



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

e, p.c., al Direttore generale dell'AIFA

Oggetto: farmaco **Zanubrutinib (BRUKINSA® - BeiGene)** – macroglobulinemia di Waldenström (WM)

Con la Determina AIFA n. 704 del 26.09.2022, pubblicata sulla Gazzetta Ufficiale n. 240 del 13.10.2022, è stata autorizzata l'erogazione a carico del SSN del medicinale Brukinsa per la seguente indicazione terapeutica:

- Brukinsa in monoterapia è indicato per il trattamento di pazienti adulti affetti da macroglobulinemia di Waldenström (WM) che hanno ricevuto almeno una precedente terapia, o come trattamento di prima linea per pazienti non idonei alla chemio-immunoterapia.

Il farmaco Brukinsa, per l'indicazione soprariportata, è soggetto a prescrizione (tramite piano terapeutico AIFA on line) da parte degli specialisti oncologo ed ematologo afferenti ai seguenti Centri:

1. Az. Osp. San Giovanni-Addolorata
2. Az. Osp. San Camillo-Forlanini

Via Rosa Raimondi Garibaldi, 7 – 00147 ROMA
tel. 06/5168.5323 - email: atiberio@regione.lazio.it
posta certificata: politicadelfarmaco@regione.lazio.legalmail.it



**Direzione Regionale Salute e Integrazione Sociosanitaria
Area Farmaci e Dispositivi - GR/39/21**

3. Az. Osp. Sant'Andrea
4. Az. Osp. Univ. Pol. Tor Vergata
5. Policlinico Umberto I
6. Policlinico A. Gemelli
7. Policlinico Campus Biomedico
8. IRCCS IFO – Regina Elena
9. ASL RM1 – Polo Ospedaliero
10. ASL RM2 – Ospedale S. Eugenio
11. ASL Frosinone – Ospedale F. Spaziani
12. ASL Latina – Ospedale S. Maria Goretti
13. ASL Rieti – Ospedale San Camillo de Lellis
14. ASL Viterbo – Ospedale Belcolle

L'erogazione del farmaco è a carico del Centro prescrittore.

Il farmaco Brukinsa è inserito in File F a far data dal 01.11.2022.

Il Dirigente

Lorella Lombardozi

IL DIRETTORE

Massimo Annicchiarico

A.T. 25/10/2022