



| Argomento all'ordine del giorno | Esito della seduta della CTRF |
|--|---|
| <p>1. Aggiornamento sul farmaco BEYFORTUS® - nirsevimab indicato nella prevenzione della patologia del tratto respiratorio inferiore causata dal virus respiratorio sinciziale (VRS) nei neonati e nei bambini nella prima infanzia durante la loro prima stagione caratterizzata da VRS</p> | <p>1. La CTRF prende atto.</p> |
| <p>2. Approvazione schede istruttorie ed individuazione Centri prescrittori:</p> <p style="text-align: center;"><u>MALATTIE RARE</u></p> <p>2.1. HEMLIBRA – emicizumab indicato per la profilassi di routine degli episodi emorragici in pazienti affetti da emofilia A (deficit congenito di fattore VIII): senza inibitori del fattore VIII che presentano malattia moderata (FVIII \geq 1% e \leq 5%) con fenotipo emorragico severo</p> <p>2.2. CEVENFACTA – eptacog beta è indicato adulti e adolescenti (a partire da dodici anni di età) per il trattamento di episodi emorragici e nella prevenzione di sanguinamenti durante gli interventi chirurgico procedure invasive nei seguenti gruppi di pazienti:</p> <ul style="list-style-type: none">- Pazienti con emofilia congenita con inibitori ad alta risposta ai fattori di coagulazione VIII o IX (ad es. = 5 unità Bethesda[UB]);- Pazienti con emofilia congenita con inibitori a basso titolo (UB < 5), ma nei quali è attesa un'alta risposta anamnestica alla somministrazione del fattore VIII o del fattore IX o refrattarietà all'incremento del dosaggio di FVIII o FIX <p style="text-align: center;"><u>ONCOLOGIA</u></p> <p>2.3. PHESGO – pertuzumab/trastuzumab indicato per l'uso in associazione con chemioterapia nel trattamento neoadiuvante di pazienti adulti con carcinoma mammario HER2 positivo, localmente avanzato, infiammatorio o allo stadio iniziale ad alto rischio di recidiva</p> <p style="text-align: center;"><u>AREA DERMATOLOGICA</u></p> <p>2.4. SOTYKTU - deucravacitinib indicato per il trattamento della psoriasi a placche da moderata a severa in adulti candidati alla terapia sistemica</p> <p style="text-align: center;"><u>AREA GASTROENTEROLOGICA</u></p> <p>2.5. OMVOH – mirikizumab indicato per il trattamento di pazienti adulti con colite ulcerosa attiva di grado da moderato a grave che hanno avuto una risposta inadeguata, hanno perso la risposta o sono risultati</p> | <p>2.1. La CTRF rimanda la valutazione</p> <p>2.2. La CTRF rimanda la valutazione.</p> <p>2.3. La CTRF rimanda la valutazione.</p> <p>2.4. La CTRF conclude la valutazione.</p> <p>2.5. La CTRF rimanda la valutazione.</p> |



| | |
|--|---|
| <p>intolleranti alla terapia convenzionale o a un trattamento biologico</p> <p style="text-align: center;"><u>ALTRO</u></p> <p>2.6. JARDIANCE – empagliflozin indicato negli adulti per il trattamento della malattia renale cronica</p> <p>2.7. IDEFIRIX - imlifidase indicato per il trattamento di desensibilizzazione di pazienti adulti altamente sensibilizzati che necessitano di trapianto di rene con un crossmatch positivo contro un donatore deceduto disponibile – rivalutazione scheda istruttoria sospesa</p> | <p>2.6. La CTRF conclude la valutazione.</p> <p>2.7. La CTRF conclude la valutazione.</p> |
| <p>3. Comunicazione relativa al farmaco EYLEA - aflibercept indicato per il trattamento negli adulti di:</p> <ul style="list-style-type: none">- Degenerazione maculare neovascolare (essudativa) correlata all'età (Neovascular Age-related Macular Degeneration – nAMD);- Compromissione della vista dovuta a edema maculare diabetico (Diabetic Macular Oedema – DME) | <p>3. La CTRF prende atto.</p> |
| <p>4. Presentazione del documento "Procedure regionali tecnico-operative per la corretta gestione delle terapie farmacologiche nei servizi per le dipendenze (Ser.D.) e servizi accreditati del privato sociale"</p> | <p>4. La CTRF prende atto.</p> |
| <p>5. Gruppo di Lavoro (GdL) dedicato all'attuazione delle disposizioni relative all'erogazione dei medicinali e dei preparati galenici magistrali a base di cannabinoidi per finalità terapeutiche (Decreto del Direttore DFPDM n. 49/2020): approfondimento istruttorio</p> | <p>5. La CTRF sospende la valutazione.</p> |