

Esperienze a confronto: esperienza in UVEF

Francesco Berardo

U.V.E.F.- Centro di Coordinamento sul farmaco-
Regione Veneto

XXXI Congresso SIFO - Cagliari



COS'E' L'UVEF?

L'Unità di Valutazione dell'Efficacia del Farmaco (UVEF) è stata istituita nel 2001 nell'ambito del Centro Regionale sul Farmaco.

Nel 2007 il Centro di Riferimento Regionale sul Farmaco, che è articolato in tre unità (Unità di Informazione sul Farmaco, Unità di Farmacovigilanza e Unità di Valutazione dell'Efficacia del Farmaco UVEF), è stato classificato come Coordinamento Regionale sul Farmaco.

DA CHI E' FORMATO?

Responsabile Gruppo UVEF: Giovanna Scroccaro

Gruppo Farmaci:

- Chiara Alberti (Responsabile Farmaci)
- Francesco Berardo
- Paola Rosa Maran
- Elena Visentin

Gruppo Dispositivi Medici:

- Anna Fratucello (Responsabile Dispositivi Medici)
- Andrea Aiello
- Francesca Bassotto
- Valentina Fantelli
- Chiara Filippi
- Paola Marini

Assistente amministrativa: Romina Vinci



COSA FA?

Le attività dell'Unità di Valutazione dell'efficacia del Farmaco (UVEF) si sono sviluppate in aree complementari, quali:

1. Valutazione, informazione e monitoraggio dei nuovi farmaci e degli usi "off label";
2. Valutazione, informazione e monitoraggio dei nuovi dispositivi medici;
3. Monitoraggio dei flussi informativi regionali sui farmaci e sui dispositivi medici;
4. Vigilanza dei dispositivi medici e gestione del rischio.



LE MIE ATTIVITA'

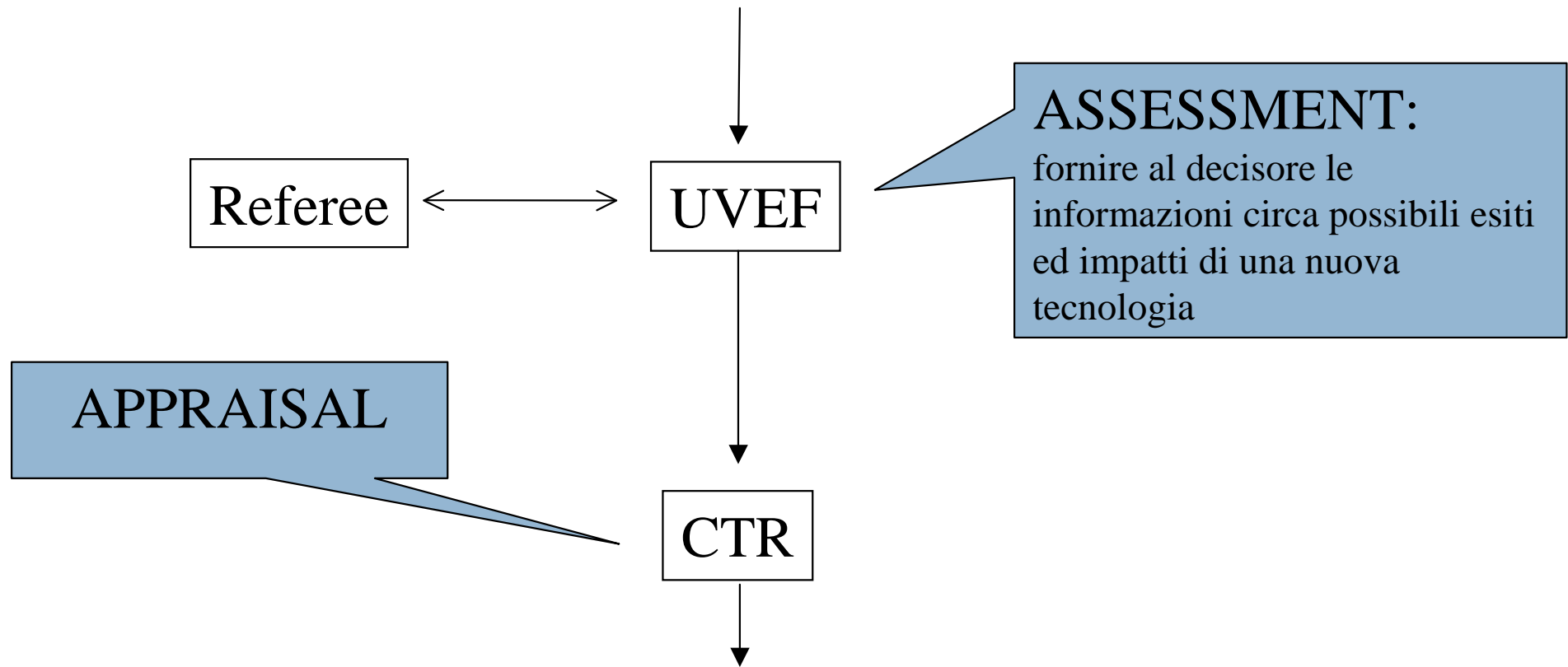
Area 1. Valutazione, informazione e monitoraggio dei nuovi farmaci e degli usi "off label"

CHI E' IL DESTINARIO DI QUESTE VALUTAZIONI?

La Commissione Terapeutica Regionale per il Prontuario Terapeutico Ospedaliero Regionale.

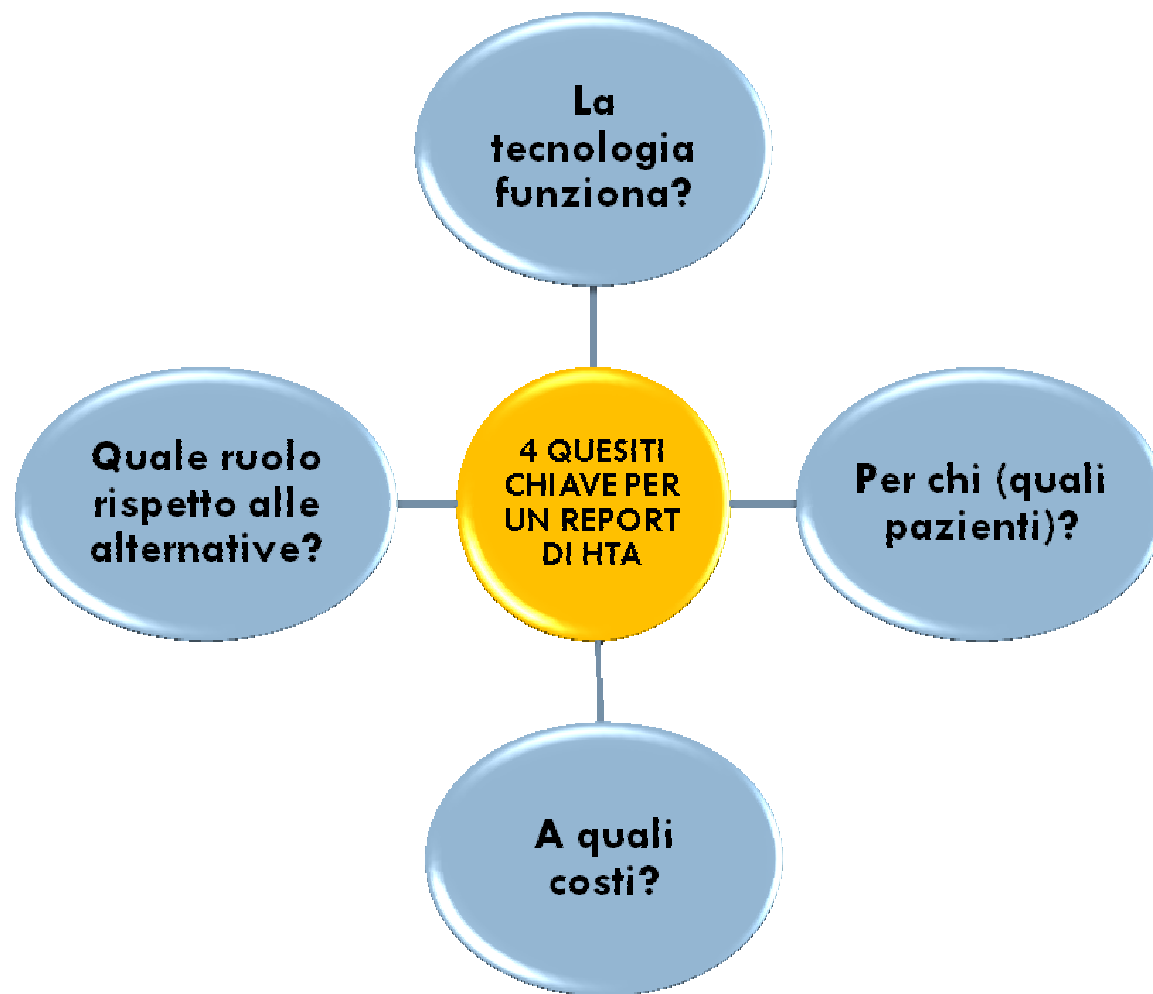
DOVE SI COLLOCA UVEF NEL PROCESSO DECISIONALE?

Clinici, Società scientifiche, Aziende farmaceutiche inviano richiesta d'inserimento di un nuovo farmaco/ nuova indicazione.



Decisione relativa all'inserimento in P.T.O.R.V.

ASSESSMENT DI UNA NUOVO FARMCO/NUOVA INDICAZIONE: 4 QUESITI CHIAVE



PASSAGGI NECESSARI PER RISPONDERE AI 4 QUESITI CHIAVE:



1. Ricercare le migliori evidenze disponibili.
2. Valutare le informazioni di efficacia e sicurezza.
3. Valutare gli studi farmacoeconomici.
4. Analizzare i costi (B.I.A, eventuali procedure di risk-sharing, ecc) del farmaco oggetto di valutazione rispetto alle “reali” alternative terapeutiche .
5. Contestualizzare le informazioni al setting Regionale



Conclusioni:

La stesura completa di un report di Technology Assessment richiede non solo la conoscenza dell'utilizzo degli strumenti di ricerca bibliografica e dei database epidemiologici ma anche la capacità di selezione e di sintesi delle migliori evidenze scientifiche disponibili. Inoltre la necessità di relazionarsi con i clinici e con economisti, consente ad un giovane farmacista una maggiore capacità di rapportarsi con figure diverse, costituendo, un'importante opportunità di crescita professionale.



GRAZIE!