



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 asfotase alfa (STRENSIQ® - Alexion) – sc – ipofosfatasia (mal.rara cod. RC0160)

Con la Determina AIFA n. 28 del 10.01.2025, pubblicata nella Gazzetta Ufficiale n. 21 del 27.01.2025, è stato autorizzato il medicinale Strensiq (malattia rara cod. RC0160) all'erogazione a carico del SSN (A.I.C. n. 044478105/E, n. 044478081/E, n. 044478042/E e n. 044478067/E) per la seguente indicazione terapeutica:

- Strensiq è indicato per la terapia enzimatica sostitutiva a lungo termine in pazienti affetti da ipofosfatasia ad esordio pediatrico entro i 6 mesi di età e in quei pazienti che pur avendo un esordio pediatrico più tardivo (≥ 6 mesi di età) sono affetti in forma severa.

Il farmaco Strensiq (classe H), per l'indicazione soprariportata, è soggetto a prescrizione (tramite Registro AIFA on line) da parte degli specialisti endocrinologo, pediatra, reumatologo afferenti ai seguenti centri:

1. Policlinico Umberto I
2. Policlinico A. Gemelli
3. Ospedale Pediatrico Bambino Gesù

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

Seguirà invio della Comunicazione relativa alla procedura di applicazione dei MEA-Managed Entry Agreement ai Centri prescrittori.

Il medicinale Strensiq, per le strutture private convenzionate, verrà acquistato dalla ASL capofila Roma 2 ai sensi del DCA 70.

La Dirigente dell'Area
Marzia Mensurati

Il Direttore
Andrea Urbani