

## Direzione Regionale Salute e Integrazione Sociosanitaria Area Farmaci e Dispositivi

Prot.

Roma,

Alle Direzioni Generali delle
AA.SS.LL., A.O.,

Policlinici Universitari, I.R.C.C.S.

Pubblici e Privati

All'Ordine dei Medici

All'Ordine dei Farmacisti

Alle OO.SS.

OGGETTO: Scadenza brevettuale Teriparatide.

A far data da marzo 2019 è stata autorizzata l'immissione in commercio del farmaco biosimilare del principio attivo Teriparatide classificato in fascia "A" con prezzo al pubblico inferiore di circa il 36% rispetto all'originator.

Il principio attivo Teriparatide è soggetto a nota AIFA 79 e prescrivibile dagli specialisti reumatologi, ortopedici, endocrinologi, geriatri e internisti e dai MMG in presenza di Piano Terapeutico in corso di validità redatto dallo specialista di cui sopra.

Nell'anno 2018 il numero di assistiti trattati è stato pari a 3711 con una spesa di € 10.770.270.

In considerazione di quanto sopra esposto gli specialisti anche alla luce delle evidenze scientifiche disponibili del position paper AIFA, sono tenuti a prescrivere il farmaco biosimilare ai pazienti naive e a valutarne la sostituibilità nei pazienti in trattamento.

I MMG, all'atto delle prescrizioni successive alla predisposizione del Piano Terapeutico, segnaleranno agli Uffici regionali gli specialisti e i piani terapeutici relativi ai pazienti naive, difformi da quanto disposto.



## Direzione Regionale Salute e Integrazione Sociosanitaria Area Farmaci e Dispositivi

Tali segnalazioni potranno essere inviate via e-mail all'indirizzo <u>amorgia@regione.lazio.it</u> avendo cura di oscurare i dati sensibili dell'assistito in ottemperanza alla Normativa sulla Privacy.

Il Dirigente dell'Area

Lorella Lombardozzi

Lorella Lombardozzi

Lorella Lombardozzi