



Direzione Regionale Salute e Integrazione Sociosanitaria
Area Farmaci e Dispositivi - GR/39/21

Ai Direttori generali e
Commissari straordinari di:

- Aziende USL
- Aziende Ospedaliere
- Policlinici Universitari
- IRCCS
- Ospedali ex classificati

Oggetto: farmaco Acoramidis (BEYONTTRA® - Bridgebio Europe) – cpr - amiloidosi da transtiretina nei pazienti adulti affetti da cardiomiopatia wild type o ereditaria (ATTR-CM) - RCG130

Con la Determina AIFA n. PRES/1540/2025 (come da avviso in G.U. n. 271 del 21 novembre 2025), è stata autorizzata l'erogazione a carico del SSN del medicinale Beyontra 356 mg, 120 compresse AIC n. 051912018/E (classe H), per la seguente indicazione terapeutica:

- Beyontra è indicato per il trattamento dell'amiloidosi da transtiretina wild type o variante in pazienti adulti con cardiomiopatia (ATTR-CM).

Il farmaco Beyontra, per l'indicazione soprariportata, è soggetto a prescrizione tramite Registro di monitoraggio AIFA da parte degli specialisti cardiologi afferenti ai seguenti Centri:

1. Az. Osp. San Camillo-Forlanini
2. Az. Osp. Pol. Tor Vergata
3. Pol. Umberto I
4. Pol. A. Gemelli
5. Pol. Campus Biomedico
6. Ospedale San Giovanni Calibita – Gemelli Isola
7. ASL ROMA 1 - Ospedale San Filippo Neri

L'erogazione del medicinale Beyontra è a carico del Centro prescrittore.

L'utilizzo del farmaco Beyontra, per l'indicazione soprariportata, presso tutte le strutture private accreditate sopraccitate, sarà subordinato all'acquisto da parte della ASL capofila RM2, ai sensi del DCA 70, non appena verranno espletate le procedure di acquisto.

La Dirigente dell'Area
Marzia Menestrati

Il Direttore
Andrea Urbani

A.T. 30/12/2025