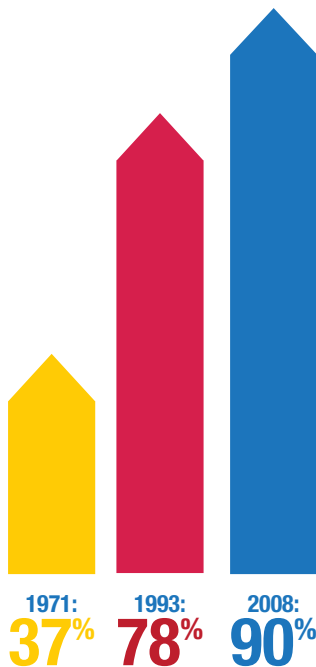


PERCHÉ L'ACCESSO A TUTTE LE MARCHE DI TERAPIE A BASE DI PROTEINE PLASMATICHE È IMPORTANTE?

Le politiche che applicano una soluzione uguale per tutti non sono adatte alle terapie a base di proteine plasmatiche e mettono a repentaglio la salute del paziente. Ogni terapia è unica per via delle differenze farmacologiche e produttive che esistono tra le varie marche e la risposta di ogni singolo paziente alle cure. Le terapie a base di proteine plasmatiche sono prodotti biologici non intercambiabili e provenienti da un'unica fonte, pertanto è essenziale che ogni paziente abbia accesso alla terapia clinicamente più adatta.

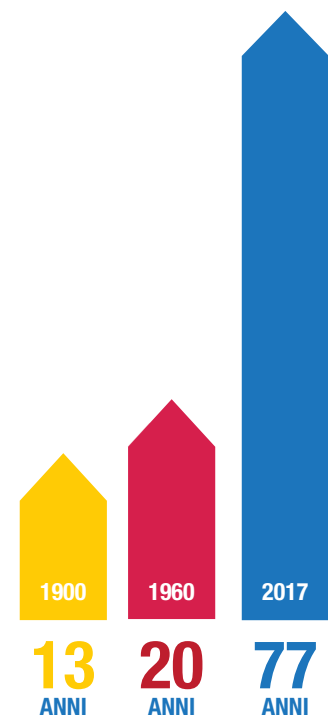
Tasso di sopravvivenza decennale in pazienti con **IMMUNODEFICIENZA COMUNE VARIABILE**, per anno



Fonte: Chapel H, Lucas M, Lee M, et al. Common variable immunodeficiency disorders: division into distinct clinical phenotypes. *Blood*. 2008; 112(2):277-286.



Aspettativa di vita di un paziente affetto da **EMOFILIA** dalla nascita, per anno



Fonte: Aledort, L. The evolution of comprehensive haemophilia care in the United States: perspectives from the frontline. *Haemophilia*. 2016; 22(2):676-683.

VALORE AGGIUNTO PER IL SISTEMA L'impatto economico della diagnosi di un'immunodeficienza primitiva e la cura di una persona con terapie a base di immunoglobuline rappresenta un risparmio medio di 55.882 dollari l'anno.

Fonte: Modell, V., Quinn, J., Ginsberg, G., Gladue, R., Orange, J., & Modell, F. (2017). Modeling strategy to identify patients with primary immunodeficiency utilizing risk management and outcome measurement. *Immunologic Research*.

Le malattie rare e croniche che vengono curate con terapie a base di proteine plasmatiche sono spesso difficili da diagnosticare, curare e gestire. Pertanto, per garantire il miglior risultato possibile per i pazienti, le persone, che dipendono da queste terapie salvavita, devono potersi rivolgere a degli specialisti che possano comprendere al meglio la complessità delle loro patologie. Alcuni specialisti selezionati in tutto il paese hanno sviluppato le conoscenze e l'esperienza necessarie per curare efficacemente tali malattie rare con terapie a base di proteine plasmatiche. Raccomandiamo quindi politiche di rimborso che consentano alle persone affette da deficit di proteine plasmatiche di poter accedere a dei medici che abbiano esperienza nella cura di queste patologie rare.

Immune Deficiency Foundation. (2009).