

1. Decisione di massima della CTM del 27 settembre 2013 (AI, AM)

Nella seduta del 27 settembre 2013, la Commissione delle tariffe mediche ha deliberato per la non assunzione dei costi da parte delle assicurazioni infortuni e militare, relativamente alle procedure con utilizzo di plasma autologo condizionato (ACP), plasma ricco di piastrine (PRP) e iniezioni di sangue autologo (ABI), così come per quanto riguarda i prodotti Sistema terapeutico Orthokin[®] e Arthrex ACP[®] doppia iniezione, che possono trovare impiego nelle patologie dell'apparato locomotore.

Questa decisione viene motivata con il fatto che per le procedure ACP, PRP e ABI non è stato possibile dimostrare alcuna efficacia nel loro utilizzo per il trattamento delle patologie dell'apparato locomotore. Per quanto riguarda i prodotti Sistema terapeutico Orthokin[®] e Arthrex ACP[®] doppia iniezione manca una documentazione di efficacia clinica. La CTM fa presente che per il trattamento di patologie acute e croniche dell'apparato locomotore esistono standard di trattamento sperimentati.

2. Breve spiegazione

Durante i procedimenti ACP, PRP, ABI e con l'utilizzo del Sistema terapeutico Orthokin[®] e di Arthrex ACP[®] doppia iniezione viene utilizzato sangue autologo o plasma derivato da sangue autologo, per il trattamento delle patologie acute e croniche dell'apparato locomotore. Il sangue autologo o il plasma viene infiltrato nelle lesioni (tendini, muscoli, articolazioni) o applicato in sede intrarticolare. Ciò viene praticato ipotizzando che, in seguito alla centrifugazione per 5 minuti e la successiva incubazione a 37 °C, sia possibile aumentare nel plasma la concentrazione di fattori di crescita o citochine inibitorie. Queste cosiddette 'proteine di segnale' dovrebbero favorire il processo di guarigione delle lesioni di tendini, cartilagine, muscoli e articolazioni.

La documentazione dimostra che, nel campo di impiego dell'apparato locomotore, queste procedure o non sono efficaci o manca una dimostrazione di efficacia clinica per quanto riguarda i citati prodotti immessi sul mercato. Si tratta di preparati di sangue o plasma autologo che a livello giuridico vengono classificati come "ricetta magistrale" e per i quali non è necessaria alcuna concessione ufficiale o dimostrazione di efficacia (Legge sugli agenti terapeutici, LATer).