



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 ruxolitinib (JAKAVI® - Novartis) – mielofibrosi - MF – Registro semplificato

Con la Determina AIFA n. 381 del 31.07.2024, pubblicata sulla Gazzetta Ufficiale n. 195 del 21.08.2024, è stata aggiornata la modalità di monitoraggio attraverso la Piattaforma AIFA della specialità medicinale Jakavi per la seguente indicazione rimborsata:

- trattamento della splenomegalia o dei sintomi correlati alla malattia in pazienti adulti con mielofibrosi primaria (nota anche come mielofibrosi idiopatica cronica), mielofibrosi post policitemia vera o mielofibrosi post trombocitemia essenziale.

In particolare, tutti i nuovi trattamenti avviati a partire dal 22.08.2024 saranno monitorati tramite Registro Semplificato web-based (JAKAVI_MF).

Tutti i trattamenti avviati prima di tale data proseguiranno nel Registro già attivo con le precedenti modalità, fino alla chiusura del trattamento.

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

Emilio Comberati

La Dirigente dell'Area
Marzia Mensurati

Marzia Mensurati

Il Direttore
Andrea Urbani

Andrea Urbani

A.T. 10/09/2024