



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 **Ofatumumab (KESIMPTA®)** - Novartis – forme recidivanti di sclerosi multipla (SMR)

Con la Determina AIFA n. 244 del 24.03.2022, pubblicata sulla Gazzetta Ufficiale n. 79 del 04.04.2022, è stata autorizzata l'erogazione a carico del SSN del medicinale Kesimpta per la seguente indicazione terapeutica:

- Kesimpta è indicato per il trattamento di pazienti adulti con forme recidivanti di sclerosi multipla (SMR) con malattia attiva definita da caratteristiche cliniche o radiologiche.

Sono autorizzati alla prescrizione e somministrazione del farmaco Kesimpta, per l'indicazione soprariportata, gli specialisti neurologi afferenti ai Centri regionali di secondo livello.

Il farmaco Kesimpta è inserito in File F a far data dal 01.08.2022.

Il Dirigente
Lorella Lombardo

IL DIRETTORE
Massimo Amicchiarico

A.T. 01/08/2022

Via Rosa Raimondi Garibaldi, 7 – 00147 ROMA
tel. 06/5168.5323 - email: atiberio@regione.lazio.it
posta certificata: politicadelfarmaco@regione.lazio.legalmail.it