



Direzione Regionale Salute e Integrazione Sociosanitaria
Area Farmaci e Dispositivi - GR/39/21

Ai Direttori generali e
Commissari straordinari di:

- Aziende USL
- Aziende Ospedaliere
- Policlinici Universitari
- IRCCS
- Ospedali ex classificati

e, p.c., al Direttore generale dell'AIFA

Oggetto: farmaco ravulizumab (ULTOMIRIS® - Alexion) – neuromielite ottica da spettro – NMOSD, concentrato per soluzione per infusione, EV

Con la Determina AIFA n. 312 del 16.07.2024, pubblicata sulla Gazzetta Ufficiale n. 175 del 27.07.2024, è stata autorizzata l'erogazione a carico del SSN del medicinale Ultomiris 100 mg/ml, 3 ml (AIC 048059024/E) e 11 ml (AIC 048059036/E) - classe H-OSP, per la seguente nuova indicazione terapeutica:

- trattamento di seconda linea, dopo rituximab, del disturbo dello spettro della neuromielite ottica (NMOSD) in pazienti adulti positivi agli anticorpi anti-acquaporina 4 (AQP4) con storia clinica di almeno 1 recidiva negli ultimi dodici mesi e un punteggio alla scala EDSS (*Expanded Disability Status Scale*) ≤ 7 .

Il farmaco Ultomiris, per l'indicazione soprariportata, è soggetto a prescrizione (tramite piano terapeutico AIFA on line) da parte degli specialisti esperti in tale patologia afferenti ai seguenti Centri:

1. Az. Osp. San Camillo-Forlanini
2. Az. Osp. Sant'Andrea
3. Az. Osp. Univ. Pol. Tor Vergata
4. Policlinico Umberto I
5. Policlinico A. Gemelli
6. Ospedale Pediatrico Bambino Gesù
7. ASL RM1 – Ospedale San Filippo Neri
8. ASL Frosinone – Ospedale Spaziani
9. ASL Latina – Ospedale Santa Maria Goretti
10. ASL Rieti – Ospedale San Camillo de Lellis
11. ASL Viterbo – Ospedale Belcolle



Direzione Regionale Salute e Integrazione Sociosanitaria
Area Farmaci e Dispositivi - GR/39/21

La somministrazione del farmaco è a carico del Centro prescrittore.
Il farmaco Ultomiris è già inserito in File F.

Il Dirigente dell'Ufficio
Farmaci e DM Ospedalieri e HTA
Emilio Comberati

La Dirigente dell'Area
Marzia Mensurati

Il Direttore
Andrea Urbani