

Pr. n. GR 96236 / 11/02

Roma 20.2.2015

Ai Direttori Generali e
Commissari straordinari di:

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

Oggetto: Centri prescrittori e modalità di erogazione del medicinale **Ruxolitinib (JAKAVI®)**.

Con la determinazione 15 settembre 2014 pubblicata nella G.U. n.226 del 29.9.2014 è stato riclassificato il medicinale per uso umano Ruxolitinib (JAKAVI®), ai sensi dell'articolo 8 comma 10 della legge 24 dicembre 1993, n.537, nella classe di rimborsabilità "H" per la seguente indicazione terapeutica: trattamento della splenomegalia o dei sintomi correlati alla malattia in pazienti adulti con mielofibrosi primaria (nota anche come mielofibrosi idiopatica cronica), mielofibrosi post policitemia vera o mielofibrosi post trombocitemia essenziale.

Secondo quanto previsto nella Determinazione AIFA, si individuano in prima applicazione i centri, indicati nella tabella sottostante, deputati all'utilizzo del medicinale Ruxolitinib (JAKAVI®) per la indicazione terapeutica registrata:

STRUTTURA SANITARIA	STRUTTURA OSPEDALIERA	REPARTO
Az. Usl Roma A	P.T.P. Nuovo Regina Margherita	Ematologia
Az. Usl Roma C	Ospedale S.Eugenio	Ematologia
Az. Usl Viterbo	Padiglione Di Ronciglione	Ematologia
Az. Usl Rieti	Presidio S.Camillo De Lellis Di Rieti	Oncologia Medica
Az. Usl Latina	Ospedale Santa Maria Goretti Latina	Ematologia
Az. Usl Frosinone	Ospedale F. Spaziani Frosinone	Ematologia
Az. Osp. S.Giovanni/Addolorata	Osp. S.Giovanni/Addolorata	Ematologia
Az. Osp. S.Camillo Forlanini	Az.Osp.San Camillo-Forlanini	Ematologia
Policlinico S. Andrea	Azienda Ospedaliera Sant'Andrea	Ematologia
Policlinico Tor-Vergata	Az. Osp. Univ. Policlinico Tor Vergata	Ematologia
Policlinico Umberto Primo	Policlinico Umberto I	Ematologia
Policlinico Umberto Primo	Policlinico Umberto I	Ematologia 2
Policlinico Agostino Gemelli	Policlinico Universitario A. Gemelli	Ematologia
Istituti Fisioterapici Ospedalieri	Ifo - Istituto Regina Elena	Ematologia

I centri sopraindicati dovranno compilare la scheda raccolta dati informatizzata di arruolamento che indica i pazienti eleggibili e la scheda di follow-up, applicando le condizioni negoziali secondo le indicazioni pubblicate sul sito dell'Agenzia Italiana del Farmaco, piattaforma web all'indirizzo <https://www.agenziafarmaco.gov.it/registri/>.

Il Responsabile dell'Area
d.ssa Lorella Lombardo
Il Direttore
Dott.ssa Flori DegrassiIl responsabile del procedimento
Dr. Marcello Giuliani
06.5168.5738 e-mail mgiuliani@regione.lazio.it
19 febbraio 2015