

**AGENZIA REGIONALE SANITARIA**Settore Assistenza Farmaceutica,
Protesica, Dispositivi Medici
Il Dirigente**Alle Direzioni Sanitarie AST****Alla Direzione Sanitaria A.O.U. delle Marche****Alla Direzione Sanitaria INRCA Ancona****e, p.c. Ai Responsabili dei Servizi Farmaceutici Territoriali e Ospedalieri****LORO SEDI****OGGETTO: CENTRI AUTORIZZATI ALLA PRESCRIZIONE DI ABEMACICLIB - VERZENIOS® .**

Nella Gazzetta Ufficiale n. 136 del 13/06/2022 è stata pubblicata la Determina AIFA 415/2023: «Regime di rimborsabilità e prezzo, a seguito di nuove indicazioni terapeutiche, del medicinale per uso umano Verzenios», ai sensi dell'articolo 8, comma 10, della legge 24 dicembre 1993, n. 537.

L'indicazione ammessa alla rimborsabilità è:

Verzenios (abemaciclib) in associazione alla terapia endocrina è indicato per il trattamento adiuvante di pazienti adulti con carcinoma mammario in fase iniziale, positivo al recettore ormonale (HR), negativo al recettore del fattore di crescita umano epidermico di tipo 2 (HER2), linfonodo-positivo, ad alto rischio di recidiva.

Nelle donne in pre- o perimenopausa, la terapia endocrina con inibitore dell'aromatasi deve essere associata a un agonista dell'ormone di rilascio dell'ormone luteinizzante (LHRH).

Le confezioni rimborsate sono:

- «100 mg - compressa rivestita con film - uso orale – blister (PCTFE/PE/PVC/ALU)» 28 compresse - A.I.C. n. 047091121/E;
- «50 mg - compressa rivestita con film - uso orale – blister (CFAF/ALU)» 28x1 compresse (monodose) - A.I.C. n. 047091032/E;
- «50 mg - compressa rivestita con film - uso orale – blister (PCTFE/PE/PVC/ALU)» 28 compresse - A.I.C. n. 047091107/E;
- «150 mg - compressa rivestita con film - uso orale – blister (CFAF/ALU)» 28x1 compresse (monodose) - A.I.C. n. 047091095/E;
- «150 mg - compressa rivestita con film - uso orale – blister (PCTFE/PE/PVC/ALU)» 28 compresse - A.I.C. n. 047091145/E;
- «100 mg - compressa rivestita con film - uso orale – blister (CFAF/ALU)» 28x1 compresse (monodose) A.I.C. n. 047091069/E;
- «50 mg - compressa rivestita con film - uso orale – blister (PCTFE/PE/PVC/ALU)» 56 compresse - A.I.C. n. 047091119/E;
- «100 mg - compressa rivestita con film - uso orale – blister (PCTFE/PE/PVC/ALU)» 56 compresse - A.I.C. n. 047091133/E;
- «150 mg - compressa rivestita con film - uso orale – blister (PCTFE/PE/PVC/ALU)» 56 compresse - A.I.C. n. 047091158/E;
- «100 mg - compressa rivestita con film - uso orale – blister (PCTFE/PE/PVC/ALU)» 14 compresse - A.I.C. n. 047091044/E;
- «150 mg - compressa rivestita con film - uso orale – blister (PCTFE/PE/PVC/ALU)» 14 compresse - A.I.C. n. 047091071/E;
- «50 mg - compressa rivestita con film - uso orale – blister (PCTFE/PE/PVC/ALU)» 14 compresse - A.I.C. n. 047091018/E.

La classe di rimborsabilità è H; la classificazione ai fini della fornitura è: medicinale soggetto a prescrizione medica limitativa, da rinnovare volta per volta, vendibile al pubblico su prescrizione di centri ospedalieri o di specialisti - oncologo (RNRL).

È istituito registro web-based dedicato e ai fini della prescrizione al carico del SSN, si autorizzano tutte le Unità Operative di Oncologia del SSR.

Il medicinale risulta inserito in PTOR.

Si coglie l'occasione per comunicare che la presente nota potrà essere scaricata dal sito web dell'ARS Marche al seguente link:https://www.regione.marche.it/ars/Aree-di-Attivit%C3%A0/Area-Assistenza-farmaceutica#12743_Centri-autorizzati-alla-diagnosi.

Distinti saluti

Il Dirigente del Settore
(Luigi Patregnani)

Documento informatico firmato digitalmente ai sensi del D.Lgs n. 82/2005 s.m.i. e norme collegate, il quale sostituisce il documento cartaceo e la firma autografa