



**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
- AIFA

Oggetto: farmaco **Cladribina (MAVENCLAD®)** – sclerosi multipla – nuova modalità di erogazione

In relazione alla nota prot. 433458 del 06.06.2019, si comunica che la specialità MAVENCLAD, autorizzata per la seguente indicazione:

- trattamento dei pazienti adulti con sclerosi multipla recidivante remittente ad elevata attività, secondo le seguenti caratteristiche cliniche o di diagnostica per immagini:
  - pazienti con 1 recidiva nell'anno precedente e almeno 1 lesione Gd+ in T1 o 9 o più lesioni in T2 durante la terapia con altri DMD;
  - pazienti con 2 o più recidive nell'anno precedente, in trattamento con DMD o meno.

sarà erogata dalle ASL di residenza dell'assistito a far data dal 01.03.2020.

Per gli assistiti già in trattamento, la comunicazione della nuova modalità distributiva dovrà avvenire contestualmente all'erogazione del fabbisogno mensile nel periodo gennaio-febbraio 2020.

Si invitano le Farmacie dei Centri prescrittori a comunicare entro il 15.02.2020, ai Servizi farmaceutici delle ASL di residenza degli assistiti, il numero complessivo dei pazienti di competenza già avviati al trattamento.

Il Dirigente

Lorella Lombardo

Il DIRETTORE  
 Renato Botti

A.T. 13/01/2020

Via Rosa Raimondi Garibaldi, 7 – 00147 ROMA  
 tel. 06/5168.4473-5323 fax 06/5168.5450  
 e-mail: lolombardo@regione.lazio.it  
 posta certificata: [politicadelfarmaco@regione.lazio.legalmail.it](mailto:politicadelfarmaco@regione.lazio.legalmail.it)