

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 **Burosumab (CRYSVITA® - Kyowa Kirin)** – ipofostatemia X-linked (XLH) età superiore a 12 anni

Con la Determina AIFA n. 210 del 13.03.2023, pubblicata sulla Gazzetta Ufficiale n. 71 del 24.03.2023, è stata autorizzata l'erogazione a carico del SSN del medicinale Crysvida per la seguente nuova indicazione terapeutica:

- CRYSVITA è indicato per il trattamento dell'ipofosfatemia X-linked (XLH) nei pazienti di età superiore a 12 anni, con evidenza di malattia attiva (Rickets Severity Score ≥ 1.5 e fino al raggiungimento della maturità scheletrica nei soggetti in cui non sia già intervenuta la saldatura delle epifisi; dolore scheletrico attribuibile a XLH + almeno 1 frattura/pseudofrattura attiva nei soggetti adulti) e già sottoposti a terapia convenzionale con fosfato e/o analoghi della vitamina D.

Il farmaco Crysvida, per l'indicazione soprariportata, è soggetto a prescrizione (tramite piano terapeutico AIFA on line) da parte dei clinici afferenti ai Centri di riferimento di cui ai codici RC0170 e RCG094:

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

1. Policlinico Umberto I
2. Policlinico A. Gemelli
3. Ospedale Pediatrico Bambino Gesù

La somministrazione del farmaco è a carico del Centro prescrittore previa compilazione della scheda prescrittiva AIFA on line; la farmacia del centro somministratore deve rendicontare la dispensazione nella medesima scheda.

Il farmaco è soggetto a MEA per le prescrizioni registrate in AIFA dal 23.03.2023.

Il farmaco Crysvida è già presente in File F.

Il Dirigente
Lorella Lombardozi



Il Direttore Regionale ad interim
Marco Marafini

A.T. 03/04/2023