



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 **Ravolizumab (ULTOMIRIS®** - Alexion Europe Sas) – emoglobinuria parossistica notturna (EPN)

Con la Determina AIFA n. 1542 del 16.12.2021, pubblicata sulla Gazzetta Ufficiale n. 3 del 05.01.2022, è stata autorizzata l'erogazione a carico del SSN del medicinale Ultomiris per la seguente indicazione terapeutica:

- indicato nel trattamento di pazienti adulti affetti da emoglobinuria parossistica notturna (EPN):
 - in pazienti con emolisi e uno o più sintomi clinici indicativi di un'elevata attività della malattia;
 - in pazienti clinicamente stabili dopo trattamento con eculizumab per almeno gli ultimi 6 mesi.

Il farmaco Ultomiris è soggetto a prescrizione tramite registro AIFA on line da parte degli specialisti ematologi afferenti ai Centri di seguito riportati:

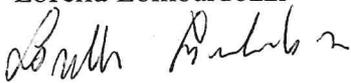
1. Az. Osp. San Giovanni-Addolorata
2. Az. Osp. San Camillo-Forlanini
3. Az. Osp. Univ. Pol. Tor Vergata
4. Policlinico Umberto I

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

5. Policlinico Gemelli
6. Ospedale Pediatrico Bambino Gesù
7. ASL Frosinone – Ospedale Spaziani
8. ASL Latina – Ospedale Santa Maria Goretti

La somministrazione del farmaco è a carico del Centro prescrittore.

Il farmaco Ultomiris è inserito in File F a partire dal 01.02.2022.

Il Dirigente
Lorella Lombardozi


II DIRETTORE
Massimo Annicchiarico


A.T. 21/01/2022