



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
- Ospedali ex classificati

Oggetto: farmaco spesolimab (SPEVIGO® - Boehringer Ingelheim) – ev – psoriasi pustolosa generalizzata (GPP) – Registro semplificato

Con la Determina AIFA n. 44 del 19.05.2025 (pubblicata nella Gazzetta Ufficiale n. 121 del 27.05.2025) è stato istituito il Registro di monitoraggio semplificato per il farmaco Spevigo per la seguente indicazione terapeutica (già rimborsata a carico del SSN con Determina AIFA n. 775 del 13.12.2024):

- Spevigo è indicato in monoterapia per il trattamento delle riacutizzazioni della psoriasi pustolosa generalizzata (*generalised pustular psoriasis*, GPP) negli adulti.

Il farmaco Spevigo, per l'indicazione soprariportata, è soggetto a prescrizione (tramite Registro semplificato AIFA on line e piattaforma HOSP BIOLOGICI), utilizzabile esclusivamente in ambiente ospedaliero o in strutture ad esso assimilabili, da parte degli specialisti dermatologi afferenti ai seguenti Centri:

1. Az. Osp. Sant'Andrea
2. Az. Osp. Univ. Pol. Tor Vergata
3. Policlinico Umberto I
4. Policlinico A. Gemelli
5. IRCCS IFO – San Gallicano
6. IRCCS IDI – Istituto Dermopatico dell'Immacolata
7. ASL Latina – Osp. Fiorini - Terracina

L'erogazione del farmaco e la sua somministrazione sono a carico del Centro prescrittore.

L'utilizzo del farmaco Spevigo, per tutte le strutture private convenzionate sovraccitate, sarà subordinato all'acquisto da parte della ASL capofila Roma 2 ai sensi del DCA 70, non appena verranno espletate le procedure di acquisto tramite gare da parte della ASL medesima.

Per l'indicazione sopra riportata è stato garantito l'accesso al Fondo per i farmaci innovativi (art. 1, comma 288 della Legge n. 207 del 30 dicembre 2024).

Ai fini della corretta tracciatura delle dispensazioni innovative, si precisa che le strutture sanitarie dovranno inserire nel Registro tutte le confezioni che sono state erogate **a partire dal 1 gennaio 2025**.

Nel caso in cui i trattamenti a carico SSN siano iniziati precedentemente a tale data, si dovrà indicare la somministrazione già effettuata nella scheda di eleggibilità.

La sezione "paziente già in trattamento", invece, si riferisce ai trattamenti effettuati non a carico SSN.

La Dirigente dell'Area
 Marzia Mensurati

Il Direttore
 Andrea Urbani

A.T. 17/06/2025