



Allegato B

Determinazioni con cui AIFA ha autorizzato nuove specialità medicinali di fascia A-PHT

- determina n. 31/2024- pubblicata nella G.U. n. 132 del 07.06.2024 – con cui l’AIFA ha disposto, la classificazione del medicinale per uso umano **Kerendia® (Finerenone)**, ai fini della rimborsabilità in fascia **A-PHT** ed ai fini della fornitura, medicinale soggetto a prescrizione medica limitativa, vendibile al pubblico su prescrizione di centri ospedalieri o di specialista endocrinologo, internista, geriatra e nefrologo (RRL) e sottoposto a piano terapeutico web-based AIFA;
- determina n. 35/2024- pubblicata nella G.U. n. 121 del 25.05.2024 – con cui l’AIFA ha disposto, la classificazione del medicinale per uso umano **Opzelura® (ruxolitinib)**, ai fini della rimborsabilità in fascia **A-PHT** medicinale soggetto a Piano Terapeutico prescrizione medica limitativa, da rinnovare volta per volta, vendibile al pubblico su prescrizione di centri ospedalieri o di specialisti - dermatologo (RNRL);
- determina n. 506/2024- pubblicata nella G.U. n. 233 del 04.10.2024 – con cui l’AIFA ha disposto, la classificazione del medicinale per uso umano **Aquipta® (atogepant)**, ai fini della rimborsabilità in fascia **A-PHT** medicinale soggetto a prescrizione medica limitativa, vendibile al pubblico su prescrizione di specialisti individuati dai centri per la diagnosi e la terapia delle cefalee o di specialista neurologo (RRL)e sottoposto a registro web-based AIFA.