



Direzione Regionale Salute e Politiche Sociali
Area Risorse Farmaceutiche
GR/11/46

Prot.

GR/11/46

Roma,

Ai Direttori generali e
 Commissari straordinari di:

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

Oggetto: farmaco Orkambi

A seguito dell'autorizzazione AIFA pubblicata in GU n.70 del 24-3-2016 del medicinale per uso umano «Orkambi», approvato con procedura centralizzata per il trattamento della fibrosi cistica in pazienti di età pari o superiore a 12 anni omozigoti per la mutazione F508 del gene CFTR classificato dall'AIFA in classe CNN, si dispone che, in ottemperanza a quanto disposto dalla L: 548/93 che garantisce l'erogazione di tutti i farmaci autorizzati in Italia e presidi indispensabili per la cura e riabilitazione dei pazienti affetti da fibrosi cistica, la prescrizione del farmaco in regime SSR sarà a carico dei centri prescrittori individuati dalla Regione.

Per quel che riguarda l'erogazione, questa verrà assicurata dalle farmacie dei centri prescrittori agli assistiti residenti.

Il Dirigente Ufficio

Dr.ssa Alessandra Mecozzi

Il Dirigente Area

Dr.ssa Lorella Lombardozzi

Il Direttore

Dr. Vincenzo Panella

A.C. 15/07/2016