

Pr. n. GR 93819 / 11/02

Roma 14.02.2014

Ai Direttori Generali di:

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

Oggetto: Centri prescrittori e modalità di erogazione del medicinale Denosumab (XGEVA®);

Con la Determinazione AIFA 21 febbraio 2013 pubblicata in G.U. del 13 .03.2013 n.61, è stato definito il regime di rimborsabilità e prezzo di vendita del medicinale Denosumab (XGEVA®) per l'indicazione *Prevenzione di eventi correlati all'apparato scheletrico (fratture patologiche, radioterapia all'osso, compressione del midollo spinale o interventi chirurgici all'osso) negli adulti con metastasi ossee da tumori solidi.*

Ai fini della prescrizione ed erogazione a carico del SSN del Denosumab (XGEVA®) e in applicazione di quanto indicato dall'AIFA, si individuano in prima applicazione come centri prescrittori le Unità Operative di Oncologia, Urologia, Ginecologia e Radioterapia delle strutture pubbliche e delle strutture ospedaliere accreditate per le branche inerenti le indicazioni del medicinale; tali centri dovranno compilare la scheda raccolta dati informatizzata di arruolamento che indica i pazienti eleggibili e la scheda di follow-up e applicare le condizioni negoziali secondo le indicazioni pubblicate sul sito dell'AIFA.

I responsabili delle strutture sanitarie in indirizzo sono invitati a dare diffusione della presente nota agli operatori sanitari interessati affinché sia garantita, nel massimo dell'appropriatezza d'uso e nel rispetto di quanto indicato dall'AIFA, l'assistenza farmacologica ai pazienti che potranno essere messi in trattamento con il medicinale di cui in oggetto.

Il Responsabile dell'Area  
d.ssa Lorella Lombardozi

Il Direttore  
Dott.ssa Flori Degrassi

Il responsabile del procedimento  
Dr. Marcello Giuliani  
11 febbraio 2014