

COMUNICATO STAMPA Lega Italiana Fibrosi Cistica – LIFC

Fibrosi cistica: grazie all'impegno di LIFC, l'estensione dell'indicazione terapeutica di Kaftrio® in combinazione con Kalydeco® sarà discussa nella prossima riunione della CSE di AIFA

Roma, 17 ottobre 2025 – Un passo avanti decisivo per le persone con fibrosi cistica: grazie alle costanti interlocuzioni portate avanti da Lega Italiana Fibrosi Cistica ODV (LIFC) con l'Agenzia Italiana del Farmaco (AIFA), la richiesta di estensione dell'indicazione terapeutica del farmaco Kaftrio® in combinazione con Kalydeco® è stata ufficialmente inserita all'ordine del giorno della prossima riunione della Commissione Scientifica ed Economica (CSE) di AIFA che si terrà nella settimana dal 20 al 24 ottobre 2025.

Un primo risultato, all'interno di un percorso più ampio, che rappresenta una concreta speranza per per tutta la comunità FC e soprattutto per quel 30% circa dei pazienti italiani con fibrosi cistica ancora esclusi da questa terapia innovativa capace di intervenire sul difetto di base della malattia. Kaftrio®, in combinazione con Kalydeco®, è infatti la terapia più efficace oggi disponibile per il trattamento della fibrosi cistica, una malattia genetica grave e invalidante che colpisce circa 6.000 persone in Italia. L'estensione della sua indicazione terapeutica consentirebbe a molte persone con fibrosi cistica, oggi escluse, di accedere a una cura in grado di migliorare in modo significativo la qualità e l'aspettativa di vita.

"Si tratta di un segnale di grande attenzione da parte di AIFA e di un riconoscimento del lavoro costante che la nostra Associazione porta avanti da mesi— dichiara **Antonio Guarini**, Presidente LIFC – Abbiamo chiesto che l'estensione di Kaftrio® in combinazione con Kalydeco® venga valutata con urgenza, perché ogni giorno perso pesa sulla vita delle persone con FC ancora senza accesso alle cure. Ora ci aspettiamo una decisione favorevole in tempi rapidi, per allineare finalmente l'Italia al resto d'Europa."

L'inserimento della pratica in CSE è il frutto di un dialogo istituzionale avviato da tempo. Lo scorso luglio, infatti, si è tenuto un incontro tra il Presidente LIFC, dott. Antonio Guarini, e il Presidente di AIFA, prof. Robert Giovanni Nisticò, durante il quale LIFC ha sollecitato un iter prioritario per l'approvazione. LIFC esprime quindi grande apprezzamento nel poter affermare che AIFA ha mantenuto gli impegni assunti in tale sede.

LIFC continuerà a monitorare con attenzione il percorso di valutazione, operando in sinergia con la comunità scientifica e le istituzioni per garantire che tutte le persone affette da fibrosi cistica possano accedere senza ritardi a una cura efficace e innovativa.



Lega Italiana Fibrosi Cistica (LIFC) è l'Associazione di pazienti e familiari nata più di 40 anni fa, grazie alla forza di volontà di gruppi di genitori che, uniti, si sentivano più forti e meno soli. Questo, ancora oggi, è il motore che guida l'Associazione, che ascolta e dà voce alle esigenze delle persone con fibrosi cistica e delle loro famiglie per migliorare le cure disponibili, le opportunità sociali, i diritti e la qualità di vita di ogni persona colpita dalla malattia, informando e sensibilizzando sulla patologia.

Per informazioni stampa:

Lega Italiana Fibrosi Cistica – LIFC comunicazione@fibrosicistica.it 06 44209167 | +39 392 330 5786 www.fibrosicistica.it