

Johnson & Johnson

Janssen-Cilag S.p.A.
A Johnson & Johnson Company

MILANO
Sede legale e amministrativa
20126 MILANO
Viale Fulvio Testi, 280/6
Numero verde 800.688.777
Dall'estero +39 022510.1
Telefax +39 0226708196 - 022546490

LATINA
Stabilimento
04100 BORGO SAN
MICHELE
Via Constant Janssen
Telefono +39 0773616
Telefax +39 0773241312

Spettabile
Ente

Milano, 25.08.2025

Oggetto: Comunicazione inerente alle specialità medicinali RYBREVANT (amivantamab) e LAZCLUZE (lazertinib)

Spettabile *Ente*,

con la presente Vi comuniciamo la nostra intenzione, in accordo a quanto già comunicato ad AIFA, di rendere disponibile presso le strutture afferenti al SSN, le specialità medicinali:

- RYBREVANT (amivantamab) in formulazione sottocutanea (SC) classificato in classe C(nn) con Determina n.957/2025 del 9 Luglio 2025, pubblicata in Gazzetta Ufficiale Serie Generale n.166 del 19-07-2025;
- LAZCLUZE (lazertinib) classificato in classe C(nn) con Determina n.484/2025 del 7 Aprile 2025 pubblicata in Gazzetta Ufficiale Serie Generale n.91 del 18/04/2025;

per la seguente indicazione in Cnn: **trattamento di prima linea di pazienti adulti affetti da carcinoma polmonare non a piccole cellule (NSCLC) avanzato con delezioni nell'esone 19 o mutazioni di sostituzione L858R nell'esone 21 dell'EGFR.**

Nelle more della negoziazione con AIFA del farmaco **RYBREVANT (amivantamab) in formulazione sottocutanea (SC) e LAZCLUZE (lazertinib)** Janssen si rende disponibile a fornire alle strutture afferenti al SSN, le specialità medicinali Rybrevant SC e Lazertinib, per la suddetta indicazione, per un numero limitato di pazienti e fino alla determina relativa alla classificazione dei farmaci, precisamente: **Prezzo di cessione a confezione deivato: € 1,00.**

Alle strutture che ne faranno richiesta verrà inviata un'offerta dettagliata e contenente tutte le condizioni relative alla fornitura che resterà in vigore dalla data iniziale del trattamento fino al 15 Luglio 2026 o, se antecedente, fino alla pubblicazione in Gazzetta Ufficiale della determina relativa alla classificazione dei farmaci.

In caso di ritardo della pubblicazione in Gazzetta Ufficiale della determina relativa alla classificazione dei farmaci, Janssen garantirà comunque la prosecuzione del trattamento per i pazienti già in terapia fino alla suddetta pubblicazione.

In ogni caso, per le strutture che decideranno di accettare l'offerta, Janssen si impegnerà a fornire i farmaci per un ulteriore periodo di 60 giorni dalla data di pubblicazione in Gazzetta Ufficiale della determina di classificazione dei farmaci, al fine di garantire la continuità terapeutica dei pazienti già in trattamento e per permettere alle strutture di stipulare i nuovi accordi per l'approvvigionamento dei farmaci.

Johnson&Johnson

Janssen, su specifica richiesta delle strutture, si riserva di valutare, a suo insindacabile giudizio, la possibilità di aumentare il numero dei pazienti eleggibili oltre il numero identificato nell'offerta.

Si fa presente che tale offerta è coperta da riservatezza e pertanto è fatto divieto alle parti di informare e comunicare, anche indirettamente, in qualsiasi modo o forma e con qualunque mezzo, a soggetti terzi contenuti e dati aventi natura confidenziale presenti nell'offerta.

Distinti saluti

JANSSEN-CILAG SpA
Un procuratore

Firmato digitalmente da: LUCA
MAZZEO
Data: 25/08/2025 10:47:39