

ATTIVO IL REGISTRO-PT DEL DENOSUMAB (PROLIA)**Responsabile Editoriale**
Vincenzo Toscano

L'Agenzia Italiana del Farmaco comunica agli utenti dei Registri di Monitoraggio che, **a partire dal 21 maggio**, è **presente sulla piattaforma web il Registro PT (Piano terapeutico) del medicinale Prolia (denosumab)** per il trattamento dell'osteoporosi in donne in post-menopausa e in uomini ad aumentato rischio di fratture (nelle donne in post-menopausa, Prolia riduce significativamente il rischio di fratture vertebrali, non vertebrali e di femore) e per il trattamento della perdita ossea associata a terapia ormonale ablativa in uomini con cancro alla prostata ad aumentato rischio di fratture.

Il medicinale è soggetto a **prescrizione medica limitativa**, vendibile al pubblico su **prescrizione di centri ospedalieri o di specialisti – internista, ortopedico, reumatologo, fisiatra, geriatra, endocrinologo, ginecologo, nefrologo (RRL)**.

L'**erogazione a carico del Servizio Sanitario Nazionale** è consentita **su prescrizione nell'ambito dei centri di riferimento** individuati dalle singole Regioni.

Al riguardo, si invitano le Regioni e gli Approvatori regionali che non lo avessero ancora fatto a procedere all'abilitazione dei propri centri di riferimento, accedendo alla *worklist* direttamente sul sistema selezionando l'indicazione "Trattamento dell'osteoporosi".

Si informa inoltre che è disponibile per la consultazione la [scheda di monitoraggio](#) allegata alla presente comunicazione e nella Lista aggiornata dei Registri.

**Commissione Farmaci AME**Raffaele Volpe (Coordinatore) (rafaelfox@libero.it)
Enrica Ciccarelli, Davide De Brasi, Giorgia Anna Garinis, Paolo Falasca,
Agostino Paoletta, Barbara Pirali, Agostino SpecchioA cura di:
Renato Cozzi