

Direzione Regionale Salute e Politiche Sociali  
Area Politica del Farmaco  
GR/11/02

Prot. 254015

Roma, 16.05.2016

Ai Direttori generali e  
Commissari straordinari di:

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

Oggetto: farmaco **Anakinra (KINERET<sup>®</sup>)**

Con Determina AIFA n. 102/2016, pubblicata su Gazzetta Ufficiale n. 38 del 16.02.2016, è stata autorizzata l'erogazione a carico del SSN del medicinale Kineret (anakinra) per la seguente indicazione terapeutica:

- KINERET è indicato in adulti, adolescenti, bambini e infanti di età  $\geq 8$  mesi con un peso corporeo  $\geq 10$  kg per il trattamento delle Sindromi periodiche associate alla criopirina (CAPS), tra cui: - Malattia infiammatoria multisistemica ad esordio neonatale (NOMID) / Sindrome cronica, infantile, neurologica, cutanea, articolare (CINCA) - Sindrome di Muckle-Wells (MWS) - Sindrome autoinfiammatoria familiare da freddo (FCAS)

Nelle more della piena attuazione del registro di monitoraggio web-based, le prescrizioni, relative unicamente alle indicazioni rimborsate dal Servizio Sanitario Nazionale, attraverso la citata pubblicazione, dovranno essere effettuate in accordo ai criteri di eleggibilità e appropriatezza prescrittiva riportati nella documentazione che sarà consultabile sul portale istituzionale dell'Agenzia.

A.T. 04/05/2016

**Direzione Regionale Salute e Politiche Sociali  
Area Politica del Farmaco  
GR/11/02**

I dati inerenti ai trattamenti effettuati a partire dalla data di entrata in vigore della determinazione, tramite la modalità temporanea suindicata, dovranno essere successivamente riportati nella piattaforma web, secondo le modalità che saranno indicate nel sito dell'AIFA.

E' autorizzato alla prescrizione l'Ospedale Bambino Gesù di Roma.

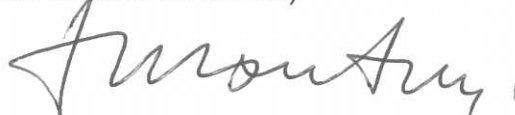
Il Dirigente

(Dr.ssa Lorella Lombardozzi)



IL DIRETTORE

(Dr. Vincenzo Panella)



A.T. 04/05/2016