



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 **Anakinra (KINERET® - Sobi)** – trattamento della malattia da coronavirus 2019 (COVID-19) nei pazienti adulti affetti da polmonite

Con la Determina AIFA n. 825 del 22.11.2022, pubblicata sulla Gazzetta Ufficiale n. 274 del 23.11.2022, è stata autorizzata l'erogazione a carico del SSN del medicinale Kineret per la seguente nuova indicazione terapeutica:

- Trattamento di soggetti adulti ospedalizzati con polmonite da COVID-19 moderata/severa (con $pO_2/FiO_2 > 150$, in ossigenoterapia e non sottoposti a C-PAP o ventilazione meccanica) e con livelli di plasma Soluble Urokinase-Type Plasminogen Activator Receptor (suPAR) ≥ 6 ng/ml.

Il farmaco Kineret, per l'indicazione soprariportata, è soggetto a prescrizione (tramite scheda cartacea AIFA in allegato) da parte degli specialisti reumatologo, internista, pediatra, immunologo operanti nei centri indicati dalla Regione per la gestione del COVID-19.

La somministrazione del farmaco è a carico del Centro prescrittore.



REGIONE
LAZIO

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

Il farmaco Kineret per tale indicazione è destinato all'uso in pazienti ospedalizzati e, pertanto, non potrà essere inserito in File F per tale indicazione.

Il Dirigente
Lorella Lombardozi

II DIRETTORE
Massimo Annicchiarico

A.T. 31/01/2023

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

