

L'analisi del profilo di farmacoutilizzazione per fascia d'età e sesso evidenzia nelle donne in età fertile una maggiore prevalenza d'uso, verosimilmente collegata all'assunzione di farmaci antianemici, mentre si osserva all'aumentare dell'età un incremento di prescrizione più marcato negli uomini, probabilmente conseguente alle esigenze d'impiego dei medicinali nella prevenzione cardiocerebrovascolare. L'incremento dell'uso dei farmaci del sangue ed organi emopoietici raggiunge i valori massimi di prevalenza nel 53,5% degli uomini con più di 74 anni e nel 47,2% delle donne nella medesima fascia di età. Parallelamente, anche la spesa pro capite sostenuta dal SSN aumenta con l'età dei pazienti, fino a raggiungere i livelli massimi di 60,3 euro e 50,0 euro pro capite nella fascia di popolazione più avanzata, rispettivamente tra gli uomini e le donne.

Per l'assistenza farmaceutica convenzionata la spesa ha fatto registrare una riduzione del -4,8% rispetto al 2013; tale variazione di spesa è derivata da un aumento delle quantità consumate (+10,6%), da una riduzione dei prezzi (-3,3%) e da un effetto mix negativo (-11,0%; tabella 6.5). Per quanto riguarda, invece, l'analisi dei farmaci del sangue ed organi emopoietici acquistati dalle strutture sanitarie pubbliche, i dati evidenziano un incremento rispetto al 2013, sia in termini di spesa (+11,3%), sia dei consumi del +9,3% (tabella 6.6).

Nel contesto dell'assistenza farmaceutica convenzionata, le categorie terapeutiche più frequentemente utilizzate sono rappresentate dall'acido folico e derivati (61,1 DDD/1000 abitanti die) e dagli antiaggreganti piastrinici (60,9 DDD/1000 abitanti die), mentre al primo posto in termini di spesa si collocano le eparine (3,9 euro pro capite). Sul versante degli acquisti da parte delle strutture sanitarie pubbliche, la categoria terapeutica più frequentemente utilizzata è ancora quella degli antiaggreganti piastrinici (7,2 DDD/1000 abitanti die, comprendente la ticlopidina, clopidogrel, etc.). Invece, le categorie a maggiore incidenza sulla spesa delle strutture sanitarie pubbliche è rappresentata dai fattori della coagulazione del sangue (7,3 euro pro capite), seguiti dai preparati antianemici (per es. tutte le eritropoietine; 4,5 euro pro capite).

L'enoxaparina sodica è l'unico principio attivo appartenente alla categoria dei farmaci del sangue e degli organi emopoietici compresi tra i primi 30 a maggiore incidenza sulla spesa

farmaceutica convenzionata (tabella 7.2.19); in termini di consumi invece l'acido folico si colloca al primo posto (tabella 7.2.20).

Sul versante dell'acquisto da parte delle strutture sanitarie pubbliche i fattori della coagulazione rientrano nella categoria ATC al IV livello a maggiore impatto sulla spesa dei farmaci del sangue ed organi emopoietici, con un andamento crescente sia in termini di spesa, che di consumi rispetto al 2013 (tabella 6.6). Il fattore VIII è il principio attivo della categoria dei fattori della coagulazione che si colloca al primo posto in termini di spesa pro capite (4,9 euro - tabella 7.2.22), così come è il primo principio attivo a maggiore impatto tra i primi 30 in ordine decrescente della spesa per i medicinali erogati in distribuzione diretta e per conto (tabella 7.5.5). Invece, sul versante dei consumi ospedalieri, il sodio cloruro, le eritropoietine, l'enoaparina e l'albumina sono (in ordine decrescente) tra i primi 30 principi attivi a maggiore impatto di spesa (tabella 7.6.3). Per una piena valutazione dei risultati relativi al monitoraggio dell'utilizzazione dei farmaci indicati nel trattamento dell'anemia si suggerisce l'analisi riportata nella sezione 4.3 sui profili di appropriatezza nell'utilizzazione dei farmaci biosimilari dell'eritropoietina.

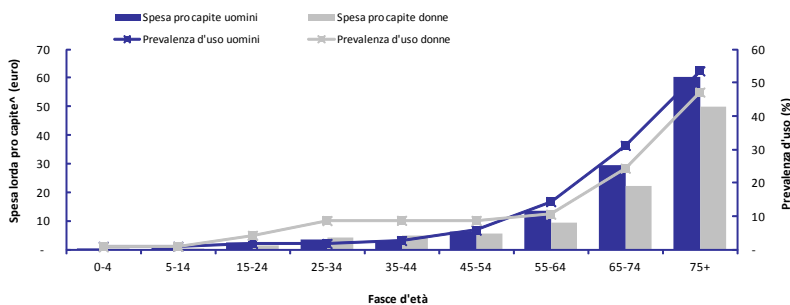
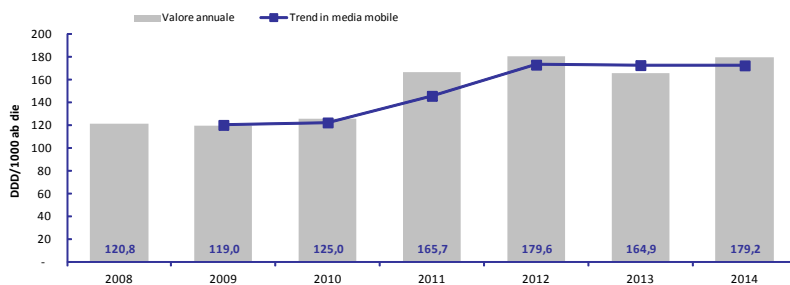
Per ulteriori approfondimenti sull'utilizzazione di medicinali afferenti la medesima area terapeutica sono state sviluppate analisi sulla serie storica dei consumi per principio attivo e per Regione e sull'efficienza nell'assorbimento di risorse in funzione della presenza di medicinali a brevetto scaduto e su base regionale. Tali analisi hanno avuto ad oggetto farmaci anticoagulanti e antiaggreganti (tabella 7.2.4).

Sul versante dell'appropriatezza nella prescrizione e nell'utilizzazione dei medicinali attivi sul sangue ed organi emopoietici si rimanda agli approfondimenti trattati nella sezione 4.2, relativamente ai profili prescrittivi nella prevenzione della malattia ischemica cardiovascolare.

**PRINCIPALI INDICI DI SPESA, DI CONSUMO E DI ESPOSIZIONE
SANGUE ED ORGANI EMOPOIETICI**

Spesa pubblica* in milioni di € (% sul totale)	1.870,0	(9,4)
Δ% 2014/2013	7,3	
Range regionale spesa lorda pro capite (€):	20,1	50,1
DDD/1000 ab die (% sul totale)	179,2	(15)
Δ% 2014/2013	8,7	
Range regionale DDD/1000 ab die:	141,6	240,5

*Spesa convenzionata e spesa per farmaci acquistati dalle strutture sanitarie pubbliche



Distribuzione per età della spesa e dei consumi in assistenza convenzionata 2014

Fascia d'età	Spesa lorda pro capite			DDD/1000 ab die		
	uomini	donne	totale	uomini	donne	totale
0-4	0,2	0,1	0,1	1,9	1,4	1,7
5-14	1,3	0,3	0,9	3,9	4,4	4,2
15-24	2,5	1,4	2,0	8,1	36,0	21,6
25-34	3,4	4,1	3,7	10,5	109,0	59,5
35-44	3,1	4,7	4,0	19,8	84,3	52,0
45-54	6,4	5,5	5,9	55,2	67,9	61,6
55-64	13,5	9,2	11,3	151,9	98,8	124,6
65-74	29,5	22,1	25,6	358,7	259,1	306,1
75+	60,3	50,0	53,9	673,4	579,1	615,4

6.7 Apparato respiratorio

Nel 2014 la spesa per i farmaci dell'apparato respiratorio si colloca al settimo posto in termini di spesa farmaceutica complessiva con 1.768 milioni di euro e al quinto posto in termini di consumi (95,4 DDD ogni 1.000 abitanti die); se si considera la distribuzione della spesa in funzione delle diverse modalità di erogazione, il 59,0% della spesa è a carico del SSN in regime convenzionale (1.044 milioni di euro), il 37,6% è stata la spesa privata sostenuta direttamente dal cittadino (664 milioni di euro) e il residuale 3,4% è relativo all'acquisto da parte delle strutture sanitarie pubbliche (60 milioni di euro) (tabella 6.1 e 6.2). La spesa pro capite totale per farmaci dell'apparato respiratorio è pari a 29,1 euro (figura 6.1).

In termini di spesa e di consumi erogati a carico del SSN, la spesa per farmaci dell'apparato respiratorio è stata di 1.104 milioni di euro, in aumento del +2,5% rispetto all'anno precedente, nonostante una riduzione dei consumi -0,5%.

Per i medicinali dispensati attraverso le farmacie territoriali, l'Italia si colloca in una posizione intermedia della distribuzione dei Paesi europei con la più alta incidenza della spesa pubblica e privata per farmaci dell'apparato respiratorio (12,1%; esclusa la quota di spesa erogata in ambito ospedaliero), dopo Inghilterra (18,8%), Spagna (14,7%), Belgio (12,9%) e Finlandia (12,2%) (tabella 6.3).

L'analisi del profilo di farmacoutilizzazione per fascia d'età e sesso conferma l'incremento dell'uso dei farmaci dell'apparato respiratorio nelle fasce d'età estreme; infatti, le più alte prevalenze si riscontrano nei bambini al di sotto dei 4 anni (28,5%) e negli individui con età maggiore di 74 anni (20,5%), legato ai trattamenti della broncopneumopatia cronica ostruttiva. Non vi sono differenze rilevanti tra i due sessi, anche se la prevalenza risulta lievemente superiore nelle donne. Parallelamente, anche la spesa pro capite sostenuta dal SSN varia con l'età dei pazienti, fino a raggiungere i livelli massimi di 72,1 euro e 36,4 euro pro capite nella fascia d'età con più di 74 anni, rispettivamente negli uomini e nelle donne. Per l'assistenza convenzionata, la spesa dei farmaci del sistema respiratorio registra un incremento del +2,1% rispetto al 2013 e tale variazione di spesa è derivata da un incremento delle quantità consumate del +1,3%, nonostante una leggera riduzione dei prezzi (-0,6%) e da un effetto mix positivo (+1,4%) (tabella 6.5). Per quanto riguarda, invece, l'analisi dei farmaci del sistema respiratorio acquistati dalle strutture sanitarie pubbliche, i dati evidenziano una crescita rispetto al 2013 (+7,9%) nonostante una lieve riduzione dei consumi del -1,0% (tabella 6.6).

Nel contesto dell'assistenza farmaceutica convenzionata, le prime quattro categorie ATC al IV livello evidenziano tutte un andamento della spesa in crescita rispetto al 2013, con un +9,3% per la categoria degli anticolinergici, che include molecole ancora coperte da brevetto (e.g. tiotropio).

La prima categoria terapeutica in termini di consumi è rappresentata dai farmaci adrenergici ed altri antiasmatici (10,3 DDD/1000 abitanti die), seguita dai glicocorticoidi (10,1 DDD/1000 abitanti die), mentre la prima categoria in termini di spesa è costituita dai farmaci adrenergici ed altri antiasmatici (8,0 euro pro capite) (Tabella 6.5).

Il salmeterolo e altri antiasmatici rappresentano il terzo principio attivo tra i primi 30 a maggiore impatto sulla spesa farmaceutica convenzionata (tabella 7.2.19), che include

anche il tiotropio (11° posto) e il formoterolo in associazione con altri antiasmatici (19° posto).

La categoria di farmaci attivi sul sistema respiratorio a maggiore incidenza sulla spesa delle strutture sanitarie pubbliche è rappresentata dagli altri antiasmatici per uso sistemico (0,4 euro pro capite); per questa categoria si registra, rispetto all'anno precedente, sia un incremento in termini di spesa (+23,0%), che di consumi (+30,6%). Questa categoria ATC comprende l'omalizumab, che è risultato il primo principio attivo in ordine decrescente della spesa per medicinali acquistati dalle strutture sanitarie pubbliche (tabella 7.2.22). Nessun principio attivo appartenente ai farmaci attivi sull'apparato respiratorio risulta compreso tra i primi 30 a maggiore incidenza sulla spesa dei medicinali erogati in distribuzione diretta e per conto e dei medicinali consumati in ambito ospedaliero (tabella 7.5.5 e 7.6.3).

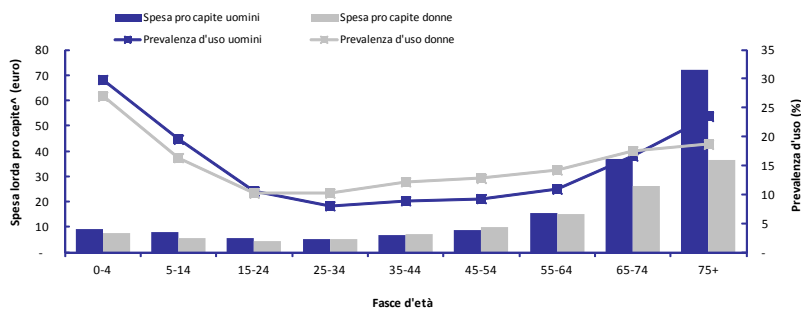
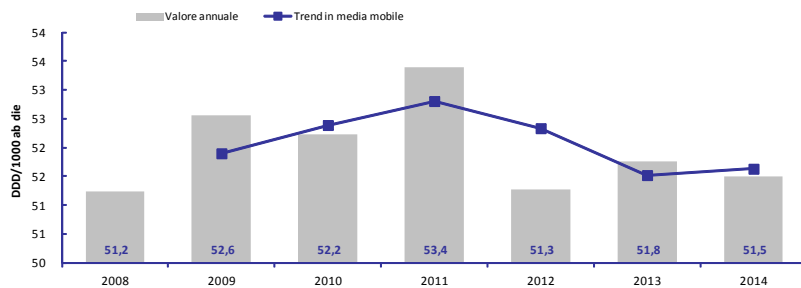
Per ulteriori approfondimenti sull'utilizzazione di medicinali afferenti la medesima area terapeutica sono state sviluppate analisi sulla serie storica dei consumi per principio attivo e per Regione e sull'efficienza nell'assorbimento di risorse in funzione della presenza di medicinali a brevetto scaduto e su base regionale. Tali analisi hanno avuto ad oggetto farmaci antiasmatici (tabella 7.2.13).

Sul versante dell'appropriatezza nella prescrizione e nell'utilizzazione dei medicinali attivi sull'apparato respiratorio si rimanda agli approfondimenti trattati nella sezione 4.2 e 4.6, relativamente ai profili prescrittivi e di appropriatezza nell'utilizzazione dei farmaci per il trattamento delle sindromi ostruttive respiratorie.

PRINCIPALI INDICI DI SPESA, DI CONSUMO E DI ESPOSIZIONE
APPARATO RESPIRATORIO

Spesa pubblica* in milioni di € (% sul totale)	1.104,0	(5,5)
Δ% 2014/2013		2,5
Range regionale spesa lorda pro capite (€):	14,4	23,7
DDD/1000 ab die (% sul totale)	51,5	(4,3)
Δ% 2014/2013		-0,5
Range regionale DDD/1000 ab die:	36,9	71,4

*Spesa convenzionata e spesa per farmaci acquistati dalle strutture sanitarie pubbliche



Distribuzione per età della spesa e dei consumi in assistenza convenzionata 2014

Fascia d'età	Spesa lorda pro capite			DDD/1000 ab die		
	uomini	donne	totale	uomini	donne	totale
0-4	9,1	7,5	8,3	39,5	33,0	36,4
5-14	7,8	5,4	6,6	33,5	23,7	28,7
15-24	5,6	4,5	5,0	25,7	20,8	23,3
25-34	5,2	5,3	5,2	19,6	21,1	20,4
35-44	6,6	7,2	6,9	22,4	26,8	24,7
45-54	8,7	9,8	9,2	26,4	33,5	30,0
55-64	15,3	14,9	15,1	38,8	43,4	41,1
65-74	36,9	26,0	31,2	83,0	67,5	74,8
75+	72,1	36,4	50,2	160,1	90,6	117,4

6.8 Sistema genito-urinario e ormoni sessuali

Nel 2014 la spesa per i farmaci del sistema genito-urinario e ormoni sessuali si colloca all'ottavo posto in termini di spesa farmaceutica complessiva con 1.297 milioni di euro e al sesto posto in termini di consumi (82,6 DDD ogni 1.000 abitanti die); se si considera la distribuzione della spesa in funzione delle diverse modalità di erogazione, il 58,8% coincide con la spesa privata direttamente sostenuta dal cittadino (763 milioni di euro), il 32,5% è a carico del SSN in regime convenzionale (421 milioni di euro) ed il residuale 8,7% sostenuto dalle strutture sanitarie pubbliche (112 milioni di euro) (tabella 6.1 e 6.2). La spesa pro capite totale per farmaci genito-urinario e ormoni sessuali è pari a 21,3 euro (figura 6.1).

In termini di spesa e di consumi erogati a carico del SSN, quella per farmaci del sistema genito-urinario e ormoni sessuali è pari a 534 milioni di euro, in aumento del +3,0% rispetto all'anno precedente, associata ad una lieve riduzione dei consumi del -0,9%.

Per i medicinali dispensati attraverso le farmacie territoriali, ad un confronto con i Paesi europei (tabella 6.3), si evidenzia che l'Italia è seconda per incidenza di spesa pubblica e privata per farmaci del sistema genito-urinario e ormoni sessuali (7,0%; esclusa la quota di spesa erogata in ambito ospedaliero), dopo la Spagna (7,8%).

L'analisi del profilo di farmacoutilizzazione per fascia d'età e sesso conferma un impiego pressoché esclusivo di questa classe di farmaci nelle donne nelle fasce di età comprese tra i 15 e 64 anni, giustificabile con l'uso dei preparati ormonali. Invece, a partire dai 55 anni e con l'aumento dell'età si osserva un netto spostamento dell'utilizzazione di questi medicinali verso gli uomini, essenzialmente per il trattamento dell'ipertrofia prostatica. La prevalenza dell'uso di questi farmaci negli uomini con più di 74 anni arriva a circa il 30,9% della popolazione in questa fascia d'età. Parallelamente, anche la spesa pro capite sostenuta dal SSN aumenta con l'età dei pazienti, fino a raggiungere il livello massimo di 66,6 euro pro capite negli uomini con più di 74 anni, a fronte di livelli massimi nelle donne nella fascia di età compresa tra 35 e 44 anni di 8,8 euro pro capite.

Per l'assistenza convenzionata, la spesa dei farmaci del sistema genito-urinario registra un incremento del +2,4% rispetto al 2013 e tale variazione risulta dalla combinazione di un aumento delle quantità consumate del +0,8%, da una riduzione dei prezzi (-2,3%) e da un effetto mix positivo (+3,9%) (tabella 6.5). Per quanto riguarda, invece, l'analisi dei farmaci del sistema genito-urinario acquistati dalle strutture sanitarie pubbliche, i dati evidenziano una crescita della spesa rispetto al 2013 (+3,8%) ed un incremento dei consumi (2,2%; tabella 6.6).

Nel contesto dell'assistenza farmaceutica convenzionata, la categoria terapeutica più frequentemente utilizzata è rappresentata dagli antagonisti dei recettori alfa-adrenergici (22,0 DDD ogni 1.000 abitanti die); invece, in termini di spesa, le prime due categorie sono rappresentate dagli inibitori della 5-alfa-testosterone reductasi (2,8 euro pro capite) e dagli antagonisti dei recettori alfa-adrenergici (2,6 euro pro capite - tabella 6.5). Sul versante della spesa delle strutture sanitarie pubbliche, le gonadotropine per il trattamento dell'infertilità rappresentano la categoria a maggiore incidenza sulla spesa

(1,2 euro pro capite), mentre i farmaci usati nella disfunzione erettile la categoria a maggiore incremento di spesa rispetto all'anno precedente (+10,4%; tabella 6.6).

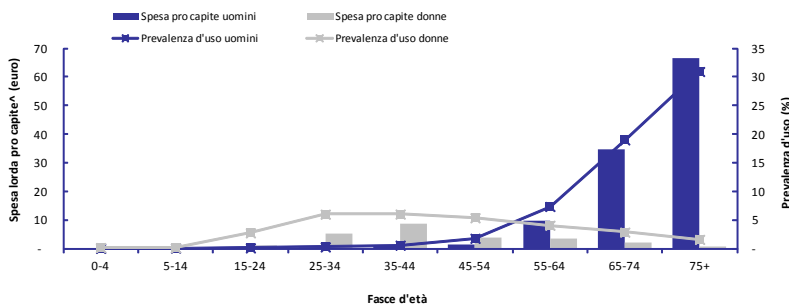
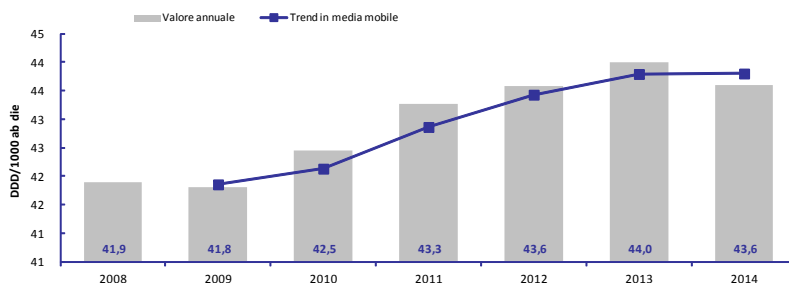
La dutasteride è l'unico principio attivo appartenente a questa categoria di farmaci compreso tra i primi 30 a maggiore incidenza sulla spesa farmaceutica convenzionata (tabella 7.2.19). La follitropina è l'unico principio attivo presente in distribuzione diretta e per conto (19° posto) mentre nessun principio attivo compare tra i primi 30 consumati in ambito ospedaliero (tabella 7.5.5 e 7.6.3).

Per ulteriori approfondimenti sull'utilizzazione di medicinali afferenti alla medesima area terapeutica sono state sviluppate analisi sulla serie storica dei consumi per principio attivo e per Regione e sull'efficienza nell'assorbimento di risorse in funzione della presenza di medicinali a brevetto scaduto e su base regionale. Tali analisi hanno avuto ad oggetto farmaci per il trattamento dell'ipertrofia prostatica benigna (tabella 7.2.7).

PRINCIPALI INDICI DI SPESA, DI CONSUMO E DI ESPOSIZIONE
SISTEMA GENITO-URINARIO E ORMONI SESSUALI

Spesa pubblica* in milioni di € (% sul totale)	534,0	(2,7)
Δ % 2014/2013		3,0
Range regionale spesa lorda pro capite (€):	7,3	10
DDD/1000 ab die (% sul totale)	43,6	(3,6)
Δ % 2014/2013		-0,9
Range regionale DDD/1000 ab die:	38,2	54,4

*Spesa convenzionata e spesa per farmaci acquistati dalle strutture sanitarie pubbliche



Distribuzione per età della spesa e dei consumi in assistenza convenzionata 2014

Fascia d'età	Spesa lorda pro capite			DDD/1000 ab die		
	uomini	donne	totale	uomini	donne	totale
0-4	0,0	0,0	0,0	0,0	0,1	0,1
5-14	0,0	0,0	0,0	0,1	0,2	0,2
15-24	0,2	1,1	0,7	0,5	13,2	6,6
25-34	0,5	5,2	2,9	0,9	29,3	15,1
35-44	0,9	8,8	4,8	2,1	34,0	18,0
45-54	1,5	3,8	2,6	9,5	33,6	21,6
55-64	9,7	3,6	6,6	61,4	36,0	48,4
65-74	34,6	2,0	17,3	201,9	23,1	107,5
75+	66,6	0,8	26,1	358,1	8,8	143,2

6.9 Apparato muscolo-scheletrico

Nel 2014 la spesa per i farmaci dell'apparato muscolo-scheletrico si colloca al 9° posto in termini di spesa farmaceutica complessiva con 1.276 milioni di euro e al 6° posto in termini di consumi (88,5 DDD ogni 1.000 abitanti die); se si considera la distribuzione della spesa in funzione delle diverse modalità di erogazione, il 60,4% coincide con la spesa privata direttamente sostenuta dal cittadino (771 milioni di euro), il 35,4% è a carico del SSN in regime convenzionale (452 milioni di euro) ed il residuale 4,2% è sostenuto dalle strutture sanitarie pubbliche (54 milioni di euro) (tabelle 6.1 e 6.2). La spesa pro capite totale per farmaci dell'apparato muscolo-scheletrico è pari a 21,0 euro (figura 6.1).

In termini di spesa e di consumi erogati a carico del SSN, la spesa per i farmaci dell'apparato muscolo-scheletrico è risultata pari a 506 milioni di euro, in riduzione del -8,4% rispetto all'anno precedente, contestualmente alla contrazione dei consumi del -1,2%, in linea con il trend costruito sulla base dei consumi degli ultimi 3 anni.

Per i medicinali dispensati attraverso le farmacie territoriali, ad un confronto con i Paesi europei (tabella 6.3), si evidenzia che l'Italia è quello con la più alta incidenza della spesa pubblica e privata per farmaci dell'apparato muscolo-scheletrico (5,3%; esclusa la quota di spesa erogata in ambito ospedaliero), seconda solo al Portogallo (6,2%).

L'analisi del profilo di farmacoutilizzazione per fascia d'età e sesso conferma il costante incremento dell'uso dei farmaci dell'apparato muscolo-scheletrico al crescere dell'età per entrambi i sessi. La prevalenza d'uso nelle donne si mantiene costantemente superiore a quella negli uomini e nella fascia di età con più di 74 anni arriva al 42,8%. Parallelamente, anche la spesa pro capite sostenuta dal SSN aumenta con l'età dei pazienti, fino a raggiungere il livello massimo di 33,4 euro pro capite nelle donne con più di 74 anni, con una netta differenza rispetto alla spesa pro capite degli uomini nella medesima fascia di età (15,9 euro), verosimilmente attribuibile alla maggiore frequenza dell'uso di bifosfonati nelle donne per il trattamento dell'osteoporosi.

Per l'assistenza convenzionata, la spesa dei farmaci del sistema muscolo-scheletrico registra un decremento del -6,9% rispetto al 2013 e tale variazione della spesa è dovuta ad una riduzione delle quantità consumate del -0,9%, ad una riduzione dei prezzi (-2,3%) e ad un effetto mix negativo (-3,8%) (tabella 6.5). Per quanto riguarda, invece, l'analisi dei farmaci del sistema muscolo-scheletrico acquistati dalle strutture sanitarie pubbliche, i dati evidenziano una riduzione della spesa rispetto al 2013 (-20,8%) ed un incremento dei consumi del +24,2% (tabella 6.6). Nel contesto dell'assistenza farmaceutica convenzionata, la categoria ATC al IV livello a maggiore incidenza sulla spesa è rappresentata dai bifosfonati (1,5 euro pro capite), seguita dai coxib (1,5 euro pro capite - tabella 6.5). Sul versante della spesa delle strutture sanitarie pubbliche, gli "altri farmaci che agiscono sulla mineralizzazione" rappresentano la categoria a maggiore incidenza sulla spesa (0,3 euro pro capite), costituendo il 31,4% della spesa relativa ai medicinali attivi sull'apparato muscolo-scheletrico.

Nessun principio attivo appartenente alla categoria dei farmaci del sistema muscolo-scheletrico risulta compreso tra i primi 30 a maggiore incidenza sulla spesa per l'assistenza farmaceutica convenzionata (tabella 7.2.19) e in distribuzione diretta e per conto (tabella 7.5.5). Nessun principio attivo appartenente a questa categoria si colloca tra i primi 30 a

maggior incidenza sulla spesa dei medicinali consumati in ambito ospedaliero (tabella 7.6.3).

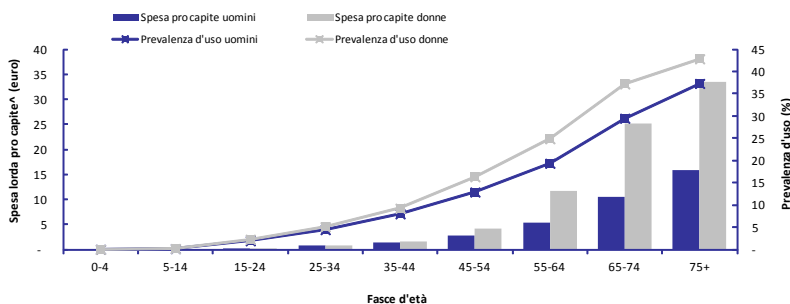
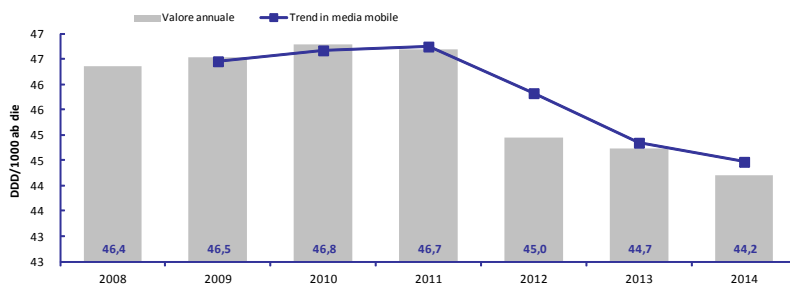
Per ulteriori approfondimenti sull'utilizzazione di medicinali afferenti la medesima area terapeutica sono state sviluppate analisi sulla serie storica dei consumi per principio attivo e per Regione e sull'efficienza nell'assorbimento di risorse in funzione della presenza di medicinali a brevetto scaduto e su base regionale. Tali analisi hanno avuto ad oggetto farmaci antinfiammatori non steroidei (tabella 7.2.9) e quelli per il trattamento dell'osteoporosi (tabella 7.2.10).

Sul versante dell'appropriatezza nell'utilizzazione dei medicinali attivi sull'apparato muscolo-scheletrico si rimanda all'approfondimento trattato nella sezione 4.7, relativo ai farmaci per il trattamento dell'osteoporosi.

PRINCIPALI INDICI DI SPESA, DI CONSUMO E DI ESPOSIZIONE
APPARATO MUSCOLO SCHELETRICO

Spesa pubblica* in milioni di € (% sul totale)	506,0	(2,5)
Δ% 2014/2013		-8,4
Range regionale spesa lorda pro capite (€):	5,5	13,1
DDD/1000 ab die (% sul totale)	44,2	(3,7)
Δ% 2014/2013		-1,2
Range regionale DDD/1000 ab die:	30,9	69

*Spesa convenzionata e spesa per farmaci acquistati dalle strutture sanitarie pubbliche



Distribuzione per età della spesa e dei consumi in assistenza convenzionata 2014

Fascia d'età	Spesa lorda pro capite			DDD/1000 ab die		
	uomini	donne	totale	uomini	donne	totale
0-4	0,0	0,0	0,0	0,0	0,0	0,0
5-14	0,0	0,0	0,0	0,2	0,2	0,2
15-24	0,2	0,2	0,2	1,8	1,9	1,8
25-34	0,7	0,7	0,7	4,5	4,8	4,7
35-44	1,4	1,5	1,4	9,2	10,4	9,8
45-54	2,7	4,1	3,4	18,6	24,0	21,3
55-64	5,4	11,7	8,7	36,4	59,0	48,0
65-74	10,4	25,2	18,2	72,5	122,7	99,0
75+	15,9	33,4	26,7	108,7	166,7	144,4

6.10 Dermatologici

Nel 2014 la spesa per i farmaci dermatologici si colloca al 10° posto in termini di spesa farmaceutica complessiva con 665 milioni di euro e all'8° posto in termini di consumi (61,6 DDD ogni 1.000 abitanti die); se si considera la distribuzione della spesa in funzione delle diverse modalità di erogazione, l'87,8% coincide con la spesa privata direttamente sostenuta dal cittadino (584 milioni di euro), il 9,0% è a carico del SSN in regime convenzionale (60 milioni di euro) ed il residuale 3,2% è a carico delle strutture sanitarie pubbliche (22 milioni di euro) (tabelle 6.1 e 6.2). La spesa pro capite totale per farmaci dermatologici è pari a 10,9 euro (figura 6.1).

In termini di spesa e di consumi erogati a carico del SSN, la spesa per farmaci dermatologici è risultata pari a 82 milioni di euro, in calo del -2,1% rispetto all'anno precedente, parallelamente all'incremento dei consumi del +4,5%, in linea con il trend costruito sulla base dei consumi degli ultimi 6 anni.

Per i medicinali dispensati attraverso le farmacie territoriali, ad un confronto con i Paesi europei (tabella 6.3) si evidenzia che l'Italia è quello con la più alta incidenza della spesa pubblica e privata per farmaci dermatologici (4,2%; esclusa la quota di spesa erogata in ambito ospedaliero), seconda solo all'Inghilterra (5,9%).

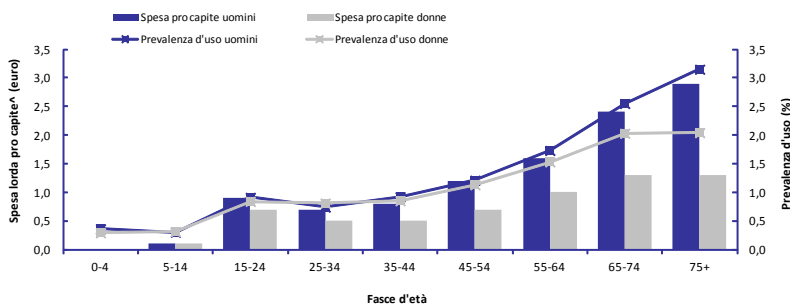
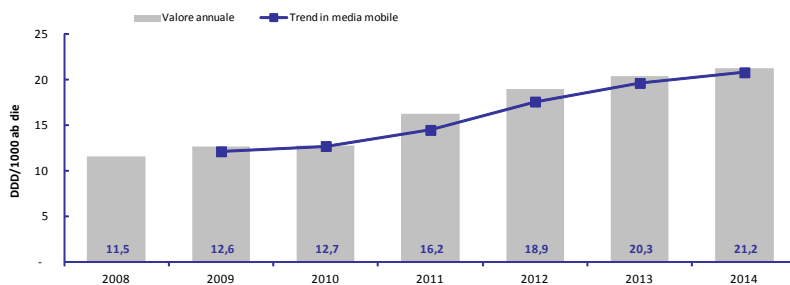
L'analisi del profilo di farmacoutilizzazione per fascia d'età e sesso evidenzia un andamento a gradini dell'uso dei farmaci dermatologici al crescere dell'età per entrambi i sessi, con un primo gradino dopo i 15 anni in entrambi i sessi, seguito da una progressiva crescita con l'età, maggiore nel caso degli uomini con più di 74 anni. Parallelamente, anche la spesa pro capite sostenuta dal SSN aumenta con l'età dei pazienti, fino a raggiungere il livello massimo di 2,9 euro pro capite negli uomini con più di 74 anni.

Per l'assistenza convenzionata la spesa registra un incremento del +1,6% rispetto al 2013 e tale variazione di spesa è dovuta a una riduzione del -1,5% dei consumi, ad un calo dei prezzi (-0,5%) e ad un effetto mix positivo (+5,3%; tabella 6.5). Le categorie ATC al IV livello di farmaci dermatologici che maggiormente incidono sulla spesa farmaceutica convenzionata sono gli "altri antipsoriasici per uso topico", in particolare il calcipotriolo in associazione (tabella 6.5 e tabella 7.2.21).

**PRINCIPALI INDICI DI SPESA, DI CONSUMO E DI ESPOSIZIONE
DERMATOLOGICI**

Spesa pubblica* in milioni di € (% sul totale)	82,0	(0,4)
Δ% 2014/2013		-2,1
Range regionale spesa lorda pro capite (€):	1,1	1,7
DDD/1000 ab die (% sul totale)	21,2	(1,8)
Δ% 2014/2013		4,5
Range regionale DDD/1000 ab die:	13,1	132,6

*Spesa convenzionata e spesa per farmaci acquistati dalle strutture sanitarie pubbliche



Distribuzione per età della spesa e dei consumi in assistenza convenzionata 2014

Fascia d'età	Spesa lorda pro capite			DDD/1000 ab die		
	uomini	donne	totale	uomini	donne	totale
0-4	0,0	0,0	0,0	0,3	0,2	0,2
5-14	0,1	0,1	0,1	0,5	0,5	0,5
15-24	0,9	0,7	0,8	2,4	2,0	2,3
25-34	0,7	0,5	0,5	2,6	2,0	2,3
35-44	0,8	0,5	0,7	3,6	2,3	2,9
45-54	1,2	0,7	0,9	5,1	3,0	4,1
55-64	1,6	1,0	1,3	7,2	4,3	5,7
65-74	2,4	1,3	1,8	9,9	5,9	7,8
75+	2,9	1,3	1,9	11,3	5,7	7,9

6.11 Vari

Nel 2014 la spesa farmaceutica per i farmaci "Vari" si colloca all'11° posto in termini di spesa farmaceutica complessiva con 622 milioni di euro e al 13° posto in termini di consumi (4,2 DDD ogni 1.000 abitanti die); se si considera la distribuzione della spesa in funzione delle diverse modalità di erogazione, l'82,6% è a carico delle strutture sanitarie pubbliche (514 milioni di euro), l'10,6% è a carico del SSN in regime convenzionale (66 milioni di euro) e il residuale 6,8% coincide con la spesa privata direttamente sostenuta dal cittadino (41 milioni di euro) (tabelle 6.1 e 6.2). La spesa pro capite totale per i farmaci vari è pari a 10,2 euro (figura 6.1).

In termini di spesa e di consumi erogati a carico del SSN, la spesa per farmaci vari è risultata pari a 580 milioni di euro, in calo del -2,2% rispetto all'anno precedente, parallelamente a un incremento dei consumi del +85,8% in controtendenza rispetto al trend costruito sulla base dei consumi degli ultimi 3 anni.

L'analisi del profilo di farmacoutilizzazione per fascia d'età e sesso evidenzia un utilizzo marginale di questi farmaci fino all'età di 55 anni per entrambi i sessi, seguito da una progressiva crescita con l'età, maggiore nel caso degli uomini, fino a raggiungere una prevalenza d'uso del 2,0% per gli uomini e di 1,5% per le donne dopo i 74 anni. Parallelamente, anche la spesa pro capite sostenuta dal SSN aumenta con l'età dei pazienti, fino a raggiungere il livello massimo di 4,1 euro pro capite negli uomini con più di 74 anni. Per l'assistenza convenzionata la spesa registra un calo del -37,5% rispetto al 2013, e tale variazione di spesa è dovuta ad un calo del -5,4% dei consumi, ad un calo dei prezzi (-5,8%) e ad un effetto mix negativo (-8,3% - tabella 6.5). Per quanto riguarda, invece, l'analisi dei farmaci di questa categoria acquistati dalle strutture sanitarie pubbliche, i dati evidenziano una crescita sia della spesa rispetto al 2013 (+3,5%), sia dei consumi (+90,7%) (tabella 6.6).

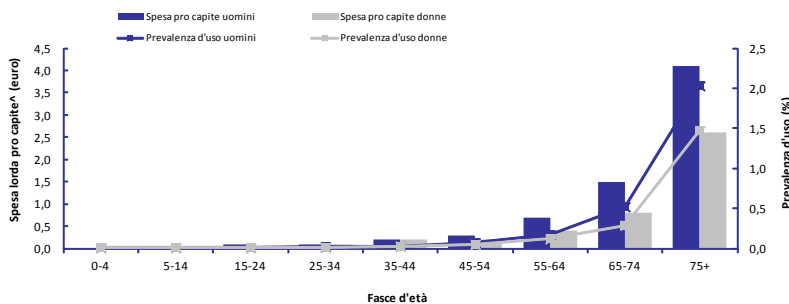
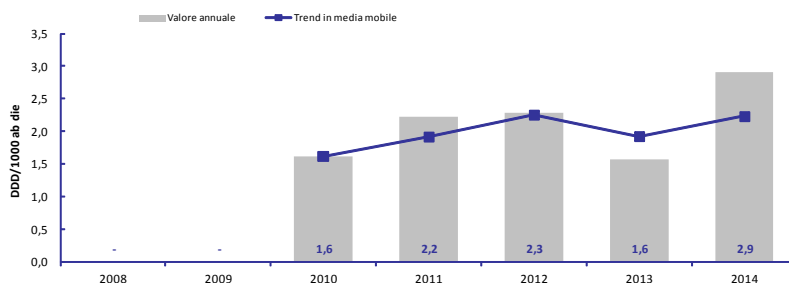
Nel contesto dell'assistenza farmaceutica convenzionata, la categoria terapeutica che si colloca al primo posto in termini di spesa è quella dei gas medicali (1 euro pro capite). Sul versante degli acquisti da parte delle strutture sanitarie pubbliche, la categoria terapeutica a maggiore incidenza è rappresentata ancora dai gas medicali (3,8 euro pro capite), seguiti dalle sostanze chelanti del ferro (1,3 euro pro capite) (tabelle 6.5 e 6.6). L'ossigeno è quello che maggiormente incide sulla spesa delle strutture sanitarie pubbliche e sulla spesa convenzionata (tabella 7.2.21 e 7.2.22).

PRINCIPALI INDICI DI SPESA, DI CONSUMO E DI ESPOSIZIONE

VARI

Spesa pubblica* in milioni di € (% sul totale)	580,0	(2,9)
Δ % 2014/2013		-2,2
Range regionale spesa lorda pro capite (€):	5,8	15,9
DDD/1000 ab die (% sul totale)	2,9	(0,2)
Δ % 2014/2013		85,8
Range regionale DDD/1000 ab die:	1,2	5,5

*Spesa convenzionata e spesa per farmaci acquistati dalle strutture sanitarie pubbliche



Distribuzione per età della spesa e dei consumi in regime di assistenza convenzionata 2014

Fascia d'età	Spesa lorda pro capite			DDD/1000 ab die		
	uomini	donne	totale	uomini	donne	totale
0-4	0,0	0,0	0,0	0,0	0,0	0,0
5-14	0,0	0,0	0,0	0,0	0,0	0,0
15-24	0,1	0,0	0,0	0,0	0,0	0,0
25-34	0,1	0,1	0,1	0,0	0,0	0,0
35-44	0,2	0,2	0,2	0,1	0,0	0,1
45-54	0,3	0,2	0,2	0,1	0,1	0,1
55-64	0,7	0,4	0,5	0,2	0,1	0,2
65-74	1,5	0,8	1,1	0,5	0,2	0,3
75+	4,1	2,6	3,2	1,0	0,5	0,7

6.12 Organi di senso

Nel 2014 la spesa per i farmaci appartenenti alla categoria degli organi di senso si colloca al 12° posto in termini di spesa farmaceutica complessiva con 621 milioni di euro e al 9° posto in termini di consumi (51,7 DDD ogni 1.000 abitanti die); se si considera la distribuzione della spesa in funzione della diversa modalità di erogazione, il 46,4% coincide con la spesa privata sostenuta direttamente dal paziente (288 milioni di euro), il 35,9% è a carico del SSN in regime di assistenza convenzionale (223 milioni di euro) ed il residuale 17,7% è stato la spesa sostenuta dalle strutture sanitarie pubbliche (110 milioni di euro) (tabelle 6.1 e 6.2). La spesa pro capite totale per farmaci appartenenti alla categoria degli organi di senso è pari a 10,2 euro (figura 6.1).

In termini di spesa e di consumi erogati a carico del SSN, la spesa per questa categoria di farmaci è pari a 332 milioni di euro, in crescita del +4,8% rispetto all'anno precedente, contemporaneamente ad una riduzione dei consumi di -1,8%, in linea con il trend costruito sulla base dei consumi degli ultimi 3 anni.

Per i medicinali dispensati attraverso le farmacie territoriali, ad un confronto con i Paesi europei (tabella 6.3) si evidenzia che l'Italia è quello con la più alta incidenza della spesa pubblica e privata per farmaci per gli organi di senso (3,4%; esclusa la quota di spesa erogata in ambito ospedaliero), dopo la Francia (4,1%).

L'analisi del profilo di farmacoutilizzazione per fascia d'età e sesso conferma un utilizzo marginale di questi farmaci fino all'età di 50 anni, per raggiungere una prevalenza d'uso del 7,8% dopo i 74 anni. Parallelamente, anche la spesa pro capite sostenuta dal SSN aumenta con l'età dei pazienti, fino a raggiungere il livello massimo di 15,7 euro pro capite nella fascia d'età con più di 74 anni, con una leggera prevalenza di spesa per gli uomini.

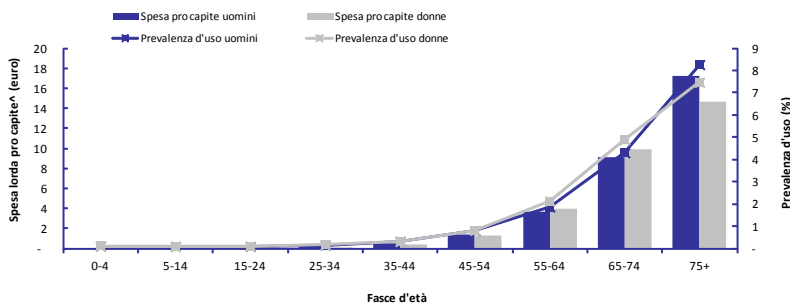
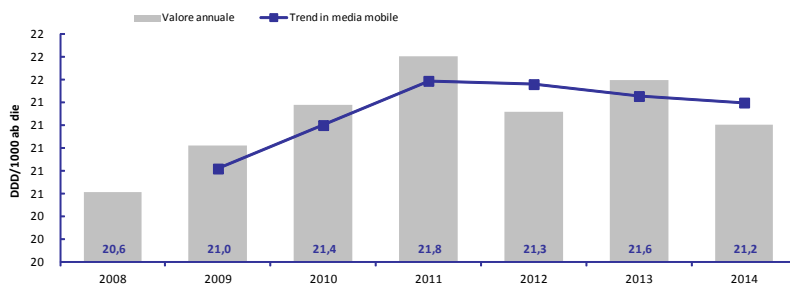
Per l'assistenza convenzionata, la spesa per medicinali degli organi di senso conferma un incremento del +3,7% rispetto al 2013 e tale risultato deriva dalla combinazione di una crescita delle quantità consumate (+1,5%) e da un aumento dei prezzi (+0,2%), concomitante ad un lieve effetto mix positivo (+2,0%; tabella 6.5). Per quanto riguarda, invece, l'analisi dei farmaci acquistati dalle strutture sanitarie pubbliche, i dati evidenziano una crescita della spesa rispetto al 2013 (+5,3%) e una riduzione dei consumi (-15,9%; tabella 6.6).

La categoria terapeutica a maggiore incidenza sulla spesa farmaceutica convenzionata è rappresentata dai beta-bloccanti, nell'ambito dei quali il timololo in associazione è il principio attivo più utilizzato e anche l'unico principio attivo tra i farmaci per gli organi di senso ad essere incluso tra i primi 30 a maggiore impatto sulla spesa farmaceutica convenzionata (tabelle 6.5, 7.2.21 e 7.2.19). Invece, sul versante della spesa delle strutture sanitarie pubbliche, oltre l'80% della spesa di questa categoria è attribuibile alle sostanze di antineovascolarizzazione, ossia ai farmaci per il trattamento della degenerazione maculare senile, il cui consumo è in aumento (+31,1%; tabella 6.6). Tra gli antineovascolarizzanti, il ranibizumab è il principio attivo più frequentemente acquistato dalle strutture sanitarie pubbliche ed anche l'unico principio attivo tra i farmaci per gli organi di senso ad essere incluso tra i primi 30 a maggior incidenza sulla spesa dei medicinali consumati in ambito ospedaliero (tabelle 6.6, 7.2.22 e 7.6.3).

**PRINCIPALI INDICI DI SPESA, DI CONSUMO E DI ESPOSIZIONE
ORGANI DI SENSO**

Spesa pubblica* in milioni di € (% sul totale)	332,0	(1,7)
Δ% 2014/2013	4,8	
Range regionale spesa lorda pro capite (€):	4,4	7,1
DDD/1000 ab die (% sul totale)	21,2	(1,8)
Δ% 2014/2013	-1,8	
Range regionale DDD/1000 ab die:	16,7	29

*Spesa convenzionata e spesa per farmaci acquistati dalle strutture sanitarie pubbliche



Distribuzione per età della spesa e dei consumi in assistenza convenzionata 2014

Fascia d'età	Spesa lorda pro capite			DDD/1000 ab die		
	uomini	donne	totale	uomini	donne	totale
0-4	0,0	0,0	0,0	0,1	0,1	0,1
5-14	0,0	0,0	0,0	0,2	0,2	0,2
15-24	0,1	0,1	0,1	0,6	0,5	0,6
25-34	0,2	0,1	0,2	1,1	0,9	1,0
35-44	0,5	0,4	0,4	2,8	2,1	2,5
45-54	1,4	1,3	1,3	7,9	7,2	7,5
55-64	3,7	4,0	3,8	20,1	21,5	20,8
65-74	9,1	9,9	9,4	49,0	54,0	51,6
75+	17,2	14,7	15,7	94,9	83,0	87,6

6.13 Preparati ormonali sistemici, esclusi ormoni sessuali

Nel 2014 la spesa per i preparati ormonali sistemici, esclusi ormoni sessuali, si colloca al 13° posto in termini di spesa farmaceutica complessiva con 569 milioni di euro e al 10° posto in termini di consumi (51,2 DDD ogni 1.000 abitanti die); se si considera la distribuzione della spesa in funzione delle diverse modalità di erogazione, il 52,3% sostenuto dalle strutture sanitarie pubbliche (297 milioni di euro), il 33,6% è a carico del SSN a fronte dell'erogazione in regime di assistenza convenzionale (191 milioni di euro) e il residuale 14,1% è la spesa privata sostenuta direttamente dal cittadino (80 milioni di euro; tabelle 6.1 e 6.2). La spesa pro capite totale per i preparati ormonali sistemici, esclusi gli ormoni sessuali, è pari a 9,4 euro (figura 6.1).

In termini di spesa e di consumi erogati a carico del SSN, la spesa per questa categoria è risultata pari a 488 milioni di euro in crescita dello +0,3% rispetto all'anno precedente, contemporaneamente ad una riduzione dei consumi del -1,7%, in linea con il trend costruito sulla base dei consumi degli ultimi 6 anni.

Per i medicinali dispensati attraverso le farmacie territoriali, ad un confronto con i Paesi europei (tabella 6.3) si evidenzia che l'Italia è quello con la più bassa incidenza della spesa pubblica e privata per preparati ormonali sistemici (1,2%; esclusa la quota di spesa erogata in ambito ospedaliero), seconda dopo il Portogallo (0,7%).

L'analisi del profilo di farmacoutilizzazione per fascia d'età e sesso conferma un crescente uso di questa categoria di medicinali a partire dai 35 anni di età sia per le donne che per gli uomini. Tuttavia, la prevalenza di utilizzazione rimane costantemente superiore (circa il doppio) nelle donne rispetto agli uomini, con l'eccezione della fascia di età inferiore ai 14 anni, verosimilmente giustificabile con la tendenza al precoce utilizzo di corticosteroidi e al trattamento dell'ipotiroidismo subclinico già dall'età pediatrica. Parallelamente, anche la spesa pro capite sostenuta dal SSN aumenta con l'età dei pazienti, fino a raggiungere il livello massimo di 10,6 euro pro capite nelle donne con più di 74 anni.

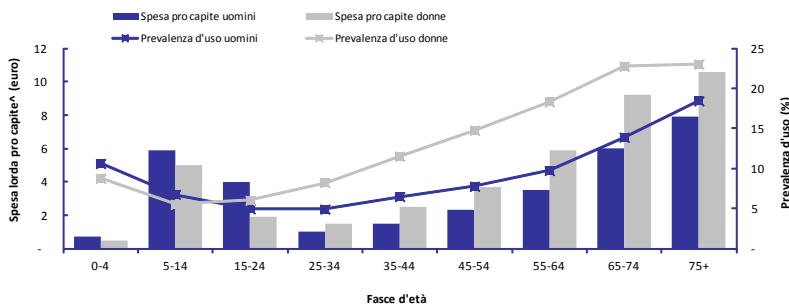
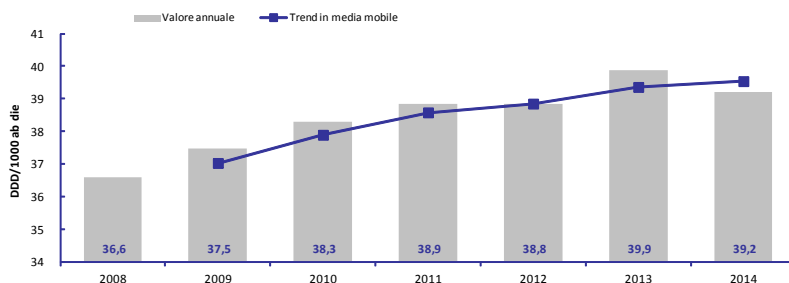
Nel contesto dell'assistenza farmaceutica convenzionata, la spesa registra una riduzione del -11,8% rispetto al 2013, dovuta a una lieve diminuzione dei consumi (-0,2%), a un calo dei prezzi (-4,2%) e ad un effetto mix negativo (-7,8% - tabella 6.5). Le categorie terapeutiche più frequentemente utilizzate sono rappresentate dagli ormoni tiroidei e dai glicocorticoidi (19,2 e 12,9 DDD ogni 1.000 abitanti die; tabella 6.5); in termini di spesa, le prime due categorie sono costituite sempre dai glicocorticoidi (1,4 euro pro capite), seguiti dagli ormoni tiroidei (0,8 euro pro capite; tabella 6.5). Per quanto riguarda, invece, l'analisi dei farmaci di questa categoria acquistati dalle strutture sanitarie pubbliche, i dati evidenziano una crescita della spesa rispetto al 2013 (+8,1%) e dei consumi pressoché stabili (+0,0% - tabella 6.6). Nel medesimo contesto, la categoria ATC al IV livello relativa a somatotropina ed analoghi è quella a maggiore incidenza in termini di spesa (1,6 euro pro capite), mentre la categoria terapeutica dei glicocorticoidi è quella a maggior consumo (4,2 DDD ogni 1.000 abitanti die; tabella 6.6).

La somatotropina e l'octreotide sono gli unici principi attivi di questa categoria terapeutica che risultano tra i primi 30 a maggiore incidenza sulla spesa dei medicinali erogati in distribuzione diretta e per conto (tabella 7.5.5); la levotiroxina è l'unico principio attivo appartenente a questa categoria, compresi tra i primi 30 a maggior consumo in regime di assistenza convenzionata (tabella 7.2.20).

PRINCIPALI INDICI DI SPESA, DI CONSUMO E DI ESPOSIZIONE
PREPARATI ORMONALI SISTEMICI, ESCLUSI ORMONI SESSUALI

Spesa pubblica* in milioni di € (% sul totale)	488,0	(2,4)
Δ % 2014/2013	0,3	
Range regionale spesa lorda pro capite (€):	6,9	10,3
DDD/1000 ab die (% sul totale)	39,2	(3,3)
Δ % 2014/2013	-1,7	
Range regionale DDD/1000 ab die:	27,7	48,7

*Spesa convenzionata e spesa per farmaci acquistati dalle strutture sanitarie pubbliche



Distribuzione per età della spesa e dei consumi in assistenza convenzionata 2014

Fascia d'età	Spesa lorda pro capite			DDD/1000 ab die		
	uomini	donne	totale	uomini	donne	totale
0-4	0,7	0,5	0,7	3,0	2,5	2,8
5-14	5,9	5,0	5,5	4,4	3,8	4,2
15-24	4,0	1,9	2,9	5,9	8,8	7,3
25-34	1,0	1,5	1,3	7,3	18,8	13,1
35-44	1,5	2,5	2,0	11,0	32,0	21,5
45-54	2,3	3,7	3,1	17,1	49,3	33,3
55-64	3,5	5,9	4,7	26,0	67,9	47,4
65-74	6,0	9,2	7,7	40,3	87,1	65,0
75+	7,9	10,6	9,7	52,9	80,4	69,8

Tabella 6.5. Effetto consumi, prezzi e “mix” sulla variazione della spesa farmaceutica convenzionata di classe A-SSN

(per ogni categoria ATC al I livello associata ad una spesa superiore a 50 milioni di euro sono stati inclusi i sottogruppi terapeutici in ordine decrescente di spesa, fino al valore di spesa pro capite di 0,10 euro)

I liv ATC	Sottogruppi	Spesa lorda pro capite	DDD/1.000 ab die	Δ% 14-13				Δ% Costo medio DDD
				Spesa	DDD	Prezzi	Mix	
Italia		180,4	1.039,4	-2,1	2,5	-3,3	-1,0	-4,5
C- Sistema cardiovascolare		56,3	467,6	-4,9	1,6	-6,1	-0,3	-6,4
Inibitori della HMG CoA reductasi		10,6	65,9	0,7	5,4	-0,6	-3,9	-4,5
Antagonisti dell'angiotensina II e diuretici		6,6	39,4	-20,8	0,0	-21,5	0,9	-20,8
Antagonisti dell'angiotensina II, non ass.		6,0	55,6	-16,0	1,8	-17,9	0,5	-17,5
Derivati diidropiridinici		4,7	52,8	-0,5	-0,1	-0,3	0,0	-0,3
Inibitori dell'enzima di conversione dell'angiotensina (ACE), non associati		4,5	88,6	-0,7	0,8	-0,2	-1,3	-1,5
Betabloccanti, selettivi		3,7	35,3	6,7	3,1	-0,1	3,6	3,5
Inibitori dell'enzima di conversione dell'angiotensina (ACE) e diuretici		3,6	24,8	-1,5	-1,8	-0,1	0,4	0,3
Altri ipocolesterolemizzanti ed ipotrigliceridemizzanti		2,9	4,9	-17,7	-7,8	-9,1	-1,7	-10,7
Inibitori HMG CoA reductasi c/altri modificatori dei lipidi		2,6	3,5	4,6	4,6	0,0	0,0	0,0
Nitrati organici		1,5	13,9	-9,2	-8,8	-0,4	0,0	-0,4
Inibitori dell'enzima di conversione dell'angiotensina (ACE) e calcioantagonisti		1,2	6,6	36,0	35,4	0,0	0,5	0,5
Bloccanti dei recettori alfa adrenergici		1,2	7,6	1,0	1,0	-0,2	0,2	0,0
Antagonisti dell'angiotensina ii associati a calcio-antagonisti		0,9	2,8	14,5	22,1	-6,0	-0,2	-6,2
Antiarritmici, classe Ic		0,9	4,6	4,0	0,5	-0,1	3,5	3,5
Sulfonamidi, non associate		0,9	25,3	3,2	3,9	0,0	-0,6	-0,7
Bloccanti dei recettori alfa e beta adrenergici		0,7	4,0	-3,2	-3,0	-2,5	2,3	-0,2
Antagonisti dell'aldosterone		0,5	3,8	13,0	4,1	0,0	8,6	8,6
Betabloccanti selettivi e tiazidi		0,5	3,8	33,9	27,3	3,5	1,6	5,1
Fibrati		0,4	2,5	2,8	7,7	-0,1	-4,5	-4,6
Agonisti dei recettori dell'imidazolina		0,3	2,0	-2,7	-3,1	0,0	0,4	0,4
Derivati benzotiazepinici		0,3	1,7	-9,5	-7,2	-2,1	-0,4	-2,5
Antiarritmici, classe III		0,3	3,0	-2,5	0,7	-0,6	-2,6	-3,3
Altri preparati cardiaci		0,2	0,2	-39,9	-38,3	-12,1	10,9	-2,5
Derivati fenilalchilaminici		0,2	1,8	-7,0	-7,1	-0,2	0,3	0,1
Diuretici ad azione diuretica minore e farmaci risparmiatori di potassio		0,2	3,2	-4,1	-4,0	0,0	-0,1	-0,1
Betabloccanti selettivi ed altri diuretici		0,2	2,5	-4,2	-4,4	-1,5	1,7	0,2
Inibitori della renina		0,2	0,5	-15,2	-14,4	-1,8	0,9	-0,9
Betabloccanti, non selettivi		0,2	1,7	-2,4	-0,9	-0,4	-1,2	-1,6
Diuretici ad azione diuretica maggiore e farmaci risparmiatori di potassio		0,1	0,7	-0,5	-0,6	0,0	0,1	0,1
Glicosidi digitalici		0,1	2,5	-8,5	-10,0	-1,2	2,9	1,7
Sulfonamidi, non associate		0,1	1,5	-3,4	-3,6	0,0	0,2	0,2
A- Apparato gastrointestinale e metabolismo		32,7	152,7	2,1	2,1	-0,6	0,7	0,0
Inibitori della pompa acida		15,5	75,8	4,2	4,3	-0,2	0,0	-0,2
Insuline e analoghi, ad azione rapida		3,7	7,5	3,9	3,3	0,0	0,6	0,6
Vitamina D e analoghi		2,0	3,2	28,1	10,4	-3,6	20,4	16,0
Acido aminosalicilico ed analoghi		1,6	4,1	6,2	6,0	-0,2	0,4	0,2
Antibiotici		1,5	2,0	4,7	4,6	0,0	0,0	0,0
Biguanidi		1,3	19,9	4,2	4,6	-0,1	-0,2	-0,3
Altri antilucera peptica		0,8	2,1	4,1	2,0	-0,3	2,4	2,1
Biguanidi e sulfonamidi in associazione		0,7	5,0	-27,7	-17,7	-2,5	-9,9	-12,2
Preparati a base di acidi biliari		0,6	2,1	3,0	4,3	-1,0	-0,2	-1,2

I liv ATC	Sottogruppi	Spesa lorda pro capite	DDD/1.000 ab die	Δ% 14-13				Δ%
				Spesa	DDD	Prezzi	Mix	Costo medio DDD
Altri ipoglicemizzanti orali		0,6	3,9	-15,7	-1,5	-3,3	-11,5	-14,4
Sulfonamidi, derivati dell'urea		0,6	11,0	10,4	-1,0	-0,1	11,7	11,5
Calcio, associazioni con altri farmaci		0,5	5,7	-3,5	-4,2	-1,0	1,8	0,8
Insuline e analoghi, ad azione intermedia e ad azione rapida associate		0,4	0,9	-13,3	-13,8	0,0	0,6	0,6
Associazioni e complessi fra composti di alluminio, calcio e magnesio		0,4	1,8	10,3	9,7	0,0	0,7	0,6
Antagonisti dei recettori H2		0,4	2,3	-1,4	-0,9	-0,6	0,1	-0,5
Insuline e analoghi, ad azione lunga		0,3	0,4	-51,1	-51,1	-1,9	1,9	0,0
Corticosteroidi per uso topico		0,3	0,4	4,2	3,7	0,0	0,5	0,5
Inibitori dell'alfa glucosidasi		0,2	0,7	3,7	7,4	0,0	-3,5	-3,5
Antagonisti della serotonina (5ht3)		0,2	0,0	-2,4	-1,6	-2,4	1,6	-0,9
Insuline e analoghi, ad azione intermedia		0,2	0,4	-10,4	-12,5	-0,1	2,5	2,4
Preparati a base di enzimi		0,2	0,5	15,8	14,6	-3,8	5,2	1,1
Inibitori della dipeptidil peptidasi 4 (DPP-4)		0,2	0,2	-38,2	-39,0	-5,4	7,1	1,4
Lassativi ad azione osmotica		0,1	1,2	4,6	4,8	0,0	-0,2	-0,2
Calcio		0,1	0,6	2,2	2,3	0,0	0,0	-0,1
Tiazolidinedioni		0,1	0,3	-4,2	25,7	-18,7	-6,3	-23,8
Potassio		0,1	0,3	8,3	8,3	0,0	0,0	0,0
N- Sistema nervoso centrale		23,0	60,5	-0,3	1,9	-4,8	2,7	-2,2
Altri antiepilettici		4,5	4,4	8,1	8,0	-0,5	0,7	0,1
Inibitori selettivi della ricaptazione di serotonina		4,1	27,9	-12,9	1,6	-13,6	-0,8	-14,2
Altri antidepressivi		3,3	8,3	3,5	4,1	-0,5	0,0	-0,5
Alcaloidi naturali dell'oppio		1,6	2,1	11,4	2,0	0,0	9,3	9,3
Agonisti selettivi dei recettori 5ht1		1,3	0,8	-10,2	1,9	-11,7	-0,1	-11,8
Agonisti della dopamina		1,3	1,2	-5,6	-7,4	-2,8	4,8	1,9
Derivati della fenilpiperidina		1,1	0,6	9,3	5,0	-0,8	4,9	4,1
Altri oppiacei		0,9	1,0	21,9	8,0	-0,2	13,1	12,9
Derivati degli acidi grassi		0,9	2,1	4,8	4,6	-0,3	0,5	0,2
Inibitori della monoaminoossidasi di tipo B		0,8	1,1	8,5	12,4	0,0	-3,4	-3,4
Dopa e suoi derivati		0,6	1,9	-1,9	2,5	-1,9	-2,3	-4,2
Diazepine, oxazepine e tiazepine		0,6	0,8	-5,7	-2,1	-6,1	2,6	-3,6
Derivati della carbossamide		0,5	2,0	-0,3	-1,2	0,0	1,0	1,0
Altri antipsicotici		0,2	0,2	-22,9	-17,0	-8,1	1,1	-7,1
Inibitori non selettivi della ricaptazione di monoamine		0,2	1,1	10,2	0,3	8,3	1,4	9,9
Amidi		0,1	0,1	>100	>100	-2,1	-0,3	-2,4
Derivati dell'oripavina		0,1	0,1	-5,3	-5,2	0,0	-0,1	-0,1
Anticolinesterasici		0,1	0,3	-34,2	-11,7	-12,6	-14,8	-25,5
Altri farmaci del sistema nervoso		0,1	0,0	14,1	12,4	-0,5	2,1	1,6
Benzamidi		0,1	0,1	-3,6	-3,5	-0,1	-0,1	-0,2
Anticolinesterasici		0,1	0,2	0,8	2,6	0,0	-1,7	-1,7
Barbiturici e derivati		0,1	1,8	-3,3	-3,7	0,0	0,4	0,4
Derivati benzodiazepinici		0,1	0,3	0,9	0,7	0,0	0,2	0,2
Litio		0,1	0,3	2,6	2,5	0,0	0,1	0,1
Derivati del butirfenone		0,1	0,5	-8,9	-9,7	-3,2	4,3	0,9
Altri farmaci anti-dementia		0,1	0,1	-70,2	-22,2	-58,7	-7,4	-61,7
R-Sistema Respiratorio		17,2	48,3	2,1	1,3	-0,6	1,4	0,7
Adrenergici ed altri antiasmatici		8,0	10,3	3,2	3,7	0,0	-0,5	-0,5
Anticolinergici		3,3	7,0	9,3	8,0	0,1	1,2	1,2
Glicocorticoidi		2,6	10,1	-2,7	-2,7	-0,1	0,2	0,1
Agonisti selettivi dei recettori beta2-adrenergici		1,2	5,7	-3,2	-2,1	-0,3	-0,8	-1,1
Altri antistaminici per uso sistemico		0,8	6,4	4,6	4,7	-0,1	0,0	-0,1
Antagonisti dei recettori dei leucotrieni		0,5	2,1	-13,5	1,4	-12,9	-2,0	-14,7
Derivati piperazinici		0,4	4,2	2,5	3,0	-0,1	-0,4	-0,5
Adrenergici in combinazione con anticolinergici		0,2	1,4	-2,7	-4,1	-0,1	1,5	1,5
Derivati xantinici		0,1	0,8	-17,1	-19,0	-11,6	15,8	2,3

I liv ATC	Sottogruppi	Spesa lorda pro capite	DDD/1.000 ab die	Δ% 14-13				Δ% Costo medio DDD
				Spesa	DDD	Prezzi	Mix	
J- Antimicrobici generali per uso sistemico		14,6	22,6	-1,3	-1,2	-0,9	0,8	-0,1
Cefalosporine di terza generazione		3,2	1,8	-2,3	-1,9	-0,4	0,0	-0,4
Ass.di penicilline, inc. inibitori delle beta-lattamasi		3,2	9,0	0,4	0,7	-0,7	0,3	-0,3
Fluorochinoloni		2,5	3,1	-0,8	0,1	-0,7	-0,3	-0,9
Macrolidi		1,8	4,0	-2,1	-0,6	-2,1	0,5	-1,5
Derivati triazolici		1,2	0,8	1,2	0,2	-1,5	2,6	1,0
Altri antibatterici		0,6	0,4	5,0	4,7	-0,1	0,4	0,3
Nucleosidi e nucleotidi escl. inibitori della transcriptasi inversa		0,6	0,2	-0,5	1,8	-1,2	-1,1	-2,3
Immunoglobuline specifiche		0,5	0,0	-4,0	-6,6	-1,6	4,4	2,7
Penicilline ad ampio spettro		0,3	2,2	-9,5	-8,8	-0,2	-0,5	-0,7
Cefalosporine di seconda generazione		0,2	0,3	-12,0	-11,3	-2,7	2,0	-0,8
Antibatterici glicopeptidici		0,1	0,0	-3,4	-3,4	-0,2	0,2	0,0
Altri aminoglicosidi		0,1	0,0	-0,5	1,7	-1,0	-1,2	-2,2
Tetracicline		0,1	0,3	-3,4	-1,9	0,0	-1,5	-1,5
Lincosamidi		0,1	0,0	-0,3	9,2	-0,3	-8,4	-8,7
Associazioni di sulfamidici con trimetoprim, inclusi i derivati		0,1	0,2	0,5	0,5	-0,1	0,0	-0,1
B- Sangue ed organi emopoietici		9,0	142,0	-4,8	10,6	-3,3	-11,0	-13,9
Eparinici		3,9	4,0	-3,5	-3,1	-0,3	-0,1	-0,4
Antiaggreganti piastrinici, esclusa l'eparina		3,0	60,9	-9,7	-5,5	-5,2	0,8	-4,4
Acido folico e derivati		0,4	61,1	17,5	37,0	0,0	-14,2	-14,2
Ferro bivalente, preparati orali		0,3	3,4	7,5	6,4	0,0	1,1	1,0
Antagonisti della vitamina k		0,3	6,3	-3,1	-2,8	0,0	-0,3	-0,3
Sucedanei del sangue e frazioni proteiche plasmatiche		0,2	0,0	-4,6	-4,6	-4,5	4,7	0,0
Altri preparati antianemici		0,2	0,0	-17,8	-15,4	-14,0	12,9	-2,9
Soluzioni che influenzano l'equilibrio elettrolitico		0,2	0,3	0,5	0,3	-0,1	0,3	0,2
Fattori della coagulazione del sangue		0,1	0,0	-35,1	-28,1	-42,6	57,2	-9,8
Apixaban		0,1	0,1	>100	>100	-11,0	1,4	-9,8
Aminoacidi		0,1	0,1	-4,0	-2,6	0,0	-1,4	-1,4
Altri antitrombotici		0,1	0,0	-32,4	-32,3	-1,5	1,4	-0,1
M- Sistema muscolo-scheletrico		7,4	41,2	-6,9	-0,9	-2,3	-3,8	-6,0
Bifosfonati		1,5	6,8	0,7	3,5	-1,0	-1,6	-2,7
Coxib		1,5	4,7	-1,0	-0,9	-0,7	0,7	0,0
Bifosfonati e calcio, preparazioni sequenziali		1,1	3,5	7,9	7,2	0,7	0,0	0,7
Derivati dell'acido propionico		0,9	7,5	-0,5	0,4	-0,1	-0,7	-0,9
Derivati dell'acido acetico e sostanze correlate		0,9	5,4	-1,4	-1,1	0,0	-0,3	-0,3
Preparati inibenti la formazione di acido urico		0,8	8,0	15,4	7,6	-5,7	13,7	7,3
Altri farmaci antinfiammatori e antireumatici non steroidei		0,2	2,8	-7,5	-6,9	-1,6	1,0	-0,6
Oxicam-derivati		0,2	1,3	-4,7	-4,6	-0,3	0,2	-0,1
Altri farmaci che agiscono sulla mineralizzazione		0,1	0,1	-88,5	-87,9	-15,2	12,2	-4,9
Altri miorelassanti ad azione centrale		0,1	0,5	2,6	0,9	0,0	1,6	1,6
G- Sistema genito-urinario e ormoni sessuali		6,9	41,9	2,4	0,8	-2,3	3,9	1,6
Inibitori della testosterone-5-alfa riduttasi		2,8	9,0	7,1	6,2	-1,2	2,0	0,8
Antagonisti dei recettori alfa adrenergici		2,6	22,0	7,4	5,4	-0,1	2,0	1,9
Gonadotropine		0,3	0,1	-24,8	-64,6	-10,0	136,3	112,8
Inibitori della prolattina		0,2	0,1	-2,4	-4,6	-1,1	3,6	2,4
Altri estrogeni		0,1	0,7	-25,9	-1,5	-24,9	0,2	-24,7
Associazioni fisse estro-progestiniche		0,1	2,9	-9,3	-8,4	-0,5	-0,5	-1,0
Estrogeni naturali e semisintetici, non associati		0,1	2,0	-15,0	-22,5	-12,7	25,7	9,7
Derivati del pregnene (4)		0,1	1,2	0,6	-1,1	0,0	1,7	1,7
Associazioni estro-progestiniche		0,1	0,6	0,1	-1,4	0,0	1,5	1,5
Antiandrogeni, non associati		0,1	0,2	-7,6	-6,6	0,0	-1,1	-1,1
Preparati sequenziali estro-progestinici		0,1	1,3	-9,9	-9,9	0,0	0,0	0,0

I liv ATC	Sottogruppi	Spesa lorda pro capite	DDD/1.000 ab die	Δ% 14-13				Δ%
				Spesa	DDD	Prezzi	Mix	Costo medio DDD
L- Farmaci antineoplastici e immunomodulatori		4,2	4,4	0,1	3,2	-1,0	-2,1	-3,0
Inibitori enzimatici		1,5	2,0	6,4	7,4	-1,1	0,2	-0,9
Inibitori della calcineurina		1,1	0,3	-0,3	-0,1	-0,3	0,1	-0,2
Analoghi dell'acido folico		0,7	0,1	6,7	5,9	0,0	0,8	0,8
Altri antineoplastici		0,1	0,2	6,8	4,7	-0,3	2,3	2,0
Antiandrogeni		0,1	0,3	-8,1	-6,2	-4,9	3,0	-2,0
Inibitori del fattore di necrosi tumorale alfa (TNF-alfa)		0,1	0,4	3,2	3,2	0,0	0,0	0,0
Antiestrogeni		0,1	0,9	0,7	2,8	-0,3	-1,8	-2,1
Fattori di stimolazione delle colonie		0,1	0,0	-40,3	-45,2	-4,5	14,1	9,0
Sostanze ad azione immunosoppressiva selettiva		0,1	0,0	-29,8	-19,2	-5,4	-8,2	-13,2
Analoghi dell'ormone liberatore delle gonadotropine		0,1	0,0	-17,9	-15,7	-40,9	64,9	-2,5
Interferoni		0,1	0,0	-44,3	-35,9	-9,4	-4,1	-13,0
Progestinici		0,1	0,1	-6,8	-6,5	-1,0	0,7	-0,4
Analoghi della mostarda azotata		0,1	0,0	>100	-7,6	>100	-2,3	>100
S- Organi di senso		3,7	19,5	3,7	1,5	0,2	2,0	2,1
Betabloccanti		2,0	11,0	4,1	1,2	-0,2	3,0	2,9
Analoghi delle prostaglandine		1,3	5,5	3,5	2,0	0,8	0,6	1,4
Inibitori dell'anidrasi carbonica		0,3	1,4	2,9	3,0	-0,1	0,0	-0,1
Simpaticomimetici per la terapia del glaucoma		0,1	1,2	-0,6	-0,9	-0,9	1,2	0,3
H- Preparati ormonali sistemici, esclusi gli ormoni sessuali		3,1	33,7	-11,8	-0,2	-4,2	-7,8	-11,6
Glicocorticoidi		1,4	12,9	2,7	3,5	-0,6	-0,2	-0,8
Ormoni tiroidei		0,8	19,2	-6,3	-2,3	-7,8	4,0	-4,1
Ormoni paratiroidei		0,4	0,1	-39,6	-39,6	-5,7	6,1	0,0
Somatotropina e analoghi		0,2	0,0	-21,5	-19,8	-4,7	2,7	-2,1
Vasopressina e analoghi		0,1	0,1	4,9	4,3	-0,2	0,9	0,6
Altre sostanze antiparatiroidee		0,1	0,0	-13,7	-30,4	-3,3	28,1	23,9
Ormone anticrescita		0,1	0,0	-56,6	-57,2	-13,8	17,6	1,4
Derivati imidazolici contenenti zolfo		0,1	1,4	-0,2	-0,2	0,0	0,0	0,0
V- Vari*		1,1	0,1	-37,5	-5,4	-5,8	-8,3	-33,9
Gas medicali		1,0		-39,2				
Farmaci per il trattamento dell'iperkaliemia e dell'iperfosfatemia		0,1	0,1	-21,1	-4,3	-5,6	-12,6	-17,5
D- Dermatologici		1,0	4,2	1,6	-1,5	-2,0	5,3	3,2
Altri antipsoriasici per uso topico		0,6	2,0	-4,4	-4,6	-1,8	2,0	0,1
Corticosteroidi, attivi (gruppo III)		0,1	0,7	-0,9	-2,4	-9,1	11,7	1,5
Antimicotici per uso sistemico		0,1	0,2	-6,2	-6,8	-0,1	0,8	0,7
Retinoidi per il trattamento dell'acne		0,1	0,1	4,0	4,0	-0,1	0,1	0,0
Corticosteroidi, molto attivi (gruppo IV)		0,1	1,1	5,1	3,8	0,0	1,2	1,2

* L'analisi non include i parametri relativi al consumo dei gas medicali.

Tabella 6.6. Spesa e consumi 2014 per i farmaci erogati dalle strutture pubbliche: categorie terapeutiche per I livello ATC (per ogni categoria ATC al I livello associata ad una spesa superiore a 50 milioni di euro sono stati inclusi i sottogruppi terapeutici in ordine decrescente di spesa, fino al valore di spesa pro capite di 0,1 euro)

I liv. ATC	Sottogruppi	Spesa SSN pro capite	%	Δ% 14-13	DDD/1000 ab die	%	Δ% 14-13
L- Farmaci antineoplastici e immunomodulatori		60,0		8,4	9,0		2,3
	anticorpi monoclonali	12,4	20,7	11,5	0,7	7,3	2,4
	inibitori del fattore di necrosi tumorale alfa (TNF-alfa)	10,2	17,0	4,6	0,9	10,2	5,7
	inibitori della proteina chinasi	9,8	16,3	14,7	0,3	2,9	8,1
	sostanze ad azione immunosoppressiva selettiva	5,5	9,1	21,6	0,6	6,6	5,8
	interferoni	4,4	7,4	-9,3	0,9	10,1	-5,8
	inibitori del fattore di necrosi tumorale alfa (TNF-alfa)	2,8	4,7	23,7	0,1	1,0	13,7
	altri antineoplastici	2,0	3,3	8,9	0,2	2,2	4,3
	analoghi dell'ormone liberatore delle gonadotropine	1,8	3,0	-1,7	2,0	21,9	-1,9
	inibitori dell'interleuchina	1,4	2,3	21,6	0,1	1,2	22,8
	fattori di stimolazione delle colonie	1,3	2,2	-9,3	0,1	1,1	-1,3
	altre citochine e immunomodulatori	1,3	2,1	9,0	0,1	1,3	8,6
	analoghi dell'acido folico	1,3	2,1	1,2	0,1	1,1	-7,5
	analoghi della pirimidina	1,1	1,8	-20,6	0,3	3,9	-3,6
	altri antagonisti ormonali e agenti correlati	1,0	1,7	>100	0,1	0,8	91,0
	inibitori della calcineurina	0,7	1,1	-9,5	0,3	3,3	3,2
	taxani	0,5	0,9	4,8	0,2	1,8	12,8
	antracicline e sostanze correlate	0,5	0,9	-3,3	0,1	1,3	-6,8
	antiestrogeni	0,4	0,7	2,0	0,2	2,7	-3,1
	analoghi della mostarda azotata	0,4	0,6	32,3	0,1	0,7	19,3
	altri alcaloidi delle piante e prodotti naturali	0,3	0,5	10,5	0,0	0,0	9,8
	alcaloidi della vinca ed analoghi	0,2	0,3	-1,0	0,0	0,3	-5,9
	antiandrogeni	0,1	0,2	2,4	0,9	10,0	12,8
	altre sostanze alchilanti	0,1	0,2	-26,0	0,0	0,1	41,2
	analoghi della purina	0,1	0,2	-6,7	0,0	0,0	-1,1
	composti del platino	0,1	0,2	-33,9	0,2	2,4	1,0
J- Antimicrobici generali per uso sistemico		25,9		-1,8	6,9		8,2
	antivirali per il trattamento delle infezioni da HIV, assoc.	5,7	22,1	-1,4	1,0	14,5	-2,2
	inibitori della proteasi	3,3	12,9	0,5	0,5	7,8	0,6
	inibitori della transcriptasi inversa, nucleosidi	2,1	8,0	-2,1	0,6	9,0	0,2
	vaccini batterici e virali in associazione	1,4	5,4	-6,4	0,1	1,3	-9,6
	vaccini pneumococchi	1,4	5,3	-3,9	0,1	1,2	-4,9
	altri antivirali	1,2	4,6	12,7	0,2	2,6	18,2
	immunoglobuline umane normali	1,2	4,5	7,2	0,1	1,3	32,0
	altri antimicotici per uso sistemico	1,1	4,1	19,1	0,0	0,1	17,8
	altri antibatterici	0,9	3,6	15,3	0,0	0,5	13,9
	immunoglobuline specifiche	0,8	3,0	-9,9	0,0	0,3	-4,5
	antibatterici glicopeptidici	0,7	2,6	-5,5	0,1	0,9	3,7
	vaccini influenzali	0,6	2,5	-21,2	1,2	17,1	>100
	derivati triazolici	0,6	2,4	-2,7	0,1	1,5	-0,7
	inibitori della transcriptasi inversa, non nucleosidi	0,6	2,3	-12,1	0,3	4,3	23,7
	carbapenemi	0,5	1,9	-5,0	0,1	1,4	20,3
	antibiotici	0,5	1,8	3,6	0,0	0,2	-2,3
	associazioni di penicilline, inclusi gli inibitori delle beta-lattamasi	0,4	1,5	-12,0	0,7	10,8	-2,7
	vaccino papillomavirus	0,4	1,5	-41,0	0,0	0,4	-26,1
	tetracicline	0,4	1,4	0,6	0,0	0,4	21,9
	vaccini morbillosi	0,3	1,2	-12,7	0,0	0,7	-11,9
	nucleosidi e nucleotidi escl. inibitori della transcriptasi inversa	0,3	1,2	24,6	0,2	2,3	-5,9
	vaccini meningococchi	0,2	0,9	24,5	0,0	0,5	-5,8
	polimixine	0,2	0,7	6,3	0,0	0,3	3,2
	cefalosporine di terza generazione	0,2	0,7	-18,2	0,3	3,7	-6,0

I liv. ATC	Sottogruppi	Spesa SSN pro capite	%	Δ% 14-13	DDD/1000 ab die	%	Δ% 14-13
	altri aminoglicosidi	0,1	0,5	-10,3	0,1	0,8	-6,3
	vaccini varicellosi	0,1	0,4	-20,0	0,0	0,1	-16,8
	vaccini epatitici	0,1	0,4	3,7	0,0	0,2	-1,0
	fluorochinoloni	0,1	0,4	-26,1	0,4	5,9	-4,7
	B- Sangue ed organi emopoietici	21,7		11,3	37,1		9,3
	fattori della coagulazione del sangue	7,3	33,5	13,8	0,0	0,1	22,2
	altri preparati antianemici	4,5	20,5	-4,1	2,9	7,8	5,0
	eparinici	2,1	9,9	2,0	6,3	16,9	5,2
	antiaggreganti piastrinici, esclusa l'eparina	1,9	8,7	13,8	7,2	19,5	26,6
	soluzioni che influenzano l'equilibrio elettrolitico	1,1	4,9	9,2	6,8	18,4	-19,1
	soluzioni nutrizionali parenterali	0,8	3,8	9,7	0,7	1,9	-11,0
	inibitori diretti della trombina	0,8	3,5	>100	1,0	2,7	>100
	apixaban	0,7	3,0	>100	1,5	4,1	>100
	sucedanei del sangue e frazioni proteiche plasmatiche	0,5	2,1	-13,5	0,1	0,2	-59,9
	altri emostatici per uso sistemico	0,4	1,9	9,3	0,0	0,0	9,5
	emostatici locali	0,3	1,5	-1,8	0,0	0,0	-6,1
	soluzioni ipertoniche	0,3	1,3	14,1	0,1	0,2	8,8
	enzimi	0,2	1,1	5,1	0,0	0,0	2,2
	farmaci usati nell'angioedema ereditario	0,2	0,9	21,5	0,0	0,0	21,4
	altri antitrombotici	0,2	0,8	-8,5	0,3	0,8	15,4
	soluzioni isotoniche	0,2	0,8	-9,1	0,1	0,1	-6,7
	inibitori delle proteasi	0,1	0,7	-2,1	0,0	0,0	-7,4
	A- Apparato gastrointestinale e metabolismo	9,9		8,4	26,8		0,0
	enzimi	3,3	33,6	10,5	0,0	0,0	15,8
	insuline e analoghi, ad azione lunga	2,1	21,4	15,5	4,7	17,6	15,8
	biguanidi e sulfonamidi in associazione	1,3	13,3	20,5	3,0	11,3	18,8
	altri ipoglicemizzanti orali	0,7	6,7	1,2	0,8	3,1	1,4
	inibitori della dipeptil peptidasi 4 (dpp-4)	0,7	6,7	6,0	1,2	4,6	6,2
	inibitori della pompa acida	0,3	3,1	-16,9	4,3	16,0	4,0
	prodotti vari dell'apparato gastrointestinale e metabolismo	0,3	2,7	9,3	0,0	0,0	5,7
	insuline e analoghi, ad azione rapida	0,2	1,9	1,8	0,7	2,7	1,9
	antagonisti della serotonina (5ht3)	0,2	1,7	-6,6	0,1	0,3	3,5
	polivitaminici, non associati	0,1	1,1	44,9	0,1	0,3	-0,8
	V- Vari	8,5		3,5	2,8		90,7
	gas medicali*	3,8	45,0	4,2			
	sostanze chelanti del ferro	1,3	15,1	-2,5	0,1	2,3	-0,0
	mezzi di contrasto radiologici idrosolubili, nefrotropici, a bassa osmolarita'	1,1	13,1	-5,0	0,1	2,2	-4,1
	farmaci per il trattamento dell'iperkaliemia e dell'iperfosfatemia	0,5	6,0	4,8	0,2	8,0	4,8
	mezzi di contrasto paramagnetici	0,3	4,0	0,1	0,0	0,7	1,3
	antidoti	0,2	2,7	27,2	0,1	4,6	-9,9
	altri radiofarmaci diagnostici per la rilevazione di tumori	0,2	2,0	38,6	0,0	0,1	7,1
	composti del tecnecio 99mtc	0,2	1,8	99,0	0,0	0,0	68,8
	test per la funzionalità tiroidea	0,1	1,7	-2,5	0,0	0,0	-0,7
	sostanze disintossicanti per trattamenti antineoplastici	0,1	1,6	1,9	0,2	8,6	5,7
	composti dello iodio 123i	0,1	1,6	9,2	0,0	0,0	9,2
	N- Sistema nervoso centrale	7,8		-13,7	25,4		1,7
	altri antipsicotici	1,8	23,0	-13,5	1,4	5,4	-8,9
	diazepine, oxazepine e tiazepine	1,1	14,3	-5,1	3,5	13,8	17,2
	dopa e suoi derivati	0,6	7,4	4,7	0,4	1,6	1,4
	anticolinesterasici	0,6	7,2	-9,5	1,8	7,2	54,8
	droghe utilizzate nella dipendenza da oppioidi	0,5	6,7	-6,8	3,1	12,1	6,9
	altri antiepilettici	0,4	5,5	2,7	0,7	2,7	11,4
	idrocarburi alogenati	0,3	4,1	-5,2	0,0	0,0	22,3
	amidi	0,3	4,0	-69,1	3,9	15,2	-23,9
	altri farmaci del sistema nervoso	0,3	3,5	38,1	0,1	0,3	2,0
	altri farmaci anti-dementia	0,2	3,2	-56,4	0,7	2,7	14,7

I liv. ATC	Sottogruppi	Spesa SSN pro capite	%	Δ% 14-13	DDD/1000 ab die	%	Δ% 14-13
	altri anestetici generali	0,2	2,2	-9,8	0,2	0,7	-3,8
	anilidi	0,2	2,1	-21,5	0,9	3,6	121,8
	anestetici oppioidi	0,1	1,6	16,0	0,2	0,9	-7,9
	derivati dell'indolo	0,1	1,6	>100	0,0	0,1	-21,8
	farmaci utilizzati nella dipendenza da alcool	0,1	1,5	9,8	0,2	0,9	-44,0
	agonisti della dopamina	0,1	1,4	92,5	0,2	0,8	89,1
	altri analgesici ed antipiretici	0,1	1,3	>100	0,0	0,1	>100
	H- Preparati ormonali sistemici, esclusi gli ormoni sessuali	4,9		8,1	5,5		0,0
	somatotropina e analoghi	1,6	32,5	6,7	0,2	4,4	-2,5
	ormone anticrescita	1,2	25,4	3,1	0,2	3,0	4,6
	altre sostanze antiparatiroides	0,9	17,7	5,8	0,3	4,8	5,2
	ormoni paratiroides	0,5	9,4	49,5	0,1	1,8	49,3
	altri ormoni della ghiandola pituitaria anteriore e analoghi	0,3	6,9	4,4	0,0	0,2	4,3
	glicocorticoidi	0,3	6,6	7,4	4,2	76,7	-1,8
	C- Sistema cardiovascolare	3,4		10,1	16,9		-0,5
	altri antipertensivi	1,7	51,1	3,3	0,1	0,3	5,6
	altri preparati cardiaci	1,1	31,1	49,0	1,6	9,7	53,2
	adrenergici e dopaminergici	0,1	3,0	-53,9	0,9	5,0	-42,8
	G- Sistema genito-urinario e ormoni sessuali	1,8		3,8	1,7		2,2
	gonadotropine	1,2	64,4	3,1	0,2	11,4	2,7
	farmaci usati nella disfunzione erettile	0,3	15,0	10,4	0,1	5,4	14,7
	prostaglandine	0,1	6,6	2,2	0,1	3,0	5,0
	altri ginecologici	0,1	5,8	0,5	0,0	0,1	1,3
	S- Organo di senso	1,8		5,3	1,7		-15,9
	sostanze antineovascolarizzazione	1,5	83,7	3,9	0,2	11,5	31,1
	corticosteroidi, non associati	0,2	9,0	41,6	0,0	0,8	1,8
	R- Sistema respiratorio	1,0		7,9	3,2		-1,0
	altri antiasmatici per uso sistemico	0,4	36,5	23,0	0,0	1,4	30,6
	mucolitici	0,2	16,3	1,9	0,2	7,6	-4,4
	anticolinergici	0,1	11,9	-9,0	0,9	28,1	-1,7
	M- Sistema muscolo-scheletrico	0,9		-20,8	3,0		24,2
	altri farmaci che agiscono sulla mineralizzazione	0,3	31,4	216,5	0,9	31,0	251,9
	altri miorilassanti ad azione periferica	0,2	20,1	-1,7	0,0	0,1	1,7
	bifosfonati	0,1	15,6	-74,2	0,1	3,7	-5,7
	altri composti ammoniacali quaternari	0,1	13,0	-21,6	0,1	3,5	-1,2

* L'analisi non include i parametri relativi al consumo dei gas medicali.

Sezione 7
Analisi di dettaglio della spesa e
del consumo dei farmaci

7.1 Analisi regionale

In questa sezione del Rapporto sono raccolte un insieme di analisi finalizzate a fornire una descrizione della spesa e del consumo di medicinali su base regionale. Ulteriori approfondimenti sulle differenze regionali nell'utilizzazione dei farmaci sono comunque rinvenibili anche in altre parti del Rapporto: nella sezione 1.6 relativamente alle modalità di compartecipazione da parte del cittadino alla spesa farmaceutica, nella sezione 1.11 relativamente ai provvedimenti regionali di organizzazione dell'assistenza farmaceutica, nella sezione 4 nello specifico delle differenze territoriali in tema di appropriatezza d'uso dei farmaci e, infine, in tutte le altre parti di questa sezione, in funzioni delle tematiche di volta in volta affrontate.

Nella tabella 7.1.1 è mostrata la composizione della spesa farmaceutica pubblica e privata regionale. La spesa erogata dalle Regioni in regime di assistenza convenzionata incide per il 41% della spesa totale a livello nazionale, rispetto a questa percentuale l'Italia appare divisa in due: le Regioni del nord con incidenze inferiori alla media nazionale, tranne la Lombardia e il Friuli Venezia Giulia, e le Regioni del centro e del sud - compreso le isole - con valori superiori. Relativamente alla spesa privata sostenuta direttamente dal cittadino, emerge la situazione opposta, per cui le Regioni del Nord mostrano un'incidenza della spesa maggiore rispetto alla media nazionale e le Regioni del Sud incidenze minori. La spesa sostenuta per l'acquisto di medicinali da parte delle strutture sanitarie pubbliche incide per il 34% della spesa totale a livello nazionale, con il valore massimo del 43% nella Provincia Autonoma di Bolzano e valore minimo del 28% nella Valle d'Aosta; tali differenze sono spiegabili anche dal differente impiego delle distribuzioni alternative dei medicinali, quali la distribuzione diretta e per conto.

La spesa farmaceutica pubblica regionale, nello specifico di quella erogata in regime di assistenza convenzionata, è risultata pari a 8.598 milioni di euro a livello nazionale, a fronte dell'emissione di 609 milioni di ricette, che hanno garantito la dispensazione ai cittadini di 1,1 miliardi di confezioni di medicinali (Tabella 7.1.2). Contemporaneamente il SSN ha ottenuto economie derivanti dalla scontistica di legge per 889 milioni di euro, a cui si aggiunge la compartecipazione del cittadino (per totali 1,5 miliardi di euro) che, tuttavia, solo per il 36,4% è stata acquisita dalle Regioni sotto forma di ticket per ricetta o per confezione (Tabella 7.1.2 e 7.1.3). Tale percentuale è molto variabile in funzione delle diverse modalità di applicazione dei ticket nelle Regioni, tra il minimo del 12,7% dell'Umbria e il massimo della Lombardia pari al 53,6% (Tabella 7.1.3). La spesa farmaceutica erogata in regime di assistenza convenzionata a carico delle Regioni è risultata di 141,5 euro pro capite (in riduzione del -4,7% rispetto al 2013) con importi variabili tra il minimo di 100,6 euro pro capite della Provincia Autonoma di Bolzano e il massimo di 171,3 euro pro capite della Calabria. In tutte le Regioni, ad eccezione di P.A. di Bolzano, è stata osservata una riduzione della spesa, con le più importanti variazioni in Sicilia (-13,3%) e nel Lazio (-6,4%) (Tabella 7.1.3).

In termini di spesa farmaceutica convenzionata a prezzi al pubblico (spesa lorda), la spesa pro capite nazionale è risultata di 180,4 ed oscilla tra la spesa pro capite più bassa della Provincia Autonoma di Bolzano del -28,0% dalla media nazionale e quella più alta della

Campania del +24,2%; in media per ogni cittadino sono state dispensate dalle farmacie convenzionate 18,6 confezioni nell'anno (tabella 7.1.4).

In termini di spesa per l'acquisto di medicinali da parte delle strutture sanitarie pubbliche, la spesa pro capite nazionale è risultata di 148,0 euro per la dispensazione in media di 6,4 confezioni nell'anno (tabella 7.1.5); la spesa pro capite è caratterizzata da una forte variabilità regionale con i valori estremi della Regione Valle d'Aosta (-23,0% dalla media nazionale) e della Puglia (+24,1%).

Ad un'analisi della relazione tra spesa e consumi erogati in regime di assistenza convenzionata (Figura 7.1.6), il Molise e la Basilicata sono le Regioni che consumano mediamente di meno rispetto alla media nazionale, spendendo mediamente di più; al contrario la Regione Umbria è l'unica Regione nella quale si registra un consumo medio superiore a quello medio nazionale, spendendo mediamente meno. Nella figura 7.1.7 è analizzata la medesima relazione tra spesa e consumi nello specifico dei medicinali acquistati dalle strutture sanitarie pubbliche: ad un estremo abbiamo la Campania, le cui strutture sanitarie pubbliche hanno acquistato dosi di medicinali in quantità mediamente inferiori rispetto alla media nazionale, con una spesa pro capite mediamente più elevata; all'estremo opposto abbiamo la Valle d'Aosta, le cui strutture sanitarie pubbliche hanno acquistato dosi di medicinali in quantità mediamente superiori rispetto alla media nazionale, ad una spesa mediamente più bassa.

La tabella 7.1.8 evidenzia i risultati di un'analisi, almeno in parte, combinata tra convenzionata ed acquisto da parte delle strutture sanitarie pubbliche, nello specifico dei medicinali di fascia A erogati in distribuzione diretta e per conto. La Provincia Autonoma di Bolzano presenta la spesa pubblica territoriale più bassa (173,6 euro pro capite) e anche quella con la più bassa spesa territoriale totale (282,0 euro pro capite, comprensiva della spesa privata). Invece, la Campania è la Regione con la più alta spesa pubblica territoriale (290,2 euro pro capite), ed è anche quella con la più alta spesa territoriale totale (407,0 euro pro capite, comprensiva della spesa privata).

La tabella 7.1.9 analizza le componenti che hanno concorso alla variazione della spesa farmaceutica per medicinali di fascia A erogati in regime di assistenza convenzionata. La spesa convenzionata nel 2014 ha fatto registrare a livello nazionale una riduzione del -2,1%, essenzialmente determinata da una riduzione dei prezzi del -3,3% (in prevalenza collegato alle scadenze brevettuali in corso d'anno) e da un lieve spostamento dei consumi verso prodotti a minor prezzo (effetto mix -1,0%). L'effetto prezzi e l'effetto mix sono stati in parte controbilanciati da un incremento dei consumi che è stato, a livello nazionale, pari al +2,5%. Rispetto a questi riferimenti medi nazionali, la variabilità regionale risulta molto ampia: la variazione dei consumi rispetto all'anno precedente oscilla tra il +6,3% della Regione Molise e -1,0% della Liguria; l'effetto mix varia tra il +5,0% della P. A. di Bolzano e il -6,8% della Sicilia.

Le tabelle dalla 7.1.10 alla 7.1.13 mostrano la variabilità regionale in termini di spesa e di consumi per categoria ATC al I livello, rispettivamente nell'ambito dei medicinali dispensati al cittadino in regime di assistenza convenzionata e a fronte dell'acquisto da parte delle strutture sanitarie pubbliche.

Tabella 7.1.1. Composizione della spesa farmaceutica totale 2014 per Regione

	Spesa convenzionata lorda ¹		Classe A privato		Classe C con ricetta		Automedicazione (farmacie pubbliche e private)		Strutture pubbliche		Totale
	spesa°	%*	spesa°	%*	spesa°	%*	spesa°	%*	spesa°	%	
Piemonte	765	40,0	100	5,0	226	12,0	174	9,0	666	34,0	1.932
Valle d'Aosta	21	39,0	4	8,0	7	13,0	6	12,0	15	28,0	53
Lombardia	1.722	42,0	237	6,0	489	12,0	409	10,0	1.212	30,0	4.069
P.A. Bolzano	62	31,0	11	5,0	18	9,0	23	12,0	84	43,0	197
P.A. Trento	76	39,0	10	5,0	22	11,0	23	12,0	62	32,0	193
Veneto	770	39,0	103	5,0	225	11,0	196	10,0	682	35,0	1.976
Friuli V.G.	215	41,0	23	4,0	55	10,0	43	8,0	190	36,0	526
Liguria	287	36,0	52	7,0	108	14,0	83	10,0	262	33,0	792
Emilia R.	650	34,0	108	6,0	236	13,0	184	10,0	708	38,0	1.885
Toscana	586	33,0	108	6,0	211	12,0	168	10,0	692	39,0	1.766
Umbria	158	39,0	20	5,0	46	11,0	33	8,0	145	36,0	402
Marche	294	41,0	36	5,0	79	11,0	56	8,0	253	35,0	718
Lazio	1.182	43,0	152	6,0	295	11,0	240	9,0	853	31,0	2.722
Abruzzo	279	46,0	27	4,0	59	10,0	45	7,0	203	33,0	612
Molise	59	45,0	6	5,0	11	9,0	9	7,0	46	35,0	132
Campania	1.158	45,0	146	6,0	261	10,0	193	7,0	836	32,0	2.594
Puglia	853	44,0	75	4,0	167	9,0	119	6,0	718	37,0	1.932
Basilicata	105	43,0	13	5,0	21	9,0	15	6,0	91	37,0	244
Calabria	405	45,0	52	6,0	89	10,0	59	7,0	296	33,0	901
Sicilia	1.000	46,0	133	6,0	234	11,0	153	7,0	675	31,0	2.194
Sardegna	340	42,0	27	3,0	78	10,0	52	7,0	306	38,0	803
Italia	10.988	41,0	1.441	5,0	2.937	11,0	2.283	9,0	8.994	34,0	26.643

¹La spesa si riferisce ai farmaci di Classe A-SSN e ai farmaci di classe C (24 milioni di euro) rimborsati dal SSN esclusivamente per i titolari di pensione di guerra diretta vitalizia ai sensi della legge 203/2000.

° Milioni di euro

* Calcolata sul totale della spesa regionale

Tabella 7.1.2. Spesa e consumi dei farmaci erogati in regime di assistenza convenzionata nel 2014

	Ricette ¹	Confezioni ¹	Spesa lorda ²	Sconto ²	Compartecipazione ^{2,3}	Spesa netta ^{2,4}
Piemonte	44.228	82.012	765	60	76	629
Valle d'Aosta	1.120	2.191	21	2	2	18
Lombardia	80.751	164.036	1.722	145	260	1.316
P.A. Bolzano	3.096	6.230	62	4	9	48
P.A. Trento	4.548	8.665	76	6	5	66
Veneto	39.392	81.022	770	60	130	580
Friuli V.G.	11.998	23.112	215	17	17	180
Liguria	16.328	29.439	287	22	43	222
Emilia R.	42.484	79.674	650	48	74	528
Toscana	38.612	70.185	586	44	65	476
Umbria	10.872	18.244	158	12	17	129
Marche	17.365	30.998	294	23	27	243
Lazio	64.439	118.448	1.182	101	160	921
Abruzzo	16.066	26.560	279	22	33	224
Molise	3.484	6.355	59	4	9	46
Campania	60.256	112.705	1.158	97	188	872
Puglia	46.759	88.636	853	69	129	654
Basilicata	6.475	11.182	105	8	16	81
Calabria	24.074	42.096	405	29	51	325
Sicilia	57.386	99.395	1.000	87	160	753
Sardegna	19.535	34.364	340	27	27	286
Italia	609.268	1.135.547	10.988	889	1.500	8.598

¹ Migliaia

² Milioni di euro

³ Comprende la compartecipazione per confezione, per ricetta e sugli equivalenti

⁴ La spesa netta è ottenuta sottraendo alla spesa lorda lo sconto e il ticket a carico dei pazienti

Fonte: AgeNaS DCR (distinte contabili Riepilogative) e Agenzia Italiana del Farmaco

Tabella 7.1.3. Spesa farmaceutica convenzionata 2014 (popolazione pesata)

	Spesa netta pro capite		Spesa lorda pro capite		Compartecipazione del cittadino ¹				
	€	Δ% 14/13	€	Δ% 14/13	pro capite €	% ²	Δ% 14/13	ticket fisso ³ (%)	quota prezzo di riferimento ³ (%)
Piemonte*	132,0	-3,9	160,6	-3,7	16,0	10,0	-0,2	14,3	85,7
Valle d'Aosta	133,9	-3,8	158,5	-3,2	12,6	8,0	7,2	0,0	100,0
Lombardia*	132,3	-4,6	173,0	-4,1	26,1	15,1	0,7	53,6	46,4
P.A. Bolzano*	100,6	0,3	129,8	0,5	19,8	15,3	3,2	48,2	51,8
P.A. Trento	125,5	-1,8	145,5	-1,2	9,3	6,4	11,4	0,0	100,0
Veneto*	117,8	-4,4	156,5	-3,7	26,4	16,9	0,9	50,6	49,4
Friuli V.G.	134,8	-3,3	160,7	-2,6	13,0	8,1	6,5	0,0	100,0
Liguria*	119,1	-4,9	153,8	-4,3	22,9	14,9	-0,2	42,7	57,3
Emilia R.*	113,2	-5,2	139,3	-4,2	15,8	11,4	4,9	19,8	80,2
Toscana*	117,5	-4,3	144,6	-3,4	16,1	11,1	5,3	16,5	83,5
Umbria*	134,0	-5,5	164,2	-4,1	18,1	11,0	6,7	12,7	87,3
Marche	148,3	-0,6	179,2	0,1	16,6	9,3	8,2	0,0	100,0
Lazio*	160,4	-6,4	206,0	-5,0	27,9	13,6	4,8	30,0	70,0
Abruzzo*	163,4	-1,2	203,4	-0,5	23,9	11,7	5,2	27,8	72,2
Molise*	138,7	-4,9	179,0	-3,9	28,0	15,6	1,7	35,8	64,2
Campania*	168,9	-2,8	224,1	-1,7	36,5	16,3	3,2	42,9	57,1
Puglia*	167,3	-1,5	218,1	-0,5	33,1	15,2	4,2	39,9	60,1
Basilicata*	138,2	-2,3	179,8	0,2	28,2	15,7	15,3	39,5	60,5
Calabria*	171,3	-2,4	213,6	-1,6	26,9	12,6	5,4	26,0	74,0
Sicilia*	156,4	-13,3	207,6	-12,0	33,2	16,0	-3,0	41,9	58,1
Sardegna	171,1	-3,4	203,6	-2,6	16,1	7,9	9,0	0,0	100,0
Italia	141,5	-4,7	180,8	-3,9	24,7	13,7	2,6	36,4	63,6
Nord	125,3	-4,3	159,5	-3,8	21,5	13,5	1,4	41,1	58,9
Centro	142,7	-4,8	179,1	-3,7	21,8	12,2	5,8	22,6	77,4
Sud e Isole	164,2	-5,1	212,7	-4,1	31,1	14,6	2,5	37,7	62,3

¹ Comprende la compartecipazione per confezione, per ricetta e quota eccedente il prezzo di riferimento dei medicinali a brevetto scaduto.

² Percentuale calcolata sulla spesa lorda.

³ Percentuale calcolata sulla compartecipazione totale.

* Regioni con ticket in vigore nel corso del 2014.

Fonte: AgeNaS DCR (Distinte Contabili Riepilogative)

Tabella 7.1.4. Spesa e consumi (Tabella) in regime di assistenza convenzionata di classe A-SSN 2014 (popolazione pesata) e variabilità regionale della spesa pro capite (Figura)

	Spesa lorda pro capite ^A	Scostamento % dalla media nazionale	Confezioni pro capite	DDD/1000 ab die
Piemonte	160,5	-11,0	17,2	973,4
Valle d'Aosta	158,5	-12,1	16,6	966,3
Lombardia	171,9	-4,7	16,4	958,8
P.A. Bolzano	129,8	-28,0	13,1	765,2
P.A. Trento	145,2	-19,5	16,6	978,0
Veneto	156,1	-13,4	16,4	947,7
Friuli V.G.	160,5	-11,0	17,2	994,6
Liguria	153,7	-14,8	15,8	879,4
Emilia R.	139,2	-22,8	17,1	975,7
Toscana	143,7	-20,3	17,2	985,3
Umbria	164,0	-9,1	19,0	1.094,8
Marche	179,0	-0,8	18,9	1.036,7
Lazio	205,4	13,9	20,6	1.187,6
Abruzzo	203,3	12,7	19,4	1.063,6
Molise	178,9	-0,8	19,2	1.013,3
Campania	224,0	24,2	21,8	1.120,9
Puglia	218,0	20,9	22,7	1.160,4
Basilicata	179,7	-0,4	19,2	1.008,0
Calabria	213,3	18,2	22,2	1.192,4
Sicilia	207,5	15,1	20,6	1.112,0
Sardegna	203,6	12,9	20,6	1.142,7
Italia	180,4		18,6	1.039,4
Nord	159,0	-11,8	16,6	955,8
Centro	178,5	-1,0	19,1	1.094,3
Sud e Isole	212,5	17,8	21,3	1.126,2

^A Spesa di fascia A al netto della fascia C rimborsata per i titolari di pensione di guerra diretta vitalizia ai sensi della Legge n. 203 del 19 luglio 2000 (24 milioni di euro). *Fonte: elaborazione OsMed su dati ASSR/Assessorati Regionali*

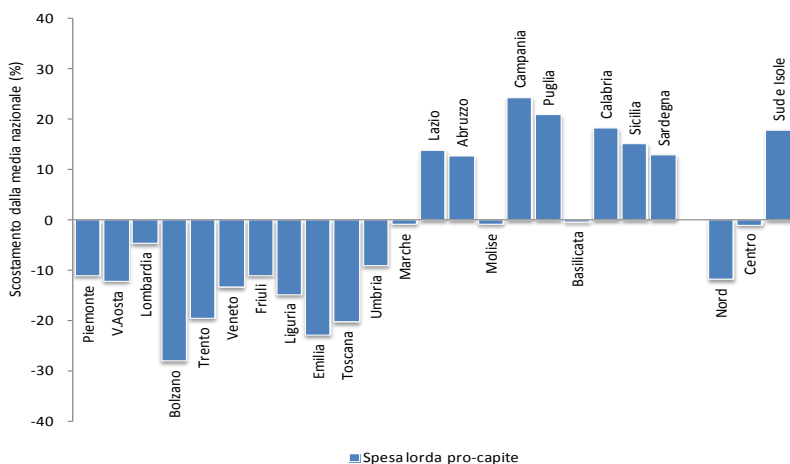


Tabella 7.1.5. Spesa e consumi per farmaci acquistati dalle Strutture Sanitarie Pubbliche (Tabella) 2014 e variabilità regionale della spesa pro capite (Figura)

	Spesa lorda pro capite	Scostamento % dalla media nazionale	Confezioni pro capite	DDD/1000 ab die
Piemonte	139,7	-5,6	6,5	173,0
Valle d'Aosta	113,9	-23,0	5,5	292,8
Lombardia	121,7	-17,7	5,2	111,1
P.A. Bolzano	177,2	19,8	9,1	278,8
P.A. Trento	118,6	-19,8	5,7	155,7
Veneto	138,5	-6,4	8,5	210,5
Friuli V.G.	142,1	-4,0	7,7	198,8
Liguria	140,5	-5,0	7,1	180,5
Emilia R.	151,7	2,5	9,9	305,2
Toscana	170,6	15,3	8,3	208,7
Umbria	150,6	1,7	7,4	200,6
Marche	154,2	4,2	7,8	190,4
Lazio	148,6	0,4	5,4	112,9
Abruzzo	148,0	0,0	6,2	101,0
Molise	140,3	-5,2	5,9	103,5
Campania	161,8	9,3	4,0	96,8
Puglia	183,6	24,1	5,7	131,8
Basilicata	155,9	5,4	6,3	130,5
Calabria	155,8	5,3	4,8	118,0
Sicilia	140,2	-5,3	4,8	114,5
Sardegna	183,5	24,0	7,5	155,4
Italia	148,0		6,4	157,0
Nord	135,5	-8,4	7,0	183,2
Centro	156,7	5,9	6,8	161,3
Sud e Isole	160,6	8,5	5,1	116,4

Fonte: elaborazione OsMed su dati NSIS relativi alla Tracciabilità del Farmaco – DM 15 luglio

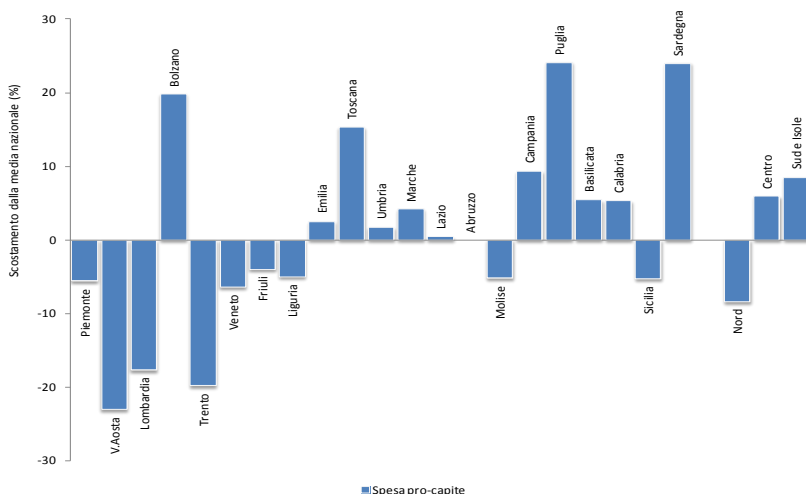
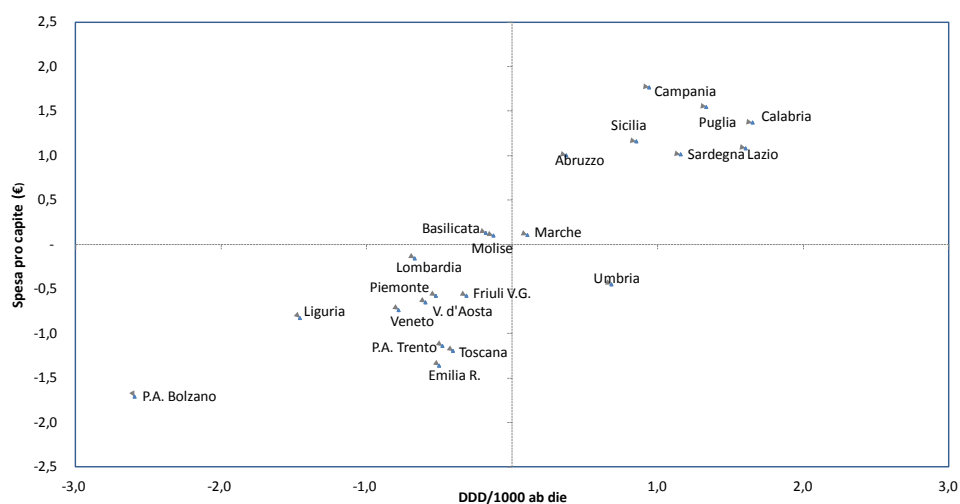


Tabella 7.1.6. Variabilità regionale dei consumi farmaceutici in regime di assistenza convenzionata 2014 per quantità, costo medio di giornata di terapia e spesa e variazione rispetto all'anno precedente dei valori standardizzati rispetto alla media nazionale (Tabella e Figura)

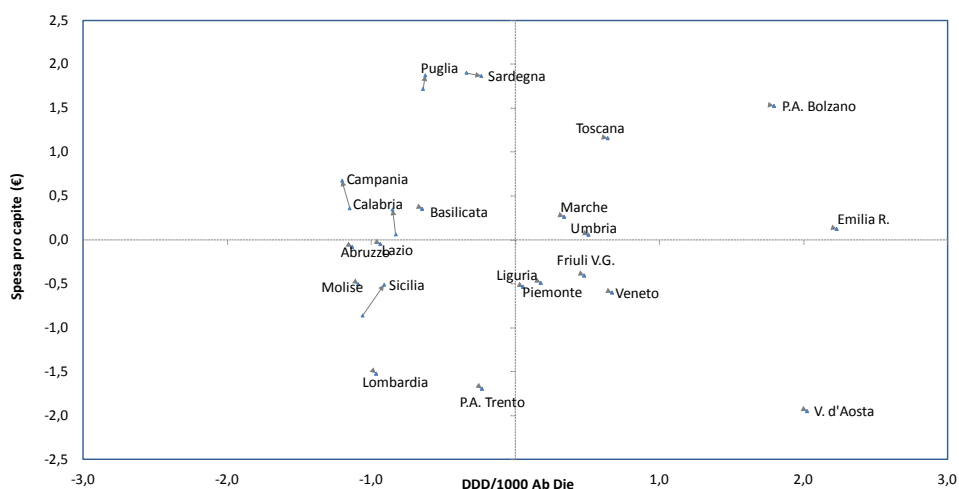
	Scostamento % dalla media nazionale			Rango spesa
	DDD/1000 ab die	Costo medio DDD	Spesa lorda pro capite	
Campania	8	15	24	1
Puglia	12	8	21	2
Calabria	15	3	18	3
Sicilia	7	8	15	4
Lazio	14	0	14	5
Sardegna	10	3	13	6
Abruzzo	2	10	13	7
Basilicata	-3	3	0	8
Marche	0	-1	-1	9
Molise	-3	2	-1	10
Lombardia	-8	3	-5	11
Umbria	5	-14	-9	12
Friuli V. G.	-4	-7	-11	13
Piemonte	-6	-5	-11	14
Valle d'Aosta	-7	-5	-12	15
Veneto	-9	-5	-13	16
Liguria	-15	1	-15	17
P.A. Trento	-6	-14	-19	18
Toscana	-5	-16	-20	19
E. Romagna	-6	-18	-23	20
P.A. Bolzano	-26	-2	-28	21



Variazione rispetto all'anno precedente visibile se la variazione dei valori standardizzati è superiore al 5%.

Tabella 7.1.7. Variabilità regionale dei consumi dei farmaci acquistati dalle Strutture Sanitarie Pubbliche 2014 per quantità, costo medio di giornata di terapia e spesa e variazione rispetto all'anno precedente dei valori standardizzati rispetto alla media nazionale (Tabella e Figura)

	Scostamento % dalla media nazionale			Rango spesa
	DDD/1000 ab die	Costo medio DDD	Spesa lorda pro capite	
Puglia	-16	48	24	1
Sardegna	-1	25	24	2
P.A. Bolzano	78	-33	20	3
Toscana	33	-13	15	4
Campania	-38	77	9	5
Basilicata	-17	27	5	6
Calabria	-25	40	5	7
Marche	21	-14	4	8
Emilia R.	94	-47	3	9
Umbria	28	-20	2	10
Lazio	-28	40	0	11
Abruzzo	-36	56	0	12
Friuli V. G.	27	-24	-4	13
Liguria	15	-17	-5	14
Molise	-34	44	-5	15
Sicilia	-27	30	-5	16
Piemonte	10	-14	-6	17
Veneto	34	-30	-6	18
Lombardia	-29	16	-18	19
P.A. Trento	-1	-19	-20	20
Valle D'Aosta	86	-59	-23	21



Variazione rispetto all'anno precedente visibile se la variazione dei valori standardizzati è superiore al 5%.

Tabella 7.1.8. Spesa farmaceutica pro capite territoriale (pubblica e privata) 2014 (popolazione pesata) (Tabella). Scostamento in euro dalla media nazionale (Figura)

	Spesa territoriale ^A classe A-SSN pro capite	Spesa privata pro capite (A, C, SOP e OTC)	Spesa farmaceutica territoriale pro capite
Piemonte	208,1	106,0	314,1
Valle d'Aosta	196,7	130,4	327,1
Lombardia	210,1	113,8	323,9
P.A. Bolzano	173,6	108,5	282,0
P.A. Trento	184,1	106,0	290,1
Veneto	202,9	106,8	309,8
Friuli V.G.	205,6	91,2	296,8
Liguria	204,4	130,9	335,3
Emilia R.	192,7	113,9	306,6
Toscana	208,5	120,3	328,8
Umbria	214,4	103,7	318,1
Marche	232,8	105,1	337,8
Lazio	264,6	120,1	384,7
Abruzzo	250,6	96,0	346,6
Molise	233,3	80,0	313,2
Campania	290,2	116,8	407,0
Puglia	283,4	92,9	376,2
Basilicata	237,9	85,1	323,0
Calabria	278,6	105,8	384,4
Sicilia	259,8	108,5	368,3
Sardegna	282,6	94,6	377,2
Italia	233,9	110,1	343,9
Nord	208,6	111,2	319,8
Centro	238,1	116,9	355,0
Sud e Isole	268,1	104,1	372,2

^A Spesa lorda convenzionata di fascia A, al netto della fascia C rimborsata per i titolari di pensione di guerra diretta vitalizia ai sensi della Legge n. 203 del 19 luglio 2000 (24 milioni di euro), a cui è stata aggiunta la spesa per la distribuzione diretta e per conto di fascia A. *Fonte: elaborazione OsMed su dati ASSR/Assessorati Regionali e IMS Health*

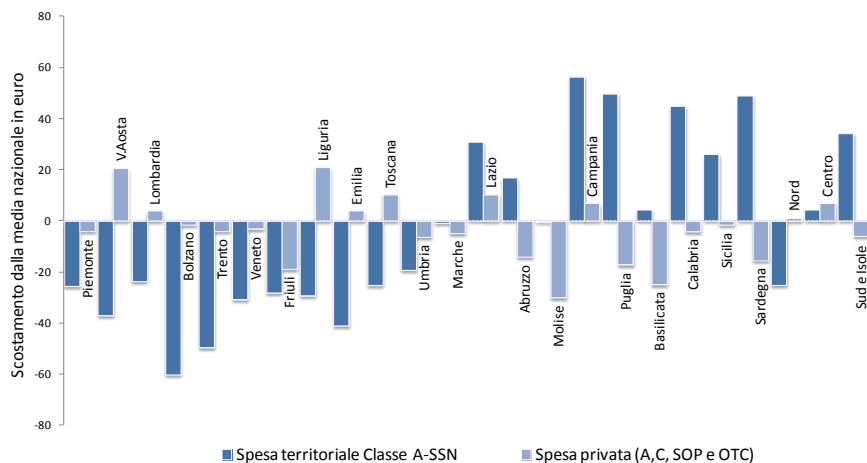


Tabella 7.1.9. Effetto consumi, prezzi e “mix” sulla variazione della spesa farmaceutica in regime di assistenza convenzionata regionale di classe A-SSN (2014 vs 2013)

	Spesa lorda [^] 2014 (milioni)	Δ% 2014-2013				Δ% costo medio DDD
		spesa	DDD	prezzi	mix	
Piemonte	764,7	-2,2	2,1	-3,2	-1,1	-4,3
Valle d’Aosta	20,9	-2,2	2,9	-6,0	2,4	-5,0
Lombardia	1.711,5	-2,3	2,5	-3,0	-1,3	-4,6
P.A. Bolzano	61,6	1,9	2,5	-5,3	5,0	-0,5
P.A. Trento	75,8	0,1	3,7	-4,2	0,7	-3,5
Veneto	768,5	-2,3	-0,1	-3,0	0,8	-2,2
Friuli V.G.	214,8	-1,6	1,5	-3,5	0,5	-3,0
Liguria	286,8	-3,2	-1,0	-3,6	1,5	-2,2
Emilia R.	649,4	-2,9	1,6	-3,1	-1,5	-4,5
Toscana	582,8	-1,8	1,9	-2,9	-0,8	-3,6
Umbria	157,7	-2,6	0,3	-3,3	0,4	-2,9
Marche	293,5	1,0	3,1	-3,3	1,3	-2,0
Lazio	1.179,0	-0,9	4,0	-3,8	-1,0	-4,7
Abruzzo	278,7	0,9	4,2	-3,4	0,2	-3,1
Molise	59,1	-3,2	6,3	-4,7	1,3	-9,0
Campania	1.157,6	0,1	5,8	-3,0	-0,0	-5,4
Puglia	852,4	1,1	3,9	-3,1	0,4	-2,7
Basilicata	104,5	1,0	2,6	-3,8	2,4	-1,5
Calabria	404,8	-0,4	5,2	-3,8	-1,6	-5,3
Sicilia	999,6	-10,3	-0,7	-3,4	-6,8	-9,7
Sardegna	339,9	-0,8	4,8	-3,7	-1,6	-5,3
Italia	10.964	-2,1	2,5	-3,3	-1,0	-4,5

[^] Spesa di fascia A al netto della fascia C rimborsata per i titolari di pensione di guerra diretta vitalizia ai sensi della Legge n. 203 del 19 luglio 2000 (24 milioni di euro)

Tabella 7.1.10. Distribuzione regionale per I livello ATC della spesa lorda in regime di assistenza convenzionata pro capite 2014 per i farmaci di classe A-SSN (popolazione pesata)

	C	A	N	R	J	B	M	G	L	H	S	V	D	P	Totale
Piemonte	50,7	29,3	24,4	15,3	10,7	6,4	5,7	6,6	3,8	2,3	4,0	0,2	0,9	0,2	160,5
Valle d'Aosta	47,3	27,1	25,0	19,5	9,8	3,6	7,0	7,2	3,6	2,9	4,1	0,3	0,9	0,2	158,5
Lombardia	52,7	28,0	24,2	16,3	11,1	11,3	5,5	7,4	6,7	4,1	3,2	0,3	0,9	0,3	171,9
P.A. Bolzano	40,5	18,2	25,1	13,2	6,9	6,9	5,1	5,4	3,3	1,9	2,3	0,1	0,7	0,2	129,8
P.A. Trento	46,0	25,3	21,2	15,6	9,7	5,2	5,2	6,5	3,7	2,4	2,7	0,6	1,0	0,3	145,2
Veneto	53,5	27,8	21,4	13,8	9,3	7,2	5,9	6,2	3,9	2,1	3,3	0,4	0,9	0,3	156,1
Friuli V.G.	54,1	27,5	22,8	13,9	8,2	8,5	6,0	6,2	5,0	2,5	4,2	0,4	1,0	0,3	160,5
Liguria	50,0	28,8	23,7	15,7	9,5	3,3	5,8	6,8	3,3	1,7	3,8	0,3	0,8	0,1	153,7
Emilia R.	48,0	24,2	18,7	14,3	9,7	4,3	4,8	6,1	1,4	2,3	4,0	0,3	0,9	0,3	139,2
Toscana	45,9	25,8	19,5	15,6	11,7	3,6	5,7	6,3	0,4	2,5	4,4	1,2	0,9	0,2	143,7
Umbria	52,9	31,0	23,2	14,9	13,5	3,9	5,6	7,4	3,1	3,2	4,1	0,0	0,9	0,3	164,0
Marche	59,2	30,8	24,2	16,0	15,5	4,2	7,2	8,3	3,9	3,4	5,1	0,1	0,8	0,2	179,0
Lazio	62,9	36,9	24,3	20,1	17,4	12,5	9,4	7,4	4,1	4,3	4,0	0,7	1,0	0,2	205,4
Abruzzo	56,4	37,1	31,3	15,1	16,8	10,8	8,4	6,8	5,3	4,8	4,7	4,5	1,0	0,1	203,3
Molise	60,5	31,9	21,1	15,1	17,6	6,3	8,5	6,5	4,1	3,1	3,0	0,1	1,0	0,1	178,9
Campania	66,9	41,2	22,2	22,9	24,8	13,5	8,9	7,2	4,9	3,3	3,4	3,4	1,4	0,2	224,0
Puglia	65,7	40,7	23,5	20,8	21,7	13,4	11,8	7,3	4,5	2,9	3,4	1,1	1,0	0,1	218,0
Basilicata	56,0	33,2	19,9	19,1	16,0	7,4	8,8	7,1	3,9	2,8	3,6	0,6	1,1	0,1	179,7
Calabria	65,6	40,9	22,3	17,9	21,8	13,6	10,9	7,2	4,1	2,9	3,7	0,8	1,3	0,1	213,3
Sicilia	61,5	43,4	22,4	17,8	19,4	10,7	10,3	7,0	4,1	2,9	3,1	3,6	1,1	0,2	207,5
Sardegna	63,8	40,9	27,2	20,6	14,0	4,5	10,9	7,3	4,7	4,6	3,5	0,3	1,2	0,2	203,6
Italia	56,3	32,7	23,0	17,2	14,6	9,0	7,4	6,9	4,2	3,1	3,7	1,1	1,0	0,2	180,4
Nord	51,2	27,4	22,7	15,2	10,2	7,8	5,5	6,7	4,5	2,9	3,5	0,3	0,9	0,2	159,0
Centro	56,1	32,0	22,6	17,7	15,0	7,8	7,6	7,1	2,8	3,5	4,3	0,7	0,9	0,2	178,5
Sud e Isole	63,8	40,9	23,5	19,8	20,7	11,5	10,1	7,1	4,5	3,3	3,5	2,4	1,2	0,1	212,5

C - Sistema cardiovascolare

A - Apparato gastrointestinale e metabolismo

N - Sistema nervoso centrale

R - Sistema respiratorio

J - Antimicrobici per uso sistemico

B - Sangue ed organi emopoietici

M - Sistema muscolo-scheletrico

G - Sistema genito-urinario e ormoni sessuali

L - Farmaci antineoplastici e immunomodulatori

H - Preparati ormonali sistemici, esclusi gli ormoni sessuali

S - Organi di senso

V - Vari

D - Dermatologici

P - Antiparassitari

Tabella 7.1.11. Distribuzione regionale per I livello ATC delle DDD/1000 abitanti die in regime di assistenza convenzionata 2014 per i farmaci di classe A-SSN (popolazione pesata)

	C	A	N	R	J	B	M	G	L	H	S	V	D	P	Totale
Piemonte	436,6	142,6	65,5	38,8	17,7	134,0	34,4	43,4	4,5	30,5	21,4	0,0	3,2	0,7	973,4
Valle d'Aosta	411,1	138,8	59,7	46,0	17,6	140,4	41,5	47,5	4,3	35,1	20,4	0,0	3,1	0,9	966,3
Lombardia	453,3	132,9	59,2	43,8	18,7	132,3	28,2	39,2	6,6	24,3	16,1	0,1	3,0	1,0	958,8
P.A. Bolzano	362,3	89,0	68,9	32,7	12,7	85,2	27,1	37,2	3,9	28,7	14,0	0,0	2,8	0,7	765,2
P.A. Trento	409,6	124,6	59,6	43,9	18,4	191,4	30,7	39,8	3,8	36,6	14,9	0,0	3,7	1,0	978,0
Veneto	473,2	133,4	55,7	37,9	16,7	106,7	31,4	37,8	4,6	28,1	17,5	0,0	3,5	1,0	947,7
Friuli V.G.	467,5	132,2	53,8	37,7	15,7	149,1	36,1	37,8	5,4	32,4	21,7	0,1	4,0	1,1	994,6
Liguria	404,6	137,7	68,7	42,1	14,6	94,0	29,7	40,0	3,8	21,5	19,4	0,0	3,0	0,4	879,4
Emilia R.	457,8	119,0	59,0	41,2	18,6	143,0	30,1	41,1	1,8	37,8	22,0	0,0	3,4	0,8	975,7
Toscana	439,1	124,9	73,2	42,4	20,3	140,5	35,4	40,4	0,7	38,9	24,2	0,0	4,3	1,0	985,3
Umbria	534,0	140,1	66,8	41,6	24,4	139,0	35,0	43,5	4,0	39,7	22,0	0,0	3,8	1,0	1.094,8
Marche	471,3	137,9	64,9	39,6	23,8	133,9	42,3	47,7	4,4	39,0	27,7	0,1	3,3	0,9	1.036,7
Lazio	489,0	173,7	58,7	57,9	25,5	213,0	50,0	45,0	4,7	42,2	22,1	0,1	4,8	0,8	1.187,6
Abruzzo	443,0	155,3	69,1	42,2	25,8	165,3	48,6	40,8	5,3	38,1	25,0	0,1	4,6	0,6	1.063,6
Molise	450,9	153,5	55,6	41,1	25,7	133,8	47,3	37,5	3,9	43,3	15,6	0,1	4,7	0,4	1.013,3
Campania	504,8	178,5	54,5	69,9	33,8	123,9	49,7	42,9	4,5	33,6	17,4	0,1	6,7	0,7	1.120,9
Puglia	501,8	191,1	57,0	61,9	31,0	139,8	65,5	43,8	4,5	40,5	18,6	0,1	4,2	0,4	1.160,4
Basilicata	438,4	156,3	53,6	54,1	26,0	119,7	50,3	42,6	3,7	39,2	18,8	0,0	4,9	0,4	1.008,0
Calabria	495,5	197,2	61,1	49,3	29,4	190,2	59,0	42,6	3,9	38,0	19,2	0,1	6,2	0,7	1.192,4
Sicilia	492,7	196,5	55,2	53,7	26,9	132,4	53,2	41,9	4,2	33,1	16,2	0,1	5,4	0,7	1.112,0
Sardegna	464,0	178,4	71,1	56,5	20,9	167,2	58,0	52,6	5,2	43,4	19,5	0,1	4,8	0,9	1.142,7
Italia	467,6	152,7	60,5	48,3	22,6	142,0	41,2	41,9	4,4	33,7	19,5	0,1	4,2	0,8	1.039,4
Nord	449,7	131,8	60,2	41,0	17,7	128,6	30,7	40,0	4,8	28,7	18,6	0,1	3,2	0,9	955,8
Centro	473,8	150,4	64,9	49,2	23,5	173,1	43,1	43,8	3,3	40,5	23,5	0,0	4,4	0,9	1.094,3
Sud e Isole	489,8	184,5	58,2	58,4	29,1	142,1	55,2	43,4	4,4	36,7	18,2	0,1	5,4	0,6	1.126,2

Tabella 7.1.12. Distribuzione regionale per I livello ATC della spesa procapite 2014 per i farmaci acquistati dalle Strutture Sanitarie Pubbliche (popolazione pesata)

	C	A	N	R	J	B	M	G	L	H	S	V	D	P	Totale
Piemonte	3,1	9,7	8,5	1,1	23,8	20,2	1,0	1,6	55,4	4,9	1,3	8,8	0,4	0,0	139,7
Valle d'Aosta	1,6	4,1	6,5	1,4	18,6	16,5	0,5	1,6	41,5	6,8	1,1	13,2	0,4	0,0	113,9
Lombardia	2,0	8,2	5,4	0,8	30,2	13,9	0,7	1,3	46,5	3,3	2,3	6,9	0,3	0,0	121,7
P.A. Bolzano	4,5	8,6	8,8	1,2	22,4	43,2	1,5	1,9	68,4	6,2	2,9	7,1	0,4	0,0	177,2
P.A. Trento	2,8	11,0	5,9	0,7	20,5	15,5	0,5	1,8	45,4	6,6	2,1	5,2	0,4	0,0	118,6
Veneto	3,4	10,0	8,5	1,2	26,0	16,1	0,9	1,7	56,6	4,7	1,7	7,3	0,5	0,0	138,5
Friuli V.G.	3,5	8,4	7,0	0,8	20,0	20,4	0,9	1,6	65,5	4,4	2,9	6,2	0,5	0,0	142,1
Liguria	3,3	8,4	9,2	1,0	24,9	22,5	1,0	1,2	53,7	5,5	3,1	6,3	0,4	0,0	140,5
Emilia R.	3,7	11,3	9,6	1,6	29,7	19,5	0,7	2,2	57,7	4,6	1,6	8,9	0,5	0,1	151,7
Toscana	4,1	9,6	11,2	1,5	26,5	24,8	1,0	2,6	72,0	6,4	2,3	8,3	0,4	0,0	170,6
Umbria	3,3	10,8	9,7	1,1	27,5	20,6	0,8	1,5	62,5	3,7	1,4	7,3	0,5	0,0	150,6
Marche	3,7	8,6	7,6	1,2	23,9	22,7	0,7	1,5	67,1	5,5	1,8	9,3	0,5	0,0	154,2
Lazio	3,6	9,1	7,1	0,7	28,0	24,2	1,0	2,5	58,6	4,2	1,5	7,8	0,3	0,0	148,6
Abruzzo	2,8	7,8	5,5	0,9	18,9	23,6	1,4	1,7	70,2	5,5	1,7	7,7	0,3	0,0	148,0
Molise	4,1	8,6	9,7	0,6	14,1	25,4	0,7	1,4	58,7	5,6	2,4	8,5	0,4	0,0	140,3
Campania	3,6	12,1	5,9	0,8	23,5	29,0	0,8	1,9	70,6	5,3	1,0	6,9	0,2	0,0	161,8
Puglia	5,4	10,8	8,2	0,9	29,3	29,5	1,3	1,9	74,9	7,0	2,1	11,8	0,5	0,0	183,6
Basilicata	3,8	10,9	8,8	1,1	18,9	24,8	0,9	1,9	67,9	4,9	2,3	9,4	0,3	0,0	155,9
Calabria	4,4	14,1	8,5	0,8	17,9	27,0	0,9	2,0	62,0	6,1	1,0	10,5	0,2	0,0	155,8
Sicilia	3,4	10,4	7,4	0,7	21,9	22,2	0,7	1,8	54,3	5,0	1,4	10,6	0,3	0,0	140,2
Sardegna	3,8	10,9	11,0	0,6	26,4	25,2	1,0	2,7	79,4	4,2	2,1	15,6	0,5	0,0	183,5
Italia	3,4	9,9	7,8	1,0	25,9	21,7	0,9	1,8	60,0	4,9	1,8	8,5	0,4	0,0	148,0
Nord	2,9	9,3	7,5	1,1	27,2	17,6	0,8	1,6	53,2	4,3	2,0	7,5	0,4	0,0	135,5
Centro	3,7	9,3	8,7	1,1	26,9	23,9	1,0	2,3	64,4	5,1	1,8	8,1	0,4	0,0	156,7
Sud e Isole	4,0	11,1	7,6	0,8	23,3	26,4	0,9	1,9	67,1	5,6	1,5	10,0	0,3	0,0	160,6

Tabella 7.1.13. Distribuzione regionale per I livello ATC delle DDD/1000 abitanti die 2014 per i farmaci acquistati dalle Strutture Sanitarie Pubbliche (popolazione pesata)

	C	A	N	R	J	B	M	G	L	H	S	V	D	P	Totale
Piemonte	16,7	27,7	27,2	3,5	6,1	38,3	3,4	1,3	8,1	5,5	1,6	4,4	29,1	0,0	173,0
Valle d'Aosta	16,7	24,4	28,1	5,9	5,5	57,9	4,0	1,7	7,1	6,0	1,8	3,9	129,6	0,0	292,8
Lombardia	8,9	18,9	15,3	2,5	9,4	22,0	2,7	1,0	6,5	3,4	1,5	3,0	15,8	0,0	111,1
P.A. Bolzano	23,6	38,3	35,8	4,2	7,9	123,1	6,3	1,8	8,5	6,8	3,4	5,2	13,9	0,0	278,8
P.A. Trento	22,0	25,3	22,4	3,8	5,4	39,3	2,9	2,1	8,1	5,2	2,3	4,3	12,7	0,0	155,7
Veneto	21,9	49,6	43,4	4,4	7,8	38,9	3,6	1,8	8,5	6,2	2,1	3,6	18,7	0,0	210,5
Friuli V.G.	23,4	34,5	44,2	3,9	6,4	47,1	3,5	2,4	9,4	5,9	2,4	5,4	10,3	0,0	198,8
Liguria	19,1	25,8	33,7	3,7	6,3	47,7	3,3	1,8	8,8	6,2	2,0	3,0	19,1	0,0	180,5
Emilia R.	57,9	54,4	49,7	7,6	10,1	70,2	4,0	6,6	11,0	8,7	4,9	4,6	15,5	0,1	305,2
Toscana	27,5	29,7	35,1	6,4	8,0	55,9	3,4	2,5	12,9	7,7	2,8	2,5	14,3	0,0	208,7
Umbria	21,7	27,0	33,9	3,0	6,4	46,6	2,4	2,3	9,1	6,7	2,0	3,4	36,0	0,0	200,6
Marche	16,3	21,6	21,8	2,4	5,8	43,8	3,9	1,0	9,9	6,5	1,4	3,9	52,3	0,0	190,4
Lazio	9,8	18,4	19,7	2,0	6,3	27,5	2,2	1,1	8,9	4,2	0,7	1,6	10,5	0,0	112,9
Abruzzo	10,2	16,3	11,0	2,0	5,0	22,2	3,2	1,3	8,6	6,8	0,9	1,6	12,1	0,0	101,0
Molise	6,7	22,2	15,6	0,8	3,1	27,7	2,4	0,7	8,3	4,9	1,1	1,6	8,4	0,0	103,5
Campania	7,7	16,9	15,7	1,5	4,7	22,7	2,9	0,6	9,2	4,1	0,6	1,1	9,0	0,0	96,8
Puglia	8,9	22,3	17,6	2,0	5,6	35,1	3,4	1,1	10,5	5,8	1,4	1,7	16,4	0,0	131,8
Basilicata	12,7	23,7	17,9	3,0	5,1	32,1	2,3	0,9	9,1	6,1	0,9	2,4	14,2	0,0	130,5
Calabria	7,2	24,1	15,1	0,8	4,1	36,9	2,4	0,9	8,9	4,8	0,5	1,5	10,6	0,0	118,0
Sicilia	9,1	18,0	17,3	1,6	5,5	29,4	2,3	1,1	8,4	5,7	0,8	1,3	13,9	0,0	114,5
Sardegna	10,2	24,9	26,8	1,9	6,2	43,2	2,4	1,8	10,3	5,3	1,7	3,8	16,9	0,0	155,4
Italia	16,9	26,8	25,4	3,2	6,9	37,1	3,0	1,7	9,0	5,5	1,7	2,8	17,0	0,0	157,0
Nord	22,3	33,1	30,8	4,0	8,2	40,5	3,4	2,2	8,2	5,5	2,3	3,8	18,9	0,0	183,2
Centro	17,4	23,2	26,1	3,6	6,8	40,4	2,8	1,6	10,3	5,9	1,6	2,4	19,3	0,0	161,3
Sud e Isole	8,7	19,9	17,1	1,7	5,1	30,2	2,8	1,0	9,3	5,3	0,9	1,6	12,9	0,0	116,4

7.2. Le categorie terapeutiche e i principi attivi

Nelle pagine seguenti sarà presentato un approfondimento sulle seguenti categorie

- Antiacidi e antiulcera
- Antidiabetici
- Antiaggreganti e anticoagulanti
- Farmaci per l'ipertensione e lo scompenso
- Ipolipemizzanti
- Farmaci per l'iperplasia prostatica
- Antibiotici
- Farmaci antiinfiammatori non steroidei (FANS)
- Farmaci per l'osteoporosi
- Farmaci per il dolore
- Antidepressivi
- Antiasmatici
- Farmaci per i disturbi oculari
- Farmaci antivirali anti HIV
- Immunosoppressori ed immunomodulatori
- Farmaci oncologici
- Vaccini

Per ogni categoria si è analizzato l'andamento temporale del consumo (DDD/1000 abitanti die) nel periodo 2006-2014; la stessa analisi è presentata per i principali sottogruppi terapeutici, per le 10 sostanze a maggior spesa nel 2014 e per tutte le Regioni. Per la prima volta, in questa edizione del Rapporto, i dati delle varie categorie, a partire dall'anno 2011, si riferiscono sia all'erogazione in regime di assistenza convenzionata sia all'acquisto dei medicinali da parte delle strutture sanitarie pubbliche; pertanto, tali dati non sono confrontabili con quelli relativi agli anni precedenti.

I livelli di prescrizione del 2014 e la variazione rispetto all'anno precedente sono presentati per l'intero gruppo, per i sottogruppi terapeutici, per le sostanze e per Regione. L'approfondimento si conclude con un'analisi della variabilità regionale nel consumo (DDD/1000 abitanti die) e nella spesa pro capite.

Tabella 7.2.1. Gruppi di farmaci a maggior prescrizione nel 2014

Gruppo	Sottogruppo	Spesa Totale (in milioni)	% su spesa classe SSN	DDD totali (milioni)
Antiacidi e antiulcera				
	Inibitori di pompa	961,7	4,8	1.777,9
	Altri farmaci per l'ulcera peptica	50,0	0,3	47,0
	Anti-H2	24,7	0,1	56,4
	Antiacidi	24,3	0,1	43,0
	Prostaglandine	1,0	0,0	0,9
Antidiabetici				
	Insuline ed analoghi	425,9	2,1	328,0
	Altri ipoglicemizzanti orali	113,4	0,6	387,3
	Farmaci incretino-mimetici da soli o in associazione	115,9	0,6	75,5
	Metformina	81,7	0,4	451,3
	Repaglinide	31,8	0,2	87,0
	Pioglitazone da solo o in associazione	42,9	0,2	48,4
Antiaggreganti e anticoagulanti				
	Eparine a basso peso molecolare	343,5	1,7	215,7
	Antiaggreganti piastrinici, esclusi clopidrogel, prasugrel e ticagrelor	191,2	1,0	1.317,0
	Nuovi antitrombotici orali	91,2	0,5	60,0
	Clopidrogel	79,3	0,4	184,9
	Ticagrelor	31,3	0,2	11,4
	Eparinici	24,5	0,1	13,2
	Anticoagulanti orali	16,5	0,1	145,1
	Prasugrel	10,1	0,1	6,0
Farmaci per l'ipertensione e lo scompenso				
	Angiotensina II antagonisti e diuretici	399,0	2,0	877,1
	Angiotensina II antagonisti	364,5	1,8	1.250,1
	ACE inibitori	272,7	1,4	2.027,4
	Calcio antagonisti (diidropiridinici)	286,0	1,4	1.198,6
	Beta bloccanti	283,7	1,4	927,4
	ACE inibitori e diuretici	219,0	1,1	554,0
	Alfa bloccanti periferici	76,6	0,4	173,0
	ACE inibitori e calcio antagonisti	75,9	0,4	146,8
	Diuretici ad azione diuretica maggiore da soli o in associazione a diuretici risparmiatori di	64,5	0,3	658,6

Gruppo	Sottogruppo	Spesa Totale (in milioni)	% su spesa classe SSN	DDD totali (milioni)
	potassio			
	Diuretici risparmiatori di K+	32,6	0,2	92,2
	Calcio antagonisti (non diidropiridinici)	32,3	0,2	78,9
	Beta bloccanti e diuretici	39,6	0,2	141,1
	Tiazidici e simili (incluse associazioni)	17,6	0,1	122,0
	Altre sostanze ad azione sul sistema renina angiotensina	9,7	0,0	10,7
Ipolipemizzanti				
	Statine	646,2	3,2	1.506,3
	Ezetimibe da sola e in associazione	215,2	1,1	109,3
	Omega 3	123,5	0,6	79,9
	Fibrati	22,3	0,1	56,3
Farmaci per l'ipertrofia prostatica benigna				
	Inibitori della 5-alfa riduttasi	175,0	0,9	203,1
	Alfa bloccanti	157,4	0,8	498,1
	Alfa bloccanti e Inibitori della 5-alfa riduttasi in associazione	0,0	0,0	0,0
Antibiotici				
	<i>Antibiotici ad uso prevalentemente territoriale</i>	<i>602,8</i>	<i>3,0</i>	<i>294,6</i>
	Associazioni di penicilline (compresi gli inibitori delle beta lattamasi)	216,0	1,1	216,7
	Chinoloni	156,8	0,8	78,7
	Cefalosporine im/ev III-IV gen	125,5	0,6	14,3
	Macrolidi e lincosamidi	116,8	0,6	94,0
	Cefalosporine orali	97,9	0,5	38,8
	Glicopeptidi	50,3	0,3	1,5
	Penicilline ad ampio spettro e penicilline sensibili alle beta lattamasi	21,7	0,1	51,9
	Aminoglicosidi	13,0	0,1	1,7
	Cefalosporine im/ev I gen	5,5	0,0	1,6
	Tetracicline	5,2	0,0	7,5
	Sulfonamidi e trimetropim	4,0	0,0	4,0
	Cefalosporine im/ev II gen	3,5	0,0	0,6
	Monobattami	2,6	0,0	0,0
	<i>Antibiotici ad uso prevalentemente ospedaliero</i>	<i>79,1</i>	<i>0,4</i>	<i>0,8</i>
	Antibiotici vs germi resistenti ^a	79,1	0,4	0,8

Gruppo	Sottogruppo	Spesa Totale (in milioni)	% su spesa classe SSN	DDD totali (milioni)
Farmaci antinfiammatori non steroidei				
	Altri FANS per via sistemica	132,4	0,7	384,8
	Anti-cox 2	92,0	0,5	105,3
	Ketorolac	8,4	0,0	14,9
Farmaci per l'osteoporosi				
	Bifosfonati orali e iniettabili	170,1	0,9	231,0
	Teriparatide	52,6	0,3	3,5
	Denosumab	20,0	0,1	22,7
	Ranelato di stronzio	2,4	0,0	1,6
Farmaci per il dolore				
	Farmaci per il dolore neuropatico	152,8	0,8	48,6
	Opioidi maggiori	141,6	0,7	54,2
	Opioidi minori/oppioidi in associazione	111,6	0,6	66,6
Antidepressivi				
	Antidepressivi-SSRI	249,9	1,3	649,0
	Antidepressivi altri	203,7	1,0	196,5
	Antidepressivi triciclici	11,4	0,1	25,6
Antiasmatici				
	Beta 2 agonisti in associazione	503,0	2,5	269,5
	Broncodilatatori - anticolinergici	209,7	1,0	175,0
	Antinfiammatori cortisonici inalatori	160,0	0,8	236,8
	Broncodilatatori beta 2 agonisti	73,6	0,4	133,8
	Antagonisti dei recettori dei leucotrieni	32,8	0,2	47,5
	Altri antiasmatici per uso sistemico	22,3	0,1	1,2
	Broncodilatatori teofillinici	6,2	0,0	19,7
	Antinfiammatori - cromoni	1,7	0,0	3,9

Gruppo	Sottogruppo	Spesa Totale (in milioni)	% su spesa classe SSN	DDD totali (milioni)
Farmaci per disturbi oculari				
	<i>Farmaci per il glaucoma</i>	222,4	1,1	432,6
	Analoghi delle prostaglandine da soli o in associazione	127,8	0,6	183,9
	Altri preparati antiglaucoma	94,6	0,5	248,7
	<i>Farmaci per la degenerazione maculare</i>	91,8	0,5	4,4
Antivirali anti-HIV				
	Antivirali anti-HIV in associazione ^b	323,6	1,6	20,1
	Inibitori delle proteasi da soli o in associazione ^c	227,1	1,1	14,1
	Nucleosidi e nucleotidi inibitori della trascrittasi inversa ^d	126,6	0,6	13,9
	Non nucleosidi inibitori della trascrittasi inversa e altri antivirali anti-HIV ^e	109,6	0,5	10,6
Immunosoppressori ed immunomodulatori				
	Anti TNF alfa	619,3	3,1	20,4
	Immunosoppressori selettivi	338,9	1,7	14,1
	Altri immunosoppressori	283,9	1,4	22,4
	Interferoni	267,2	1,3	19,8
	Inibitori dell'Interleuchina	82,9	0,4	2,4
Farmaci oncologici				
	<i>Anticorpi monoclonali (uso prevalentemente onco-ematologico)</i>	753,3	3,8	14,5
	<i>Inibitori della tirosin chinasi (esclusivo uso onco-ematologico)</i>	593,3	3,0	5,7
	<i>Fattori della crescita (G-CSF)</i>	84,5	0,4	2,2
	<i>Antineoplastici ad azione immunologica</i>	5,1	0,0	0,5
	<i>Antineoplastici citostatici</i>	470,3	2,4	39,3
	Antimetaboliti ^f	190,5	1,0	12,4
	Sostanze alchilanti ^g	45,4	0,2	3,9
	Citostatici - composti del platino ^h	6,1	0,0	4,8
	Citostatici - altri ⁱ	127,9	0,6	9,2
	Antibiotici citotossici - antracicline e sostanze correlate ⁱ	31,4	0,2	2,5
	Antibiotici citotossici - altri ^m	5,9	0,0	1,7
	Prodotti di derivazione naturale - taxani ⁿ	32,4	0,2	3,6
	Prodotti di derivazione naturale - altri ^o	30,7	0,2	1,2

<i>Terapia endocrina</i>	321,1	1,7	152,0
Terapia endocrina -- Ormoni ^p	118,9	0,6	45,9
Terapia endocrina -- Inibitori dell'aromatasi ^q	91,7	0,5	52,9
Terapia endocrina -- Altri antagonisti ormonali ^r	62,4	0,3	1,7
Terapia endocrina -- Antiestrogeni ^s	32,6	0,2	25,8
Terapia endocrina -- Antiandrogeni ^t	15,5	0,1	25,7

Vaccini

Vaccino esavalente	75,1	0,4	1,4
Vaccini pneumococcici	84,0	0,4	1,8
Altri vaccini	69,8	0,3	4,7
Vaccini influenzali	39,1	0,2	26,3
Vaccino anti-Hpv	23,1	0,1	0,5

^a ceftarolina, daptomicina, linezolid, tigeciclina.

^b abacavir+lamivudina, abacavir+lamivudina+zidovudina, cobicistat + tenofovir disoproxil + elvitegravir + emtricitabina, efavirenz+emtricitabina+tenofovir, lamivudina+zidovudina, tenofovir+emtricitabina, tenofovir + emtricitabina + rilpivirina.

^c atazanavir, boceprevir, darunavir, fosamprenavir, indinavir, lopinavir, lopinavir + ritonavir, ritonavir, saquinavir, telaprevir, tipranavir.

^d abacavir, adefovir dipivoxil, didanosina, emtricitabina, entecavir, lamivudina, stavudina, telbivudina, tenofovir, zidovudina.

^e dolutegravir, efavirenz, enfuvirtide, etravirina, lisozima, maraviroc, metisoprinolo, nevirapina, raltegravir, rilpivirina, sofosbuvir.

^f azacitidina, capecitabina, citarabina, cladribina, clorafabina, decitabina, fludarabina, fluorouracile, gemcitabina, gimeracil + oteracil + tegafur, mercaptopurina, metotressato, nelarabina, pemetrexed, raltitrexed, tioguanina.

^g bendamustina, busulfano, carmustina, ciclofosfamide, clorambucile, dacarbazina, fotemustina, ifosfamide, melfalan, pipobromano, tozolanide, tiotepa.

^h carboplatino, cisplatino, oxalplatino.

ⁱ acido arsenioso, aflibercept, anagrelide, bexarotene, bortezomib, eribulina, estramustina, idrossicarbamide, irinotecan, mitotano, pentostatina, procarbazina, topotecan, tretinoina, vismodegib.

^l daunorubicina, doxorubicina, epirubicina, idarubicina, mitoxantrone, pixantrone.

^m bleomicina, mitomicina.

ⁿ cabazitaxel, docetaxel, paclitaxel.

^o etoposide, trabectedina, vinblastina, vincristina, vindesina, vinflunina, vinorelbina.

^p buserelin, goserelin, leuproleina, medrossiprogesterone, megestrolo, triptorelina.

^q anastrozolo, exemestane, letrozolo.

^r abiraterone, degarelix, enzalutamide

^s fulvestrant, tamoxifene, toremifene.

^t bicalutamide, flutamide.

^u bactolisato, klebsproteina+ribosomal, vaccino colerico, vaccino coli bacillare, vaccino della febbre gialla vivo, vaccino difterico tetanico e pertossico acellulare biotecnologia, vaccino difterico e tetanico adsorbito, vaccino difterico pertossico poliomeletico e tetanico, vaccino difterico pertossico poliomeletico tetanico e haemophilus, vaccino difterico poliomeletico e tetanico, vaccino difterico tetanico e pertossico acellulare, vaccino encefalite da zecca purificato e inattivato (ceppo neudoerfl), vaccino encefalite giapponese, vaccino epatitico a, vaccino epatitico a+vaccino epatitico b (DNA R), vaccino meningite cerebrospinale a c, vaccino meningococcico polisaccaridico, vaccino epatitico b (DNA R), vaccino erpeticoll, vaccino haemophilus influenzae b coniugato al tossoide tetanico, vaccino meningococcico, vaccino meningococcico gruppo c coniugato con tossoide difterico, vaccino meningococcico gruppo c coniugato con tossoide tetanico, vaccino morbilloso parotitico rubeolico, vaccino morbilloso parotitico rubeolico varicella, vaccino pneumocattarrale, vaccino poliomeletico inattivato per uso parenterale, vaccino rabbico per uso umano da colture cellulari, vaccino rotavirus, vaccino tetanico adsorbito, vaccino tifoideo polisaccaridico, vaccino tifoideo vivo per uso orale, vaccino varicelloso vivo.

^v vaccino influenzale, virus inattivato, frammentato o antigene purificato.

Figura 7.2.2a. Antiacidi e antiulcera, andamento temporale del consumo (2006-2014)

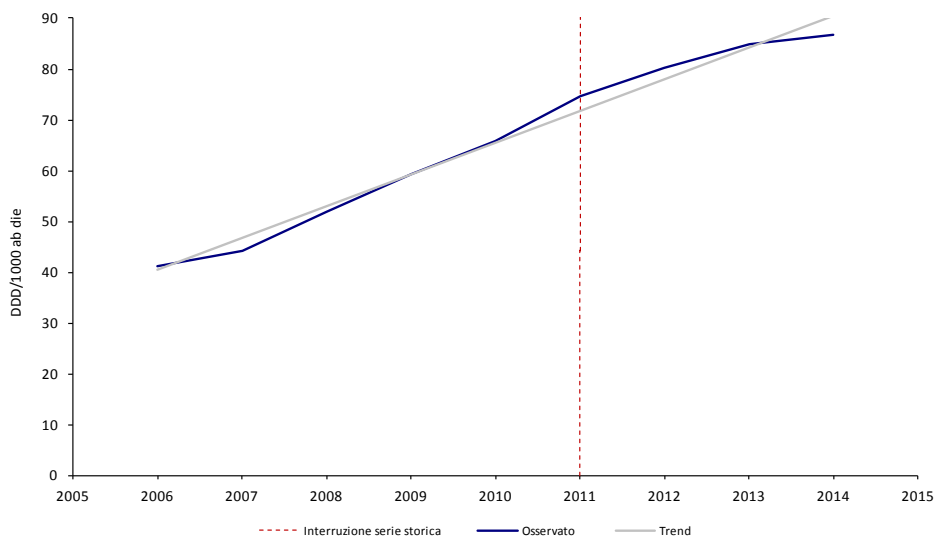


Tabella 7.2.2a. Antiacidi e antiulcera, consumo (DDD/1000 ab die) per categoria terapeutica e per sostanza: confronto 2006-2014

Sottogruppi e sostanze	2006	2007	2008	2009	2010	2011*	2012	2013	2014	Δ % 14-13
Inibitori di pompa	33,8	37,0	44,8	52,1	58,1	68,2	73,8	78,2	80,1	2,4
Altri farmaci per l'ulcera peptica	2,9	3,0	3,1	3,3	3,4	2,0	2,1	2,1	2,1	0,0
Anti-H2	2,1	2,0	1,8	1,8	2,4	2,7	2,6	2,6	2,5	-3,8
Antiacidi	2,3	2,2	2,2	2,1	2,0	1,8	1,8	1,8	1,9	5,6
Prostaglandine	0,1	0,1	0,1	0,1	0,1	0,1	0,1	0,0	0,0	0,0
Antiacidi e antiulcera	41,3	44,3	52,0	59,4	65,9	74,7	80,3	84,8	86,8	2,4
lansoprazolo	7,5	17,7	19,8	20,5	21,0	23,2	23,3	22,9	21,8	-4,8
esomeprazolo	4,8	4,2	6,6	8,8	11,1	8,8	11,2	12,6	13,4	6,3
omeprazolo	9,5	6,0	9,5	13,8	16,3	18,9	19,8	20,4	20,5	0,5
pantoprazolo	8,7	6,7	6,6	6,8	7,4	14,9	17,2	19,8	21,7	9,6
rabeprazolo	3,2	2,4	2,2	2,3	2,3	2,4	2,3	2,4	2,7	12,5
ranitidina	2,0	1,9	1,7	1,7	2,3	2,6	2,6	2,6	2,5	-3,8
magaldrato	1,5	1,5	1,5	1,5	1,5	1,7	1,7	1,7	1,8	5,9
sucralfato	0,1	0,1	0,1	0,1	0,1	0,4	0,4	0,4	0,3	-25,0
acido alginico	2,4	2,5	2,7	2,8	3,0	1,6	1,7	1,8	1,8	0,0

*interruzione di serie storica

Tabella 7.2.2b. Antiacidi e antiulcera, andamento regionale delle DDD/1000 abitanti die pesate per i farmaci: confronto 2006-2014

	2006	2007	2008	2009	2010	2011*	2012	2013	2014	Δ % 14-13
Piemonte	32,7	37,7	45,1	51,8	58,2	67,1	72,6	78,2	80,5	3,0
Valle d'Aosta	34,8	37,4	43,1	48,7	53,5	62,6	68,2	74,2	77,0	3,7
Lombardia	31,5	33,9	38,7	43,6	48,2	55,9	61,0	65,9	69,7	5,9
P.A. Bolzano	20,9	22,9	25,3	26,6	28,8	38,1	38,3	41,5	44,1	6,2
P.A. Trento	28,0	32,4	38,2	43,6	48,9	62,1	65,1	66,3	71,1	7,1
Veneto	34,3	39,1	45,5	52,2	58,0	67,0	75,2	79,3	79,7	0,4
Friuli VG	33,7	38,4	44,0	49,3	54,5	63,5	67,2	70,9	72,2	1,9
Liguria	48,3	51,1	59,3	66,5	72,2	80,5	83,9	88,5	89,6	1,1
E. Romagna	34,8	40,1	47,1	54,3	59,6	71,3	73,2	72,7	74,4	2,4
Toscana	30,1	34,8	41,4	47,1	52,5	58,4	61,9	65,5	68,2	4,1
Umbria	33,1	37,0	43,2	50,2	57,1	67,2	75,2	81,8	84,0	2,6
Marche	33,2	38,6	45,6	51,5	56,0	64,1	70,0	75,0	79,5	6,0
Lazio	57,3	57,2	64,1	72,2	79,5	90,8	96,6	102,9	101,6	-1,2
Abruzzo	37,7	39,4	48,3	54,5	63,3	71,5	74,2	76,4	81,0	5,9
Molise	38,9	41,6	49,0	57,8	64,7	73,0	77,3	81,8	87,8	7,3
Campania	40,2	42,3	50,8	59,0	65,9	75,0	83,3	92,0	101,2	10,0
Puglia	45,0	47,7	59,4	70,7	80,7	86,7	93,9	102,6	109,1	6,4
Basilicata	40,2	43,9	51,8	61,0	64,4	71,9	73,2	74,9	81,1	8,3
Calabria	55,8	55,0	67,4	75,8	82,7	94,1	103,0	111,7	116,1	4,0
Sicilia	72,4	74,0	86,3	97,8	107,9	116,2	123,3	121,0	107,9	-10,8
Sardegna	48,5	50,9	60,6	70,5	80,1	91,7	97,9	101,8	106,5	4,6
Italia	41,3	44,3	52,0	59,4	65,9	74,7	80,3	84,8	86,8	2,4

*interruzione di serie storica

Tabella 7.2.2c. Antiacidi e antiulcera, prescrizione per categoria terapeutica e per sostanza nel 2014

Sottogruppi e sostanze	Spesa lorda pro capite	Δ % 14-13	DDD/1000 ab die	Δ % 14-13	% spesa privata
Inibitori di pompa	15,82	1,8	80,1	2,5	14,1
Altri farmaci per l'ulcera peptica	0,82	2,2	2,1	-0,6	25,1
Anti-H2	0,41	-3,0	2,5	-2,1	34,7
Antiacidi	0,40	7,4	1,9	6,0	65,6
Prostaglandine	0,02	-14,9	0,0	-14,5	34,3
Antiacidi e antiulcera	17,47	1,8	86,8	2,4	18,1
pantoprazolo	4,96	7,7	21,7	9,6	15,0
lansoprazolo	4,19	-5,6	21,8	-4,6	14,7
omeprazolo	3,45	-0,3	20,5	0,7	12,9
esomeprazolo	2,72	6,0	13,4	6,0	13,1
acido alginico	0,78	4,1	1,8	3,7	25,1
rabeprazolo	0,50	7,8	2,7	9,6	12,5
ranitidina	0,40	-2,5	2,5	-1,9	34,6
magaldrato	0,39	7,7	1,8	7,3	15,2
sucralfato	0,05	-19,8	0,3	-21,4	19,3
misoprostolo	0,02	-14,9	0,0	-14,5	34,3

Tabella 7.2.2d. Prescrizione di farmaci antiacidi e antiulcera a brevetto scaduto* nel 2014

Categorie	Spesa lorda pro capite	%	Δ % 14-13	DDD/1000 ab die	%	Δ % 14-13	Costo medio DDD
Equivalenti	16,01	91,7	2,0	82,3	94,8	2,3	0,53
Unbranded	6,89	39,4	5,0	38,5	44,4	4,6	0,49
Branded	9,13	52,2	-0,1	43,8	50,5	0,3	0,57
Coperti da brevetto	1,45	8,3	-0,3	4,5	5,2	4,6	0,88
Antiacidi e antiulcera	17,47	100,0	1,8	86,8	100,0	2,4	0,55

* sono state utilizzate le liste di trasparenza mensili pubblicate dall'Agenzia Italiana del Farmaco nel 2014

Figura 7.2.2b. Antiacidi e antiulcera, distribuzione in quartili del 2014 (DDD/1000 ab die pesate)

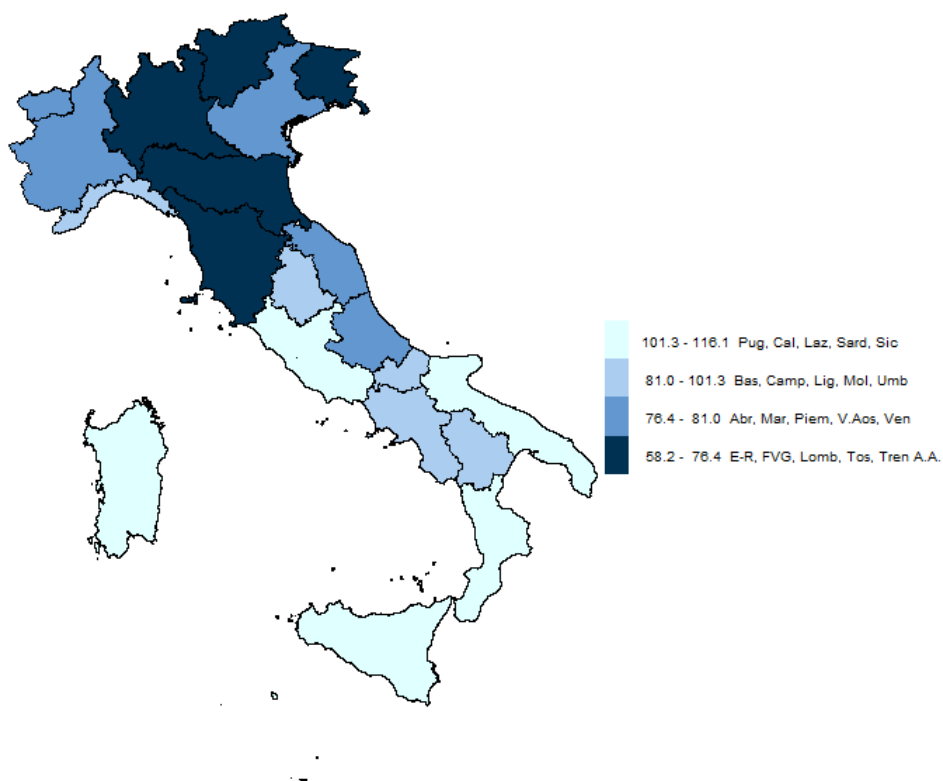
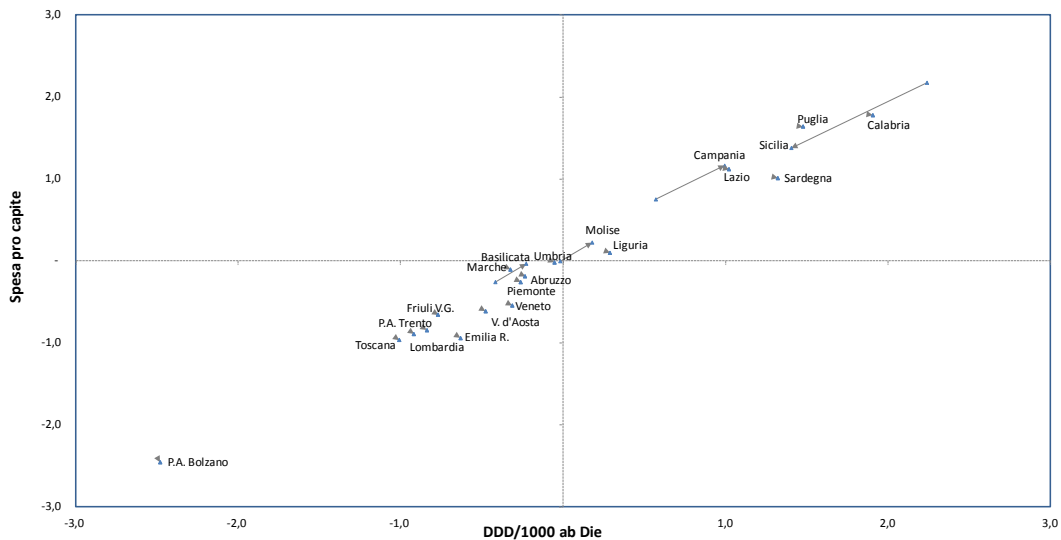


Figura 7.2.2c. Antiacidi e antiulcera, variabilità regionale dei consumi farmaceutici 2014 per quantità e spesa procapite e variazione rispetto all'anno precedente (valori standardizzati rispetto alla media nazionale)



Variazione rispetto all'anno precedente visibile se la variazione dei valori standardizzati è superiore al 7%.

Figura 7.2.3a. Antidiabetici, andamento temporale del consumo (2006-2014)

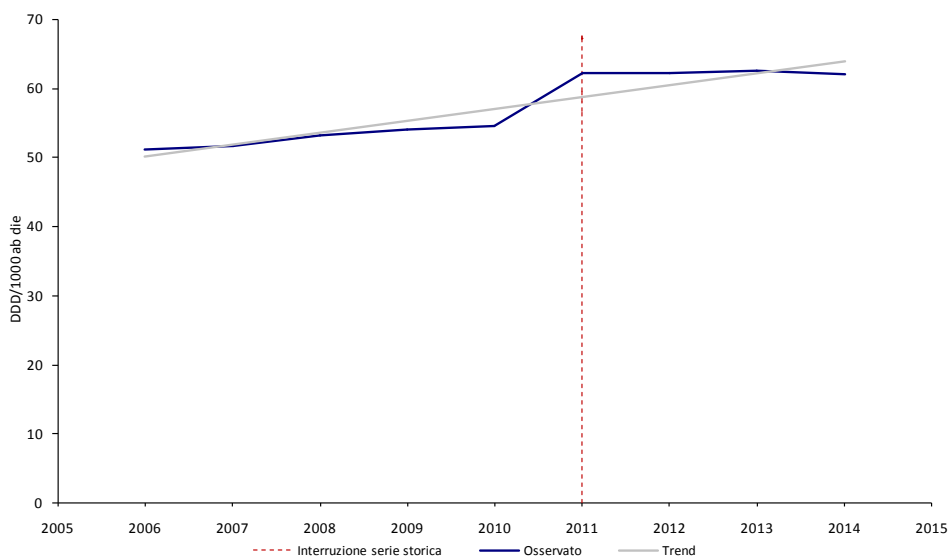


Tabella 7.2.3a. Antidiabetici, consumo (DDD/1000 ab die) per categoria terapeutica e per sostanza: confronto 2006-2014

Sottogruppi e sostanze	2006	2007	2008	2009	2010	2011*	2012	2013	2014	Δ % 14-13
Insuline ed analoghi	10,3	10,2	10,4	10,5	10,4	14,2	14,4	14,7	14,8	0,4
Metformina	10,1	11,5	13,2	14,8	16,5	18,3	19,1	19,8	20,3	2,8
Altri ipoglicemizzanti orali	28,3	26,8	25,4	23,8	22,4	21,8	20,1	18,7	17,5	-6,6
Farmaci incretino-mimetici da soli o in associazione	-	-	0,1	0,3	0,4	1,6	2,5	3,3	3,4	4,1
Pioglitazone da solo o in associazione	0,4	0,6	1,1	1,3	1,3	2,3	2,1	2,1	2,2	4,7
Repaglinide	2	2,5	2,9	3,3	3,5	3,9	4,0	4,0	3,9	-3,0
Antidiabetici	51,1	51,7	53,1	54	54,6	62,1	62,2	62,6	62,1	-0,8
insulina lispro	1,8	2,4	2,8	3	3,2	3,7	3,9	4,0	4,0	0,1
metformina	10,1	11,5	13,2	14,8	16,5	18,3	19,1	19,8	20,3	2,8
insulina glargine	0,7	0,5	0,7	0,9	0,8	3,4	3,6	3,9	4,0	4,3
repaglinide	2	2,5	2,9	3,3	3,5	3,9	4,0	4,0	3,9	-3,0
glibenclamide+metformina	11,8	10,9	9,9	8,8	7,8	7,7	6,7	5,7	4,8	-16,6
insulina glulisina	0,1	0,2	0,4	0,6	0,8	1,0	1,2	1,3	1,3	5,0
gliclazide	8,2	7,6	7,2	6,7	6,3	5,7	5,1	4,8	5,1	6,5
pioglitazone+metformina	-	0,1	0,3	0,5	0,5	1,2	1,1	1,1	1,2	4,0
insulina umana	3,9	3,1	2,3	1,8	1,4	1,5	1,0	0,8	0,6	-20,3
pioglitazone	0,1	0,2	0,3	0,3	0,3	0,9	0,8	0,8	0,9	3,6
glimepiride	-	-	-	-	-	6,6	6,4	6,2	5,7	-8,6

*interruzione di serie storica

Tavola 7.2.3b. Antidiabetici, andamento regionale delle DDD/1000 abitanti die pesate: confronto 2006-2014

	2006	2007	2008	2009	2010	2011*	2012	2013	2014	Δ % 14-13
Piemonte	46,8	48,6	50,5	52,8	50,1	57,6	57,9	58,7	58,6	-0,2
Valle d'Aosta	44,0	46,2	47,3	48,8	50,0	57,7	57,4	59,5	60,1	1,0
Lombardia	44,3	45,7	47,7	49,2	49,9	55,4	56,3	56,5	56,0	-1,0
P.A. Bolzano	31,0	31,4	31,7	33,1	37,5	42,2	42,1	42,5	44,3	4,0
P.A. Trento	36,4	36,8	37,5	38,0	38,6	48,4	49,3	50,0	49,3	-1,5
Veneto	43,5	44,3	45,4	46,2	46,9	53,9	54,1	53,5	52,5	-1,8
Friuli VG	40,7	42,8	44,8	46,5	50,2	54,2	55,4	55,9	56,3	0,7
Liguria	44,4	44,8	45,2	44,9	44,6	52,1	50,1	50,3	49,5	-1,6
E. Romagna	38,0	39,1	39,7	40,8	41,6	56,2	57,2	58,0	57,3	-1,2
Toscana	46,8	47,6	48,7	48,7	49,3	59,9	59,4	58,4	57,0	-2,4
Umbria	47,8	48,4	48,7	48,8	49,1	58,8	59,4	59,2	56,3	-4,9
Marche	39,2	40,0	40,8	41,5	42,3	50,7	48,8	49,3	49,6	0,7
Lazio	64,2	58,0	57,0	57,2	58,4	67,1	66,0	66,0	63,8	-3,3
Abruzzo	54,8	56,1	58,9	58,8	61,6	64,1	64,0	64,2	63,3	-1,4
Molise	51,0	51,1	52,8	53,8	51,5	60,5	60,1	61,2	63,4	3,6
Campania	59,3	60,3	61,9	62,9	62,8	70,2	70,2	69,8	71,1	1,8
Puglia	58,3	60,2	63,3	65,3	65,4	71,2	72,6	73,9	74,5	0,8
Basilicata	56,6	58,2	60,2	60,6	58,2	67,0	67,2	69,1	69,5	0,6
Calabria	59,4	61,8	66,6	67,1	67,2	75,6	74,8	79,1	79,5	0,5
Sicilia	71,2	72,6	74,0	74,7	76,9	81,6	80,9	81,4	80,2	-1,5
Sardegna	51,6	51,7	52,1	53,0	54,9	65,9	65,2	67,8	67,3	-0,8
Italia	51,1	51,7	53,1	54,0	54,6	62,1	62,2	62,6	62,1	-0,8

*interruzione di serie storica

Tabella 7.2.3c. Antidiabetici, prescrizione per categoria terapeutica e per sostanza nel 2014

Sottogruppi e sostanze	Spesa lorda pro capite	Δ % 14-13	DDD/1000 ab die	Δ % 14-13	% spesa privata
Insuline ed analoghi	7,01	-1,4	14,8	0,4	2,6
Farmaci incretino-mimetici da soli o in associazione	1,91	-0,4	3,4	4,1	2,4
Altri ipoglicemizzanti orali	1,86	-6,4	17,5	-6,6	5,9
Metformina	1,34	2,6	20,3	2,8	17,3
Pioglitazone da solo o in associazione	0,71	-8,8	2,2	4,8	2,4
Repaglinide	0,52	-2,9	3,9	-3,0	5,7
Antidiabetici	13,36	-2,1	62,1	-0,8	4,9
insulina lispro	1,96	0,0	4,0	0,1	1,3
insulina glargine	1,93	-2,2	4,0	4,3	1,4
insulina aspart	1,84	-1,1	3,7	-0,9	4,3
metformina	1,34	2,6	20,3	2,8	17,3
liraglutide	0,63	-14,7	0,6	-11,3	3,7
insulina glulisina	0,61	4,9	1,3	5,0	1,9
metformina e sitagliptina	0,60	-7,0	1,1	-3,1	1,8
insulina detemir	0,52	-6,2	1,1	1,0	4,5
repaglinide	0,52	-2,9	3,9	-3,0	5,7
sitagliptina	0,51	-11,9	0,9	-7,8	2,7

Tabella 7.2.3d. Prescrizione di farmaci antidiabetici a brevetto scaduto* nel 2014

Categorie	Spesa lorda pro capite	%	Δ % 14-13	DDD/1000 ab die	%	Δ % 14-13	Costo medio DDD
Equivalenti	2,76	20,7	0,9	37,0	59,7	-0,6	0,20
Unbranded	1,02	7,7	5,1	17,0	27,4	1,3	0,16
Branded	1,74	13,0	-1,4	20,0	32,3	-2,1	0,24
Coperti da brevetto	10,59	79,3	-2,8	25,1	40,3	-1,3	1,16
Antidiabetici	13,36	100,0	-2,1	62,1	100,0	-0,8	0,59

* sono state utilizzate le liste di trasparenza mensili pubblicate dall'Agenzia Italiana del Farmaco nel 2014

Figura 7.2.3b. Antidiabetici, distribuzione in quartili del consumo 2014 (DDD/1000 ab die pesate)

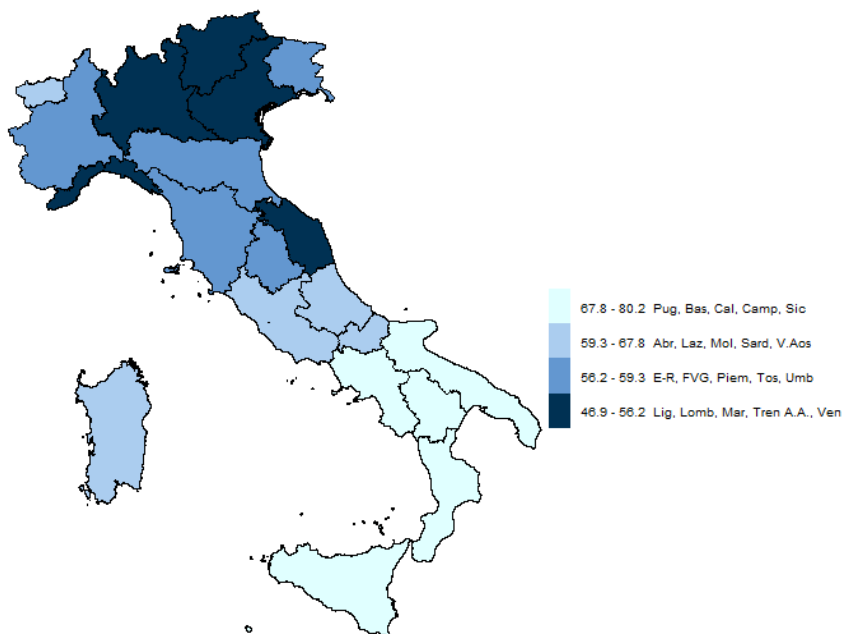
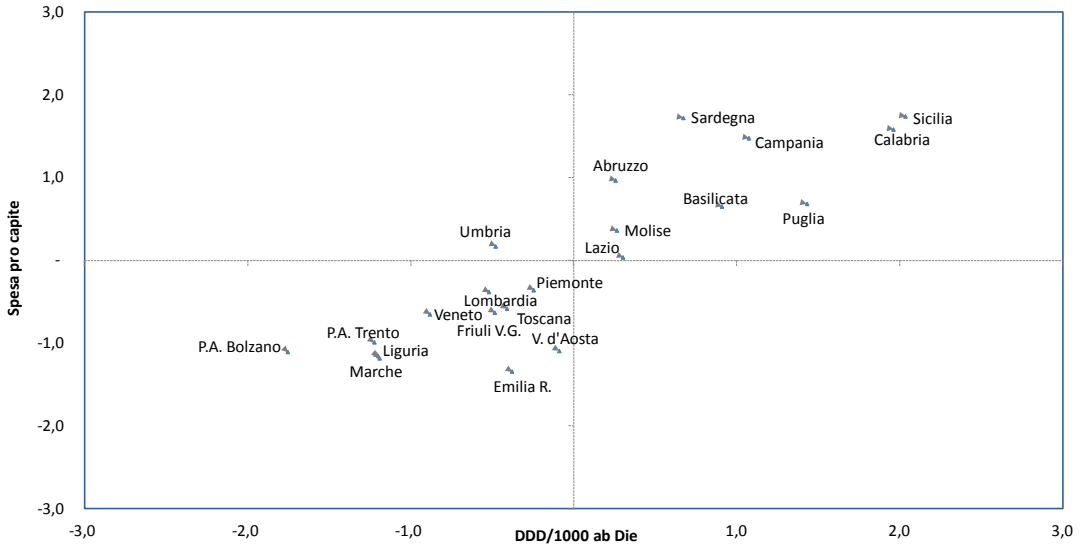


Figura 7.2.3c. Antidiabetici, variabilità regionale dei consumi farmaceutici 2014 per quantità e spesa pro capite e variazione rispetto all'anno precedente (valori standardizzati rispetto alla media nazionale)



Variazione rispetto all'anno precedente visibile se la variazione dei valori standardizzati è superiore al 5%.

Figura 7.2.4a. Antiaggreganti e anticoagulanti, andamento temporale del consumo (2006-2014)

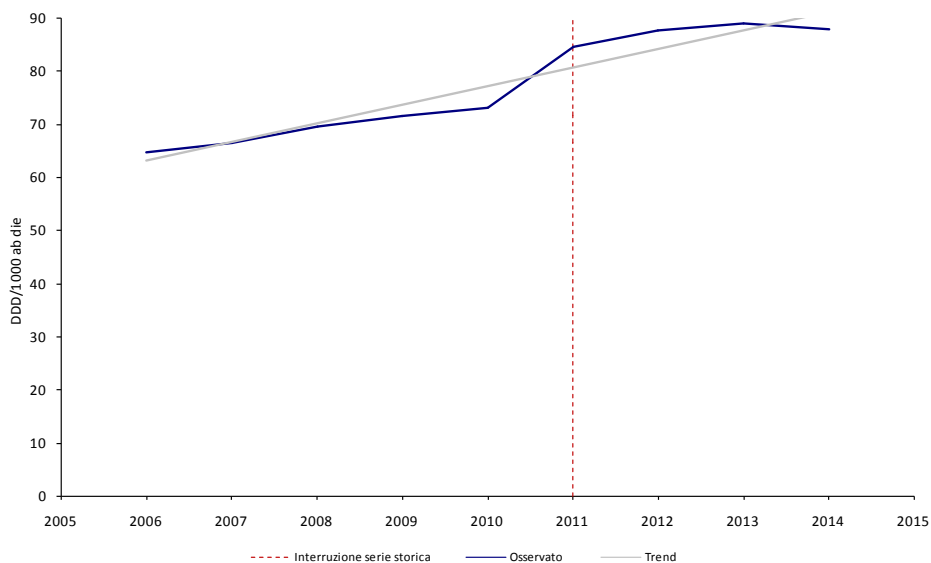


Tabella 7.2.4a. Antiaggreganti e anticoagulanti, consumo (DDD/1000 ab die) per categoria terapeutica e per sostanza: confronto 2006-2014

Sottogruppi e sostanze	2006	2007	2008	2009	2010	2011*	2012	2013	2014	Δ % 14-13
Eparine a basso peso	4,0	3,8	3,7	4,0	4,3	9,5	9,6	9,7	9,7	0,2
Antiaggreganti piastrinici escl. clopidogrel e prasugrel	54,7	56,5	59,1	60,5	61,7	64,5	65,5	64,0	59,4	-7,3
Clopidogrel da solo o in associazione	0,8	0,7	0,9	0,9	0,9	3,6	5,2	7,0	8,3	19,8
Anticoagulanti orali	5,1	5,4	5,7	5,8	6,0	6,4	6,7	6,9	6,5	-4,6
Eparina	0,3	0,2	0,2	0,2	0,1	0,5	0,5	0,5	0,6	17,5
Nuovi antitrombotici orali	-	-	-	-	-	-	<0,1	0,4	2,7	>100
Ticagrelor	-	-	-	-	-	-	0,1	0,3	0,5	57,5
Prasugrel	-	-	-	-	-	0,1	0,2	0,3	0,3	0,9
Antiaggreganti e anticoagulanti	64,8	66,6	69,7	71,7	73,1	84,6	87,7	89,0	88,0	-1,1
enoxaparina	1,6	1,6	1,5	2,0	2,5	6,1	6,5	7,1	7,5	5,0
acido acetilsalicilico	36,8	38,1	40,5	42,0	43,4	57,2	58,7	58,0	54,1	-6,7
nadroparina	1,5	1,3	1,5	1,3	1,1	1,4	1,5	1,6	1,4	-11,5
ticlopidina	5,6	6,5	6,8	6,8	6,6	6,7	6,2	5,5	4,7	-13,9
clopidogrel	0,8	0,7	0,9	0,9	0,9	3,5	4,7	5,9	7,1	18,8
parnaparina	0,3	0,3	0,3	0,3	0,2	0,4	0,4	0,5	0,5	-3,9
fondaparinux	-	<0,1	0,1	0,1	0,1	0,3	0,3	0,3	0,3	7,5
warfarin	4,2	4,5	4,8	4,9	5,1	5,5	5,8	6,0	5,8	-3,9

*interruzione di serie storica

Tabella 7.2.4b. Antiaggreganti e anticoagulanti, andamento regionale delle DDD/1000 abitanti die pesate: confronto 2006-2014

	2006	2007	2008	2009	2010	2011 ¹	2012	2013	2014	Δ % 14-13
Piemonte	52,8	58,0	63,9	68,3	69,4	81,2	83,9	86,7	89,3	3,0
Valle d'Aosta	60,2	64,9	65,0	68,4	71,5	89,3	89,9	91,3	94,7	3,7
Lombardia	55,1	59,0	62,6	65,7	68,0	78,0	81,1	78,8	66,5	-15,6
P.A. Bolzano	50,8	53,8	55,9	57,2	60,2	76,1	76,1	77,8	73,2	-5,9
P.A. Trento	56,0	59,8	62,1	69,1	73,2	88,0	93,1	96,1	100,0	4,0
Veneto	59,1	63,9	67,4	70,5	73,3	89,3	92,6	87,1	68,3	-21,6
Friuli VG	66,0	70,5	73,7	75,8	79,2	92,6	95,1	98,7	99,1	0,4
Liguria	59,3	60,7	64,2	67,1	68,5	86,6	87,5	86,0	82,5	-4,1
E. Romagna	68,5	73,0	76,6	79,6	81,6	105,8	107,4	109,9	110,4	0,5
Toscana	66,5	70,6	74,0	75,8	78,0	100,6	104,1	103,2	102,7	-0,5
Umbria	69,8	71,5	73,6	75,4	76,9	93,8	97,3	100,2	99,6	-0,6
Marche	70,1	74,5	74,1	76,6	77,7	96,3	90,2	91,9	94,6	3,0
Lazio	83,0	76,0	74,3	68,9	71,0	80,5	82,9	86,2	92,6	7,5
Abruzzo	72,8	74,2	77,7	77,7	81,4	92,5	95,9	99,2	103,0	3,8
Molise	64,8	68,8	74,5	78,2	77,4	91,4	94,1	94,6	102,9	8,9
Campania	71,1	72,7	77,0	80,9	76,1	67,8	69,7	71,9	79,9	11,1
Puglia	63,0	68,0	74,2	79,8	84,0	86,9	89,3	94,1	102,0	8,4
Basilicata	58,7	65,4	71,4	76,5	76,8	93,1	92,7	94,9	96,8	2,0
Calabria	73,2	78,0	85,2	77,4	73,0	88,0	91,9	97,4	101,3	4,0
Sicilia	69,8	59,1	57,3	58,6	60,3	68,5	80,1	86,0	87,9	2,3
Sardegna	59,1	63,3	67,5	72,0	75,7	88,2	91,4	94,3	100,6	6,7
Italia	64,8	66,6	69,7	71,7	73,1	84,6	87,7	89,0	88,0	-1,1

* interruzione di serie storica

Tabella 7.2.4c. Antiaggreganti e anticoagulanti, prescrizione per categoria terapeutica e per sostanza nel 2014

Sottogruppi e sostanze	Spesa lorda pro capite	Δ % 14-13	DDD/1000 ab die	Δ % 14-13	% spesa privata
Eparine a basso peso molecolare	5,65	-2,5	9,7	0,2	4,9
Antiaggreganti piastrinici, esclusi clopidogrel, Prasugrel e ticagrelor	3,14	-10,1	59,4	-7,3	23,6
Nuovi antitrombotici orali	1,50	>100	2,7	>100	3,9
Clopidogrel	1,30	0,9	8,3	19,8	7,3
Ticagrelor	0,52	52,2	0,5	57,5	1,1
Eparinici	0,40	-6,9	0,6	16,9	65,1
Anticoagulanti orali	0,27	-4,8	6,5	-4,6	10,2
Prasugrel	0,17	-3,1	0,3	0,9	7,2
Antiaggreganti e anticoagulanti	12,97	7,3	88,0	-1,1	14,6
enoxaparina	3,96	1,7	7,5	5,0	5,2
acido acetilsalicilico	1,44	-14,6	54,1	-6,7	28,9
nadroparina calcica	1,17	-10,2	1,4	-11,5	3,7
clopidogrel	1,00	-2,5	7,1	18,8	8,0
dabigatran	0,74	>100	1,0	>100	3,6
rivaroxaban	0,54	>100	1,2	>100	3,9
ticagrelor	0,52	52,2	0,5	57,5	1,1
treprostinil	0,48	18,2	0,0	28,4	0,0
ticlopidina	0,42	-13,7	4,7	-13,9	5,6
parnaparina	0,37	-4,8	0,5	-3,9	4,5

Tabella 7.2.4d. Prescrizione di farmaci antiaggreganti e anticoagulanti a brevetto scaduto nel 2014*

Categorie	Spesa lorda pro capite	%	Δ % 14-13	DDD/1000 ab die	%	Δ % 14-13	Costo medio DDD
Equivalenti	2,51	19,4	29,3	55,2	62,6	111,7	0,12
Unbranded	0,56	4,3	12,0	11,1	12,6	73,4	0,14
Branded	1,95	15,0	35,4	44,0	50,0	124,2	0,12
Coperti da brevetto	10,46	80,6	3,1	32,9	37,4	-47,8	0,87
Antiaggreganti e anticoagulanti	12,97	100,0	7,3	88,0	100,0	-1,1	0,40

* sono state utilizzate le liste di trasparenza mensili pubblicate dall'Agenzia Italiana del Farmaco nel 2014

Figura 7.2.4b. Antiaggreganti e anticoagulanti, distribuzione in quartili del 2014 (DDD/1000 ab die pesate)

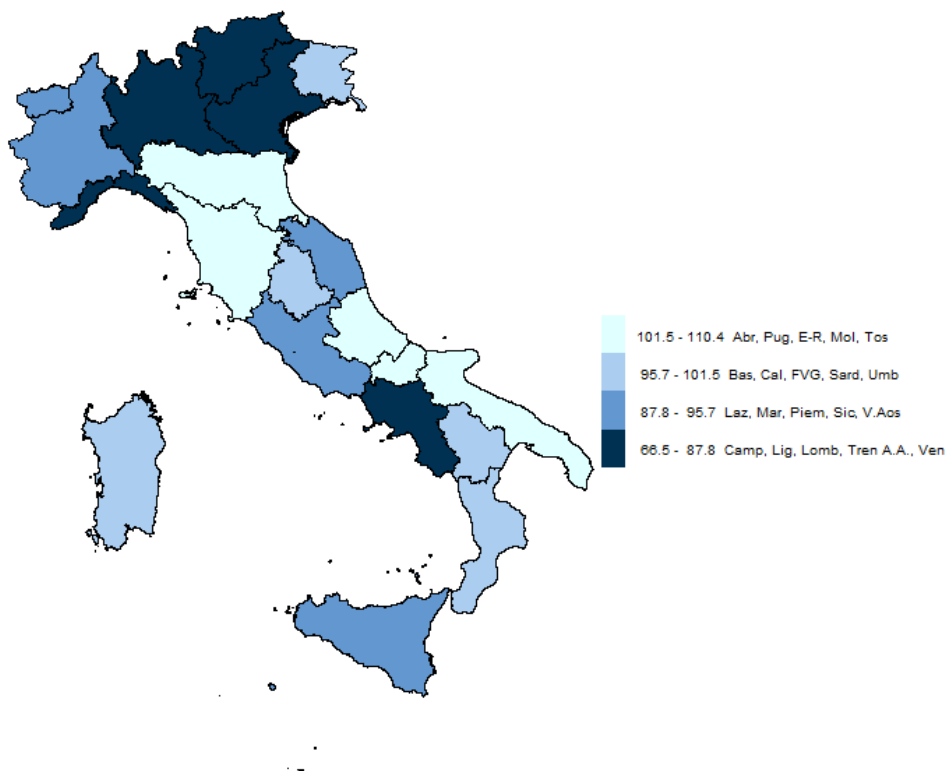
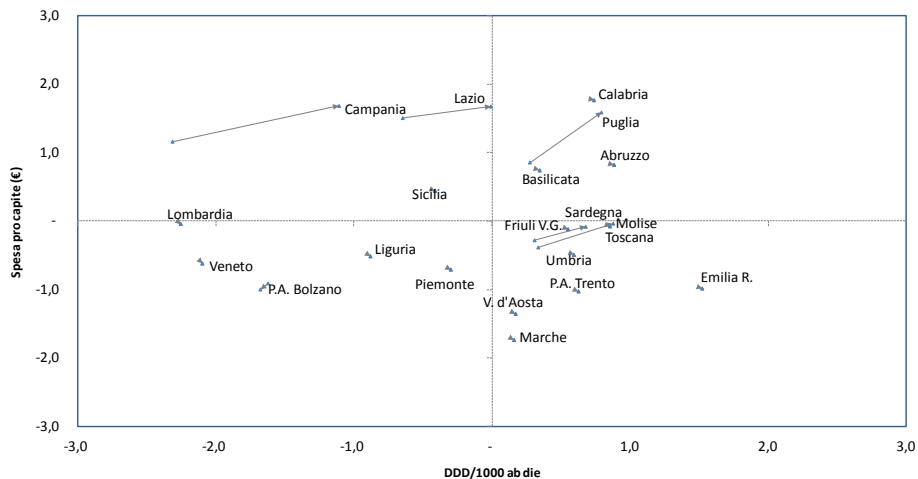


Figura 7.2.4c. Antiaggreganti e anticoagulanti, variabilità regionale dei consumi farmaceutici 2014 per quantità e spesa pro capite e variazione rispetto all'anno precedente (valori standardizzati rispetto alla media nazionale)



Variazione rispetto all'anno precedente visibile se la variazione dei valori standardizzati è superiore al 5%.

Figura 7.2.5a. Farmaci per l'ipertensione e lo scompenso, andamento temporale del consumo (2006-2014)

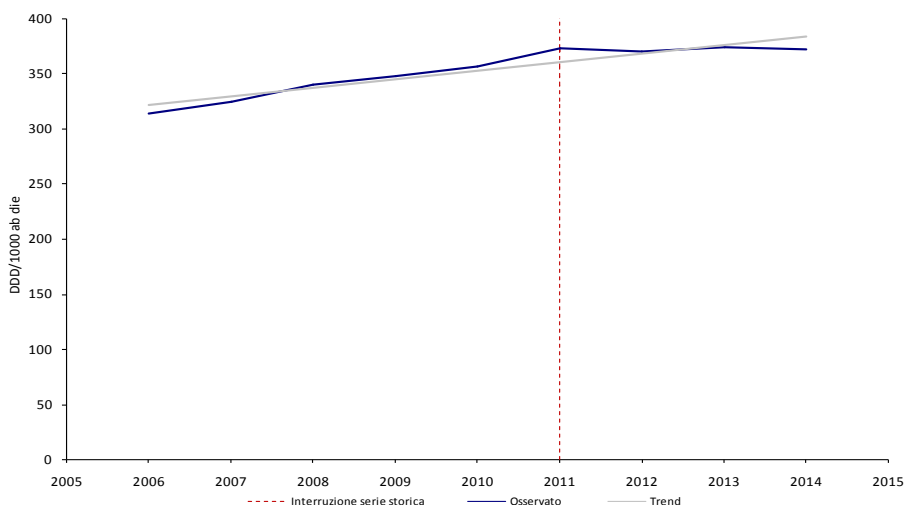


Tabella 7.2.5a. Farmaci per l'ipertensione e lo scompenso, consumo (DDD/1000 ab die) per categoria terapeutica e per sostanza: confronto 2006-2014

Sottogruppi e sostanze	2006	2007	2008	2009	2010	2011*	2012	2013	2014	Δ % 14-13
Angiotensina II antagonisti e diuretici (ass.)	28,0	30,5	34,1	36,6	39,3	40,5	39,9	40,2	39,5	-1,7
Angiotensina II antagonisti	37,8	41,0	44,4	48,1	52,2	54,9	55,3	56,3	56,3	0,0
Calcio antagonisti (diidropiridinici)	55,3	55,7	56,7	57,1	57,6	58,5	55,5	55,1	54,0	-1,9
ACE inibitori	79,2	82,1	87,3	88,2	89,3	92,7	91,3	92,2	91,4	-0,9
Beta bloccanti	33,1	34,4	35,9	37,3	38,6	40,4	41,0	41,6	41,8	0,4
ACE inibitori e diuretici (ass.)	28,9	29,6	29,7	29,1	28,1	27,9	26,6	25,9	25,0	-3,6
Alfa bloccanti periferici	8,2	8,1	8,0	7,9	7,9	8,0	7,9	7,8	7,8	-0,6
Diuretici ad azione diuretica maggiore	21,6	22,2	23,0	23,6	24,2	28,5	29,1	29,3	29,7	1,3
Calcio antag. (non diidropiridinici)	6,2	5,9	5,5	5,1	4,8	4,6	4,2	3,9	3,6	-8,8
Diuretici risparmi. K+	3,5	3,5	3,5	3,5	3,5	3,9	4,0	4,1	4,2	2,1
Beta bloccanti e diuretici (ass.)	4,2	4,2	4,3	4,2	4,2	4,9	5,3	5,8	6,4	9,8
Tiazidici e simili (incluse ass.)	8,0	7,5	7,1	6,8	6,5	6,3	6,0	5,8	5,5	-4,5
ACE inibitori e calcioantagonisti (ass.)	-	-	-	-	-	1,2	3,2	5,0	6,6	33,0
Altre sostanze ad azione sul sistema renina-angiotensina	-	-	-	0,1	0,2	0,4	0,4	0,6	0,5	-16,2
Farmaci per l'ipertensione e lo scompenso	313,9	324,7	339,6	347,5	356,3	372,6	369,6	373,6	372,2	-0,4
valsartan+idroclorotiazide	8,1	10,1	10,7	11,2	11,4	11,6	11,4	11,6	11,3	-2,0
irbesartan+idroclorotiazide	5,5	6,3	6,6	7,4	7,9	8,0	7,5	7,2	6,8	-5,7
valsartan	7,5	8,5	9,1	9,9	10,9	13,5	14,0	14,6	14,8	1,5
olmesartan	1,8	3,6	4,1	4,4	5,0	6,1	6,3	7,0	7,3	4,9
irbesartan	7,0	8,2	8,6	9,2	9,7	10,0	9,7	9,4	9,1	-2,8
ramipril	28,4	35,5	39,9	43,9	47,2	57,3	58,9	60,9	62,1	2,0
amlodipina	24,4	25,8	25,8	26,5	27,0	28,9	28,2	28,5	28,2	-1,0
telmisartan	5,4	5,8	6,4	7,4	8,1	9,1	9,2	9,4	9,2	-1,8
olmesartan+idroclorotiazide	-	-	0,7	2,1	3,3	5,3	5,6	6,2	6,6	6,1
doxazosina	7,7	8,2	8,0	7,9	7,9	8,0	7,8	7,8	7,8	-0,6

* interruzione di serie storica

Tabella 7.2.5b. Farmaci per l'ipertensione e lo scompenso, andamento regionale delle DDD/1000 abitanti die pesate: confronto 2006-2014

	2006	2007	2008	2009	2010	2011*	2012	2013	2014	Δ % 14-13
Piemonte	295,1	308,2	323,9	333,8	343,0	353,6	354,1	357,6	355,8	-0,5
Valle d'Aosta	310,4	322,9	333,1	340,6	343,2	352,9	339,0	338,2	337,6	-0,2
Lombardia	291,6	303,7	318,3	325,3	334,2	349,1	348,5	353,3	354,6	0,4
P.A. Bolzano	234,9	245,3	255,7	258,2	270,3	295,7	297,3	303,4	305,8	0,8
P.A. Trento	273,2	285,4	298,5	304,5	310,2	332,1	331,3	334,1	334,2	0,0
Veneto	317,8	331,1	345,1	352,7	360,9	383,1	381,7	381,8	384,5	0,7
Friuli VG	315,3	327,9	340,9	348,0	356,7	371,8	369,5	375,4	373,4	-0,5
Liguria	311,4	324,0	335,0	340,3	346,8	349,7	339,2	338,6	331,1	-2,2
E. Romagna	321,2	335,5	350,2	358,9	367,1	399,3	401,0	406,8	406,9	0,0
Toscana	291,2	309,2	325,1	333,7	345,7	364,6	362,7	363,7	363,2	-0,1
Umbria	350,4	371,4	392,9	408,2	425,5	453,4	456,4	462,3	452,1	-2,2
Marche	294,6	310,4	326,0	334,5	345,0	360,5	357,5	364,9	363,4	-0,4
Lazio	376,5	352,5	359,4	363,1	370,9	394,7	389,3	390,5	373,3	-4,4
Abruzzo	302,7	311,9	329,8	327,9	342,6	346,4	342,7	349,3	351,2	0,5
Molise	295,0	311,9	332,5	342,3	350,8	354,5	347,0	341,0	355,5	4,2
Campania	322,4	334,9	352,4	365,8	372,1	387,1	379,3	382,3	386,6	1,1
Puglia	316,7	335,9	356,3	368,8	379,5	381,5	378,0	389,3	388,6	-0,2
Basilicata	295,3	311,5	328,5	342,0	336,8	348,8	338,1	345,2	348,0	0,8
Calabria	327,9	340,2	362,5	361,2	366,0	385,4	374,0	381,8	384,0	0,6
Sicilia	325,6	340,7	354,3	361,3	370,3	383,4	379,1	384,0	382,9	-0,3
Sardegna	289,1	303,4	317,7	328,7	340,4	355,4	353,3	353,7	351,8	-0,5
Italia	313,9	324,7	339,6	347,5	356,3	372,6	369,6	373,6	372,2	-0,4

* interruzione di serie storica

Tabella 7.2.5c. Farmaci per l'ipertensione e lo scompenso, prescrizione per categoria terapeutica e per sostanza nel 2014

Sottogruppi e sostanze	Spesa lorda pro capite	Δ % 14-13	DDD/1000 ab die	Δ % 14-13	% spesa privata
Angiotensina II antagonisti e diuretici	6,56	-22,3	39,5	-1,7	5,2
Angiotensina II antagonisti	6,00	-17,5	56,3	0,0	5,3
Calcio antagonisti (diidropiridinici)	4,71	-2,5	54,0	-1,9	10,1
Beta bloccanti	4,67	3,2	41,8	0,4	8,0
ACE inibitori	4,49	-2,4	91,4	-0,9	8,4
ACE inibitori e diuretici	3,60	-3,3	25,0	-3,6	6,3
Alfa bloccanti periferici	1,26	-1,0	7,8	-0,6	6,8
ACE inibitori e calcio antagonisti	1,25	33,6	6,6	33,0	3,7
Diuretici ad azione diuretica maggiore da soli o in associazione a diuretici risparmiatori di K+	1,06	1,7	29,7	1,3	12,4
Beta bloccanti e diuretici	0,65	17,9	6,4	9,8	7,0
Diuretici risparmiatori di K+	0,54	10,6	4,2	2,1	13,6
Calcio antagonisti (non diidropiridinici)	0,53	-10,1	3,6	-8,8	6,1
Tiazidici e simili (incluse associazioni)	0,29	-4,9	5,5	-4,5	15,8
Altre sostanze ad azione sul sistema renina-angiotensina	0,16	-16,9	0,5	-16,2	3,6
Farmaci per l'ipertensione e lo scompenso	35,76	-7,7	372,2	-0,4	7,3
olmesartan	2,26	-3,7	7,3	4,9	3,4
ramipril	2,07	2,0	62,1	2,0	8,4
olmesartan e diuretici	2,05	-1,3	6,6	6,1	3,7
bisoprololo	1,74	10,9	8,2	8,2	9,1
amlodipina	1,61	-1,1	28,2	-1,0	8,6
valsartan e diuretici	1,31	-3,6	11,3	-2,0	5,3
nebivololo	1,28	1,8	13,5	2,3	6,8
doxazosina	1,24	-0,8	7,8	-0,6	6,9
telmisartan e diuretici	1,02	-26,7	4,7	-1,4	6,8
valsartan	0,94	0,7	14,8	1,5	6,6

Tabella 7.2.5d. Prescrizione di farmaci per l'ipertensione e lo scompenso a brevetto scaduto* nel 2014

Categorie	Spesa lorda pro capite	%	Δ % 14-13	DDD/1000 ab die	%	Δ % 14-13	Costo medio DDD
Equivalenti	25,17	70,4	5,0	323,4	86,9	4,3	0,21
Unbranded	6,29	17,6	5,0	106,5	28,6	4,2	0,16
Branded	18,88	52,8	5,0	216,9	58,3	4,3	0,24
Coperti da brevetto	10,59	29,6	-28,4	48,8	13,1	-23,0	0,59
Farmaci per l'ipertensione e lo scompenso	35,76	100,0	-7,7	372,2	100,0	-0,4	0,26

* sono state utilizzate le liste di trasparenza mensili pubblicate dall'Agenzia Italiana del Farmaco nel 2014

Figura 7.2.5b. Farmaci per l'ipertensione e lo scompenso, distribuzione in quartili del consumo 2014 (DDD/1000 ab die pesate)

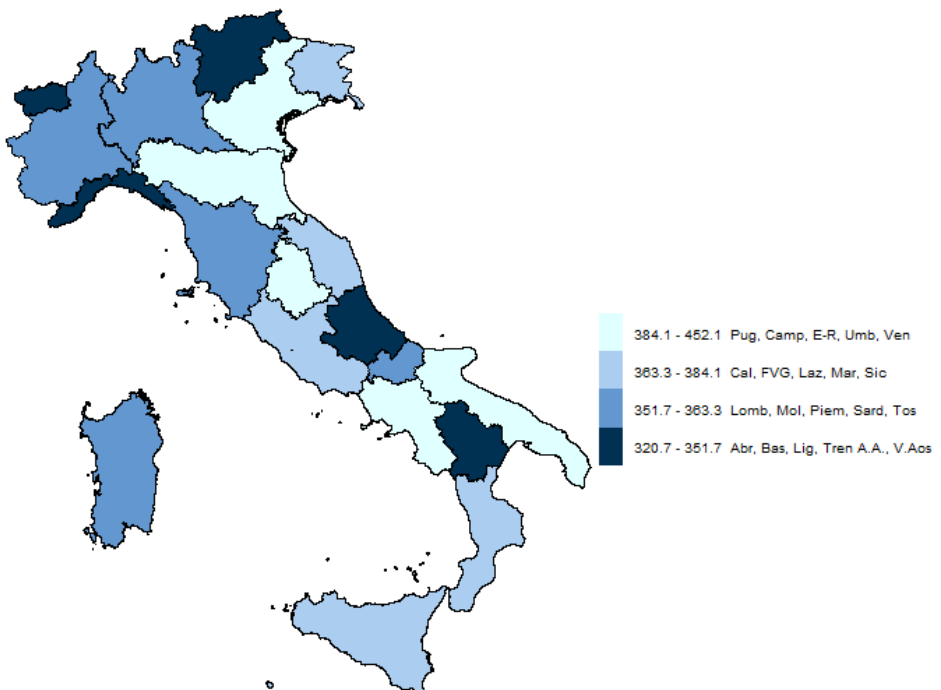
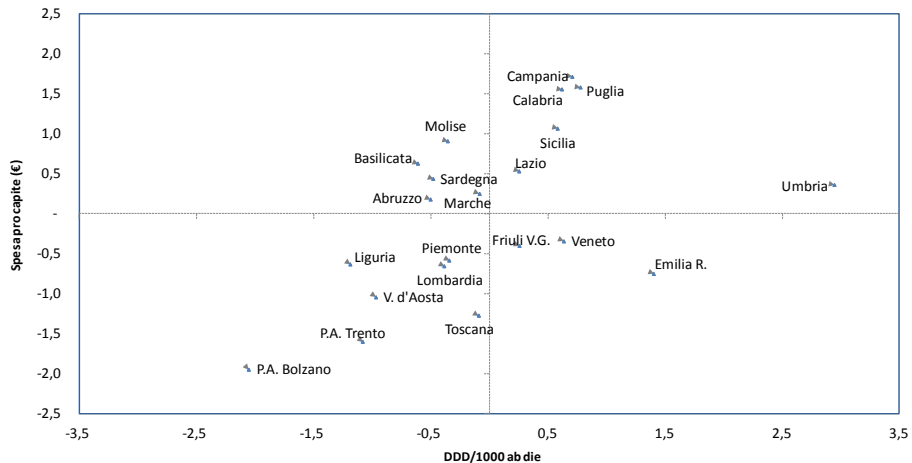


Figura 7.2.5c. Farmaci per l'ipertensione e lo scompenso, variabilità regionale dei consumi farmaceutici 2014 per quantità e spesa pro capite e variazione rispetto all'anno precedente (valori standardizzati rispetto alla media nazionale)



Variazione rispetto all'anno precedente visibile se la variazione dei valori standardizzati è superiore al 5%.

Figura 7.2.6a. Ipolipemizzanti, andamento temporale del consumo (2006-2014)

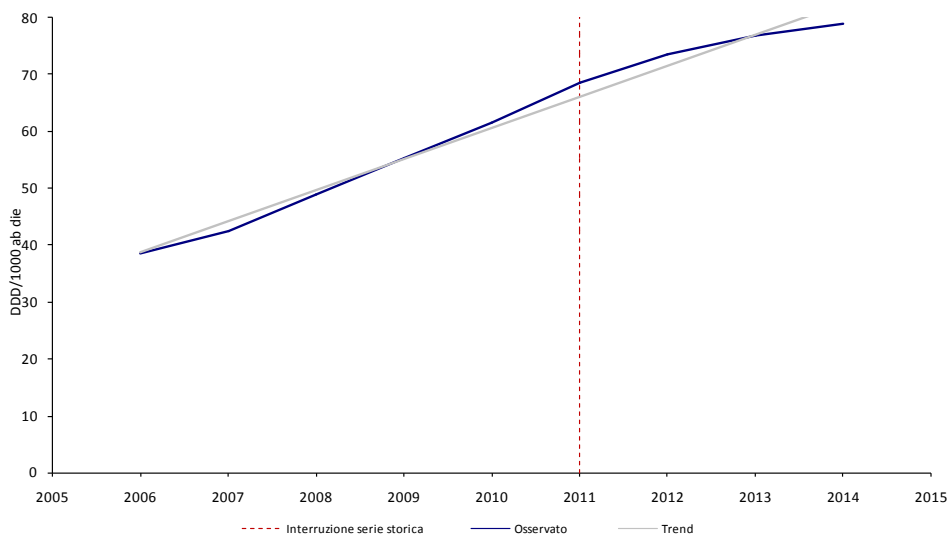


Tabella 7.2.6a. Ipolipemizzanti, consumo (DDD/1000 ab die) per categoria terapeutica e per sostanza: confronto 2006-2014

Sottogruppi e sostanze	2006	2007	2008	2009	2010	2011*	2012	2013	2014	Δ % 14-13
Statine	33,6	36,4	41,3	46,6	51,8	57,8	62,0	65,6	67,9	3,5
Omega 3	2,9	3,3	3,9	4,5	5,0	5,5	5,6	4,5	3,6	-20,0
Ezetimibe da sola o in associazione	0,3	1,0	1,7	2,2	2,6	3,0	3,8	4,4	4,9	11,3
Fibrati	1,7	1,8	1,9	2,1	2,2	2,3	2,3	2,4	2,5	5,8
Ipolipemizzanti	38,5	42,5	48,9	55,4	61,6	68,6	73,6	76,9	79,0	2,7
atorvastatina	10,9	11,7	13,8	16,1	18,1	21,3	24,3	29,0	33,0	13,7
rosuvastatina	7,1	8,7	10,1	11,9	14,2	15,8	16,1	15,2	14,0	-7,6
omega polienoici	2,9	3,3	3,9	4,5	5,0	5,5	5,6	4,5	3,6	-20,0
simvastatina+ezetimibe	0,3	1,0	1,7	2,2	2,6	3,0	3,2	3,4	3,5	3,3
simvastatina	8,6	9,4	10,9	12,2	13,4	14,9	16,0	16,1	15,7	-2,2
pravastatina	3,8	3,3	3,3	3,4	3,4	3,3	3,3	3,1	3,1	-2,2
lovastatina	0,3	0,5	0,7	0,8	0,8	0,9	0,9	0,9	0,9	7,6
fenofibrato	1,2	1,4	1,5	1,7	1,9	2,0	2,0	2,1	2,3	7,3
fluvastatina	2,8	2,7	2,5	2,2	1,9	1,7	1,5	1,3	1,2	-10,6
ezetimibe	-	-	-	-	-	0,1	0,6	1,0	1,4	38,3

* interruzione di serie storica

Tabella 7.2.6b. Ipolipemizzanti, andamento regionale delle DDD/1000 abitanti die pesate: confronto 2006-2014

	2006	2007	2008	2009	2010	2011 ¹	2012	2013	2014	Δ % 14-13
Piemonte	30,1	34,3	40,4	47,2	53,1	57,8	61,8	64,3	65,0	1,2
Valle d'Aosta	28,7	31,5	35,5	42,1	48,0	52,2	53,8	55,9	57,3	2,6
Lombardia	36,9	40,5	45,8	51,7	57,5	63,9	68,5	71,4	72,9	2,2
P.A. Bolzano	26,7	29,2	31,9	36,6	42,1	49,1	53,1	57,1	60,5	5,9
P.A. Trento	28,7	33,7	38,8	45,0	50,6	57,4	62,1	64,8	65,8	1,5
Veneto	36,7	41,5	47,2	54,0	60,5	67,1	73,0	76,4	78,7	3,0
Friuli VG	35,7	41,6	48,6	55,9	62,1	68,5	73,8	78,7	79,9	1,5
Liguria	34,8	39,4	44,7	50,1	55,4	59,7	62,3	64,3	65,1	1,3
E. Romagna	39,0	44,1	49,4	55,3	60,2	71,6	78,2	80,5	81,2	0,8
Toscana	30,6	35,3	41,4	47,6	54,2	60,8	65,3	68,4	70,4	2,9
Umbria	31,6	35,6	41,0	47,4	52,8	60,2	66,9	70,4	70,8	0,6
Marche	36,9	42,9	50,3	57,8	64,7	72,7	78,5	84,2	87,5	4,0
Lazio	50,4	48,6	55,6	62,3	67,9	77,1	81,8	84,7	90,1	6,3
Abruzzo	34,7	38,4	44,4	48,4	55,5	58,6	63,7	68,3	70,4	3,2
Molise	31,7	33,8	39,8	45,3	49,3	59,0	62,3	62,9	66,5	5,6
Campania	39,0	43,7	51,5	58,4	64,8	72,7	78,3	83,1	87,6	5,4
Puglia	40,9	46,6	54,2	61,8	68,9	73,1	78,4	83,8	86,9	3,7
Basilicata	37,2	40,8	46,0	52,6	56,1	61,7	65,4	70,5	74,3	5,4
Calabria	39,8	44,0	52,4	59,1	65,3	74,1	78,4	83,2	85,5	2,7
Sicilia	46,4	51,6	58,4	65,6	73,2	80,4	85,1	86,3	84,4	-2,3
Sardegna	47,2	52,9	59,7	67,7	76,3	85,1	91,3	94,5	97,0	2,7
Italia	38,5	42,5	48,9	55,4	61,6	68,6	73,6	76,9	79,0	2,7

*interruzione di serie storica

Tabella 7.2.6c. Ipolipemizzanti, prescrizione per categoria terapeutica e per sostanza nel 2014

Sottogruppi e sostanze	Spesa lorda pro capite	Δ % 14-13	DDD/1000 ab die	Δ % 14-13	% spesa privata
Statine	10,63	-1,2	67,9	3,5	9,1
Ezetimibe da sola e in associazione	3,54	10,5	4,9	11,3	3,2
Omega 3	2,03	-31,5	3,6	-20,0	16,1
Fibrati	0,37	1,0	2,5	5,8	11,9
Ipolipemizzanti	16,57	-4,2	79,0	2,7	8,9
rosuvastatina	4,74	-7,8	14,0	-7,6	7,6
atorvastatina	3,07	12,2	33,0	13,7	9,1
simvastatina e ezetimibe	2,64	3,5	3,5	3,3	2,8
omega-3-trigliceridi	2,03	-31,5	3,6	-20,0	16,1
simvastatina	1,85	-2,0	15,7	-2,2	12,6
ezetimibe	0,90	38,0	1,4	38,3	4,4
pravastatina	0,47	-3,0	3,1	-2,2	11,2
lovastatina	0,33	3,4	0,9	7,6	6,5
fenofibrato	0,33	1,8	2,3	7,3	11,3
fluvastatina	0,17	-10,1	1,2	-10,6	7,2

Tabella 7.2.6d. Prescrizione di farmaci ipolipemizzanti a brevetto scaduto* nel 2014

Categorie	Spesa lorda pro capite	%	Δ % 14-13	DDD/1000 ab die	%	Δ % 14-13	Costo medio DDD
Equivalenti	6,93	41,8	26,0	57,5	72,8	12,5	0,33
Unbranded	2,16	13,0	21,2	22,0	27,8	14,7	0,27
Branded	4,77	28,8	28,4	35,5	45,0	11,1	0,37
Coperti da brevetto	9,65	58,2	-18,2	21,5	27,2	-16,7	1,23
Ipolipemizzanti	16,57	100,0	-4,2	79,0	100,0	2,7	0,57

* sono state utilizzate le liste di trasparenza mensili pubblicate dall'Agenzia Italiana del Farmaco nel 2014

Figura 7.2.6b. Ipolipemizzanti, distribuzione in quartili del consumo 2014 (DDD/1000 ab die pesate)

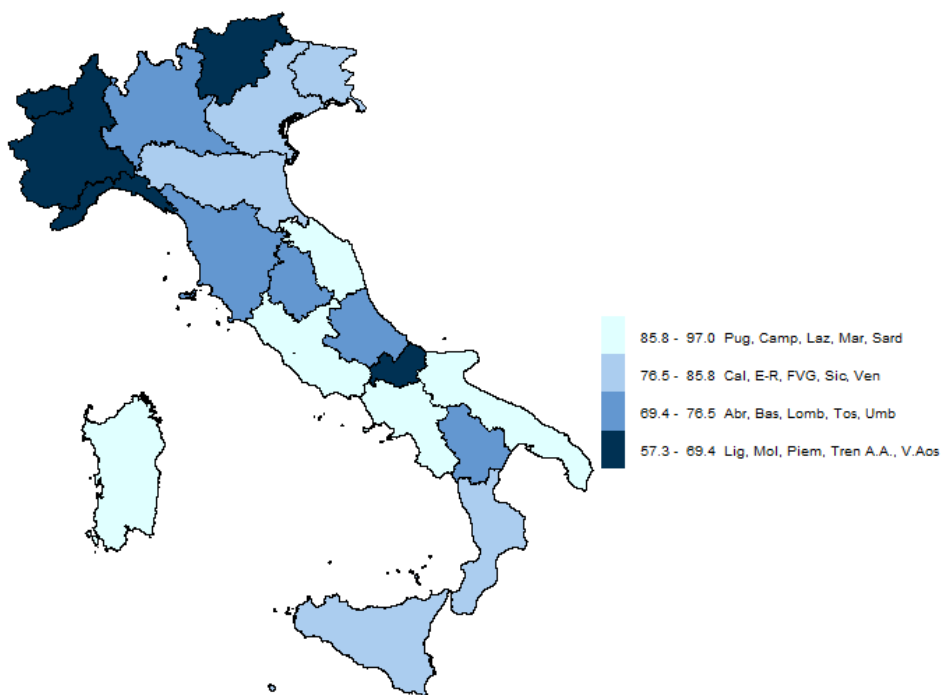
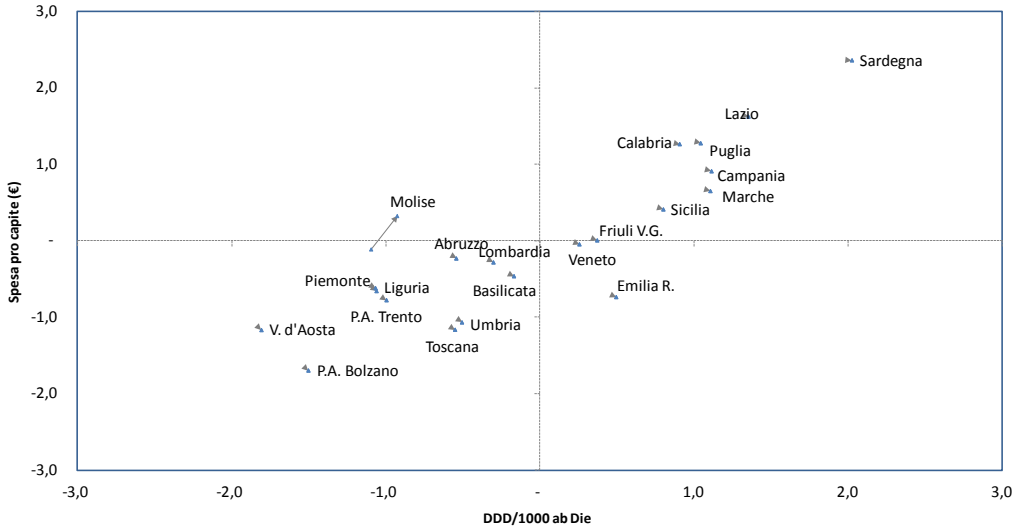


Figura 7.2.6c. Ipolipemizzanti, variabilità regionale dei consumi farmaceutici 2014 per quantità e spesa pro capite e variazione rispetto all'anno precedente (valori standardizzati rispetto alla media nazionale)



Variazione rispetto all'anno precedente visibile se la variazione dei valori standardizzati è superiore al 5%.

Figura 7.2.7a. Iperplasia prostatica, andamento temporale del consumo (2006-2014)

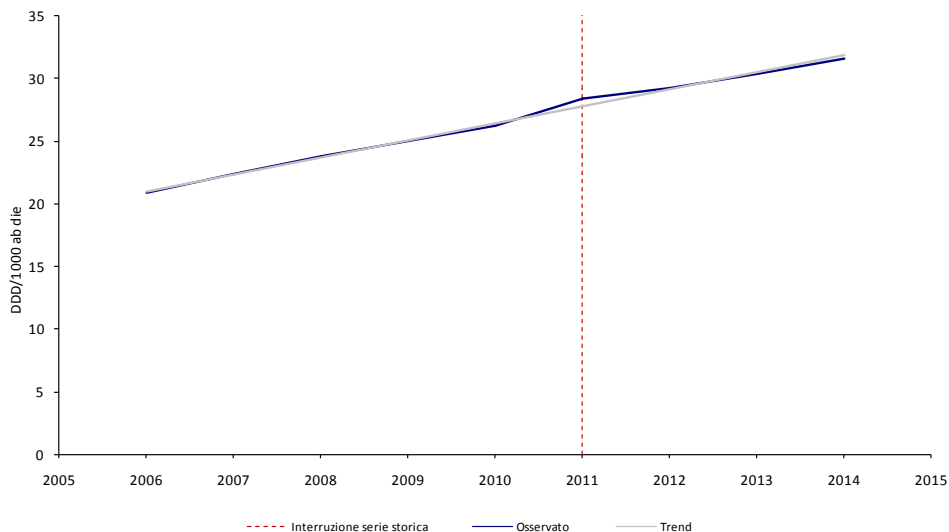


Tabella 7.2.7a. Iperplasia prostatica, consumo (DDD/1000 ab die) per categoria terapeutica e per sostanza: confronto 2006-2014

Sottogruppi e sostanze	2006	2007	2008	2009	2010	2011*	2012	2013	2014	Δ % 14-13
Inibitori 5-alfa reduttasi	5,4	5,9	6,3	6,7	7,2	8,0	8,3	8,8	9,2	4,4
Alfa – bloccanti	15,5	16,5	17,5	18,3	19,1	20,5	21,0	21,7	22,5	3,6
Iperplasia prostatica	20,9	22,4	23,8	25,0	26,3	28,4	29,3	30,4	31,6	3,8
dutasteride	1,9	2,4	3,0	3,4	4,1	4,8	5,4	6,0	6,5	8,4
tamsulosina	6,9	7,3	7,9	8,4	9,0	9,6	9,3	9,4	9,4	0,7
alfuzosina	5,6	6,3	6,9	7,3	7,7	8,0	7,6	7,6	7,7	1,2
finasteride	3,5	3,5	3,4	3,2	3,1	3,1	2,9	2,8	2,7	-4,1
terazosina	2,5	2,5	2,4	2,3	2,1	2,1	2,0	1,9	1,7	-6,5
silodosina	-	-	-	-	-	0,5	1,8	2,6	3,4	29,2
doxazosina	0,4	0,4	0,4	0,3	0,3	0,3	0,3	0,3	<0,1	-100,0

*Interruzione di serie storica

Tabella 7.2.7b. Iperplasia prostatica, andamento regionale delle DDD/1000 abitanti die pesate: confronto 2006-2014

	2006	2007	2008	2009	2010	2011*	2012	2013	2014	Δ % 14-13
Piemonte	20,6	22,2	23,9	25,2	26,5	28,2	28,9	30,0	30,9	2,9
Valle d'Aosta	18,8	19,9	20,5	21,8	23,3	24,9	25,3	26,8	28,3	5,5
Lombardia	17,9	19,2	20,6	21,7	22,9	24,8	25,8	27,2	28,4	4,7
P.A. Bolzano	15,6	16,4	17,3	17,7	18,5	20,5	21,0	21,1	21,5	1,6
P.A. Trento	17,2	18,6	20,2	21,2	22,2	24,3	25,4	27,1	28,8	6,4
Veneto	17,0	18,6	20,0	21,3	22,6	24,5	25,4	26,3	27,7	5,4
Friuli VG	19,0	20,4	21,6	22,3	23,5	24,8	25,4	26,6	27,6	3,5
Liguria	22,6	24,2	25,7	27,0	28,0	29,2	29,8	31,1	32,1	3,3
E. Romagna	21,2	22,5	22,8	23,6	25,2	30,3	31,6	31,8	32,5	2,4
Toscana	21,7	23,1	24,4	25,4	26,8	28,3	28,9	29,6	30,7	3,7
Umbria	23,5	25,4	26,8	28,1	30,2	32,6	34,2	35,7	35,7	0,0
Marche	24,6	26,6	28,6	30,1	32,1	34,3	35,2	37,1	38,6	4,2
Lazio	25,5	26,8	27,9	29,1	30,2	33,1	33,5	34,5	34,5	0,0
Abruzzo	21,6	23,0	24,6	24,9	26,7	28,2	28,8	30,3	31,7	4,6
Molise	17,4	18,9	21,4	22,7	23,9	25,1	26,1	26,6	29,6	10,9
Campania	20,9	22,2	23,9	25,2	26,3	28,3	29,1	30,6	32,5	6,3
Puglia	20,7	22,7	24,8	26,6	28,1	29,1	30,0	32,0	33,8	5,7
Basilicata	20,4	22,5	24,5	26,4	26,9	28,9	29,9	32,3	34,2	5,8
Calabria	23,3	24,3	27,1	27,7	28,7	31,3	31,2	32,8	34,2	4,4
Sicilia	23,6	25,5	27,0	28,0	29,4	31,3	32,3	33,4	34,6	3,6
Sardegna	18,9	20,8	22,3	23,7	25,4	27,4	28,5	29,6	31,0	4,7
Italia	20,9	22,4	23,8	25,0	26,3	28,4	29,3	30,4	31,6	3,8

* Interruzione di serie storica

Tabella 7.2.7c. Iperplasia prostatica, prescrizione per categoria terapeutica e per sostanza nel 2014

Sottogruppi e sostanze	Spesa lorda pro capite	Δ % 14-13	DDD/1000 ab die	Δ % 14-13	% spesa privata
Inibitori della 5-alfa riduttasi	2,88	5,3	9,2	4,4	4,8
Alfa bloccanti	2,59	5,3	22,5	3,6	6,1
Farmaci per l'ipertrofia prostatica benigna	5,47	5,3	31,6	3,8	3,4
dutasteride	2,30	8,0	6,5	8,4	7,7
tamsulosina	0,98	-0,1	9,4	0,7	5,0
alfuzosina	0,72	0,7	7,7	1,2	3,6
silodosin	0,63	29,2	3,4	29,2	10,3
finasteride	0,58	-4,4	2,7	-4,1	10,2

Tabella 7.2.7d. Prescrizione di farmaci per l'iperplasia prostatica a brevetto scaduto* nel 2014

Categorie	Spesa lorda pro capite	%	Δ % 14-13	DDD/1000 ab die	%	Δ % 14-13	Costo medio DDD
Equivalenti	2,51	45,9	-1,5	21,6	68,3	-0,4	0,32
Unbranded	0,85	15,6	1,6	8,5	26,8	0,9	0,28
Branded	1,65	30,3	-3,0	13,1	41,5	-1,2	0,35
Coperti da brevetto	2,96	54,1	11,8	10,0	31,7	14,2	0,81
Iperplasia prostatica	5,47	100,0	5,3	31,6	100,0	3,8	0,47

* sono state utilizzate le liste di trasparenza mensili pubblicate dall'Agenzia Italiana del Farmaco nel 2014

Figura 7.2.7b. Iperplasia prostatica, distribuzione in quartili del consumo 2014 (DDD/1000 ab die pesate)

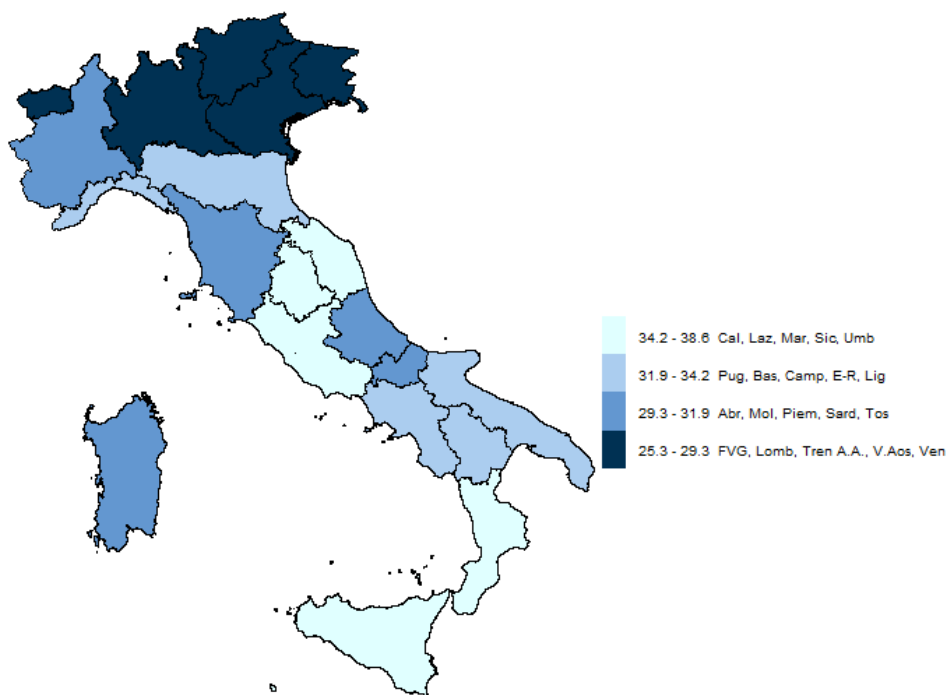
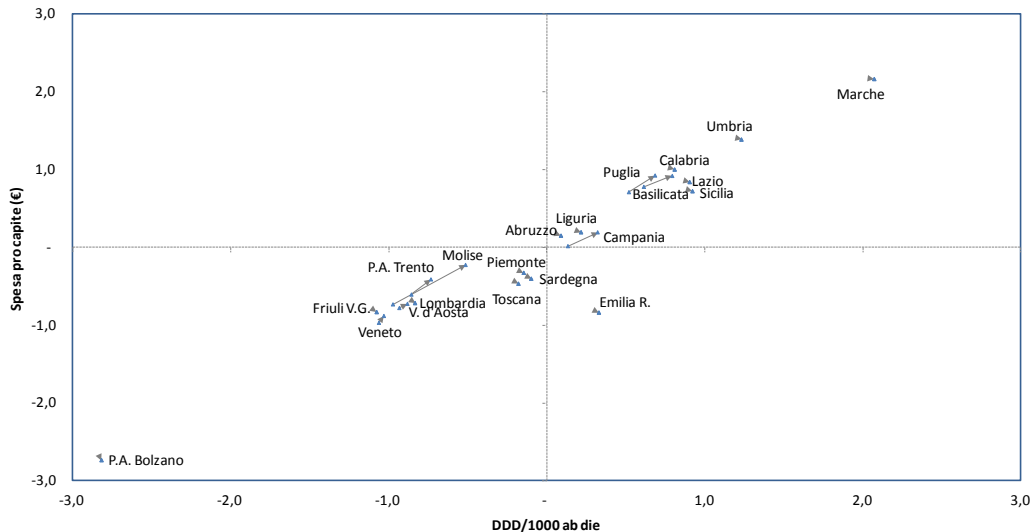


Figura 7.2.7c. Iperplasia prostatica, variabilità regionale dei consumi farmaceutici 2014 per quantità e spesa pro capite e variazione rispetto all'anno precedente (valori standardizzati rispetto alla media nazionale)



Variazione rispetto all'anno precedente visibile se la variazione dei valori standardizzati è superiore al 5%.

Figura 7.2.8a. Antibiotici, andamento temporale del consumo (2006-2014)

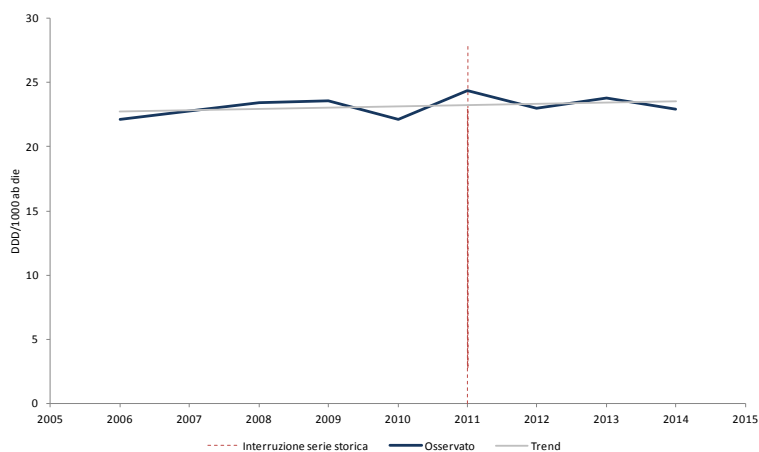


Tabella 7.2.8a. Antibiotici, consumo (DDD/1000 ab die) per categoria terapeutica e per sostanza: confronto 2006-2014

Sottogruppi e sostanze	2006	2007	2008	2009	2010	2011*	2012	2013	2014	Δ % 14-13
Chinoloni	3,1	3,2	3,3	3,3	3,3	3,7	3,6	3,7	3,5	-3,4
Associazioni di penicilline	6,5	7,3	7,9	8,5	8,2	9,4	9,2	9,9	9,8	-1,2
Macrolidi e lincosamidi	4,7	4,7	4,8	4,9	4,6	4,7	4,2	4,3	4,2	-1,8
Cefalosporine im/ev III-IV gen	0,4	0,4	0,4	0,4	0,4	0,7	0,7	0,7	0,6	-3,3
Cefalosporine orali	2,2	2,1	2,1	2,1	1,9	1,9	1,8	1,8	1,7	-5,5
Pen. ad ampio spettro e pen. sensib. alle beta latt.	4,4	4,3	4,1	3,7	3,1	3,0	2,7	2,6	2,3	-10,1
Glicopeptidi	<0,1	<0,1	<0,1	<0,1	<0,1	0,1	0,1	0,1	0,1	3,0
Aminoglicosidi	<0,1	<0,1	<0,1	<0,1	<0,1	0,1	0,1	0,1	0,1	-4,4
Tetracicline	0,3	0,3	0,3	0,3	0,3	0,3	0,3	0,3	0,3	-2,0
Sulfonamidi e trimetoprim	0,4	0,4	0,4	0,3	0,3	0,2	0,2	0,2	0,2	-1,2
Cefalosporine im/ev II gen	0,1	0,1	0,1	0,1	<0,1	<0,1	<0,1	<0,1	<0,1	-4,1
Cefalosporine im/ev I gen	-	-	-	-	-	0,1	0,1	0,1	0,1	0,3
Monobattami	-	-	-	-	-	<0,1	<0,1	<0,1	<0,1	67,7
Antibiotici ad uso prevalentemente territoriale	22,1	22,8	23,4	23,6	22,1	24,3	23,0	23,8	23,1	-3,0
Antibiotici vs germi resistenti	-	-	-	-	-	<0,1	<0,1	<0,1	<0,1	11,0
Antibiotici ad uso prevalentemente ospedaliero	-	-	-	-	-	<0,1	<0,1	<0,1	<0,1	11,0
Antibiotici	22,1	22,8	23,4	23,6	22,1	24,4	23,0	23,8	23,1	-3,0
amoxicillina+acido clavulanico	6,5	7,3	7,9	8,4	8,2	9,2	9,0	9,6	9,5	-1,3
levofloxacina	1,1	1,2	1,4	1,5	1,6	1,9	1,9	1,9	1,9	-0,6
ceftriaxone	0,3	0,3	0,4	0,4	0,4	0,6	0,5	0,5	0,5	-0,7
claritromicina	2,8	2,9	3,1	3,2	3,0	3,0	2,7	2,8	2,7	-1,9
ciprofloxacina	0,8	0,8	0,9	1,0	1,0	1,2	1,2	1,2	1,2	0,5
cefixima	0,9	0,9	0,9	1,0	1,0	1,0	1,0	1,0	1,0	-0,4
azitromicina	1,2	1,2	1,2	1,3	1,3	1,4	1,3	1,4	1,4	-1,1
prulifloxacina	0,3	0,3	0,3	0,3	0,3	0,3	0,3	0,2	0,2	-8,5
amoxicillina	4,0	3,9	3,8	3,5	2,9	2,8	2,5	2,4	2,2	-9,0
ceftibuten	0,4	0,3	0,3	0,3	0,3	0,2	0,2	0,2	0,2	-29,3

* interruzione di serie storica

Tabella 7.2.8b. Antibiotici, andamento regionale delle DDD/1000 abitanti die pesate: confronto 2006-2014

	2006	2007	2008	2009	2010	2011*	2012	2013	2014	Δ % 14-13
Piemonte	16,4	17,0	18,2	18,4	17,8	19,9	19,3	19,6	18,8	-4,1
Valle d'Aosta	18,3	17,9	17,7	17,9	17,3	20,0	19,5	20,3	19,4	-4,1
Lombardia	17,0	17,8	18,1	18,2	17,5	19,6	19,3	19,9	19,1	-3,7
P.A. Bolzano	12,2	12,6	12,7	13,0	12,5	15,3	15,0	15,1	14,5	-4,1
P.A. Trento	16,3	17,3	17,8	18,0	16,9	19,4	19,0	19,4	19,4	-0,2
Veneto	16,5	17,3	17,6	17,6	16,5	19,5	18,6	18,9	18,5	-2,4
Friuli V.G.	14,1	14,7	15,2	15,1	15,2	17,9	17,2	18,3	17,2	-6,1
Liguria	16,1	16,8	17,0	17,0	16,3	18,3	16,8	17,2	16,0	-7,3
Emilia R.	17,4	18,6	19,1	19,5	18,6	21,8	20,3	21,5	20,9	-3,0
Toscana	18,9	20,5	21,6	21,7	21,1	22,6	21,6	22,3	21,6	-3,5
Umbria	22,0	23,4	24,6	25,1	24,5	27,3	25,1	26,5	25,6	-3,5
Marche	20,9	22,2	23,4	23,4	23,0	24,8	23,1	24,9	24,4	-2,1
Lazio	26,1	26,5	26,6	26,2	24,9	27,3	25,7	26,7	25,0	-6,5
Abruzzo	23,9	24,5	25,5	25,0	24,8	26,2	24,5	26,4	26,3	-0,2
Molise	24,4	25,5	26,4	26,9	25,6	26,3	23,3	24,8	25,3	1,9
Campania	35,2	33,7	35,3	37,0	32,6	34,2	31,9	33,3	33,0	-0,9
Puglia	28,9	29,9	31,1	32,3	30,5	31,5	29,0	30,5	30,5	0,1
Basilicata	26,7	28,0	28,3	28,8	26,7	28,2	25,6	27,0	26,8	-0,8
Calabria	30,4	31,6	32,5	30,9	27,9	29,2	27,7	28,6	28,6	-0,2
Sicilia	31,1	30,8	30,4	31,1	28,4	30,6	27,6	27,9	26,6	-4,7
Sardegna	18,6	20,3	20,5	20,8	19,8	21,8	21,6	21,4	21,0	-1,7
Italia	22,2	22,9	23,5	23,7	22,3	24,4	23,0	23,8	23,1	-3,0

* Interruzione di serie storica

Tabella 7.2.8c. Antibiotici, prescrizione per categoria terapeutica e per sostanza nel 2014

Sottogruppi e sostanze	Spesa lorda	Δ %	DDD/1000	Δ %	% spesa
	pro capite	14-13	ab die	14-13	privata
Associazioni di penicilline (compresi gli inibitori delle beta lattamasi)	3,55	-2,7	9,8	-1,2	17,5
Chinoloni	2,58	-4,3	3,5	-3,4	9,6
Cefalosporine im/ev III-IV gen	2,06	-3,5	0,6	-3,3	6,6
Macrolidi e lincosamidi	1,92	-4,0	4,2	-1,8	15,0
Cefalosporine orali	1,61	-6,8	1,7	-5,5	10,6
Glicopeptidi	0,83	-5,5	0,1	3,0	0,1
Penicilline ad ampio spettro e penicilline sensibili alle beta lattamasi	0,36	-9,7	2,3	-10,1	41,5
Aminoglicosidi	0,21	-7,3	0,1	-4,4	11,4
Cefalosporine im/ev I gen	0,09	33,6	0,1	0,3	9,3
Tetracicline	0,09	-1,5	0,3	-2,0	45,5
Sulfonamidi e trimetropim	0,07	-1,2	0,2	-1,2	25,6
Cefalosporine im/ev II gen	0,06	3,0	<0,1	-4,1	5,8
Monobattami	0,04	73,8	<0,1	67,7	0,0
Antibiotici vs germi resistenti	1,30	10,8	<0,1	11,0	0,0
Antibiotici	14,78	-2,8	23,1	-3,0	12,4
amoxicillina e inibitori enzimatici	3,08	-1,5	9,5	-1,3	19,2
ceftriaxone	1,60	<0,1	0,5	-0,7	6,8
ciprofloxacina	1,12	1,3	1,2	0,5	11,3
claritromicina	1,00	-4,3	2,7	-1,9	12,4
levofloxacina	0,98	-3,1	1,9	-0,6	8,7
cefixima	0,88	-1,4	1,0	-0,4	10,1
teicoplanina	0,79	-5,8	<0,1	-6,0	0,1
azitromicina	0,72	-3,3	1,4	-1,1	16,3
linezolid	0,63	15,2	<0,1	15,0	0,0
piperacillina e inibitori enzimatici	0,36	-14,6	0,1	8,6	3,7

Tabella 7.2.8d. Prescrizione di farmaci antibiotici a brevetto scaduto* nel 2014

Categorie	Spesa lorda	%	Δ %	DDD/1000	%	Δ %	Costo
	pro capite		14-13	ab die		14-13	medio DDD
Equivalenti	10,20	69,0	-1,6	21,0	91,0	-2,2	1,33
Unbranded	2,22	15,0	-3,9	5,6	24,3	-7,1	1,08
Branded	7,98	54,0	-0,9	15,4	66,7	-0,2	1,42
Coperti da brevetto	4,58	31,0	-5,3	2,1	9,0	-10,8	6,02
Antibiotici	14,78	100,0	-2,8	23,1	100,0	-3,0	1,75

* sono state utilizzate le liste di trasparenza mensili pubblicate dall'Agenzia Italiana del Farmaco nel 2014

Figura 7.2.8b. Antibiotici, distribuzione in quartili del consumo 2014 (DDD/1000 ab die pesate)

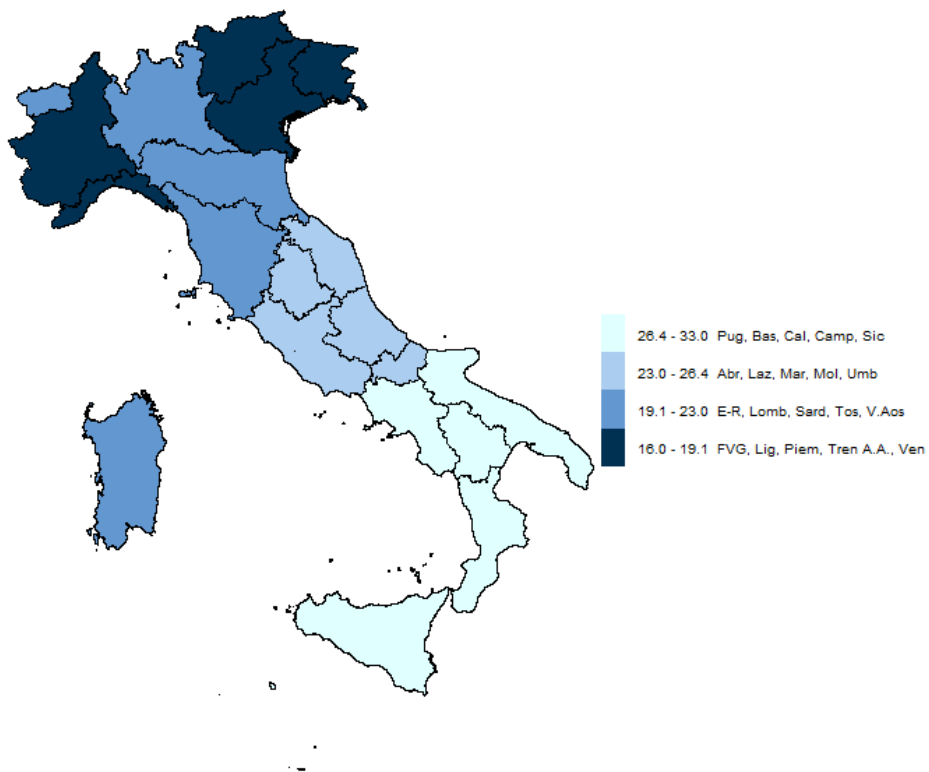
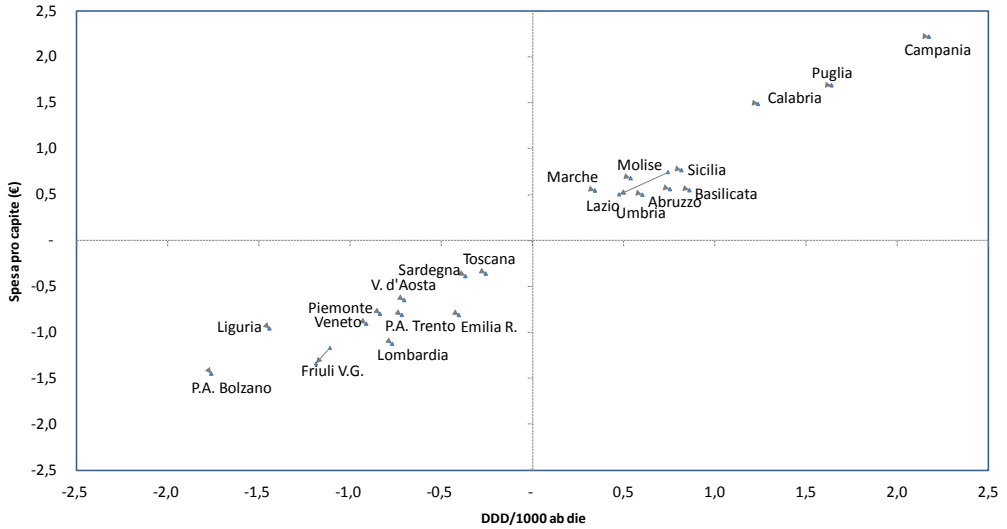


Figura 7.2.8c. Antibiotici, variabilità regionale dei consumi farmaceutici 2014 per quantità e spesa pro capite e variazione rispetto all'anno precedente (valori standardizzati rispetto alla media nazionale)



Variazione rispetto all'anno precedente visibile se la variazione dei valori standardizzati è superiore al 5%.

Figura 7.2.9a. Farmaci antiinfiammatori non steroidei (FANS), andamento temporale del consumo (2006-2014)

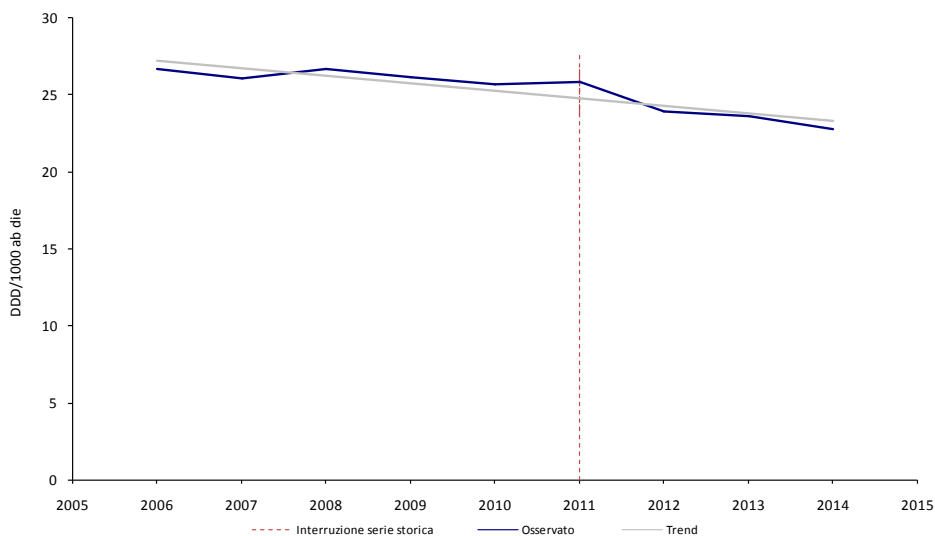


Tabella 7.2.9a. Farmaci antiinfiammatori non steroidei (FANS), (DDD/1000 ab die) per categoria terapeutica e per sostanza: confronto 2006-2014

Sottogruppi e sostanze	2006	2007	2008	2009	2010	2011*	2012	2013	2014	Δ % 14-13
Altri fans per via sistemica	22,5	21,7	22,0	21,8	20,9	20,5	18,6	18,0	17,3	-3,6
Anti-cox2	3,8	4,1	4,4	4,1	4,4	4,6	4,6	4,9	4,7	-2,7
Ketorolac	0,4	0,3	0,3	0,3	0,3	0,8	0,7	0,7	0,7	-6,1
FANS	26,7	26,1	26,7	26,2	25,7	25,8	24,0	23,6	22,8	-3,5
etoricoxib	2,3	2,6	2,7	2,7	3,1	3,3	3,4	3,7	3,8	1,6
diclofenac	3,9	4,1	4,4	4,4	4,7	4,5	4,3	4,3	4,2	-2,0
ketoprofene	2,9	3,2	3,7	4,1	4,3	4,4	4,3	4,4	4,3	-2,3
celecoxib	1,5	1,5	1,6	1,5	1,3	1,4	1,3	1,2	1,0	-16,3
nimesulide	7,2	6,0	5,8	5,6	4,7	4,8	3,6	3,1	2,9	-8,5
ibuprofene	1,2	1,4	1,9	2,0	2,0	2,3	2,3	2,2	2,2	-0,1
aceclofenac	1,1	1,0	1,1	1,0	1,0	0,9	0,9	0,8	0,8	-7,7
ketorolac	0,4	0,3	0,3	0,3	0,3	0,8	0,7	0,7	0,7	-6,1
pirossicam	1,2	1,1	0,8	0,7	0,7	0,8	0,8	0,7	0,7	-8,2
naprossene	1,0	1,0	1,0	1,0	0,9	0,9	0,9	0,8	0,8	-0,8

* Interruzione di serie storica

Tabella 7.2.9b. Farmaci antiinfiammatori non steroidei (FANS), andamento regionale delle DDD/1000 abitanti die pesate: confronto 2006-2014

	2006	2007	2008	2009	2010	2011 [*]	2012	2013	2014	Δ % 14-13
Piemonte	18,7	18,9	19,9	19,9	19,8	20,4	19,3	18,9	18,0	-4,9
Valle d'Aosta	23,1	23,1	22,4	22,2	22,5	23,3	22,0	22,7	22,2	-2,0
Lombardia	16,1	15,2	15,2	14,3	13,8	14,8	13,9	13,6	13,4	-1,6
P.A. Bolzano	18,8	18,3	18,4	16,6	16,4	18,8	17,3	16,9	16,3	-4,1
P.A. Trento	15,4	16,0	16,1	15,8	15,9	17,3	17,0	16,8	16,7	-0,2
Veneto	17,8	18,2	18,6	18,1	17,8	18,6	17,6	17,0	15,9	-6,3
Friuli VG	21,9	22,2	21,5	21,1	21,0	22,2	21,3	21,2	20,5	-3,2
Liguria	22,3	22,3	22,1	21,0	20,2	20,0	17,3	16,6	15,3	-7,5
E. Romagna	17,1	17,4	17,5	17,3	16,9	17,4	15,6	14,6	13,7	-5,8
Toscana	20,5	20,7	21,5	21,1	21,0	21,2	19,5	18,7	17,8	-4,7
Umbria	20,6	19,7	19,8	19,5	19,1	19,3	18,3	18,1	16,6	-8,3
Marche	18,7	18,7	19,2	18,5	18,4	19,4	18,2	18,4	18,0	-2,0
Lazio	36,5	35,1	34,3	33,2	32,4	33,9	31,5	31,3	29,3	-6,4
Abruzzo	26,0	25,3	27,1	26,4	26,6	26,7	23,9	23,1	22,7	-1,9
Molise	30,9	30,1	30,9	31,4	31,7	32,2	28,2	28,0	27,7	-1,1
Campania	39,0	35,6	38,1	39,1	36,6	35,5	33,6	33,8	33,8	0,1
Puglia	42,7	42,5	44,5	46,0	46,0	43,2	40,0	40,4	39,6	-2,2
Basilicata	35,7	34,7	35,4	36,2	34,4	33,9	29,9	29,0	27,8	-3,9
Calabria	44,0	44,1	45,8	40,1	37,8	37,9	36,9	37,0	36,5	-1,4
Sicilia	38,2	37,4	37,3	37,2	37,2	37,1	33,0	32,3	30,5	-5,6
Sardegna	37,2	37,9	38,3	38,7	38,7	39,6	36,9	36,0	35,5	-1,5
Italia	26,7	26,1	26,7	26,2	25,7	25,8	24,0	23,6	22,8	-3,5

* Interruzione di serie storica

Tabella 7.2.9c. Farmaci antiinfiammatori non steroidei (FANS), prescrizione per categoria terapeutica e per sostanza nel 2014

Sottogruppi e sostanze	Spesa lorda pro capite	Δ % 14-13	DDD/1000 ab die	Δ % 14-13	% spesa privata
Altri FANS per via sistemica	2,18	-3,7	17,3	-3,6	73,3
Anti-cox 2	1,51	-1,4	4,7	-2,7	18,0
Ketorolac	0,14	-6,0	0,7	-6,1	62,3
Farmaci antinfiammatori non steroidei	3,83	-2,9	22,8	-3,5	63,0
etoricoxib	1,19	2,3	3,8	1,6	18,5
diclofenac	0,60	-1,6	4,2	-2,0	57,8
ketoprofene	0,45	-3,8	4,3	-2,3	64,9
ibuprofene	0,34	-1,0	2,2	-0,1	88,5
celecoxib	0,30	-19,0	1,0	-16,3	17,1
nimesulide	0,23	-8,1	2,9	-8,5	54,7
aceclofenac	0,15	-7,6	0,8	-7,7	18,0
ketorolac	0,14	-6,0	0,7	-6,1	62,3
piroxicam	0,10	-7,5	0,7	-8,2	32,3
naproxene	0,08	0,0	0,8	-0,8	77,7

Tabella 7.2.9d. Prescrizione di farmaci antiinfiammatori non steroidei (FANS) a brevetto scaduto* nel 2014

Categorie	Spesa lorda pro capite	%	Δ % 14-13	DDD/1000 ab die	%	Δ % 14-13	Costo medio DDD
Equivalenti	1,84	48,1	-1,1	15,1	66,4	-2,3	0,33
Unbranded	0,26	6,9	-6,9	3,4	14,7	-6,4	0,22
Branded	1,57	41,1	-0,1	11,8	51,7	-1,0	0,37
Coperti da brevetto	1,99	52,0	-4,4	7,6	33,6	-5,8	0,71
FANS	3,83	100,0	-2,9	22,8	100,0	-3,5	0,46

* sono state utilizzate le liste di trasparenza mensili pubblicate dall'Agenzia Italiana del Farmaco nel 2014

Figura 7.2.9b. Farmaci antiinfiammatori non steroidei (FANS), distribuzione in quartili del consumo 2014 (DDD/1000 ab die pesate)

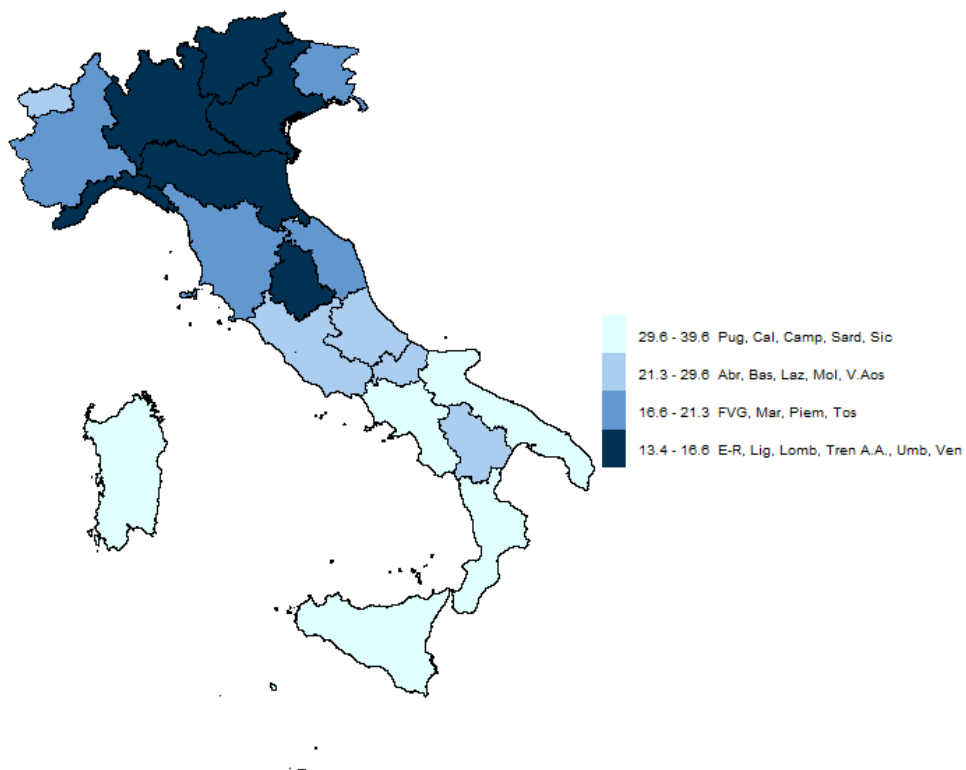
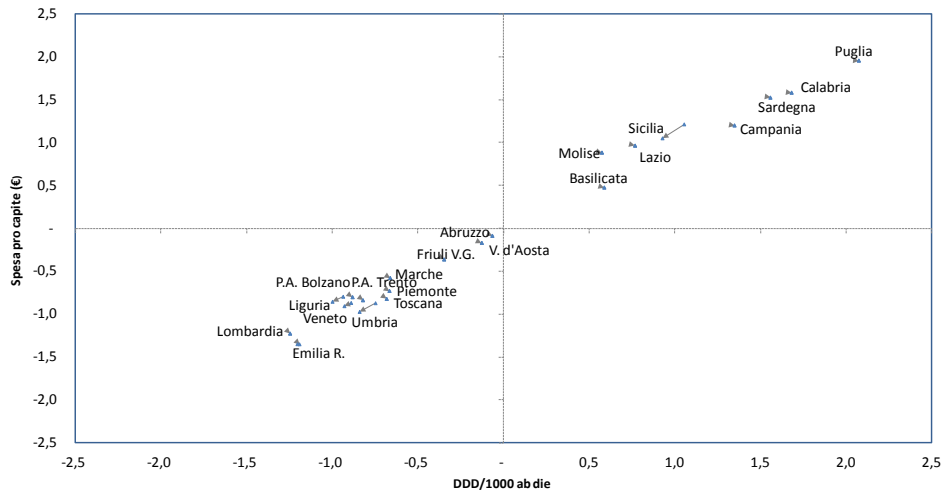
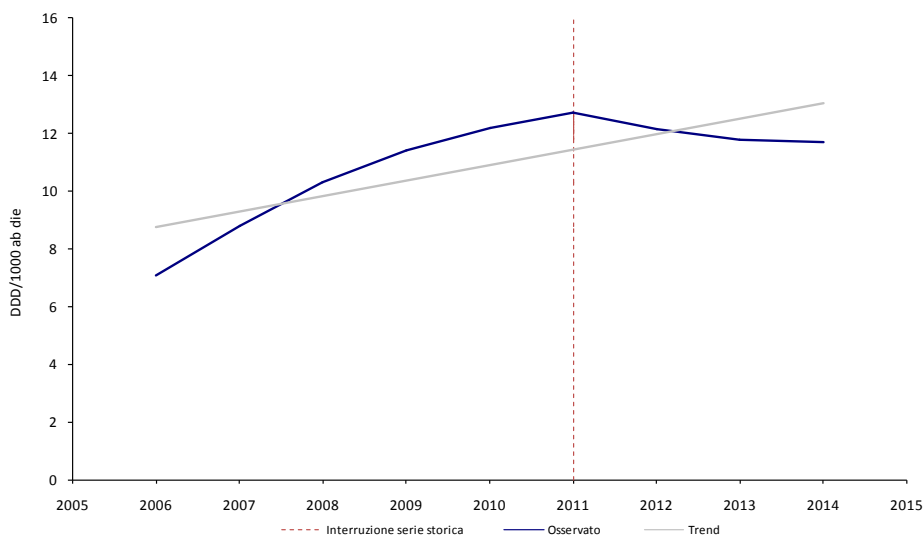


Figura 7.2.9c. Farmaci antiinfiammatori non steroidei (FANS), variabilità regionale dei consumi farmaceutici 2014 per quantità e spesa pro capite e variazione rispetto all'anno precedente (valori standardizzati rispetto alla media nazionale)



Variazione rispetto all'anno precedente visibile se la variazione dei valori standardizzati è superiore al 5%.

Figura 7.2.10a. Farmaci per l'osteoporosi*, andamento temporale del consumo (2006-2014)



* esclusi raloxifene e calcio associato o meno a vitamina D

Tabella 7.2.10a. Farmaci per l'osteoporosi, consumo (DDD/1000 ab die) per categoria terapeutica e per sostanza: confronto 2006-2014

Sottogruppi e sostanze	2006	2007	2008	2009	2010	2011*	2012	2013	2014	Δ % 14-13
Bifosfonati orali e iniettabili	6,8	8,2	9,4	10,1	10,5	10,7	10,2	10,1	10,4	2,7
Ranelato di stronzio	0,3	0,6	0,9	1,3	1,7	1,9	1,7	1,2	0,1	-94,0
Denosumab	-	-	<0,1	<0,1	<0,1	<0,1	0,1	0,3	1,0	>100
Teriparatide	-	-	-	-	-	0,1	0,1	0,2	0,2	-4,3
Altri farmaci che agiscono sulla mineralizzazione ossea	-	-	-	-	-	<0,1	<0,1	<0,1	<0,1	>100
Farmaci per l'osteoporosi	7,1	8,8	10,3	11,4	12,2	12,7	12,1	11,8	11,7	-1,4
ranelato di stronzio	0,3	0,6	0,9	1,3	1,7	1,9	1,7	1,2	0,1	-94,0
acido risedronico	2,0	2,4	2,8	3,1	3,3	3,3	3,0	2,8	2,8	-0,5
acido alendronico+colecalfiferolo	0,8	1,4	1,9	2,5	2,8	3,0	3,2	3,3	3,5	5,2
acido alendronico	3,8	3,8	3,8	3,4	3,1	3,0	2,8	2,7	2,9	5,6
acido ibandronico	0,1	0,5	0,9	1,2	1,3	1,4	1,3	1,3	1,2	-3,0

* Interruzione di serie storica

Tabella 7.2.10b. Farmaci per l'osteoporosi, andamento regionale delle DDD/1000 abitanti die pesate: confronto 2006-2014

	2006	2007	2008	2009	2010	2011 ¹	2012	2013	2014	Δ % 14-13
Piemonte	4,3	5,7	7,0	8,1	8,7	8,9	8,6	8,6	8,6	0,2
Valle d'Aosta	3,2	4,3	5,5	6,6	7,6	7,8	8,0	7,9	7,7	-2,6
Lombardia	5,2	6,5	7,6	8,6	9,4	10,2	10,0	10,1	10,3	1,9
P.A. Bolzano	7,7	8,9	9,6	9,8	9,6	10,3	9,3	9,0	9,1	1,0
P.A. Trento	3,9	5,4	6,4	7,1	7,6	8,4	8,0	7,9	7,7	-2,8
Veneto	7,4	9,3	10,8	12,1	12,8	13,3	12,6	11,9	11,5	-4,0
Friuli VG	4,4	5,8	6,7	7,6	8,5	9,1	8,6	8,5	8,4	-0,9
Liguria	7,3	9,1	10,4	11,1	11,5	11,7	10,8	10,2	9,6	-5,6
E. Romagna	6,6	8,2	9,4	10,5	11,2	11,4	10,4	9,4	8,6	-8,1
Toscana	5,4	7,0	8,2	9,1	9,9	10,3	9,9	9,7	9,7	-0,5
Umbria	4,5	5,7	6,8	7,8	8,7	9,2	9,0	9,0	8,5	-5,8
Marche	5,5	7,4	9,1	10,3	10,9	11,4	10,8	10,7	10,9	2,0
Lazio	8,8	11,4	13,0	14,2	15,1	16,1	15,3	14,9	14,0	-5,8
Abruzzo	9,6	11,5	13,6	14,8	16,1	16,3	14,5	13,9	14,4	3,8
Molise	7,3	9,4	11,7	13,2	9,9	9,3	8,6	8,6	9,6	11,6
Campania	5,9	7,2	8,5	9,4	10,1	10,4	9,9	10,0	11,0	9,1
Puglia	9,5	11,6	13,6	14,9	15,9	15,9	15,3	15,7	16,5	5,0
Basilicata	7,7	9,8	11,8	13,7	14,5	14,8	13,8	13,8	14,2	3,3
Calabria	8,4	10,4	12,4	13,1	13,7	14,2	13,6	13,6	14,0	3,2
Sicilia	12,5	15,1	17,3	18,8	20,2	21,0	20,2	18,8	16,7	-10,9
Sardegna	8,7	10,8	12,4	14,1	15,3	16,2	15,8	15,4	15,2	-0,7
Italia	7,1	8,8	10,3	11,4	12,2	12,7	12,1	11,8	11,7	-1,4

* Interruzione di serie storica

Tabella 7.2.10c. Farmaci per l'osteoporosi, prescrizione per categoria terapeutica e per sostanza nel 2014

Sottogruppi e sostanze	Spesa lorda pro capite	Δ % 14-13	DDD/1000 ab die	Δ % 14-13	% spesa privata
Bifosfonati orali e iniettabili	2,80	-11,1	10,4	2,7	31,0
Teriparatide	0,87	-12,7	0,2	-4,3	0,7
Denosumab	0,33	>100	1,0	>100	4,7
Ranelato di stronzio	0,04	-94,9	0,1	-94,0	29,7
Altri farmaci che agiscono sulla mineralizzazione ossea	0,00	>100	<0,1	>100	99,7
Farmaci per l'osteoporosi	4,03	-19,9	11,7	-1,4	24,4
acido alendronico e colecalciferolo	1,14	6,0	3,5	5,2	10,7
teriparatide	0,87	-12,7	0,2	-4,3	0,7
acido alendronico	0,61	4,6	2,9	5,6	20,3
acido risedronico	0,56	-5,1	2,8	-0,5	14,8
denosumab	0,33	>100	1,0	>100	4,7
acido ibandronico	0,31	-5,6	1,2	-3,0	14,3
acido zoledronico	0,11	-78,0	<0,1	-10,9	0,1
bifosfonati	0,05	1,9	<0,1	-5,0	92,3
stronzio ranelato	0,04	-94,9	0,1	-94,0	29,7
acido clodronico	0,01	-13,7	<0,1	-9,9	95,6

Tabella 7.2.10d. Prescrizione di farmaci per l'osteoporosi a brevetto scaduto* nel 2014

Categorie	Spesa lorda pro capite	%	Δ % 14-13	DDD/1000 ab die	%	Δ % 14-13	Costo medio DDD
Equivalenti	1,41	35,0	-3,4	6,6	56,6	-0,6	0,58
Unbranded	0,39	9,7	-0,2	2,2	18,5	4,2	0,50
Branded	1,02	25,3	-4,6	4,4	38,1	-2,8	0,63
Coperti da brevetto	2,62	65,0	-26,6	5,1	43,4	-2,3	1,42
Farmaci per l'osteoporosi	4,03	100,0	-19,9	11,7	100,0	-1,4	0,95

* sono state utilizzate le liste di trasparenza mensili pubblicate dall'Agenzia Italiana del Farmaco nel 2014

Figura 7.2.10b. Farmaci per l'osteoporosi, distribuzione in quartili del consumo 2014 (DDD/1000 ab die pesate)

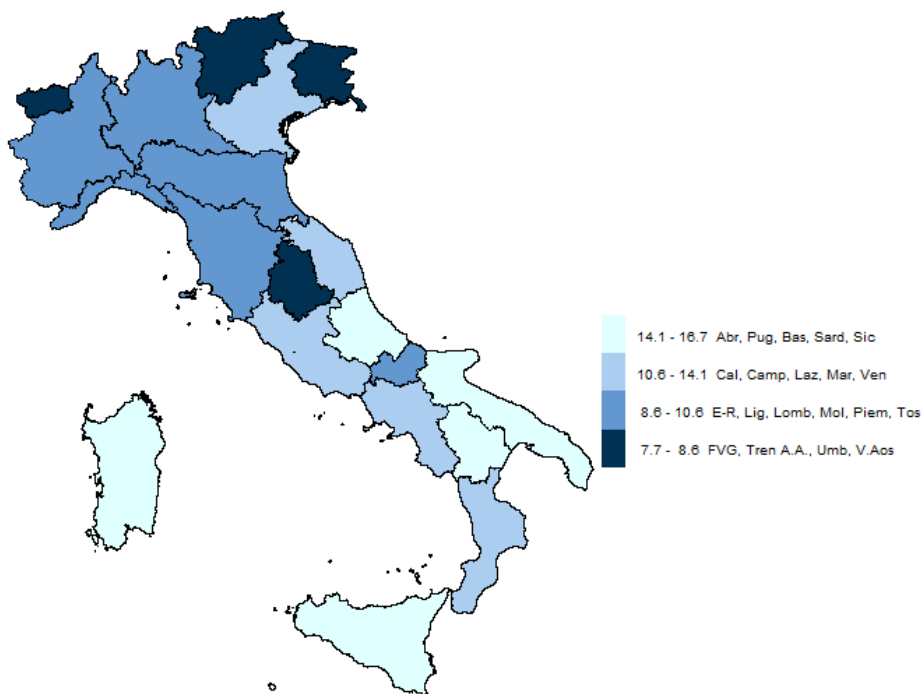
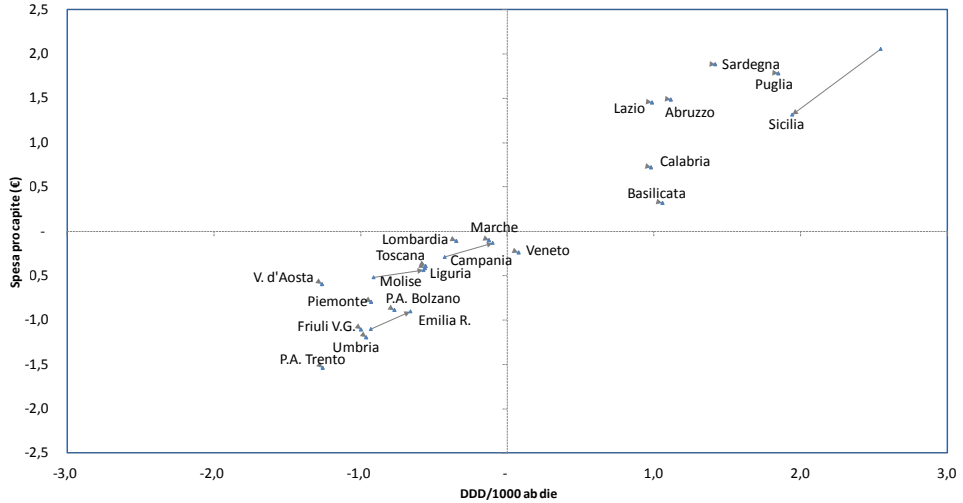


Figura 7.2.10c. Farmaci per l'osteoporosi, variabilità regionale dei consumi farmaceutici 2014 per quantità e spesa pro capite e variazione rispetto all'anno precedente (valori standardizzati rispetto alla media nazionale)



Variazione rispetto all'anno precedente visibile se la variazione dei valori standardizzati è superiore al 7%.

Figura 7.2.11a. Farmaci per il dolore, andamento temporale del consumo (2006-2014)

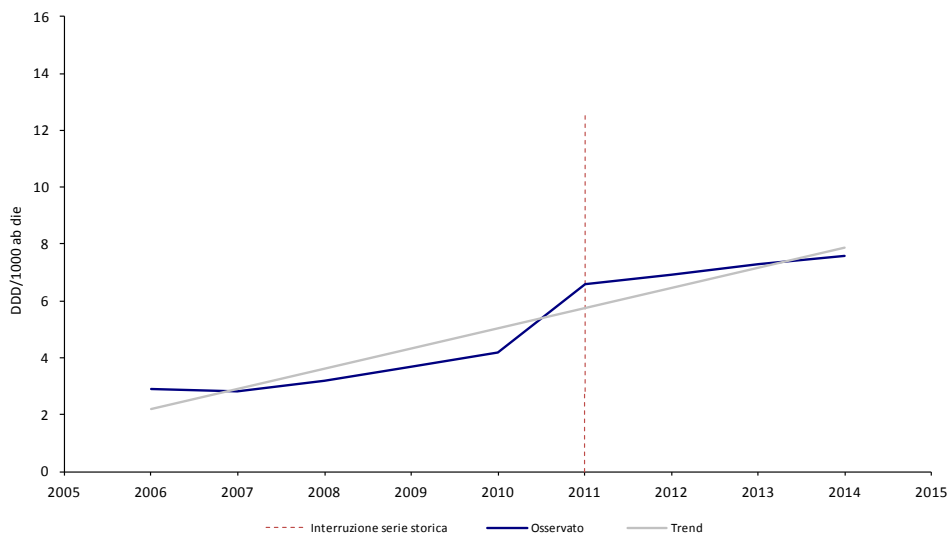


Tabella 7.2.11a. Farmaci per il dolore, consumo (DDD/1000 ab die) per categoria terapeutica e per sostanza: confronto 2006-2014

Sottogruppi e sostanze	2006	2007	2008	2009	2010	2011*	2012	2013	2014	Δ % 14-13
Farmaci per il dolore neuropatico°	1,5	1,0	1,0	1,3	1,4	1,8	1,9	2,0	2,2	7,0
Oppioidi maggiori	0,5	0,6	0,7	0,7	0,9	2,2	2,2	2,5	2,4	-1,9
Oppioidi minori/oppioidi in associazione	0,8	1,1	1,5	1,7	1,9	2,6	2,8	3,0	3,0	0,0
Farmaci per il dolore	2,9	2,8	3,2	3,7	4,2	6,6	6,9	7,5	7,6	1,3
Allegato_III_bis	-	-	-	-	-	3,9	4,1	4,6	4,6	-0,6
pregabalin	0,9	0,6	0,7	0,9	1,1	1,4	1,5	1,6	1,7	6,2
fentanil	0,3	0,4	0,4	0,4	0,4	0,8	0,8	0,8	0,8	0,4
codeina+paracetamolo	0,2	0,3	0,6	0,8	0,9	1,3	1,5	1,6	1,6	-4,9
tramadolo	0,6	0,7	0,8	0,8	0,8	0,9	0,8	0,8	0,8	-2,4
gabapentin	0,6	0,4	0,4	0,4	0,4	0,4	0,4	0,5	0,5	10,0
oxicodeone	<0,1	0,1	0,1	0,1	0,2	0,2	0,2	0,2	0,1	-4,4
oxicodeone, combinazioni	<0,1	<0,1	0,1	0,2	0,2	0,3	0,4	0,5	0,6	18,9
buprenorfina	0,1	0,1	0,1	0,1	0,2	0,8	0,6	0,8	0,8	2,0
idromorfone	-	<0,1	<0,1	<0,1	0,1	0,1	0,1	0,1	<0,1	-15,5
tapentadol	<0,1	<0,1	<0,1	<0,1	<0,1	<0,1	0,1	0,2	0,3	38,4

* interruzione di serie storica

° include la prescrizione di pregabalin e gabapentin per tutte le indicazioni autorizzate

Tabella 7.2.11b. Farmaci per il dolore, andamento regionale delle DDD/1000 abitanti die: confronto 2006-2014

	2006	2007	2008	2009	2010	2011*	2012	2013	2014	Δ % 14-13
Piemonte	3,3	3,2	4,0	4,7	5,4	8,2	8,2	8,8	10,5	18,6
Valle d'Aosta	3,4	3,5	4,2	5,0	5,6	9,3	8,7	10,3	13,3	29,8
Lombardia	2,9	2,8	3,4	3,9	4,7	7,0	7,4	7,7	8,0	4,2
P.A. Bolzano	3,3	3,1	3,5	3,9	4,3	8,4	8,9	10,0	9,7	-3,3
P.A. Trento	2,6	2,6	3,1	3,6	3,9	6,7	7,2	7,6	7,9	3,9
Veneto	2,6	2,6	3,0	3,5	4,1	7,0	7,6	8,2	8,0	-2,9
Friuli V.G.	3,5	3,5	4,2	4,8	5,5	8,5	8,8	9,5	9,5	0,1
Liguria	3,8	3,5	4,0	4,5	5,0	9,0	9,4	8,6	10,7	24,3
Emilia R.	2,9	2,9	3,4	4,0	4,6	9,6	10,4	10,4	11,0	5,9
Toscana	3,2	3,4	3,9	4,1	4,5	8,4	8,4	8,7	9,5	10,0
Umbria	2,5	2,6	3,1	3,6	4,2	6,6	6,5	6,7	6,5	-2,6
Marche	2,3	2,5	3,1	3,5	3,9	5,8	6,0	6,6	6,7	1,5
Lazio	2,9	2,8	3,2	3,7	4,1	6,0	6,3	6,8	6,7	-0,7
Abruzzo	2,9	2,6	3,0	3,3	3,8	5,2	5,1	5,5	5,5	-0,3
Molise	2,5	2,4	2,9	3,1	3,5	4,6	4,6	4,7	4,8	2,7
Campania	2,3	2,1	2,4	2,6	2,9	3,8	4,2	4,5	4,7	4,9
Puglia	2,7	2,5	3,0	3,4	3,9	4,8	5,2	5,8	5,8	1,2
Basilicata	2,3	2,2	2,6	3,0	3,2	4,5	4,7	5,2	5,1	-2,1
Calabria	2,3	2,1	2,6	2,7	3,1	4,1	4,4	4,7	5,0	6,0
Sicilia	2,6	2,4	2,8	3,1	3,6	4,8	5,2	5,5	5,4	-2,3
Sardegna	3,4	3,0	3,4	3,9	4,4	6,8	6,4	6,6	6,9	3,6
Italia	2,9	2,8	3,2	3,7	4,2	6,6	6,9	7,5	7,6	1,3

* Interruzione di serie storica

Tabella 7.2.11c. Farmaci per il dolore, prescrizione per categoria terapeutica e per sostanza nel 2014

Sottogruppi e sostanze	Spesa lorda pro capite	Δ % 14-13	DDD/1000 ab die	Δ % 14-13	% spesa privata
Farmaci per il dolore neuropatico	2,51	6,3	2,2	7,0	12,8
Oppioidi maggiori	2,33	8,0	2,4	-1,9	6,0
Oppioidi minori/oppioidi in associazione	1,84	9,5	3,0	0,0	20,4
Farmaci per il dolore	6,68	7,8	7,6	1,3	12,9
pregabalin	2,19	6,7	1,7	6,2	12,4
fentanil	1,19	11,0	0,8	0,4	4,3
oxicodone, combinazioni	0,96	26,7	0,6	18,9	8,3
tapentadol	0,58	37,8	0,3	38,4	6,0
codeina, associazioni	0,47	-7,9	1,6	-5,0	30,0
tramadolo	0,35	-2,3	0,8	-2,4	12,7
gabapentin	0,32	3,5	0,5	10,1	15,5
ossicodone	0,19	-6,9	0,1	-4,4	11,9
buprenorfina	0,18	-8,2	0,8	2,0	3,8
morfina solfato	0,10	-35,6	0,3	-25,4	9,6

° include la prescrizione di pregabalin e gabapentin per tutte le indicazioni autorizzate

Tabella 7.2.11d. Prescrizione di farmaci per il dolore a brevetto scaduto* nel 2014

Categorie	Spesa lorda	%	Δ %	DDD/1000	%	Δ %	Costo
	pro capite		14-13	ab die		14-13	medio DDD
Equivalenti	0,66	9,9	-1,7	1,8	23,7	-0,3	1,0
Unbranded	0,31	4,6	3,0	0,5	6,7	9,4	1,6
Branded	0,36	5,4	-5,3	1,3	17,1	-3,6	0,8
Coperti da brevetto	6,02	90,1	8,9	5,8	76,3	6,7	2,8
Farmaci per il dolore	6,68	100,0	7,8	7,6	100,0	1,3	2,4

* sono state utilizzate le liste di trasparenza mensili pubblicate dall'Agenzia Italiana del Farmaco nel 2014

Figura 7.2.11b. Farmaci per il dolore, distribuzione in quartili del consumo 2014 (DDD/1000 ab die pesate)

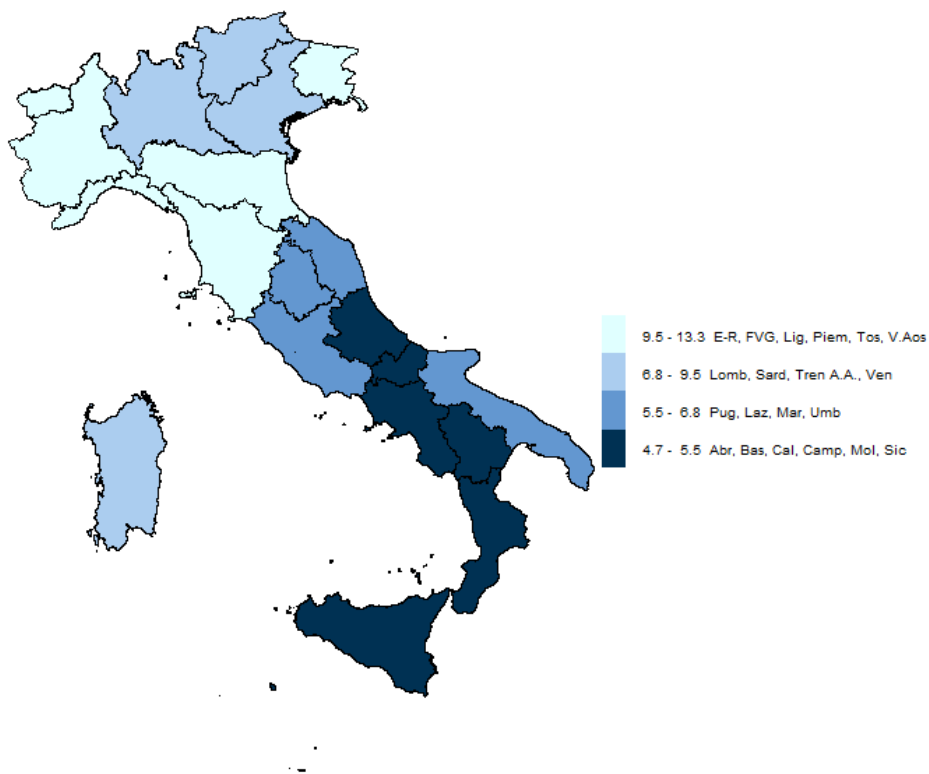
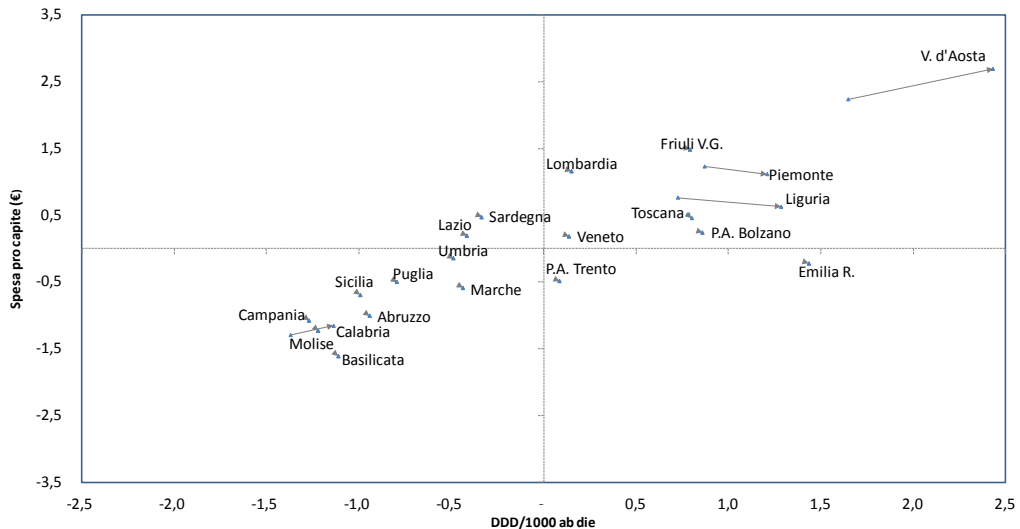


Figura 7.2.11c. Farmaci per il dolore, variabilità regionale dei consumi farmaceutici 2014 per quantità e spesa pro capite e variazione rispetto all'anno precedente (valori standardizzati rispetto alla media nazionale)



Variazione rispetto all'anno precedente visibile se la variazione dei valori standardizzati è superiore al 5%.

Figura 7.2.12a. Antidepressivi, andamento temporale del consumo (2006-2014)

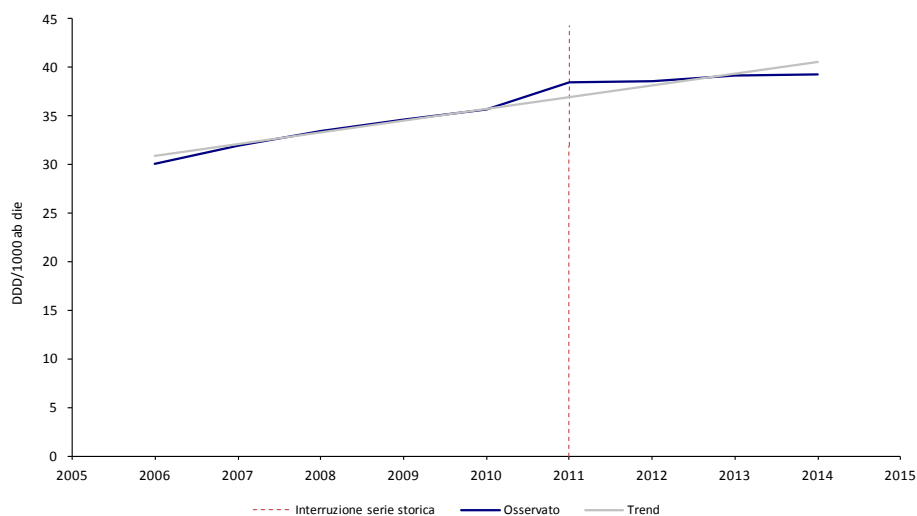


Tabella 7.2.12a. Antidepressivi, consumo (DDD/1000 ab die) per categoria terapeutica e per sostanza: confronto 2006-2014

Sottogruppi e sostanze	2006	2007	2008	2009	2010	2011*	2012	2013	2014	Δ % 14-13
Antidepressivi-SSRI	23,9	25,0	25,9	26,6	27,1	29,2	29,1	29,3	29,3	-0,1
Antidepressivi-altri	4,8	5,6	6,3	6,8	7,3	8,1	8,4	8,7	8,9	2,3
Antidepressivi-triciclici	1,4	1,3	1,3	1,2	1,2	1,2	1,2	1,2	1,2	-1,6
Antidepressivi	30,1	31,9	33,5	34,6	35,7	38,5	38,6	39,1	39,3	0,4
escitalopram	4,1	4,7	5,6	6,3	6,8	7,5	7,4	7,4	7,3	-1,5
duloxetina	0,7	1,2	1,5	1,9	2,2	2,4	2,5	2,6	2,7	2,3
paroxetina	7,0	7,3	7,4	7,5	7,5	7,8	7,9	8,0	8,1	0,5
venlafaxina	2,4	2,6	2,8	2,8	3,0	3,2	3,3	3,4	3,4	1,1
sertralina	5,6	5,7	5,7	5,7	5,7	6,3	6,7	7,0	7,2	3,1
citalopram	4,9	5,0	5,0	5,1	5,1	5,5	5,1	5,0	4,8	-2,7
mirtazapina	1,0	1,1	1,1	1,2	1,2	1,4	1,5	1,5	1,6	2,0
bupropione	<0,1	<0,1	0,1	0,2	0,3	0,3	0,3	0,3	0,3	-5,8
trazodone	0,4	0,4	0,5	0,5	0,5	0,6	0,7	0,7	0,8	15,0
fluoxetina	1,8	1,7	1,6	1,6	1,5	1,5	1,5	1,5	1,4	-2,5

* Interruzione di serie storica

Tabella 7.2.12b. Antidepressivi, andamento regionale delle DDD/1000 abitanti die pesate: confronto 2006-2014

	2006	2007	2008	2009	2010	2011*	2012	2013	2014	Δ % 14-13
Piemonte	31,1	33,5	35,5	37,5	39,1	41,9	42,4	43,3	43,6	0,5
Valle d'Aosta	27,9	29,6	31,3	32,6	34,0	37,4	36,6	37,9	38,7	2,2
Lombardia	26,9	28,4	30,0	31,2	32,4	34,9	35,5	36,2	36,8	1,4
P.A. Bolzano	36,1	38,9	40,5	40,5	43,3	51,1	51,8	53,1	53,3	0,5
P.A. Trento	27,3	29,4	30,4	31,7	32,7	36,8	37,2	37,9	38,5	1,5
Veneto	27,8	29,6	30,8	32,0	33,0	36,5	37,0	37,4	37,5	0,3
Friuli V.G.	24,8	26,1	26,9	27,6	28,6	32,5	33,0	33,7	33,5	-0,6
Liguria	42,3	44,4	46,2	47,3	48,1	51,1	50,6	51,4	51,3	-0,2
Emilia R.	35,3	37,4	39,1	40,6	41,7	48,5	48,9	49,5	49,4	-0,3
Toscana	46,9	49,5	52,2	54,1	55,7	59,3	58,9	58,9	59,5	1,0
Umbria	32,6	35,7	38,3	40,1	42,2	49,4	50,0	50,2	49,4	-1,6
Marche	31,2	33,5	35,3	36,7	37,4	39,7	39,2	40,2	40,6	1,1
Lazio	29,8	31,9	32,5	33,1	33,7	36,0	35,7	35,8	34,8	-2,8
Abruzzo	30,2	31,7	33,3	33,4	34,8	35,6	35,5	35,9	36,4	1,6
Molise	24,5	26,2	28,5	29,4	30,0	30,6	30,5	30,5	32,6	6,8
Campania	24,0	24,9	26,3	27,3	27,8	29,3	29,2	29,8	30,5	2,3
Puglia	23,8	25,6	27,5	28,7	29,6	30,3	30,3	30,9	31,2	0,9
Basilicata	22,8	24,7	26,9	28,3	28,2	29,8	29,5	29,9	30,3	1,2
Calabria	26,7	28,0	30,9	31,8	32,6	34,9	35,5	36,4	37,0	1,7
Sicilia	27,2	28,4	29,4	30,1	30,9	32,1	31,5	31,4	31,2	-0,7
Sardegna	36,3	38,1	39,6	41,3	42,4	44,3	44,1	43,8	44,0	0,5
Italia	30,1	31,9	33,5	34,6	35,7	38,5	38,6	39,1	39,3	0,4

* Interruzione di serie storica

Tabella 7.2.12c. Antidepressivi, prescrizione per categoria terapeutica e per sostanza nel 2014

Sottogruppi e sostanze	Spesa lorda	Δ %	DDD/1000	Δ %	% spesa
	pro capite	14-13	ab die	14-13	privata
Antidepressivi-SSRI	4,11	-14,4	29,3	-0,1	8,2
Antidepressivi altri	3,35	1,6	8,9	2,3	20,7
Antidepressivi triciclici	0,19	8,1	1,2	-1,6	32,0
Antidepressivi	7,65	-7,5	39,3	0,4	14,8
duloxetina	1,79	1,7	2,7	2,3	4,7
escitalopram	1,54	-30,9	7,3	-1,5	6,3
paroxetina	1,23	0,2	8,1	0,5	7,4
venlafaxina	0,76	0,1	3,4	1,1	8,5
sertralina	0,64	3,2	7,2	3,1	9,3
citalopram	0,48	-3,8	4,8	-2,7	11,2
mirtazapina	0,30	0,2	1,6	2,0	12,4
trazodone	0,29	15,2	0,8	15,0	8,9
bupropione	0,18	-6,1	0,3	-5,8	12,8
fluoxetina	0,13	-1,6	1,4	-2,5	18,6

Tabella 7.2.12d. Prescrizione di farmaci antidepressivi a brevetto scaduto* nel 2014

Categorie	Spesa lorda pro capite	%	Δ % 14-13	DDD/1000 ab die	%	Δ % 14-13	Costo medio DDD
Equivalenti	3,91	51,2	18,5	30,1	76,6	16,5	0,36
Unbranded	1,49	19,5	7,8	14,0	35,7	7,5	0,29
Branded	2,42	31,6	26,3	16,1	40,9	25,7	0,41
Coperti da brevetto	3,74	48,9	-24,8	9,2	23,4	-30,9	1,11
Antidepressivi	7,65	100,0	-7,5	39,3	100,0	0,4	0,53

* sono state utilizzate le liste di trasparenza mensili pubblicate dall'Agenzia Italiana del Farmaco nel 2014

Figura 7.2.12b. Antidepressivi, distribuzione in quartili del consumo 2014 (DDD/1000 ab die pesate)

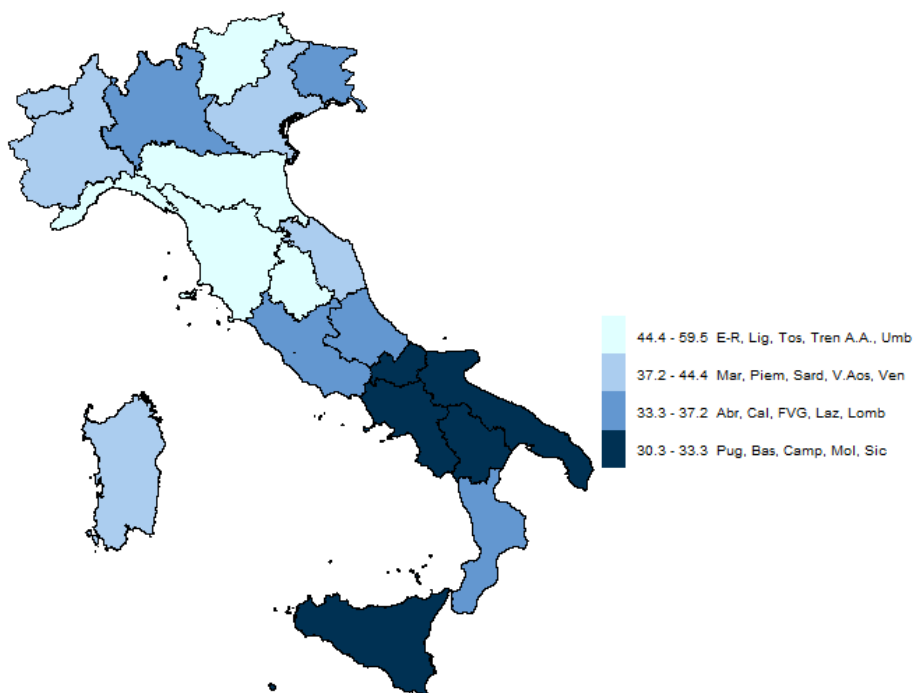


Figura 7.2.13a. Antiasmatici, andamento temporale del consumo (2006-2014)

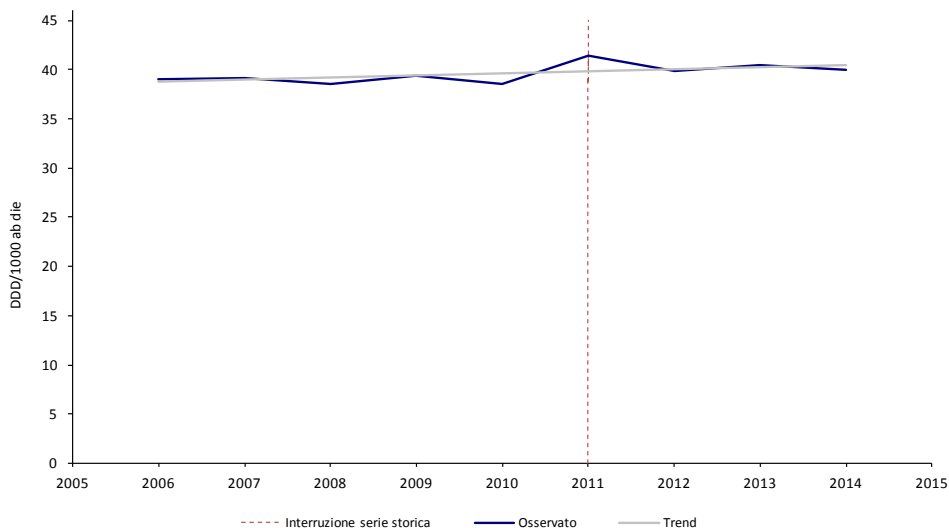


Tabella 7.2.13a. Antiasmatici, consumo (DDD/1000 ab die) per categoria terapeutica e per sostanza: confronto 2006-2014

Sottogruppi e sostanze	2006	2007	2008	2009	2010	2011*	2012	2013	2014	Δ % 14-13
Beta2 agonisti in associazione	9,9	10,4	11,1	11,9	12,1	12,2	11,9	12,0	12,1	0,9
Antiinfiammatori - cortisonici inal.	12,5	12,5	11,8	12,0	11,2	11,8	10,9	11,2	10,7	-4,5
Broncodilatatori - anticolinergici	4,6	4,7	4,8	5,0	5,3	7,0	7,1	7,5	7,9	5,1
Antag. rec. leucotrienici	1,7	1,8	1,9	2,0	2,2	2,2	2,2	2,2	2,1	-0,6
Broncodilatatori - beta2 agonisti	7,4	7,3	6,7	6,4	6,0	6,5	6,3	6,3	6,0	-3,7
Broncodilatatori - teofillinici	2,5	2,2	1,9	1,7	1,5	1,4	1,3	1,1	0,9	-20,1
Antiinfiammatori - cromoni	0,4	0,3	0,3	0,3	0,3	0,2	0,2	0,2	0,2	-8,7
Altri antiasmatici per uso sistemico	<0,1	<0,1	<0,1	<0,1	<0,1	<0,1	<0,1	<0,1	0,1	15,2
Antiasmatici	39,0	39,1	38,6	39,4	38,6	41,5	39,9	40,5	40,0	-1,2
salmeterolo+fluticasone	5,6	5,9	5,8	6,0	6,1	6,1	6,0	6,0	5,9	-2,1
tiotropio	2,4	3,1	3,6	3,9	4,2	4,7	4,8	4,7	4,1	-12,2
montelukast	1,6	1,8	1,9	2,0	2,1	2,2	2,2	2,1	2,1	-0,3
beclometasone	6,9	7,1	6,8	7,0	6,5	7,1	6,7	7,1	6,9	-3,0
formoterolo e altri anti-asmatici	1,5	1,8	2,7	3,3	3,5	3,8	3,7	3,9	4,1	4,4
formoterolo	2,6	2,5	2,2	2,0	1,7	1,5	1,3	1,2	1,0	-13,2
flunisolide	2,4	2,4	2,3	2,2	2,0	1,7	1,4	1,3	1,2	-7,5
fluticasone	1,7	1,6	1,4	1,3	1,2	1,2	1,1	1,1	1,1	-4,9
budesonide	1,5	1,4	1,3	1,5	1,4	1,5	1,4	1,4	1,3	-8,8
salbutamolo	-	-	-	-	-	3,7	3,5	3,5	3,4	-1,9

* Interruzione di serie storica

Tabella 7.2.13b. Antiasmatici, andamento regionale delle DDD/1000 abitanti die pesate: confronto 2006-2014

	2006	2007	2008	2009	2010	2011*	2012	2013	2014	Δ % 14-13
Piemonte	31,9	32,2	32,5	33,0	32,8	35,4	34,9	35,3	34,7	-1,6
Valle d'Aosta	38,8	39,8	39,7	40,3	40,3	45,1	44,2	44,3	42,6	-3,9
Lombardia	30,7	30,9	30,5	31,0	31,0	34,5	34,3	35,0	35,0	-0,1
P.A. Bolzano	28,0	28,6	27,8	27,8	28,1	31,4	31,0	31,0	30,4	-1,7
P.A. Trento	32,6	33,9	33,7	34,1	33,0	36,6	36,2	36,2	36,5	0,7
Veneto	31,2	31,3	30,5	31,0	30,6	34,2	33,7	33,7	33,5	-0,6
Friuli V.G.	31,0	31,9	31,0	31,3	31,5	35,1	34,3	35,4	34,6	-2,3
Liguria	37,5	37,9	37,4	37,7	36,8	38,7	36,2	36,4	35,7	-1,8
Emilia R.	33,8	34,5	33,9	34,6	34,0	40,1	38,9	40,3	39,4	-2,2
Toscana	34,3	35,2	35,3	35,5	35,8	39,4	38,2	39,0	38,5	-1,3
Umbria	38,5	38,1	36,6	36,7	36,2	38,7	37,2	38,1	36,3	-4,7
Marche	32,3	32,4	32,3	32,4	32,2	34,2	32,8	34,1	34,2	0,1
Lazio	49,9	49,3	47,1	46,6	45,6	50,8	48,4	49,3	47,1	-4,4
Abruzzo	37,9	37,3	37,1	36,4	36,2	36,3	33,5	34,1	33,9	-0,5
Molise	30,1	30,2	30,5	32,2	31,4	31,8	29,9	30,8	31,5	2,1
Campania	53,0	50,0	51,0	53,6	51,0	53,1	50,8	52,4	53,0	1,2
Puglia	47,1	47,9	48,7	51,5	50,1	49,8	46,1	47,5	48,3	1,7
Basilicata	45,5	45,6	45,2	47,5	44,9	47,5	44,5	44,9	45,6	1,6
Calabria	39,6	39,7	40,3	40,4	38,1	39,4	38,2	38,6	38,8	0,6
Sicilia	50,2	50,6	48,5	50,3	48,0	49,6	45,5	44,5	42,2	-5,2
Sardegna	44,2	46,4	45,7	46,6	45,9	48,2	47,4	46,5	46,0	-1,2
Italia	39,0	39,1	38,6	39,4	38,6	41,5	39,9	40,5	40,0	-1,2

* Interruzione di serie storica

Tabella 7.2.13c. Antiasmatici, prescrizione per categoria terapeutica e per sostanza nel 2014

Sottogruppi e sostanze	Spesa lorda pro capite	Δ % 14-13	DDD/1000 ab die	Δ % 14-13	% spesa privata
Beta 2 agonisti in associazione	8,28	1,1	12,1	0,9	5,9
Broncodilatatori - anticolinergici	3,45	6,7	7,9	5,1	6,0
Antinfiammatori cortisonici inalatori	2,63	-4,5	10,7	-4,5	11,2
Broncodilatatori beta 2 agonisti	1,21	-4,9	6,0	-3,7	16,6
Antagonisti dei recettori dei leucotrieni	0,54	-15,2	2,1	-0,6	10,0
Altri antiasmatici per uso sistemico	0,37	21,4	0,1	15,2	1,1
Broncodilatatori teofillinici	0,10	-18,1	0,9	-20,1	39,0
Antinfiammatori - cromoni	0,03	-8,7	0,2	-8,7	14,5
Antiasmatici	16,60	0,4	40,0	-1,2	8,0
salmeterolo e altri anti-asmatici	4,75	-2,6	5,9	-2,1	5,9
formoterolo e altri anti-asmatici	2,96	3,6	4,1	4,4	5,2
tiotropio	2,50	-12,3	4,1	-12,3	5,3
beclometasone	1,42	-3,2	6,9	-3,0	12,4
montelukast	0,53	-15,1	2,1	-0,3	9,9
glicopirronio	0,48	>100	0,8	>100	8,9
fluticasone	0,44	-4,4	1,1	-4,9	6,7
indacaterolo	0,43	5,3	1,1	4,9	10,6
budesonide	0,41	-7,5	1,3	-8,8	13,8
aclidinio	0,36	>100	0,6	>100	6,3

Tabella 7.2.13d. Prescrizione di farmaci antiasmatici a brevetto scaduto* nel 2014

Categorie	Spesa lorda pro capite	%	Δ % 14-13	DDD/1000 ab die	%	Δ % 14-13	Costo medio DDD
Equivalenti	1,45	8,7	-9,9	10,2	25,5	-3,2	0,39
Unbranded	0,17	1,0	25,3	1,0	2,6	21,6	0,46
Branded	1,28	7,7	-13,2	9,2	22,9	-5,3	0,38
Coperti da brevetto	15,15	91,3	1,5	29,8	74,5	-0,6	1,39
Antiasmatici	16,60	100,0	0,4	40,0	100,0	-1,2	1,14

* sono state utilizzate le liste di trasparenza mensili pubblicate dall'Agenzia Italiana del Farmaco nel 2014

Figura 7.2.13b. Antiasmatici, distribuzione in quartili del consumo 2014 (DDD/1000 ab die pesate)

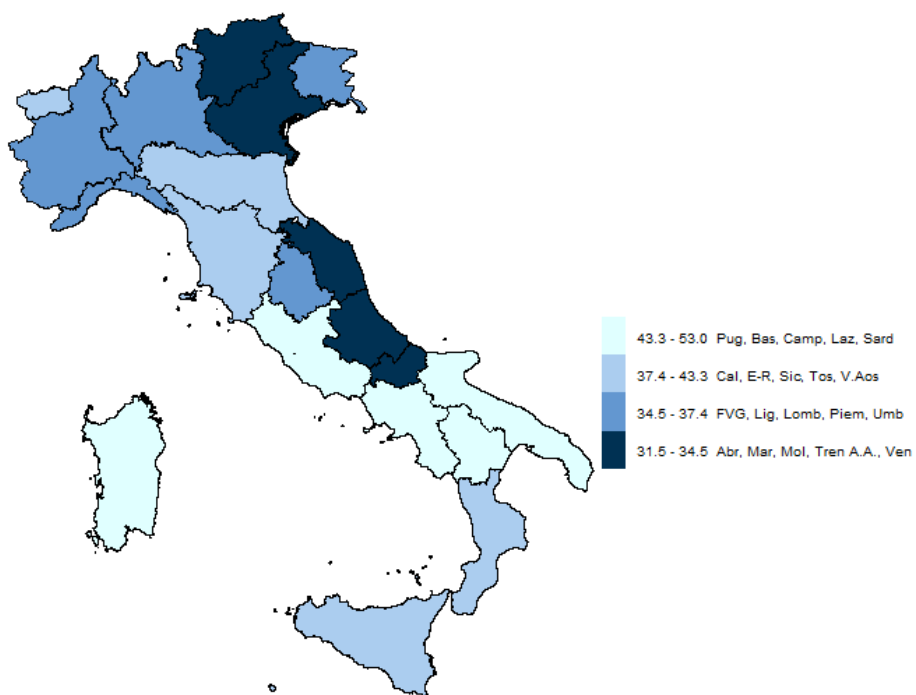
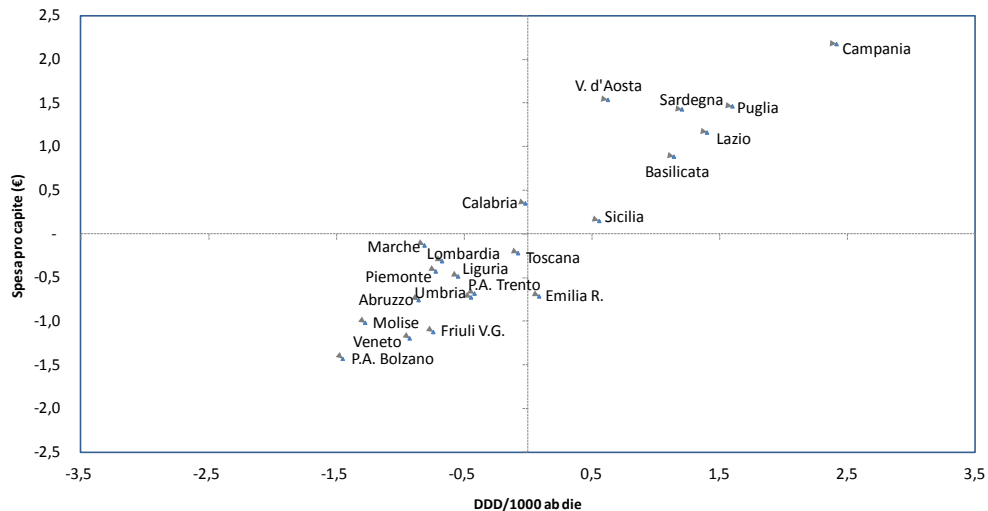


Figura 7.2.13c. Antiasmatici, variabilità regionale dei consumi farmaceutici 2014 per quantità e spesa pro capite e variazione rispetto all'anno precedente (valori standardizzati rispetto alla media nazionale)



Variazione rispetto all'anno precedente visibile se la variazione dei valori standardizzati è superiore al 5%.

Figura 7.2.14a. Farmaci per i disturbi oculari, andamento temporale del consumo (2006-2014)

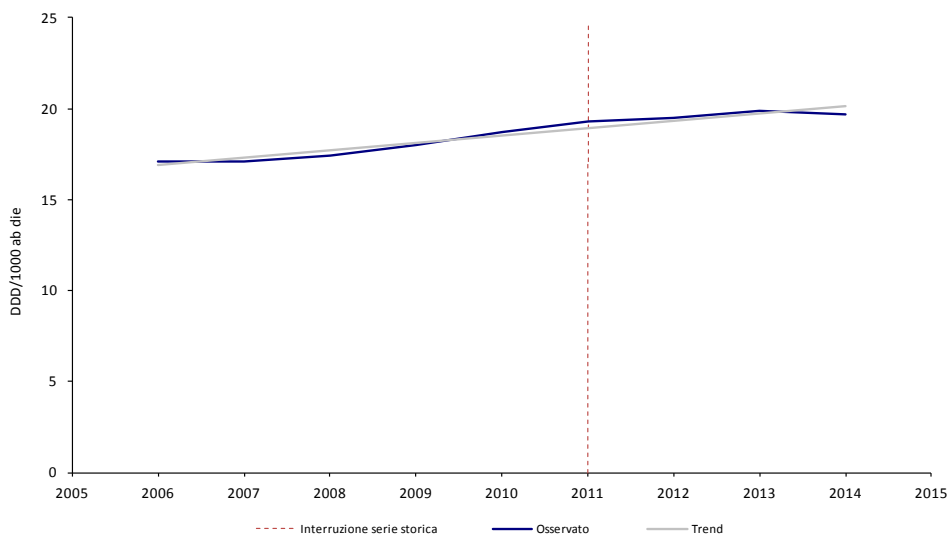


Tabella 7.2.14a. Farmaci per i disturbi oculari, consumo (DDD/1000 ab die) per categoria terapeutica e per sostanza: confronto 2006-2014

Sottogruppi e sostanze	2006	2007	2008	2009	2010	2011*	2012	2013	2014	Δ % 14-13
An. delle prostaglandine da soli o in ass. a beta-bloccante	5,3	5,5	5,7	6,1	6,6	7,7	8,0	8,3	8,3	-0,5
Altri preparati antiglaucoma	11,8	11,6	11,7	11,9	12,1	11,5	11,4	11,4	11,2	-1,4
Farmaci per la degenerazione maculare	-	-	-	-	-	0,1	0,1	0,2	0,2	31,1
Farmaci per i disturbi oculari	17,1	17,1	17,4	18,0	18,7	19,3	19,5	19,9	19,7	-0,8
latanoprost	3,0	2,8	2,7	2,6	2,5	2,2	2,0	2,0	1,8	-5,6
timololo, associazioni	2,5	2,8	3,4	3,8	4,4	6,1	6,3	6,5	6,6	1,0
travoprost	0,9	0,9	0,9	0,9	1,0	1,2	1,2	1,2	1,1	-9,4
bimatoprost	1,0	1,0	1,0	1,0	1,0	1,4	1,6	1,7	1,8	5,5
timololo	4,7	4,5	4,5	4,7	4,6	3,7	3,5	3,3	3,2	-4,0
brinzolamide	0,6	0,6	0,7	0,7	0,8	0,8	0,9	0,9	0,9	-1,7
brimonidina	-	-	-	-	-	1,3	1,3	1,3	1,2	-2,2
carteololo	-	-	-	-	-	0,9	1,0	1,0	1,0	-3,1
tafluprost	-	-	-	-	-	0,4	0,5	0,7	0,8	18,0
dorzolamide	-	-	-	-	-	0,5	0,5	0,5	0,5	0,6

* Interruzione di serie storica

Tabella 7.2.14b. Farmaci per i disturbi oculari, andamento regionale delle DDD/1000 abitanti die pesate: confronto 2006-2014

	2006	2007	2008	2009	2010	2011*	2012	2013	2014	Δ % 14-13
Piemonte	17,4	17,6	18,1	19,3	20,0	20,3	20,8	21,3	21,3	-0,2
Valle d'Aosta	17,5	17,6	17,9	18,6	18,9	19,5	19,3	19,9	20,4	2,5
Lombardia	13,0	13,2	13,5	13,9	14,6	15,1	15,4	15,8	16,0	1,5
P.A. Bolzano	11,6	11,5	11,6	11,6	12,0	12,9	13,2	13,8	14,3	3,7
P.A. Trento	11,0	11,4	11,7	12,4	13,1	14,0	14,4	14,8	15,0	1,6
Veneto	15,1	15,3	15,3	15,6	16,1	16,7	17,1	17,3	17,6	1,5
Friuli V.G.	18,4	18,6	18,7	19,4	20,1	20,7	21,0	21,7	21,9	1,1
Liguria	19,3	19,6	19,9	20,5	20,7	20,6	20,2	20,4	20,1	-1,9
Emilia R.	20,7	20,9	20,1	20,6	21,9	25,2	25,7	26,2	24,5	-6,5
Toscana	21,0	21,3	21,9	23,0	24,2	25,4	25,1	25,2	25,0	-0,8
Umbria	20,4	20,5	20,4	21,5	22,1	22,5	22,4	22,9	22,3	-2,7
Marche	24,9	25,6	25,9	26,6	27,5	27,3	27,1	27,6	27,8	0,4
Lazio	23,4	21,6	21,4	21,5	21,9	22,7	22,7	22,7	21,9	-3,6
Abruzzo	22,8	22,8	23,3	23,6	24,7	24,5	24,4	24,9	24,8	-0,3
Molise	12,6	13,0	13,8	14,7	14,9	15,0	14,9	14,8	15,4	3,7
Campania	14,9	15,0	15,8	16,8	16,9	16,9	16,9	17,1	17,2	0,8
Puglia	14,9	15,8	16,8	17,9	18,3	17,7	17,9	18,3	18,4	0,3
Basilicata	15,0	15,8	16,7	17,9	17,5	18,1	18,2	18,7	18,9	0,9
Calabria	15,2	15,3	16,3	16,4	16,9	17,8	18,2	18,8	18,9	0,2
Sicilia	14,0	13,7	13,8	14,3	14,9	15,4	15,8	16,2	16,1	-0,3
Sardegna	17,0	17,1	17,2	17,7	18,5	19,1	19,3	19,5	19,4	-0,4
Italia	17,1	17,1	17,4	18,0	18,7	19,3	19,5	19,9	19,7	-0,8

* Interruzione di serie storica

Tabella 7.2.14c. Farmaci per i disturbi oculari, prescrizione per categoria terapeutica e per sostanza nel 2014

Sottogruppi e sostanze	Spesa lorda pro capite	Δ % 14-13	DDD/1000 ab die	Δ % 14-13	% spesa privata
Analoghi delle prostaglandine da soli o in associazione	2,10	1,4	8,3	-0,5	4,8
Altri preparati antiglaucoma	1,56	1,8	11,2	-1,4	11,0
Farmaci per la degenerazione maculare	1,51	3,9	0,2	31,1	0,0
Farmaci per disturbi oculari	5,17	2,3	19,7	-0,8	5,4
timololo, associazioni	1,57	2,3	6,6	1,0	5,7
ranibizumab	1,31	-6,8	0,2	8,9	0,0
bimatoprost	0,44	5,2	1,8	5,5	6,2
travoprost	0,31	-8,1	1,1	-9,4	2,1
timololo	0,29	2,1	3,2	-4,0	15,1
latanoprost	0,28	-7,5	1,8	-5,6	7,7
tafluprost	0,27	23,7	0,8	18,0	5,5
aflibercept	0,17	>100	<0,1	>100	0,0
brinzolamide	0,17	-0,2	0,9	-1,7	6,1
carteololo	0,12	-0,5	1,0	-3,1	8,8

Tabella 7.2.14d. Prescrizione di farmaci per i disturbi oculari a brevetto scaduto* nel 2014

Categorie	Spesa lorda pro capite	%	Δ % 14-13	DDD/1000 ab die	%	Δ % 14-13	Costo medio DDD
Equivalenti	0,91	17,6	-7,1	7,9	39,9	-6,7	0,32
Unbranded	0,16	3,1	-0,9	2,3	11,5	-2,2	0,19
Branded	0,75	14,5	-8,3	5,6	28,4	-8,4	0,37
Coperti da brevetto	4,26	82,4	4,5	11,8	60,1	3,5	0,99
Farmaci per i disturbi oculari	5,17	100,0	2,3	19,7	100,0	-0,8	0,72

* sono state utilizzate le liste di trasparenza mensili pubblicate dall'Agenzia Italiana del Farmaco nel 2014

Figura 7.2.14b. Farmaci per i disturbi oculari, distribuzione in quartili del consumo 2014 (DDD/1000 ab die pesate)

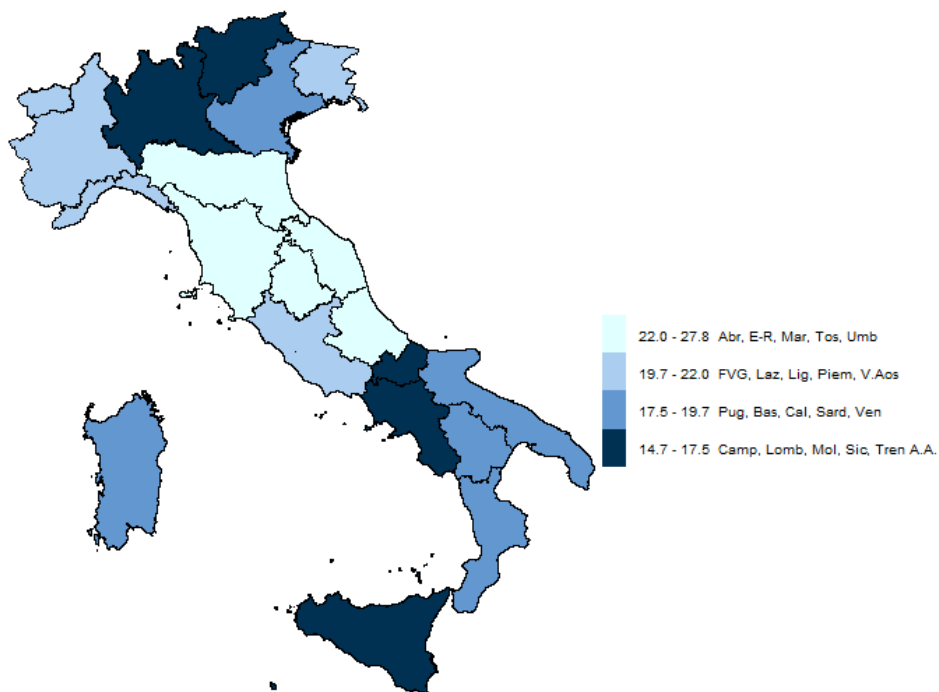
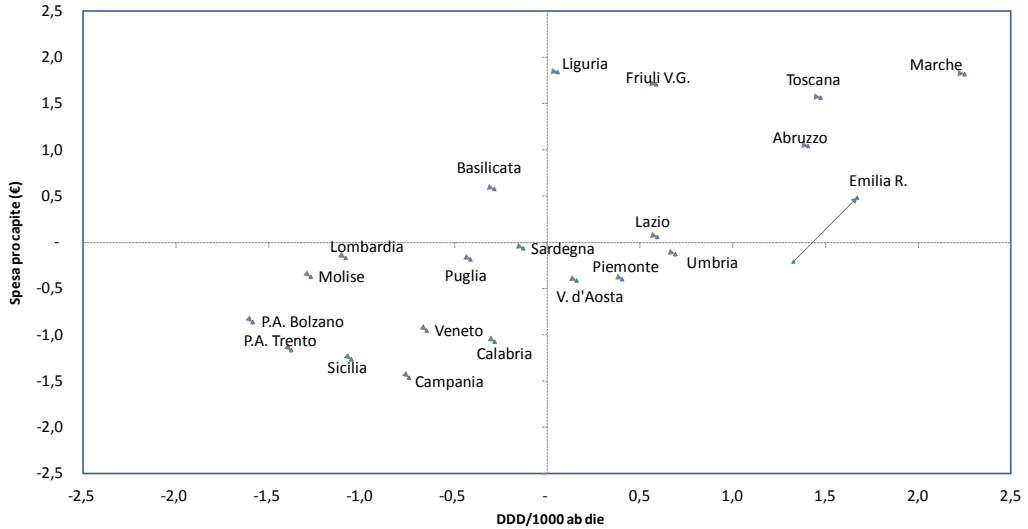


Figura 7.2.14c. Farmaci per i disturbi oculari, variabilità regionale dei consumi farmaceutici 2014 per quantità e spesa pro capite e variazione rispetto all'anno precedente (valori standardizzati rispetto alla media nazionale)



Variazione rispetto all'anno precedente visibile se la variazione dei valori standardizzati è superiore al 5%.

Figura 7.2.15a. Antivirali anti-HIV, andamento temporale del consumo (2011-2014)

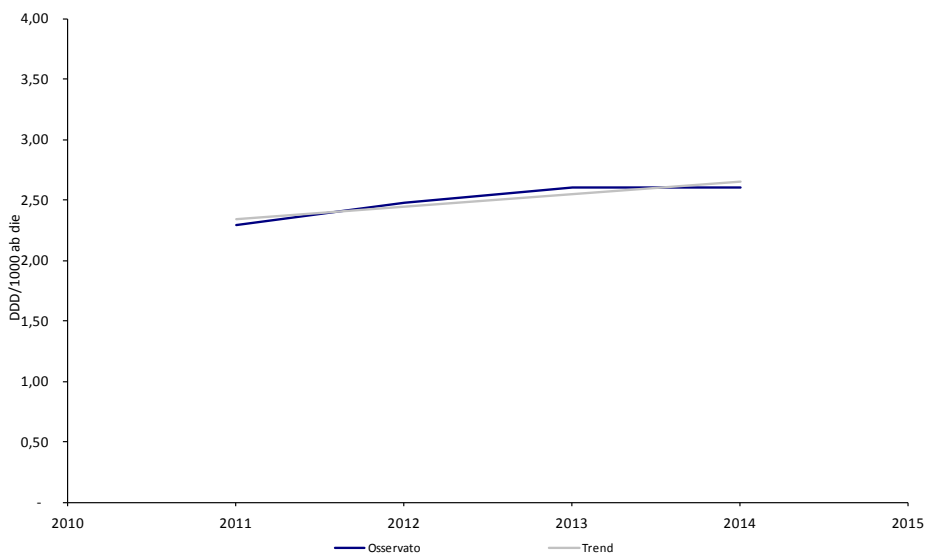


Tabella 7.2.15a. Antivirali anti-HIV, consumo (DDD/1000 ab die) per categoria terapeutica e per sostanza: confronto 2011-2014

Sottogruppi e sostanze	2011	2012	2013	2014	Δ % 14-13
Antivirali anti-HIV in associazione	0,8	0,9	0,9	0,9	0,4
Inibitori delle proteasi da soli o in associazione	0,5	0,6	0,7	0,6	-3,4
Nucleosidi e nucleotidi inibitori della trascrittasi inversa	0,6	0,6	0,6	0,6	-0,0
Non nucleosidi inibitori della trascrittasi inversa e altri antivirali anti-HIV	0,3	0,3	0,5	0,5	4,2
Antivirali anti-HIV	2,3	2,5	2,6	2,6	0,0
tenofovir disoproxil ed emtricitabina	0,4	0,4	0,4	0,4	-7,6
atazanavir	0,3	0,3	0,3	0,2	-11,6
entecavir	0,2	0,2	0,2	0,2	9,3
emtricitabina, tenofovir disoproxil e efavirenz	0,2	0,2	0,2	0,2	-12,1
tenofovir disoproxil	0,2	0,2	0,2	0,2	0,6
lamivudina e abacavir	0,1	0,2	0,2	0,2	9,9
darunavir	0,1	0,1	0,2	0,2	30,5
nevirapina	0,1	0,1	0,1	0,1	-6,2
raltegravir	0,1	0,1	0,1	0,2	19,4
lamivudina	0,2	0,1	0,1	0,1	0,7

Tabella 7.2.15b. Antivirali anti-HIV, andamento regionale delle DDD/1000 abitanti die pesate: confronto 2011-2014

	2011	2012	2013	2014	Δ % 14-13
Piemonte	2,0	2,3	2,2	2,3	2,7
Valle d'Aosta	1,1	1,2	1,2	1,2	-0,5
Lombardia	3,9	4,1	4,2	4,3	1,1
P.A. Bolzano	1,4	1,6	1,7	1,9	13,2
P.A. Trento	1,6	1,7	1,8	1,7	-5,4
Veneto	2,1	2,3	2,4	2,6	9,2
Friuli V.G.	1,4	1,6	1,7	1,7	-3,3
Liguria	2,1	2,2	2,2	2,3	3,4
Emilia R.	3,6	4,0	4,1	4,0	-2,8
Toscana	2,2	2,2	2,5	2,5	1,8
Umbria	1,7	1,9	2,0	2,1	5,5
Marche	1,9	2,1	2,1	2,2	4,1
Lazio	2,8	3,1	3,2	3,2	1,6
Abruzzo	1,1	1,2	1,3	1,4	8,0
Molise	0,5	0,5	0,6	0,7	20,5
Campania	1,3	1,6	1,6	1,7	3,7
Puglia	1,8	1,8	1,9	2,0	7,6
Basilicata	0,8	0,8	0,9	0,9	1,6
Calabria	0,7	0,8	0,9	1,0	8,8
Sicilia	1,2	1,3	1,4	1,5	7,6
Sardegna	2,4	2,6	2,8	2,8	0,4
Italia	2,3	2,5	2,6	2,6	0,0

Tabella 7.2.15c. Antivirali anti-HIV, prescrizione per categoria terapeutica e per sostanza nel 2014

Sottogruppi e sostanze	Spesa	Δ %	DDD/1000	Δ %	% spesa
	lorda pro capite	14-13	ab die	14-13	privata
Antivirali anti-HIV in associazione	5,32	0,7	0,9	0,4	0,0
Inibitori delle proteasi da soli o in associazione	3,74	-2,6	0,6	-3,4	0,2
Nucleosidi e nucleotidi inibitori della trascrittasi inversa	2,08	-2,2	0,6	0,0	0,4
Non nucleosidi inibitori della trascrittasi inversa e altri antivirali anti-HIV	1,80	5,1	0,5	4,2	0,4
Antivirali anti-HIV	12,94	-0,2	2,6	0,0	0,2
tenofovir disoproxil ed emtricitabina	2,03	-7,2	0,4	-7,6	0,0
emtricitabina, tenofovir disoproxil e efavirenz	1,46	-13,0	0,2	-12,1	0,0
darunavir	1,14	17,4	0,2	30,5	0,0
entecavir	1,13	9,6	0,2	9,3	0,4
lamivudina e abacavir	1,09	8,9	0,2	9,9	0,0
atazanavir	1,01	-11,6	0,2	-11,6	0,6
raltegravir	0,91	17,3	0,2	19,4	0,0
tenofovir disoproxil	0,69	0,7	0,2	0,7	0,0
emtricitabina/rilpivirina/tenofovir disoproxil	0,54	>100	0,1	>100	0,0
telaprevir	0,54	-10,7	0,0	-10,6	0,0

Tabella 7.2.15d. Prescrizione di antiretrovirali anti-HIV a brevetto scaduto* nel 2014

Categorie	Spesa lorda	%	Δ % 14-13	DDD/1000	%	Δ % 14-13	Costo
	pro capite			ab die			medio DDD
Equivalenti	0,07	0,5	-25,8	0,1	2,3	10,1	3,0
Unbranded	0,03	0,2	35,2	0,0	0,7	55,8	3,9
Branded	0,04	0,3	-42,5	0,0	1,6	-2,3	2,6
Coperti da brevetto	12,88	99,5	0,0	2,6	97,7	2,4	13,6
Farmaci per l'HIV	12,94	100,0	-0,2	0,0	100,0	0,0	13,4

* sono state utilizzate le liste di trasparenza mensili pubblicate dall'Agenzia Italiana del Farmaco nel 2014

Figura 7.2.15b. Antiretrovirali anti-HIV, distribuzione in quartili del consumo 2014 (DDD/1000 ab die pesate)

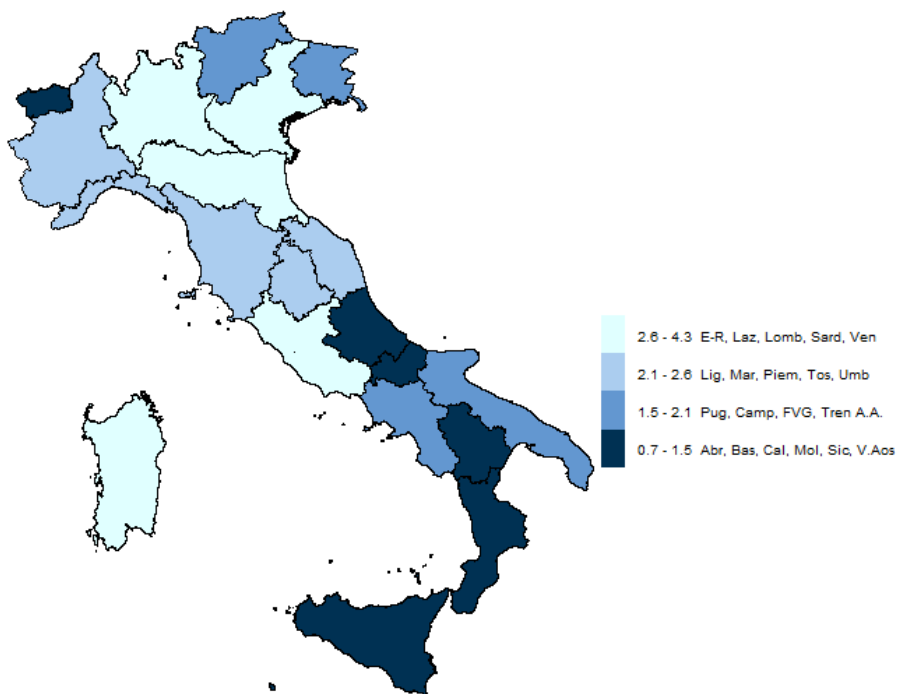
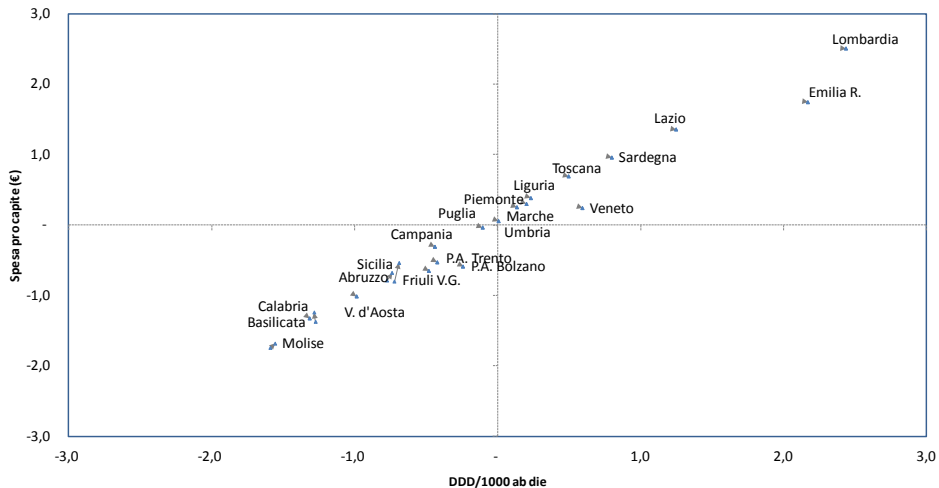


Figura 7.2.15c. Antivirali anti-HIV, variabilità regionale dei consumi farmaceutici 2014 per quantità e spesa pro capite e variazione rispetto all'anno precedente (valori standardizzati rispetto alla media nazionale)



Variazione rispetto all'anno precedente visibile se la variazione dei valori standardizzati è superiore al 7%.

Figura 7.2.16a. Immunosoppressori ed immunomodulatori, andamento temporale del consumo (2011-2014)

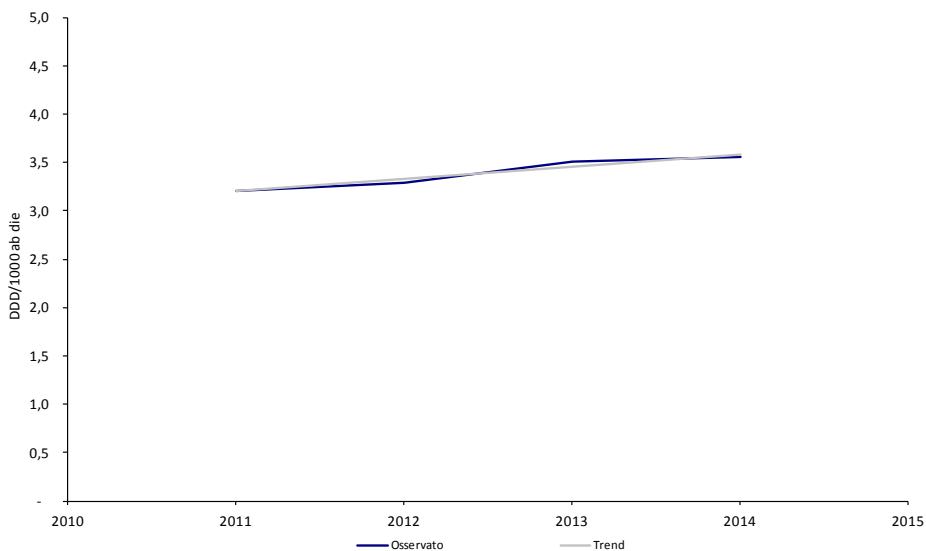


Tabella 7.2.16a. Immunosoppressori ed immunomodulatori, consumo (DDD/1000 ab die) per categoria terapeutica e per sostanza: confronto 2011-2014

Sottogruppi e sostanze	2011	2012	2013	2014	Δ % 14-13
Altri immunosoppressori	1,0	1,0	1,0	1,0	2,0
Interferoni	0,9	0,9	0,9	0,9	-5,9
Anti TNF alfa	0,7	0,8	0,9	0,9	5,7
Immunosoppressori selettivi	0,5	0,6	0,6	0,6	3,6
Inibitori dell'Interleuchina	0,0	0,1	0,1	0,1	22,8
Immunosoppressori ed immunomodulatori	3,2	3,3	3,5	3,6	1,6
interferone beta-1a	0,7	0,7	0,7	0,7	-2,8
azatioprina	0,4	0,4	0,4	0,4	1,1
ciclosporine	0,3	0,3	0,3	0,3	-2,7
adalimumab	0,2	0,2	0,3	0,3	7,9
etanercept	0,3	0,3	0,3	0,3	-3,0
infliximab	0,2	0,2	0,2	0,3	5,7
micofenolato mofetile	0,2	0,2	0,2	0,2	-4,0
tacrolimus	0,2	0,2	0,2	0,2	5,6
leflunomide	0,2	0,2	0,2	0,2	-4,5
peginterferone alfa-2a	0,1	0,1	0,1	0,1	-22,8
peginterferone alfa-2b	0,1	0,1	0,1	0,1	-9,3

Tabella 7.2.16b. Immunosoppressori ed immunomodulatori, andamento regionale delle DDD/1000 abitanti die pesate: confronto 2011-2013

	2011	2012	2013	2014	Δ % 14-13
Piemonte	2,9	2,9	3,1	3,1	0,9
Valle d'Aosta	2,7	2,7	2,9	2,8	-2,2
Lombardia	2,7	2,8	3,0	3,0	0,3
P.A. Bolzano	3,6	3,5	3,9	4,2	9,0
P.A. Trento	2,7	2,9	3,0	3,2	6,0
Veneto	3,0	3,2	3,3	3,3	0,2
Friuli V.G.	3,8	3,8	4,2	4,0	-4,1
Liguria	3,0	2,8	3,0	3,1	4,5
Emilia R.	3,0	3,1	3,2	3,2	-1,0
Toscana	3,4	3,5	3,7	3,7	1,8
Umbria	3,0	3,3	3,6	3,6	0,5
Marche	3,1	3,2	3,3	3,6	7,7
Lazio	3,0	3,2	3,4	3,4	-0,7
Abruzzo	3,3	3,5	3,6	3,6	0,0
Molise	2,4	2,9	3,4	3,4	0,8
Campania	3,8	3,8	3,9	4,0	0,6
Puglia	4,0	4,1	4,4	4,4	0,9
Basilicata	3,1	3,3	3,8	3,9	2,5
Calabria	3,2	3,1	3,5	3,9	10,6
Sicilia	3,2	3,3	3,7	3,9	6,7
Sardegna	4,9	4,9	5,3	5,4	1,3
Italia	3,2	3,3	3,5	3,6	1,6

Tabella 7.2.16c. Immunosoppressori ed immunomodulatori, prescrizione per categoria terapeutica e per sostanza nel 2014

Sottogruppi e sostanze	Spesa	Δ %	DDD/1000	Δ %	% spesa
	lorda pro capite	14-13	ab die	14-13	privata
Anti TNF alfa	10,19	4,6	0,9	5,7	0,0
Immunosoppressori selettivi	5,58	20,2	0,6	3,6	0,3
Altri immunosoppressori	4,67	10,6	1,0	2,0	1,1
Interferoni	4,40	-10,0	0,9	-5,9	0,1
Inibitori dell'Interleuchina	1,36	21,6	0,1	22,8	0,0
Immunosoppressori ed immunomodulatori	26,19	6,4	3,6	1,6	0,3
adalimumab	4,13	7,8	0,3	7,9	0,0
etanercept	3,55	-4,7	0,3	-3,0	0,0
interferone beta-1a	3,08	-5,2	0,7	-2,8	0,0
lenalidomide	2,41	12,9	<0,1	8,1	0,0
figolimod	1,60	45,8	0,1	46,5	0,0
infliximab	1,59	5,7	0,3	5,7	0,0
natalizumab	1,18	9,6	0,1	10,5	0,0
eculizumab	1,17	16,8	<0,1	15,5	0,0
ciclosporine	1,13	-2,4	0,3	-2,7	3,0
golimumab	0,72	37,8	0,1	37,6	0,0

Tabella 7.2.16d. Prescrizione di Immunosoppressori ed immunomodulatori a brevetto scaduto* nel 2014

Categorie	Spesa lorda pro capite	%	Δ % 14-13	DDD/1000 ab die	%	Δ % 14-13	Costo medio DDD
Equivalenti	0,74	2,8	-12,7	0,9	24,5	-1,1	2,3
Unbranded	0,09	0,3	24,1	0,3	7,4	25,6	0,9
Branded	0,65	2,5	-16,1	0,6	17,1	-9,5	2,9
Coperti da brevetto	25,46	97,2	7,1	2,7	75,5	2,5	25,9
Immunosoppressori ed immunomodulatori	26,19	100,0	6,4	3,6	100,0	1,6	20,1

* sono state utilizzate le liste di trasparenza mensili pubblicate dall'Agenzia Italiana del Farmaco nel 2014

Figura 7.2.16b. Immunosoppressori ed immunomodulatori, distribuzione in quartili del consumo 2014 (DDD/1000 ab die pesate)

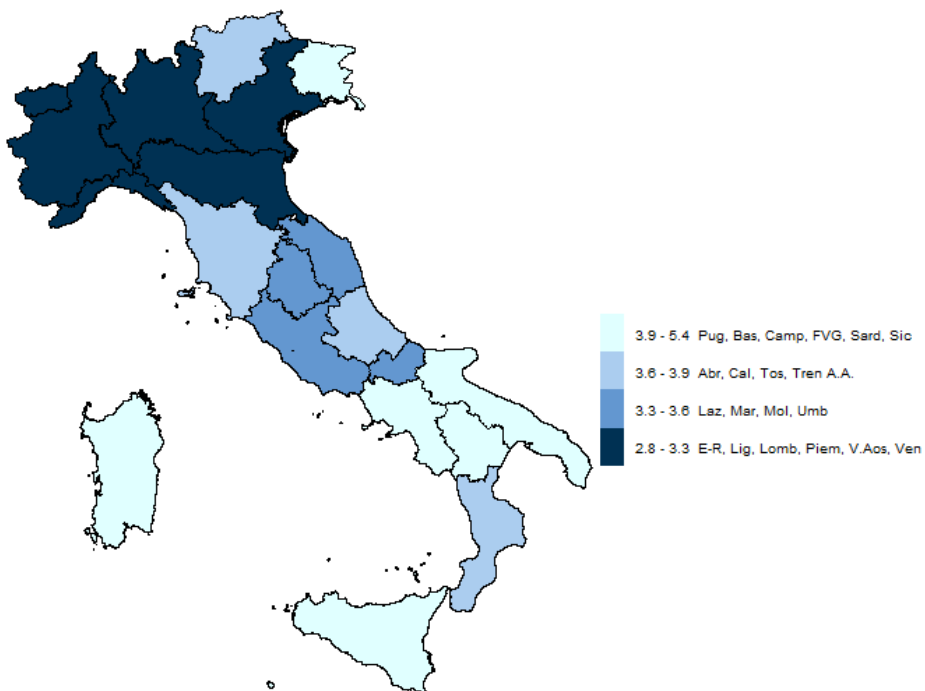
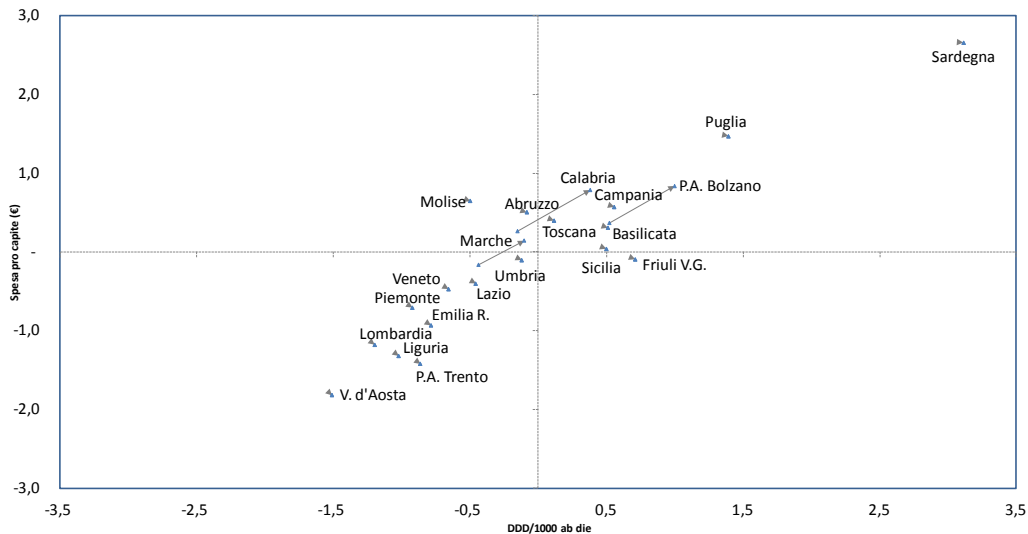


Figura 7.2.16c. Immunosoppressori ed immunomodulatori, variabilità regionale dei consumi farmaceutici 2014 per quantità e spesa pro capite e variazione rispetto all'anno precedente (valori standardizzati rispetto alla media nazionale)



Variazione rispetto all'anno precedente visibile se la variazione dei valori standardizzati è superiore al 7%.

Figura 7.2.17a. Farmaci oncologici, andamento temporale del consumo (2011-2014)

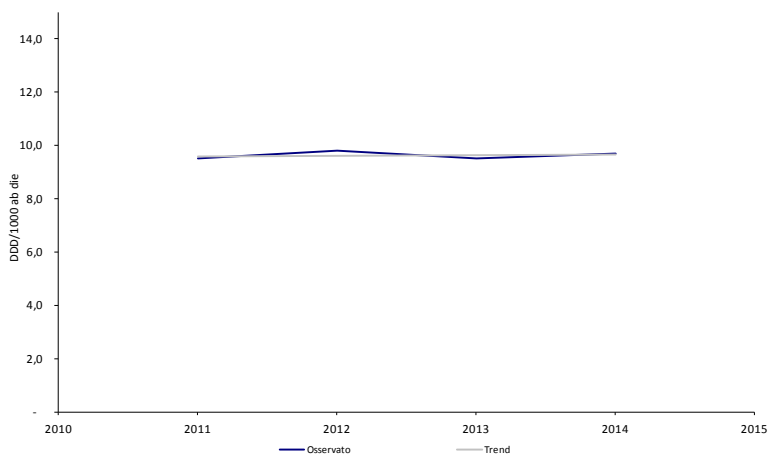


Tabella 7.2.17a. Farmaci oncologici, consumo (DDD/1000 ab die) per categoria terapeutica e per sostanza: confronto 2011-2014

Sottogruppi e sostanze	2011	2012	2013	2014	Δ % 14-13
Inibitori dell'aromatasi	2,2	2,3	2,3	2,4	4,3
Ormoni	2,1	2,1	2,1	2,1	-2,4
Antiestrogeni	1,1	1,1	1,2	1,2	0,1
Antiandrogeni	1,1	1,1	1,1	1,2	7,4
Altri antagonisti ormonali	<0,1	<0,1	0,1	0,1	47,6
Antimetaboliti	0,6	0,8	0,6	0,6	-0,6
Citostatici - altri	0,4	0,4	0,4	0,4	3,4
Citostatici - composti del platino	0,2	0,2	0,2	0,2	1,0
Sostanze alchilanti	0,4	0,4	0,2	0,2	5,8
Prodotti di derivazione naturale - taxani	0,1	0,1	0,2	0,2	-1,0
Antibiotici citotossici - antracicline e sostanze correlate	0,1	0,1	0,1	0,1	-6,8
Antibiotici citotossici - altri	0,1	0,1	0,1	0,1	0,1
Prodotti di derivazione naturale - altri	0,1	0,1	0,1	0,1	-1,4
Anticorpi monoclonali (uso prevalentemente oncoematologico)	0,6	0,6	0,6	0,7	2,4
Inibitori della tirosin chinasi (esclusivo uso oncoematologico)	0,2	0,2	0,2	0,3	8,1
Fattori della crescita (G-CSF)	0,1	0,1	0,1	0,1	-3,1
Antineoplastici ad azione immunologica	<0,1	<0,1	<0,1	<0,1	-13,0
Farmaci oncologici	9,5	9,8	9,5	9,7	2,0
leuprolide	1,2	1,2	1,2	1,2	-1,2
letrozolo	1,0	1,0	1,1	1,2	8,1
bicalutamide	1,1	1,1	1,1	1,1	7,6
anastrozolo	1,0	0,9	0,9	0,9	-0,2
triptorelina	0,8	0,8	0,8	0,7	-3,3
metotrexato	0,3	0,4	0,2	0,2	8,1
rituximab	0,4	0,4	0,4	0,4	-1,0
exemestane	0,3	0,3	0,3	0,3	4,8
fluorouracile	0,1	0,2	0,2	0,2	-0,1

Tabella 7.2.17b. Farmaci oncologici, andamento regionale delle DDD/1000 ab die pesate: confronto 2011-2014

	2011	2012	2013	2014	Δ % 14-13
Piemonte	9,6	9,9	9,3	9,3	0,1
Valle d'Aosta	7,1	8,7	8,4	8,5	0,9
Lombardia	9,6	9,9	9,9	10,0	1,2
P.A. Bolzano	8,4	8,7	8,0	8,1	0,5
P.A. Trento	9,0	8,7	8,3	8,6	4,6
Veneto	9,9	10,3	9,6	9,7	1,0
Friuli V.G.	12,4	10,9	10,2	10,6	3,3
Liguria	9,1	9,6	8,7	9,4	9,2
Emilia R.	9,7	10,1	9,5	9,5	0,1
Toscana	9,6	10,3	9,1	9,7	7,1
Umbria	9,4	9,6	9,6	9,3	-3,2
Marche	11,7	11,7	10,2	10,5	2,6
Lazio	10,4	10,4	10,3	10,0	-2,8
Abruzzo	9,7	10,2	10,2	10,1	-0,6
Molise	8,6	8,5	7,3	8,7	19,4
Campania	8,7	9,5	9,4	9,6	2,7
Puglia	8,8	9,0	9,1	10,4	14,9
Basilicata	8,3	8,9	8,8	8,7	-1,5
Calabria	8,3	8,3	8,9	8,9	0,6
Sicilia	8,3	8,4	8,7	8,5	-1,9
Sardegna	10,0	10,4	9,3	9,8	4,6
Italia	9,5	9,8	9,5	9,7	2,0

Tabella 7.2.17c. Farmaci oncologici, prescrizione per categoria terapeutica e per sostanza nel 2014

Sottogruppi e sostanze	Spesa	Δ %	DDD/1000	Δ %	% spesa
	lorda pro capite	14-13	ab die	14-13	privata
Anticorpi monoclonali (uso prevalentemente onco-ematologico)	12,39	11,5	0,7	2,4	0,0
Inibitori della tirosin chinasi (esclusivo uso onco-ematologico)	9,76	14,7	0,3	8,1	0,0
Antimetaboliti	3,13	-6,5	0,6	-0,6	1,0
Altri citostatici	2,10	8,7	0,4	3,4	0,4
Sostanze alchilanti	0,75	20,8	0,2	5,8	1,4
Taxani	0,53	4,8	0,2	-1,0	0,0
Antracicline e sostanze correlate	0,52	-3,3	0,1	-6,8	0,0
Altri Prodotti di derivazione naturale	0,50	5,4	0,1	-1,5	0,2
Composti del platino	0,10	-33,9	0,2	1,0	0,0
Altri antibiotici citotossici	0,10	-0,3	0,1	0,1	0,0
Ormoni	1,96	-2,0	2,1	-2,5	5,9
Inibitori dell'aromatasi	1,51	2,2	2,4	4,3	7,9
Altri antagonisti ormonali	1,03	97,4	0,1	47,6	0,1
Antiestrogeni	0,54	1,4	1,2	0,1	2,1
Antiandrogeni	0,26	-4,3	1,2	7,4	11,0
Fattori della crescita (G-CSF)	1,39	-12,6	0,1	-3,1	1,5
Antineoplastici ad azione immunologica	0,08	-14,1	<0,1	-13,1	4,6
Farmaci oncologici	36,65	8,5	9,7	2,0	1,0
trastuzumab	4,04	0,4	0,1	2,2	0,0
rituximab	3,14	-1,3	0,4	-1,0	0,0
imatinib	2,92	-2,3	0,1	-1,9	0,0
bevacizumab	2,84	19,0	0,1	17,0	0,0
bortezomib	1,46	8,7	0,1	8,7	0,0
pemetrexed	1,22	1,4	<0,1	3,1	0,0
everolimus	1,03	94,9	<0,1	89,1	0,0
leuprolide	1,00	-3,4	1,2	-1,2	4,5
nilotinib	0,97	6,2	<0,1	6,9	0,0
dasatinib	0,96	19,7	<0,1	19,5	0,0

Tabella 7.2.17d. Prescrizione di farmaci oncologici a brevetto scaduto* nel 2014

Categorie	Spesa lorda	%	Δ %	DDD/1000	%	Δ %	Costo
	pro capite		14-13	ab die		14-13	medio DDD
Equivalenti	2,22	6,1	6,8	4,7	48,3	4,7	1,3
Unbranded	0,68	1,8	16,0	2,2	22,8	30,2	0,8
Branded	1,54	4,2	3,2	2,5	25,5	-10,9	1,7
Coperti da brevetto	34,45	94,0	8,6	5,0	51,7	-0,4	18,9
Farmaci oncologici	36,65	100,0	8,5	9,7	100,0	2,0	10,4

* sono state utilizzate le liste di trasparenza mensili pubblicate dall'Agenzia Italiana del Farmaco nel 2014

Figura 7.2.17b. Farmaci oncologici, distribuzione in quartili del consumo 2014 (DDD/1000 ab die pesate)

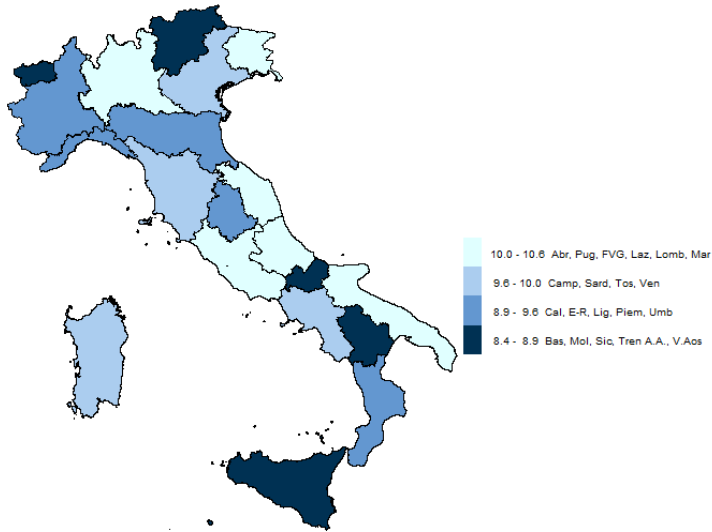
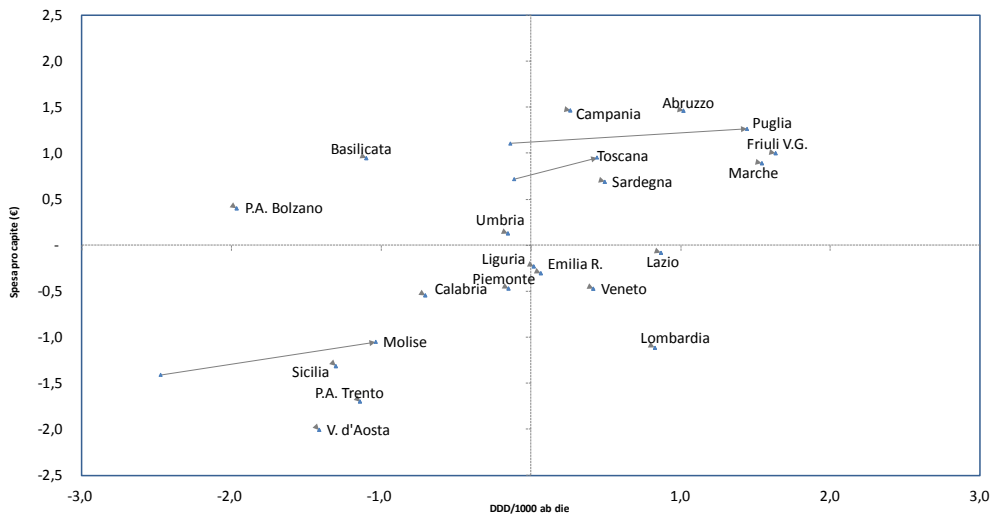


Figura 7.2.17c. Farmaci oncologici, variabilità regionale dei consumi farmaceutici 2014 per quantità e spesa pro capite e variazione rispetto all'anno precedente (valori standardizzati rispetto alla media nazionale)



Variazione rispetto all'anno precedente visibile se la variazione dei valori standardizzati è superiore al 5%.

Figura 7.2.18a. Vaccini, andamento temporale del consumo (2011-2014)

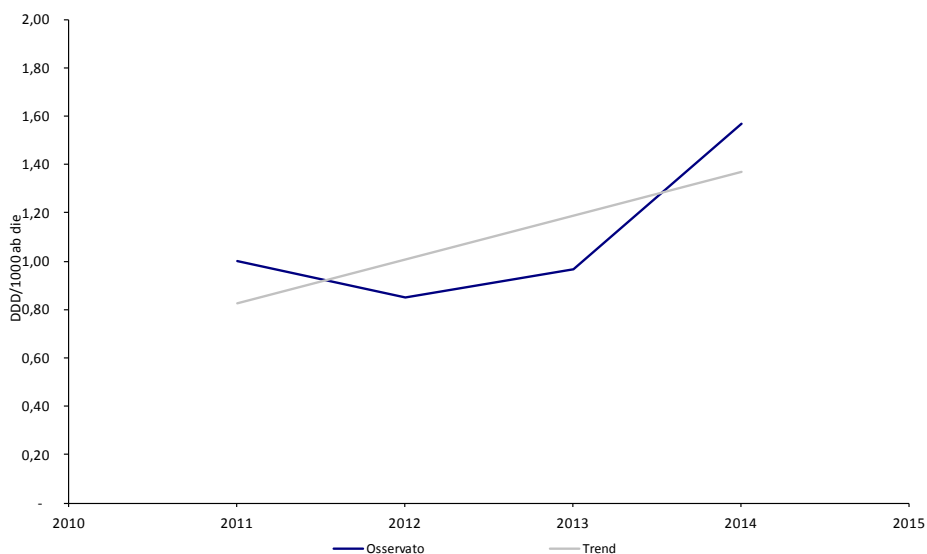


Tabella 7.2.18a. Vaccini, consumo (DDD/1000 ab die) per categoria terapeutica e per sostanza: confronto 2011-2014

Sottogruppi e sostanze	2011	2012	2013	2014	Δ % 14-13
Vaccini influenzali	0,6	0,5	0,6	1,2	>100
Altri vaccini	0,2	0,2	0,2	0,2	-6,1
Vaccini pneumococcici	0,1	0,1	0,1	0,1	-4,9
Vaccino esavalente	0,1	0,1	0,1	0,1	-7,3
Vaccino anti-HPV	<0,1	<0,1	<0,1	<0,1	-26,1
Vaccini	1,0	0,9	1,0	1,6	61,8
influenza, antigene purificato	0,6	0,5	0,6	1,2	>100
vaccino pneumococcico	0,1	0,1	0,1	0,1	-3,4
difterite-hemophilus influenzae b-pertosse-poliomelite-tetano-epatite b	0,1	0,1	0,1	0,1	-7,3
morbillo, associazioni con parotite e rosolia, vivo attenuato	<0,1	<0,1	<0,1	<0,1	-12,7
antigene del meningococcus c, polisaccaridico purificato	<0,1	<0,1	<0,1	<0,1	-12,4
difterite-pertosse-poliomielite-tetano	<0,1	<0,1	<0,1	<0,1	-16,4
papillomavirus (umano tipi 6, 11, 16, 18)	<0,1	<0,1	<0,1	<0,1	-21,0
pertosse, antigene purificato, associazioni con tossoidi	<0,1	<0,1	<0,1	<0,1	9,0
vaccino tetanico adsorbito	<0,1	<0,1	<0,1	<0,1	-6,2
tossoidi tetanico, associazioni con tossoidi difterico	<0,1	<0,1	<0,1	<0,1	5,9

Tabella 7.2.18b. Vaccini, andamento regionale delle DDD/1000 ab die pesate: confronto 2011-2014

	2011	2012	2013	2014	Δ % 14-13
Piemonte	0,8	0,8	0,8	0,7	-5,9
Valle d'Aosta	0,5	0,4	0,9	0,8	-12,1
Lombardia	0,9	0,9	0,7	2,9	>100
P.A. Bolzano	0,7	0,4	3,4	2,8	-19,5
P.A. Trento	0,9	0,9	0,9	0,9	-6,8
Veneto	1,0	0,9	0,9	1,4	50,5
Friuli V.G.	0,7	0,7	1,2	1,5	29,3
Liguria	1,1	0,9	1,4	0,8	-37,9
Emilia R.	1,1	0,8	0,9	1,7	81,0
Toscana	1,0	0,8	0,9	2,1	>100
Umbria	0,9	0,8	0,9	0,9	-3,4
Marche	0,9	0,8	0,9	0,8	-7,6
Lazio	1,4	1,0	1,0	1,1	2,9
Abruzzo	0,6	0,5	0,8	0,9	10,4
Molise	0,7	0,7	0,9	1,0	7,2
Campania	1,0	0,9	1,0	1,2	26,5
Puglia	1,2	1,0	1,3	1,4	9,9
Basilicata	0,9	0,7	1,0	1,2	21,1
Calabria	0,8	0,7	0,8	1,3	52,4
Sicilia	1,1	0,9	1,2	1,6	28,6
Sardegna	0,8	0,7	0,8	1,0	27,8
Italia	1,0	0,9	1,0	1,6	61,8

Tabella 7.2.18c. Vaccini, prescrizione per categoria terapeutica e per sostanza nel 2014

Sottogruppi e sostanze	Spesa lorda pro capite	Δ % 14-13	DDD/1000 ab die	Δ % 14-13	% spesa privata
Vaccini pneumococcici	1,38	-3,9	0,1	-4,9	0,6
Vaccino esavalente	1,24	-5,2	0,1	-7,3	0,3
Altri vaccini	1,15	-3,6	0,2	-6,1	41,5
Vaccini influenzali	0,64	-21,3	1,2	>100	11,4
Vaccino anti-Hpv	0,38	-41,0	0,0	-26,1	2,2
Vaccini	4,79	-11,2	1,6	61,8	16,1
Vaccino pneumococcico	1,37	-3,3	0,1	-3,4	0,4
Difterite-hemophilus influenzae b-pertosse- poliomelite-tetano-epatite b	1,24	-5,2	0,1	-7,3	0,3
Influenza, antigene purificato	0,64	-21,9	1,2	>100	11,5
Papillomavirus (umano tipi 6, 11, 16, 18)	0,22	-30,7	<0,1	-21,0	3,5
Vaccino morbillo,parotite,rosolia e varicella,vivo attenuato	0,18	-8,5	<0,1	-8,6	0,6
Papillomavirus (umano tipi 16, 18)	0,16	-51,4	<0,1	-32,8	0,4
Difterite-pertosse-poliomelite-tetano	0,15	-15,2	<0,1	-16,4	0,6
Morbillo, associazioni con parotite e rosolia, vivo attenuato	0,14	-17,8	<0,1	-12,7	0,9
Varicella, vivo attenuato	0,12	-20,1	<0,1	-16,8	4,6
Pertosse, antigene purificato, associazioni con tossoidi	0,10	12,1	<0,1	9,0	0,6

Figura 7.2.18b. Vaccini, distribuzione in quartili del consumo 2014 (DDD/1000 ab die pesate)

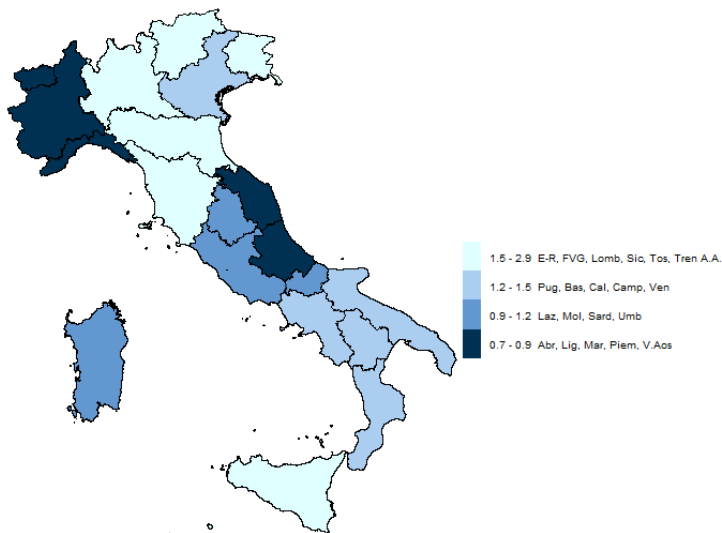
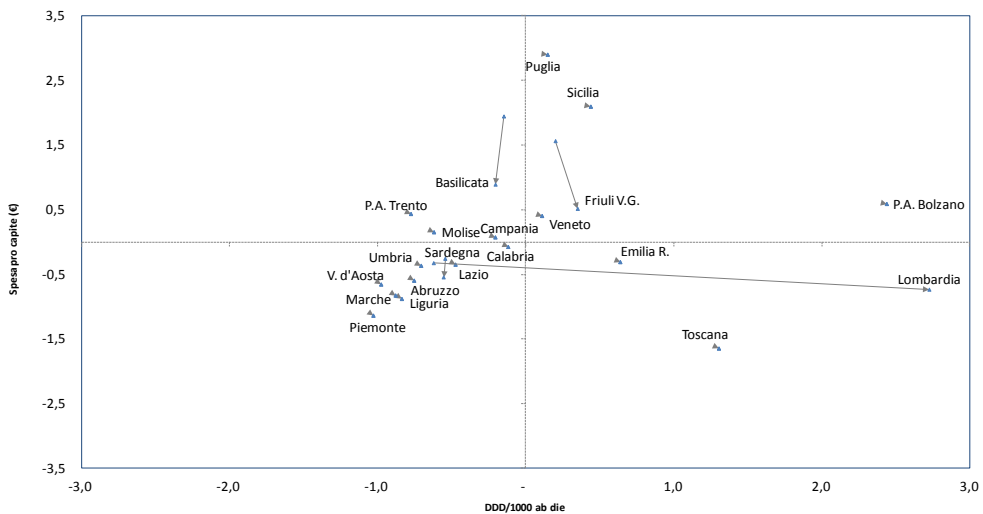


Figura 7.2.18c. Vaccini, variabilità regionale dei consumi farmaceutici 2014 per quantità e spesa pro capite e variazione rispetto all'anno precedente (valori standardizzati rispetto alla media nazionale)



Variazione rispetto all'anno precedente visibile se la variazione dei valori standardizzati è superiore al 15%

Nelle tabelle seguenti viene presentata un'analisi sui principi attivi a maggior prescrizione in regime di assistenza convenzionata e dei farmaci acquistati dalle strutture sanitarie che hanno registrato la maggior spesa nell'anno 2014.

Tabella 7.2.19. Primi trenta principi attivi per spesa convenzionata di classe A-SSN: confronto 2010-2014

ATC	Principio attivo	Spesa (milioni)	%	Rango 2014	Rango 2013	Rango 2012	Rango 2011	Rango 2010
A	Pantoprazolo	294	2,7	1	3	5	7	10
C	Rosuvastatina	287	2,6	2	1	1	2	2
R	Salmeterolo e altri anti-asmatici	284	2,6	3	2	2	3	3
A	Lansoprazolo	252	2,3	4	4	3	4	4
A	Omeprazolo	204	1,9	5	5	7	8	8
C	Atorvastatina	186	1,7	6	10	4	1	1
J	Amoxicillina e inibitori enzimatici	183	1,7	7	6	8	9	11
A	Esomeprazolo	164	1,5	8	12	15	14	5
C	Simvastatina e ezetimibe	159	1,4	9	13	13	16	19
B	Enoxaparina sodica	154	1,4	10	11	10	13	18
R	Tiotropio bromuro	146	1,3	11	9	9	12	13
G	Dutasteride	138	1,3	12	17	18	31	38
C	Olmesartan	137	1,3	13	14	16	18	22
C	Ramipril	125	1,1	14	19	17	21	23
C	Olmesartan e diuretici	125	1,1	15	18	20	29	35
N	Pregabalin	123	1,1	16	20	24	34	41
C	Omega 3 trigliceridi	123	1,1	17	7	6	5	7
C	Simvastatina	112	1	18	21	19	19	17
R	Formoterolo e altri anti-asmatici	108	1	19	8	11	11	12
N	Duloxetina	107	1	20	25	27	36	33
C	Bisoprololo	106	1	21	30	38	-	-
A	Colecalciferolo	100	0,9	22	41	-	-	-
C	Amlodipina	98	0,9	23	28	29	22	16
S	Timololo, associazioni	95	0,9	24	31	32	37	29
A	Mesalazina (5-asa)	94	0,9	25	33	-	-	-
A	Insulina aspart	93	0,9	26	24	23	-	-
N	Escitalopram	93	0,9	27	15	14	17	20
A	Insulina lispro	92	0,8	28	22	-	-	-
J	Ceftriaxone	92	0,8	29	32	35	-	-
A	Rifaximina	86	0,8	30	35	-	-	-
	Totale	4.359	39,8					
	Totale spesa Italia classe A-SSN	10.964						

Tabella 7.2.20. Primi trenta principi attivi per consumo in regime di assistenza convenzionata di classe A-SSN: confronto 2010-2014

ATC	Principio attivo	DDD/1000 ab die	%	Rango 2014	Rango 2013	Rango 2012	Rango 2011	Rango 2010
B	Acido folico	61,1	5,8	1	3	3	-	-
C	Ramipril	59,8	5,8	2	1	1	1	2
B	Acido acetilsalicilico	52,0	5	3	2	2	2	1
C	Atorvastatina	31,4	3	4	4	5	6	7
C	Amlodipina	27,2	2,6	5	5	4	3	3
C	Furosemide	24,0	2,4	6	6	6	4	4
A	Lansoprazolo	20,3	2	7	7	7	5	5
A	Pantoprazolo	20,2	2	8	11	11	13	19
A	Metformina	19,9	2	9	10	10	9	8
A	Omeprazolo	19,7	1,8	10	9	9	8	9
H	Levotiroxina	19,1	1,8	11	8	8	7	6
C	Simvastatina	15,4	1,4	12	12	13	11	13
C	Valsartan	14,5	1,4	13	14	14	15	14
C	Rosuvastatina	13,9	1,4	14	13	12	10	12
C	Nebivololo	13,4	1,2	15	15	16	16	17
A	Esomeprazolo	13,2	1,2	16	17	19	25	33
C	Enalapril	11,9	1,2	17	16	15	12	10
C	Valsartan e diuretici	11,2	1	18	18	18	17	16
C	Nitroglicerina	10,2	1	19	19	17	14	11
C	Atenololo	10,0	1	20	20	20	19	18
C	Lercanidipina	9,3	0,8	21	21	21	20	21
G	Tamsulosina	9,2	0,8	22	24	24	22	23
C	Telmisartan	9,1	0,8	23	22	23	23	24
J	Amoxicillina e inibitori enzimatici	9,0	0,8	24	25	25	24	27
C	Irbesartan	8,9	0,8	25	23	22	21	20
C	Bisoprololo	8,0	0,8	26	32	-	-	-
C	Ramipril e diuretici	7,9	0,8	27	26	27	27	29
C	Candesartan	7,8	0,8	28	27	26	26	25
N	Paroxetina	7,8	0,8	29	28	29	31	32
C	Losartan	7,7	0,8	30	29	28	34	40
	Totale	553,0	53,2					
	Totale DDD Italia classe A-SSN	1.039,4						

Tabella 7.2.21. Spesa e consumi in regime di assistenza convenzionata 2014 di classe A-SSN: principi attivi più prescritti per I livello ATC (fino al 75% della spesa della categoria)

	Spesa lorda pro capite	%*	Δ % 14-13	DDD/1000 ab die	%*	Δ % 14-13
C- Sistema cardiovascolare	56,3		-6,7	467,6		-0,3
Rosuvastatina	4,7	8,4	-7,7	13,9	3,0	-7,5
Atorvastatina	3,1	5,4	12,2	31,4	6,7	13,8
Simvastatina e ezetimibe	2,6	4,6	2,7	3,5	0,7	2,7
Olmesartan medoxomil	2,3	4,0	-3,7	7,3	1,6	4,8
Ramipril	2,1	3,7	1,8	59,8	12,8	1,9
Olmesartan medoxomil e diuretici	2,1	3,6	-1,3	6,6	1,4	6,1
Omega-3-trigliceridi	2,0	3,6	-31,6	3,5	0,7	-20,3
Simvastatina	1,8	3,3	-2,0	15,4	3,3	-2,0
Bisoprololo	1,7	3,1	10,8	8,0	1,7	8,5
Amlodipina	1,6	2,9	-1,2	27,2	5,8	-1,0
Valsartan e diuretici	1,3	2,3	-3,6	11,2	2,4	-2,1
Nebivololo	1,3	2,3	1,8	13,4	2,9	2,3
Doxazosina	1,2	2,2	-0,8	7,5	1,6	-0,8
Nitroglicerina	1,2	2,2	-10,7	10,2	2,2	-10,4
Telmisartan e diuretici	1,0	1,8	-26,6	4,7	1,0	-1,3
Olmesartan medoxomil and amlodipine	0,9	1,7	12,5	2,8	0,6	19,9
Valsartan	0,9	1,7	0,7	14,5	3,1	1,3
Ezetimibe	0,9	1,6	37,5	1,4	0,3	37,5
Zefenopril e diuretici	0,9	1,6	3,0	3,8	0,8	3,0
Losartan	0,9	1,5	-1,0	7,7	1,7	0,0
Barnidipina	0,8	1,5	3,9	4,5	1,0	4,7
Irbesartan e diuretici	0,8	1,4	-62,7	6,8	1,4	-5,8
Lercanidipina	0,8	1,4	-1,4	9,3	2,0	-1,2
Ramipril e diuretici	0,8	1,4	-2,2	7,9	1,7	-1,1
Irbesartan	0,7	1,3	-3,6	8,9	1,9	-2,9
Perindopril and amlodipine	0,7	1,3	37,4	3,9	0,8	37,4
Carvedilolo	0,7	1,3	-4,9	4,0	0,8	-4,7
Furosemide	0,7	1,3	2,5	24,0	5,1	2,3
Losartan e diuretici	0,7	1,2	-4,7	5,9	1,3	-4,5
Enalapril	0,7	1,2	-6,1	11,9	2,5	-6,1
Telmisartan	0,7	1,2	-63,2	9,1	1,9	-1,8
A- Apparato gastrointestinale e metabolismo	32,7		0,3	152,7		0,3
Pantoprazolo	4,8	14,8	9,2	20,2	13,2	9,8
Lansoprazolo	4,1	12,7	-5,5	20,3	13,3	-5,0
Omeprazolo	3,4	10,3	-0,1	19,7	12,9	0,5
Esomeprazolo	2,7	8,2	5,8	13,2	8,6	6,0

	Spesa lorda pro capite	%*	Δ % 14-13	DDD/1000 ab die	%*	Δ % 14-13
Colecalciferolo	1,6	5,0	33,9	1,3	0,9	26,9
Mesalazina (5-asa)	1,5	4,7	4,5	3,8	2,5	4,4
Insulina aspart	1,5	4,7	1,5	3,0	2,0	1,5
Insulina lispro	1,5	4,6	2,8	3,0	1,9	2,8
Rifaximina	1,4	4,3	2,7	1,9	1,2	2,7
Metformina	1,3	4,1	2,3	19,9	13,0	2,7
Acido alginico	0,8	2,4	4,1	1,8	1,2	3,7
N- Sistema nervoso centrale	23,0		-1,9	60,5		0,1
Pregabalin	2,0	8,8	6,6	1,5	2,5	6,1
Duloxetina cloridrato	1,8	7,7	1,7	2,6	4,3	2,3
Escitalopram	1,5	6,7	-30,9	7,1	11,8	-1,7
Paroxetina	1,2	5,3	0,1	7,8	12,8	0,1
Levetiracetam	1,1	4,9	8,6	1,5	2,4	9,2
Fentanil	1,1	4,8	7,3	0,6	0,9	3,1
Oxicodone, combinazioni	0,9	4,0	25,4	0,6	0,9	15,8
Acido valproico	0,9	3,7	3,2	2,1	3,4	2,8
Venlafaxina	0,8	3,3	0,6	3,3	5,4	0,9
Rasagilina	0,7	3,0	5,8	0,4	0,6	5,8
Sertralina	0,6	2,8	3,0	6,7	11,1	3,6
Rotigotina	0,6	2,7	7,5	0,3	0,5	7,7
Tapentadol	0,6	2,5	37,5	0,2	0,4	37,8
Citalopram	0,5	2,1	-3,8	4,5	7,4	-3,3
Levodopa e inibitori della decarbossilasi	0,4	2,0	1,4	1,6	2,6	1,5
Pramipexolo	0,4	1,9	-22,2	0,4	0,7	-20,9
Lamotrigina	0,3	1,5	1,6	0,5	0,9	2,1
Codeina, associazioni	0,3	1,5	-6,2	1,3	2,1	-4,3
Tramadolo	0,3	1,5	-2,1	0,7	1,2	-1,9
Almotriptan	0,3	1,4	1,0	0,2	0,3	1,0
Gabapentin	0,3	1,3	1,6	0,4	0,7	1,5
Topiramato	0,3	1,3	-7,8	0,3	0,5	-2,0
Mirtazapina	0,3	1,3	0,4	1,4	2,3	2,4
R- Sistema respiratorio	17,2		0,2	48,3		-0,5
Salmeterolo e altri anti-asmatici	4,7	27,2	-2,3	5,6	11,7	-2,2
Tiotropio bromuro	2,4	14,0	-12,3	3,9	8,1	-12,3
Formoterolo e altri anti-asmatici	1,8	10,3	9,6	2,7	5,6	9,9
Beclometasone	1,4	8,0	-3,1	6,4	13,2	-2,9
Formoterolo e altri anti-asmatici	1,2	6,8	-4,7	1,3	2,7	-5,1
Montelukast	0,5	3,1	-14,9	2,1	4,4	-0,2
Glicopirronio bromuro	0,5	2,8	234,7	0,8	1,7	233,3

	Spesa lorda pro capite	%*	Δ % 14-13	DDD/1000 ab die	%*	Δ % 14-13
Fluticasone	0,4	2,5	-4,1	1,0	2,1	-4,6
Indacaterol	0,4	2,5	5,2	1,1	2,3	4,7
J- Antimicrobici generali per uso sistemico	14,6		-3,0	22,6		-3,0
Amoxicillina e inibitori enzimatici	3,0	20,6	-1,4	9,0	39,8	-1,1
Ceftriaxone	1,5	10,4	0,6	0,4	1,6	-0,1
Ciprofloxacina	1,1	7,4	2,5	1,1	4,7	2,2
Claritromicina	0,9	6,5	-5,0	2,6	11,4	-2,4
Fluconazolo	0,9	6,4	0,7	0,4	2,0	1,0
Levofloxacina	0,9	6,2	-0,8	1,7	7,3	-0,6
Cefixima	0,9	6,0	-1,5	1,0	4,5	-0,6
Azitromicina	0,7	4,8	-1,4	1,3	5,7	-1,4
Fosfomicina	0,6	4,1	3,2	0,4	1,6	2,8
Immunoglobulina anti-epatite b	0,4	3,0	-5,2	0,0	0,0	-5,4
B- Sangue e organi emopoietici	9,0		-6,5	142,0		8,6
Enoxaparina sodica	2,5	28,1	-1,5	2,7	1,9	-1,2
Acido acetilsalicilico	1,4	15,6	-14,8	52,0	36,6	-7,0
Nadroparina calcica	0,9	10,3	-8,8	0,9	0,6	-8,6
Clopidogrel	0,7	8,2	-3,9	3,3	2,4	0,8
Ticlopidina	0,4	4,6	-13,5	4,6	3,2	-13,7
Acido folico	0,4	4,3	15,4	61,1	43,0	34,5
Parnaparina sodica	0,3	3,2	-5,9	0,3	0,2	-5,8
Associazioni	0,3	3,0	-1,1	0,9	0,6	-1,5
M- Sistema muscolo-scheletrico	7,4		-8,6	41,2		-2,7
Etoricoxib	1,2	16,1	2,4	3,8	9,1	1,6
Acido alendronico e colecalciferolo	1,1	15,4	6,0	3,5	8,4	5,3
Acido alendronico	0,6	8,2	4,6	2,8	6,9	5,4
Diclofenac	0,6	8,0	-1,8	4,1	9,8	-1,9
Acido risedronico	0,6	7,5	-5,1	2,8	6,8	-0,5
Preparati inibenti la produzione di acido urico	0,5	7,2	20,1	1,0	2,5	31,7
Ketoprofene	0,4	6,0	-3,6	4,1	10,0	-2,0
Ibuprofene	0,3	4,5	-1,0	2,1	5,1	-0,6
Allopurinolo	0,3	4,0	3,0	6,9	16,9	2,6
G- Sistema genito-urinario e ormoni sessuali	6,9		0,5	41,9		-1,0
Dutasteride	2,3	32,7	7,9	6,3	15,1	7,9
Tamsulosina	1,0	14,1	0,2	9,2	21,9	0,5
Alfuzosina	0,7	10,4	0,8	7,5	18,0	0,9
Silodosin	0,6	9,1	29,2	3,4	8,0	29,2
Finasteride	0,6	8,4	-4,3	2,6	6,3	-3,3
Terazosina	0,2	3,1	-6,5	1,7	4,0	-6,4

	Spesa lorda pro capite	%*	Δ % 14-13	DDD/1000 ab die	%*	Δ % 14-13
L- Farmaci antineoplastici e immunomodulatori	4,2		-1,7	4,4		1,4
Ciclosporine	1,0	24,2	-2,1	0,3	5,9	-2,1
Letrozolo	0,9	20,5	6,7	1,0	22,8	7,6
Metotrexato	0,7	16,1	4,8	0,1	2,4	4,0
Anastrozolo	0,4	10,3	-0,1	0,8	17,9	2,5
Exemestane	0,2	4,5	6,1	0,2	5,1	7,0
S- Organi di senso	3,7		1,8	19,5		-0,3
Timololo, associazioni	1,6	42,5	2,8	6,5	33,1	1,8
Bimatoprost	0,4	11,7	3,9	1,8	9,1	3,7
Travoprost	0,3	8,5	-7,6	1,0	5,4	-7,6
Timololo	0,3	7,8	2,2	3,1	16,1	-2,9
Latanoprost	0,3	7,5	-7,3	1,8	9,2	-5,1
H- Preparati ormonali sistemici, esclusi gli ormoni sessuali	3,1		-13,4	33,7		-2,0
Levotiroxina sodica	0,7	23,8	-8,9	19,1	56,7	-4,1
Prednisone	0,6	20,5	2,1	5,8	17,1	1,9
Teriparatide	0,4	12,9	-40,6	0,1	0,2	-40,6
Betametasona	0,4	11,2	-2,5	2,2	6,5	-0,2
Metilprednisolone	0,2	7,2	1,0	3,5	10,4	1,9
V- Vari	1,1		-38,6	0,1		-6,8
Ossigeno [^]	1,0	89,5	-40,3			
Dermatologici	1,0		-0,2	4,2		-3,3
Calcipotriolo, associazioni	0,5	47,0	-6,8	1,5	36,1	-6,8
Terbinafina	0,1	7,7	-7,9	0,1	3,6	-8,7
Calcipotriolo	0,1	7,7	-7,7	0,3	7,1	-7,9
Isotretinoina	0,1	6,8	2,1	0,1	3,1	2,1
Tacalcitolo	0,1	5,6	1,6	0,1	2,9	5,1
Clobetasolo	0,1	5,5	3,4	1,1	26,0	2,0
P- Farmaci antiparassitari, insetticidi e repellenti	0,2		1,3	0,8		3,3
Idrossiclorochina	0,1	58,3	3,3	0,6	79,8	3,3
Meflochina	0,0	17,2	-8,7	0,0	0,9	-8,7

* le percentuali di spesa e di DDD sono calcolate sul totale della categoria ATC

[^] il valore della DDD non è disponibile per l'ossigeno

Tabella 7.2.22. Spesa e consumi 2014 per i farmaci erogati dalle strutture sanitarie pubbliche: principi attivi più prescritti per I livello ATC (fino al 75% della spesa della categoria)

	Spesa lorda pro capite	%*	Δ % 14-13	DDD/1000 ab die	%*	Δ % 14-13
L- Farmaci antineoplastici e immunomodulatori	60,0		8,4	9,0		2,3
Adalimumab	4,1	6,9	7,8	0,3	3,4	7,9
Trastuzumab	4,0	6,7	0,4	0,1	1,5	2,2
Etanercept	3,5	5,9	-4,7	0,3	3,0	-3,0
Rituximab	3,1	5,2	-1,3	0,4	4,4	-1,0
Interferone Beta-1°	3,1	5,1	-5,2	0,7	7,7	-2,8
Imatinib	2,9	4,9	-2,3	0,1	1,2	-1,9
Bevacizumab	2,8	4,7	19,0	0,1	1,1	17,0
Lenalidomide	2,4	4,0	12,9	0,0	0,5	8,1
Fingolimod	1,6	2,7	45,8	0,1	0,8	46,5
Infliximab	1,6	2,6	5,7	0,3	2,9	5,7
Bortezomib	1,5	2,4	8,7	0,1	1,3	8,7
Pemetrexed	1,2	2,0	1,4	0,0	0,4	3,1
Natalizumab	1,2	2,0	9,6	0,1	0,6	10,5
Eculizumab	1,2	2,0	16,8	0,0	0,0	15,5
Glatiramer acetato	1,1	1,8	8,9	0,1	1,3	8,6
Everolimus	1,0	1,7	94,9	0,0	0,2	89,1
Nilotinib	1,0	1,6	6,2	0,0	0,2	6,9
Leuprolide	1,0	1,6	-3,0	1,2	13,5	-1,0
Dasatinib	1,0	1,6	19,7	0,0	0,2	19,5
Abiraterone acetato	0,9	1,5	>100	0,0	0,3	>100
Cetuximab	0,9	1,5	-4,4	0,0	0,2	-4,0
Sunitinib	0,8	1,4	-7,7	0,0	0,1	-3,3
Triptorelina	0,8	1,4	0,7	0,7	8,1	-2,8
Azacidina	0,8	1,3	27,1	0,0	0,1	10,7
Pegfilgrastim	0,7	1,2	-6,0	0,1	0,7	-5,9
Golimumab	0,7	1,2	37,8	0,1	0,7	37,5
J- Antimicrobici per uso sistemico	25,9		-1,8	6,9		8,2
Tenofovir disoproxil ed emtricitabina	2,0	7,8	-7,2	0,4	5,5	-7,6
Emtricitabina, tenofovir disoproxil e efavirenz	1,5	5,6	-13,0	0,2	2,7	-12,1
Vaccino pneumococcico	1,4	5,3	-3,3	0,1	1,2	-3,4
Difterite-hemophilus influenzae b-pertosse- poliomelite-tetano-epatite b	1,2	4,8	-5,2	0,1	0,9	-7,3
Darunavir	1,1	4,4	17,4	0,2	2,9	30,5
Entecavir	1,1	4,4	9,6	0,2	3,5	9,3
Lamivudina e abacavir	1,1	4,2	8,9	0,2	3,1	9,9
Atazanavir	1,0	3,9	-11,6	0,2	3,5	-11,6

	Spesa lorda pro capite	%*	Δ % 14-13	DDD/1000 ab die	%*	Δ % 14-13
Raltegravir	0,9	3,5	17,3	0,2	2,3	19,4
Immunoglobuline, umane normali, per somm. Intravascolare	0,7	2,9	-4,0	0,0	0,1	-4,1
Caspofungin	0,7	2,7	18,4	0,0	0,1	16,6
Tenofovir disoproxil	0,7	2,7	0,7	0,2	2,9	0,6
Teicoplanina	0,6	2,5	-6,0	0,0	0,6	-6,1
Influenza, antigene purificato	0,6	2,4	-21,8	1,2	17,1	113,9
Linezolid	0,6	2,4	15,2	0,0	0,2	15,0
Emtricitabina/rilpivirina/tenofovir disoproxil	0,5	2,1	>100	0,1	1,0	>100
Telaprevir	0,5	2,1	-10,6	0,0	0,1	-10,6
Amfotericina b	0,5	1,8	3,6	0,0	0,2	-2,3
Immunoglobuline, umane normali, per somm. extravascolare	0,4	1,6	35,3	0,1	1,2	35,9
Lopinavir e ritonavir	0,4	1,6	-22,3	0,1	1,4	-21,6
Voriconazolo	0,4	1,5	-6,4	0,0	0,1	-6,2
Palivizumab	0,4	1,5	-9,3	0,0	0,0	-10,0
Tigeciclina	0,4	1,4	-0,2	0,0	0,1	-0,7
Meropenem	0,3	1,3	-4,1	0,1	1,1	26,5
Boceprevir	0,3	1,2	45,8	0,0	0,1	45,0
B- Sangue ed organi emopoietici	21,7		11,3	37,1		9,3
Fattore VIII	4,9	22,7	20,0	0,0	0,1	24,6
Eritropoietina	2,6	12,1	1,2	2,1	5,7	11,5
Darbepoetina alfa	1,7	7,7	-10,4	0,7	1,9	-9,4
Enoxaparina sodica	1,4	6,6	8,0	4,8	12,8	8,9
Eptacog alfa (fattore VII da dna ricombinante)	1,0	4,5	-14,6	0,0	0,0	-14,1
Elettroliti	1,0	4,4	10,8	6,6	17,8	-19,8
Dabigatran etexilato	0,7	3,2	>100	1,0	2,7	>100
Associazioni	0,7	3,0	13,6	0,1	0,4	5,7
Nonacog Alfa	0,6	2,7	16,9	0,0	0,0	18,4
Treprostinil	0,5	2,2	18,2	0,0	0,0	28,4
Rivaroxaban	0,5	2,2	>100	1,2	3,1	>100
Complesso protrombinico antiemofilico	0,4	1,8	26,2	0,0	0,0	28,6
Ticagrelor	0,4	1,8	71,0	0,4	1,1	71,6
A- Apparato gastrointestinale e metabolismo	9,9		8,4	26,8		0,0
Insulina glargine	1,7	16,8	16,6	3,7	13,8	16,6
Alglucosidasi alfa	0,8	8,4	7,8	0,0	0,0	8,3
Imiglucerasi	0,7	7,2	10,6	0,0	0,0	10,3
Agalsidase alfa	0,7	7,0	4,5	0,0	0,0	4,9
Liraglutide	0,6	5,8	5,1	0,6	2,1	0,7
Metformina e sitagliptina	0,5	5,4	7,8	1,1	3,9	6,8

	Spesa lorda pro capite	%*	Δ % 14-13	DDD/1000 ab die	%*	Δ % 14-13
Insulina detemir	0,5	4,6	11,5	1,0	3,8	12,8
Idursulfase	0,4	4,5	6,5	0,0	0,0	7,4
Sitagliptina	0,4	4,4	5,3	0,8	3,0	4,4
Metformina e pioglitazone	0,4	3,8	20,0	1,0	3,9	20,9
Metformina e vildagliptin	0,3	3,1	22,2	0,6	2,1	22,3
Agalsidase beta	0,3	2,7	55,5	0,0	0,0	55,5
Velaglucerasse alfa	0,2	1,8	19,1	0,0	0,0	22,5
V- Vari	8,5		3,5	2,8		90,7
Ossigeno^	3,8	44,6	4,1			
Deferasirox	1,1	13,2	-2,6	0,0	1,3	2,3
lomeprolo	0,4	4,8	-1,1	0,0	0,7	0,3
Sevelamer	0,4	4,5	3,9	0,2	5,7	4,0
Iodixanolo	0,2	2,6	-12,5	0,0	0,3	-13,3
Iopromide	0,2	2,5	-4,9	0,0	0,4	-0,8
Sugammadex	0,2	2,1	65,6	0,0	0,2	69,6
Fluoro-18f-desossiglucosio	0,2	1,8	45,9	0,0	0,1	7,5
N- Sistema nervoso centrale	7,8		-13,7	25,4		1,7
Paliperidone	0,8	9,8	61,1	0,4	1,6	48,8
Quetiapina	0,7	9,6	-3,2	1,5	5,7	15,0
Risperidone	0,6	7,9	-11,5	0,7	2,9	6,5
Rivastigmina	0,5	6,5	-6,9	1,2	4,7	>100
Aripirazolo	0,4	5,2	-54,5	0,2	0,9	-57,5
Levodopa e inibitori della decarbossilasi	0,3	4,2	14,8	0,2	0,6	4,1
Metadone	0,3	3,5	-6,3	2,2	8,8	-2,7
Sevoflurano	0,3	3,3	-12,5	0,0	0,0	-1,9
Memantina	0,2	3,2	-56,4	0,7	2,7	14,7
Levodopa, inibitori della decarbossilasi e inibitori delle COMT	0,2	3,1	-6,5	0,2	0,9	-0,1
Olanzapina	0,2	2,7	-21,3	1,6	6,2	23,2
Levetiracetam	0,2	2,6	-5,4	0,3	1,1	4,5
Buprenorfina, associazioni	0,2	2,6	-6,1	0,2	0,8	-6,1
Paracetamolo	0,2	2,1	-21,2	0,9	3,6	>100
Pregabalin	0,2	2,1	8,0	0,2	0,7	7,0
Tafamidis	0,1	1,9	>100	0,0	0,0	>100
Propofol	0,1	1,6	-11,1	0,2	0,6	-4,1
Ziprasidone	0,1	1,6	>100	0,0	0,1	-21,8
Levobupivacaina	0,1	1,3	1,9	0,0	0,1	3,0
Farmaci utilizzati nella dipendenza da alcool	0,1	1,2	5,0	0,1	0,4	-64,4

	Spesa lorda pro capite	%*	Δ % 14-13	DDD/1000 ab die	%*	Δ % 14-13
H- Preparati ormonali sistemici, esclusi ormoni sessuali	4,9		8,1	5,5		0,0
Somatotropina	1,6	32,4	6,7	0,2	4,4	-2,5
Octreotide	0,8	16,9	1,4	0,1	2,1	2,7
Teriparatide	0,5	9,4	49,5	0,1	1,8	49,2
Cinacalcet	0,4	8,9	7,0	0,1	1,6	6,6
Paracalcitolo	0,4	8,8	4,5	0,2	3,1	4,5
C- Sistema cardiovascolare	3,4		10,1	16,9		-0,5
Bosentan	1,5	44,3	1,4	0,0	0,3	3,8
Ivabradina	0,6	16,5	44,2	1,2	6,9	54,2
Ranolazina	0,5	13,4	65,9	0,4	2,5	59,8
Ambrisentan	0,2	6,4	10,9	0,0	0,0	12,2
G- Sistema genito-urinario e ormoni sessuali	1,8		3,8	1,7		2,2
Follitropina alfa	0,7	35,7	-3,0	0,1	3,9	2,2
Sildenafil	0,2	10,1	3,1	0,0	2,6	4,6
Menotropina	0,2	9,8	2,0	0,1	5,3	2,2
Follitropina beta	0,2	8,4	3,7	0,0	1,0	3,4
Atosiban	0,1	5,8	0,5	0,0	0,0	3,2
Dinoprostone	0,1	4,8	6,3	0,0	2,7	6,7
Tadalafil	0,1	4,3	31,9	0,0	2,5	29,1
S- Organo di Senso	1,8		5,3	1,7		-15,9
Ranibizumab	1,3	72,7	-6,8	0,2	9,4	8,9
Aflibercept	0,2	9,3	>100	0,0	2,1	>100
R- Sistema Respiratorio	1,0		7,9	3,2		-1,0
Omalizumab	0,4	35,8	22,8	0,0	0,9	27,9
Dornase alfa (desossiribonucleasi)	0,1	13,3	4,9	0,0	0,5	6,0
Tiotropio bromuro	0,1	10,1	-12,1	0,2	7,8	-11,0
Surfattante alveolare bovino	0,1	9,0	5,4	0,0	0,0	3,9
Salmeterolo e altri anti-asmatici	0,1	7,9	-13,3	0,2	7,6	1,2
M- Sistema muscolo scheletrico	0,9		-20,8	3,0		24,2
Denosumab	0,3	31,3	>100	0,9	30,9	>100
Tossina botulinica	0,2	20,1	-1,7	0,0	0,1	1,7
Acido zoledronico	0,1	12,5	-78,0	0,0	0,3	-10,9
Cisatracurio	0,1	8,5	-31,3	0,1	1,8	-12,3
Baclofene	0,0	3,2	-4,9	0,1	2,9	3,9
D- Dermatologici	0,4		-12,9	17,0		6,5
Altri cicatrizzanti	0,1	14,5	-5,5	0,4	2,2	2,9
Iodopovidone	0,0	13,0	-20,2	2,9	16,8	0,8
Sulfadiazina argentica	0,0	10,1	-9,5	0,4	2,6	-14,6

	Spesa lorda pro capite	%*	Δ % 14-13	DDD/1000 ab die	%*	Δ % 14-13
Sodio ipoclorito	0,0	9,0	10,4	2,4	14,3	1,5
Imiquimod	0,0	7,9	-37,9	0,0	0,2	-16,1
Acido ialuronico	0,0	7,5	10,0	0,2	1,2	6,5
Clorexidina, associazioni	0,0	6,2	19,9	6,3	37,2	22,7
Alitretinoina	0,0	4,9	-13,0	0,0	0,0	-13,1
Gentamicina	0,0	2,7	-13,9	0,6	3,7	3,4
P- Farmaci antiparassitari.insettic	0,0		4,5	0,0		-2,6
Atovaquone	0,0	52,4	4,4	0,0	8,1	7,3
Permetrina	0,0	14,3	60,0	0,0	3,3	51,2
Proguanil, associazioni	0,0	11,0	-25,5	0,0	1,2	2,1

* Le percentuali di spesa e di DDD sono calcolate sul totale della categoria ATC

^ Il valore della DDD non è disponibile per l'ossigeno

7.3 Farmaci a brevetto scaduto e biosimilari

Nel 2014 il consumo di farmaci a brevetto scaduto ha rappresentato il 63,8% dei consumi a carico del SSN: 69,3% dei consumi in regime di assistenza convenzionata e il 23,8% dei consumi dei farmaci acquistati dalle strutture sanitarie pubbliche (Figura 7.3.2). In termini di spesa, i farmaci a brevetto scaduto hanno costituito il 46,6% della spesa netta convenzionata, il 2,8% della spesa dei farmaci acquistati dalle strutture sanitarie pubbliche e complessivamente il 24,4% della spesa pubblica (Figura 7.3.1). La spesa dei farmaci a brevetto scaduto è maggiormente concentrata nelle categoria dei farmaci cardiovascolari e dell'apparato gastrointestinale e metabolismo, dove incide rispettivamente per il 51,2% e 47,9% sulla spesa pubblica della categoria (Tabella 7.3.1).

Nell'ambito dell'assistenza convenzionata si conferma il trend in crescita sia della spesa sia dei consumi dei farmaci a brevetto scaduto e dei farmaci equivalenti (Figura 7.3.3 e Figura 7.3.4).

Ben quattro principi attivi appartenenti alla categoria degli inibitori di pompa: pantoprazolo, lansoprazolo, omeprazolo ed esomeprazolo compaiono nella lista dei primi venti principi attivi a brevetto scaduto, con una spesa rispettivamente di 212, 193, 165 e 117 milioni di euro.

Le Regioni con la più elevata incidenza del consumo di farmaci a brevetto scaduto sono state l'Emilia Romagna (72,9%), seguita dall'Umbria (72,6%) e dalla Sicilia (71,2%), mentre il Veneto (66,9%), il Lazio (67,0%) e la Provincia Autonoma di Trento (67,6%) sono quelle nelle quali è stato registrato il consumo più basso (Tabella 7.3.4). L'Emilia Romagna è la Regione con la maggiore incidenza della spesa per farmaci a brevetto scaduto sulla spesa farmaceutica convenzionata netta regionale (53,1%), seguita dalla Toscana (51,7%) e dall'Umbria (51,6%), al contrario la Lombardia (41,8%), la Valle d'Aosta (44,0%) e la Provincia Autonoma di Bolzano (44,1%) sono quelle nelle quali è stato registrato il livello di spesa più basso (Tabella 7.3.3).

Le Regioni Calabria, Basilicata e Campania hanno mostrato le più alte percentuali di spesa 2014 per i farmaci che hanno goduto della copertura brevettuale (prossime all'80%), mentre la Provincia Autonoma di Trento e la Lombardia hanno evidenziato una ripartizione circa al 50% tra la spesa per i farmaci equivalenti e quella per i farmaci che hanno goduto della copertura brevettuale (Figura 7.3.5).

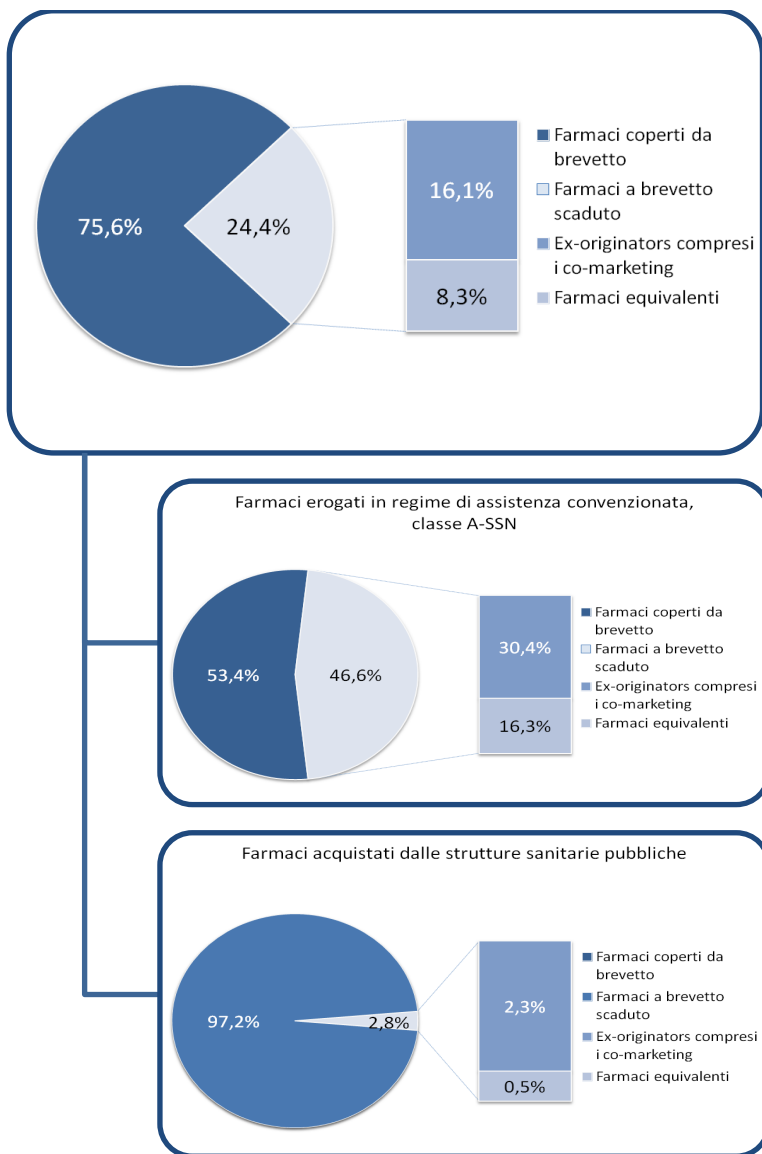
Relativamente all'acquisto dei farmaci da parte delle strutture sanitarie pubbliche, seppur con incidenze inferiori rispetto a quanto riscontrato per l'assistenza convenzionata, si conferma il trend in crescita sia per la spesa che per i consumi dei farmaci a brevetto scaduto e degli equivalenti (Figura 7.3.6 e Figura 7.3.7). Octreotide, quetiapina e sodio cloruro in associazione sono i farmaci a brevetto scaduto a maggior spesa con 50, 45 e 44 milioni di euro rispettivamente (Tabella 7.3.5). La Regione Emilia Romagna (4,4%), Calabria (4,1%) e Toscana (3,9%) sono le Regioni con la maggiore incidenza della spesa per i farmaci a brevetto scaduto, mentre Campania (1,4%), Valle d'Aosta (1,9%) e Abruzzo (2,1%) hanno registrato i valori più bassi (Tabella 7.3.6). Il maggior consumo di farmaci a brevetto scaduto è stato registrato in Emilia Romagna (36,9%), Toscana (30,5%) e in Liguria (28,0%), mentre si riscontrano i consumi più bassi nelle Regioni Puglia (12,1%), Valle d'Aosta (14,5%) e Molise (16,0%) (Tabella 7.3.7).

La spesa inferiore per i farmaci equivalenti si è registrata nelle Regioni Calabria (6,5%), Basilicata (8,0%) e Molise (9,2%), mentre le Regioni Valle d'Aosta (44,5%), Campania (37,5%) e Provincia Autonoma di Trento (29,3%) hanno registrato le maggiori incidenze della spesa dei farmaci equivalenti (Figura 7.3.8).

Nel confronto internazionale, l'Italia si colloca al terzo posto, dopo Grecia e Irlanda, in termini di spesa per i farmaci che hanno goduto della copertura brevettuale; invece, Germania, Inghilterra e Francia sono i Paesi con le più alte incidenze di spesa per i farmaci equivalenti (Figura 7.3.9).

In Italia si registra ancora un impiego limitato dei farmaci biosimilari, che al contrario consentirebbero di ottenere rilevanti risparmi in termini di spesa. Tuttavia, nel corso del 2014 sono stati registrati alcuni miglioramenti rispetto all'anno precedente; infatti è stato osservato per tutti i biosimilari un incremento nei consumi, soprattutto per i biosimilari delle epoetine (+111,6% rispetto al 2013) e dei fattori della crescita (+33,7%), consentendo di ottenere delle riduzioni nella spesa (Tabella 7.3.8); le più importanti riduzioni sono state ottenute nell'ambito dei fattori della crescita, per i quali è stato registrato un decremento della spesa del -11,0% rispetto al 2013. Nello specifico dei biosimilari dell'eritropoietina si rimanda all'approfondimento trattato nella sezione 4.10, relativo ai profili di appropriatezza nell'utilizzazione di questi medicinali definito sulla base delle linee di indirizzo contenute nel position paper dell'AIFA.

Figura 7.3.1. Spesa dei farmaci a carico del SSN per copertura brevettuale nel 2014



Si intendono farmaci equivalenti i medicinali a base di principi attivi con brevetto scaduto, ad esclusione di quelli che hanno goduto di copertura brevettuale, ai sensi dell'art.1bis, del decreto-legge 27 maggio 2005, n. 87, convertito, con modificazioni, dalla Legge 26 luglio 2005, n. 149.

Figura 7.3.2. Consumo dei farmaci a carico del SSN per copertura brevettuale nel 2014

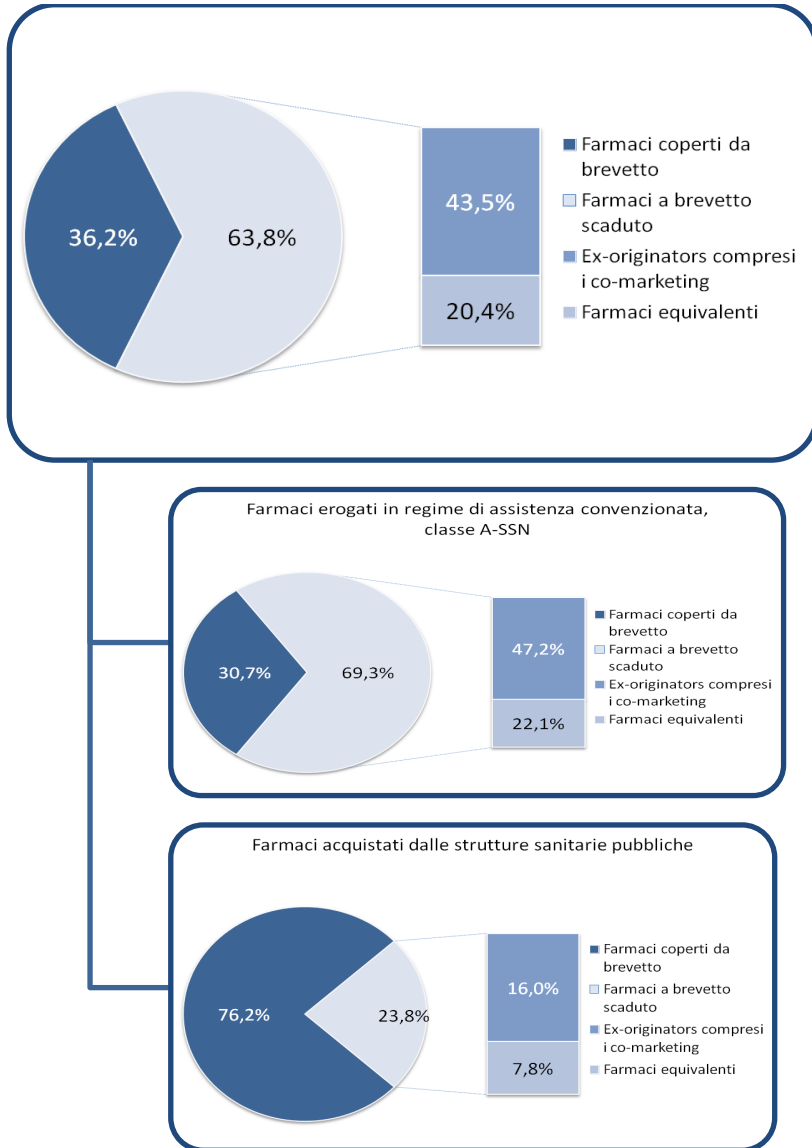


Tabella 7.3.1. Incidenza della spesa e del consumo dei farmaci a brevetto scaduto per area terapeutica nel 2014

Atc I* livello	Spesa (Ass. convenzionata e strutture sanitarie pubbliche)		Consumo - DDD (Ass. convenzionata e strutture sanitarie pubbliche)	
	% Brevetto scaduto	% Equivalente	% Brevetto scaduto	% Equivalente
A	47,9%	19,8%	69,3%	23,7%
B	7,1%	2,6%	31,0%	6,7%
C	51,8%	16,7%	82,8%	27,4%
D	22,1%	5,6%	6,3%	1,1%
G	30,0%	10,8%	61,1%	20,5%
H	8,4%	0,7%	53,6%	1,4%
J	25,3%	7,2%	76,7%	21,0%
L	4,0%	1,2%	39,6%	18,9%
M	35,6%	10,7%	66,7%	21,6%
N	29,5%	10,8%	52,1%	23,1%
P	3,8%	0,9%	7,5%	3,8%
R	10,5%	2,0%	37,9%	7,5%
S	11,2%	2,9%	35,2%	9,4%
V	0,4%	0,1%	1,2%	0,7%

Farmaci a brevetto scaduto erogati in regime di assistenza convenzionata

Tabella 7.3.2. Spesa netta e consumi in regime di assistenza convenzionata di classe A-SSN, primi venti principi attivi a brevetto scaduto* a maggiore spesa: confronto 2014-2013

ATC I	Principio attivo	Spesa (Milioni)	Δ %	%	DDD/1000 ab die	Costo medio DDD
			14 -13	Equivalente**		
A	Pantoprazolo	212,1	10,6	46,6	20,0	0,48
A	Lansoprazolo	192,6	-5,4	71,0	20,1	0,43
A	Omeprazolo	164,6	2,0	30,6	19,5	0,38
J	Amoxicillina/potassio	138,1	0,0	24,5	8,9	0,70
C	Atorvastatina	134,4	15,7	35,3	31,2	0,19
A	Esomeprazolo	117,3	6,9	32,7	13,1	0,40
C	Omega polienoici	104,2	-34,0	0,2	3,5	1,34
C	Ramipril	85,7	3,9	42,8	59,3	0,07
C	Simvastatina	84,2	0,2	54,6	15,3	0,25
A	Mesalazina	79,4	6,4	9,3	3,8	0,94
N	Escitalopram	76,1	-35,4	5,7	7,2	0,48
A	Colecalciferolo	75,3	34,2	0,0	65,4	0,05
R	Beclometasone	70,3	-1,5	0,0	3,5	0,90
J	Ceftriaxone	69,5	1,4	29,3	0,3	8,99
C	Amlodipina	64,0	1,1	37,7	27,0	0,11
S	Timololo/pilocarpina	61,9	4,2	5,0	5,3	0,53
C	Valsartan/idroclorotiazide	58,3	-6,1	19,7	11,2	0,24
N	Paroxetina	58,2	2,3	27,2	7,7	0,34
C	Doxazosina	56,6	0,8	36,8	7,5	0,34
N	Levetiracetam	56,3	11,8	35,5	1,4	1,76

*Sono state utilizzate le liste di trasparenza pubblicate dall'AIFA nel corso del 2014

**Calcolato sul totale della spesa per i farmaci a brevetto scaduto.

Figura 7.3.3. Andamento dell'incidenza della spesa netta dei farmaci a brevetto scaduto e dei farmaci equivalenti sul totale della spesa classe A-SSN nel periodo 2010-2014

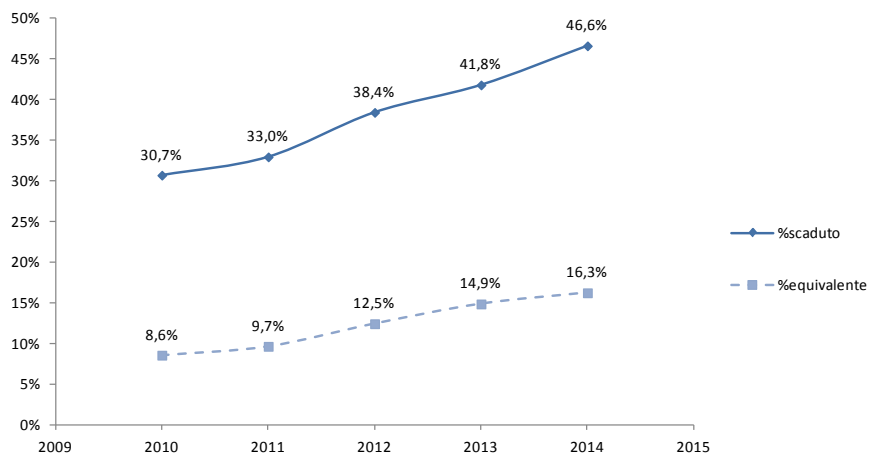


Tabella 7.3.3. Spesa convenzionata netta regionale dei farmaci a brevetto scaduto* di classe A-SSN: confronto 2010-2014

	Spesa netta pro-capite pesata					% sul totale spesa netta				
	2010	2011	2012	2013	2014	2010	2011	2012	2013	2014
Piemonte	52,6	54,4	57,7	61,5	65,5	31,4	35,2	40,4	43,9	48,7
Valle d'Aosta	48,4	51,9	55,9	58,2	62,0	29,1	32,8	37,0	40,2	44,0
Lombardia	42,5	44,1	48,4	51,8	55,8	26,4	28,3	33,4	37,1	41,8
P. A. Bolzano	34,5	35,9	38,7	40,8	44,6	27,1	28,9	37,1	40,3	44,1
P. A. Trento	47,3	51,6	55,0	59,2	64,8	31,3	34,9	40,6	45,6	50,8
Veneto	46,2	46,8	49,9	51,8	54,6	29,8	32,6	38,1	41,4	45,9
Friuli V.G.	50,9	51,8	56,7	60,6	64,7	29,7	32,1	38,7	42,9	47,2
Liguria	52,5	51,2	53,3	56,2	58,9	30,9	32,9	39,3	43,3	47,7
Emilia R.	56,4	55,3	55,5	57,5	61,2	35,0	37,2	43,0	47,2	53,1
Toscana	57,9	57,3	57,0	58,4	61,3	37,0	39,6	44,2	47,1	51,7
Umbria	57,1	57,7	59,1	63,4	68,2	35,7	38,7	43,3	46,6	51,6
Marche	57,6	59,5	62,8	67,7	74,0	32,7	36,0	41,5	44,1	48,5
Lazio	63,9	68,6	72,4	76,2	78,1	31,5	34,6	41,0	43,8	48,0
Abruzzo	56,0	57,9	64,7	69,5	75,3	28,9	30,9	37,9	41,4	45,6
Molise	52,0	52,1	55,3	57,6	64,7	31,1	31,6	36,9	39,7	46,7
Campania	62,6	59,8	64,4	68,8	74,6	32,2	32,3	36,8	39,7	44,3
Puglia	65,9	63,3	68,2	74,1	80,8	30,2	32,8	39,2	43,0	47,5
Basilicata	56,1	58,0	57,0	60,1	64,0	31,0	34,0	39,0	42,2	46,4
Calabria	58,6	62,1	68,9	73,2	79,3	27,1	32,1	38,4	42,1	46,8
Sicilia	64,4	64,9	70,8	72,4	71,9	30,1	31,2	36,7	39,2	45,0
Sardegna	61,6	62,3	68,9	71,8	79,2	29,8	30,9	35,2	39,8	45,6
Italia	55,3	56,0	59,6	62,9	66,8	30,7	33,0	38,4	41,8	46,6
Nord	48,1	49,0	52,1	55,0	58,7	29,8	32,3	37,7	41,4	46,2
Centro	60,6	62,7	64,9	68,1	71,3	33,5	36,5	42,1	44,9	49,3
Sud e isole	62,4	61,8	67,2	71,0	75,6	30,3	31,9	37,4	40,6	45,7

*Sono state utilizzate le liste di trasparenza pubblicate dall'AIFA nel corso degli anni 2010-2014

Figura 7.3.4. Andamento dell'incidenza del consumo (dosi) dei farmaci a brevetto scaduto e dei farmaci equivalenti sul totale del consumo dei farmaci classe A-SSN nel periodo 2010-2014

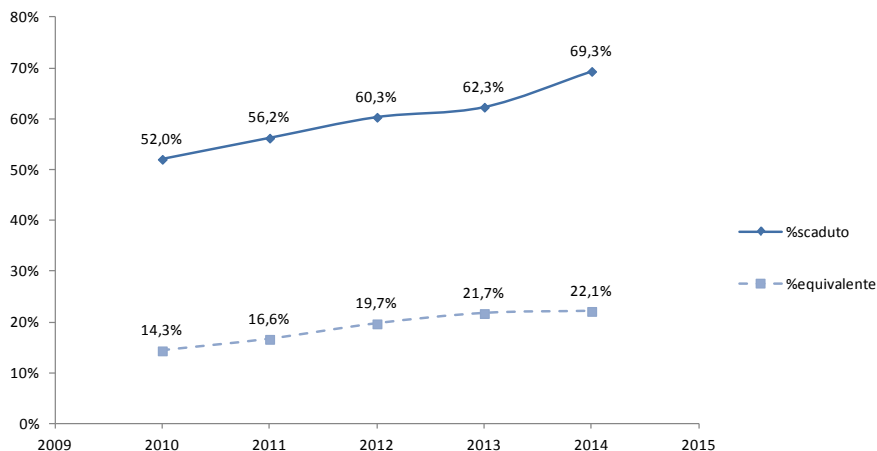
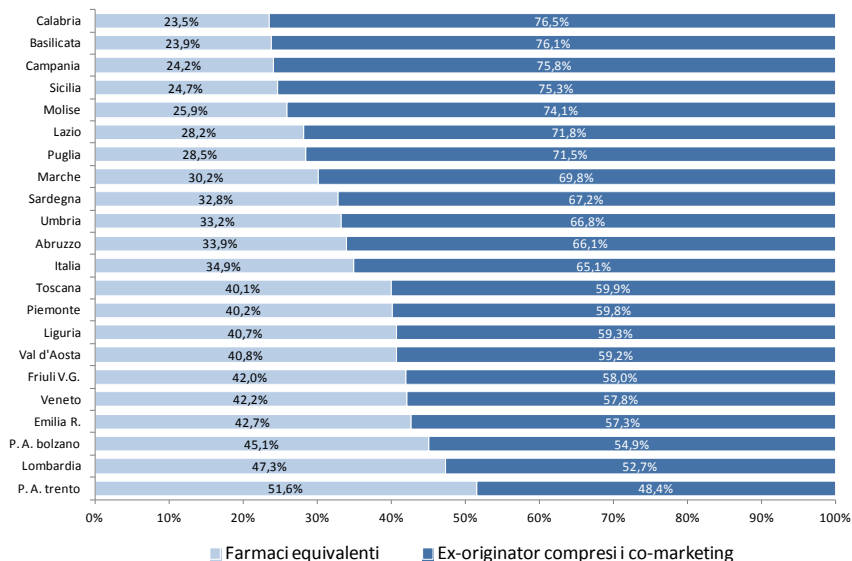


Tabella 7.3.4. Consumo in regime di assistenza convenzionata regionale dei farmaci a brevetto scaduto* di classe A-SSN: confronto 2010-2014

	DDD/1000 abitanti die pesate					% sul totale delle DDD				
	2010	2011	2012	2013	2014	2010	2011	2012	2013	2014
Piemonte	466,4	512,9	570,6	635,5	719,6	52,8	57,0	60,4	62,6	69,9
Valle d'Aosta	451,9	504,3	566,6	616,5	693,8	51,2	55,4	58,7	61,6	68,4
Lombardia	447,3	501,2	564,6	622,0	691,8	53,3	57,0	60,4	61,9	68,0
P. A. Bolzano	360,8	405,9	455,4	503,0	597,1	50,7	54,1	60,4	59,7	68,5
P. A. Trento	430,8	480,7	536,7	600,7	711,6	52,4	56,1	57,6	59,0	67,6
Veneto	481,3	535,9	594,8	644,8	723,1	53,9	58,3	61,9	59,9	66,9
Friuli V.G.	470,1	512,9	577,9	646,5	740,1	51,9	55,7	59,8	61,9	69,9
Liguria	465,3	491,2	541,2	593,8	654,5	51,3	54,7	60,2	62,9	70,3
Emilia R.	507,6	550,1	601,0	660,9	768,9	53,9	57,7	61,8	63,2	72,9
Toscana	514,1	556,7	605,1	660,9	739,7	55,1	59,0	61,9	63,4	70,0
Umbria	542,9	595,9	651,0	722,5	805,9	56,4	60,6	63,5	66,4	72,6
Marche	480,6	530,2	591,0	666,7	770,4	51,2	55,3	60,0	62,9	70,7
Lazio	517,9	596,7	668,4	739,4	822,8	50,5	55,0	57,9	60,5	67,0
Abruzzo	472,9	521,0	588,5	660,8	768,5	49,5	53,4	58,2	60,1	68,0
Molise	438,3	479,5	545,5	606,3	723,4	49,0	52,2	57,6	61,8	70,0
Campania	495,0	561,3	631,4	699,6	783,6	50,5	56,0	61,2	63,9	69,2
Puglia	534,5	582,3	659,5	752,7	874,0	50,1	54,5	60,1	62,8	70,5
Basilicata	450,4	506,8	557,2	629,1	726,3	47,7	52,1	57,9	61,9	70,4
Calabria	486,0	550,0	639,7	721,8	814,7	48,6	53,4	58,8	62,4	68,4
Sicilia	552,3	617,3	691,8	755,9	813,6	52,0	55,9	61,1	64,3	71,2
Sardegna	501,5	549,4	624,1	698,6	826,5	49,3	52,4	56,5	59,5	68,8
Italia	491,3	545,3	609,4	674,4	760,2	52,0	56,2	60,3	62,3	69,3
Nord	466,7	515,1	573,5	631,4	713,0	53,2	57,1	60,8	61,9	69,2
Centro	513,6	574,3	635,5	702,3	787,4	52,5	56,7	59,8	62,1	68,8
Sud e isole	512,5	571,2	645,2	719,5	811,7	50,4	54,8	60,0	62,9	69,8

*Sono state utilizzate le liste di trasparenza pubblicate dall'AIFA nel corso degli anni 2010-2014

Figura 7.3.5. Composizione per Regione della spesa netta 2014 per i farmaci a brevetto scaduto di classe A-SSN



Farmaci a brevetto scaduto acquistati dalle strutture sanitarie pubbliche

Tabella 7.3.5. Spesa e consumi dei farmaci acquistati dalle strutture sanitarie pubbliche, primi venti principi attivi a brevetto scaduto* a maggiore spesa: confronto 2014-2013

ATC I	Principio attivo	Spesa (Milioni)	Δ % 14 - 13	% equivalente	DDD/1000 ab die	Costo medio DDD
H	Octreotide	50,0	3,8	1,1	0,1	19,79
N	Quetiapina	45,4	-3,7	19,3	1,5	1,41
B	Sodio cloruro ass.	44,4	14,6	4,5	6,0	0,33
N	Risperidone	37,4	-9,6	2,4	0,7	2,27
L	Tacrolimus	33,9	8,6	0,4	0,2	6,87
N	Rivastigmina	30,2	-5,4	2,8	0,6	2,15
L	Micofenolato	26,6	-6,3	1,6	0,2	5,35
N	Levodopa/benserazide	20,0	16,9	1,8	0,2	5,91
B	Clopidogrel	16,2	3,5	18,0	3,6	0,20
J	Piperacillina /tazobactam	13,7	35,2	10,5	0,1	8,00
N	Memantina	13,5	-59,2	3,3	0,7	0,93
N	Olanzapina	12,5	-4,6	13,6	1,5	0,36
N	Levetiracetam	12,4	-2,2	4,8	0,3	1,97
B	Eparina sodica	12,2	-8,0	4,5	0,5	1,07
G	Sildenafil citrato	11,3	5,0	0,0	0,0	11,58
L	Capecitabina	11,2	-69,1	14,2	0,0	11,01
N	Paracetamolo	9,6	-18,1	0,0	0,4	0,96
A	Pantoprazolo	7,8	-8,5	1,5	1,3	0,28
N	Ziprasidone	7,4	304,2	0,8	0,0	11,50
L	Temozolomide	6,8	-10,8	19,7	0,0	55,33

*Sono state utilizzate le liste di trasparenza pubblicate dall'AIFA nel corso dell'anno 2014

Figura 7.3.6. Andamento dell'incidenza della spesa dei farmaci a brevetto scaduto e dei farmaci equivalenti sul totale della spesa per i farmaci acquistati dalle strutture sanitarie pubbliche nel periodo 2010-2014

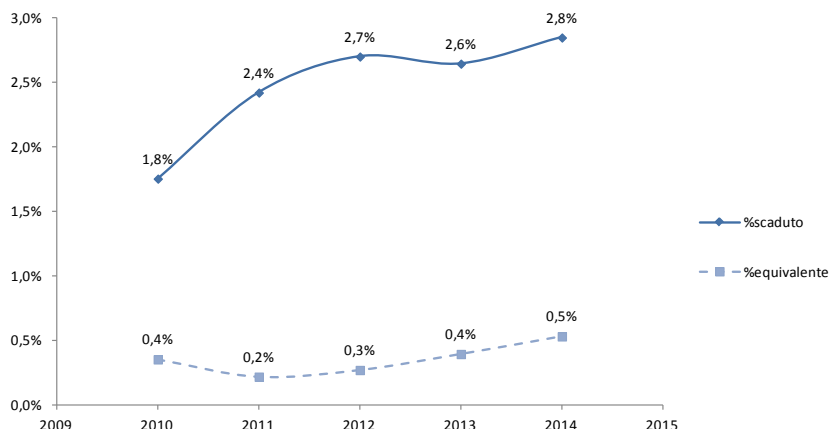


Tabella 7.3.6. Spesa regionale dei farmaci a brevetto scaduto* acquistati dalle strutture sanitarie pubbliche: confronto 2010-2014

	Spesa pro-capite pesata					% sul totale spesa				
	2010	2011	2012	2013	2014	2010	2011	2012	2013	2014
Piemonte	2,4	3,3	3,7	3,5	3,9	2,0	2,7	3,0	2,6	2,8
Valle d'Aosta	1,3	2,3	2,1	2,3	2,2	1,4	2,3	2,1	2,0	1,9
Lombardia	1,4	2,1	2,5	3,0	3,1	1,5	2,1	2,3	2,5	2,5
P. A. Bolzano	1,6	2,7	3,8	3,4	3,9	1,4	2,3	3,0	2,4	2,6
P. A. Trento	2,0	3,4	4,3	3,0	3,0	2,2	3,5	4,1	2,7	2,6
Veneto	1,8	3,0	3,8	3,6	4,1	1,7	2,6	3,1	2,7	3,0
Friuli V.G.	1,4	2,6	3,7	3,4	3,7	1,2	2,1	2,9	2,3	2,6
Liguria	2,5	3,1	4,0	3,5	4,0	2,0	2,6	3,1	2,6	2,9
Emilia R.	3,3	4,2	6,0	6,1	6,7	2,7	3,3	4,4	4,2	4,4
Toscana	2,9	3,9	4,7	5,7	6,6	2,1	2,7	3,2	3,5	3,9
Umbria	1,9	3,8	5,6	6,5	4,6	1,5	2,9	4,1	4,5	3,2
Marche	2,4	3,0	3,6	4,1	3,6	1,8	2,1	2,6	2,9	2,4
Lazio	1,6	2,1	3,1	3,8	4,0	1,4	1,7	2,2	2,6	2,7
Abruzzo	1,5	2,8	2,3	2,1	3,2	1,5	2,5	1,9	1,6	2,1
Molise	1,7	3,3	4,0	4,1	4,9	1,9	3,2	3,4	3,2	3,5
Campania	1,7	2,5	2,0	2,1	2,3	1,6	2,2	1,5	1,4	1,4
Puglia	2,2	2,7	3,0	3,1	4,4	1,7	1,9	1,9	1,8	2,4
Basilicata	2,2	3,4	4,5	4,7	4,8	2,0	2,6	3,3	3,1	3,0
Calabria	1,5	3,2	4,0	5,7	6,3	1,6	2,7	3,2	4,0	4,1
Sicilia	1,4	3,0	2,8	3,0	4,0	1,4	2,9	2,4	2,3	2,9
Sardegna	2,6	3,2	4,2	3,9	5,3	1,6	2,1	2,8	2,2	2,9
Italia	2,0	2,9	3,5	3,7	4,2	1,8	2,4	2,7	2,6	2,8
Nord	2,0	2,9	3,7	3,7	4,1	1,9	2,6	3,1	2,9	3,0
Centro	2,2	3,0	3,9	4,7	4,9	1,7	2,2	2,7	3,1	3,1
Sud e isole	1,8	2,9	2,9	3,1	3,9	1,6	2,4	2,2	2,1	2,5

*Sono state utilizzate le liste di trasparenza pubblicate dall'AIFA nel corso degli anni 2010-2014

Figura 7.3.7. Andamento dell'incidenza della consumo (dosi) dei farmaci a brevetto scaduto e dei farmaci equivalenti sul totale del consumo dei farmaci acquistati dalle strutture sanitarie pubbliche nel periodo 2010-2014

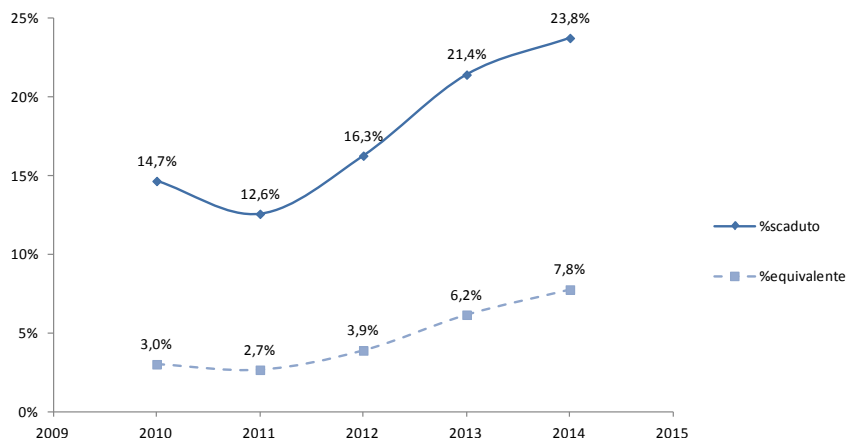
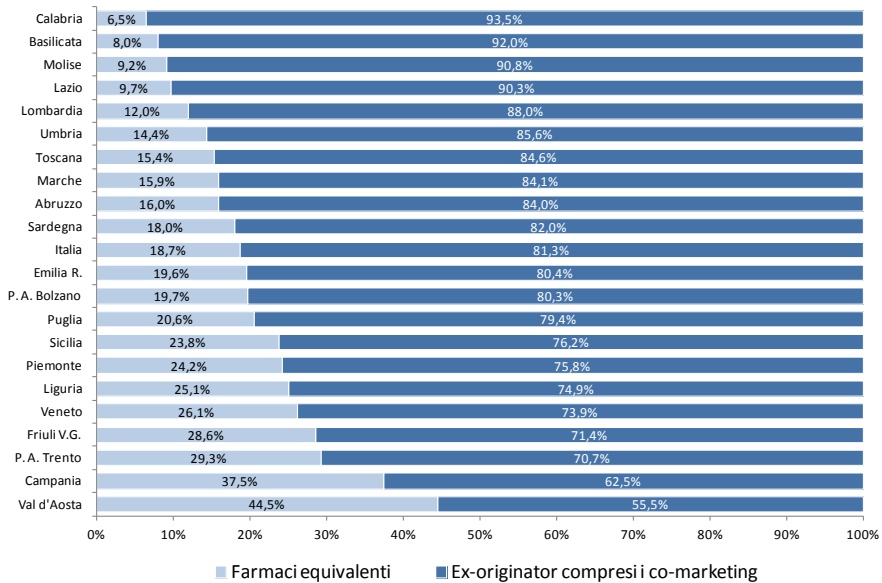


Tabella 7.3.7. Consumo regionale dei farmaci a brevetto scaduto* acquistati dalle strutture sanitarie pubbliche: confronto 2010-2014

	DDD/1000 abitanti die pesate					% sul totale delle DDD				
	2010	2011	2012	2013	2014	2010	2011	2012	2013	2014
Piemonte	20,8	24,1	28,5	30,4	35,9	15,1	14,8	17,1	20,3	21,8
Valle d'Aosta	19,8	23,0	33,3	38,8	41,4	13,0	12,3	12,2	12,3	14,5
Lombardia	12,0	14,1	15,7	18,0	19,1	10,7	10,1	11,8	17,5	17,4
P. A. Bolzano	27,6	30,1	37,6	43,4	50,8	20,3	12,1	14,1	18,5	27,8
P. A. Trento	32,0	35,1	38,4	36,6	37,9	23,2	19,2	20,7	22,6	24,7
Veneto	25,2	28,4	35,8	38,9	46,0	16,2	13,4	15,8	20,2	23,6
Friuli V.G.	23,7	22,7	26,5	34,3	38,2	18,5	13,3	14,5	18,8	21,5
Liguria	25,3	28,3	38,2	42,3	48,1	16,8	17,1	23,0	26,1	28,0
Emilia R.	52,6	62,9	89,1	99,6	108,4	21,2	21,6	29,5	33,8	36,9
Toscana	27,7	31,3	41,6	48,9	61,5	16,8	14,3	20,2	26,8	30,5
Umbria	23,4	29,7	37,8	41,0	43,0	16,4	17,4	20,4	24,1	23,0
Marche	19,6	22,6	27,8	28,6	31,5	14,4	15,4	14,4	15,3	18,0
Lazio	10,7	11,5	15,6	19,8	20,4	11,2	8,4	11,1	16,4	18,8
Abruzzo	12,3	16,0	15,6	17,1	18,5	11,2	8,8	10,6	17,8	18,8
Molise	10,6	11,6	11,4	14,3	16,5	11,0	7,8	7,8	15,0	16,0
Campania	9,0	10,3	10,5	13,5	17,5	15,5	7,5	11,2	15,9	18,7
Puglia	10,4	9,0	10,7	12,3	15,4	6,6	4,2	5,9	10,3	12,1
Basilicata	11,9	14,3	21,9	22,2	22,5	9,8	9,2	16,6	18,5	17,9
Calabria	9,0	13,2	16,2	22,0	24,1	12,2	10,2	14,1	20,5	21,2
Sicilia	11,0	13,6	15,0	18,8	26,8	14,9	11,8	12,8	20,8	24,4
Sardegna	16,4	17,3	20,0	21,8	28,2	13,1	12,2	15,1	15,8	19,0
Italia	18,7	21,6	27,1	30,9	35,5	14,7	12,6	16,3	21,4	23,8
Nord	24,4	28,2	36,1	40,2	44,8	16,2	15,1	19,0	23,7	25,8
Centro	18,4	21,0	27,6	32,3	37,1	14,5	12,5	16,0	21,0	24,1
Sud e isole	10,7	12,3	13,7	16,6	21,1	11,3	8,1	10,7	16,3	18,8

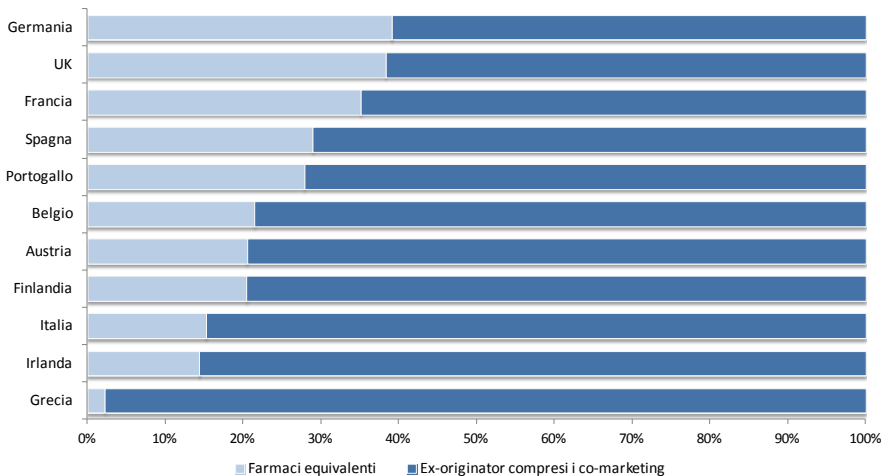
*Sono state utilizzate le liste di trasparenza pubblicate dall'AIFA nel corso degli anni 2010-2014

Figura 7.3.8. Composizione per Regione della spesa 2014 per i farmaci acquistati dalle strutture sanitarie pubbliche a brevetto scaduto



Confronto internazionale

Figura 7.3.9. Confronto internazionale della distribuzione percentuale della spesa farmaceutica territoriale* 2014 per i farmaci a brevetto scaduto



* Il valore di spesa comprende i farmaci di classe A-SSN (pubblico + privato), di classe C con ricetta e i farmaci di automedicazione (SOP e OTC). Fonte: IMS/Midas

Biosimilari

Tabella 7.3.8. Biosimilari, erogazione attraverso le strutture pubbliche e prescrizione territoriale SSN nel 2014

Sottogruppo		Spesa pro capite	Inc. %	Δ % 14-13	DDD/1000 ab die	Inc. %	Δ % 14-13
Epoetina	Totale	4,65	100,0	-3,0	2,9	100,0	6,6
	Originator ¹	1,57	33,7	-8,4	1,1	35,9	-5,5
	Biosimilari ²	0,58	12,4	86,3	0,6	21,1	111,6
	Altre epoetine³	2,51	53,9	-9,7	1,3	43,0	-6,3
Fattori della crescita	Totale	1,39	100,0	-11,0	0,1	100,0	-1,3
	Originator ⁴	0,15	10,9	-23,3	<0,1	5,8	-24,9
	Biosimilari ⁵	0,19	13,9	22,1	<0,1	25,3	33,7
	Altri fattori della crescita⁶	1,05	75,2	-13,3	0,1	68,9	-7,7
Somatotropina	Totale	1,76	100,0	4,7	0,3	100,0	-2,5
	Originator ⁷	0,44	25,3	36,3	<0,1	17,3	-7,3
	Biosimilari ⁸	0,10	5,4	6,5	<0,1	8,5	4,3
	Altre somatotropine⁹	1,22	69,3	-3,6	0,2	74,1	-2,0

¹ Eprex®; ² Abseamed®, Binocrit®, Retacrit®; ³ Aranesp®, Eporatio®, Mircera®, Neorecomon®; ⁴ Granulokine®;

⁵ Nivestim®, Ratiograstim®, Tevagrastim®, Zarzio®; ⁶ Neulasta®, Myelostim®, Lonquex®, Granocyte®; ⁷ Genotropin®;

⁸ Omnitrope®; ⁹ Humatrope®, Norditropin®, Nutropinaq®, Saizen®, Zomacton®;

Tabella 7.3.9. Biosimilari, erogazione attraverso le strutture pubbliche e prescrizione territoriale SSN nel 2014: confronto biosimilare versus il farmaco originator*

Gruppo	Sottogruppo	Spesa pro capite	Inc. %	Δ % 14-13	DDD/1000 ab die	Inc. %	Δ % 14-13
Epoetina	Totale	2,15	100,0	6,1	1,7	100,0	18,9
	Originator ¹	1,57	73,1	-8,4	1,1	63,0	-5,5
	Biosimilari ²	0,58	26,9	86,3	0,6	37,0	111,6
Fattori della crescita	Totale	0,35	100,0	-3,1	0,0	100,0	16,6
	Originator ³	0,15	43,9	-23,3	<0,1	18,7	-24,9
	Biosimilari ⁴	0,19	56,1	22,1	<0,1	81,3	33,7
Somatotropina	Totale	0,42	100,0	29,9	0,1	100,0	-3,8
	Originator ⁵	0,33	82,3	36,3	<0,1	67,0	-7,3
	Biosimilari ⁶	0,09	17,7	6,5	<0,1	33,0	4,3

¹ Eprex®; ² Abseamed®, Binocrit®, Retacrit®; ³ Granulokine®; ⁴ Nivestim®, Ratiograstim®, Tevagrastim®, Zarzio®;

⁵ Genotropin®; ⁶ Omnitrope®

*il farmaco utilizzato come confronto nello studio clinico

Figura 7.3.10. Incidenza (%) dei farmaci biosimilari sulla spesa dei farmaci biosimilari e del farmaco originator

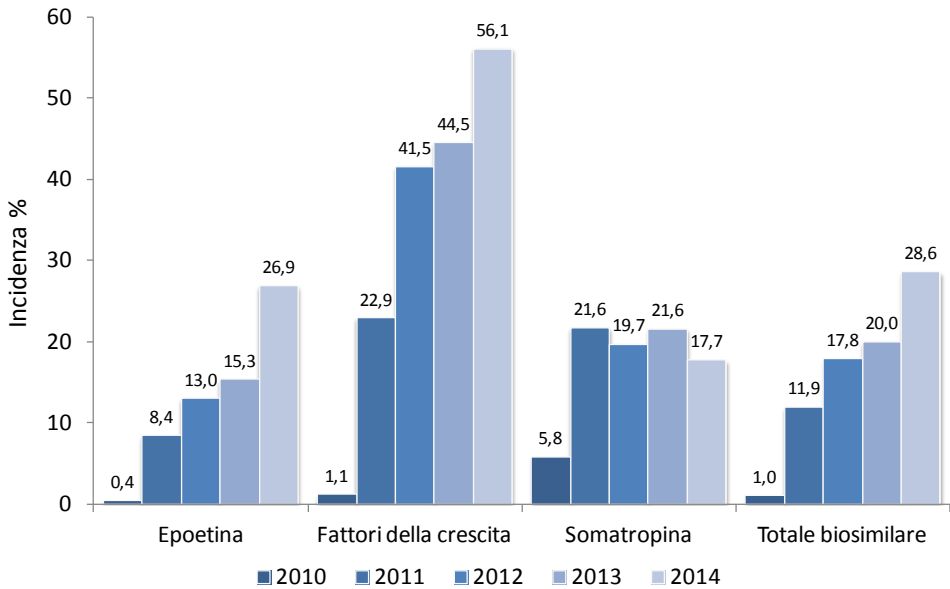
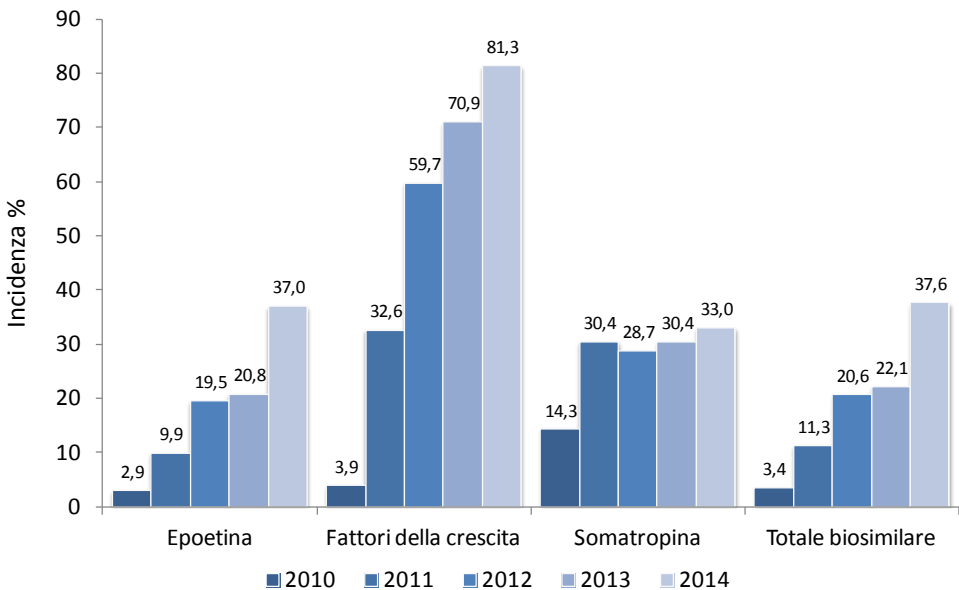


Figura 7.3.11. Incidenza (%) dei farmaci biosimilari sui consumi dei farmaci biosimilari e del farmaco originator



7.4 Consumo di farmaci a carico del cittadino

Figura 7.4.1. Andamento della spesa farmaceutica territoriale nel periodo 2010-2014 per i farmaci di classe C con ricetta: effetto consumi, prezzi e mix

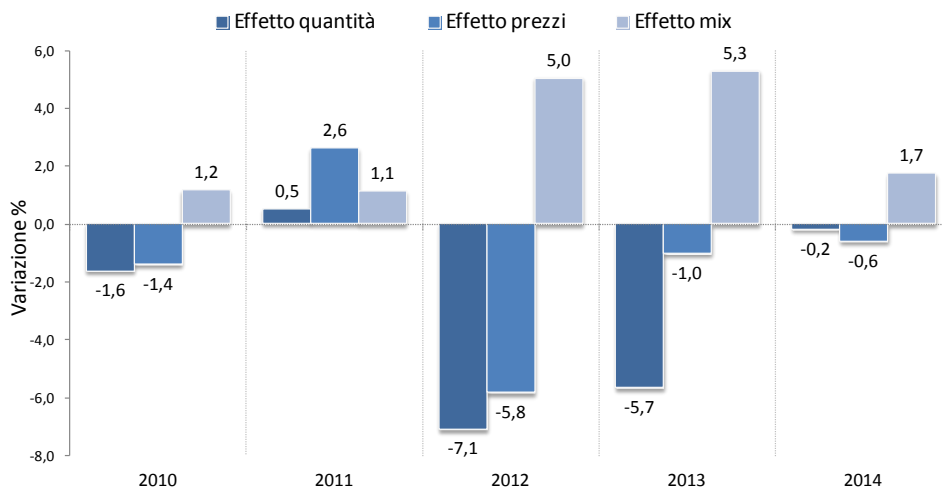


Tabella 7.4.1. Prime venti categorie terapeutiche di classe C con ricetta a maggiore spesa nel 2014

ATC	Sottogruppo	DDD/1000 ab die	Spesa (milioni)	%*	Δ% 14-13
N	Derivati benzodiazepinici (ansiolitici)	28,3	377,2	12,8	-0,4
G	Farmaci usati nella disfunzione erettile	1,5	264,6	9,0	-4,5
G	Associazioni fisse estro-progestiniche	20,7	216,6	7,4	-4,4
N	Derivati benzodiazepinici (ipnotici e sedativi)	20,3	125,9	4,3	0,8
N	Anilidi	3,7	114,1	3,9	5,5
D	Corticosteroidi attivi, associazioni con antibiotici	4,1	74,0	2,5	5,1
R	Corticosteroidi	5,0	68,0	2,3	4,4
A	Procinetici	3,9	63,8	2,2	-9,0
R	Mucolitici	6,5	62,8	2,1	-5,4
M	Altri miorilassanti ad azione centrale	1,2	61,4	2,1	-4,3
N	Altri psicostimolanti e nootropi	1,5	59,0	2,0	-3,1
S	Corticosteroidi antimicrobici in associazione	3,7	58,7	2,0	1,0
N	Analoghi delle benzodiazepine	4,3	50,2	1,7	2,9
N	Preparati antivertigine	3,1	50,0	1,7	2,4
A	Lassativi ad azione osmotica	1,8	47,4	1,6	8,9
M	Bifosfonati	0,0	46,9	1,6	6,4
B	Eparinici	2,0	45,5	1,5	5,5
J	Altri vaccini batterici	2,1	43,9	1,5	-6,5
D	Altri antibiotici per uso topico	3,6	38,6	1,3	8,1
A	Aminoacidi e derivati	0,7	36,9	1,3	-3,8
	Altri	77,9	1.032,0	35,1	-3,1
	Totale	195,8	2.937,5	100,0	-1,6

*La percentuale è calcolata sul totale della spesa lorda

Tabella 7.4.2. Primi venti principi attivi di classe C con ricetta a maggiore spesa nel 2014

ATC	Principio attivo	DDD/1000 ab die	Spesa (milioni)	%*	Δ % 14-13
G	Tadalafil	0,7	132,4	4,5	-4,5
N	Lorazepam	12,0	125,8	4,3	-1,9
G	Drospirenone ed estrogeno	9,3	110,3	3,8	-7,3
N	Paracetamolo	3,5	109,4	3,7	6,7
N	Alprazolam	9,1	103,4	3,5	3,9
G	Sildenafil	0,5	74,7	2,5	-11,8
D	Betametasona e antibiotici	3,9	71,7	2,4	5,0
N	Lormetazepam	14,1	54,4	1,9	1,4
N	Bromazepam	1,7	53,3	1,8	-2,2
N	Zolpidem	4,1	47,2	1,6	3,2
A	Macrogol, associazioni	1,8	46,4	1,6	9,4
G	Vardenafil	0,3	46,4	1,6	-5,8
R	Acetilcisteina	4,8	45,0	1,5	-1,2
M	Tiocolchicoside	0,6	42,4	1,4	-8,0
N	Triazolam	3,6	39,0	1,3	1,5
S	Desametasona e antiinfettivi	2,3	37,5	1,3	2,7
N	Acetilcarnitina	0,7	36,9	1,3	0,5
N	Betaistina	2,2	36,2	1,2	2,4
G	Gestodene ed estrogeno	4,1	33,7	1,1	-10,6
A	Ademetionina	0,6	32,0	1,1	-3,9
	Altri	116,0	1.659,4	56,5	-1,8
	Totale	195,8	2.937,5	100,0	-1,6

*La percentuale è calcolata sul totale della spesa lorda

Tabella 7.4.3. Primi trenta principi attivi di Automedicazione (SOP e OTC) a maggiore spesa nel 2014

ATC	Principio attivo	DDD/1000 ab die	Spesa (milioni)	%*	Δ % 14-13	% SOP	% OTC
M	Diclofenac	8,5	140,8	6,1	13,4	5,1	94,9
M	Ibuprofene	2,4	127,0	5,5	8,3	19,4	80,6
N	Paracetamolo	2,6	108,9	4,7	-3,2	95,9	4,1
A	Microorganismi antidiarroici	2,0	85,7	3,7	9,8	-	100,0
A	Vari	3,8	76,3	3,3	-3,5	4,1	95,9
C	Diosmina	2,9	60,3	2,6	-0,4	100,0	
N	Paracetamolo, associazioni escl. psicolettici	1,9	57,1	2,5	6,7	3,2	96,8
R	Ambroxolo	0,9	55,4	2,4	-9,0	70,3	29,7
N	Acido acetilsalicilico, ass. escl. psicolettici	0,7	47,9	2,1	-6,5	0,1	99,9
R	Carbocisteina	1,9	35,0	1,5	7,8	15,6	84,4
R	Pseudoefedrina, associazioni	0,6	32,6	1,4	10,9	-	100,0
A	Glicerolo (clisteri)	1,4	32,5	1,4	1,3	-	100,0
D	Altri cicatrizzanti	1,3	30,5	1,3	-3,5	100,0	-
A	Loperamide	0,5	28,3	1,2	0,2	27,3	72,7
R	Nafazolina	5,5	26,9	1,2	5,3	-	100,0
A	Polivitaminici e altri minerali, incl. associazioni	2,5	26,6	1,1	-0,9	1,7	98,3
A	Glicerolo (altri farmaci per la costipazione)	4,4	23,2	1,0	-3,0	4,3	95,7
M	Ketoprofene	0,5	22,4	1,0	51,8	-	100,0
R	Antisettili vari	0,7	22,0	0,9	-10,0	-	100,0
R	Ossimetazolina	2,5	21,5	0,9	24,1	-	100,0
B	Elettroliti	0,6	21,3	0,9	-0,7	100,0	-
A	Lattulosio	2,4	20,5	0,9	-3,5	65,0	35,0
D	Altri dermatologici	0,5	19,6	0,8	3,1	12,9	87,1
S	Nafazolina	5,8	19,1	0,8	5,1	-	100,0
A	Magnesio pidolato	0,5	18,3	0,8	18,5	-	100,0
A	Bisacodile	1,5	18,2	0,8	-6,2	0,1	99,9
R	Bromexina	0,8	18,2	0,8	-19,7	-	100,0
A	Benzidamina	0,7	17,5	0,8	-10,6	-	100,0
D	Tioconazolo	0,4	17,4	0,8	9,6	-	100,0
A	Senna glicosidi	2,2	17,0	0,7	-4,3	-	100,0
	Altri	72,6	1.068,2	46,1	-1,7		
	Totale	135,2	2.316,3	100,0	0,6		

*La percentuale è calcolata sul totale della spesa lorda

Tabella 7.4.4. Prescrizione farmaceutica territoriale 2014 per i farmaci di classe C e Automedicazione (Tabella) e scostamento % della spesa lorda dalla media nazionale (Figura)

	Classe C				Automedicazione (SOP e OTC)			
	Spesa pro capite	Δ % 14-13	DDD/1000 ab die	Δ % 14-13	Spesa pro capite	Δ % 14-13	DDD/1000 ab die	Δ % 14-13
Piemonte	47,9	-2,7	199,0	-1,8	37,1	-2,6	131,6	-5,4
Valle d'Aosta	51,2	-2,5	237,0	-1,0	47,7	-1,0	163,3	-4,5
Lombardia	49,4	-2,0	203,5	-1,5	41,5	-0,1	145,9	-4,0
P.A. Bolzano	37,2	-5,5	142,8	-2,5	48,8	-2,1	157,4	-6,7
P.A.Trento	42,6	-3,9	173,1	-2,3	45,2	-1,5	157,6	-4,6
Veneto	46,0	-2,5	185,7	-2,3	40,1	-0,4	141,5	-4,3
Friuli V.G.	41,3	-2,2	175,3	-2,5	32,6	-2,4	123,1	-5,6
Liguria	58,2	-2,6	256,3	-2,3	45,0	-2,1	166,1	-5,8
Emilia R.	50,9	-1,8	196,9	-1,1	39,8	-1,8	143,3	-5,4
Toscana	52,4	-2,0	232,0	-2,2	41,9	-0,1	153,0	-3,3
Umbria	48,4	-2,6	175,3	-1,2	34,5	-1,5	121,0	-4,3
Marche	48,4	-3,5	191,9	-4,7	34,8	-0,6	124,0	-3,0
Lazio	51,8	-6,0	200,8	-6,0	42,4	-3,0	152,1	-6,2
Abruzzo	43,6	-4,0	159,4	-3,8	33,2	-1,2	119,9	-3,9
Molise	34,3	-1,6	152,2	-1,1	27,1	1,5	96,5	-1,2
Campania	51,0	-0,7	202,8	-2,6	38,0	0,4	136,7	-1,7
Puglia	43,0	-2,6	173,4	-4,6	31,4	-0,2	105,7	-2,9
Basilicata	36,7	-1,6	159,4	-5,1	26,9	0,6	93,4	-2,6
Calabria	47,3	-1,7	210,0	-2,5	31,8	-0,6	112,3	-3,5
Sicilia	48,9	-4,1	174,1	-4,4	32,3	-3,8	113,2	-6,1
Sardegna	47,1	-3,0	209,7	-2,0	31,8	-0,6	106,5	-4,2
Italia	48,7	-2,7	196,8	-2,8	38,1	-1,2	135,2	-4,4
Nord	48,7	-2,3	199,3	-1,8	40,3	-1,1	143,1	-4,7
Centro	51,3	-4,1	207,9	-4,2	40,6	-1,6	146,3	-4,7
Sud ed Isole	47,0	-2,4	186,1	-3,4	33,4	-1,0	116,8	-3,5

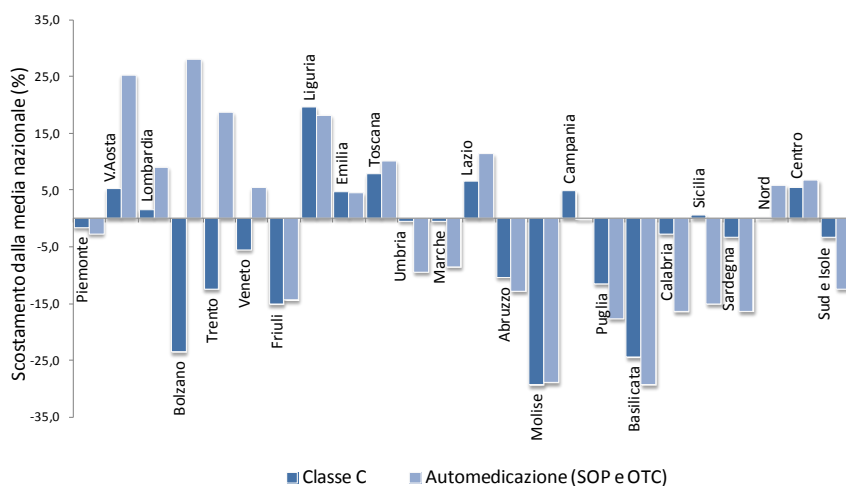


Figura 7.4.2. Benzodiazepine, andamento temporale del consumo territoriale (2006-2014)

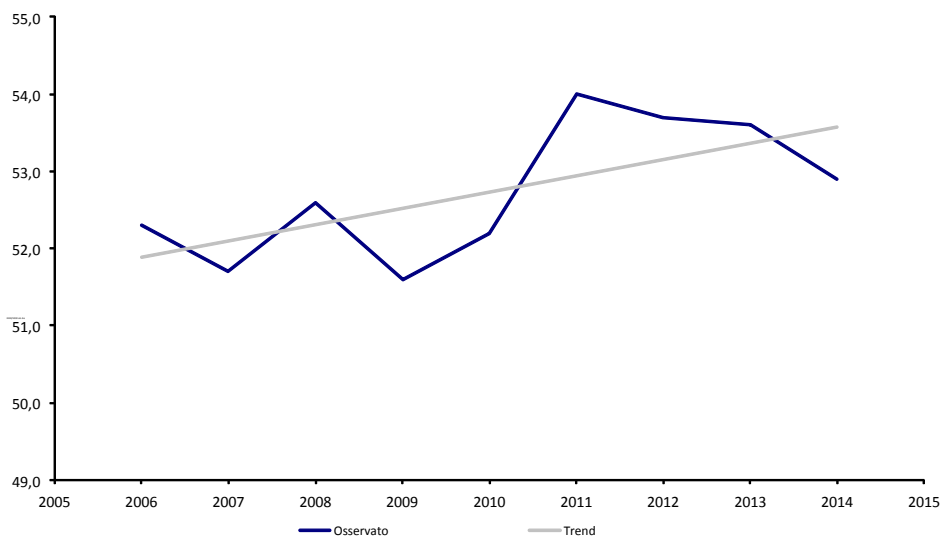


Tabella 7.4.5. Benzodiazepine, consumo (DDD/1000 ab die) per categoria terapeutica e per sostanza: confronto 2006-2014

Sottogruppi e sostanze	2006	2007	2008	2009	2010	2011	2012	2013	2014	Δ % 14-13
Ansiolitici	30,3	29,9	30,2	29,3	29,2	29,8	29,2	28,9	28,3	-2,0
Ipnocici e sedativi	21,9	21,8	22,4	22,3	23,0	24,2	24,5	24,7	24,6	-0,5
Benzodiazepine	52,3	51,7	52,6	51,6	52,2	54,0	53,7	53,6	52,9	-1,3
lorazepam	14,4	13,9	14,1	13,4	13,3	13,3	12,8	12,4	12,0	-3,5
alprazolam	7,1	7,4	7,7	7,7	8,0	8,6	8,7	9,0	9,1	0,7
bromazepam	2,2	2,1	2,1	2,0	1,9	1,9	1,8	1,8	1,7	-3,5
lormetazepam	12,4	12,3	12,8	12,7	13,3	14,1	14,2	14,1	14,1	-0,3
delorazepam	2,7	2,7	2,7	2,6	2,6	2,7	2,6	2,5	0,0	-100,0
zolpidem	2,9	3,0	3,1	3,1	3,3	3,6	3,8	4,0	4,1	2,2
triazolam	3,2	3,2	3,3	3,4	3,4	3,5	3,5	3,6	3,6	-0,6
diazepam	1,7	1,6	1,6	1,5	1,5	1,5	1,5	1,5	1,4	-6,2
brotizolam	1,6	1,5	1,6	1,6	1,6	1,6	1,6	1,6	1,6	2,2
etizolam	0,5	0,5	0,5	0,5	0,5	0,5	0,4	0,4	0,4	6,8

Tabella 7.4.6. Benzodiazepine, andamento regionale delle DDD/1000 abitanti die territoriali pesate: confronto 2006-2014

	2006	2007	2008	2009	2010	2011	2012	2013	2014	Δ % 14-13
Piemonte	66,0	64,7	66,8	65,4	65,8	66,8	66,4	67,0	66,8	-0,4
Valle d'Aosta	68,5	64,9	68,1	66,6	68,0	70,2	67,1	69,2	70,1	1,3
Lombardia	59,8	58,7	60,0	58,8	59,7	61,2	61,0	60,8	60,3	-0,8
P.A. Bolzano	39,9	37,9	39,2	38,6	39,6	39,9	39,6	38,9	38,5	-1,2
P.A. Trento	64,9	64,2	64,3	63,1	63,3	64,4	65,2	65,6	63,2	-3,7
Veneto	71,5	69,7	71,3	70,1	71,3	72,8	72,5	71,4	70,4	-1,4
Friuli VG	66,7	65,0	65,7	63,1	63,2	64,8	64,4	63,5	64,0	0,8
Liguria	80,2	79,9	81,8	80,4	80,0	80,5	79,1	79,8	79,4	-0,6
E. Romagna	61,4	60,4	61,2	59,8	59,6	60,2	59,6	58,9	58,9	-0,1
Toscana	52,3	51,8	52,4	51,2	51,3	51,6	51,2	50,9	50,8	-0,2
Umbria	49,1	49,4	52,0	48,0	49,9	51,7	51,8	52,8	52,5	-0,5
Marche	54,4	54,8	56,1	54,7	55,6	56,5	55,7	55,3	53,7	-2,8
Lazio	51,5	50,0	50,6	49,5	50,1	53,8	52,9	52,9	50,2	-5,1
Abruzzo	38,8	38,9	39,3	38,6	39,1	41,1	40,3	39,8	39,0	-1,9
Molise	27,7	27,6	29,8	28,9	28,8	29,8	29,1	29,4	28,9	-1,8
Campania	33,7	33,9	33,1	32,9	33,7	36,7	37,3	37,4	37,4	0,1
Puglia	29,0	29,5	30,0	29,5	30,1	31,4	31,2	31,3	30,9	-1,4
Basilicata	25,6	25,9	26,5	26,3	27,3	28,2	27,8	27,9	27,6	-1,1
Calabria	33,8	35,2	35,8	35,6	36,4	38,0	38,3	38,2	38,1	-0,2
Sicilia	35,4	35,9	36,9	36,4	36,9	38,7	38,8	38,7	37,8	-2,5
Sardegna	56,5	56,9	57,9	57,3	56,4	62,0	61,3	62,3	61,6	-1,1
Italia	52,3	51,7	52,6	51,6	52,2	54,0	53,7	53,6	52,9	-1,3

Tabella 7.4.7. Benzodiazepine, prescrizione per categoria terapeutica e per sostanza nel 2014

Sottogruppi e sostanze	Spesa lorda	Δ %	DDD/1000	Δ %
	pro capite	14-13	ab die	14-13
Ansiolitici	6,21	-2,2	28,3	-2,0
Ipnotici e sedativi	2,90	-0,5	24,6	-0,4
Benzodiazepine	9,10	-1,7	52,9	-1,3
lorazepam	2,07	-3,7	12,0	-3,2
alprazolam	1,70	2,0	9,1	0,8
lormetazepam	0,89	-0,4	14,1	-0,5
bromazepam	0,88	-4,0	1,7	-3,9
zolpidem	0,78	1,3	4,1	1,4
derivati benzodiazepinici (ansiolitici)	0,72	-2,5	2,5	-2,1
triazolam	0,64	-0,3	3,6	-0,4
diazepam	0,36	-4,1	1,4	-3,8
brotizolam	0,31	-1,2	1,6	-0,2
flurazepam	0,15	-5,2	0,7	-5,1

Figura 7.4.3. Benzodiazepine, distribuzione in quartili del consumo territoriale 2014 (DDD/1000 ab die pesate)

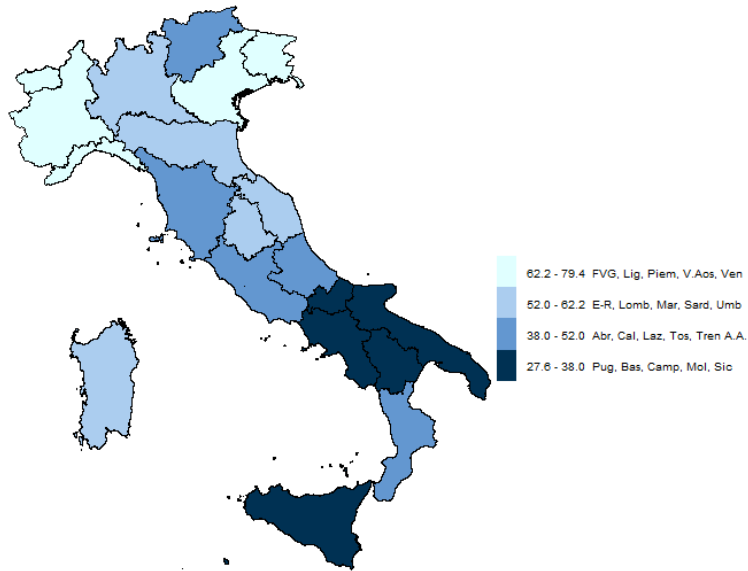
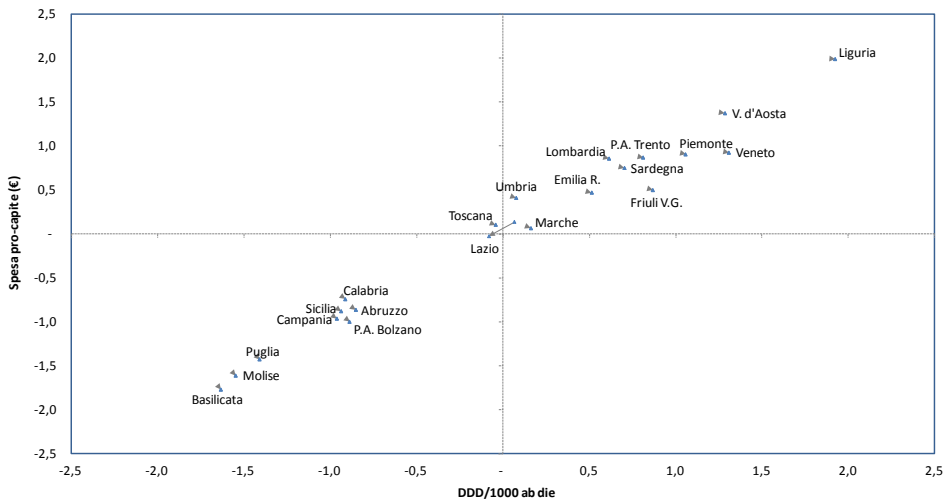


Figura 7.4.4. Benzodiazepine, variabilità regionale dei consumi farmaceutici 2014 per quantità e spesa procapite e variazione rispetto all'anno precedente (valori standardizzati rispetto alla media nazionale)



Variazione rispetto all'anno precedente visibile se la variazione dei valori standardizzati è superiore al 5%.

7.5 Distribuzione diretta e per conto

Tabella 7.5.1. Composizione della spesa regionale per medicinali erogati in distribuzione diretta (DD) e in distribuzione per conto (DPC)

	DD (euro)	DPC (euro)	Totale (euro)	Inc% DD	Inc% DPC
Piemonte	298.364.014	94.088.848	392.452.862	76,0%	24,0%
Valle d'Aosta	4.074.481	2.931.630	7.006.111	58,2%	41,8%
Lombardia	778.777.944	156.213.985	934.991.928	83,3%	16,7%
P.A. Bolzano	31.452.883	6.960.109	38.412.991	81,9%	18,1%
P.A. Trento	18.784.124	12.051.261	30.835.386	60,9%	39,1%
Veneto	339.677.907	63.625.693	403.303.600	84,2%	15,8%
Friuli V.G.	81.342.911	25.115.759	106.458.671	76,4%	23,6%
Liguria	131.163.071	23.132.061	154.295.132	85,0%	15,0%
Emilia R.	417.161.119	32.598.994	449.760.113	92,8%	7,2%
Toscana	331.757.650	103.380.042	435.137.692	76,2%	23,8%
Umbria	83.639.744	18.381.987	102.021.731	82,0%	18,0%
Marche	113.561.337	39.538.005	153.099.342	74,2%	25,8%
Lazio	334.137.921	215.683.880	549.821.801	60,8%	39,2%
Abruzzo ^o	113.438.444	-	113.438.444	100,0%	0,0%
Molise	15.718.906	12.258.455	27.977.360	56,2%	43,8%
Campania	421.394.917	134.101.630	555.496.547	75,9%	24,1%
Puglia	302.731.820	119.665.933	422.397.753	71,7%	28,3%
Basilicata	40.341.267	16.642.520	56.983.787	70,8%	29,2%
Calabria	115.313.079	80.583.977	195.897.056	58,9%	41,1%
Sicilia	336.681.834	94.349.332	431.031.166	78,1%	21,9%
Sardegna	190.750.918	38.375.569	229.126.487	83,3%	16,7%
Italia	4.500.266.292	1.289.679.668	5.789.945.960	77,7%	22,3%

^o non pratica la distribuzione in nome e per conto.

Nota: dati consolidati 2014, relativi a medicinali con AIC.

Tabella 7.5.4. Composizione per classe di rimborsabilità della spesa regionale per medicinali erogati in distribuzione diretta e per conto

Regione	Classe A (euro)	Classe C (euro)	Classe H (euro)	Totale (euro)	Inc% A	Inc% C	Inc% H
Piemonte	227.016.520	5.493.941	159.942.402	392.452.862	57,8%	1,4%	40,8%
Valle d'Aosta	5.028.653	107.781	1.869.677	7.006.111	71,8%	1,5%	26,7%
Lombardia	380.588.906	4.443.092	549.959.931	934.991.928	40,7%	0,5%	58,8%
P.A. Bolzano	20.801.553	871.754	16.739.684	38.412.991	54,2%	2,3%	43,6%
P.A. Trento	20.312.948	-	10.522.438	30.835.386	65,9%	0,0%	34,1%
Veneto	230.385.686	10.428.525	162.489.389	403.303.600	57,1%	2,6%	40,3%
Friuli V.G.	60.317.203	2.233.655	43.907.812	106.458.671	56,7%	2,1%	41,2%
Liguria	94.582.175	1.522.417	58.190.540	154.295.132	61,3%	1,0%	37,7%
Emilia R.	249.573.915	8.550.004	191.636.193	449.760.113	55,5%	1,9%	42,6%
Toscana	262.873.912	5.183.716	167.080.064	435.137.692	60,4%	1,2%	38,4%
Umbria	48.504.255	643.365	52.874.110	102.021.731	47,5%	0,6%	51,8%
Marche	88.254.522	404.510	64.440.310	153.099.342	57,6%	0,3%	42,1%
Lazio	339.504.893	3.899.248	206.417.660	549.821.801	61,7%	0,7%	37,5%
Abruzzo ^o	64.885.707	378.304	48.174.434	113.438.444	57,2%	0,3%	42,5%
Molise	17.990.914	316.234	9.670.212	27.977.360	64,3%	1,1%	34,6%
Campania	342.232.862	3.428.680	209.835.005	555.496.547	61,6%	0,6%	37,8%
Puglia	255.799.393	4.871.458	161.726.902	422.397.753	60,6%	1,2%	38,3%
Basilicata	33.874.466	974.784	22.134.537	56.983.787	59,4%	1,7%	38,8%
Calabria	123.869.292	1.852.336	70.175.428	195.897.056	63,2%	0,9%	35,8%
Sicilia	251.846.198	4.902.161	174.282.808	431.031.166	58,4%	1,1%	40,4%
Sardegna	131.998.364	2.019.946	95.108.177	229.126.487	57,6%	0,9%	41,5%
Italia	3.250.242.337	62.525.910	2.477.177.713	5.789.945.960	56,1%	1,1%	42,8%

^o non pratica la distribuzione in nome e per conto.

Nota: dati consolidati 2014, relativi a medicinali con AIC.

Tabella 7.5.5. Primi 30 principi attivi in ordine decrescente di spesa regionale per medicinali erogati in distribuzione diretta e per conto

Principio attivo	ATC I	Classe	Spesa	Inc*.%	Cum %
1 Adalimumab	L	H	216.468.335	3,7%	3,7%
2 Etanercept	L	H	193.236.699	3,3%	7,1%
3 Imatinib	L	A	159.783.513	2,8%	9,8%
4 Interferone Beta	L	A/C	146.851.296	2,5%	12,4%
5 Fattore VIII	B	A	139.680.188	2,4%	14,8%
6 Insulina Glargine Lenta	A	A	115.331.594	2,0%	16,8%
7 Emtricitabina/Tenofovir	J	H	114.354.417	2,0%	18,8%
8 Eritropoietine	B	A/C/H	98.687.914	1,7%	20,5%
9 Bosentan	C	A/C	85.611.822	1,5%	21,9%
10 Lenalidomide	L	H	83.396.042	1,4%	23,4%
11 Enoxaparina	B	A/C	78.418.371	1,4%	24,7%
12 Somatotropina	H	A/C	77.479.171	1,3%	26,1%
13 Aripiprazolo	N	A/H	68.434.619	1,2%	27,2%
14 Abacavir/Lamivudina	J	H	61.137.631	1,1%	28,3%
15 Glatiramer	L	A	60.440.374	1,0%	29,3%
16 Atazanavir	J	H	58.597.556	1,0%	30,4%
17 Deferasirox	V	A/H	58.331.871	1,0%	31,4%
18 Entecavir	J	A/C	57.774.783	1,0%	32,4%
19 Follitropina	G	A/C	51.199.511	0,9%	33,3%
20 Triptorelina	L	A/C	48.521.702	0,8%	34,1%
21 Sunitinib	L	H	47.957.754	0,8%	34,9%
22 Infliximab	L	H	47.242.786	0,8%	35,7%
23 Octreotide	H	A	46.506.982	0,8%	36,5%
24 Dasatinib	L	H	39.058.439	0,7%	37,2%
25 Tenofovir	J	H	38.395.159	0,7%	37,9%
26 Trastuzumab	L	H	38.070.420	0,7%	38,5%
27 Sitagliptin	A	A	34.811.958	0,6%	39,1%
28 Quetiapina	N	A/C	34.663.051	0,6%	39,7%
29 Interferone Alfa	L	A	34.578.119	0,6%	40,3%
30 Rituximab	L	H	31.979.147	0,6%	40,9%
Totale Italia			5.789.945.960	100,0%	

Nota: dati consolidati 2014, relativi a medicinali con AIC.

*Calcolato sulla spesa complessiva.

7.6 Assistenza farmaceutica ospedaliera ed ambulatoriale

Tabella 7.6.1. Composizione per classe di rimborsabilità della spesa regionale per medicinali erogati nell'ambito dell'assistenza farmaceutica ospedaliera ed ambulatoriale

Regione	Classe A (euro)	Classe C (euro)	Classe H (euro)	Totale (euro)	Inc% A	Inc% C	Inc% H
Piemonte	28.250.090	25.689.896	179.190.548	233.130.534	12,1%	11,0%	76,9%
Valle d'Aosta	957.592	1.294.529	4.519.037	6.771.157	14,1%	19,1%	66,7%
Lombardia	67.320.596	49.580.507	187.917.027	304.818.130	22,1%	16,3%	61,6%
P.A. Bolzano	2.612.842	6.016.390	19.069.746	27.698.978	9,4%	21,7%	68,8%
P.A. Trento	105.018	266.603	1.313.637	1.685.259	6,2%	15,8%	77,9%
Veneto	30.260.249	55.981.593	197.003.367	283.245.209	10,7%	19,8%	69,6%
Friuli VG	8.133.086	15.329.905	58.521.251	81.984.242	9,9%	18,7%	71,4%
Liguria	14.076.545	18.744.815	73.172.320	105.993.680	13,3%	17,7%	69,0%
Emilia R.	31.156.275	48.408.944	179.933.609	259.498.829	12,0%	18,7%	69,3%
Toscana	31.942.150	39.530.801	212.505.182	283.978.132	11,2%	13,9%	74,8%
Umbria	6.768.154	4.848.703	23.407.283	35.024.140	19,3%	13,8%	66,8%
Marche	19.681.610	12.818.249	75.375.355	107.875.213	18,2%	11,9%	69,9%
Lazio	29.352.008	36.534.812	212.569.641	278.456.461	10,5%	13,1%	76,3%
Abruzzo	8.533.826	12.356.044	55.908.849	76.798.720	11,1%	16,1%	72,8%
Molise	3.680.611	1.466.044	9.007.638	14.154.293	26,0%	10,4%	63,6%
Campania	22.932.824	44.744.913	183.535.696	251.213.433	9,1%	17,8%	73,1%
Puglia	24.201.344	30.519.519	142.756.646	197.477.509	12,3%	15,5%	72,3%
Basilicata	3.869.163	5.925.507	19.974.594	29.769.263	13,0%	19,9%	67,1%
Calabria	11.453.512	11.093.177	47.070.452	69.617.140	16,5%	15,9%	67,6%
Sicilia	17.831.096	36.154.557	130.047.351	184.033.003	9,7%	19,6%	70,7%
Sardegna	10.220.752	14.547.305	45.670.408	70.438.466	14,5%	20,7%	64,8%
Italia	373.339.343	471.852.812	2.058.469.637	2.903.661.792	12,9%	16,3%	70,9%

Nota: dati consolidati 2014, relativi a medicinali con AIC.

Tabella 7.6.3. Primi 30 principi attivi in ordine decrescente di spesa regionale per medicinali erogati nell'ambito dell'assistenza farmaceutica ospedaliera ed ambulatoriale

Principio attivo	ATC I	Classe	Spesa	Inc.* %	Cum. %
1 Trastuzumab	L	H	197.168.593	6,8%	6,8%
2 Rituximab	L	H	152.283.605	5,2%	12,0%
3 Bevacizumab	L	H	145.873.600	5,0%	17,1%
4 Bortezomib	L	H	71.211.558	2,5%	19,5%
5 Infliximab	L	H	59.663.855	2,1%	21,6%
6 Ranibizumab	S	C/H	54.953.117	1,9%	23,5%
7 Pemetrexed	L	H	52.375.390	1,8%	25,3%
8 Immunoglobulina Umana	J	C/H	48.902.177	1,7%	26,9%
9 Cetuximab	L	H	44.687.445	1,5%	28,5%
10 Caspofungin	J	H	43.655.429	1,5%	30,0%
11 Natalizumab	L	H	42.434.354	1,5%	31,5%
12 Eculizumab	L	H	41.537.023	1,4%	32,9%
13 Sodio Cloruro	B	A/C	41.112.967	1,4%	34,3%
14 Vaccino Difterite/Epatite/Haemofilus/Pertosse/Poliomielite/Tetano	J	C	34.325.443	1,2%	35,5%
15 Teicoplanina	J	A/H	34.087.045	1,2%	36,7%
16 Eritropoietine	B	A/C/H	30.829.017	1,1%	37,7%
17 Enoxaparina	B	A/C	27.932.086	1,0%	38,7%
18 Alglucosidasi	A	H	26.803.208	0,9%	39,6%
19 Amfotericina B	J	C/H	25.576.042	0,9%	40,5%
20 Albumina Umana	B	A/C	25.566.205	0,9%	41,4%
21 Doxorubicina	L	H	23.886.878	0,8%	42,2%
22 Tigeciclina	J	H	20.810.428	0,7%	42,9%
23 Iomeprolo	V	H	19.676.383	0,7%	43,6%
24 Imiglucerasi	A	H	18.580.396	0,6%	44,2%
25 Daptomicina	J	H	16.028.498	0,6%	44,8%
26 Palivizumab	J	H	15.927.360	0,5%	45,3%
27 Sevoflurano	N	H	15.700.748	0,5%	45,9%
28 Trabectedina	L	H	14.072.611	0,5%	46,3%
29 Adalimumab	L	H	13.472.166	0,5%	46,8%
30 Teicoplanina	J	H	13.186.631	0,5%	47,3%
Totale Italia			2.903.661.792	100,0%	

Nota: dati consolidati 2014, relativi a medicinali con AIC.

*Calcolato sulla spesa complessiva.

Sezione 8

Monitoraggio delle reazioni avverse ai farmaci

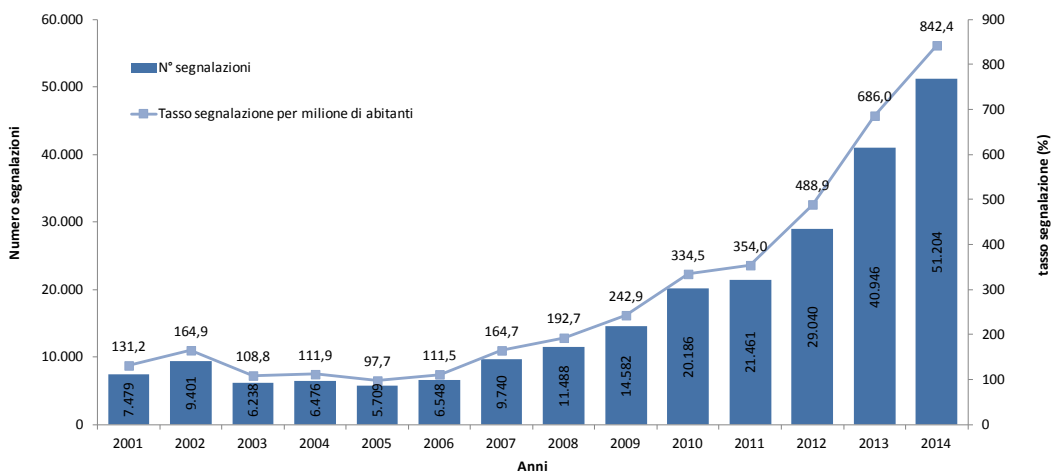
8.1. Andamento delle segnalazioni di sospette reazioni avverse in Italia dal 2001 al 2014

Nel corso dell'anno 2014 sono state inserite nella Rete Nazionale di Farmacovigilanza (RNF), che raccoglie le segnalazioni italiane di sospette reazioni avverse da medicinali, 51.204 segnalazioni. Oltre a queste, sono state inserite dalle Aziende farmaceutiche ulteriori 4.105 segnalazioni provenienti dalla letteratura.

Anche quest'anno si conferma il trend in crescita delle segnalazioni spontanee, con un incremento complessivo del 25% rispetto al 2013.

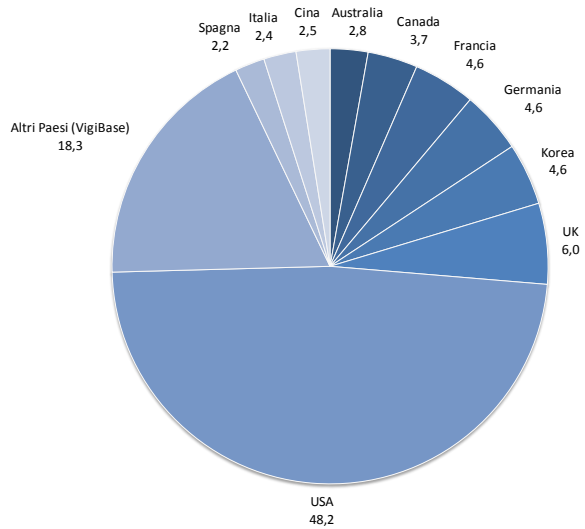
Il tasso di segnalazione è stato di 842 segnalazioni per milione di abitanti (Figura 8.1.1) e tale valore ha permesso all'Italia di collocarsi nella classifica dell'OMS (Organizzazione Mondiale della Sanità) all'undicesimo tra i Paesi al mondo con il più alto tasso di segnalazione e al quarto posto a livello europeo (fonte: Uppsala Monitoring Centre (UMC) dell'OMS che coordina il programma internazionale di monitoraggio sui farmaci).

Figura 8.1.1. Distribuzione annuale del numero e del tasso di segnalazione per milione di abitanti (2001-2014)



Anche per numero assoluto di segnalazioni l'Italia si colloca tra i paesi che contribuiscono maggiormente ad inviare segnalazioni al *WHO Global Individual Case Safety Report (ICSR)* database (Figura 8.1.2) ed è stata collocata al primo posto per la qualità delle segnalazioni (Fonte: World Health Organisation, Uppsala Monitoring Centre).

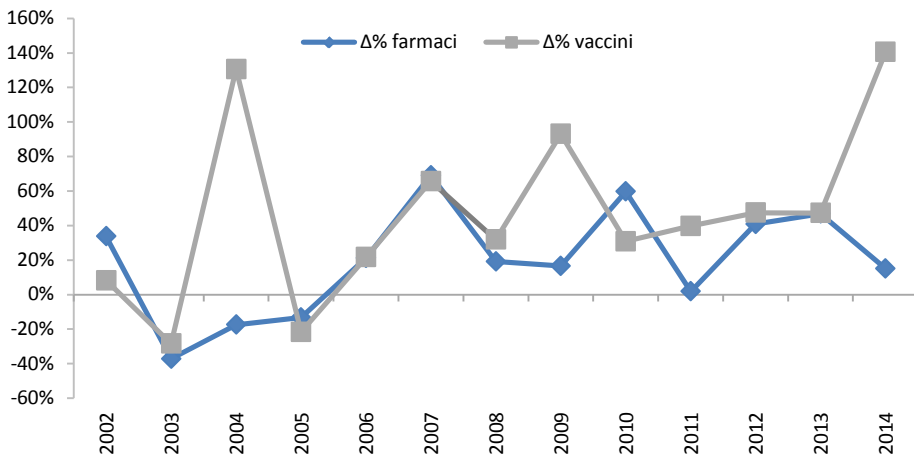
Figura 8.1.2. Distribuzione per paese del numero delle segnalazioni nel database OMS



Fonte: World Health Organisation, Uppsala Monitoring Centre. <http://who-umc.org/>

Al contrario dell'anno precedente, nel 2014 l'aumento delle segnalazioni è stato osservato principalmente per i vaccini con un incremento del +125%, rispetto a quello dei farmaci che è stato pari a +15%. L'incremento delle segnalazioni da vaccini è da ricollegare principalmente all'attivazione di specifici progetti di farmacovigilanza attiva che nell'anno 2014 sono stati focalizzati in particolar modo su questa categoria di medicinali (Figura 8.1.3).

Figura 8.1.3. Andamento della variazione percentuale delle segnalazioni rispetto all'anno precedente per i farmaci e i vaccini



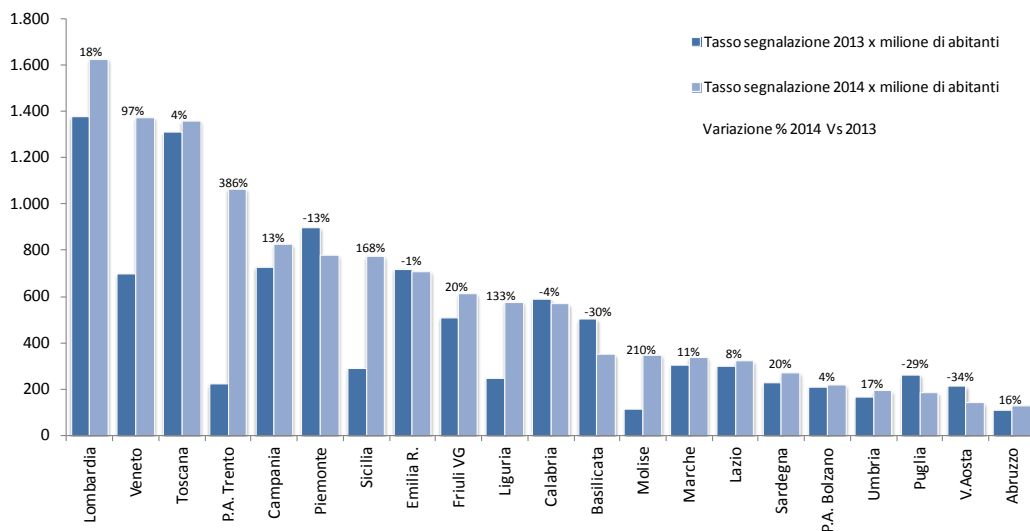
Il contesto fortemente positivo a livello nazionale vede situazioni molto differenti tra le diverse regioni.

La crescita della Farmacovigilanza ha interessato quasi tutte le Regioni, ad esclusione di Valle d'Aosta (-34%), Basilicata (-30%), Puglia (-29%), Piemonte (-13%), Calabria (-4%), Emilia Romagna (-1%).

Rispetto al 2013 gli aumenti più consistenti sono stati registrati nella Provincia Autonoma di Trento (+386%), Molise (+210%), Sicilia (+168%), Liguria (+133%) e Veneto (+97%).

Le Regioni con il più alto numero assoluto di segnalazioni e relativo tasso di segnalazione sono state la Lombardia, il Veneto e la Toscana che complessivamente rappresentano più del 50% di tutte le segnalazioni dell'anno 2014 (Figura 8.1.4).

Figura 8.1.4. Distribuzione regionale del tasso di segnalazione per milione di abitanti e variazione percentuale negli anni 2013 e 2014



Analogamente al 2013, circa un terzo (32%) delle segnalazioni del 2014 è stato definito come grave, in larga parte perché è stato provocato o allungato il ricovero ospedaliero. Rispetto all'anno precedente è stato osservato un considerevole incremento (+229%) delle segnalazioni con livello di gravità non definita e l'incremento è particolarmente evidente con le segnalazioni provenienti da aziende farmaceutiche e infermieri (Tabella 8.1.1).

Tabella 8.1.1. Distribuzione delle segnalazioni (numero assoluto) per gravità negli anni 2013-2014

Criterio gravità	2013		2014	
	N.	%	N.	%
Non Gravi	27.726	68%	33.283	65%
Gravità non definita	472	1%	1.555	3%
Gravi	12.748	31%	16.366	32%
Ospedalizzazione o prolungamento ospedalizzazione	8.286	20,2%	9.534	18,6%
Altra condizione clinicamente rilevante	3.266	8,0%	5.552	10,8%
Pericolo di vita	786	1,9%	804	1,6%
Decesso	251	0,6%	276	0,5%
Invalidità grave o permanente	152	0,4%	194	0,4%
Anomalie congenite/deficit del neonato	7	0,0%	6	0,0%
Totale	40.946	100%	51.204	100%

Il 46% delle segnalazioni è pervenuto da medici ospedalieri, seguono quelle dai farmacisti (18%) e dagli specialisti (14%). Risultano ancora poche le segnalazioni dai medici di medicina generale che nel 2014 hanno rappresentato il 7% delle segnalazioni totali (Tabella 8.1.2).

L'elevata percentuale di segnalazioni provenienti dai farmacisti va interpretata tenendo in considerazione i progetti di Farmacovigilanza attiva messi in atto negli ultimi anni. La maggior parte delle segnalazioni proviene, infatti, da farmacisti ospedalieri coinvolti in progetti di Farmacovigilanza attiva.

È stato registrato anche un notevole incremento (+491%) delle segnalazioni provenienti dalle aziende farmaceutiche, dovuto alla nuova normativa di farmacovigilanza che stabilisce che le aziende debbono eseguire regolarmente lo screening di internet o digital media per la ricerca di potenziali segnalazioni di sospette reazioni avverse da notificare successivamente alle Autorità Regolatorie.

In linea di massima è stato registrato un aumento delle segnalazioni provenienti da quasi tutte le fonti ad esclusione dei pediatri (-16%), dei pazienti (-84%) e dei dentisti (-31%).

La riduzione delle segnalazioni provenienti dai pazienti è da ricollegare alla conclusione del progetto di Farmacovigilanza a livello multi regionale, finanziato dall'Agenzia Italiana del Farmaco e rivolto ai pazienti con lo scopo di facilitare e aumentare la consapevolezza della segnalazione spontanea. Questo risultato evidenzia come l'attività di farmacovigilanza necessiti di continua stimolazione e come, purtroppo, si perdano facilmente i risultati raggiunti nel momento in cui viene meno l'incentivo.

L'elevato numero di segnalazioni con fonte non specificata proviene principalmente dalla Provincia Autonoma di Bolzano (83%) e queste ultime sono tutte correlate alla somministrazione di vaccini, le cui reazioni sono state non gravi nel 75% dei casi.

Tabella 8.1.2. Distribuzione delle segnalazioni (numero assoluto di segnalazioni e incidenza percentuale) per provenienza negli anni 2013 e 2014

Fonte delle segnalazioni	2013		2014		Δ% 14-13
	N.	%	N.	%	
Medico Ospedaliero	21.356	52%	23.803	46%	11%
Farmacista	6.492	16%	9.227	18%	42%
Specialista	3.693	9%	7.129	14%	93%
Medico di Medicina Generale	3.037	7%	3.415	7%	12%
Altro	1.733	4%	2.213	4%	28%
Azienda Farmaceutica	372	1%	2.199	4%	491%
Infermiere	1.182	3%	1.651	3%	40%
Non Specificato	2	0%	512	1%	>100%
Pediatra di Libera Scelta	438	1%	367	1%	-16%
Paziente	2.313	6%	365	1%	-84%
Centro Anti-Veleno	302	1%	302	1%	0%
Dentista	16	0%	11	0%	-31%
Forze Armate	10	0%	10	0%	0%
Totale	40.946	100%	51.204	100%	

Nel 2014 il maggior numero di segnalazioni è stato a carico dei farmaci appartenenti alla classe ATC degli antineoplastici ed immunomodulatori, degli antimicrobici generali, del sistema nervoso centrale e del sangue.

È stato registrato un aumento del numero di segnalazioni per tutte le categorie dei medicinali. L'elevato numero delle segnalazioni da antineoplastici è da ricollegare, oltre che all'elevata tossicità di questi medicinali, anche all'istituzione dei Registri di monitoraggio dell'AIFA che impongono agli operatori sanitari la registrazione dei dati clinici e di sicurezza conseguenti alla terapia.

Sono particolarmente aumentate le segnalazioni da vaccini e questo incremento, come già precedentemente riportato, è da ricollegare principalmente all'attivazione di specifici progetti di farmacovigilanza attiva che nell'anno 2014 sono stati focalizzati in particolar modo proprio sui vaccini. Oltre ai vaccini, gli aumenti maggiori nel numero delle segnalazioni sono stati registrati per gli antineoplastici e per i farmaci del sangue (Tabella 8.1.3).

Tabella 8.1.3. Distribuzione delle segnalazioni (numero assoluto di segnalazione e incidenza percentuale) per categoria ATC negli anni 2013 e 2014

ATC	Descrizione ATC	2013		2014		Δ % 14-13
		N.	%	N.	%	
L	Antineoplastici e immunomodulatori	7.328	16%	9.331	17%	27%
J07	Vaccini	3.577	8%	8.182	14%	129%
J	Antimicrobici generali per uso sistemico	6.553	15%	7.380	13%	13%
N	Sistema nervoso centrale	6.379	14%	7.003	12%	10%
B	Sangue ed organi emopoietici	5.012	11%	6.463	11%	29%
C	Sistema cardiovascolare	4.223	9%	4.415	8%	5%
M	Sistema muscolo-scheletrico	3.193	7%	3.367	6%	5%
ATC non definito		2.720	6%	3.249	6%	19%
A	Apparato gastrointestinale e metabolismo	2.098	5%	2.474	4%	18%
V	Vari	1.452	3%	1.637	3%	13%
H	Preparati ormonali sistemici, esclusi gli ormoni sessuali	659	1%	851	2%	29%
R	Sistema respiratorio	746	2%	798	1%	7%
G	Sistema genito-urinario ed ormoni sessuali	675	1%	698	1%	3%
D	Dermatologici	177	0%	285	1%	61%
S	Organi di senso	193	0%	271	0%	40%
P	Antiparassitari, insetticidi e repellenti	92	0%	95	0%	3%
Totale		45.077	100%	56.499	100%	25%

Nota: Il totale delle segnalazioni distribuite per categoria ATC non corrisponde al totale delle segnalazioni in quanto in ogni singola scheda di segnalazione può essere indicato più di un farmaco sospetto appartenente a ATC diversi.

Le reazioni avverse più segnalate sono state quelle cutanee, seguite da quelle delle patologie sistemiche e condizioni relative alla sede di somministrazione e da quelle gastrointestinali. L'incremento delle reazioni avverse appartenenti alla SOC (System Organ Class) delle patologie sistemiche e condizioni relative alla sede di somministrazione (+64% rispetto all'anno precedente) e così anche per quello dei disturbi psichiatrici (+66% rispetto all'anno precedente) è da attribuire in particolar modo all'aumento delle segnalazioni da vaccino. Gli altri organi e sistemi sono stati coinvolti con una percentuale inferiore al 10% (Tabella 8.1.4.).

Tabella 8.1.4. Distribuzione delle ADR per System Organ Classes (SOCs) nel 2013-2014 (numero assoluto di segnalazioni e incidenza percentuale)

Reazioni avverse per classe sistemico-organica	2013		2014	
	N.	%	N.	%
Patologie della cute e del tessuto sottocutaneo	11.809	19%	14.131	18%
Patologie sistemiche e condizioni relative alla sede di somministrazione	8.505	14%	13.964	18%
Patologie gastrointestinali	8.578	14%	9.656	12%
Patologie del sistema nervoso	5.960	10%	7.413	9%
Patologie respiratorie, toraciche e mediastiniche	4.441	7%	5.127	6%
Disturbi psichiatrici	2.746	4%	4.551	6%
Patologie del sistema emolinfopoietico	2.688	4%	3.092	4%
Patologie vascolari	2.489	4%	2.841	4%
Disturbi del metabolismo e della nutrizione	1.806	3%	2.495	3%
Patologie del sistema muscoloscheletrico e del tessuto connettivo	2.077	3%	2.443	3%
Esami diagnostici	2.100	3%	2.342	3%
Patologie cardiache	1.467	2%	1.776	2%
Infezioni ed infestazioni	929	2%	1.771	2%
Traumatismo, avvelenamento e complicazioni da procedura	1.089	2%	1.624	2%
Patologie dell'occhio	1.095	2%	1.319	2%
Patologie renali e urinarie	1.044	2%	1.127	1%
Disturbi del sistema immunitario	919	1%	1.080	1%
Patologie dell'orecchio e del labirinto	873	1%	904	1%
Patologie epatobiliari	468	1%	562	1%
Patologie dell'apparato riproduttivo e della mammella	379	1%	461	1%
Tumori benigni, maligni e non specificati (cisti e polipi compresi)	159	0%	219	0%
Patologie endocrine	132	0%	130	0%
Procedure mediche e chirurgiche	60	0%	60	0%
Condizioni di gravidanza, puerperio e perinatali	30	0%	36	0%
Patologie congenite, familiari e genetiche	26	0%	33	0%
Circostanze sociali	14	0%	16	0%
Totale	61.883	100%	79.173	100%

Nota: Il totale delle ADR riportate nella tabella non corrisponde al totale delle segnalazioni in quanto in ogni singola scheda di segnalazione possono essere registrate più ADR.

I principi attivi per cui è stato ricevuto il maggior numero di segnalazioni (> 1.000 segnalazioni) sono stati il warfarin, l'amoxicillina associato all'acido clavulanico e l'acido acetilsalicilico (Tabella 8.1.5).

Tabella 8.1.5. Primi trenta principi attivi per numero di segnalazioni nel 2014 (numero assoluto di segnalazioni)

Rank	Principio Attivo	Numero segnalazioni	Inc. %	Cum. %
1	Warfarin	2.397	4,6%	4,6%
2	Amoxicillina/Acido Clavulanico	2.283	4,4%	9,0%
3	Acido Acetilsalicilico	1.379	2,6%	11,6%
4	Ketoprofene	879	1,7%	13,3%
5	Amoxicillina	794	1,5%	14,8%
6	Clopidogrel	758	1,4%	16,3%
7	Dabigatran	723	1,4%	17,6%
8	Levofloxacina	702	1,3%	19,0%
9	Insulina	701	1,3%	20,3%
10	Oxaliplatino	668	1,3%	21,6%
11	Ribavirina	652	1,2%	22,8%
12	Ibuprofene	633	1,2%	24,0%
13	Interferone Alfa	616	1,2%	25,2%
14	Paracetamolo	611	1,2%	26,4%
15	Ceftriaxone	548	1,0%	27,4%
16	Fluorouracile	527	1,0%	28,5%
17	Paclitaxel	522	1,0%	29,4%
18	lomeprolo	499	1,0%	30,4%
19	Diclofenac	453	0,9%	31,3%
20	Claritromicina	435	0,8%	32,1%
21	Ciprofloxacina	413	0,8%	32,9%
22	Docetaxel	381	0,7%	33,6%
23	Ramipril	370	0,7%	34,3%
24	Furosemide	364	0,7%	35,0%
25	Paracetamolo/Codeina	362	0,7%	35,7%
26	Quetiapina	362	0,7%	36,4%
27	Carboplatino	356	0,7%	37,1%
28	Telaprevir	349	0,7%	37,8%
29	Everolimus	341	0,7%	38,4%
30	Metformina	328	0,6%	39,0%

I principi attivi elencati nella Tabella 8.1.6 corrispondono a quelli per i quali è stato riportato un numero elevato in valore assoluto di segnalazioni e per i quali è stato registrato anche un notevole incremento di segnalazioni rispetto all'anno precedente.

Tabella 8.1.6. Principi attivi con notevole incremento di segnalazioni rispetto all'anno precedente

Principi attivi	N. segnalazioni 2013	N. segnalazioni 2014	Δ % 2014 -2013
Apixaban	1	95	9400%
Delta-9-Tetraidrocannabinolo/Cannabidiolo	2	73	3550%
Rivaroxaban	7	241	3343%
Pirfenidone	16	123	669%
Vaccino Varicella Vivo	237	1.585	569%
Teriparatide	30	181	503%
Glatiramer	25	129	416%
Denosumab	21	85	305%
Vaccino Morbillo/Parotite/Rosolia	548	2.184	299%
Vaccino Morbillo/Parotite/Rosolia/Varicella	309	1.214	293%
Dabigatran	206	723	251%

La rilevante crescita delle segnalazioni in Italia nel corso degli ultimi anni dimostra un'aumentata sensibilità nei confronti della farmacovigilanza. L'AIFA, in collaborazione con i Centri Regionali di FV, ha continuato l'analisi periodica delle segnalazioni contenute non soltanto all'interno della RNF, ma anche in Eudravigilance, con particolare attenzione ai principi attivi per i quali l'Italia stessa è stata nominata Reference Member State per l'Europa.

Inoltre, nel 2014 è stata dedicata una particolare attenzione alle attività volte a garantire una maggiore trasparenza e tempestività delle informazioni di Farmacovigilanza così come previsto dalle nuove disposizioni normative. Infatti, sul portale web dell'AIFA sono state pubblicate più di 90 comunicazioni di sicurezza.

Dai dati presentati emerge un sistema di farmacovigilanza efficace e in grado di operare proattivamente per mettere in atto misure che consentano in tempi rapidi l'identificazione, la valutazione, l'azione e la comunicazione dei rischi dei medicinali durante il loro intero ciclo di vita.

Molti progressi sono stati compiuti in questi anni anche se ancora alcuni aspetti devono essere migliorati come per esempio una semplificazione del processo della segnalazione spontanea.

Elemento essenziale del sistema di farmacovigilanza è che essa non deve essere percepita come un obbligo burocratico, né dai pazienti/cittadini e né dagli operatori sanitari, ma come un utile strumento per migliorare le conoscenze sulla sicurezza nell'utilizzo dei medicinali. Fondamentale per tale scopo è la stretta cooperazione tra tutte le parti coinvolte, con la consapevolezza che qualsiasi informazione fornita è oggetto di attenta valutazione su cui poi si basano le conseguenti azioni regolatorie.

Un buon sistema di farmacovigilanza può avere anche delle importanti ricadute economiche, in termini di migliori cure, minori sprechi, minori reazioni avverse da farmaci

da trattare che potrebbero poi tradursi in aumentata incidenza di visite mediche e di ospedalizzazioni o prolungamento della durata della degenza oltre che di impiego di terapie addizionali.