

**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 **Ravulizumab (ULTOMIRIS®** - Alexion) – sindrome emolitico uremica atipica - SEUa

Con la Determina AIFA n. 287 del 18.04.2023, pubblicata sulla Gazzetta Ufficiale n. 98 del 27.04.2023, è stata autorizzata l'erogazione a carico del SSN del medicinale Ultomiris per la seguente nuova indicazione terapeutica:

- trattamento di pazienti con peso corporeo pari o superiore a 10 kg affetti da sindrome emolitico uremica atipica (SEUa) che sono *naïve* agli inibitori del complemento o che sono stati trattati con eculizumab per almeno tre mesi e hanno evidenziato una risposta a eculizumab.

Il farmaco Ultomiris, per l'indicazione soprariportata, è soggetto a prescrizione (tramite piano terapeutico AIFA on line) da parte dei nefrologi afferenti ai seguenti Centri:

1. Az. Osp. Pol. Tor Vergata
2. Policlinico Umberto I
3. Policlinico A. Gemelli
4. Ospedale Pediatrico Bambino Gesù



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

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 Ultomiris è già inserito in File F.

Il Dirigente  
Lorella Lombardozzi

Il Direttore Regionale ad interim  
Paolo Iannini

A.T. 19/05/2023