



AGENZIA REGIONALE SANITARIA

Settore Assistenza
Farmaceutica, Protesica,
Dispositivi Medici
Il Dirigente

SEGNATURA: 0011827|25/10/2022|R_MARCHE|ARS|ASF|P

Regione Marche



Alla Direzione Sanitaria ASUR Marche
Alla Direzione Sanitaria A.O.U. delle Marche
Alla Direzione Sanitaria A.O. O.R. Marche Nord
Alla Direzione Sanitaria INRCA Ancona
Al Direttore del Dipartimento Politica del Farmaco ASUR
e, p.c. Ai Responsabili dei Servizi Farmaceutici Territoriali e Ospedalieri
LORO SEDI

OGGETTO : CENTRI AUTORIZZATI ALLA PRESCRIZIONE DI RETSEVMO.

Nella Gazzetta Ufficiale n. 185 del 09/08/2022 è stata pubblicata la determina AIFA 568/2022

“Riclassificazione del medicinale per uso umano «Retsevmo» ai sensi dell’articolo 8, comma 10, della legge 24 dicembre 1993, n. 537”.

Le indicazioni rimborsate dal SSN sono le seguenti:

- Retsevmo (selpercatinib) come monoterapia è indicato nel trattamento di adulti con cancro del polmone non a piccole cellule (NSCLC) avanzato RET fusione-positivo che richiede terapia sistemica dopo precedente trattamento con immunoterapia e/o chemioterapia a base di platino;
- Retsevmo (selpercatinib) come monoterapia è indicato per il trattamento di adulti e adolescenti di età pari o superiore a 12 anni con cancro midollare della tiroide (MTC) avanzato con mutazione di RET che richiede terapia sistemica dopo precedente trattamento con cabozantinib e/o vandetanib;
- Retsevmo (selpercatinib) come monoterapia è indicato nel trattamento di adulti con cancro della tiroide avanzato RET fusione-positivo che richiede terapia sistemica dopo precedente trattamento con sorafenib e/o lenvatinib.

Le confezioni sono le seguenti:

- «80 mg - capsula rigida - uso orale - flacone (HDPE)» 120 capsule - A.I.C. n. 049358031;
- «80 mg - capsula rigida - uso orale - flacone (HDPE)» 60 capsule - A.I.C. n. 049358029;
- «40 mg - capsula rigida - uso orale - flacone (HDPE)» 60 capsule - A.I.C. n. 049358017;
- «40 mg - capsula rigida - uso orale - blister (PCTFE/PVC/ALU)» 42 capsule - A.I.C. n. 049358056;
- «40 mg - capsula rigida - uso orale - blister (PCTFE/PVC/ALU)» 56 capsule - A.I.C. n. 049358068;
- «40 mg - capsula rigida - uso orale - blister (PCTFE/PVC/ALU)» 14 capsule - A.I.C. n. 049358043;



AGENZIA REGIONALE SANITARIA

*Settore Assistenza
Farmaceutica, Protesica,
Dispositivi Medici*

Il Dirigente

Regione Marche



«80 mg - capsula rigida - uso orale - blister (PCTFE/PVC/ALU)» 14capsule - A.I.C. n. 049358082;
«80 mg - capsula rigida - uso orale - blister (PCTFE/PVC/ALU)» 28capsule - A.I.C. n. 049358094;
«80 mg - capsula rigida - uso orale - blister (PCTFE/PVC/ALU)» 56capsule - A.I.C. n. 049358106;
«80 mg - capsula rigida - uso orale - blister (PCTFE/PVC/ALU)»112 capsule - A.I.C. n. 049358118;
«40 mg - capsula rigida - uso orale - blister (PCTFE/PVC/ALU)»168 capsule - A.I.C. n. 049358070.

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

Il medicinale risulta inserito in PTOR.

Il medicinale è soggetto a registro AIFA web-based; ai fini delle prescrizioni a carico del S.S.N., si autorizzano i centri prescrittori già abilitati alla prescrizione del farmaco Tagrisso per l' indicazione "carcinoma polmonare non a piccole cellule"; per l'indicazione "carcinoma della tiroide" si individuano i centri prescrittori già abilitati alla prescrizione del farmaco Caprelsa.

Si coglie l'occasione per comunicare che la presente nota potrà essere scaricata dal sito web dell'ARS Marche al seguente link: <http://www.regione.marche.it/ars/Aree-diAttivit%C3%A0/Assistenza-farmaceutica/Centri-autorizzati-alla-diagnosi-e-prescrizione>

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