

Ugo Moretti

Dipartimento di Diagnostica e Sanità Pubblica
Sezione Farmacologia
Sede: Palazzina di Farmacologia e Medicina Legale (dietro il
Policlinico GB Rossi)
Tel. 045-8124245/8027602 – Fax 045-8124876 –
e-mail: ugo.moretti@univr.it

Orario ricevimento:
lunedì dalle 10 alle 12



1

Fisiologia applicata all'infermieristica

MODULO	CREDITI	SETTORE DISCIPLINARE
FARMACOLOGIA GENERALE	2	BIO/14-FARMACOLOGIA
SEMEIOTICA E FISIOPATOLOGIA	2	MED/09-MEDICINA INTERNA
INFERMIERISTICA CLINICA	3	MED/45-SCIENZE INFERMIERISTICHE GENERALI, CLINICHE E PEDIATRICHE
PATOLOGIA GENERALE	2	MED/04-PATOLOGIA GENERALE

Applicazione dei processi diagnostici e terapeutici

MODULO	CREDITI	SETTORE DISCIPLINARE
FARMACOLOGIA CLINICA	2	BIO/14-FARMACOLOGIA
INFERMIERISTICA APPLICATA AI PERCORSI DIAGNOSTICI E TERAPEUTICI	2	MED/45-SCIENZE INFERMIERISTICHE GENERALI, CLINICHE E PEDIATRICHE
DIAGNOSTICA PER IMMAGINI E RADIOPROTEZIONE	1	MED/36-DIAGNOSTICA PER IMMAGINI E RADIOTERAPIA
SCIENZE DIETETICHE	1	MED/49-SCIENZE TECNICHE DIETETICHE APPLICATE

Libri di testo

- A. Conforti, L. Cuzzolin, R. Leone, U. Moretti, G. Pignataro, M. Tagliatela, M. Vanzetta. Farmacologia per le professioni sanitarie. Casa Editrice Edilson Gnocchi, GG Sorbona, 2015
- M. Furlanut Farmacologia generale e clinica per le lauree sanitarie III ed, Piccin, ottobre 2012
- S. Cella, AM Di Giulio, A. Gorio, F. Scaglione Farmacologia Generale e Speciale per le Lauree sanitarie , Piccin, 2010
- Clayton, Stock Farmacologia per scienze infermieristiche (II edizione italiana) - Edises, 2007
- Marina Vanzetta, Maurizio Volterrani Farmaci e infermiere - Un prontuario per la somministrazione 3/ed 2007, McGraw Hill editore
- Marina Vanzetta Farmaci e vie di somministrazione - Una guida operativa, 2008, McGraw Hill editore
- Ledonne Tolomeo Calcoli e dosaggi farmacologici. La responsabilità dell'infermiere, 2009, CEA editore
- Richard Lehne Pharmacology for nursing care, 2012
- Clayton and Willihnganz Basic Pharmacology for Nurses, 16th Edition, 2013

Libri di testo



Dove trovare le diapositive

Sul sito univr.it nella pagina del corso

LA FARMACOLOGIA COMPRENDE:

FARMACODINAMICA

Studia i meccanismi d'azione dei farmaci e gli effetti biochimici e fisiologici degli stessi.

FARMACOCINETICA

Studia i movimenti del farmaco nell'organismo.

FARMACOTERAPIA

Studia l'impiego dei farmaci nella prevenzione e trattamento delle patologie.

TOSSICOLOGIA

Studia gli effetti nocivi dei farmaci e più in generale di qualsiasi sostanza chimica.

7

Ma la Farmacologia oggi include anche:

BIOTECNOLOGIA

Uso delle tecnologie del DNA ricombinante per costruzione di proteine a uso terapeutico, la diagnosi, la produzione di animali transgenici.

FARMACOGENETICA

Studio dell'influenza genetica nella risposta ai farmaci.

FARMACOGENOMICA

Uso delle informazioni genetiche per guidare la scelta della terapia farmacologica su basi individuali.

FARMACOEPIDEMIOLOGIA

Studia gli effetti dei farmaci sulla popolazione.

FARMACOVIGILANZA

Studia le reazioni avverse dei farmaci

8

Che cosa è un farmaco?



9

Che cosa è un farmaco?



Qualunque sostanza usata allo scopo di modificare o studiare funzioni fisiologiche o stati patologici a beneficio di chi la riceve.

10

Farmaco

Qualunque sostanza usata allo scopo di modificare o studiare funzioni fisiologiche o stati patologici a beneficio di chi la riceve.

Farmaci tradizionali

Erbe (fitoterapia)

Medicine omeopatiche

Cosmetici

Integratori alimentari

11

Farmaco (definizione OMS)

Qualunque sostanza usata allo scopo di modificare o studiare funzioni fisiologiche o stati patologici a beneficio di chi la riceve.

Placebo

Sostanza farmacologicamente inerte che può provocare un effetto sul paziente, sintomo, malattia.

**L'EFFETTO DI UN FARMACO E' LEGATO SIA ALLA SUA
ATTIVITA' SPECIFICA CHE ALL'EFFETTO PLACEBO.**

12

Come si distingue un farmaco da un placebo?



Attività specifica?

Effetto placebo?



13

Per **EFFICACIA CLINICA** di un farmaco si intende la sua capacità di modificare in senso positivo, la storia naturale di una malattia, cioè di ridurre la mortalità, la durata di una patologia, di eliminare i sintomi o di migliorare la qualità della vita del paziente.

L'efficacia clinica di un farmaco si può determinare solo attraverso le **sperimentazioni cliniche** condotte secondo regole precise.

14

Prima che un nuovo farmaco venga registrato, cioè prima che ne venga autorizzata la commercializzazione da parte delle autorità sanitarie (in Italia l'Agencia Italiana del Farmaco-AIFA in Europa l'EMA – European Medicines Agency), l'industria farmaceutica deve presentare una documentazione che attesti che il farmaco è stato sottoposto a diverse fasi di sperimentazione. Le fasi di una sperimentazione di un farmaco sono così suddivise:

A- Studi pre-clinici in vitro (cellule, organi isolati) e in vivo (animali di laboratorio)

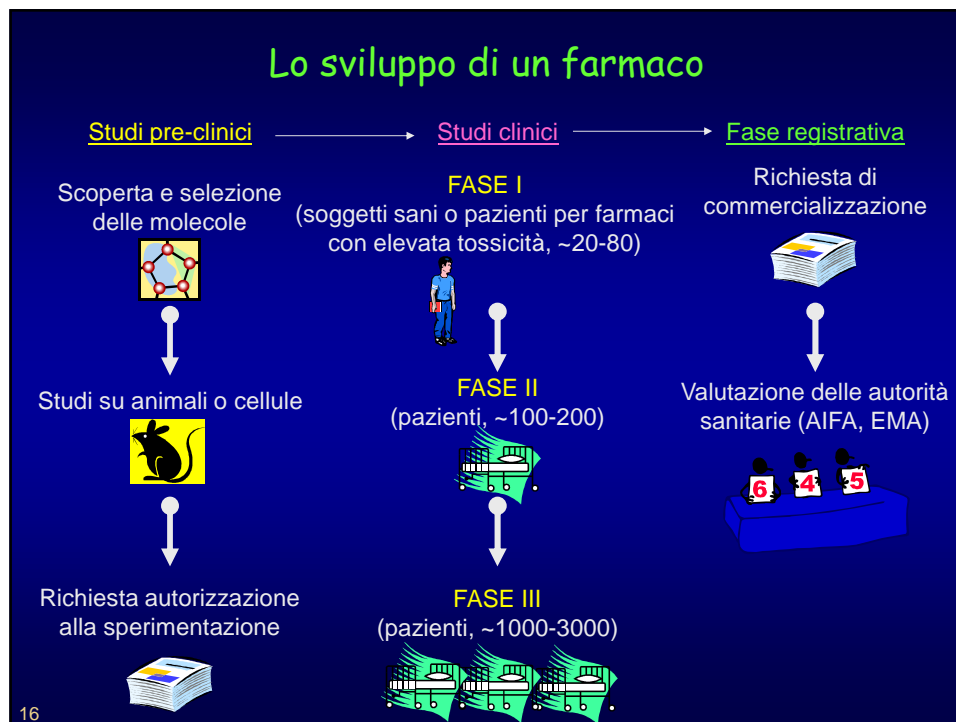
B- Studi clinici suddivisi in tre fasi:

Fase I su volontari sani o pazienti gravi (nel caso di farmaci ad alto rischio)

Fase II su un numero ristretto di pazienti (sempre volontari)

Fase III su un numero più ampio di pazienti (sempre volontari)

15



Studi clinici

- Fase I – come si comporta il farmaco nell'uomo?
- Fase II – efficacia: aiuterà il paziente?
- Fase III – confronto: esiste qualcosa di meglio?
- **Fase IV** – post-marketing: funziona effettivamente nella popolazione?

17

Definizione di "Clinical Trial"

"Qualsiasi forma di esperimento pianificato che coinvolge persone, disegnato per chiarire il trattamento più appropriato per futuri pazienti con una determinata condizione patologica"

18

Sperimentazioni cliniche di fase I

OBIETTIVI

- Tollerabilità nell'uomo
- Dati di farmacocinetica e farmacodinamica
- Schema di dosaggio da impiegare nella fase II

SOGGETTI

- Da 20 a 80 volontari sani (o pazienti in caso di farmaci ad alta tossicità)

DURATA

- 1-2 anni
-

19

Sperimentazioni cliniche di fase II

OBIETTIVI

- Definizione della efficacia e tollerabilità nei pazienti
- Individuazione del rapporto dose/effetto

SOGGETTI

- 100-200 pazienti, ma anche fino od oltre 500

DURATA

- 1-2 anni

METODOLOGIA

- sia studi comparativi che non comparativi
-

20

Sperimentazioni cliniche di fase III

OBIETTIVI

- Acquisizione di dati di efficacia e tollerabilità su un ampio campione
- Verifica del significato clinico delle interazioni farmacologiche prevedibili
- Definizione finale del rapporto dose/effetto

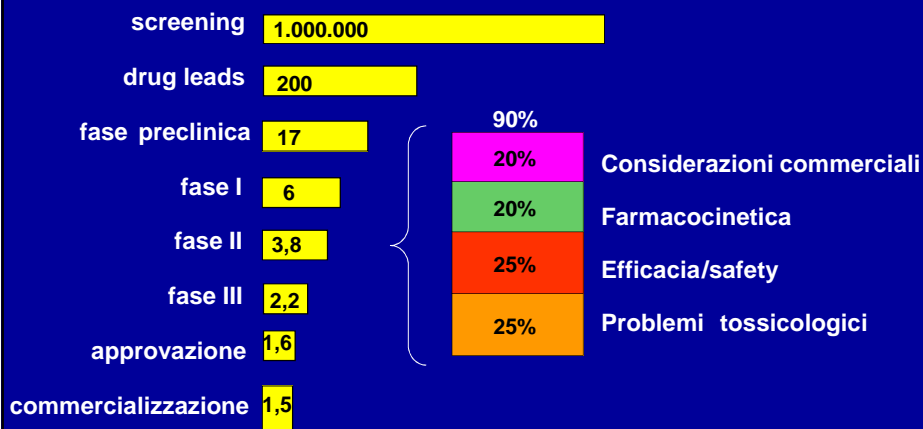
SOGGETTI

- 1000-3000 pazienti, ma anche fino od oltre 5000

DURATA

- 3-4 anni

RIDUZIONE DEL NUMERO DI COMPOSTI NELLE VARIE FASI DI SVILUPPO



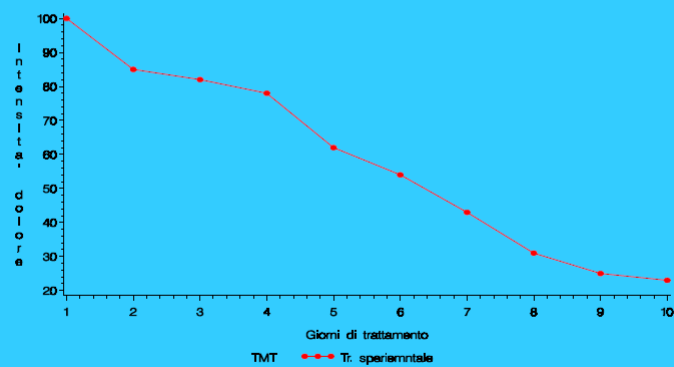
22

REGOLE FONDAMENTALI per una corretta SPERIMENTAZIONE CLINICA controllata

1. Presenza di un gruppo di **CONTROLLO** (al quale si somministra il miglior farmaco già esistente sul mercato o, in mancanza di questo, un placebo)

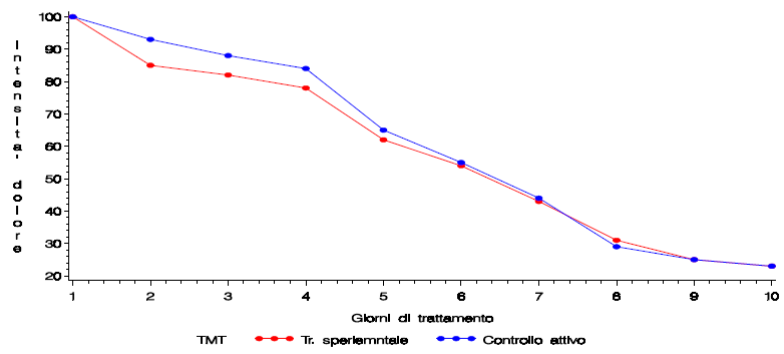
23

Studio non controllato



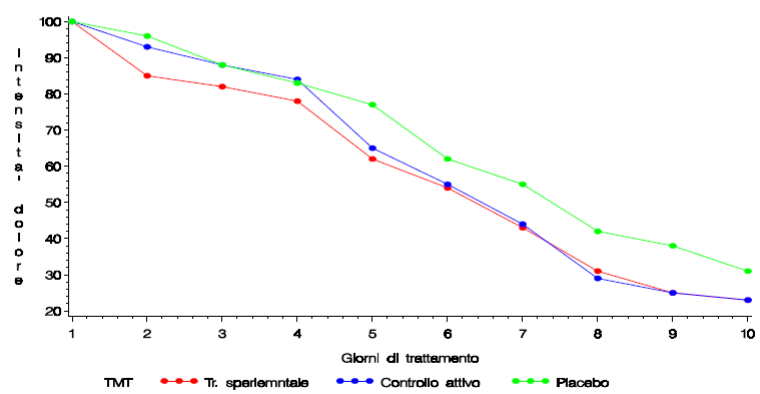
24

Studio con controllo attivo



25

Controllo attivo + placebo



26

Legittimità dell'uso del placebo

- **Non eticità** del placebo quando esistono già trattamenti disponibili per quella indicazione (revisione della dichiarazione di Helsinki)
- **Impiego legittimo** per patologie minori o in assenza di altri rimedi (malattie rare)
- **Impiego inutile** negli studi di superiorità (in termini di efficacia, tollerabilità, compliance)

27

REGOLE FONDAMENTALI per una corretta SPERIMENTAZIONE CLINICA controllata

1. Presenza di un gruppo di **CONTROLLO** (al quale si somministra il miglior farmaco già esistente sul mercato o, in mancanza di questo, un placebo)
2. **RANDOMIZZAZIONE** (distribuzione in maniera casuale) dei pazienti in due gruppi (trattati con il farmaco in sperimentazione e controlli)
3. **CECITÀ** (preferenza per il doppio-cieco: né il medico né il paziente sanno cosa viene somministrato)
4. **RAPPRESENTATIVITÀ** del campione rispetto alla popolazione generale che assumerà il farmaco
5. **CONSENSO INFORMATO** (scritto) da sottoporre al paziente in modo che possa decidere in maniera consapevole e libera se partecipare alla sperimentazione

28

REGOLE FONDAMENTALI per una corretta SPERIMENTAZIONE CLINICA controllata

6. **ETICITÀ**: per essere eticamente accettabile una sperimentazione deve rispondere sia a criteri scientifici che a clausole di necessità (esigenza terapeutica)
7. Definizione chiara degli **END-POINT** (obiettivi finali) da raggiungere

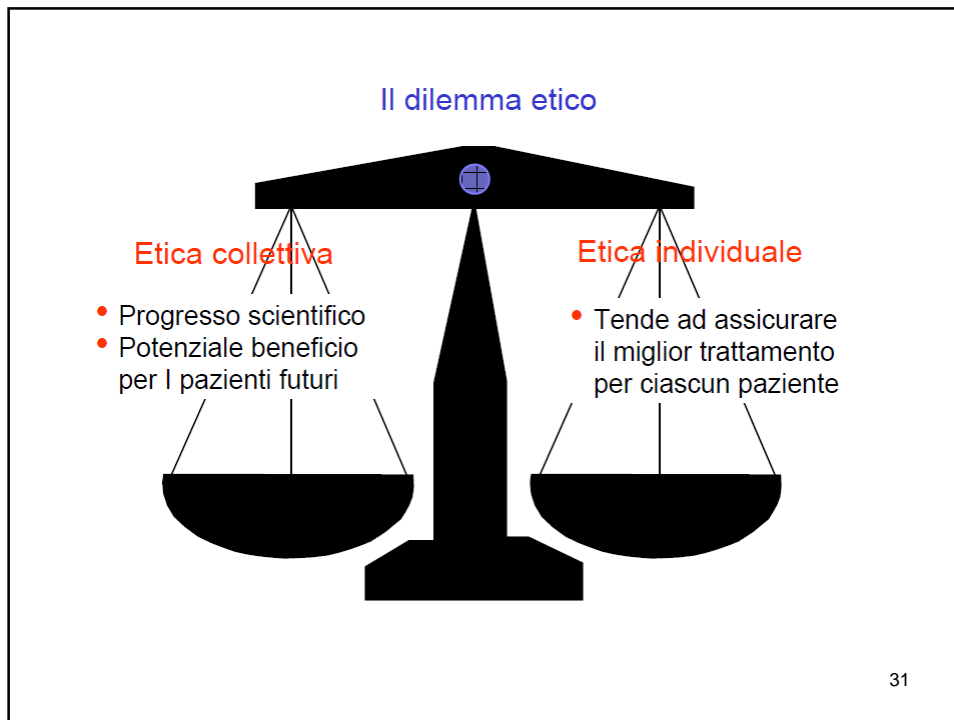
29

Significato etico della sperimentazione

- “Il progresso della medicina si fonda sulla ricerca, che in ultima analisi deve basarsi parzialmente sulla sperimentazione su soggetti umani”
- “Agli interessi del soggetto va sempre accordata la priorità sugli interessi della scienza e della società”

Dichiarazione di Helsinki
sui principi etici per la ricerca medica che coinvolge i soggetti umani-1964

30



ETICITÀ

Non è etico effettuare una sperimentazione mal pianificata o mal eseguita

Non è etico condurre una sperimentazione che non si preveda possa portare dei benefici reali alla collettività (etica collettiva)

Non è etico non assicurare il miglior trattamento a ciascun paziente (etica individuale)

Uno degli aspetti più problematici è quello di assicurare un giusto **bilanciamento** tra l'etica collettiva e quella individuale

32

End points

- ✓ **Diretti** → efficacy (mortalità totale, mortalità causa-specifica, eventi non fatali)
- ✓ Indiretti o **surrogati** → variazioni parametri di laboratorio
- ✓ **Hard** → di sicura determinazione, per la verifica dei quali l'errore è minimo (mortalità)
- ✓ **Soft** → possono essere influenzati da imprecisioni o soggettività (es. miglioramento di un quadro sintomatologico)

33

Eccesso di risultati favorevoli ai farmaci delle industrie sponsor degli studi



Pieters T.
BMJ 1998; 317:1231-3

34

Possibili fattori alla base dell'eccesso di risultati favorevoli ai farmaci delle industrie sponsor degli studi

- Scelta di farmaci di controllo “deboli” o del placebo
- Scelta di end-point surrogati favorevoli
- Publication bias

Lexchin J et al. BMJ 2003; 326: 1167-70

Origine dei farmaci

I farmaci possono essere **NATURALI** o di **SINTESI**

I naturali possono essere di origine:

- Minerale → es. bicarbonato
- Vegetale → es. digitale
- Animale → es. insulina
- Biologica → es. penicillina

I sintetici possono essere:

Analoghi di sostanze naturali (es. aspirina)
Molecole chimiche non presenti in natura (es. diazepam)

36

Farmaci biologici

- Farmaci ottenuti utilizzando **organismi viventi** (uomo, animale od organismo unicellulare) o da substrati cellulari mediante tecniche di ingegneria genetica, es. tecnologia del DNA ricombinante, (**biotecnologici**)
 - ❖ Vaccini
 - ❖ Allergeni
 - ❖ Sangue e suoi derivati
 - ❖ Cellule; Tessuti
 - ❖ Geni
 - ❖ Oligonucleotidi antisenso
 - ❖ Proteine non ricombinanti
 - ❖ **Proteine ricombinanti**
 - ❖ **Proteine di fusione**
 - ❖ **Anticorpi monoclonali**

37

Red Biotechnology

- ❖ Settore delle biotecnologie applicato ai **processi biomedici e farmaceutici**, per la produzione di **prodotti diagnostici e medicinali innovativi**

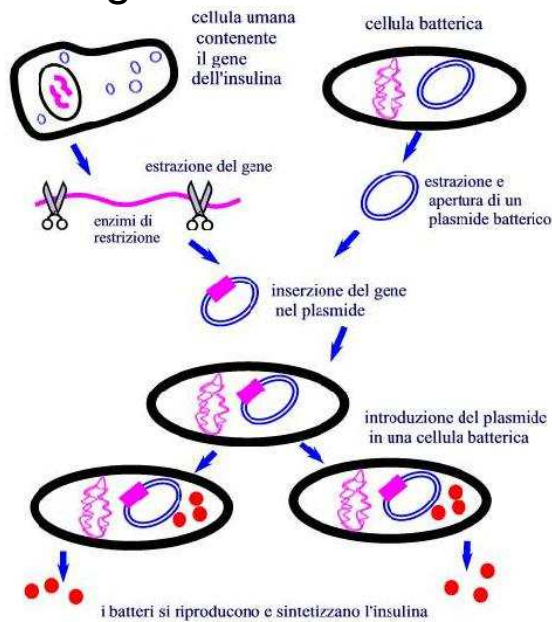


Microrganismi (batteri, lieviti) o cellule di mammifero impiegati nella biosintesi di farmaci

- Lo strumento principale del quale si avvalgono le biotecnologie è costituito dall'ingegneria genetica o **tecnologie del DNA ricombinante (rDNA)**

38

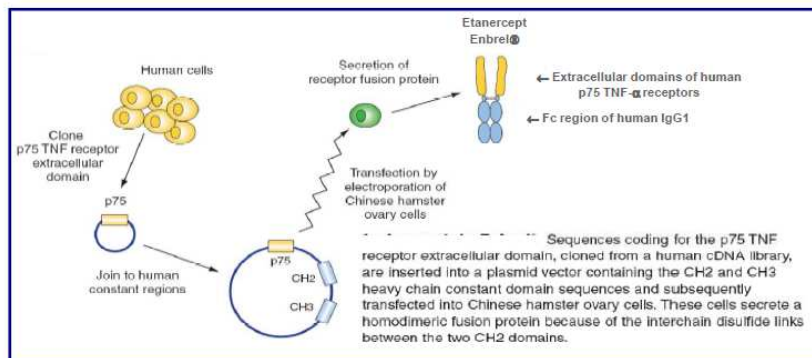
Tecnologia del DNA ricombinante



39

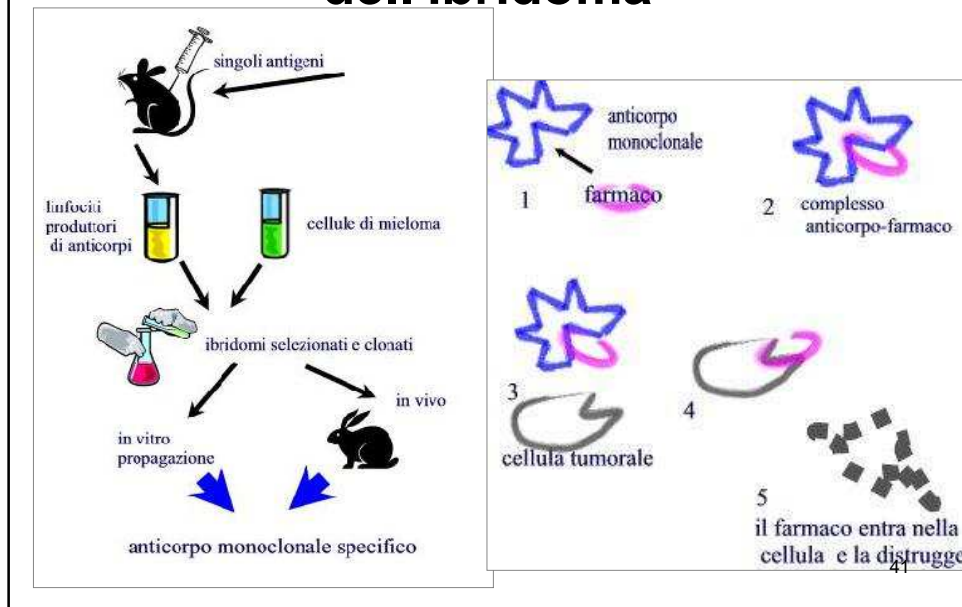
La tecnologia delle proteine di fusione

- Rappresentano la combinazione di due diverse componenti: sequenze che codificano per una **proteina recettoriale** e la **porzione Fc di una IgG1 umana**
 - Il **recettore fornisce la specificità**, mentre la **struttura dell'Ig impartisce stabilità** ed altre caratteristiche utili da un punto di vista farmacologico



40

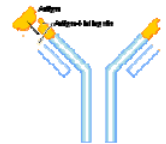
Anticorpi monoclonali: **tecnica dell'ibridoma**



Gli anticorpi monoclonali (MAB)

- Gli **MAB** costituiscono un insieme di anticorpi (immunoglobuline) **identici fra di essi**, in quanto sono prodotti da linee cellulari provenienti da un solo tipo di cellula B immunitaria (quindi un **clone cellulare**)

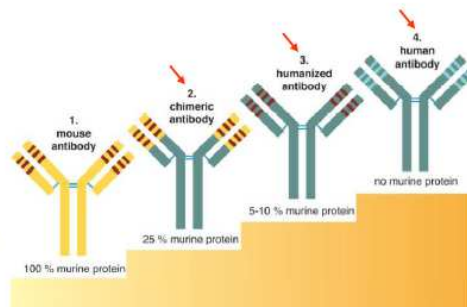
* **Identica regione legante l'antigene**



- Gli MAB rappresentano il segmento del mercato dei farmaci biotecnologici **a più veloce crescita**
 - * circa \$30 miliardi nel 2010
- Attualmente, più di 20 MAB terapeutici sono disponibili sul mercato ed almeno 500 terapie basate su MAB sono in sviluppo

I vari tipi di MAb e la loro nomenclatura

- ❖ **ximab** = MAb chimerico
(es. infliximab, rituximab, abciximab, cetuximab)
- ❖ **zumab** = MAb umanizzato
(es. certolizumab, efalizumab, trastuzumab, gemtuzumab, omalizumab, daclizumab, bevacizumab)
- ❖ **umab** = MAb umano
(es. adalimumab, belimumab, canakinumab, denosumab, ipilimumab)



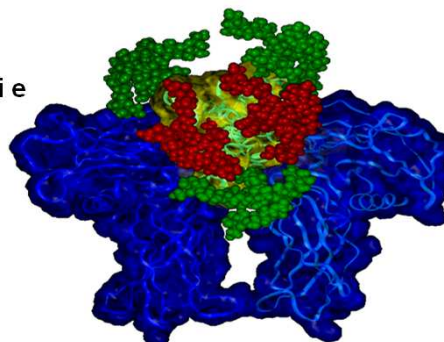
43

I farmaci biologici sono complessi

- Ampio numero di componenti molecolari
- Elevate dimensioni e peso molecolare
- Mancanza di informazioni chimiche dettagliate
- Derivate da organismi viventi e perciò difficili da produrre e replicare
- Ogni linea cellulare è unica



Aspirina



Darbopoietina

44



Con il nome “farmaco” viene indicata dai pazienti la **specialità medicinale**

Specialità medicinali

E' il nome di fantasia con il quale le industrie farmaceutiche mettono in commercio un farmaco.

Una specialità medicinale è costituita dal farmaco o **principio attivo** e da **eccipienti** (sostanze solide o semisolide quali vaselina, amido, ecc.) o **veicoli** (sostanze liquide, quali acqua, olio, alcool, ecc.)

Gli eccipienti sono farmacologicamente neutri

45



Esempi di specialità medicinali

Viamal	Dalmadorm
Moment	Agiolax
Malarone	Normalene
Fluss	Valontan
Fluimucil	Sustenium
Ciproxin	Cardionorm
Augmentin	Tussicalm
Serenase	Vivanza
Menorest	Vitasprint

46



Una specialità medicinale può essere presente sul mercato sotto forma di diverse **confezioni** che differiscono tra loro o per la forma farmaceutica (compresse, supposte, sciroppo, iniezioni, ecc.) e/o per il dosaggio

47

AMOXICILLINA (principio attivo):

Alfamox, Amoflux, Amosol, Amox, Amoxillin, Amoxina, Bradimox solutab, Dodemox, Drupox, Genimox, Hydramox, Mopen, Moxiren, Neo-ampiplus, Neotetranase, Oralmox, Pamocil, Simoxil, Simplamox, Sintopen, Velamox, Zimox (specialità medicinali)

ACIDO ACETILSALICILICO (principio attivo):

Acesal, ASA Ratio, Aspirina, Aspirinetta, Aspro, Bufferin, Cardioaspirin, Cemirit, Kilios (specialità medicinali)

48



Farmaci con lo stesso principio attivo, alla stessa dose e con la stessa forma farmaceutica sono da considerare uguali

49

Farmaci antiinfiammatori (principi attivi)

Ibuprofene
Nimesulide
Naproxene
Celecoxib
Diclofenac
Indometacina
Acido niflumico
Piroxicam
Etodolac
Flurbiprofene

50

Farmaci antiinfiammatori (principi attivi)

Ibuprofene

Nimesulide

Naproxene

Celecoxib

Diclofenac

Indometacina

Acido niflumico

Piroxicam

Etodolac

Flurbiprofene

51

Farmaci antiinfiammatori (principi attivi)

Algosenac

Novapitina

Dealgic

Pensaid

Deflamat

Solaraze

Diclocular

Topfans

Diclofan

Voltadol

Diclofenac

Dicloream

Voltaren

Dolaut

Doroxan

Fenadol

Dropflam

Flogofenac

Diclostars

Itami

Dicloftil

Leviogel

Fender

52

Farmaci antiinfiammatori

Diclofenac	Algosenac	Novapitina
	Dealgic	Pensaid
	Deflamat	Solaraze
	Diclocular	Topfans
	Diclofan	Voltadol
	Dicloream	Voltaren
	Dolaut	Doroxan
	Fenadol	Dropflam
	Flogofenac	Diclotears
	Itami	Dicloftil
	Leviogel	Fender

53

Farmaci antiinfiammatori

Diclofenac - Voltaren	Voltaren
	-10 supp 100 mg
	-21 cpr rivestite 100 mg
	-30 cpr 50 mg
	-30 cpr 75 mg
	-Collirio 5 ml 0,1%
	-Emulgel 1%
	-Fiale per iniezioni 75 mg
	-Compresse solubili 50 mg
	-Retard cpr 100 mg
-Retard cpr 75 mg	

54

Le specialità medicinali possono essere MONOCOMPOSTE, cioè contenere 1 principio attivo solamente o POLICOMPOSTE, cioè contenere più di un principio attivo. Queste ultime sono anche dette di ASSOCIAZIONE

Esempi di specialità policomposte:

BACTRIM (specialità medicinale) contiene due principi attivi con attività antibatterica: sulfametoxazolo + trimetoprim

RIFATER (specialità medicinale) contiene tre principi attivi con attività antitubercolare: isoniazide + pirazinamide + rifampicina


BLOPRESID (specialità medicinale) contiene due principi attivi con attività antiipertensiva: candesartan cilexetil + idroclorotiazide

55




56





Cibalgina due
FAST

Scopri: a portata di mano | anche senz'acqua




A PORTATA DI MANO
ANCHE SENZ'ACQUA

Cibalgina due FAST

Quando serve,
sempre con te
contro il
mal di testa

Contro i dolori mestruali,
Cibalgina Dol.
Sentirmi me stessa,
anche in quei giorni



I DOLORI MESTRUALI
IL PACK
CIBALGINA DOL

Cibalgina Dol

Lo sai che: i dolori mestruali | il pack | Cibalgina Dol

2007 - Novartis Consumer Health © | Credits | Avvertenze legali
 È un medicinale che può avere effetti indesiderati anche gravi. Attenzione: i medicinali vanno assunti con cautela, per un breve periodo di tempo, non superando le dosi consigliate e solo per le indicazioni riportate nel foglio illustrativo.

58

Ibuprofene

Buscofen – 12 capsule molli 200 mg € 6,20
Moment – 10 capsule molli 200 mg € 5,40
Ibuprofene Mylan– 12 compresse 200mg € 3,50

MomentACT 10 cp molli 400 mg € 9,30 (0,93/cp)
Ibuprofene Myl 12 cp 400 mg € 6,50 (0,54/cp)
Brufen 30 cp 400 mg € 4,64 (0,15/cp)



60

 <p>Buscopan® 10 mg compresse rivestite N-butilbromuro di joscina</p> <p>Manifestazioni spastico-dolorose del tratto gastroenterico</p> <p>Boehringer Ingelheim</p> <p>30 compresse rivestite</p>	 <p>Buscopan® 20 mg/ml soluzione iniettabile N-butilbromuro di joscina</p> <p>6 fiale da 1 ml per iniezione I.m., e.v.</p> <p>Boehringer Ingelheim</p>
---	---



Buscopan® ANTIACIDO
75 mg compresse effervescenti
ranitidina

10 compresse effervescenti

61



Lasonil®
Eparinaide Bayer 40g supposte



Lasonil c.m. gel
ketoprofene 50g gel 2,5%



Lasonil antidolore
Ibuprofene sale di lisina 10% gel
Tubo da 50g - uso cutaneo



Quando entra in commercio un farmaco è di proprietà di una industria farmaceutica che ne detiene il **brevetto**

Il brevetto di un farmaco dura 15-20 anni

63



Alla termine del periodo coperto dal brevetto il farmaco può essere prodotto anche da altre ditte come **farmaco generico (o equivalente)** con la stessa forma farmaceutica e le stessi indicazioni

64



Il farmaco generico o equivalente **deve** essere venduto senza un nome inventato. Il suo nome sarà quello del principio attivo seguito dal nome della ditta produttrice.

65



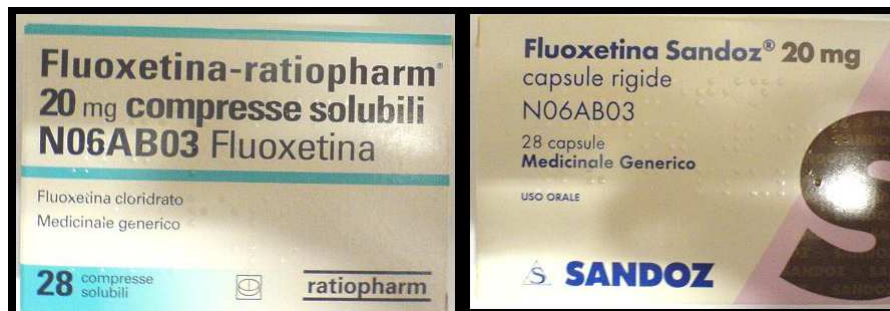
Aulin 30 bustine 100 mg
Delfos 30 bustine 100 mg
Noalgos 30 bustine 100 mg
Sulidamor 30 bustine 100 mg
Mesulid 30 bustine 100 mg
Efridol 30 bustine 100 mg

Nimesulide Allen 30 bs 100 mg
Nimesulide Dorom 30 bs 100 mg
Nimesulide EG 30 bs 100 mg
Nimesulide Merck 30 bs 100 mg

66



Due generici contenenti fluoxetina



67

Perché usare un farmaco generico invece di un “griffato”?



68

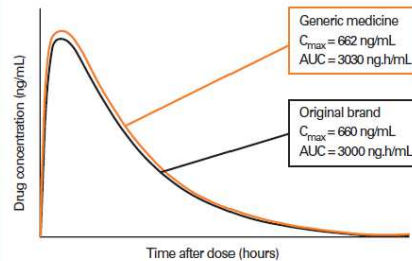
Bioequivalence is then determined by comparing the peak plasma concentration (C_{max}), time to achieve a maximal concentration (T_{max}) and the extent of absorption (area under the concentration-time curve, AUC) of the products.

The same bioequivalence principles apply to new drugs when different formulations of an active ingredient are compared.

Fig. 1

Bioequivalence analysis – a hypothetical bioequivalence study

Mean concentration-time curves for two brands of a drug after single oral doses



The original brand:generic medicine ratio for AUC is 0.99 (90% CI 0.91 to 1.04) and for C_{max} is 0.99 (90% CI 0.92 to 1.07).

C_{max} peak plasma concentration
AUC area under the concentration-time curve
CI confidence interval

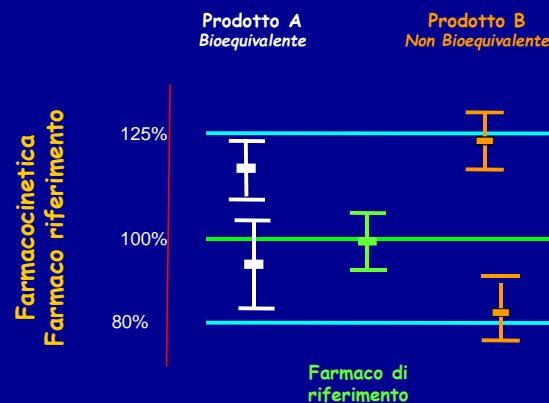
Reprinted with permission from NPS News 2006;44:3.

Aust Prescr 2007;30:41-3

69

Requisiti per la bioequivalenza imposti dalla FDA

Il Prodotto A è bioequivalente al farmaco di riferimento; 90% CI della AUC cade tra 80% - 125% del farmaco di riferimento



Il Prodotto B non è bioequivalente al farmaco di riferimento; 90% CI della AUC cade fuori 80% -125% del farmaco di riferimento

70

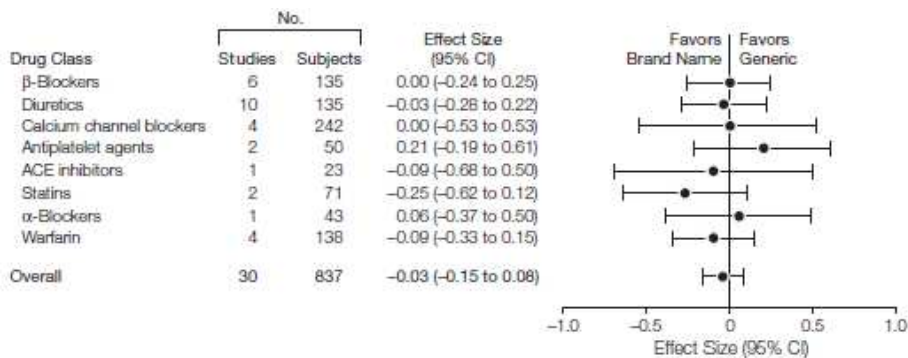
Clinical Equivalence of Generic and Brand-Name Drugs Used in Cardiovascular Disease: A Systematic Review and Meta-analysis

Revisione sistematica di studi pubblicati nel periodo 1984-2008

Obiettivo: riassumere le evidenze relative al confronto tra farmaci generici e branded utilizzati nelle malattie cardiovascolari ed esaminare i punti di vista degli editorialisti su questo argomento

Kesselheim AS et al. JAMA. 2008; 300:2514-26

71



ACE indicates angiotensin-converting enzyme; CI, confidence interval.

Kesselheim AS et al. JAMA. 2008; 300:2514-26

72

Risparmi derivanti dalle scadenze brevettuali

Anno 2008

Principio attivo	Data di scadenza brevettuale	Riduzione prezzo	Risparmi (ml €)
AMLODIPINA	01/01/2008	50%	125,78
RAMIPRIL	01/01/2008	47%	91,68
OMEPRAZOLO	01/01/2008	50%	89,19
CLARITROMICINA	01/01/2008	42%- 47%	70,04
PRAVASTATINA	01/01/2008	45%	52,08
RAMIPRIL/IDROCLOROTIAZIDE	01/01/2008	43%	38,63
BICALUTAMIDE	08/07/2008	45%	21,23
ALFUZOSINA	04/10/2008	45%	9,24
FLUVASTATINA	01/08/2008	40%	4,12
VENLAFAXINA	07/12/2008	40%	2,57
CEFUROXIMA	17/05/2008	28%	1,65
ONDANSETRON	01/11/2008	35%	1,18
SUMATRIPTAN	12/12/2008	40%	0,91
Totale			508,30

73

Definizione EMA: biosimilari

Padova



Simile ma non identico



❖ Le versioni generiche dei prodotti biotecnologici non più protetti da brevetto sono denominate biosimilari

- Sono cioè una nuova versione di un farmaco biotecnologico esistente, che usa lo **stesso meccanismo d'azione** ed ha le **stesse indicazioni terapeutiche** del farmaco originatore

74

Confronto tra farmaci equivalenti e biosimilari Padova

	Equivalenti chimici	Biosimilari
Sviluppo del prodotto	Generalmente semplice I prodotti sono chimicamente ben definiti	Persino i farmaci biotecnologici più semplici sono complessi e difficili da caratterizzare
Requisiti per l'approvazione	Prove di bioequivalenza e GMP sono solitamente sufficienti	Sono richiesti studi clinici di fase III , anche se abbreviati (efficacia e sicurezza)
Problemi legali	Spesso complessi e con tempi lunghi per le ditte produttrici	I brevetti sono più complessi e più numerosi L'approvazione è improbabile che porti alla dichiarazione ufficiale di bioequivalenza con il prodotto originatore
Requisiti per la commercializzazione	Solitamente venduti senza marchio, con prova di bioequivalenza sufficiente ad ottenere l'inclusione automatica nelle liste di rimborso (<i>AB rating negli USA</i>)	I prodotti approvati sono venduti come marchi (con un nome commerciale, di fantasia), in competizione con prodotti già in commercio

75

Perchè *biosimilari* e non *bioequivalenti* Padova

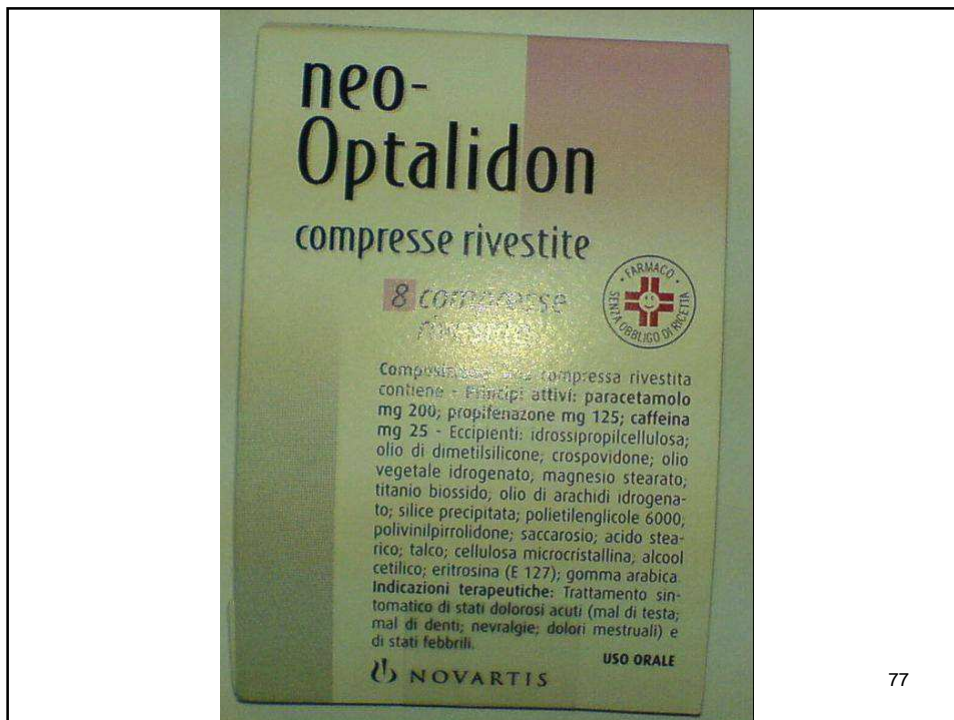
➤ La **variabilità** che caratterizza le varie fasi del **processo di biosintesi** e l'**elevata complessità strutturale** dei prodotti biotecnologici rendono **molto difficili**:

- La **riproducibilità** del prodotto
- La **dimostrazione**, attraverso i metodi utilizzati per i farmaci chimici, che un biosimilare sia **biologicamente** e **funzionalmente equivalente** all'originatore



Copie esatte sono impossibili

Genazzani AA et al. (2007) *Biodrugs* 21: 351



77



78



79



80



81



82



83



84



85



86

Sia le specialità medicinali che i farmaci a denominazione generica sono accompagnati da un foglietto illustrativo che include informazioni su:

DENOMINAZIONE DEL MEDICINALE

- il nome di fantasia scelto dalla casa farmaceutica per quel farmaco
- tutte le forme farmaceutiche presenti in commercio con relativi dosaggi (uno stesso farmaco può essere commercializzato in forma di compresse, supposte, gocce etc...)
- il nome del o dei principi attivi in esso contenuti

COMPOSIZIONE

- per ogni compressa , per ogni ml di soluzione, per ogni fiala la quantità di principio attivo presente.
- l'elenco degli eccipienti

87

FORMA FARMACEUTICA E CONTENUTO

- forme farmaceutiche presenti in commercio con quantità di principio attivo per unità posologica
- numero di unità posologiche per confezione (numero di compresse, ml di soluzione presenti nel flacone, numero di fiale)

CATEGORIA FARMACEUTICA

Breve descrizione della classe terapeutica cui il farmaco appartiene e principale indicazione clinica

TITOLARE AIC

Nome ed indirizzo della casa farmaceutica titolare dell'Autorizzazione all'IMMISSIONE in COMMERCIO per l'Italia.

PRODUTTORE E CONTROLLORE FINALE

Nome ed indirizzo degli stabilimenti in cui il farmaco è effettivamente prodotto.

88

INDICAZIONI TERAPEUTICHE

Vengono indicate le motivazioni cliniche per cui il farmaco dovrebbe essere assunto, le finalità per cui è stato concepito. (vedi anche INDICAZIONI SECONDARIE)

CONTROINDICAZIONI (o PRECAUZIONI)

Sono elencate le condizioni per cui si esclude in maniera categorica l'assunzione di quel farmaco. I casi più comuni riguardano:

- assunzione concomitante di altri farmaci
- ipersensibilità a farmaci della stessa "famiglia"
- gravidanza o allattamento
- altre patologie da cui il soggetto è affetto
- fasce di età (bambini, anziani...)

INTERAZIONI CON ALTRI FARMACI, CIBO, ecc

89

AVVERTENZE SPECIALI

Vengono segnalate alcune condizioni particolari in cui è necessario fare attenzione quando si assume il farmaco. Queste situazioni sono:

- gravidanza e allattamento
- uso pediatrico
- effetti sulla capacità di guidare e sull'uso di macchine
- presenza di componenti che possono provocare in soggetti predisposti reazioni allergiche

Un'avvertenza speciale è anche "TENERE FUORI DALLA PORTATA DEI BAMBINI", il che significa che il farmaco, anche in piccole dosi, assunto accidentalmente dal bambino, può risultare dannoso. I genitori quindi, dovranno preoccuparsi di conservare la confezione in un luogo inaccessibile ai loro figli.

90

DOSE, MODO E TEMPO DI SOMMINISTRAZIONE

Riporta:

- il numero di compresse, fiale, gocce etc che devono essere assunte nel corso delle 24 ore e la durata della terapia
- intervallo fra dosaggio minimo e massimo entro il quale è possibile muoversi in base alle indicazioni terapeutiche ed eventualmente, con che modalità aumentare le dosi per porsi a regime
- come sospendere la terapia e quando è necessario rivolgersi al medico per rivalutare le condizioni cliniche
- modo di assunzione in relazione ai pasti e ai momenti della giornata(prima di coricarsi, appena svegli etc)
- indicazioni sulla quantità o tipo di liquido in cui è possibile sciogliere la compressa o le gocce etc

91

SOVRADOSAGGIO

- la dose di farmaco superata la quale possono verificarsi effetti tossici
- sintomi del sovradosaggio
- eventuali antidoti
- necessità di indurre emesi, sottoporre il soggetto a lavanda gastrica, dialisi etc
- necessità di avvisare il proprio medico o di condurre il soggetto al più vicino presidio ospedaliero

EFFETTI INDESIDERATI

Reazioni avverse che possono verificarsi in seguito all'assunzione di un farmaco e che sono spesso transitori. E' opportuno che questi disturbi vengano comunicati al proprio medico o farmacista anche se non menzionati nel foglietto illustrativo.

92

SCADENZA E CONSERVAZIONE

Sono forniti consigli sulla modalità di conservazione del farmaco (temperatura, umidità, etc). E' opportuno controllare sempre la data di scadenza stampata sulla confezione che si riferisce al farmaco integro, correttamente conservato.

In ultimo è riportata la data in cui il foglietto illustrativo è stato revisionato dal MINISTERO DELLA SALUTE

93



TACHIPIRINA®

500 mg Compresse - 125 mg Granulato effervescente - 500 mg Granulato effervescente - 120 mg / 5 ml Sciroppo - 100 mg / ml Gocce orali, soluzione - 125 mg Supposte - 250 mg Supposte - 500 mg Supposte - 1000 mg Supposte
Paracetamolo

COMPOSIZIONE

Compresse: ogni compressa contiene: **Principio attivo:** Paracetamolo mg 500.

Eccipienti: cellulosa microcristallina, povidone, sodio carbossimetilcellulosa, magnesio stearato, silice colloidale.

Bustine: ogni bustina contiene: **Principio attivo:** Paracetamolo mg 500 o mg 125. **Eccipienti:** maltitolo, mannitolo, sodio bicarbonato, acido citrico, sodio docusato, aroma agrumi, aspartame.

Sciroppo: 100 ml di sciroppo contengono:

Principio attivo: Paracetamolo g 2,4. **Eccipienti:** saccarosio, saccarina, sodio citrato, metile p-idrossibenzoato, potassio sorbato, polietilenglicole, acido citrico, aroma fragola, aroma mandarino, acqua depurata.

Gocce orali, soluzione: 100 ml contengono:

Principio attivo: Paracetamolo g 10. **Eccipienti:** glicole propilenico, glicerolo, alcool, sodio citrato, sodio metabisolfito, saccarina, aroma agrumi vaniglia, acqua depurata.

Supposte: ogni supposta contiene:

supposte da 125 mg: **Principio attivo:** Paracetamolo g 0,125. **Eccipienti:** gliceridi semisintetici.

supposte da 250 mg: **Principio attivo:** Paracetamolo g 0,250. **Eccipienti:** gliceridi semisintetici.

supposte da 500 mg: **Principio attivo:** Paracetamolo g 0,500. **Eccipienti:** gliceridi semisintetici.

supposte da 1000 mg: **Principio attivo:** Paracetamolo g 1. **Eccipienti:** gliceridi semisintetici.

Località Prulli 103/C - 50066 Reggello (FI).

Limitatamente alle bustine da 500 mg la produzione ed il confezionamento possono essere eseguiti anche presso: FINE FOODS N.T.M. S.p.A. - Brembate (BG).

INDICAZIONI TERAPEUTICHE

Come antipiretico: trattamento sintomatico di affezioni febbrili quali l'influenza, le malattie esantematiche, le affezioni acute del tratto respiratorio, etc.

Come analgesico: cefalee, nevralgie, mialgie ed altre manifestazioni dolorose di media entità, di varia origine.

CONTROINDICAZIONI

Ipersensibilità verso i componenti del prodotto. I prodotti a base di paracetamolo sono controindicati nei pazienti affetti da grave anemia emolitica. Grave insufficienza epatocellulare.

La somministrazione delle bustine, contenenti aspartame, è controindicata nei casi di fenilchetonuria.

PRECAUZIONI D'IMPIEGO

Nei rari casi di reazioni allergiche la somministrazione deve essere sospesa e deve essere istituito un idoneo trattamento.

Usare con cautela nei soggetti con carenza di glucosio-6-fosfato deidrogenasi.

Dosi elevate o prolungate del prodotto possono provocare una epatopatia ad alto rischio e alterazioni a carico del rene e del sangue anche gravi.

Somministrare con cautela nei soggetti con insufficienza renale o epatica. Durante il trattamento con

94

FORMA FARMACEUTICA**Comprese:**

scatola da 10 compresse
scatola da 20 compresse
scatola da 30 compresse

Granulato effervescente per uso orale:

scatola da 20 bustine 500 mg
scatola da 20 bustine 125 mg

Sciroppo: flacone da 120 ml con bicchierino dose

100 mg/ml Gocce orali, soluzione: flacone da 30 ml

Supposte da 125 mg: scatola da 10 supposte

Supposte da 250 mg: scatola da 10 supposte

Supposte da 500 mg: scatola da 10 supposte

Supposte da 1000 mg: scatola da 10 supposte

CATEGORIA FARMACOTERAPEUTICA

Analgesico - antipiretico.

TITOLARE DELL'AUTORIZZAZIONE

Aziende Chimiche Riunite Angelini Francesco

A.C.R.A.F. S.p.A.

Viale Amelia, 70 - 00181 Roma.

PRODUTTORI E CONTROLLORI FINALI:

A.C.R.A.F. S.p.A. Via Vecchia del Pincchio, 22 - 60131
Ancona

Limitatamente alle compresse da 500 mg la produzione ed il controllo finale possono essere eseguiti anche presso: ISTITUTO DE ANGELI S.r.l.



paracetamolo prima di assumere qualsiasi altro farmaco controllare che non contenga lo stesso principio attivo, poiché se il paracetamolo è assunto in dosi elevate si possono verificare gravi reazioni avverse.

Inoltre prima di associare qualsiasi altro farmaco contattare il medico. Vedere anche la voce "Interazioni".

Lo sciroppo contiene saccarosio: di ciò si tenga conto in pazienti diabetici e in pazienti che seguono regimi dietetici ipocalorici.

Non somministrare per oltre 10 giorni consecutivi senza consultare il medico.

INTERAZIONI MEDICAMENTOSE ED ALTRE

Nel corso della terapia con anticoagulanti orali si consiglia di ridurre le dosi. Non somministrare il prodotto durante il trattamento cronico con farmaci che possono determinare induzione delle monossigenasi epatiche o ai soggetti esposti a sostanze che possono avere lo stesso effetto. I pazienti in trattamento con rifampicina, cimetidina o con farmaci antiepilettici quali glutetimide, fenobarbital, carbamazepina devono usare il paracetamolo con estrema cautela e solo sotto stretto controllo medico.

La somministrazione di paracetamolo può interferire con la determinazione della uricemia (mediante il metodo dell'acido fosfotungstico) e

(segue)

95

con quella della glicemia (mediante il metodo della glucosio-ossidasi-perossidasi).

AVVERTENZE SPECIALI

Dopo breve periodo di trattamento senza risultati apprezzabili, consultare il medico.

La Tachipirina gocce contiene sodio metabisolfito che, in soggetti sensibili e particolarmente negli asmatici, può provocare reazioni di tipo allergico ed attacchi asmatici gravi.

La Tachipirina gocce contiene alcool etilico: per chi svolge attività sportiva, l'uso di medicinali contenenti alcool etilico può determinare positività ai test antidoping in rapporto ai limiti di concentrazione alcolemica indicata da alcune federazioni sportive.

Nonostante studi clinici in pazienti gravide od in allattamento non abbiano evidenziato particolari controindicazioni all'uso del paracetamolo, né provocato effetti indesiderati a carico della madre o del bambino, si consiglia di somministrare il prodotto solo in casi di effettiva necessità e sotto il diretto controllo del medico.

Tenere il medicinale fuori dalla portata dei bambini.

elevate, l'intossicazione acuta si manifesta con anoressia, nausea e vomito seguiti da profondo decadimento delle condizioni generali. In caso di iperdosaggio, il paracetamolo può provocare citolisi epatica che può evolvere verso la necrosi massiva e irreversibile. I provvedimenti da adottare consistono nello svuotamento gastrico precoce e nel ricovero ospedaliero per le cure del caso.

EFFETTI INDESIDERATI

Con l'uso di paracetamolo sono state segnalate reazioni cutanee di vario tipo e gravità inclusi casi di eritema multiforme, sindrome di Stevens Johnson e necrolisi epidermica. Sono state segnalate reazioni di ipersensibilità quali ad esempio angioedema, edema della laringe, shock anafilattico. Inoltre sono stati segnalati i seguenti effetti indesiderati: trombocitopenia, leucopenia, anemia, agranulocitosi, alterazioni della funzionalità epatica ed epatiti, alterazioni a carico del rene (insufficienza renale acuta, nefrite interstiziale, ematuria, anuria) reazioni gastrointestinali e vertigini.

Comunicare al proprio Medico o al Farmacista

96

DOSE, MODO E TEMPO DI SOMMINISTRAZIONE

Comprese: Bambini dai 6 ai 12 anni: 1/2 compressa 3-4 volte al giorno.
Adulti: 1 compressa 3-4 volte al giorno.

Bustine 500 mg:
Bambini dai 6 ai 12 anni: mezza bustina da sciogliere in acqua 3-4 volte al giorno.
Adulti: una bustina da sciogliere in acqua 3-4 volte al giorno.

Bustine 125 mg:
Bambini dai 3 ai 6 anni: una bustina da sciogliere in acqua 3-4 volte al giorno.
Bambini sotto i 3 anni: mezza bustina da sciogliere in acqua 3-4 volte al giorno.

Sciroppo: Alla confezione è annesso un bicchierino-dose con indicate tacche di livello corrispondenti alle capacità di ml 2,5 - ml 5 - ml 10.
Bambini al di sotto di 1 anno: 1 dose da ml 2,5 ogni 4-6 ore.
Bambini da 1 a 4 anni: 1 dose da ml 2,5 o 1 dose da ml 5 ogni 4-6 ore.
Bambini oltre i 4 anni: 1 dose da ml 5 o 1 dose da ml 10 ogni 4-6 ore.
Adulti: 1 dose da ml 10 ogni 4 ore.

La confezione in sciroppo contiene un regolo dosatore per facilitare la somministrazione del prodotto in relazione all'età.

100 mg/ml gocce orali, soluzione: 8 mg, pari a 3 gocce per kg di peso corporeo, 4-6 volte al giorno.

Supposte 125 mg: Bambini fino ad 1 anno: 1 supposta 2-3 volte al giorno.
Supposte 250 mg: Bambini da 1 a 6 anni: 1/2-1 supposta 2-3 volte al giorno.
Supposte 500 mg: Bambini oltre i 6 anni: 1 supposta 2-3 volte al giorno.
Supposte 1000 mg: Adulti: 1 supposta 2-3 volte al giorno.

SOVRADOSAGGIO
 In caso di assunzione accidentale di dosi molto

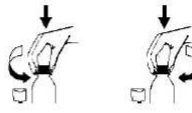
qualsiasi effetto indesiderato non descritto nel foglio illustrativo.

ISTRUZIONI PER L'USO

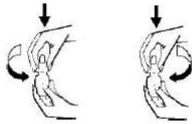
per aprire: premere e contemporaneamente girare.

per chiudere: avvitare a fondo premendo.

SCIROPPO




GOCCE



VALIDITA'
 Attenzione: non utilizzare il medicinale dopo la data di scadenza indicata sulla confezione.

REVISIONE DEL FOGLIO ILLUSTRATIVO DA PARTE DELL'AGENZIA ITALIANA DEL FARMACO
 16 Settembre 2005

 ANGELINI 931326

97

Medicines for Children: information for parents and carers
Paracetamol for mild-to-moderate pain

This leaflet is about the use of paracetamol that has been prescribed for mild-to-moderate pain.

This leaflet has been written specifically for parents and carers about the use of this medicine in children. The information may differ from that provided by the manufacturer. Please read this leaflet carefully. Keep it somewhere safe so that you can read it again.

Wait at least 4 hours between doses of paracetamol. Do not give more than four doses in 24 hours.

Name of drug
 Paracetamol

Common brands: Panadol®, Disprol®, Calpol®, Medinol®, Paldescic®, Alvedon®, Perfalgan®

Why is it important for my child to take this medicine?
 Paracetamol will help your child to feel less pain.


What is paracetamol available as?

- Tablets (500 mg)
- Dispersible tablets (120 mg, 500 mg)
- Liquid medicine or syrup (120 mg or 250 mg in 5 mL) – sugar-free versions are available
- Suppositories (a range of strengths is available)

When should I give paracetamol?

- If your child needs help with pain day and night for several days, give a dose of paracetamol every 6 hours. This will help to manage the pain safely for a few days without the risk of giving too much paracetamol.
- If your child has pain that comes and goes, give a dose

Suppositories



- Wash your hands with soap and hot water.
- Unwrap the suppository.
- Your child should be lying on his or her side or front.
- Hold one buttock gently to one side so that you can see the back passage.
- Hold the suppository with the rounded end close to the back passage.
- Use one finger to push the suppository gently into the back passage. It needs to go in by about 2 cm.
- Your child should stay lying down for about 15 minutes so that the suppository doesn't come out.
- Wash your hands again with soap and hot water.

If your child empties their bowels (does a poo) within 30 minutes of inserting a suppository, you will need to insert another one.

When will the medicine start working?
 Your child should start to feel less pain about 30 minutes after taking paracetamol tablets or medicine. It may take up to 90 minutes for a suppository to work properly.

Principio attivo (circa 1500)



Specialità medicinale (circa 5000)

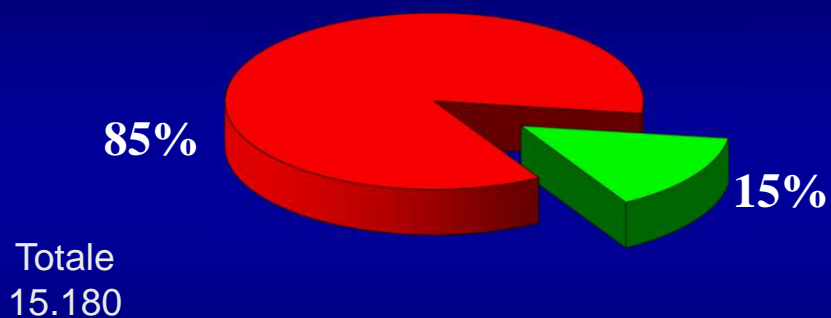


Confezione di specialità medicinale
(circa 10.000)



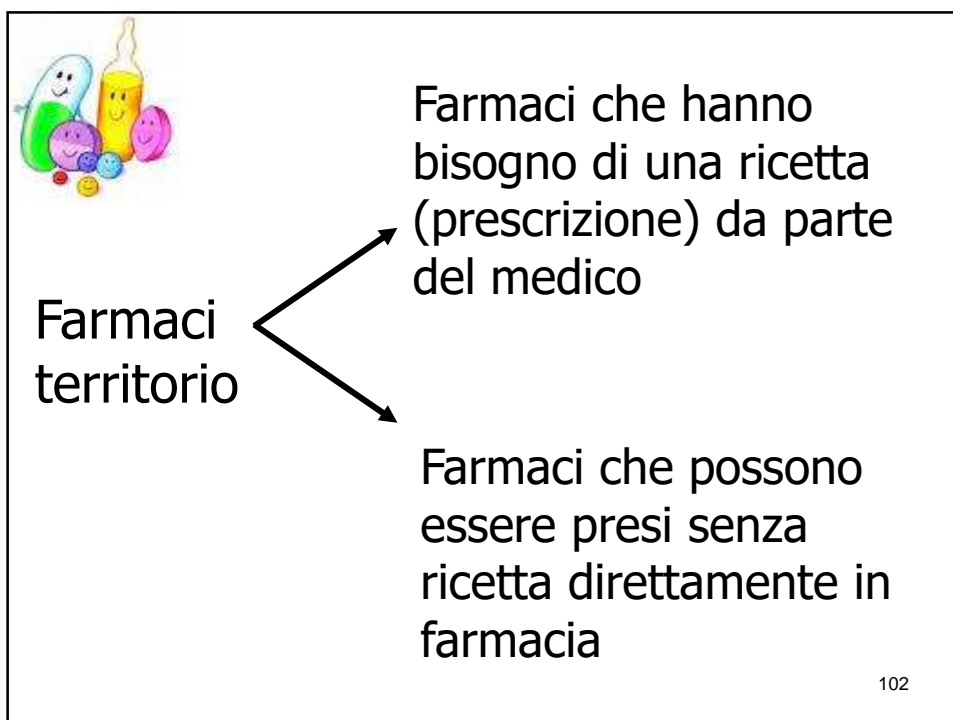
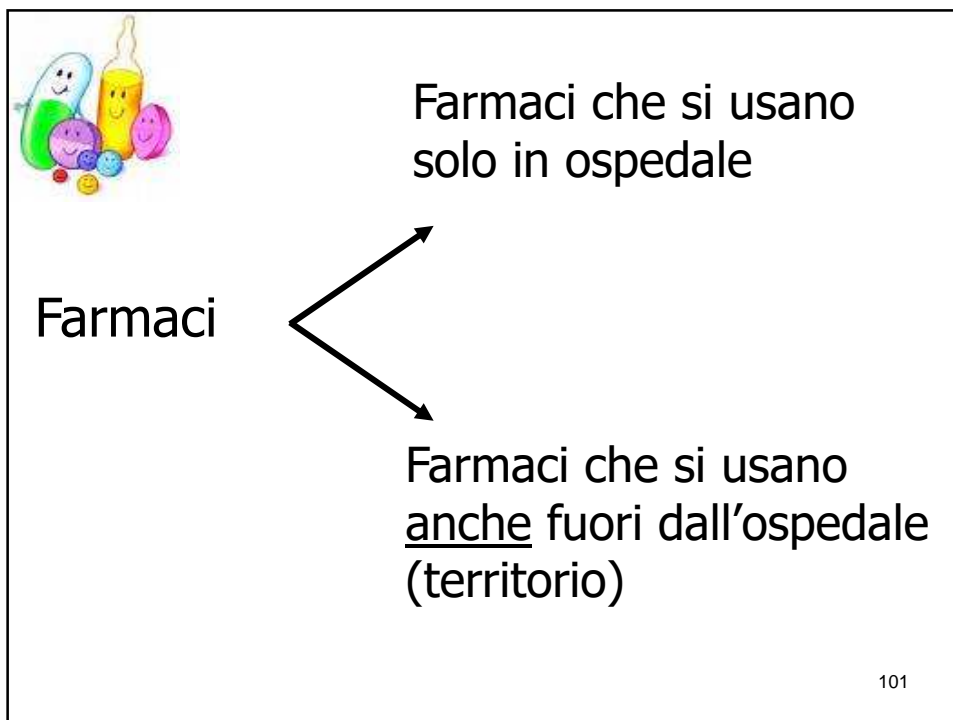
99

N. di confezioni di specialità medicinali in commercio in Italia nel 2013



■ Confezioni monocomposte ■ Confezioni policomposte

Fonte: Rapporto OsMed 2013





OTC= Over The Counter
(letteralmente “sopra il bancone”)
è l’espressione inglese per i
farmaci da banco vendibili senza
prescrizione medica, sono i tipici
farmaci da automedicazione;

103



Farmaci con ricetta

Rimborsati dal Sistema Sanitario
Nazionale (**fascia A** – ricetta rossa)

Non rimborsati dal Sistema Sanitario
Nazionale (**fascia C** – ricetta su carta
intestata del medico)

104

COGNOME E NOME DELL'ASSISTITO (O ANZIANI) OVE PRESCRITTO DALLA LEGGE

INDIRIZZO (OVE PRESCRITTO DALLA LEGGE)

SERVIZIO SANITARIO NAZIONALE
REGIONE CALABRIA

STAMPA PC

A 1 2 3 4 5 6 B 1 2 3 4 5 6 7 8 9 0 1

CODICE FISCALE

NON ESENTI (N) CODICE ESENTAZIONE REDDITO (R) (Vedi avvertenze sul retro) FIRMA AUTOCERTIFICANTE SIGLA PROVINCIA CODICE ASL

PRESCRIZIONE

(Barre se non utilizzate)

NOTA CUF

NOTA CUF

SUGG. (S) RECIV. (H) ALTRO (A)

U. (U) B. (B) D. (D) P. (P)

PRIORITÀ DELLA PRESTAZIONE

NUMERO CONFEZIONI / PRESTAZIONI TIPO DI RICETTA DATA

CODICE NUMERO CODICE NUMERO CODICE NUMERO

CODICE NUMERO CODICE NUMERO CODICE NUMERO

CODICE NUMERO CODICE NUMERO CODICE NUMERO


CODICE NUMERO CODICE NUMERO CODICE NUMERO

DATA SPECIEZIONE / TIMBRE STRUTTURA EROGANTE

NUMERO PROGRESSIVO IMPORTI TICKET

GALDI (G) CHIAI (C) ALTRO (A)

105 +



Farmaci con ricetta

Rimborsati dal Sistema Sanitario Nazionale (**fascia A** – ricetta rossa)

- L'Agencia Italiana del Farmaco (AIFA) decide quali farmaci sono in fascia A
- Il paziente paga solo il ticket
- In molti casi il farmaco è in fascia A solo se il paziente ha determinate patologie (**note**)
- Se un principio attivo è in fascia A lo sono (quasi) tutte le specialità medicinali che lo contengono

106

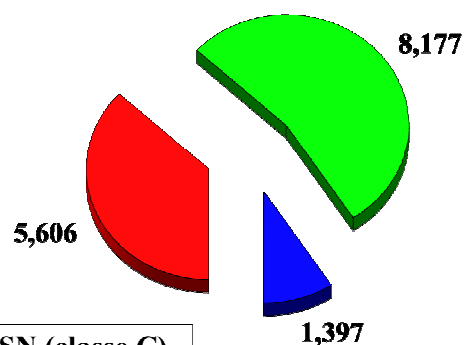
Come mai un farmaco va in fascia A e non in fascia C?

- Patologie croniche e/o gravi
- Eventuali alternative più o meno costose e/o efficaci
- Pressioni industriali



107

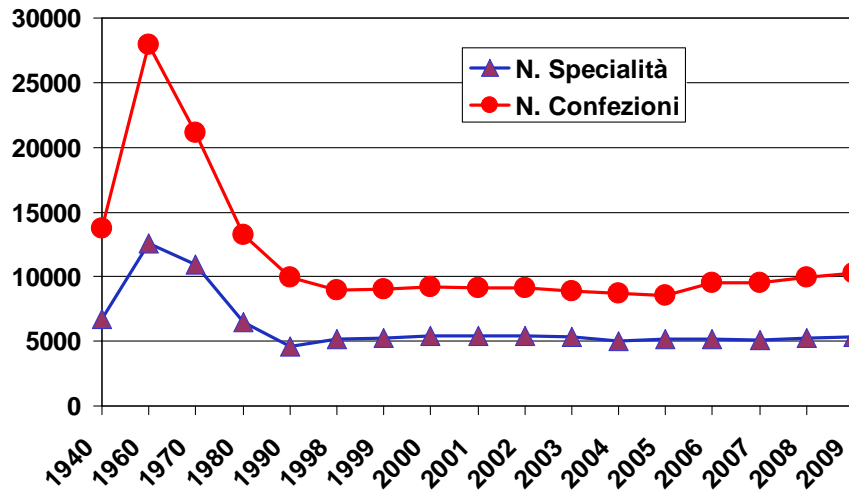
Ripartizione dei medicinali in Italia nel 2013 secondo la classificazione del SSN



- Non concedibili SSN (classe C)
- Concedibili SSN (classe A)
- Concedibili SSN (classe H)

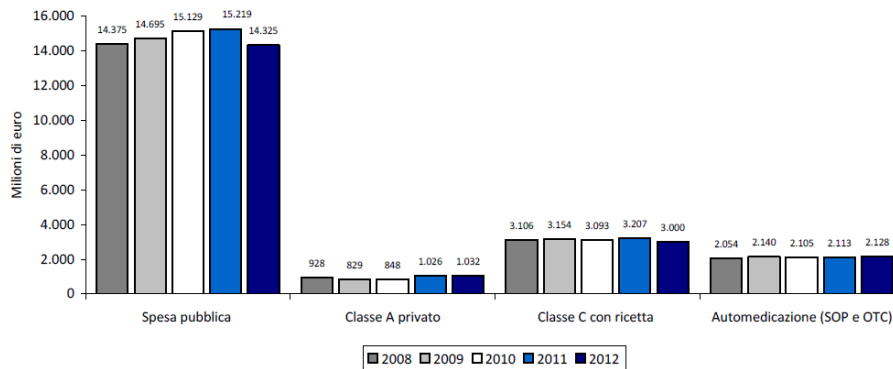
Fonte: Rapporto OsMed 2013

Andamento del mercato farmaceutico italiano



109

Figura 5.1.2. Composizione della spesa farmaceutica territoriale: confronto 2008-2012



110



Secondo l' OMS i farmaci essenziali:

Farmaci che soddisfano i bisogni della maggioranza della popolazione in materia di cure sanitarie e devono quindi essere disponibili in quantità sufficiente e sotto forma farmaceutica appropriata.

**3 gruppi di farmaci,
con problemi specifici, che limitano
l'accesso a cure sanitarie di qualità
adeguata, nei paesi
in via di sviluppo:**

- Gruppo "A": mancanza di Ricerca & Sviluppo
- Gruppo "B": brevetti, prezzi alti
- Gruppo "C": qualità non omogenea

113

**ATC
Classificazione Anatomica
Terapeutica Chimica**

Nasce ai primi anni '70 in seguito all'attività del Norwegian Medicinal Depot (NMD) che contestualmente, allo scopo di avere una standardizzazione della misura del consumo, introdusse anche la DDD (Defined Daily Dose)

Il Nordic Council on Medicines, fondato nel 1975 per il coordinamento tra i paesi scandinavi (Danimarca, Finlandia, Islanda, Norvegia e Svezia), collaborò con il NMD nello sviluppo del sistema ATC/DDD, pubblicando la prima codifica nel 1976.

Nel 1981 l'OMS raccomanda l'uso di questa codifica per gli studi di farmacoutilizzazione e crea l'anno seguente un ente responsabile della preparazione e della diffusione della codifica, il WHO Collaborating Centre for Drug Statistics Methodology. L'ente ha sede presso il Norwegian Medicinal Depot (NMD) che ha una grande esperienza nell'uso di tale metodo, ed è finanziato dal governo norvegese.

114

ATC

Codice alfanumerico di massimo 7 caratteri

1° LIVELLO - Gruppo Anatomico principale (una lettera)

2° LIVELLO - Gruppo Terapeutico principale (due cifre)

3° LIVELLO - Sottogruppo Terapeutico (una lettera)

4° LIVELLO - Sottogruppo Chimico/Terapeutico (una lettera)

5° LIVELLO - Sottogruppo Chimico (due cifre)

115

ATC

Primo livello

A – Apparato gastrointestinale e metabolismo

B – sangue ed organi emopoietici

C – Sistema cardiovascolare

D – Dermatologici

G – Sistema genito-urinario ed ormoni
sessuali

H – Preparati ormonali sistemici, esclusi gli
ormoni sessuali

J – Antimicrobici generali per uso sistemico¹¹⁶

ATC

Primo livello

- L – Farmaci antineoplastici ed immunomodulatori
- M – Sistema muscolo-scheletrico
- N – Sistema nervoso
- P – Farmaci antiparassitari, insetticidi e repellenti
- R – Sistema respiratorio
- S – Organi di senso
- V - Vari

117

ATC

esempio

Diazepam - N05BA01

- N Sistema Nervoso
- 05 Psicolettici
- B Ansiolitici
- A Derivati benzodiazepinici
- 01 Diazepam
- 02 Clordiazepossido
- 03 Medazepam
- ecc

118

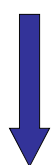
ATC

- Codifica solo principi attivi
- Non sempre definisce un preciso principio attivo
- E' una codifica in continua modificazione, seguendo l'evolversi dei farmaci nel mercato
- Un principio attivo può avere diversi codici

119

ATC

- Codifica solo principi attivi



Principio attivo

Specialità medicinale

Confezione di specialità medicinale

Piroxicam

Feldene

30 capsule 20 mg

30 compresse solubili 20 mg

10 supposte 20 mg

Piroxicam

Roxiden

30 capsule 20 mg

10 supposte 20 mg

120

Classificazione ATC dei farmaci

Gruppo A - APPARATO GASTROINTESTINALE E METABOLISMO

STOMATOLOGICI (sodio fluoruro, clorexedina, benzidamina)
ANTIACIDI (magnesio idrossido, alluminio ossido, magaldrato)
ANTIULCERA PEPTICA • Antagonisti dei recettori H2 (ranitidina, famotidina) • Prostaglandine (misoprostolo)
• Inibitori della pompa protonica (omeprazolo, pantoprazolo) • Altri (sucrafato, acido alginico)
ANTIMETEORICI (simeticone)
ANTISPASTICI (scopolamina butilbromuro, trimebutina, otilonio bromuro, tiropramide)
PROCINETICI (metoclopramide, domperidone)
ANTIEMETICI ED ANTINAUSEA (ondansetron, ganisetron)
TERAPIA BILIARE ED EPATICA (acido ursodesossilico, silimarina, ademetonina)
LASSATIVI • Di contatto (bisacodil, senna, cascara) • Di volume (ispaghula, polycarbofil) • Osmotici (magnesio, lattulosio, macrogol) • Clismi (glicerolo, sodio fosfato, docusato sodico)
ANTIDIARROICI (loperamide)
ANTIMICROBICI INTESTINALI (paranomicina, neomicina, miconazolo)
ANTIINFIAMMATORI INTESTINALI (budesonide, sulfasalazina, mesalazina)
FARMACI CONTRO L'OBESITÀ • Ad azione centrale (sibutramina) • Ad azione periferica (orlistat)
DIGESTIVI (enzimi pancreatici, pepsina, betaina)
FARMACI USATI NEL DIABETE • Insuline e analoghi (ad azione rapida, ad azione intermedia, ad azione lenta)
• Ippoglicemizzanti orali (clorpropamide, metformina, glibenclamide, acarbosio)
VITAMINE (A, B1, B6, B12, C, D, E)
INTEGRATORI MINERALI (calcio, potassio)
TONICI (arginina, cianocobalamina, levoglutamide)
ANABOLIZZANTI SISTEMICI (nandrolone)
STIMOLANTI DELL'APPETITO (assenzio, rabarbaro)

121

Classificazione ATC dei farmaci

Gruppo B - SANGUE ED ORGANI EMOPOIETICI

ANTITROMBOTICI
• Anticoagulanti (warfarin, eparina)
• Antiaggreganti piastrinici (ac. acetilsalicilico, ticlopidina)
• Trombolitici (streptochinasi)
ANTIEMORRAGICI (acido tranexamico, vitamina K)
ANTIEMEMICI (ferroso solfato bivalente, acido folico, eritropoietina)
SUCCEDANEI DEL SANGUE E SOLUZIONI PERFUSIONALI (albumina, aminoacidi, soluzioni elettrolitiche)

Gruppo C - SISTEMA CARDIOVASCOLARE

GLICOSIDI CARDIACI (digitalici, strofantinici)
ANTIARITMICI (chinidina di classe I, flecainide di classe II, amiodarone di classe III)
STIMOLANTI CARDIACI (dopamina, dobutamina, adrenalina, isoprenalina, noradrenalina)
VASODILATATORI USATI NELLE MALATTIE CARDIACHE (nitriti)
ANTIIPERTENSIVI (clonidina, doxazosina, minoxidil)
DIURETICI (idroclorotiazide, clortalidone, indapamide, furosemide, ac. etacrinico, spironolattone)
VASODILATATORI PERIFERICI (buflomedil, pentoxifillina)
VASOPROTETTORI (idrocortisone e lidocaina come antiemorroidali, eparina come antivaricoso)
BETABLOCCANTI (atenololo, metoprololo, labetalolo, carvedilolo)
CALCIOANTAGONISTI (amlodipina, nifedipina, verapamil, diltiazem)
SOSTANZE AD AZIONE SUL SISTEMA RENINA-ANGIOTENSINA (captopril, enalapril, losartan)
SOSTANZE IPOLIPEMIZZANTI (statine come la simvastatina, e atorvastatina, fibrati come il gemfibrozil)

122

Classificazione ATC dei farmaci

Gruppo D - DERMATOLOGICI

ANTIMICOTICI PER USO DERMATOLOGICO (econazolo, miconazolo, griseofulvina)
EMOLLIENTI E PROTETTIVI (zinco ossido, acido salicilico e zinco ossido)
PREPARATI PER IL TRATTAMENTO DI FERITE ED ULCERAZIONI (acido ialuronico)
ANTIPRURIGINOSI, INCLUSI ANTISTAMINICI E ANESTETICI (antistaminici come la prometazina, anestetici locali come la lidocaina, antipruriginosi come il levomentolo+ talco)
ANTIPSORIASICI (calcipotriolo, metoxsalene, acitretina)
ANTIBIOTICI PER USO DERMATOLOGICO (clortetraciclina, neomicina)
CORTICOSTEROIDI PREPARAZIONI DERMATOLOGICHE (idrocortisone, betametasona, desametasona)
ANTISETTICI E DISINFETTANTI (clorexidina, povidone-iodio, benzalconio cloruro)
ANTIACNE (ictammolo, benzoile perossido idrato, isotretinoina)

Gruppo G - SISTEMA GENITO-URINARIO ED ORMONI SESSUALI

ANTIMICROBICI ED ANTISETTICI GINECOLOGICI (metronidazolo, econazolo, povidone-iodio)
OXITOCICI (ergometrina, dinoprostone)
TOCOLITICI (ritodrina)
INIBITORI DELLA PROLATTINA (bromocriptina)
CONTRACCETTIVI ORMONALI SISTEMICI (levonorgestrel ed etinilestradiolo, gestodene ed etinilestradiolo, desogestrel ed etinilestradiolo)
ANDROGENI (testosterone)
ESTROGENI (estradiolo, etinilestradiolo)
PROGESTINICI (medrossiprogesterone, progesterone)
GONADOTROPINE ED ALTRI STIMOLANTI L'OVULAZIONE (gonadotropina corionica, follitropina alfa e beta)
UROLOGICI • Antispastici urinari (flavoxato, oxibutinina) • Solventi dei calcoli biliari (kalanacitrato) • Farmaci usati nelle disfunzioni dell'erezione (sildenafil, alprostadil) • Farmaci usati nell'ipertrofia prostatica benigna (terazosina, 123 finasteride)

Classificazione ATC dei farmaci

Gruppo H - PREPARATI ORMONALI SISTEMICI ESCLUSI ORMONI SESSUALI

ORMONI IPOFISARI, IPOTALAMICI ED ANALOGHI (ormoni ipofisari come la ACTH-adrenocorticotropina, e la vasopressina, ormoni ipotalamici come la somatostatina)
CORTICOSTEROIDI SISTEMICI (mineralcorticoidi come il desossicortone, ed i glucocorticoidi come il cortisone ed il betametasona)
TERAPIA TIROIDEA • Preparati tiroidei (levotiroxina sodica) • Preparati antitiroidei (tiamazolo)
• Terapia iodica (iodiocaseina+tiamina)
ORMONI PANCREATICI (glucagone)
CALCIO-OMEOSTATICI (calcitonina)

Gruppo J - ANTIMICROBICI GENERALI PER USO SISTEMICO

ANTIBATTERICI (classi di farmaci: tetraciline, penicilline, cefalosporine, sulfamidici, macrolidi, antibiotici aminoglicosidici, fluorochinoloni, antibiotici glicopeptidici)
ANTIMICOBATTERICI (isoniazide, rifampicina)
ANTIVIRALI (aciclovir, zidovudina)
SIERI IMMUNI ED IMMUNOGLOBULINE (come sieri il siero antiviperia Pur.Nism, e come immunoglobuline le Ig-gamma, le IGM, antitetanica, ecc.)
VACCINI
• Batterici (vaccini dell' Hemophilus influenzae tipo B, vaccino meningococcico tetravalente, vaccino difterico-tetanico-pertosse)
• Virali (vaccino dell'influenza, dell'epatite A e B, vaccino del morbillo-parotite-rosolia, vaccino poliomieltico)

Classificazione ATC dei farmaci

Gruppo L - ANTINEOPLASTICI ED IMMUNOMODULATORI

ANTINEOPLASTICI (ciclofosfamida, metotrexato, fluorouracile, paclitaxel, cisplatino, ecc)

TERAPIA ENDOCRINA

• Ormoni (ormoni progestinici come il medrossiprogesterone, analoghi dell'ormone liberatore delle gonadotropine come la busserelina)

• Antagonisti degli ormoni (antiestrogeni come il tamoxifene, ed antiandrogeni come la flutamide)

IMMUNOSTIMOLANTI (citochine come la filgrastim e gli interferoni)

IMMUNOSOPPRESSIVI (ciclosporina, tacrolimus)

Gruppo M - SISTEMA MUSCOLO-SCHELETRICO

FARMACI ANTIINFIAMMATORI NON STEROIDEI (nimesulide, diclofenac, ibuprofene, rofecoxib, celecoxib)

SOSTANZE ANTIREUMATICHE SPECIFICHE (sali d'oro)

FARMACI PER USO TOPICO PER DOLORI ARTICOLARI E MUSCOLARI (ketoprofene, diclofenac)

MIORILASSANTI (atracurio besilato, baclofene, tiocolchicoside, dantrolene)

ANTIGOTTOSI (allopurinolo, colchicina)

FARMACI CHE AGISCONO SULLA MINERALIZZAZIONE (acido clodronico acido alendronico)

125

Classificazione ATC dei farmaci

Gruppo N - SISTEMA NERVOSO

ANESTETICI GENERALI (isofurano, sevofurano, propofol, tiopentale)

ANESTETICI LOCALI (bupivacaina, lidocaina, mepivacaina)

ANALGESICI OPIOIDI (morfina, buprenorfina, fentanil, tramadol)

ALTRI ANALGESICI E ANTIPIRETTICI

• Acido salicilico e derivati (acido acetilsalicilico, diflunisal)

• Pirazoloni (metamizolo, propifenazone)

• Anilidi (paracetamolo)

ANTIEMICRANICI (diidroergotamina, sumatriptan)

ANTIPILETTICI (fenobarbitale, fenitoina, carbamazepina, acido valproico)

ANTIPARKINSONIANI (levodopa+benserazide, levodopa+carbidopa)

PSICOLETTICI

ANTIPSCOTICI (clorpromazina, aloperidolo, clozapina, litio, risperidone)

ANSIOLITICI (benzodiazepine come il diazepam, lorazepam, alprazolam)

IPNOTICI E SEDATIVI (benzodiazepine come il flurazepam, triazolam, midazolam)

PSICOANALETICI

ANTIDEPRESSIVI

• Triciclici non selettivi della monoammina ricaptazione (amitriptilina, clomipramina)

• Inibitori selettivi della ricaptazione della serotonina (fluoxetina, citalopram, paroxetina)

• Altri (trazodone, venlafaxina)

PSICOSTIMOLANTI E NOOTROPI (piracetam, citicolina, acetilcarnitina)

FARMACI ANTIDEMENZA (donepezil, rivastigmina)

FARMACI USATI NEI DISTURBI DA DISSUEFAZIONE (nella dipendenza da nicotina: nicotina; nella dipendenza da alcool: disulfiram; nella dipendenza da oppioidi: metadone)

PREPARATI ANTIVERTIGINE (betaistina, flunarizina)

126

Classificazione ATC dei farmaci

Gruppo P – FARMACI ANTIPARASSITARI, INSETTICIDI E REPELLENTI

ANTIPROTOZOARI (contro l'ameba ed altre affezioni il metronidazolo, contro la malaria la cloroquina)
ANTIELMINTICI (mebendazolo, niclosamide)
ECTOPARASSITICIDI, COMPRESI ANTISCABBIA, INSETTICIDI E REPELLENTI (prodotti contenenti zolfo o cloro)

Gruppo R - SISTEMA RESPIRATORIO

PREPARATI RINOLOGICI (oximetazolina, nafazolina, beclometasone, betametasone)
PREPARATI PER IL CAVO FARINGEO (dequalinio cloruro, alcool diclorobenzilico, cetilpiridinio cloruro)
ANTIASMATICI
ADRENERGICI PER AREOSOL • Agonisti dei recettori beta2-adrenergici (salbutamolo, salmeterolo)
ALTRI ANTIASMATICI PER AREOSOL • Glicocorticoidi (beclometasone, flunisolide, fluticasone)
• Anticolinergici (ipratropio bromuro)
• Sostanze antiallergiche (acido cromoglicico, nedocromil)
ADRENERGICI PER USO SISTEMICO (efedrina, salbutamolo, clenbuterolo)
DERIVATI XANTINICI (teofillina, aminofillina, bamifillina)
ANTAGONISTI DEI RECETTORI LEUCOTRIENICI (montelukast, zafirlukast)
PREPARATI PER LA TOSSE E LE MALATTIE DA RAFFREDDAMENTO
ESPETTORANTI (associazioni tra guaifenesina o solfoguaiacolo con eucaliptolo, canfora, timo)
MUCOLITICI (acetilcisteina, carbocisteina, ambroxolo, sobrerolo)
SEDATIVI DELLA TOSSE (destrometorfano, codeina in associazione con edera o feniramina, diidrocodeina, clobutinolo, oxalamina)
ANTISTAMINICI PER USO SISTEMICO (difenidramina, desclorfeniramina, loratadina, ketotifene)
SURFATTANTI POLMONARI (colfosceril palmitato, poractant alfa)
STIMOLANTI RESPIRATORI (precamide, metacolina cloruro)

127

Classificazione ATC dei farmaci

Gruppo S – ORGANI DI SENSO

OFTALMOLOGICI
ANTIMICROBICI (cloramfenicolo, gentamicina)
ANTINFIAMMATORI (corticosteroidi: desametasone, fluorometolone; Fans: diclofenac)
PREPARATI ANTIGLAUCOMA E MIOTICI (pilocarpina, timololo)
MIDRIATICI E CICLOPLEGICI (atropina, tropicamide)
DECONGESTIONANTI ED ANTIALLERGICI (nafazolina, ketotifene)
DIAGNOSTICI (fluorescina)
OTOLOGICI
ANTIMICROBICI (neomicina e polimixina B)
CORTICOSTEROIDI (flumetasone, desametasone in associazione con antimicrobici)
ANALGESICI ED ANESTETICI (fenazone+procaina)

Gruppo V - VARI

ALLERGENI ANTIDOTI
DIAGNOSTICI • Tests per il diabete (glucosio) • Tests di funzionalità ipofisaria (sermorelina) • Tests di funzionalità epatica (bromosolfotaleina sodica) • Diagnostici della tubercolosi (tubercolina) • Tests per la funzionalità renale (fenolsolfotaleina) • Tests per la funzionalità tiroidea (tireotropina alfa) • Tests allergologici
AGENTI NUTRIZIONALI (proteine, aminoacidi come la lisina, treonina, tiroxina)
SOLVENTI, DILUENTI E DETERGENTI (acqua per le preparazioni iniettabili)
MEZZI DI CONTRASTO RADIOLOGICI • Iodati (iodamide, ioexolo, iopamidolo) • Non iodati (bario solfato)
MEZZI DI CONTRASTO PER RISONANZA MAGNETICA (acido gadopentetico, acido gadoterico)
MEZZI DI CONTRASTO PER ULTRASONOLOGIA (octofluoropropano)
RADIOFARMACEUTICI DIAGNOSTICI • Sistema nervoso centrale (tecnecio e iodio) • Sistema renale (tecnecio) • Sistema cardiovascolare (tecnecio) • Rilevazione di tumori (tecnecio e indio)
RADIOFARMACEUTICI TERAPEUTICI (trattamento palliativo del dolore) (samario lexidronam)

128

UNITÀ DI MISURA DEL CONSUMO DI FARMACI

Defined **D**aily **D**ose
(dose definita giornaliera)

unità tecnica di misura stabilita dal
**WHO International Working Group on
Drug Statistics Methodology**

Definizione: dose media del farmaco assunta giornalmente
per l'indicazione principale in un paziente adulto

**La DDD non va considerata un "valore esatto", ma un
compromesso internazionale basato sulla documentazione
disponibile**

129

Acido acetilsalicilico DDD= 3 gr.
Aspirina
Acesal
Aspro
Bufferin
Cemirit
Kilios

130

Acido acetilsalicilico DDD= 3 gr.

Aspirina 20 cpr 0,5 g
 $20 \times 0,5 = 10 \text{ gr}$ 3,33 DDD

Cemirit ad 30 cpr 800 mg
 $30 \times 0,8 = 24 \text{ gr}$ 8 DDD

131

PERCHÉ ESPRIMERE I DATI IN DDD

I DATI DI PRESCRIZIONE SONO ESPRESI COME GIORNATE DI TERAPIA; PERCIÒ SI POSSONO CONFRONTARE:

- confezioni diverse dello stesso farmaco contenenti un diverso numero di unità posologiche
- farmaci diversi con indicazioni simili (es. ranitidina vs omeprazolo)
- gruppi di farmaci diversi
- dati di diverse nazioni

132

Uso della DDD negli studi di farmacoutilizzazione

i dati di prescrizione della medicina generale (territorio)
si esprimono in

DDD/1000 abitanti/die

133

**L'uso dei Farmaci in Italia
Rapporto nazionale**

OSMED

Osservatorio Nazionale sull'impiego dei Medicinali

- I Rapporti nazionali OsMed, annuali e periodici, rendono disponibili in maniera continuativa i dati sull'uso dei farmaci in Italia nella popolazione generale, descritti in termini di spesa, volumi e tipologia.
- Disponibili sul sito dell'Agenzia Nazionale del Farmaco
(AIFA – www.agenziafarmaco.gov.it)

135

L'uso dei Farmaci in Italia

Rapporto Nazionale
Anno 2014



136

Tabella 7.1.5. Spesa e consumi per farmaci acquistati dalle Strutture Sanitarie Pubbliche (Tabella) 2014 e variabilità regionale della spesa pro capite (Figura)

	Spesa lorda pro capite	Scostamento % dalla media nazionale	Confezioni pro capite	DDD/1000 ab die
Piemonte	139,7	-5,6	6,5	173,0
Valle d'Aosta	113,9	-23,0	5,5	292,8
Lombardia	121,7	-17,7	5,2	111,1
P.A. Bolzano	177,2	19,8	9,1	278,8
P.A. Trento	118,6	-19,8	5,7	155,7
Veneto	138,5	-6,4	8,5	210,5
Friuli V.G.	142,1	-4,0	7,7	198,8
Liguria	140,5	-5,0	7,1	180,5
Emilia R.	151,7	2,5	9,9	305,2
Toscana	170,6	15,3	8,3	208,7
Umbria	150,6	1,7	7,4	200,6
Marche	154,2	4,2	7,8	190,4
Lazio	148,6	0,4	5,4	112,9
Abruzzo	148,0	0,0	6,2	101,0
Molise	140,3	-5,2	5,9	103,5
Campania	161,8	9,3	4,0	96,8
Puglia	183,6	24,1	5,7	131,8
Basilicata	155,9	5,4	6,3	130,5
Calabria	155,8	5,3	4,8	118,0
Sicilia	140,2	-5,3	4,8	114,5
Sardegna	183,5	24,0	7,5	155,4
Italia	148,0		6,4	157,0
Nord	135,5	-8,4	7,0	183,2
Centro	156,7	5,9	6,8	161,3
Sud e Isole	160,6	8,5	5,1	116,4

Fonte: elaborazione OsMed su dati NSIS relativi alla Tracciabilità del Farmaco – DM 15 luglio

Figura 5.3.2. Andamento delle DDD/1000 ab die territoriali 2014 per età e sesso

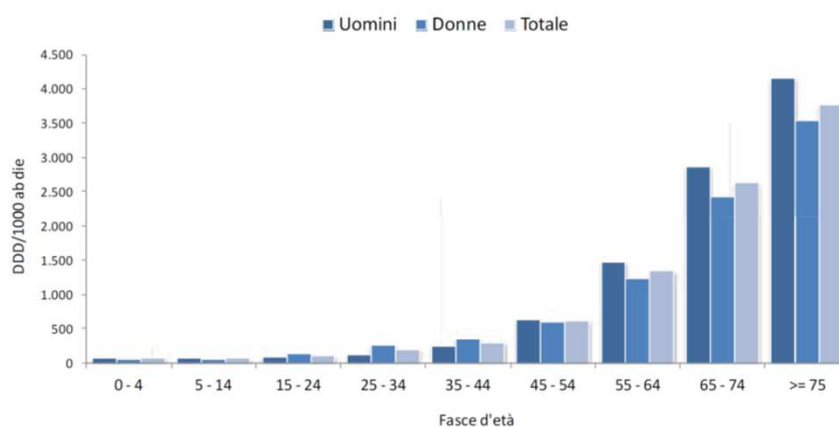
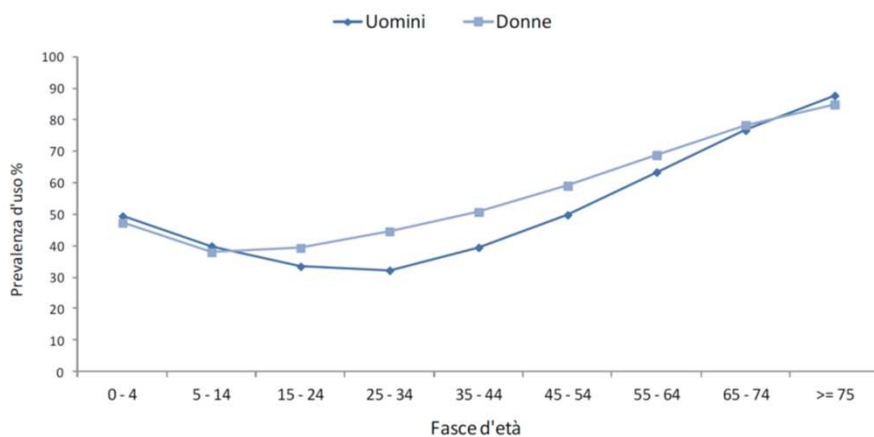


Figura 5.3.1. Andamento della prevalenza d'uso per età e sesso dei farmaci territoriali nel 2014



139

Tabella 7.2.20. Primi trenta principi attivi per consumo in regime di assistenza convenzionata di classe A-SSN: confronto 2010-2014

ATC	Principio attivo	DDD/1000 ab die	%	Rango 2014	Rango 2013	Rango 2012	Rango 2011	Rango 2010
B	Acido folico	61,1	5,8	1	3	3	-	-
C	Ramipril	59,8	5,8	2	1	1	1	2
B	Acido acetilsalicilico	52,0	5	3	2	2	2	1
C	Atorvastatina	31,4	3	4	4	5	6	7
C	Amlodipina	27,2	2,6	5	5	4	3	3
C	Furosemide	24,0	2,4	6	6	6	4	4
A	Lansoprazolo	20,3	2	7	7	7	5	5
A	Pantoprazolo	20,2	2	8	11	11	13	19
A	Metformina	19,9	2	9	10	10	9	8
A	Omeprazolo	19,7	1,8	10	9	9	8	9
H	Levotiroxina	19,1	1,8	11	8	8	7	6
C	Simvastatina	15,4	1,4	12	12	13	11	13
C	Valsartan	14,5	1,4	13	14	14	15	14
C	Rosuvastatina	13,9	1,4	14	13	12	10	12
C	Nebivololo	13,4	1,2	15	15	16	16	17
A	Esomeprazolo	13,2	1,2	16	17	19	25	33
C	Enalapril	11,9	1,2	17	16	15	12	10
C	Valsartan e diuretici	11,2	1	18	18	18	17	16
C	Nitroglicerina	10,2	1	19	19	17	14	11
C	Atenololo	10,0	1	20	20	20	19	18
C	Lercanidipina	9,3	0,8	21	21	21	20	21
G	Tamsulosina	9,2	0,8	22	24	24	22	23
C	Telmisartan	9,1	0,8	23	22	23	23	24
J	Amoxicillina e inibitori enzimatici	9,0	0,8	24	25	25	24	27
C	Irbesartan	8,9	0,8	25	23	22	21	20
C	Bisoprololo	8,0	0,8	26	32	-	-	-
C	Ramipril e diuretici	7,9	0,8	27	26	27	27	29
C	Candesartan	7,8	0,8	28	27	26	26	25
N	Paroxetina	7,8	0,8	29	28	29	31	32
C	Losartan	7,7	0,8	30	29	28	34	40
	Totale	553,0	53,2					
	Totale DDD Italia classe A-SSN	1.039,4						

Tabella 7.4.1. Prime venti categorie terapeutiche di classe C con ricetta a maggiore spesa nel 2013

ATC	Sottogruppo	DDD/1000 ab die	Spesa (milioni)	%*	Δ% 13-12
N	Derivati benzodiazepinici (ansiolitici)	28,9	378,7	12,8	2,3
G	Farmaci usati nella disfunzione erettile	1,5	277,1	9,3	12,6
G	Associazioni fisse estro-progestiniche	21,7	226,7	7,6	-3,3
N	Derivati benzodiazepinici (ipnotici e sedativi)	20,4	124,9	4,2	3,2
N	Anilidi	3,5	108,4	3,7	15,4
D	Corticosteroidi attivi, associazioni con antibiotici	4,0	70,4	2,4	1,9
A	Procinetici	4,4	70,1	2,4	0,9
R	Mucolitici	7,1	67,9	2,3	-1,5
R	Corticosteroidi	5,1	65,1	2,2	6,4
M	Altri miorellassanti ad azione centrale	1,2	64,2	2,2	5,6
N	Altri psicostimolanti e nootropi	1,6	60,9	2,1	-2,2
S	Corticosteroidi antimicrobici in associazione	3,8	58,1	2,0	13,9
N	Preparati antivertigine	3,0	48,8	1,6	6,1
N	Analoghi delle benzodiazepine	4,3	48,8	1,6	5,4
J	Altri vaccini batterici	2,3	47,0	1,6	0,7
M	Bifosfonati	0,0	44,1	1,5	6,7
A	Lassativi ad azione osmotica	1,5	43,6	1,5	6,7
B	Eparinici	1,9	43,1	1,5	1,5
A	Aminoacidi e derivati	0,7	38,4	1,3	674,4
D	Altri antibiotici per uso topico	3,2	35,7	1,2	3,0
	Altri	79,8	1.044,4	35,2	-12,1
	Totale	199,8	2.966,5	100,0	-1,1

*La percentuale è calcolata sul totale della spesa lorda

Tabella 7.4.3. Primi trenta principi attivi di Automedicazione (SOP e OTC) a maggiore spesa nel 2014

ATC	Principio attivo	DDD/1000 ab die	Spesa (milioni)	%*	Δ% 14-13	% SOP	% OTC
M	Diclofenac	8,5	140,8	6,1	13,4	5,1	94,9
M	Ibuprofene	2,4	127,0	5,5	8,3	19,4	80,6
N	Paracetamolo	2,6	108,9	4,7	-3,2	95,9	4,1
A	Microorganismi antidiarroidi	2,0	85,7	3,7	9,8	-	100,0
A	Vari	3,8	76,3	3,3	-3,5	4,1	95,9
C	Diosmina	2,9	60,3	2,6	-0,4	100,0	-
N	Paracetamolo, associazioni escl. psicoletici	1,9	57,1	2,5	6,7	3,2	96,8
R	Ambroxolo	0,9	55,4	2,4	-9,0	70,3	29,7
N	Acido acetilsalicilico, ass. escl. psicoletici	0,7	47,9	2,1	-6,5	0,1	99,9
R	Carbocisteina	1,9	35,0	1,5	7,8	15,6	84,4
R	Pseudoefedrina, associazioni	0,6	32,6	1,4	10,9	-	100,0
A	Glicerolo (clisteri)	1,4	32,5	1,4	1,3	-	100,0
D	Altri cicatrizzanti	1,3	30,5	1,3	-3,5	100,0	-
A	Loperamide	0,5	28,3	1,2	0,2	27,3	72,7
R	Nafazolina	5,5	26,9	1,2	5,3	-	100,0
A	Polivitaminici e altri minerali, incl. associazioni	2,5	26,6	1,1	-0,9	1,7	98,3
A	Glicerolo (altri farmaci per la costipazione)	4,4	23,2	1,0	-3,0	4,3	95,7
M	Ketoprofene	0,5	22,4	1,0	51,8	-	100,0
R	Antisetici vari	0,7	22,0	0,9	-10,0	-	100,0
R	Ossimetazolina	2,5	21,5	0,9	24,1	-	100,0
B	Elettroliti	0,6	21,3	0,9	-0,7	100,0	-
A	Lattulosio	2,4	20,5	0,9	-3,5	65,0	35,0
D	Altri dermatologici	0,5	19,6	0,8	3,1	12,9	87,1
S	Nafazolina	5,8	19,1	0,8	5,1	-	100,0
A	Magnesio pidolato	0,5	18,3	0,8	18,5	-	100,0
A	Bisacodile	1,5	18,2	0,8	-6,2	0,1	99,9
R	Bromexina	0,8	18,2	0,8	-19,7	-	100,0
A	Benzidamina	0,7	17,5	0,8	-10,6	-	100,0
D	Tiocconazolo	0,4	17,4	0,8	9,6	-	100,0
A	Senna glicosidi	2,2	17,0	0,7	-4,3	-	100,0
	Altri	72,6	1.068,2	46,1	-1,7		
	Totale	135,2	2.316,3	100,0	0,6		

*La percentuale è calcolata sul totale della spesa lorda