



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.UU
IRCCS Pascale

e per loro tramite

Ai Direttori Sanitari Aziendali
Ai Direttori Sanitari di Presidio Ospedaliero
Ai Responsabili Dipartimenti Farmaceutici ASL
Ai Responsabili Farmacie Ospedaliere

e, p.c.

Al Direttore Generale SO.RE.SA. S.p.A.

Al referente struttura operativa SANIARP

Al referente Flussi Informativi SORESA
flussifarmaceutici@soresa.it

Oggetto: Determina Aifa 10 gennaio 2025. Specialità medicinale BRIUMVI (ublituximab)

L'Agenzia Italiana del farmaco AIFA, con la Determina AIFA n.3 del 10 gennaio 2025, pubblicata nella G.U. n. 17 del 22.01.2025, ha disposto la riclassificazione con regime di rimborsabilità SSN del medicinale per uso umano **BRIUMVI (ublituximab)** per la seguente indicazione terapeutica:

- «**Briumvi**» e' indicato per il trattamento di pazienti adulti con forme recidivanti di sclerosi multipla (SMR) con malattia attiva definita da caratteristiche cliniche o radiologiche.

Il medicinale **BRIUMVI (ublituximab)** - nella confezione da «150 mg - concentrato per soluzione per infusione – uso endovenoso - 1 flaconcino - A.I.C. n. 050698012/E - è classificato ai fini della rimborsabilità e fornitura in fascia “H”, medicinale soggetto a prescrizione medica limitativa, utilizzabile esclusivamente in ambiente ospedaliero o in struttura ad esso assimilabile (**OSP**).

Prescrizione del medicinale soggetta a scheda di prescrizione cartacea (AIFA/ospedaliera) per i «farmaci disease modifying per la sclerosi multipla per linee di trattamento successive alla prima o per forme gravi ad evoluzione rapida».

Pertanto, a seguito di valutazione da parte del Tavolo Tecnico Regionale Farmaceutico, nelle more dell'adozione di apposito provvedimento amministrativo di aggiornamento del PTR, sono autorizzate alla prescrizione del medicinale le UU.OO. di Neurologia delle AA.OO., AA.OO.UU., IRCCS e Presidi Ospedalieri delle AA.SS.LL individuati quali Centri per la Sclerosi Multipla.

Il medicinale è somministrato in ambiente ospedaliero, con inserimento nel Flusso **NSIS CO**.

Ai fini della compensazione interaziendale il medicinale **BRIUMVI (ublituximab)** è inserito nel **FILE F Canale E/ AMB** se somministrato in regime ambulatoriale.

Prescrizione soggetta a SANIARP. Si invita la struttura operativa SANIARP ad esporre il farmaco ai centri prescrittori già individuati.

Referente per i centri prescrittori e Registri Aifa: Dott.ssa Imma Mancini , tel. 081/7969788, e-mail imma.mancini@regione.campania.it.

La funzionaria
Dott.ssa Imma Mancini

Il Dirigente Staff 93/UOD 06
Dr. Ugo Trama