

## REGIONE SARDEGNA

Paolo Carta (a), Enrico Serra (b), Stefano Ledda (b), Donatella Garau (b)

(a) Azienda Ospedaliera Brotzu, Regione Sardegna, Cagliari

(b) Assessorato Igiene Sanità e Assistenza Sociale, Regione Sardegna, Cagliari

La Commissione Regionale preposta alla sorveglianza epidemiologica e al monitoraggio dell'appropriatezza del trattamento con GH (*Growth Hormone* o ormone somatotropo), prevista dalla Nota 39 dell'Agenzia Italiana del Farmaco (AIFA) (1), rispetto alla sua composizione originaria, riportata nella Determinazione n. 375/2008 (2), è stata modificata più volte secondo quanto riportato nelle Determinazioni n.185/2012 (3) e n. 228/2013 (4).

A seguito della revisione della Nota AIFA 39 (5), l'attività della Commissione si è notevolmente contratta.

I Centri regionali sono invariati rispetto all'anno precedente. Nella Tabella 1 sono riportati i Centri con i corrispettivi supervisori:

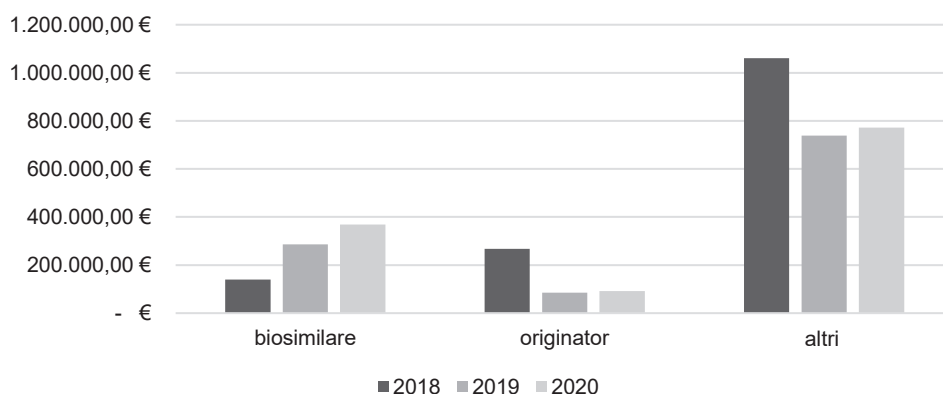
**Tabella 1. Centri autorizzati alla prescrizione di GH della Regione Sardegna**

| Azienda Sanitaria    | Ospedale/<br>Struttura | Centro/UO                                                            | Clinico Supervisore |
|----------------------|------------------------|----------------------------------------------------------------------|---------------------|
| AOU di Sassari       | Cliniche San Pietro    | SC di Endocrinologia,<br>Malattie della Nutrizione<br>e del Ricambio | Mario Palermo       |
| AOU di Sassari       | Cliniche San Pietro    | Ambulatorio di<br>Endocrinologia della Clinica<br>Medica             | Alessandro Delitala |
| AOU di Cagliari      | PO Casula              | SC Endocrinologia                                                    | Andrea Loviselli    |
| AO Brotzu            | PO Cao                 | UO di Endocrinologia<br>pediatrica                                   | Sandro Loche-Lampis |
| ATS-ASSL di Cagliari | Citta della Salute     | Servizio di Endocrinologia                                           | Guido Almerighi     |

**ASSL:** Aree Socio Sanitarie Locali; **ATS:** Azienda per la Tutela della Salute; **AO:** Azienda Ospedaliera; **AOU:** Azienda Ospedaliera Universitaria; **PO:** Presidio Ospedaliero; **SC:** Struttura Complessa; **UO:** Unità Operativa.

La Commissione Regionale GH prosegue la sua attività di monitoraggio dei consumi e dell'appropriatezza d'uso dei medicinali a base di somatotropina. A tal fine si è provveduto a valutare come varia la percentuale di utilizzo dei medicinali biosimilari rispetto ai medicinali *originator*.

Nell'ambito di tale analisi di confronto dei dati di spesa di somatotropina tra il 2018, 2019 e 2020 si osserva una tendenza alla prescrizione di somatotropina biosimilare rispetto alla *originator* (Figura 1). Il confronto mostra uno spostamento della spesa dall'*originator* al biosimilare con un incremento verso quest'ultimo del 163% e una corrispettiva riduzione della spesa per l'*originator* del 65%, confrontando il 2020 rispetto al 2018.



**Figura 1. Confronto del dato di spesa per somatropina negli anni 2018-2019-2020**

## Bibliografia

1. Agenzia Italiana del Farmaco. Determinazione del 29 luglio 2010. Modifica alla Nota AIFA 39 di cui alla determinazione del 26 novembre 2009. *Gazzetta Ufficiale - Serie Generale* 270 del 18 novembre 2010.
2. Regione Sardegna. Direzione Generale della Sanità. Servizio Assistenza Distrettuale e Ospedaliera e Osservatorio Epidemiologico Determinazione 375 del 11 giugno 2008. Costituzione della Commissione Regionale prevista dalla nota AIFA 39 “Ormone della crescita” (somatropina).
3. Regione Sardegna. Assessorato dell’Igiene e Sanità e dell’Assistenza Sociale. Direzione Generale della Sanità. Determinazione 185 del 11 febbraio 2012. Revisione della Commissione Regionale prevista dalla nota AIFA 39 Ormone della Crescita/Somatotropina.
4. Regione Sardegna. Assessorato dell’Igiene e Sanità e dell’Assistenza Sociale. Direzione Generale della Sanità. Determinazione 228 del 21 marzo 2013. Revisione della Commissione Regionale prevista dalla nota AIFA 39 Ormone della Crescita “Somatotropina”
5. Agenzia Italiana del Farmaco. Determinazione 616 del 19 giugno 2014. Modifica alla Nota 39 di cui alla determina del 29 luglio 2010. *Gazzetta Ufficiale - Serie generale* 154 del 5 luglio 2014.