



**REGIONE
PUGLIA**

**DIPARTIMENTO PROMOZIONE
DELLA SALUTE, DEL BENESSERE
E DELLO SPORT PER TUTTI**

**SEZIONE RISORSE STRUMENTALI E
TECNOLOGICHE**

Servizio Politiche del Farmaco

Prot. n. AOO/081/ 4565 del **24 SET. 2019**

Alla cortese attenzione:

**Direttori Generali e Sanitari
delle Aziende Sanitarie Locali
delle Aziende Ospedaliere Universitarie
(e per il loro tramite**

- ai Direttori delle U.O. riferibili ai Centri autorizzati
- ai Direttori dei distretti Socio Sanitari
- ai Direttori Sanitari delle Strutture Priv. Accr.
- ai Direttori di Farmacia Ospedaliera/Territoriale)

Rappr. Legali degli IRCCS ed Enti Ecclesiastici

(e per il loro tramite

- ai Direttori di Farmacia Ospedaliera
- ai Direttori delle U.O. riferibili ai Centri autorizzati

Exprivia Helthcare It S.r.l

Soggetto Aggregatore Regionale Innovapuglia S.p.A.

**Oggetto: Determinazione AIFA n. 1289/2019 in merito alla specialità
medicinale per uso umano Imfinzi (Durvalumab) indicata per il trattamento
del carcinoma polmonare non a piccole cellule (NSCLC). Inserimento in
PTR, aggiornamento e ricognizione dei centri prescrittori autorizzati alla
diagnosi e trattamento dei pazienti con carcinoma polmonare non a
piccole cellule (NSCLC).**

L'Agenzia Italiana del Farmaco (AIFA) con Determinazione n. 1289 del
27.08.2019 pubblicata nella GU n. 209 del 06 settembre 2019, che si allega,
ha disposto la riclassificazione, il regime di rimborsabilità e il prezzo della

www.regione.puglia.it

Servizio Politiche del Farmaco ed Emergenza / Urgenza

Via Gentile, 52 - 70126 Bari - Tel: 080 5404951 - Fax: 080 5409521

mail: f.colasuonno@regione.puglia.it - pec: farmaceutica.regione@pec.rupar.puglia.it



specialità medicinale Imfinzi (Durvalumab) per la seguente indicazione terapeutica:

- *indicato in monoterapia per il trattamento del carcinoma polmonare non a piccole cellule (NSCLC) localmente avanzato, non resecabile, negli adulti il cui tumore presenta un'espressione di PD-L1 \geq 1% sulle cellule tumorali e la cui malattia non è progredita a seguito di chemioradioterapia a base di platino.*

Tale specialità medicinale è:

- classificata ai fini della rimborsabilità H;
- ai fini della fornitura, soggetta a prescrizione medica limitativa, utilizzabile esclusivamente in ambiente ospedaliero o in struttura ad esso assimilabile (OSP);
- sottoposta a monitoraggio web-based dei registri con attribuzione del requisito dell'innovazione terapeutica, da cui consegue l'inserimento nel fondo per i farmaci innovativi oncologici ai sensi dell'art.1 comma 400 Legge n.232/2016 (legge di Bilancio 2017) e l'accesso ai benefici economici previsti dall'art.1 commi 402, 403 e 404 della Legge n.232/2016
- inserita nel PTR ai sensi del D.L. n.158/2012 convertito in L. n.189/2012.

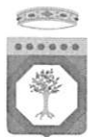
Pertanto si riportano di seguito, in **Tab. 1**, i centri autorizzati alla prescrizione della specialità medicinale in oggetto, che costituisce altresì aggiornamento e ricognizione dei centri autorizzati alla prescrizione delle specialità medicinali per la diagnosi e trattamento dei pazienti adulti con carcinoma polmonare non a piccole cellule (NSCLC), di cui alla **Tab. 2**.



Centri preposti al trattamento carcinoma polmonare non a piccole cellule (NSCLC) e alla prescrizione delle specialità medicinali di cui alla Tab.2

Tab. 1

CENTRI	U.O./Serv. Ambul. Ospedalieri (spec. Oncologo)	CODICE EDOTTO	AUTORIZZAZIONE ALLA PRESCRIZIONE DEI FARMACI DI CUI ALLA TAB. 2
ASL BA			
P.O. della Murgia - Altamura	Medicina Interna/Gen.-Amb. di Oncologia	098917	(*)(#)(##)(o)
P.O. S. Paolo	Medicina Interna/Gen.-Amb. di Oncologia	969831	(*)(#)(##)(o)
P.O. Molfetta	Chirurgia Generale-Amb. Oncologia	098377	(*)(#)(##)(o)
ASL BT			
P.O. Barletta	Oncologia Radioterapia (Servizio)	971186 099524	(*)(#)(##)(o)
P.T.A. Trani	Poliambulatorio Specialistico PTA- Oncologia	099767	(*)(#)(##)(o)
ASL BR			
P.O. Perrino -Brindisi	Oncologia Radioterapia	967561 RT11	(*)(#)(##)(o)
P.O. Francavilla Fontana (Ceglie Messapica)	Medicina Interna-DH Oncologia	967631	(*)(#)(##)(o)
P.T.A. Fasano	Ambulatorio di Oncologia (Medicina Interna di Ostuni)	967602	(*)(#)(##)(o)
ASL FG			
P.O. Cerignola	Medicina Interna/Gen.-DH Oncologia	969545	(*)(#)(##)(o)
P.O. San Severo	Medicina Interna-DH Oncologia	969796	(*)(#)(##)(o)
P.O. Lucera	Medicina Interna/Gen.-DH Oncologia	098213	(*)(#)(##)(o)
CDC Brodetti Foggia	Medicina Interna-Amb. di Oncologia	969562	(*)(#)
ASL LE			
P.O. V.Fazzi	Oncologia Radioterapia (Servizio)	970023 970001	(*)(#)(##)(o)
P.O. Gallipoli	Oncologia	971276	(*)(#)(##)(o)



P.O. Casarano	Oncologia	971275	(*)(#)(##)(o)
P.O. Copertino	Medicina Interna-Amb. di Oncologia	970047	(*)(#)(##)(o)
P.O. Scorrano	Medicina Interna-Amb. di Oncologia	970074	(*)(#)(##)(o)
P.O. Galatina	Medicina Interna-Amb. di Oncologia	969406	(*)(#)(##)(o)
ASL TA			
P.O. SS. Annunziata/Moscato	Oncologia Radioterapia Moscati	968184 968157	(*)(#)(##)(o)
P.O. Castellaneta	Medicina Interna-Amb. di Oncologia	968212	(*)(#)(##)(o)
P.O. Manduria	Medicina Interna-Amb. di Oncologia	964914	(*)(#)(##)(o)
CDC Villa Verde Taranto	Oncologia	965799	(*)(#)(o)
AAOO Univ. - IRCCS - EE			
AO Univ. OORR Foggia	Oncologia Radioterapia (Servizio)	968578 968610	(*)(#)(##)(o)
Istituto Tumori Giovanni Paolo II (BA)	Oncologia Radioterapia (Servizio)	965604 965606	(*)(#)(##)(o)
IRCCS Saverio De Bellis (BA)	Oncologia	099546	(*)(#)(##)(o)
Casa Sollievo della Sofferenza	Oncologia Medicina Interna (Amb. di Oncologia) Radioterapia (Servizio)	969584 969570 969516	(*)(#)(##)(o)
AO Univ. Cons. Policlinico - Bari	Oncologia Radioterapia (Servizio) Medicina Interna (Deg.-Amb.-DH di Oncologia)	964643 968495 966232	(*)(#)(##)(o)
Ente Eccl. Osp. Gen. Reg Miulli	Oncologia	099578	(*)(#)(##)(o)
Ospedale Generale Prov. Card .G.Panico	Oncologia	971402	(*)(#)(##)(o)

Tab. 2

Specialità medicinale	Principio attivo	Classe di rimborsabilità/fornitura
Alecensa	Alectinib	H-RNRL (#)
Alimta	Pemetrexed	H-OSP (o)



Avastin	Bevacizumab	H-OSP (o)
Giotrif	Afatinib	H-RNRL (*)
Imfinzi	Durvalumab	H-OSP (##)
Iressa	Gefitinib	H-RNRL (*)
Keytruda	Pembrolizumab	H-OSP (##)
Opdivo	Nivolumab	H-OSP (o)
Tagrisso	Osimertinib	H-RNRL (*)
Tarceva	Erlotinib	H-RNRL (*)
Tecentriq	Atezolizumab	H-OSP (o)
Vargatef	Nintedanib	H-RNRL (*)
Xalkori	Crizotinib	H-RNRL (*)
Zykadia	Ceritinib	H-RNRL (*)

LEGENDA	
Farmaci H-RNRL Non Innovativi di cui alla tab. 2	(*)
Farmaci H-RNRL Innovativi Oncologici di cui alla tab. 2	(#)
Farmaci H-OSP Innovativi Oncologici di cui alla tab. 2	(##)
Farmaci H-OSP Non Innovativi di cui alla tab. 2	(o)

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., per quanto concerne l'abilitazione degli specialisti preposti alla prescrizione della specialità medicinale in oggetto, che si ricorda essere riservata esclusivamente ai medici **specialisti oncologi esperti nella gestione dei pazienti con carcinoma polmonare non a piccole cellule (NSCLC)**, si devono attenere scrupolosamente ai Centri sopra



**REGIONE
PUGLIA**

**DIPARTIMENTO PROMOZIONE
DELLA SALUTE, DEL BENESSERE
E DELLO SPORT PER TUTTI**

**SEZIONE RISORSE STRUMENTALI E
TECNOLOGICHE**

Servizio Politiche del Farmaco

individuati, verificando puntualmente che ogni specialista sia incardinato nelle U.O./Servizi/Amb. riconosciute.

Al fine di garantire la disponibilità del trattamento ai pazienti, le prescrizioni devono obbligatoriamente essere effettuate solo ed esclusivamente in accordo ai criteri di eleggibilità e appropriatezza prescrittiva riportati nella documentazione consultabile sul portale Istituzionale dell'AIFA al seguente link:

<https://www.aifa.gov.it/web/guest/-/attivazione-web-e-pubblicazione-schede-di-monitoraggio-registro-imfinzi>.

La dispensazione della specialità medicinale in oggetto, ad esclusivo uso interno ospedaliero, dovrà essere effettuata da parte dei Servizi Farmaceutici per la somministrazione in ambito ospedaliero o in struttura ad esso assimilabile, dopo attenta verifica della corretta compilazione della scheda di eleggibilità del farmaco in oggetto.

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

Al soggetto Aggregatore Regionale Innovapuglia ed all'Azienda Capofila ASL BA, ognuno per quanto di propria competenza e responsabilità, si raccomanda di procedere con urgenza ed in tempi brevi al fine di consentire l'espletamento delle procedure amministrative necessarie all'acquisto 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.

www.regione.puglia.it

Servizio Politiche del Farmaco ed Emergenza / Urgenza
Via Gentile, 52 - 70126 Bari - Tel: 080 5404951 - Fax: 080 5409521
mail: f.colasuonno@regione.puglia.it - pec: farmaceutica.regione@pec.rupar.puglia.it



**REGIONE
PUGLIA**

**DIPARTIMENTO PROMOZIONE
DELLA SALUTE, DEL BENESSERE
E DELLO SPORT PER TUTTI**

**SEZIONE RISORSE STRUMENTALI E
TECNOLOGICHE**

Servizio Politiche del Farmaco

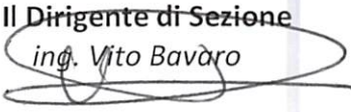
Il responsabile del presente procedimento è il dott. F. Colasuonno del Servizio Politiche del Farmaco regionale, che potrà essere contattato per eventuali ulteriori informazioni in merito all'indirizzo mail f.colasuonno@regione.puglia.it.

Cordialmente.

AP/


Il Responsabile P.O.
Registri di Monitoraggio AIFA e Centri Prescrittori
dott. Francesco Colasuonno


Il Dirigente di Servizio
dott. Paolo Stella


Il Dirigente di Sezione
ing. Vito Bavaro

www.regione.puglia.it

Servizio Politiche del Farmaco ed Emergenza / Urgenza
Via Gentile, 52 - 70126 Bari - Tel: 080 5404951 - Fax: 080 5409521
mail: f.colasuonno@regione.puglia.it - pec: farmaceutica.regione@pec.rupar.puglia.it

DETERMINA 27 agosto 2019.

Riclassificazione del medicinale per uso umano «Imfinzi» ai sensi dell'art. 8, comma 10, della legge 24 dicembre 1993, n. 537. (Determina n. 1289/2019)

IL DIRETTORE GENERALE

Visti gli articoli 8 e 9 del decreto legislativo 30 luglio 1999, n. 300;

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;

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», così come modificato dal decreto 29 marzo 2012, n. 53, del Ministro della salute, di concerto con i Ministri per la pubblica amministrazione e la semplificazione e dell'economia e delle finanze recante «Modifica al regolamento e funzionamento dell'Agenzia italiana del farmaco (AIFA), in attuazione dell'art. 17, comma 10 del decreto-legge 6 luglio 2011, n. 98, convertito, con modificazioni, dalla legge 15 luglio 2011, n. 111»;

Visti il regolamento di organizzazione, del funzionamento e dell'ordinamento del personale e la nuova dotazione organica, definitivamente adottati dal consiglio di amministrazione dell'AIFA, rispettivamente, con deliberazione 8 aprile 2016, n. 12 e con deliberazione 3 febbraio 2016, n. 6, approvate ai sensi dell'art. 22 del decreto 20 settembre 2004, n. 245, del Ministro della salute di concerto con il Ministro della funzione pubblica e il Ministro dell'economia e delle finanze, della cui pubblicazione sul proprio sito istituzionale è stato dato avviso nella *Gazzetta Ufficiale* della Repubblica italiana - Serie generale - n. 140 del 17 giugno 2016;

Visto il decreto legislativo 30 marzo 2001, n. 165, recante «Norme generali sull'ordinamento del lavoro alle dipendenze delle amministrazioni pubbliche» e successive modificazioni ed integrazioni;

Vista la legge 15 luglio 2002, n. 145, recante «Disposizioni per il riordino della dirigenza statale e per favorire lo scambio di esperienze e l'interazione tra pubblico e privato»;

Visto il decreto del Ministro della salute del 27 settembre 2018, registrato, ai sensi dell'art. 5, comma 2, del decreto legislativo 30 giugno 2011, n. 123, dall'ufficio centrale del bilancio presso il Ministero della salute in data 4 ottobre 2018, al n. 1011, con cui il dott. Luca Li Bassi è stato nominato direttore generale dell'Agenzia italiana del farmaco e il relativo contratto individuale di lavoro con decorrenza 17 ottobre 2018, data di effettiva assunzione delle funzioni;

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;

Visto l'art. 48, comma 33, della legge 24 novembre 2003, n. 326, che dispone la negoziazione del prezzo per i prodotti rimborsati dal Servizio sanitario nazionale tra Agenzia e titolari di autorizzazioni;

Visto il decreto legislativo 24 aprile 2006, n. 219, pubblicato nella *Gazzetta Ufficiale* della Repubblica italiana - n. 142 del 21 giugno 2006, concernente l'attuazione della direttiva n. 2001/83/CE (e successive direttive di modifica) relativa ad un codice comunitario concernenti i medicinali per uso umano nonché della direttiva n. 2003/94/CE;

Vista la deliberazione CIPE del 1° febbraio 2001, n. 3;

Vista la determina 29 ottobre 2004 «Note AIFA 2004 (Revisione delle note CUF)», pubblicata nel Supplemento ordinario alla *Gazzetta Ufficiale* della Repubblica italiana - n. 259 del 4 novembre 2004 e successive modificazioni;

Vista la determina AIFA del 3 luglio 2006, pubblicata nella *Gazzetta Ufficiale* della Repubblica italiana - Serie generale - n. 156 del 7 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 2006, n. 326. (Prontuario farmaceutico nazionale 2006)»;

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

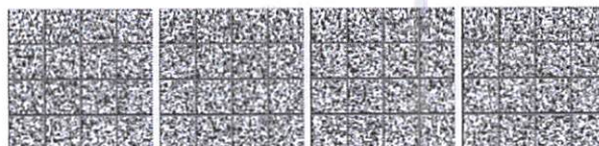
Visto il regolamento n. 726/2004/CE;

Visto l'art. 48, comma 33-ter del decreto-legge 30 settembre 2003, n. 269, convertito, con modificazioni, dalla legge 24 novembre 2003, n. 326, in materia di specialità medicinali soggette a rimborsabilità condizionata nell'ambito dei registri di monitoraggio AIFA;

Vista la determina n. 142833/2018 del 24 dicembre 2018, pubblicata nella *Gazzetta Ufficiale* della Repubblica italiana - Serie generale - n. 13 del 16 gennaio 2019, relativa alla classificazione del medicinale «Imfinzi» (durvalumab) ai sensi dell'art. 12, comma 5, della legge 8 novembre 2012, n. 189, di medicinali per uso umano approvati con procedura centralizzata;

Visto il decreto-legge 6 luglio 2012, n. 95, convertito, con modificazioni, dalla legge 7 agosto 2012, n. 135, recante «Disposizioni urgenti per la revisione della spesa pubblica con invarianza dei servizi ai cittadini nonché misure di rafforzamento patrimoniale delle imprese del settore bancario» e in particolare l'art. 15, comma 8, lettera b), con il quale è stato previsto un fondo aggiuntivo per la spesa dei farmaci innovativi;

Visto l'art. 1, comma 400 della legge 11 dicembre 2016, n. 232, recante «Bilancio di previsione dello Stato per l'anno finanziario 2017 e bilancio pluriennale per il triennio 2017-2019»;



Vista la legge 27 dicembre 2017, n. 205, «Bilancio di previsione dello Stato per l'anno finanziario 2018 e bilancio pluriennale per il triennio 2018-2020» e in particolare l'art. 1, commi 408-409 con i quali è stato previsto un monitoraggio degli effetti dell'utilizzo dei farmaci innovativi e innovativi oncologici sul costo del percorso terapeutico-assistenziale complessivo;

Vista la domanda presentata in data 12 settembre 2018, con la quale la società Astrazeneca AB ha chiesto la riclassificazione delle confezioni con A.I.C. n. 047089014/E e n. 047089026/E;

Visto il parere espresso dalla Commissione consultiva tecnico-scientifica nella seduta del 7 febbraio 2019;

Visto il parere espresso dal Comitato prezzi e rimborso nella seduta del 25 luglio 2019;

Vista la deliberazione n. 19 in data 7 agosto 2019 del consiglio di amministrazione dell'AIFA adottata su proposta del direttore generale, concernente l'approvazione delle specialità medicinali ai fini dell'autorizzazione all'immissione in commercio e rimborsabilità da parte del Servizio sanitario nazionale;

Determina:

Art. 1.

Classificazione ai fini della rimborsabilità

Il medicinale IMFINZI (durvalumab) nelle confezioni sotto indicate è classificato come segue:

indicazioni terapeutiche oggetto della negoziazione: «Imfinzi®» è indicato in monoterapia per il trattamento del carcinoma polmonare non a piccole cellule (NSCLC) localmente avanzato, non resecabile, negli adulti il cui tumore presenta un'espressione di PD-L1 $\geq 1\%$ sulle cellule tumorali e la cui malattia non è progredita a seguito di chemioradioterapia a base di platino;

confezione: flaconcino da 500 mg di durvalumab (EU/1/18/1322/001) - A.I.C. n. 047089014/E (in base 10);

classe di rimborsabilità: H;

prezzo *ex factory* (IVA esclusa): euro 2.770,09;

prezzo al pubblico (IVA inclusa): euro 4.571,76;

confezione: flaconcino da 120 mg di durvalumab (EMA EU/1/18/1322/002) - A.I.C. n. 047089026/E (in base 10);

classe di rimborsabilità: H;

prezzo *ex factory* (IVA esclusa): euro 664,82;

prezzo al pubblico (IVA inclusa): euro 1.097,22.

Sconto obbligatorio sul prezzo *ex factory*, da praticarsi alle strutture sanitarie pubbliche, ivi comprese le strutture sanitarie private accreditate con il Servizio sanitario nazionale, come da condizioni negoziali.

Attribuzione del requisito dell'innovazione terapeutica, in relazione all'indicazione terapeutica negoziata, da cui consegue:

l'inserimento nel fondo per i farmaci innovativi oncologici;

i benefici economici previsti dall'art. 1, comma 402 della legge 11 dicembre 2016, n. 232 (legge di bilancio 2017);

l'inserimento nei prontuari terapeutici regionali nei termini previsti dalla normativa vigente (art. 10, comma 2 del decreto-legge n. 158/2012, convertito in legge n. 189/2012);

l'inserimento negli elenchi dei farmaci innovativi ai sensi dell'art. 1, commi 1 e 2, dell'accordo sottoscritto in data 18 novembre 2010 (rep. atti n. 197/CSR) e ai sensi dell'art. 1, commi 400-406 della legge 11 dicembre 2016, n. 232 (legge di bilancio 2017).

La società rinuncia espressamente al beneficio economico della sospensione delle riduzioni di legge di cui alle determinazioni AIFA del 3 luglio 2006 e del 27 settembre 2006, derivante dal riconoscimento dell'innovatività.

Ai fini delle prescrizioni a carico del Servizio sanitario nazionale, i centri utilizzatori specificatamente individuati dalle regioni, dovranno compilare la scheda raccolta dati informatizzata di arruolamento che indica i pazienti eleggibili e la scheda di *follow-up*, applicando le condizioni negoziali secondo le indicazioni pubblicate sul sito dell'Agenzia, piattaforma *web* - all'indirizzo: <https://servizionline.aifa.gov.it> che costituiscono parte integrante della presente determina.

Nelle more della piena attuazione del registro di monitoraggio *web-based*, onde garantire la disponibilità del trattamento ai pazienti le prescrizioni dovranno essere effettuate in accordo ai criteri di eleggibilità e appropriatezza prescrittiva riportati nella documentazione consultabile sul portale istituzionale dell'Agenzia: <https://www.aifa.gov.it/registri-e-piani-terapeutici>

I dati inerenti ai trattamenti effettuati a partire dalla data di entrata in vigore della presente determina, tramite la modalità temporanea suindicata, dovranno essere successivamente riportati nella piattaforma *web*, secondo le modalità che saranno indicate nel sito: <https://www.aifa.gov.it/registri-farmaci-sottoposti-a-monitoraggio>

Validità del contratto: ventiquattro mesi.

Art. 2.

Classificazione ai fini della fornitura

La classificazione ai fini della fornitura del medicinale «Imfinzi» (durvalumab) è la seguente: medicinale soggetto a prescrizione medica limitativa, utilizzabile esclusivamente in ambiente ospedaliero o in struttura ad esso assimilabile (OSP).

Art. 3.

Disposizioni finali

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

Roma, 27 agosto 2019

Il direttore generale: LI BASSI

19A05519

