



Giunta Regionale della Campania  
Direzione Generale per la Tutela della Salute e  
il Coordinamento del Sistema Sanitario Regionale

-----  
Settore Accreditamento Istituzionale Health  
Technology Assessment (HTA) rapporti con il mercato  
U.O.S Politiche del Farmaco e Dispositivi Medici - HTA

Alla Direzione Generale  
AORN dei Colli

e, per il Loro tramite  
Alla Direzione Sanitaria  
Al Direttore Farmacia Ospedaliera  
AORN dei Colli

e, p.c. Janssen-Cilag S.p.A.  
[janssen@pec.actalis.it](mailto:janssen@pec.actalis.it)

Oggetto: parere del Gruppo di Lavoro farmaci C(nn) – TREMFYA.

A riscontro della Vostra richiesta Prot. n. 0714555 del 16/12/2025, inoltrata a questi Uffici a seguito della circolare Prot. 2019. 0430257 del 08.07.2019, relativa alla possibilità di utilizzo per le seguenti indicazioni terapeutiche *“trattamento di pazienti adulti con colite ulcerosa attiva di grado da moderato a severo che hanno avuto una risposta inadeguata, hanno perso la risposta o sono risultati intolleranti”* e *“trattamento di pazienti adulti con malattia di Crohn attiva di grado da moderato a severo che hanno avuto una risposta inadeguata, hanno perso la risposta o sono risultati intolleranti alla terapia convenzionale o a un trattamento biologico”* del farmaco TREMFYA (guselkumab), confezioni A.I.C. n. 045772050 200 mg - Concentrato per soluzione per infusione - Via endovenosa, A.I.C. n. 45772074 200 mg soluzione iniettabile – Via sottocutanea - Siringa preriempita, A.I.C. n. 045772098 200 mg - Soluzione iniettabile - Via sottocutanea – Siringa preriempita, A.I.C. n. 045772100 100 mg - Soluzione iniettabile - Via sottocutanea – Siringa preriempita, attualmente in fascia di rimborsabilità C(nn), il Gruppo di Lavoro si è espresso come di seguito:

- *si esprime parere favorevole all'utilizzo del farmaco TREMFYA alle condizioni economiche proposte dall'azienda, per un numero massimo di 1 paziente per l'indicazione “colite ulcerosa” ed 1 paziente per l'indicazione “morbo di Chron”.*

Si chiede alle SS.LL. in indirizzo di riscontrare con cadenza trimestrale tutti i trattamenti C(nn) richiesti, stratificati per farmaco, indicando quanti di questi siano in corso e quanti terminati (data inizio e fine trattamento).

Tanto si chiede al fine di garantire il monitoraggio dell'appropriatezza e la tutela dei pazienti avviati a tali trattamenti.

A cura del GDL Farmaci C(nn):  
Francesco Rossi, Ettore Novellino, Mariano Fusco, Adriano Cristinziano, Piera Maiolino, Giuseppe Cirino

La Dirigente di U.O.S.  
Dott.ssa Francesca Futura Bernardi

Il Dirigente di Settore  
Dott. Ugo TRAMA