



Regione Lombardia

Regione Lombardia - Giunta
DIREZIONE GENERALE WELFARE
PROGRAMMAZIONE POLO OSPEDALIERO
FARMACO, DISPOSITIVI E HTA

Piazza Città di Lombardia n.1
20124 Milano
Tel 02 6765.1

www.regione.lombardia.it
welfare@pec.regione.lombardia.it

Protocollo G1.2018.0006433 del 15/02/2018

AI DIRETTORI GENERALI ATS
AI DIRETTORI GENERALI ASST
AI DIRETTORI GENERALI FONDAZIONI IRCCS
DI DIRITTO PUBBLICO
AI LEGALI RAPPRESENTANTI IRCCS PRIVATI -
OSPEDALI CLASSIFICATI - CASE DI CURA
ACCREDITATE
Azienda Regionale Centrale Acquisti S.p.a.
Via Fabio Filzi 22
20124 Milano (MI)
Email: arca@pec.regione.lombardia.it

Oggetto: Commercializzazione enoxaparina biosimilare (medicinali Inhixa e Enoxaparina Rovi).

Come riportato nelle Regole SSR 2018 (DGR n.7600/2017), i farmaci biotecnologici coperti da brevetto originale e quelli successivamente introdotti sul mercato come biosimilari presentano garanzie di qualità sovrapponibili, come certificato dall'Agencia Europea dei Medicinali (EMA). L'introduzione dei biosimilari ha determinato a livello internazionale una contestuale riduzione del costo medio delle terapie e un incremento sensibile del numero di pazienti trattati per singola area terapeutica coinvolta. La prescrizione di farmaci biosimilari può favorire la sostenibilità dell'assistenza farmaceutica pubblica in quanto determina risparmi che vengono reinvestiti sia per trattare un numero maggiore di pazienti sia per consentire l'accesso a nuovi farmaci innovativi.

Le stesse Regole SSR per l'anno 2018 chiedono alle strutture e professionisti sanitari un incremento nella prescrizione/erogazione dei farmaci biosimilari.

Con particolare riferimento a enoxaparina, si trasmettono le determine AIFA inerenti la commercializzazione di due medicinali biosimilari, di cui all'oggetto.

Enoxaparina viene utilizzata sia in ambito ospedaliero che territoriale: il prezzo di entrambi i biosimilari è inferiore sia al prezzo ex-factory che al prezzo al pubblico del farmaco originator (Clexane).

Al momento attuale è disponibile sul mercato il solo Inhixa nelle formulazioni da 2.000/4.000/6.000/8.000/10.000 UI in confezione da due siringhe preriempite; nei prossimi mesi è previsto l'ampliamento della disponibilità alle formulazioni presenti nelle determine AIFA, per entrambi i medicinali biosimilari.

La disponibilità di enoxaparina biosimilare può inoltre costituire una importante opportunità per

Referente per l'istruttoria della pratica: Massimo Luigi Alberto Medaglia Tel. 02/6765.6045

affrontare le criticità determinate da una incostante disponibilità sul mercato di alcune formulazioni del medicinale Clexane.

Si chiede quindi di estendere tale comunicazione a tutti i prescrittori.

Cordialmente.

IL DIRIGENTE

MASSIMO LUIGI ALBERTO MEDAGLIA

Allegati:

File Determina enoxaparina_rovi.pdf

File Determina Inhixa.pdf

Firma autografa sostituita con indicazione a stampa del nominativo del soggetto responsabile ai sensi del D.Lgs. 39/93 art. 3 c. 2.

