

PROTOCOLLO USCITA-VEDI TIMBRO Trasmissione in modalità telematica ai sensi dell'art.47 del d.lgs n. 82/2005

## Direttori Generali Aziende Sanitarie Locali

(e per il loro tramite ai

- Direttori Sanitari;
- Direttori Distretti Socio Sanitari;
- Direttori Strutture Private Accreditate;
- Direttori medici dei P.O.;
- Direttori delle U.O. mediche;
- Direttori di Farmacia Ospedaliera/Territoriale)

#### Direttori Generali delle AOU e IRCCS Pubblici

(e per il loro tramite ai

- Direttori Sanitari;
- Direttori delle U.O. mediche;
- Direttori di Farmacia Ospedaliera)

### Rappr. Legali degli IRCCS ed EE Priv. Accr.

(e per il loro tramite:

- Direttori Sanitari;
- Direttori delle U.O. mediche;
- Direttori di Farmacia Ospedaliera)

# Sezione Risorse Strumentali e Tecnologiche Sanitarie

- (DEC sistema Edotto)

Exprivia S.P.A.

Soggetto Aggr. Regionale Innovapuglia S.p.A

e, p.c.

Direttore del Dipartimento Promozione della Salute e del Benessere Animale

Oggetto: Determinazione AIFA n. 222/2025 in merito alla riclassificazione del medicinale per uso umano Eladynos (abaloparatide). Centri autorizzati dalla Regione alla prescrizione.

L'Agenzia Italiana del Farmaco (AIFA) con Determinazione n. 222 del 13 febbraio 2025, pubblicata in Gazzetta Ufficiale n. 44 del 22.02.2025, che si allega, ha disposto la riclassificazione del medicinale per uso umano Eladynos (abaloparatide) per l'indicazione terapeutica:

trattamento di prima scelta nella prevenzione secondaria in donne con pregresse fratture vertebrali
o di femore e T-score colonna o femore <-2,5 e >-5.0 (T-score <-2,0 e > -5.0 se di età superiore a 65
anni) + ≥ 2fratture vertebrali lievi o almeno 1 moderata o storia di frattura ad avambraccio, omero,
sacro, pelvi, anca, femore, o tibia negli ultimi cinque anni.

Tale medicinale è:

#### www.regione.puglia.it

Sezione Farmaci, dispositivi medici e assistenza integrativa

Via Gentile, 52 - 70126 Bari - Tel: 080 5403485

Email: f.brunetti@regione.puglia.it - pec: farmaceutica.regione@pec.rupar.puglia.it





- classificato ai fini della rimborsabilità A;
- soggetto a prescrizione medica limitativa, vendibile al pubblico su prescrizione di centri ospedalieri
  o di specialisti internista, reumatologo, endocrinologo, ginecologo, geriatra, ortopedico, fisiatra,
  nefrologo(RRL);
- soggetto a diagnosi e piano terapeutico, allegato alla presente, come previsto dalla nota AIFA n. 79
  e in corso di implementazione sul Sistema Informativo Regionale Edotto "Gestire Piano
  Terapeutico".

Con D.G.R. n.984/2016 e s.m.i. è stata rispettivamente istituita e nominata la Commissione Tecnica Regionale Farmaci (CTRF), a cui la Giunta Regionale ha delegato una serie di compiti quali "...la definizione di criteri per l'individuazione dei Centri/specialisti preposti alla eleggibilità dei pazienti e alla prescrizione di farmaci con PT, note AIFA e i farmaci sottoposti ai Registri di monitoraggio AIFA, con il coinvolgimento di medici specialisti componenti delle reti e di altri individuati dalle società scientifiche ..." e... "...l'aggiornamento del PTR con l'identificazione di farmaci essenziali per le esigenze cliniche dell'assistenza farmaceutica nell'ambito delle strutture Ospedaliere/Servizi ed ambulatori afferenti alle ASL, comprese le strutture convenzionate con il SSR e per le esigenze della continuità assistenziale ospedale-territorio ...".

Preso atto che, a fronte delle decisioni assunte dalla CTRF, nel corso della riunione del 07.05.2025, è stato valutato positivamente l'inserimento nel Prontuario Terapeutico regionale (PTR) del farmaco in oggetto, nelle more dell'adozione di apposito provvedimento dirigenziale finalizzato all'approvazione della versione aggiornata del PTR, si riportano, in **Tab.1**, allegata alla presente, i Centri autorizzati alla prescrizione del medicinale per uso umano Eladynos (abaloparatide) per l'indicazione ammessa alla rimborsabilità a carico del SSN di cui alla Determinazione AIFA in oggetto.

Tale ricognizione è stata effettuata in base a provvedimenti autorizzativi medio tempore emessi dalla competente Sezione Strategie e Governo dell'Offerta e Servizio Accreditamenti della Regione Puglia sul Sistema Informativo Regionale Edotto, che costituisce la base informativa di riferimento.

I Direttori Sanitari dei P.O. e DSS, per quanto concerne l'abilitazione degli specialisti preposti alla prescrizione del medicinale in oggetto, che si ricorda essere riservata esclusivamente ai medici specialisti internista, reumatologo, endocrinologo, ginecologo, geriatra, ortopedico, fisiatra, nefrologo, si devono attenere scrupolosamente ai Centri di cui alla Tab.1, verificando puntualmente che ogni specialista sia incardinato nelle U.O./Serv./Amb. riconosciuti.

La prescrizione da avviare al trattamento dovrà obbligatoriamente essere effettuata tramite il Piano Terapeutico, allegato alla presente, in corso di implementazione nel sistema informativo Regionale Edotto, e fruibile tramite la funzione "Gestire Piano Terapeutico", per consentire le successive fasi di monitoraggio ed erogazione.

www.regione.puglia.it
Sezione Farmaci, dispositivi medici e assistenza integrativa



Nelle more di tale implementazione informatica sarà comunque possibile utilizzare la modulistica cartacea, allegata alla presente, fermo restando la necessità di caricare successivamente i dati sul sistema informativo Edotto non appena sarà informatizzata tale procedura.

La dispensazione dovrà essere effettuata da parte dei Servizi Farmaceutici Territoriali delle ASL, secondo i propri modelli organizzativi, dopo attenta verifica della corretta compilazione del Piano Terapeutico.

Alla società Exprivia, si chiede di inserire il medicinale in oggetto nel PTR Edotto.

Si invitano il Soggetto Aggregatore Regionale Innovapuglia e l'Azienda Capofila ASL BA, ognuno per quanto di propria competenza e responsabilità a procedere con urgenza alle procedure di appalto centralizzato su scala regionale di tale nuovo farmaco esclusivo.

Si invitano le Aziende Sanitarie Locali territorialmente competenti per territorio a vigilare sull'operato delle strutture private accreditate, ivi inclusi gli Enti Ecclesiastici e degli IRCCS privati.

Il responsabile del presente procedimento è il Dott. Francesco Brunetti della Sezione Farmaci, Dispositivi Medici e Assistenza Integrativa Regionale, i cui recapiti sono riportati in calce.

Distinti saluti.

Il Responsabile E.Q.

"Registri AIFA e Centri Prescrittori"

Dott. Francesco Brunetti

Il Dirigente della Sezione Dott. Paolo Stella



PROTOCOLLO USCITA-VEDI TIMBRO Trasmissione in modalità telematica ai sensi dell'art.47 del d.lgs n. 82/2005

## Direttori Generali Aziende Sanitarie Locali

(e per il loro tramite ai

- Direttori Sanitari;
- Direttori Distretti Socio Sanitari;
- Direttori Strutture Private Accreditate;
- Direttori medici dei P.O.;
- Direttori delle U.O. mediche;
- Direttori di Farmacia Ospedaliera/Territoriale)

#### Direttori Generali delle AOU e IRCCS Pubblici

(e per il loro tramite ai

- Direttori Sanitari;
- Direttori delle U.O. mediche;
- Direttori di Farmacia Ospedaliera)

### Rappr. Legali degli IRCCS ed EE Priv. Accr.

(e per il loro tramite:

- Direttori Sanitari;
- Direttori delle U.O. mediche;
- Direttori di Farmacia Ospedaliera)

# Sezione Risorse Strumentali e Tecnologiche Sanitarie

- (DEC sistema Edotto)

Exprivia S.P.A.

Soggetto Aggr. Regionale Innovapuglia S.p.A

e, p.c.

Direttore del Dipartimento Promozione della Salute e del Benessere Animale

Oggetto: Determinazione AIFA n. 222/2025 in merito alla riclassificazione del medicinale per uso umano Eladynos (abaloparatide). Centri autorizzati dalla Regione alla prescrizione.

L'Agenzia Italiana del Farmaco (AIFA) con Determinazione n. 222 del 13 febbraio 2025, pubblicata in Gazzetta Ufficiale n. 44 del 22.02.2025, che si allega, ha disposto la riclassificazione del medicinale per uso umano Eladynos (abaloparatide) per l'indicazione terapeutica:

trattamento di prima scelta nella prevenzione secondaria in donne con pregresse fratture vertebrali
o di femore e T-score colonna o femore <-2,5 e >-5.0 (T-score <-2,0 e > -5.0 se di età superiore a 65
anni) + ≥ 2fratture vertebrali lievi o almeno 1 moderata o storia di frattura ad avambraccio, omero,
sacro, pelvi, anca, femore, o tibia negli ultimi cinque anni.

Tale medicinale è:

#### www.regione.puglia.it

Sezione Farmaci, dispositivi medici e assistenza integrativa

Via Gentile, 52 - 70126 Bari - Tel: 080 5403485

Email: f.brunetti@regione.puglia.it - pec: farmaceutica.regione@pec.rupar.puglia.it



- classificato ai fini della rimborsabilità A;
- soggetto a prescrizione medica limitativa, vendibile al pubblico su prescrizione di centri ospedalieri
  o di specialisti internista, reumatologo, endocrinologo, ginecologo, geriatra, ortopedico, fisiatra,
  nefrologo(RRL);
- soggetto a diagnosi e piano terapeutico, allegato alla presente, come previsto dalla nota AIFA n. 79
  e in corso di implementazione sul Sistema Informativo Regionale Edotto "Gestire Piano
  Terapeutico".

Con D.G.R. n.984/2016 e s.m.i. è stata rispettivamente istituita e nominata la Commissione Tecnica Regionale Farmaci (CTRF), a cui la Giunta Regionale ha delegato una serie di compiti quali "...la definizione di criteri per l'individuazione dei Centri/specialisti preposti alla eleggibilità dei pazienti e alla prescrizione di farmaci con PT, note AIFA e i farmaci sottoposti ai Registri di monitoraggio AIFA, con il coinvolgimento di medici specialisti componenti delle reti e di altri individuati dalle società scientifiche ..." e... "...l'aggiornamento del PTR con l'identificazione di farmaci essenziali per le esigenze cliniche dell'assistenza farmaceutica nell'ambito delle strutture Ospedaliere/Servizi ed ambulatori afferenti alle ASL, comprese le strutture convenzionate con il SSR e per le esigenze della continuità assistenziale ospedale-territorio ...".

Preso atto che, a fronte delle decisioni assunte dalla CTRF, nel corso della riunione del 07.05.2025, è stato valutato positivamente l'inserimento nel Prontuario Terapeutico regionale (PTR) del farmaco in oggetto, nelle more dell'adozione di apposito provvedimento dirigenziale finalizzato all'approvazione della versione aggiornata del PTR, si riportano, in **Tab.1**, allegata alla presente, i Centri autorizzati alla prescrizione del medicinale per uso umano Eladynos (abaloparatide) per l'indicazione ammessa alla rimborsabilità a carico del SSN di cui alla Determinazione AIFA in oggetto.

Tale ricognizione è stata effettuata in base a provvedimenti autorizzativi medio tempore emessi dalla competente Sezione Strategie e Governo dell'Offerta e Servizio Accreditamenti della Regione Puglia sul Sistema Informativo Regionale Edotto, che costituisce la base informativa di riferimento.

I Direttori Sanitari dei P.O. e DSS, per quanto concerne l'abilitazione degli specialisti preposti alla prescrizione del medicinale in oggetto, che si ricorda essere riservata esclusivamente ai medici specialisti internista, reumatologo, endocrinologo, ginecologo, geriatra, ortopedico, fisiatra, nefrologo, si devono attenere scrupolosamente ai Centri di cui alla Tab.1, verificando puntualmente che ogni specialista sia incardinato nelle U.O./Serv./Amb. riconosciuti.

La prescrizione da avviare al trattamento dovrà obbligatoriamente essere effettuata tramite il Piano Terapeutico, allegato alla presente, in corso di implementazione nel sistema informativo Regionale Edotto, e fruibile tramite la funzione "Gestire Piano Terapeutico", per consentire le successive fasi di monitoraggio ed erogazione.

www.regione.puglia.it
Sezione Farmaci, dispositivi medici e assistenza integrativa



Nelle more di tale implementazione informatica sarà comunque possibile utilizzare la modulistica cartacea, allegata alla presente, fermo restando la necessità di caricare successivamente i dati sul sistema informativo Edotto non appena sarà informatizzata tale procedura.

La dispensazione dovrà essere effettuata da parte dei Servizi Farmaceutici Territoriali delle ASL, secondo i propri modelli organizzativi, dopo attenta verifica della corretta compilazione del Piano Terapeutico.

Alla società Exprivia, si chiede di inserire il medicinale in oggetto nel PTR Edotto.

Si invitano il Soggetto Aggregatore Regionale Innovapuglia e l'Azienda Capofila ASL BA, ognuno per quanto di propria competenza e responsabilità a procedere con urgenza alle procedure di appalto centralizzato su scala regionale di tale nuovo farmaco esclusivo.

Si invitano le Aziende Sanitarie Locali territorialmente competenti per territorio a vigilare sull'operato delle strutture private accreditate, ivi inclusi gli Enti Ecclesiastici e degli IRCCS privati.

Il responsabile del presente procedimento è il Dott. Francesco Brunetti della Sezione Farmaci, Dispositivi Medici e Assistenza Integrativa Regionale, i cui recapiti sono riportati in calce.

Distinti saluti.

Il Responsabile E.Q.

"Registri AIFA e Centri Prescrittori"

Dott. Francesco Brunetti



Il Dirigente della Sezione Dott. Paolo Stella

> Paolo Stella 15.05.2025 18:25:05 GMT+02:00



CENTRI	U.O./Servizio/Ambulatorio	CODICE DISCIPLINA EDOTTO
P.O. ASL - AAOO Univ. – IRCCS - EE		
	ENDOCRINOLOGIA	19
	FISIATRIA	56
	GERIATRIA	21
	GINECOLOGIA	37
	MEDICINA INTERNA	26
	NEFROLOGIA	29
	ORTOPEDIA	36
	REUMATOLOGIA	71
AMBULATORI ASL - AAOO Univ IRCCS - EE		
	ENDOCRINOLOGIA	19
	FISIATRIA	56
	GERIATRIA	21
	GINECOLOGIA	37
	MEDICINA INTERNA	26
	NEFROLOGIA	29
	ORTOPEDIA	36
	REUMATOLOGIA	71
STRUTTURE PRIVATE ACCREDITATE		
P.O. Struttura Privata accreditata: Villa Bianca Martina Franca	FISIATRIA	56

## www.regione.puglia.it

Sezione Farmaci, dispositivi medici e assistenza integrativa

Via Gentile, 52 - 70126 Bari - Tel: 080 5403485

Email: f. brunetti@regione.puglia.it-pec: farmaceutica.regione@pec.rupar.puglia.it-pec: farmaceutica.regione.puglia.it-pec: farmaceutica.regione.puglia.it-pec: farmaceutica.regione.puglia.it-pec: farmaceutica.regione.puglia.it-pec: farmaceutica.regione.puglia.it-pec: farmaceutica.regione.puglia.it-pec: farmaceutica.puglia.it-pec: farmaceutica.puglia.p



CENTRI	U.O./Servizio/Ambulatorio	CODICE DISCIPLINA EDOTTO
P.O. Struttura Privata accreditata: Villa Verde Taranto	FISIATRIA	56
P.O. Struttura Privata accreditata: Villa Verde Taranto	GERIATRIA	21
P.O. Struttura Privata Accreditata: Villa Bianca- Lecce	ORTOPEDIA	36

Tab.1

Il Responsabile E.Q.
"Registri AIFA e Centri Prescrittori"

Dott. Francesco Brunetti



Il Dirigente della Sezione Dott. Paolo Stella





# Piano Terapeutico per la prescrizione di ABALOPARATIDE

Da compilarsi ai fini della rimborsabilità da parte dei Centri Ospedalieri o specialisti - internista, reumatologo, geriatra, endocrinologo, ginecologo, ortopedico, nefrologo, fisiatra - autorizzati al rilascio del PT per i farmaci della nota AIFA 79 e da consegnare al paziente in formato cartaceo.

Azienda Sanitaria:		
Unità Operativa:		
Nome e cognome del medico prescrittore:		
Recapito telefonico:		
Paziente (nome, cognome):		
Data di nascita:/ Sesso: M  F		
Codice Fiscale:		
Indirizzo:		
Recapiti telefonici:		
ASL di Residenza:		
Medico di Medicina Generale:		
Durata (anni) di malattia (solo alla 1° prescrizione):		

**Indicazione autorizzata:** Trattamento dell'osteoporosi nelle donne in post-menopausa ad aumentato rischio di frattura.

Indicazione rimborsata dal SSN: Prevenzione secondaria in donne in post-menopausa con pregresse fratture osteoporotiche vertebrali o di femore, con T-score colonna o femore <-2,5 e >-5.0 (T-score <-2,0 e >-5.0 se di età superiore a 65 anni) e  $\geq 2$  fratture vertebrali lievi o almeno 1 moderata o storia di frattura ad avambraccio, omero, sacro, pelvi, anca, femore, o tibia negli ultimi 5 anni.



☐ Prima prescrizione (primi 6 mesi di trattamento)		
☐ Prosecuzione del trattamento (successivi 6 mesi per un totale di 12 mesi)		
☐ Prosecuzione del trattamento (successivi 6 mesi per un totale di 18 mesi)		
Specialità	Posologia	
	☐ 80 microgrammi /die per via sottocutanea	
Validità del Piano terapeutico:mesi La validità massima del Piano Terapeutico è di <u>6 mesi</u> , prolungabile di ulteriori periodi di 6 mesi per non più di altre tre volte (per un totale complessivo di <u>18 mesi</u> ).		
Il trattamento non deve essere ripetuto nell'arco di vita del paziente.		
La prescrizione va effettuata in accordo con il Riassunto delle Caratteristiche del Prodotto (RCP).		
Data valutazione://	Data scadenza PT:/_/	
	Timbro e firma del medico prescrittore	

# AGENZIA ITALIANA DEL FARMACO

### DETERMINA 13 febbraio 2025

Riclassificazione del medicinale per uso umano «Eladynos», ai sensi dell'articolo 8, comma 10, della legge 24 dicembre 1993, n. 537. (Determina n. 222/2025). (25A01126)

(GU n.44 del 22-2-2025)

#### IL PRESIDENTE

Visto l'art. 48 del decreto-legge 30 settembre 2003, n. 269, recante «Disposizioni urgenti per favorire lo sviluppo e per la correzione dell'andamento dei conti pubblici», convertito, con modificazioni, nella legge 24 novembre 2003, n. 326, che ha istituito l'Agenzia italiana del farmaco e, in particolare, il comma 33, che dispone la negoziazione del prezzo per i prodotti rimborsati dal Servizio sanitario nazionale tra Agenzia e produttori;

Visto il decreto 20 settembre 2004, n. 245 del Ministro della salute, di concerto con i Ministri della funzione pubblica e dell'economia e delle finanze, recante «Regolamento recante norme sull'organizzazione ed il funzionamento dell'Agenzia italiana del farmaco, a norma dell'art. 48, comma 13, del decreto-legge 30 settembre 2003, n. 269, convertito, con modificazioni, dalla legge 24 novembre 2003, n. 326», come da ultimo modificato dal decreto 8 gennaio 2024, n. 3 del Ministro della salute, di concerto con i Ministri della funzione pubblica e dell'economia e delle finanze, pubblicato nella Gazzetta Ufficiale - Serie generale - n. 11 del 15 gennaio 2024;

Visto il regolamento di organizzazione, del funzionamento e dell'ordinamento del personale dell'Agenzia italiana del farmaco, pubblicato sul sito istituzionale dell'Agenzia (comunicazione in Gazzetta Ufficiale della Repubblica italiana - Serie generale - n. 140 del 17 giugno 2016);

Visto il decreto del Ministro della salute 5 aprile 2024 con cui, a decorrere dalla data dello stesso, il prof. Robert Giovanni Nistico' e' stato nominato Presidente del consiglio di amministrazione dell'Agenzia italiana del farmaco, ai sensi dell'art. 7 del citato decreto del Ministro della salute 20 settembre 2004, n. 245 e successive modificazioni;

Visto il decreto del Ministro della salute 9 febbraio 2024 di nomina del dott. Pierluigi Russo quale direttore tecnico-scientifico dell'Agenzia italiana del farmaco, ai sensi dell'art. 10-bis del citato decreto del Ministro della salute 20 settembre 2004, n. 245 e successive modificazioni;

Vista la determina del direttore generale n. 643 del 28 maggio 2020 con cui e' stato conferito al dott. Trotta Francesco l'incarico di dirigente del Settore HTA ed economia del farmaco;

Vista la legge 24 dicembre 1993, n. 537, concernente «Interventi correttivi di finanza pubblica», con particolare riferimento all'art. 8, comma 10, che prevede la classificazione dei medicinali erogabili a carico del Servizio sanitario nazionale;

Vista la legge 14 dicembre 2000, n. 376, recante «Disciplina della tutela sanitaria delle attivita' sportive e della lotta contro il doping»;

Visto il regolamento (CE) n. 141/2000 del Parlamento europeo e del Consiglio del 16 dicembre 1999, concernente i medicinali orfani; Visto il regolamento (CE) n. 1394/2007 del Parlamento europeo e del Consiglio del 13 novembre 2007 sui medicinali per terapie avanzate, recante modifica della direttiva 2001/83/CE e del regolamento (CE) n. 726/2004;

Visto il regolamento (CE) n. 726/2004 del Parlamento europeo e del Consiglio del 31 marzo 2004, che istituisce procedure comunitarie per l'autorizzazione e la vigilanza dei medicinali per uso umano e veterinario e che istituisce l'Agenzia europea per i medicinali;

Visto il decreto legislativo 24 aprile 2006, n. 219, recante «Attuazione della direttiva 2001/83/CE (e successive direttive di modifica) relativa ad un codice comunitario concernente i medicinali per uso umano»;

Visto il decreto del Ministero della salute del 2 agosto 2019 recante «Criteri e modalita' con cui l'Agenzia italiana del farmaco determina, mediante negoziazione, i prezzi dei farmaci rimborsati dal Servizio sanitario nazionale», pubblicato nella Gazzetta Ufficiale della Repubblica italiana - Serie generale - n. 185 del 24 luglio 2020;

Visti gli articoli 11 e 12 del decreto-legge 13 settembre 2012, n. 158, recante «Disposizioni urgenti per promuovere lo sviluppo del Paese mediante un piu' alto livello di tutela della salute», convertito, con modificazioni, nella legge 8 novembre 2012, n. 189, e successive modificazioni ed integrazioni;

Visto l'art. 17 della legge 5 agosto 2022, n. 118, recante «Legge annuale per il mercato e la concorrenza 2021»;

Vista la determina AIFA del 3 luglio 2006, concernente «Elenco dei medicinali di classe a) rimborsabili dal Servizio sanitario nazionale (SSN) ai sensi dell'art. 48, comma 5, lettera c), del decreto-legge 30 settembre 2003, n. 269, convertito, con modificazioni, nella legge 24 novembre 2003, n. 326 (Prontuario farmaceutico nazionale 2006)», pubblicata nella Gazzetta Ufficiale della Repubblica italiana - Serie generale - n. 156 del 7 luglio 2006;

Vista la determina AIFA del 27 settembre 2006, recante «Manovra per il governo della spesa farmaceutica convenzionata e non convenzionata», pubblicata nella Gazzetta Ufficiale della Repubblica italiana - Serie generale - n. 227 del 29 settembre 2006;

Vista la determina AIFA n. 36/2023 del 23 febbraio 2023, pubblicata nella Gazzetta Ufficiale della Repubblica italiana - Serie generale - n. 59 del 10 marzo 2023, recante «Classificazione, ai sensi dell'art. 12, comma 5, della legge 8 novembre 2012, n. 189, del medicinale per uso umano, a base di abaloparatide, "Eladynos"»;

Vista la domanda presentata in data 11 ottobre 2023 con la quale la Societa' Theramex Ireland Limited ha chiesto la riclassificazione, ai fini della rimborsabilita', del medicinale ELADYNOS (abaloparatide);

Visto il parere reso dalla Commissione scientifica ed economica nella seduta del 18-22 novembre 2024;

Vista la delibera n. 6 del 29 gennaio 2025 del consiglio di amministrazione dell'AIFA, concernente l'approvazione dei medicinali ai fini dell'autorizzazione all'immissione in commercio e rimborsabilita' da parte del Servizio sanitario nazionale;

Visti gli atti d'ufficio;

#### Determina:

#### Art. 1

#### Classificazione ai fini della rimborsabilita'

Il medicinale ELADYNOS (abaloparatide) nelle confezioni sotto indicate e' classificato come segue.

Indicazioni terapeutiche oggetto della negoziazione: trattamento di prima scelta nella prevenzione secondaria in donne con pregresse fratture vertebrali o di femore e T-score colonna o femore <-2,5 e > -5.0 (T-score <-2,0 e > -5.0 se di eta' superiore a 65 anni) +  $\geq$  2 fratture vertebrali lievi o almeno 1 moderata o storia di frattura ad avambraccio, omero, sacro, pelvi, anca, femore, o tibia negli ultimi cinque anni.

Confezione: «80 mcg / dose - soluzione iniettabile - uso sottocutaneo - cartuccia (in vetro) in penna preriempita 1,5 ml (2

mg/ml)» 1 penna preriempita - A.I.C. n. 050465018/E (in base 10).

Classe di rimborsabilita': A.

Prezzo ex factory (IVA esclusa): euro 221,92.

Prezzo al pubblico (IVA inclusa): euro 366,26.

Nota AIFA: 79.

La societa', fatte salve le disposizioni in materia di smaltimento scorte, nel rispetto dell'art. 13 del decreto-legge 30 aprile 2019, n. 35, convertito, con modificazioni, nella legge 25 giugno 2019, n. 60, si impegna a mantenere una fornitura costante adeguata al fabbisogno del Servizio sanitario nazionale.

Validita' del contratto: ventiquattro mesi.

#### Art. 2

# Condizioni e modalita' di impiego

Prescrizione del medicinale soggetta a diagnosi e piano terapeutico, come da Nota 79.

#### Art. 3

## Classificazione ai fini della fornitura

La classificazione ai fini della fornitura del medicinale «Eladynos» (abaloparatide) e' la seguente: medicinale soggetto a prescrizione medica limitativa, vendibile al pubblico su prescrizione di centri ospedalieri o di specialisti - internista, reumatologo, endocrinologo, ginecologo, geriatra, ortopedico, fisiatra, nefrologo (RRL).

#### Art. 4

## Disposizioni finali

La presente determina ha effetto dal giorno successivo alla sua pubblicazione nella Gazzetta Ufficiale della Repubblica italiana e sara' notificata alla societa' titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio.

Roma, 13 febbraio 2025

Il Presidente: Nistico'