



Argomento all'ordine del giorno	Esito della seduta della CTRF
<p><b>1. Individuazione Centri prescrittori</b></p> <p><b>1.1 MUPLEO – Lusutrombopag</b> indicato per il trattamento della trombocitopenia severa in pazienti adulti affetti da malattia epatica cronica sottoposti a procedure invasive</p> <p><b>1.2 AVASTIN e MVASI - Bevacizumab</b> indicato nella preparazione alla vitrectomia per le complicanze della retinopatia diabetica proliferante in cui non e' presente edema maculare (emovitreo e/o distacco trattivo) - Inserimento in L. 648/96</p> <p><b>1.3 MAYZENT - Siponimod</b> indicato per il trattamento di pazienti adulti con sclerosi multipla secondariamente progressiva (SMSP) con malattia attiva evidenziata da recidive o da caratteristiche radiologiche di attivita' infiammatoria</p> <p><b>1.4 SUNOSI - Solriamfetol</b> indicato per migliorare lo stato di veglia e ridurre la sonnolenza diurna eccessiva (Excessive Daytime Sleepiness, EDS) in pazienti adulti affetti da apnea ostruttiva del sonno (Obstructive Sleep Apnoea, OSA) nei quali l'EDS non e' stata trattata in modo soddisfacente con la terapia primaria per l'OSA, ad esempio la pressione positiva continua nelle vie aeree (Continuous Positive Airway Pressure, CPAP)</p> <p><b>1.5 TOOKAD – Padeliporfina</b> indicata in monoterapia per pazienti adulti affetti da adenocarcinoma della prostata unilaterale, a basso rischio e non trattato precedentemente, con un'aspettativa di vita <math>\geq 10</math> anni e: stadio clinico T1c o T2a; punteggio Gleason <math>\leq 6</math>, sulla base di tecniche biotiche ad alta risoluzione; PSA <math>\leq 10</math> ng/mL; 3 prelievi biotici positivi per tumore con una lunghezza massimo del tumore pari a 5 mm in uno qualsiasi dei prelievi o 1-2 prelievi positivi per tumore con interessamento tumorale <math>\geq 50\%</math> in uno qualsiasi dei prelievi o una densità del PSA (PSA density) <math>\geq 0,15</math> ng/mL/cm<sup>3</sup>.</p>	<p>1.1 la CTRF conclude la valutazione;</p> <p>1.2 la CTRF conclude la valutazione;</p> <p>1.3 la CTRF conclude la valutazione;</p> <p>1.4 la CTRF prende atto e prosegue la valutazione;</p> <p>1.5 la CTRF prende conclude la valutazione.</p>
<p><b>2. Raccomandazioni REV</b></p> <p><b>2.1 Raccomandazioni: Leucemia linfatica cronica (LLC), in adulti</b></p> <p>- <b>IBRUTINIB (IMBRUVICA):</b> Trattamento della LCC precedentemente non trattata, in adulti Trattamento della LCC dopo almeno una precedente terapia, in adulti</p> <p>- <b>IDELALISB (ZYDELIG)</b> Trattamento, in associazione con rituximab, della LLC dopo almeno una precedente terapia, in adulti</p>	<p>2.1 la CTRF conclude la valutazione</p>

Area Sanità e Sociale

Direzione Farmaceutico-Protetica-Dispositivi medici

Rio Novo, Dorsoduro 3493 – 30123 Venezia tel. 041. 2793412/3415/3406 - fax 041. 2793468  
e-mail: [assistenza.farmaceutica@regione.veneto.it](mailto:assistenza.farmaceutica@regione.veneto.it) PEC: [area.sanitasociale@pec.regione.veneto.it](mailto:area.sanitasociale@pec.regione.veneto.it)  
Cod. Fisc. 80007580279 P.IVA 02392630279



<p>Trattamento di prima linea, in associazione a rituximab, della LLC in presenza di delezione 17p o mutazione TP53 in pazienti non idonei ad altre terapie</p> <p><b>- OBINUTUZUMAB (GAZYVARO)</b> Trattamento, in associazione a clorambucile, della LLC non pretrattata in pazienti adulti con comorbidità che li rendono non idonei a una terapia a base di fludarabina a dose piena</p> <p><b>- VENETOCLAX (VENCLIXTO)</b> Trattamento, in associazione con rituximab, della LLC dopo almeno una terapia precedente, in adulti Trattamento in monoterapia della LLC senza del17p/TP53 in adulti che hanno fallito chemioimmunoterapia e un inibitore di BCR Trattamento in monoterapia della LLC con delezione o mutazione TP53 in pazienti adulti non idonei o che hanno fallito la terapia con un inibitore mdi BCR</p>	
<b>3. Evolocumab e Alirocumab - estensione prescrivibilità a specialista neurologo</b>	3. la CTRF prende atto e prosegue la discussione.
<b>4. Schede prescrittive Scheda cartacea regionale per il medicinale antibiotico VABOREM - meropenem/vaborbactam</b>	4. la CTRF conclude la valutazione.
<b>5. Adrenalina autoiniettabile – proposta revisione prescrittori</b>	5. la CTRF prende atto e prosegue la discussione.
<b>6. Analisi dati di prescrizione/pazienti/trattamenti/esiti applicativi MMG COVID-19 da</b>	6. la CTRF prende atto e conclude la discussione