



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 **Bimekizumab (BIMZELX®)** - UCB Pharma) – psoriasi a placche

Con la Determina AIFA n. 792 del 07.11.2022, pubblicata sulla Gazzetta Ufficiale n. 268 del 16.11.2022, è stata autorizzata l'erogazione a carico del SSN del medicinale Bimzelx per la seguente indicazione terapeutica:

- trattamento di pazienti con psoriasi a placche di grado da moderato a severo (definita come: Psoriasis Area Severity Index-PASI >10 o Body Surface Area-BSA >10% oppure BSA <10% o PASI <10 associato a lesioni al viso o palmari/plantari, ungueali o genitali) in caso di mancata risposta o intolleranza (fallimento terapeutico) ad un DMARD sintetico convenzionale.

Il farmaco Bimzelx, per l'indicazione soprariportata, è soggetto a prescrizione cartacea (AIFA/ospedaliera) da parte degli specialisti dermatologi afferenti ai Centri autorizzati alla prescrizione dei farmaci biologici per la psoriasi a placche, già individuati in precedenti atti regionali.

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

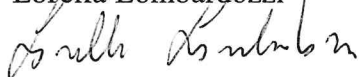
Inoltre gli specialisti dovranno provvedere all'inserimento della scheda prescrittiva nel sistema HOSP, anche ai fini del rimborso in File F.

L'erogazione diretta del farmaco è a carico delle farmacie dei Centri prescrittori.

Il farmaco Bimzelx è inserito in File F a far data dal 01.02.2023.

Il Dirigente

Lorella Lombardozi



Il DIRETTORE
Massimo Annicchiarico

A.T. 16/01/2023