

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

Prot.U.0591044/3.06.2026

Ai Direttori generali e
Commissari straordinari di:

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

Oggetto: farmaco belzutifan (WELIREG® - MSD) – cpr – Tumori associati alla malattia di von Hippel-Lindau (VHL) – MR cod. RN0780

Con Determina Pres. AIFA n. 675 del 25/05/2026 (come da avviso in GU n. 122 del 28/05/2026), è stata autorizzata l'erogazione a carico del SSN del medicinale Welireg 40 mg 90 cpr (AIC: 051913022/E – classe H), per la nuova indicazione terapeutica:

- Welireg in monoterapia è indicato nel trattamento di pazienti adulti con malattia di von Hippel Lindau che necessitano di terapia per carcinoma a cellule renali (RCC) localizzato, per emangioblastomi del sistema nervoso centrale (SNC) o per tumori neuroendocrini del pancreas (*pancreatic neuroendocrine tumours*, pNET) associati alla malattia di von Hippel-Lindau e per i quali le procedure locali non sono adeguate.

Il farmaco Welireg, per l'indicazione sopra riportata, è soggetto a prescrizione medica non ripetibile limitativa (RNRL), a cura di specialisti esperti della patologia Sindrome di Von Hippel-Lindau e oncologi afferenti al seguente centro:

1. Policlinico Umberto I

L'erogazione del farmaco è a carico del Centro Prescrittore, solo per i pazienti residenti nella Regione Lazio.

Il Dirigente dell'Ufficio Farmaci
e Dispositivi Medici ospedalieri e HTA

Fausta Mazzuca

La Dirigente dell'Area
Marzia Mensurati

Il Direttore
Andrea Urbani