



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) – leucemia linfatica cronica (LLC)

Con la Determina AIFA n. 640 del 17.10.2023, pubblicata sulla Gazzetta Ufficiale n. 252 del 27.10.2023, è stata autorizzata l'erogazione a carico del SSN del medicinale Brukinsa per la seguente nuova indicazione terapeutica:

- in monoterapia, è indicato per il trattamento di pazienti adulti con leucemia linfatica cronica (LLC).

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

1. Az. Osp. San Giovanni-Addolorata
2. Az. Osp. San Camillo-Forlanini
3. Az. Osp. Sant'Andrea
4. Az. Osp. Univ. Pol. Tor Vergata
5. Policlinico Umberto I
6. Policlinico Gemelli
7. Policlinico Campus Biomedico
8. IRCCS IFO – Regina Elena
9. ASL Roma 1 – Polo Ospedaliero
10. ASL Roma 2 – Osp. Sant'Eugenio
11. ASL Latina – Osp. Santa Maria Goretti
12. ASL Frosinone – Osp. Spaziani
13. ASL Rieti – Osp. San Camillo de Lellis
14. ASL Viterbo – Osp. Belcolle

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

Il farmaco Brukinsa è già presente in File F.

Il Direttore
Andrea Urbani

A.T. 27/11/2023