



REGIONE
LAZIO

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

Prot. U. 0388848/1.04.2025

Ai Direttori generali e
Commissari straordinari di:

- Aziende USL
- Aziende Ospedaliere
- Policlinici Universitari
- IRCCS
- ex Classificati

Oggetto: farmaco ublituximab (BRIUMVI® – Neuraxpharm) – concentrato per soluzione per infusione - sclerosi multipla

Con la Determina AIFA n. 3 del 10.01.2025, pubblicata nella Gazzetta Ufficiale n. 17 del 22.01.2025, è stato autorizzato il medicinale Briumvi, 150 mg concentrato per soluzione per infusione, all'erogazione a carico del SSN (classe H-OSP, A.I.C. n 050698012/E) per la seguente indicazione terapeutica:

- il farmaco Briumvi è indicato per il trattamento di pazienti adulti con forme recidivanti di sclerosi multipla (SMR) con malattia attiva definita da caratteristiche cliniche o radiologiche.

Il medicinale Briumvi, per l'indicazione soprariportata, è soggetto a Piano Terapeutico Webcare per la sclerosi multipla per le linee di trattamento successive alla prima o per forme gravi ad evoluzione rapida.

Sono autorizzate alla prescrizione di Briumvi le seguenti strutture:

1. Azienda Ospedaliera San Camillo - Forlanini
2. Azienda Ospedaliero-Universitaria Sant'Andrea
3. Azienda Ospedaliero-Universitaria Umberto I
4. Policlinico Universitario Fondazione A. Gemelli
5. Fondazione PTV - Policlinico Tor Vergata
6. ASL ROMA 1 – PO San Filippo Neri
7. ASL VITERBO - Osp. Santa Rosa
8. ASL FROSINONE - Ospedale F. Spaziani
9. ASL LATINA - Ospedale Santa Maria Goretti
10. ASL RIETI - Ospedale San Camillo De Lellis

La somministrazione di Briumvi è a carico del Centro prescrittore.

Il medicinale Briumvi, per le Strutture private convenzionate, verrà acquistato dalla ASL capofila Roma 2 ai sensi del DCA70.

La Dirigente dell'Area
Marzia Mensurati

Il Direttore
Andrea Urbani

db