



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
- ex Classificati

Oggetto: farmaco ruxolitinib (JAKAVI® - Novartis) - malattia del trapianto contro l'ospite (GvHD)

Con la Determina AIFA n. 381 del 31.07.2024, pubblicata nella Gazzetta Ufficiale n. 195 del 21.08.2024, è stato autorizzato il medicinale Jakavi all'erogazione a carico del SSN per le A.I.C. n. 042226050/E, n. 042226151/E, n. 042226086/E e n. 042226112/E.

- Il farmaco in oggetto è stato autorizzato all'erogazione per la seguente nuova indicazione terapeutica:

Jakavi è indicato per il trattamento di pazienti di età pari o superiore ai 12 anni con malattia del trapianto contro l'ospite acuta o con malattia del trapianto contro l'ospite cronica che presentano una risposta inadeguata al trattamento con corticosteroidi o altre terapie sistemiche.

- Si riportano inoltre le seguenti importanti informazioni relative al farmaco in oggetto: è soggetto a prescrizione da parte degli specialisti afferenti ai seguenti Centri Trapianto regionali:

1. Az. Osp. San Camillo-Forlanini
2. Az. Osp. San Giovanni-Addolorata
3. Az. Osp. Sant'Andrea
4. Az. Osp. Pol. Tor Vergata
5. Policlinico Umberto I
6. Policlinico A. Gemelli
7. Pol. Campus Biomedico
8. IRCCS IFO – Regina Elena
9. Ospedale Pediatrico Bambino Gesù
10. IRCCS IFO — San Gallicano
11. ASL RM2 – Osp. Sant'Eugenio
12. ASL Latina – Osp. S. Maria Goretti

L'erogazione del farmaco è a carico del Centro prescrittore.

Il farmaco Jakavi è già presente in File F

La Dirigente dell'Area
 Marzia Mensurati

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

Il Direttore
 Andrea Urbani

A.T. 06/11/2024