



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

Prot.

GR 39/21

Roma,

Ai Direttori generali e
Commissari straordinari di:

- Aziende USL
- Aziende Ospedaliere
- Policlinici Universitari
- IRCCS
- Ospedali classificati

e, p.c., al Direttore generale dell'AIFA

Oggetto: farmaco **Patisiran (ONPATTRO®)** – amiloidosi

Con Determina AIFA n. 77 del 15.01.2020, pubblicata su Gazzetta Ufficiale n. 24 del 30.01.2020, è stata autorizzata l'erogazione a carico del SSN del medicinale Onpattro per la seguente indicazione terapeutica:

- trattamento dell'amiloidosi ereditaria mediata dalla transtiretina (amiloidosi hATTR) in pazienti adulti affetti da polineuropatia allo stadio 1 o stadio 2.

Per l'indicazione sopra riportata è garantito l'accesso al Fondo per i farmaci innovativi (Legge n. 232 dell'11 dicembre 2016), subordinato all'espletamento di tutte le procedure relative alla corretta rendicontazione nel registro AIFA.

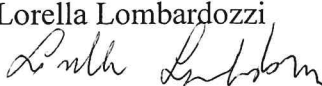
Direzione Regionale Salute e Integrazione Sociosanitaria
Area Farmaci e Dispositivi
GR/39/21

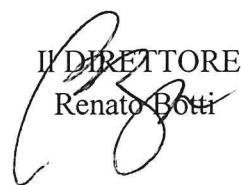
Sono autorizzati alla prescrizione gli specialisti neurologi ed internisti afferenti alle seguenti strutture:

1. Az. Osp. San Camillo-Forlanini
2. Az. Osp. Sant' Andrea
3. Az. Osp. Univ. Pol. Tor Vergata
4. Policlinico Umberto I
5. Policlinico Gemelli

Il farmaco Onpattro potrà essere rendicontato nel File F a far data dal 01.03.2020.

L'Onpattro è inserito nel progetto di cui al DCA U00070/2017 e, pertanto, l'utilizzo presso le strutture private accreditate autorizzate alla prescrizione è subordinato all'acquisto da parte della ASL capofila RM2.

Il Dirigente
Lorella Lombardozzi


Il DIRETTORE
Renato Boti


A.T. 10/02/2020