



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 Burosumab (CRYSVITA® - Kyowa Kirin) – sc - ipofosfemia FGF23-correlata nell'osteomalacia oncogenica – nuova indicazione

Con la Determina PRES/AIFA n. 1.000/2025 del 15.07.2025 (come da avviso in G.U. n. 169 del 23.07.2025), è stata autorizzata l'erogazione a carico del SSN del medicinale Crysvida 10 mg, 20 mg, 30 mg, soluzione iniettabile, rispettivamente AIC n. 046127015, 046127027, 046127039 (classe H), per la seguente nuova indicazione terapeutica:

- Crysvida è indicato per il trattamento dell'ipofosfemia FGF23-correlata nell'osteomalacia oncogenica associata a tumori mesenchimali fosfaturici non resecabili con intenti curativi o non localizzabili, nei bambini e negli adolescenti di età compresa tra 1 e 17 anni e negli adulti.

Il farmaco Crysvida, per l'indicazione soprariportata, è soggetto a prescrizione (tramite Registro AIFA on line) da parte degli specialisti afferenti ai seguenti Centri di riferimento:

1. Policlinico Umberto I
2. Policlinico Campus Biomedico

L'erogazione del farmaco è a carico del Centro prescrittore. Il trattamento deve essere iniziato da un medico esperto nella gestione dei pazienti con malattie metaboliche dell'osso.

L'utilizzo del farmaco Crysvida per il Pol. Campus Biomedico 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.

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

La Dirigente dell'Area
Marzia Mensurati

Il Direttore
Andrea Urbani