



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 selumetinib (KOSELUGO® - Alexion) - Neurofibromatosi di tipo 1 - pazienti pediatrici (RBG010)

Con la Determina AIFA n. 5 del 15.01.2024, pubblicata sulla Gazzetta Ufficiale n. 18 del 23.01.2024, è stata autorizzata l'erogazione a carico del SSN del medicinale Koselugo, nelle confezioni 25 mg - 60 capsule rigide - A.I.C. n. 049540026/E (in base 10) e 10 mg - 60 capsule rigide - A.I.C. n. 049540014/E (in base 10), per la seguente indicazione terapeutica:

- Trattamento del neurofibroma plessiforme (PN) inoperabile, sintomatico in pazienti pediatrici con neurofibromatosi di tipo 1 (NF1) a partire dai tre anni di età.

Il farmaco Koselugo, per l'indicazione soprariportata, è soggetto a prescrizione da parte dei neuropsichiatri infantili e oncologi afferenti ai seguenti Centri e relativi dipartimenti (Classe H-RNRL):

1. Ospedale Pediatrico Bambino Gesù (UOC Malattie rare e genetica medica e UOC Oncoematologia, trapianto emopoietico e terapie cellulari)
2. Policlinico A. Gemelli (Dipartimento Scienze della salute della donna, del bambino e di sanità pubblica, UOC di Pediatria centro malattie rare e difetti congeniti, UOS di Dipartimento Oncologia pediatrica)
3. Policlinico Umberto I (UOS Malattie rare dermatologiche e neurocutanee).

L'erogazione del farmaco è a carico del Centro prescrittore esclusivamente per gli assistiti della Regione Lazio.

La Dirigente dell'Area

Marzia Mensurati

Il Direttore
Andrea Urbani

A.T. 04/04/2024