



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 Cerliponase alfa (**BRINEURA**[®]) - ceroidolipofuscinosi neuronale

Con la Determina AIFA n. 490 del 30.04.2020, pubblicata sulla Gazzetta Ufficiale n. 121 del 12.05.2020, è stata autorizzata l'erogazione a carico del SSN del medicinale Brineura per la seguente indicazione terapeutica:

- trattamento della patologia ceroidolipofuscinosi neuronale di tipo 2 (CLN2), nota anche come carenza di tripeptidil-peptidasi 1 (TPP-1).

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

Sono autorizzati alla prescrizione e infusione intracerebroventricolare per l'indicazione suindicata gli specialisti neurologi afferenti ai seguenti Centri:

1. Policlinico Umberto I
2. Policlinico A. Gemelli
3. Ospedale Pediatrico Bambino Gesù

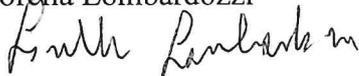
Via Rosa Raimondi Garibaldi, 7 – 00147 ROMA
tel. 06/5168.4473-5323 fax 06/5168.5450
e-mail: atiberio@regione.lazio.it
posta certificata: politicadelfarmaco@regione.lazio.legalmail.it

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

Il farmaco Brineura potrà essere rendicontato nel File F da far data dall'esito della procedura negoziata regionale.

Brineura 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 Lombardozi



IL DIRETTORE
Renato Bolti



A.T. 13/07/2020