

PROGETTO 1

“VERIFICA DI APPROPRIATEZZA DELL’USO DI AZACITIDINA NEGLI OSPEDALI DELLA REGIONE TOSCANA”

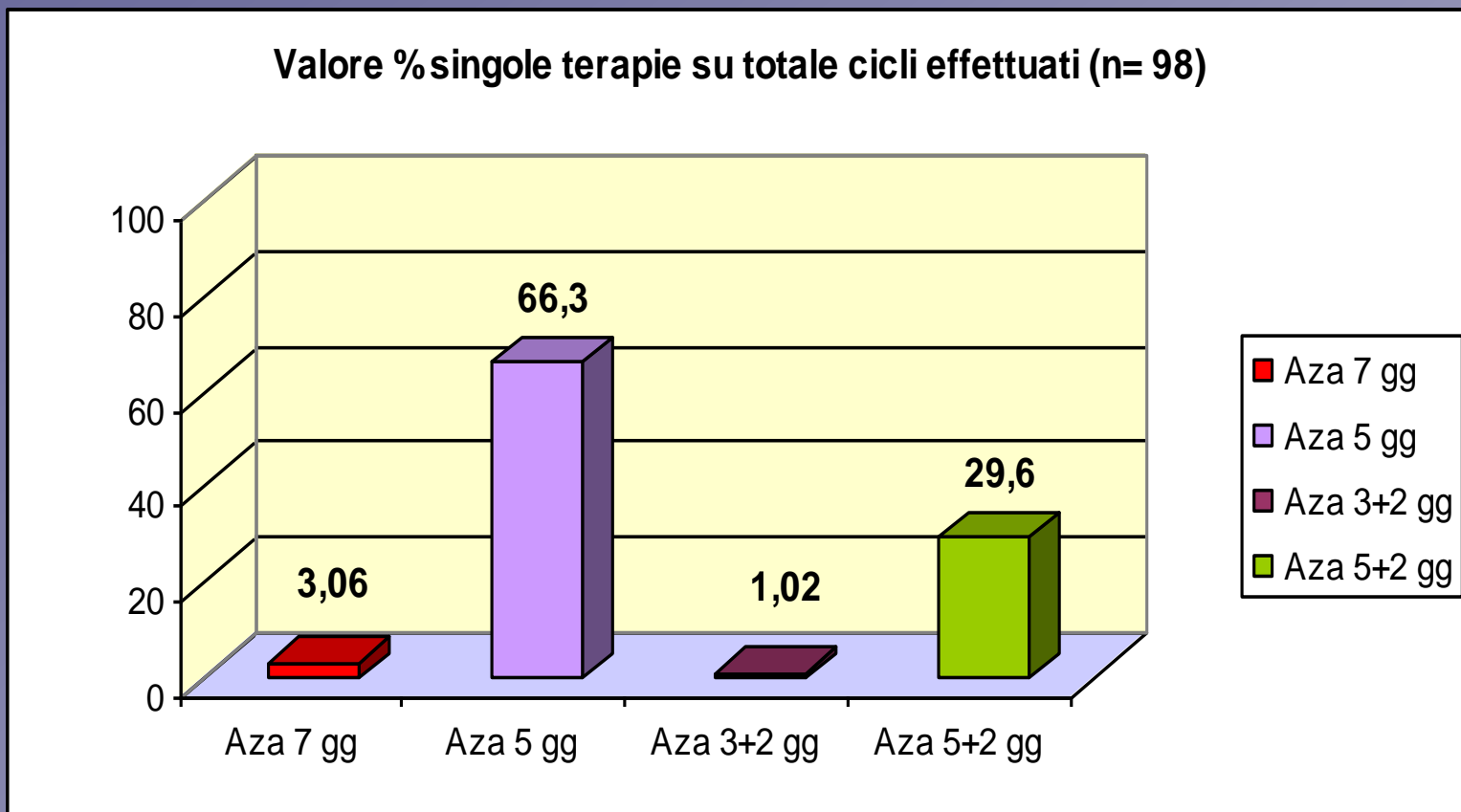
PREMESSA

INDICAZIONI CLINICHE:

- Trattamento dei pazienti adulti non eleggibili al trapianto di cellule staminali emopoietiche con:
 - sindromi mielodisplastiche a rischio intermedio 2 e alto secondo l’IPSS,
 - leucemia mielomonocitica cronica con il 10-29% di blasti midollari senza disordine mieloproliferativo,
 - leucemia mieloide acuta con il 20-30% di blasti e displasia multilineare, secondo l’OMS.

POSOLOGIA: 75 MG/MQ per via sc per 7 giorni consecutivi (ciclo di 28 giorni).
Trattamento minimo di 6 cicli.

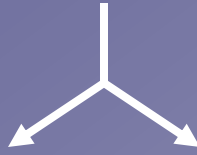
Analisi preliminare terapie con azacitidina periodo maggio-novembre 2010 AOU-Careggi (n° pazienti 23)



OBIETTIVI

I livello

Verifica dell'appropriatezza prescrittiva rispetto allo schema posologico



II livello

Verifica dell'aderenza prescrittiva rispetto alle indicazioni registrate (cartelle cliniche) ????

CRITERI DI INCLUSIONE

Tutti i pazienti che da maggio 2010 a marzo 2011 hanno ricevuto Azacitidina come trattamento terapeutico.

INFORMAZIONI RILEVATE PER CIASCUN CENTRO

- Ospedale e UO prescrivente;
- Paziente (iniziali-data di nascita-sesso);
- Indicazione terapeutica per la quale si è fatto ricorso al farmaco;
- data e dosaggio di ciascuna somministrazione effettuata;
- numero totale di cicli effettuati;
- Ecc. (II livello?)

PROGETTO 2 : FARMACI ESTERI IN ONCOLOGIA

PREMESSA

AOUC anno 2010 → spesa per farmaci esteri per indicazioni oncologiche = **778.044 euro** (5,3% della spesa sostenuta per tutti i farmaci oncologici ATC=L e pari al 68% della spesa sostenuta per tutti i farmaci importati dall'estero nello stesso anno per qualsiasi indicazione).

OBIETTIVI

Verificare:

- quanto è diffuso, nella nostra regione, il ricorso a farmaci non commercializzati nel nostro paese ed acquistati all'estero secondo quanto normato dal DM 11/02/1997;
- la robustezza dei dati a supporto di ciascuna indicazione mediante consultazione della banca dati Micromedex e se tali indicazioni sono state registrate da EMA o FDA;
- la motivazione per la quale si è fatto ricorso all'acquisto all'estero: temporanea mancanza in Italia (meno di 12 mesi), irreperibilità permanente (più di due anni); farmaco mai registrato;
- se esistono alternative terapeutiche già approvate nel nostro paese.

FARMACI ESTERI IMPIEGATI IN CAMPO ONCOLOGICO PRESSO AOU-CAREGGI

Farmaco	Indicazioni cliniche di utilizzo periodo gen 2010-mar 2011	Approvazione FDA-EMA	Evidenze scientifiche secondo micromedex	Farmaco registrato in Italia con identiche indicazioni
Asparaginasi	Leucemia linfoblastica acuta			
Bendamustina	Linfoma di Hodgkin, Leucemia linfatica cronica			
Dactinomicina	Gestotrofoblasto Sarcoma di Ewing			
Decitabina	Sindromi mielodisplastiche			
Ecc.				

INFORMAZIONI RILEVATE PER CIASCUN CENTRO

Per ogni molecola indicare:

- numero di pazienti trattati nel periodo gennaio 2010 marzo 2011;
- indicazioni cliniche;
- numero di cicli effettuati;
- mg totali
- dato economico;
- ????

PER ENTRAMBI I PROGETTI:

TEMPISTICA

Entro il 4 aprile → e-mail a tutti gli ospedali della RT da parte del centro coordinatore

Entro l'8 aprile → raccolta delle adesioni

Entro 30 aprile → invio dei dati da parte dei centri

Entro 15 giugno → elaborazione dei risultati

CENTRI PARTECIPANTI

UFA AOU-Careggi Firenze

UFA AUSL 11 Empoli

UFA USL 4 Prato

UFA Ospedale Santa Maria Annunziata, ASL 10, Firenze