



Direzione Regionale Salute e Politiche Sociali  
Area Risorse Farmaceutiche  
GR/11/46

Prot.

GR 11/46

Roma,

Ai Direttori generali e  
Commissari straordinari di:

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

**Oggetto:** farmaco **Baricitinib (OLUMIANT<sup>®</sup>)** – artrite reumatoide

Con Determina AIFA n. 1888 del 13.11.2017, pubblicata su Gazzetta Ufficiale n. 282 del 02.12.2017, è stata autorizzata l'erogazione a carico del SSN del medicinale Olumiant per la seguente indicazione terapeutica:

- Olumiant è indicato per il trattamento dell'artrite reumatoide in fase attiva da moderata a grave nei pazienti adulti che hanno avuto una risposta inadeguata, o che sono intolleranti, ad uno o più farmaci anti-reumatici modificanti la malattia. Olumiant può essere somministrato in monoterapia o in associazione con metotrexato.

L'Olumiant è soggetto a prescrizione degli specialisti reumatologi o internisti che operano presso i centri ospedalieri già autorizzati alla prescrizione di farmaci per l'artrite reumatoide.

L'erogazione diretta del farmaco è a carico del Centro prescrittore.

Il Dirigente

Lorella Lombardozi

Il Segretario Generale

Andrea Tardiola

A.T. 18/01/2018

Via Rosa Raimondi Garibaldi, 7 – 00147 ROMA

tel. 06/5168.4473 fax 06/5168.5450

e-mail: [lolombardozi@regione.lazio.it](mailto:lolombardozi@regione.lazio.it)

posta certificata: [politicadelfarmaco@regione.lazio.legalmail.it](mailto:politicadelfarmaco@regione.lazio.legalmail.it)