

# Time to Care





L'accesso di un nuovo farmaco al paziente è il momento finale di un lungo e complesso "viaggio" che parte dall'**Agenzia Europea per i Medicinali (EMA)**, coinvolge l'**Agenzia Italiana del Farmaco (AIFA)** ed arriva infine alle singole **Regioni**.

In questo processo, EMA ha il compito di valutare il farmaco dal punto di vista scientifico, AIFA prende una decisione in merito alla rimborsabilità, mentre le singole Regioni effettuano, in modo non omogeneo e con procedure tra loro diverse, un'ulteriore valutazione prima di rendere effettivamente disponibile il farmaco ai pazienti Italiani.

La procedura di autorizzazione inizia con una **domanda di registrazione presso l'EMA**, che valuta il prodotto e formula, attraverso il Comitato per i Medicinali per uso Umano (CHMP), un'"**Opinione**" (favorevole o contraria). Questa viene poi ratificata nella **Decisione della Commissione Europea** che autorizza l'immissione in commercio. A questo punto il farmaco è registrato in tutti i paesi dell'Unione Europea, ed è in teoria disponibile per i pazienti.

Inizia ora la fase nazionale in cui l'AIFA deve decidere se e a quali condizioni (prezzo e tipologia di pazienti) il farmaco meriti di essere **rimborsato**, e quindi reso gratuitamente disponibile al paziente. Durante questo periodo le Aziende possono rendere comunque disponibile il farmaco (inserendo il farmaco nella cosiddetta "classe Cnn" – classe C non negoziata), ma la gratuità, quindi l'effettiva disponibilità, viene decisa dai singoli ospedali, ASL o Regioni. Queste decisioni, all'interno dell'AIFA, vengono prese dalla **Commissione Tecnico-Scientifica (CTS)** e dal **Comitato Prezzi e Rimborso (CPR)**. Sulla base delle decisioni espresse dalle due Commissioni, l'AIFA rilascia un'autorizzazione che viene pubblicata sulla **Gazzetta Ufficiale della Repubblica Italiana (GURI)**.

Con la **Gazzetta Ufficiale di Rimborso** il farmaco dovrebbe essere disponibile per i cittadini Italiani, ma il viaggio verso il paziente non è terminato, perché le singole Regioni Italiane spesso rallentano l'effettiva disponibilità dei farmaci per i pazienti con ulteriori procedure burocratiche.

Questo percorso dura **fino a 3 anni**.




















Per fortuna l'Italia, come le altre principali nazioni europee, ha previsto **diverse procedure per rendere disponibile gratuitamente un farmaco anche prima che venga ufficialmente autorizzato**, nel caso in cui questo possa apportare dei benefici importanti per pazienti con gravi patologie.

L'obiettivo di **"Time to Care"** è quello di consentire ai malati ed ai loro parenti di conoscere in modo tempestivo, semplice e trasparente, quali sono i **nuovi farmaci in arrivo**, lo stato del loro percorso, e la loro effettiva disponibilità. Uno strumento, speriamo un aiuto, per affrontare la malattia in modo consapevole e senza false illusioni.

Il nostro impegno sarà nell'aggiornamento continuo del Report. Confidiamo nella collaborazione dell'AIFA, per un accesso sempre più completo e tempestivo alle informazioni pubbliche, e delle Regioni, perché rendano più celere e trasparente l'effettiva disponibilità di un farmaco nel loro territorio.



Il grafico che segue indica per singola tipologia di tumore lo stato di avanzamento della registrazione dei farmaci oncologici in arrivo in Italia:

TIPI DI TUMORE	FARMACO		 INIZIO ITER REGISTRATIVO	 OPINIONE CHMP	 REGISTRAZIONE EUROPEA	 CTS	 CPR	 GAZZETTA UFFICIALE	
 Mammella	NERLYNX • Neratinib		set-16	giu-18	ago-18	mag-20			
	TALZENNA • Talazoparib	 U.C.	giu-18	apr-19	giu-19	nov-19			
	VERZENIOS • Abemaciclib		set-17	lug-18	set-18	gen-19	mar-19	12/12/2019	
	PIQRAY • Alpelisib		feb-19	mag-20	lug-20				
	Pertuzumab/Trastuzumab		feb-20						
	Tucatinib		feb-20						
	Trastuzumab (deruxtecan)		lug-20						
 Rene	KISPLYX • Lenvatinib Mesilato		feb-16	lug-16	ago-16	giu-17			
 Sangue e Midollo Osseo	KYMRIAH • Tisagenlecleucel		dic-17	giu-18	ago-18	ott-18	mar-19	12/08/2019	
	MYLOTARG • Gemtuzumab Ozogamicin		gen-17	feb-18	apr-18	lug-18	dic-18	18/06/2019	
	POLIVY • Polatuzumab		feb-19	nov-19	gen-20	lug-20			
	SPECTRILA • Asparaginasi		gen-14	nov-15	gen-16				
	VYXEOS • Daunorubicin/Cytarabine	 U.C.	dic-17	giu-18	ago-18	nov-18	dic-18	18/06/2019	
	XOSPATA • Gilteritinib		apr-19	set-19	ott-19	mar-20	mag-20		
	YESCARTA • Axicabtagene Ciloleucel	 U.C.	set-17	giu-18	ago-18	ott-18	mar-19	11/11/2019	
	CALQUENCE • Acalabrutinib		nov-19	lug-20					
	Autologous peripheral blood T cells CD4 and CD8 selected and CD3 and CD28 activated transduced with retroviral vector expressing anti-CD19 CD28/CD3-zeta chimeric antigen receptor and cultured		feb-20						
BLENREP • Belantamab Mafodotin	 U.C.	feb-20	lug-20	ago-20					
Moxetumomab Pasudotox		gen-20							





Il grafico che segue indica per singola tipologia di tumore lo stato di avanzamento della registrazione dei farmaci oncologici in arrivo in Italia:

TIPI DI TUMORE	FARMACO	INIZIO ITER REGISTRATIVO	OPINIONE CHMP	REGISTRAZIONE EUROPEA	CTS	CPR	GAZZETTA UFFICIALE
 <b>Sangue e Midollo Osseo</b>	Duvelisib	gen-20					
	Fedratinib	feb-20					
	DAURISMO • Glasdegib	giu-19	apr-20	giu-20			
	SARCLISA • Isatuximab	lug-19	mar-20	mag-20	giu-20		
	Ivosidenib	feb-19					
	Selinexor	feb-19					
	ELZONRIS • Tagraxofusp	feb-19	lug-20 				
	TRECONDI • Treosulfan	feb-18	dic-18	giu-19	apr-20		
	Azacitidine	giu-20					
	Idecabtagene Vicleucel	giu-20					
	Tafasitamab	giu-20					
	Zanubrutinib	lug-20					
	Lisocabtagene Maraleucel	ago-20 <b>NEWS</b>					
 <b>Ovaie</b>	APEALEA • Paclitaxel	mar-16	set-18	nov-18			
	RUBRACA • Rucaparib (camsilato)	dic-16	mar-18	mag-18	giu-19	lug-19	12/11/2019 
 <b>Utero</b>	Dostarlimab	apr-20					
 <b>Prostata</b>	TOOKAD • Padeliporfina (dipotassio)	feb-16	set-17	nov-17	nov-18	lug-19	20/08/2020 <b>NEWS</b> 
 <b>Polmone</b>	ALUNBRIG • Brigatinib 	mar-17	set-18	nov-18	ott-19	dic-19	
	IMFINZI • Durvalumab 	ott-17	lug-18	set-18	ott-18	apr-19	06/09/2019 
	LORVIQUA • Lorlatinib 	feb-18	feb-19	mag-19	apr-20		
	PORTRAZZA • Necitumumab	gen-15	dic-15	feb-16			
	VIZIMPRO • Dacomitinib (monoidrato)	mar-18	gen-19	apr-19	set-19		24/12/2019 
	Selpercatinib	feb-20					





TIPI DI TUMORE	FARMACO	INIZIO ITER REGISTRATIVO	OPINIONE CHMP	REGISTRAZIONE EUROPEA	CTS	CPR	GAZZETTA UFFICIALE
Pelle	BRAFTOVI • Encorafenib	set-17	lug-18	set-18	nov-18	lug-19	9/4/2020
	IMLYGIC • Talimogene Laherparepvec	ott-14	ott-15	dic-15			
	LIBTAYO • Cemiplimab	apr-18	apr-19	giu-19	lug-19	dic-19	26/5/2020
	MEKTOVI • Binimetinib	ott-16	lug-18	set-18	nov-18	lug-19	9/4/2020
	ODOMZO • Sonidegib Difosfato	giu-14	giu-15	ago-15	dic-18	feb-19	17/06/2019
	POTELIGEO • Mogamulizumab	nov-17	set-18	nov-18	mar-20	giu-20	
Tessuto Connettivo	AYVAKYT • Avapritinib	ago-19	lug-20				
	TURALIO • Pexidartinib	apr-19	giu-20				
Pancreas	LUTATHERA • 177 Lutezio-dotatato	giu-16	lug-17	set-17	mar-18	mag-18	29/03/2019
	ONIVYDE • Irinotecan Cloridrato Triidrato	giu-15	lug-16	ott-16	gen-17	set-17	
Cervello e Nervi	Selumetinib	apr-20					
Tiroide	Pralsetinib	giu-20					
Colon retto	Eflornithine/sulindac	lug-20					
Vari	VITRAKVI • Larotrectinib	ott-18	lug-19	set-19	set-19		
	ROZLYTREK • Entrectinib	feb-19	mag-20	lug-20			
	Pemigatinib	gen-20					

LEGENDA

Opinione negativa da parte del CHMP

Farmaco rimborsato dal Servizio Sanitario Nazionale (classe A/H)

Farmaco non rimborsato dal Servizio Sanitario Nazionale (classe C)

Farmaci aggiornati nell'ultimo mese



## NEL MESE DI **A G O S T O** 2020



A livello **EUROPEO**:

La Commissione Europea ha emesso la Decisione CE relativa all'Opinione Positiva per il seguente medicinale:

- **BLENREP** (belantamab mafodotin), indicato per il trattamento dei tumori al sangue ed al midollo osseo

L'EMA ha avviato la valutazione per il seguente principio attivo: **lisocabtagene maraleucel**, indicato per il trattamento dei tumori al sangue ed al midollo osseo.



A livello **ITALIANO** è stato autorizzato da AIFA il medicinale:

Passaggio in CTS per il medicinale:

- **TOOKAD** (padeliporfina), indicato per il trattamento dei tumori alla prostata (Classe H)

R E A L I Z Z A T O D A



Via del Tritone 169, 00187 Roma  
Tel. +39 06 3229681 Fax +39 06 5919977  
info@ntexo.it  
[www.intexo.it](http://www.intexo.it)



I N C O L L A B O R A Z I O N E C O N



Via Barberini 11, 00187 Roma  
Tel./Fax +39 06 42012079  
info@favo.it  
[www.favo.it](http://www.favo.it)



Via Barberini 11, 00187 Roma  
Numero Verde 840 503579  
Tel. +39 06 4825107 Fax +39 06 42011216  
info@aimac.it  
[www.aimac.it](http://www.aimac.it)