



**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 risdiplam (EVRYSDI® – Roche) – atrofia muscolare spinale (SMA) – estensione - note prot. 146644 del 14.02.2022, 191000 del 22.02.2022 e 761853 del 02.08.2022

Con la Determina AIFA n. 190 del 31.01.2025, pubblicata nella Gazzetta Ufficiale n. 35 del 12.02.2025, è stato autorizzato il medicinale Evrysdi (0,75 mg/ml - polvere per soluzione orale - uso gastroenterico, uso orale - flacone (vetro); 1 flacone + 1 adattatore a pressione per flacone + 2 siringhe da 1 ml + 2 siringhe da 6 ml + 1 siringa da 12 ml), all'erogazione a carico del SSN (classe H, A.I.C. n. 050698012/E) per la seguente nuova indicazione terapeutica:

- Evrysdi è indicato per il trattamento dell'atrofia muscolare spinale (*spinal muscular atrophy*, SMA) 5q in pazienti con una diagnosi clinica di SMA di tipo 1, tipo 2 o tipo 3 o aventi da una a quattro copie di SMN2.

Il medicinale Evrysdi, per l'indicazione soprariportata, è soggetto prescrizione (tramite Registro AIFA on line) da parte degli specialisti neurologi afferenti ai seguenti Centri:

1. Az. Osp. Sant'Andrea
2. Policlinico A. Gemelli
3. Ospedale Pediatrico Bambino Gesù

L'erogazione del primo flacone di Evrysdi è a carico del Centro prescrittore. Successivamente l'erogazione è a carico delle Asl di residenza degli assistiti, che potranno dispensare il numero di flaconi necessari per due mesi di trattamento.

La Dirigente dell'Area  
Marzia Mensurati

Il Direttore  
Andrea Urbani

A.T. 28/03/2025