



**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 “ALKINDI (Idrocortisone) cps”- indicazioni per l'erogazione

L’Agenzia Italiana del Farmaco (AIFA) con Determinazione n. 907/2019 pubblicata nella GU n. 140 del 17-06-2019 ha riclassificato il medicinale corticosteroideo per uso umano “Alkindi granuli in capsule da aprire”, per l’indicazione “terapia sostitutiva dell’insufficienza surrenalica nei neonati, nei bambini e negli adolescenti (dalla nascita a < 18 anni)”.

L’erogazione del farmaco, nelle formulazioni autorizzate in classe A-PHT, è posto in Distribuzione Diretta da parte delle ASL di residenza dell’assistito, su prescrizione di centri ospedalieri e specialisti endocrinologo o pediatra.

La Dirigente dell’Area  
Marzia Mensurati

Il Direttore  
Andrea Urbani