



All'incontro tra **FARMACISTI, ONCOLOGI ED EMATOLOGI** tenutosi in data **08 maggio 2015** erano presenti i professionisti rappresentanti le seguenti Aziende:

A.O.U. Città della Salute e della Scienza di Torino

A.O.U. Maggiore della Carità Novara

A.O. S. Croce e Carle Cuneo

ASL AT

ASL TO 2

ASL TO 4

IRCCS Candiolo

Il Gruppo di studio ha dato un'ultima lettura critica al documento "Linee guida per la gestione delle terapie oncologiche orali" confrontandole con la Raccomandazione Ministeriale n°17 appena ufficializzata ed improntata sul problema della ricognizione/riconciliazione farmaceutica. Si è quindi deciso di non elaborare un documento sovrapponibile a tale Raccomandazione che risulta molto dettagliata ma solamente di citarla all'interno delle Linee guida nella sezione dedicata all'argomento comune.

Durante la riunione il Dr. Bertetto ha introdotto i compiti affidati dall'Unità di coordinamento della Rete (con Delibera Regionale di approvazione del Piano di Attività 2015) al **Dipartimento Interaziendale Interregionale Rete Oncologica** ovvero valutazione esiti, monitoraggio costi patologia, definizione e monitoraggio PDTA e monitoraggio spesa farmaceutica. In merito a quest'ultimo punto la proposta della Rete è quella di indagare sull'adempimento della normativa in ambito di appropriatezza ed utilizzo off-label; in merito all'utilizzo fuori dalle indicazioni registrate infatti sarebbe utile ottenere dei feedback da parte dei clinici richiedenti cosicché da fornire risultati in termini di efficacia e sicurezza, per agevolare tali riscontri sarebbe utile approntare delle schede preordinate da far compilare con cadenza regolare (3-6-9 mesi dall'utilizzo) rendendo tale percorso ufficiale con Delibera Regionale e vincolate per i clinici richiedenti.

In collaborazione con il CSI ed un gruppo di epidemiologi nonchè con il CPO (Centro di Riferimento per l'Epidemiologia e la Prevenzione Oncologica in Piemonte), la Rete sta provvedendo ad elaborare i dati grezzi forniti dal CSI sui flussi di farmaci provenienti dalle varie Aziende in maniera tale da comprendere, per singoli farmaci (tra quelli che incidono maggiormente sulla spesa farmaceutica ma non solo, in quanto il problema dell'appropriatezza non dovrebbe fermarsi ai soli farmaci ad alto impatto di spesa), quali siano i centri con picchi di utilizzo e correlare a motivazioni di inappropriata d'uso oppure correlare a giustificazioni epidemiologiche, caratteristiche dell'area di pertinenza del centro, nuclei familiari con patologie rare genetiche, ecc.... Il Dr. Bertetto sottolinea che non è detto che l'inappropriata sia riferita ad



un sovrautilizzo di farmaco bensì potrebbe anche trattarsi di una ridotta prescrizione che necessiterebbe di una sensibilizzazione prescrittiva. Il Dr. Bertetto ha quindi redatto in merito una lista di farmaci oncologici da tenere sotto monitoraggio ed è intenzionato a creare un team multidisciplinare (clinico, epidemiologo, farmacista) con cui effettuare delle Audit presso i Centri a rischio di inappropriata e con l'occasione invita qualcuno dei partecipanti al presente gruppo a partecipare a tale iniziativa.

In merito alla pertinenza dei gruppi di lavoro in capo alla Rete il Dr. Bertetto conferma il carattere più operativo e di verifica della rispondenza alla normativa ed alle Procedure/Linee guida del gruppo non ECM (gruppo a cui partecipa un rappresentante per ciascuno dei 6 centri Hub) mentre per il presente gruppo ECM sottolinea il compito di redigere linee guida e procedure da applicare in ambito Oncoematologico.

Il documento completato "Linee guida per la gestione delle terapie oncologiche orali" verrà inserito all'interno della piattaforma appena questa sarà attiva e verrà consegnato in forma cartacea durante la prossima riunione del 5 Giugno.

Sarà cura della segreteria alcuni giorni prima del prossimo incontro, previsto in data **05 giugno 2015, inviare una comunicazione con conferma del luogo e dell'OdG.**