



Argomento all'ordine del giorno	Esito della seduta della CTRF
1. Individuazione Centri prescrittori 1.1 RETSEVMO - Selpercatinib in monoterapia, indicato per il trattamento di adulti con cancro del polmone non a piccole cellule (NSCLC) avanzato RET fusione-positivo che richiede terapia sistemica dopo precedente trattamento con immunoterapia e/o chemioterapia a base di platino; 1.2 RETSEVMO - Selpercatinib in monoterapia, indicato per il trattamento di adulti con cancro midollare della tiroide (MTC) avanzato con mutazione di RET che richiede terapia sistemica dopo precedente trattamento con cabozantinib e/o vandetanib; 1.3 TRODELVY - Sacituzumab govitecan in monoterapia è indicato per il trattamento di pazienti adulti con cancro della mammella triplo negativo metastatico o non resecabile (metastatic triple-negative breast cancer, mTNBC) che abbiano ricevuto in precedenza almeno due terapie sistemiche, almeno una delle quali per la malattia avanzata; 1.4 DAURISMO - glasdegib maleato - in associazione a citarabina a basse dosi, per il trattamento della leucemia mieloide acuta (LMA) di nuova diagnosi de novo oppure secondaria, in pazienti adulti non candidabili alla chemioterapia di induzione standard; 1.5 PROCYSBI - Mercaptamina bitartrato indicato per il trattamento della cistinosi nefropatica manifesta. La cisteamina riduce l'accumulo della cistina in alcune cellule (ad esempio leucociti e cellule muscolari ed epatiche) di pazienti con cistinosi nefropatica e, se il trattamento è iniziato precocemente, ritarda la comparsa dell'insufficienza renale; 1.6 ASPAVELI - Pegcetacoplan indicato nel trattamento di pazienti adulti con emoglobinuria parossistica notturna (EPN) che rimangono anemici dopo trattamento con un inibitore di C5 per almeno tre mesi; 1.8 EVENITY - Romosozumab indicato per il trattamento dell'osteoporosi severa in donne in post-menopausa ad alto rischio di frattura; 1.9 ADTRALZA - Tralukinumab indicato per il trattamento della dermatite atopica da moderata a severa in adulti che sono candidati alla terapia sistemica; Istruttoria: UOC HTA – Azienda Zero 1.10 RINVOQ - Upadacitinib indicato per il trattamento della spondilite anchilosante attiva nei pazienti adulti che	1.1 la CTRF conclude la valutazione; 1.2 la CTRF conclude la valutazione; 1.3 la CTRF conclude la valutazione; 1.4 la CTRF conclude la valutazione; 1.5 la CTRF conclude la valutazione; 1.6 la CTRF conclude la valutazione; 1.7 la CTRF conclude la valutazione; 1.8 la CTRF conclude la valutazione; 1.9 la CTRF conclude la valutazione; 1.10 la CTRF conclude la valutazione.



hanno avuto una risposta inadeguata alla terapia convenzionale;	
2. Provvedimenti da adottare per sopperire alla carenza di Actilyse per il trattamento dell'ictus ischemico acuto	2. la CTRF conclude la valutazione.
3. Modifica centri prescrittori 3.1 Farmaco Spravato® - esketamina 3.2 Adrenalina autoiniettabile	3.1 la CTRF conclude la valutazione; 3.2 la CTRF conclude la valutazione.
4. Modifica del PT AIFA per la prescrizione del farmaco Pitolisant – Ozawade®	4. la CTRF conclude la valutazione.
5. Richieste di integrazione centri prescrittori: - DDR 4/2022: iPCSK9; - DGR 1451/2018: antipsicotici nel trattamento di pazienti affetti da demenza; - DGR 1451/2018: donepezil, rivastigmina, galantamina, memantina; - DGR 1451/2018: atomoxetina e metilfenidato; - DDR 93/2022: biologici di area reumatologica; - DDR 92/2019: Canakinumab – Ilaris® (artrite idiopatica giovanile sistemica e Morbo di Still); - DDR 2/2022: ciclosilicato di zirconio (Lokelma®) e patiomer (Veltassa®); - DDR 54/2021: Dupixent® - dupilumab (CRSwNP); - DGR 1451/2018: Epoetina alfa, epoetina beta, epoetina zeta, darbopoetina; - DDR 5/2022: erenumab, galcanezumab e fremanezumab; - DGR 1451/2018: everolimus, sirolimus, tacrolimus; - DDR 92/2020: farmaci SM; - DGR 1451/2018: imiquimod 5%; - DGR 1451/2018: farmaci di ambito nefrologico; - DDR 127/2021: NAO; - DDR 134/2021: Sacubitril/Valsartan (Entresto®); - DGR 1451/2018: Sevelamer.	5. la CTRF conclude la valutazione.
6. Comunicazione in merito ai centri autorizzati alla prescrizione dei farmaci della Nota 74	6. la CTRF prende atto e termina la discussione.