



## Sezione provinciale di Trapani

Caro collega, ti informo che dal 01.03.2018 è fatto obbligo al m.m.g. di allegare la scheda di monitoraggio, che ti allego, in caso di prescrizione di:

insulina aspart ATC A10AB05 (es. Novorapid etc.);  
insulina lispro ATC A10AB04 (es. Humalog etc.);  
insulina glulisina ATC A10AB06 (es, Apidra etc.).

Infatti, già con Decreto Assessoriale n. 540/14 del 2 aprile 2014, pubblicato sulla Gazzetta Ufficiale della Regione Siciliana n° 16 del 18/04/2014, sono state determinate misure volte a promuovere l'utilizzo dei farmaci Originatori o Biosimilari a minor costo di terapia.

Tale Decreto dispone che nel caso di prescrizione ad un paziente naive di farmaci biologici originatori o biosimilari, i Medici devono riportare, nella scheda allegata al provvedimento, la motivazione a supporto della scelta della terapia a maggiore costo (riferito al costo/DDD).

Tale scheda deve essere allegata alla ricetta SSN ai fini della dispensazione. In Sicilia, tutti i farmaci biosimilari una volta immessi in commercio dall'AIFA, sono automaticamente inseriti nel Prontuario.

L'AIFA, con determina n. 2039/2017 pubblicata sulla GURI n. 7 del 10 gennaio 2018, ha effettuato la classificazione (classe A RR) della specialità medicinale Insulin Lispro Sanofi (insulina lispro biosimilare), biosimilare.

Pertanto, il Medico in caso di prescrizione di una specialità medicinale a maggior costo, dovrà compilare la scheda.

La compilazione della scheda deve essere effettuata sia per i nuovi pazienti sia per quelli già in trattamento.

Il Medico **non** deve invece compilare la scheda in caso di prescrizione della specialità a minor costo di terapia.

Qualora il prescrittore ha biffato il campo "Prosecuzione del Trattamento" non dovrà apporre la motivazione.

saluti Biagio Valenti