



Giunta Regionale della Campania

Direzione Generale per la Tutela della Salute ed il
Coordinamento del Sistema Sanitario Regionale

Ai Direttori Generali
AA.SS.LL., AA.OO., AA.OO.UU
IRCCS Pascale

e per loro tramite

REGIONE CAMPANIA

Prot. 2022. 0542286 04/11/2022 10,07
Mitt. : 500406 Politica del farmaco e dispositi...

Dest. : AI DIRETTORI GENERALE AASSLL, AAOO, AAOOUU, IRCCS

Classifica : 50.4, Fascicolo : 81 del 2022



i Direttori Sanitari Aziendali
i Direttori Sanitari di Presidio Ospedaliero
Responsabili Dipartimenti Farmaceutici ASL
Responsabili Farmacie Ospedaliere

responsabile struttura operativa Sani.ARP
Michele.tari@pec.aslcaserta1.it
saniarp@aslcaserta.it

e, p.c Al Direttore Generale SO.RE.SA S.p.A.
Al referente Flussi Informativi SORESA
flussifarmaceutici@soresa.it

Oggetto: Specialità medicinale LUMINITY (perflutreno)

L'Agenzia Italiana del Farmaco AIFA, con la Determinazione C/122 del 22 gennaio 2007, pubblicata in G.U. N. 27 del 02/02/2007, ha disposto il regime di rimborsabilità e prezzo di vendita della specialità medicinale per uso umano **LUMINITY (p.a. Perflutreno)** per la seguente indicazione terapeutica:

Medicinale per uso diagnostico. **Luminit** è un mezzo di contrasto ultrasonografico che permette l'opacizzazione delle cavità cardiache e di migliorare la definizione del profilo endocardico del ventricolo sinistro a riposo e sotto stress, da utilizzare nei pazienti nei quali l'ecografia senza mezzo di contrasto è risultata non ottimale (per non ottimale si intende che almeno due dei sei segmenti nelle immagini a 2 o 4 camere della parete del ventricolo sono risultati non valutabili) e che abbiano una coronaropatia sospetta o accertata.

Confezione rimborsata: 150 microlitri/ml soluzione per dispersione iniettabile o infusione - 1,5 ml
flaconcini monodose uso endovenoso 4 flaconcini, n. 037379017/E (in base 10) 13NQY9 (in base 32);

Classe di rimborsabilità **H/OSP1**. Ai fini della fornitura il medicinale è soggetto a prescrizione medica limitativa, utilizzabile esclusivamente in ambiente ospedaliero o in struttura ad esso assimilabile.

Preso atto che è stato valutato positivamente l'inserimento nel Prontuario Terapeutico Regionale (PTR) del farmaco in oggetto, come da verbale agli atti, da parte del Tavolo Tecnico Regionale Farmaceutico di cui al D.P.G.R.C. N. 163/2021, nelle more dell'adozione di apposito provvedimento amministrativo finalizzato alla approvazione della versione aggiornata del PTR, sono autorizzate alla somministrazione del **medicinale LUMINITY (p.a. Perfluten)**, nel rispetto delle indicazioni terapeutiche e modalità di somministrazione indicate in scheda tecnica, le strutture ospedaliere e/o strutture ad esse assimilabili delle AA.SS.LL., AA.OO., AA.OO.UU., IRCCS.

La funzionaria
Dott.ssa Imma Mancini

Il Dirigente
Dr. Ugo Trama