



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 brexucabtagene autoleucel, brexu-cel (TECARTUS® - Gilead) – leucemia linfoblastica acuta – LLA – aggiornamento e rettifica nota prot. 17487 del 05.01.2024

A seguito della rettifica del Comunicato dell'AIFA in data 26.03.2024, si comunica che per il medicinale Tecartus per l'indicazione *trattamento di pazienti adulti di età pari o superiore a 26 anni con leucemia linfoblastica acuta (acute lymphoblastic leukaemia, ALL) a precursori di cellule B recidivante o refrattaria* è prevista la sola innovatività condizionata, e pertanto non è contemplato l'accesso al Fondo per i farmaci innovativi (Legge n. 232 dell'11 dicembre 2016).

Si precisa inoltre che la somministrazione del farmaco è a carico del Centro prescrittore, come già comunicato con nota prot. 415585 del 26.03.2024.

La Dirigente dell'Area
Marzia Mensurati

Il Direttore
Andrea Urbani

A.T. 28/03/2024