



**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: farmaci Pembrolizumab-Lenvatinib - carcinoma anaplastico della tiroide (ATC) – L. 648/96

Con la Determina AIFA n. 402 del 31.07.2024, pubblicata sulla Gazzetta Ufficiale n. 200 del 27.08.2024, è stata autorizzata, ai sensi della Legge 23 dicembre 1996 n. 648, l'erogazione a carico del SSN del medicinale Pembrolizumab in associazione a Lenvatinib per la seguente nuova indicazione terapeutica:

- Pembrolizumab in associazione a Lenvatinib per il trattamento del carcinoma anaplastico della tiroide localmente avanzato, metastatico e/o ricorrente (in regime 648/96).

Il farmaco Pembrolizumab in associazione a Lenvatinib, per l'indicazione soprariportata, è soggetto a prescrizione (tramite piano terapeutico AIFA on line) da parte degli specialisti oncologo ed endocrinologo operanti presso i seguenti Centri:

1. Az. Osp. San Camillo-Forlanini
2. Az. Osp. Sant'Andrea
3. Policlinico Umberto I
4. Policlinico A. Gemelli
5. IRCCS IFO - Regina Elena

La terapia sarà assicurata dal Centro prescrittore.

I farmaci Pembrolizumab e Lenvatinib sono già presenti in File F.

L'utilizzo dei farmaci Pembrolizumab-Lenvatinib per l'indicazione soprariportata presso il Policlinico Gemelli sarà subordinato all'acquisto da parte della ASL capofila RM2.

Il Dirigente dell'Ufficio  
Farmaci e DM Ospedalieri e HTA

Emilio Comberiatì

La Dirigente dell'Area

Marzia Mensurati

Il Direttore  
Andrea Urbani

A.T. 14/10/2024