



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 Flussi Informativi SORESA
flussifarmaceutici@soresa.it

Oggetto: Determina PRES. AIFA n. 664/ 2025. Specialità medicinale ELREXFIO (elranatamab)

L'Agenzia Italiana del farmaco AIFA, con la Determina Pres. n. 664 del 7 maggio 2025, pubblicata sul portale "TrovaNormeFarmaco" (Avviso pubblicato in G.U. n.114 del 19.05.2025) ha disposto la classificazione con regime di rimborsabilità SSN del medicinale per uso umano **ELREXFIO (elranatamab)** per la seguente indicazione terapeutica:

- **ELREXFIO** in monoterapia è indicato per il trattamento di pazienti adulti affetti da mieloma multiplo recidivato e refrattario, che abbiano ricevuto almeno tre terapie precedenti, tra cui un agente progressione della malattia con l'ultima terapia.

Il medicinale **ELREXFIO (elranatamab)**, nelle confezioni da "40 mg / ml - soluzione iniettabile - uso sottocutaneo - flaconcino (vetro) 44 mg (1,1 ml)" 1 flaconcino AIC n. 050981012/E (in base 10) e "40 mg / ml - soluzione iniettabile - uso sottocutaneo - flaconcino (vetro) 76 mg (1,9 ml)" 1 flaconcino - AIC n. 050981024/E (in base 10), è classificato ai fini della rimborsabilità in fascia "**H**", medicinale soggetto a prescrizione medica limitativa, utilizzabile esclusivamente in ambiente ospedaliero o in strutture ad esso assimilabili (**OSP**).

E' istituito un registro web AIFA dedicato al monitoraggio dell'uso del medicinale **ELREXFIO**, a base di elranatamab, per l'indicazione ammessa alla rimborsabilità: **Registro ELREXFIO**.

Ai fini della prescrizione e della dispensazione del medicinale, i medici ed i farmacisti afferenti ai centri utilizzatori specificatamente individuati dalle regioni dovranno compilare la scheda raccolta dati informatizzata disponibile a fronte dell'accesso attraverso il sito istituzionale dell'Aifa, all'indirizzo web <https://registri.aifa.gov.it>.

I medici ed i farmacisti abilitati all'accesso al registro di monitoraggio AIFA dovranno effettuare la prescrizione e dispensazione del medicinale in accordo ai criteri di eleggibilità e appropriatezza prescrittiva riportati nella documentazione consultabile sul portale istituzionale dell'Aifa: <https://www.aifa.gov.it/registri-e-piani-terapeutici1>.

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 **ELREXFIO (elranatamab)** le U.O. di Ematologia e Oncoematologia delle AA.OO., AA.OO.UU., IRCCS Pascale e Presidi Ospedalieri delle A.A.SS.LL..

Ai fini delle abilitazioni su piattaforma web AIFA le aziende sanitarie in indirizzo sono invitate a comunicare i reparti interessati all'utilizzo del farmaco.

Il medicinale **ELREXFIO** è somministrato in ambiente ospedaliero, Flusso NSIS CO.

Ai fini della compensazione interaziendale è inserito in **File F CANALE M**, se somministrato in regime di ricovero in DH, **CANALE E** se in regime Ambulatoriale/PACC.

Si raccomanda alle aziende sanitarie utilizzatrici del farmaco **ELREXFIO** l'organizzazione del Drug Day, ove possibile, quale misura atta a garantire la sostenibilità e razionalizzazione.

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

II Dirigente Staff 93/UOD 06
Dr. Ugo Trama