



Giunta Regionale della Campania

Direzione Generale per la Tutela della Salute ed il
Coordinamento del Sistema Sanitario Regionale
UOD Politica del farmaco e dispositivi

Ai Direttori Generali
AA.SS.LL., AA.OO., AA.OO.U
IRCCS Pascale

e per loro tramite

Ai Responsabili Dipartimenti farmaceutici ASL
Ai responsabili Farmacie Ospedaliere

Ai Responsabili dei Centri Prescrittori

e, p.c. All'Amministratore Delegato SO.RE.SA. S.p.A.

Al responsabile struttura operativa Sani.ARP

Oggetto: Medicinale ZIRABEV p.a.bevacizumab biosimilare. Nuove indicazioni terapeutiche rimborsate SSN.

L'Agenzia Italiana del Farmaco, con Determina D.G. n.1172 del 18 novembre 2020, pubblicata in G.U. n.296 del 28/11/2020, ha disposto il regime di rimborsabilità SSN del medicinale per uso umano **ZIRABEV**, p.a. bevacizumab biosimilare, per le seguenti nuove indicazioni terapeutiche:

- **«Zirabev»**, in associazione con carboplatino e paclitaxel è indicato per il trattamento in prima linea del carcinoma ovarico epiteliale, del carcinoma alle tube di Falloppio o del carcinoma peritoneale primario in stadio avanzato (stadio III B, III C e IV, secondo la Federazione internazionale di ginecologia e ostetricia - FIGO) in pazienti adulte;
- **«Zirabev»**, in associazione con carboplatino e gemcitabina o in combinazione con carboplatino e paclitaxel è indicato per il trattamento di pazienti adulte con prima recidiva di carcinoma ovarico epiteliale, carcinoma alle tube di Falloppio o carcinoma peritoneale primario platino-sensibili che non hanno ricevuto una precedente terapia con bevacizumab o altri inibitori del fattore di crescita dell'endotelio vascolare (vascular endothelial growth factor, VEGF) o altri agenti mirati al recettore VEGF.

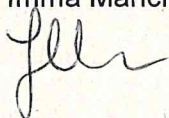
Il medicinale **ZIRABEV**, è classificato ai fini della rimborsabilità e fornitura in classe **H/OSP**; medicinale soggetto a prescrizione medica limitativa, utilizzabile esclusivamente in ambiente ospedaliero in struttura assimilabile . Uso riservato agli ospedali, alle cliniche e alle case di cura.

Per la prescrizione a carico del SSR sono autorizzate le U.O. di Oncologia delle AA.OO., AA.OO.UU., IRCCS PASCALE e P.O. delle AA.SS.LL., già individuate per la prescrizione di BEVACIZUMAB originator (AVASTIN).

Il farmaco **ZIRABEV** è stato aggiudicato in gara SORESA. Pertanto, ai sensi del D.C.A. n. 66/016 *"Misure di incentivazione dei farmaci a brevetto scaduto e dei biosimilari. Monitoraggio delle prescrizioni attraverso la piattaforma Sani.ARP"* e s.m.i. , i clinici prescrittori sono invitati per i pazienti naive a favorire l'utilizzo del medicinale biosimilare per le indicazioni terapeutiche rimborsate.

Si invitano le SS.LL. in indirizzo ad informare tutti i soggetti interessati.

La funzionaria
Dott.ssa Imma Mancini



Il Dirigente UOD Politica del farmaco
Dr. Ugo Trama

