

LISTA FARMACI ATTIVI PER USO COMPASSIONEVOL

Aggiornamento 28 giugno 2016

Azienda Fa Principio at Indicazione Inizio Progr Chiusura p Estromissione dalle liste di cui alla Legge n. 64

Boehringer Nintedanib IPF Anno 2014 programma chiuso Det. AIFA N.405/2016 G.U. n. 81d

Boehringer Nintedanib K-polmona Anno 2014 programma in corso

Roche Vemurafen melanoma Anno 2015 programma in corso

GSK/Novar Dabrafenib melanoma Anno 2013 programma in corso

MSD Pembrolizu melanoma Anno 2015 Keytruda C Determina AIFA del 22 Aprile 2016, G.U. N. 10

BMS Nivolumab tumore del Anno 2015 programm; Approvazione da parte della Commissione Eur

BMS Nivolumab tumore del Anno 2015 Chiusura il Determina AIFA del 5 Aprile 2016, G.U. n. 90 c

BMS Nivolumab RCC Anno 2015 programm; Approvazione da parte della Commissione Eur

Novartis Ceritinib/Z K-polmona Anno 2015 programma in corso

EISAI Lenvatinib/ K-differenz Anno 2014 programm; Determina AIFA del 25 Maggio 2016, G.U. N. 1

Tahio/Serv TAS-102/Lc mCRC Anno 2015 programma in corso

Amgen Blinatumur LLA r/r Ph-, Anno 2014 programma in corso

Pfizer Inotumum; LLA r/r con Anno 2015 programma in corso

Novartis Everolimus SEGA in TS; Anno 2012 programm; Determina AIFA del 30 Maggio 2016 G.U. del :

Novartis Midostauri mastocitos Anno 2011 programma in corso

Gilead Elvitegravir Infezione d Anno 2015 programma in corso

GSK-Molm; Terapia ger Immunode Anno 2010 programma in corso

BMS Nivolumab LH Anno 2015 programma in corso

Novartis Bimetinib melanoma Anno 2015 programma in corso

Vertex Lumacafto; Fibrosi cisti Anno 2015 programma in corso

8/A.I.C in Italia
el 7/4/2016

18 del 10/5/2016: riclassificazione del medicinale per uso umano Keytruda
ropea e chiusura programma per questa indicazione dal 8 Aprile 2016. BMS continuerà a fornire il medicinale
del 18/4/2016 (estromissione dalla Legge n. 648);
ropea e chiusura programma per questa indicazione dal 8 Aprile 2016. BMS continuerà a fornire il medicinale

L34 del 10/6/2016

13/6/2016 Regime di rimborsabilità e prezzo di vendita del medicinale VOTUBIA® nell'indicazione: " Tra

finale ai pazienti già inclusi nel programma fino ad un mese dopo la pubblicazione in G.U. italiana della
Determina AIFA Opdivo[®] del 11/3/2016, G.U. n. 70 del 24/3/2016 (determina di A.I.C.)
finale ai pazienti già inclusi nel programma fino ad un mese dopo la pubblicazione in G.U. italiana della

ttamento di pazienti con astrocitoma subependimale a cellule giganti (SEGA) associato a sclerosi tuber

determina AIFA di prezzo e rimborso per questa indicazione

determina AIFA di prezzo e rimborso per questa indicazione

osa (TSC) che richiedono un intervento terapeutico ma non sono trattabili con un intervento chirurgico"

. Come da comunicazione ricevuta, Novartis continuerà la fornitura di VOTUBIA® ai pazienti che continu

ano a beneficiare del trattamento, per il tempo necessario alle Strutture per consentire l'inclusione del r

medicinale nei PTO/PTOR, in accordo con quanto previsto dalla Normativa Regionale.