



#### Esiti della seduta telematica del 21 gennaio 2021

Argomento all'ordine del giorno	Esito della seduta della CTRF
<p><b>1. Individuazione Centri prescrittori</b></p> <p><b>1.1 POTELIGEO - Mogalizumab</b> indicato per il trattamento di pazienti adulti affetti da micosi fungoide (MF) o sindrome di Sezary (SS) che hanno ricevuto almeno una precedente terapia sistemica.</p> <p><b>1.2 LYNPARZA - Olaparib</b> in monoterapia, per il trattamento di pazienti adulti con cancro della mammella, localmente avanzato o metastatico, HER2 negativo, e con mutazioni della linea germinale BRCA1/2. I pazienti devono essere stati precedentemente trattati con un'antraciclina e un taxano nel setting (neo)adiuvante o metastatico, a meno che i pazienti fossero stati non eleggibili per questi trattamenti.</p> <p><b>1.3 LYNPARZA – Olaparib</b> in monoterapia, per il trattamento di mantenimento di pazienti adulte con cancro epiteliale dell'ovaio di alto grado avanzato (stadio III e IV secondo FIGO) BRCA1/2-mutato (mutazione nella linea germinale e/o mutazione somatica), cancro della tuba di Falloppio o cancro peritoneale primitivo, che sono in risposta (completa o parziale) dopo il completamento della chemioterapia di prima linea a base di platino.</p> <p><b>1.4 KEYTRUDA - Pembrolizumab</b> in associazione ad axitinib, è indicato nel trattamento di prima linea del carcinoma a cellule renali avanzato negli adulti.</p> <p><b>1.5 KEYTRUDA - Pembrolizumab</b> in monoterapia o in associazione a chemioterapia contenente platino e 5-fluorouracile, è indicato nel trattamento di I linea del carcinoma a cellule squamose della testa e del collo, metastatico o ricorrente non resecabile, negli adulti il cui tumore esprime PD-L1 con un CPS<math>\geq</math>1</p> <p><b>1.6 DUPIXENT - Dupilumab</b> indicato negli adulti e negli adolescenti di età pari o superiore ai 12 anni come trattamento aggiuntivo di mantenimento per l'asma grave con infiammazione di tipo 2, caratterizzata da un aumento degli eosinofili ematici e/o del FeNO (vedere paragrafo 5.1), non adeguatamente controllati con ICS (corticosteroidi per via inalatoria) a dosaggio alto e un altro prodotto medicinale per il trattamento di mantenimento</p> <p><b>1.7 RINVOQ – Upadacitinib</b> indicato per il trattamento dell'artrite reumatoide in fase attiva da moderata a severa nei pazienti adulti che hanno avuto una risposta inadeguata o che sono intolleranti ad uno o piu' farmaci antireumatici modificanti la malattia</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 conclude la valutazione;</p> <p>1.5 La CTRF conclude la valutazione;</p> <p>1.6 La CTRF conclude la valutazione;</p> <p>1.7 La CTRF conclude la valutazione;</p> <p>1.8 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>(DMARD). Rinvoq" puo' essere somministrato in monoterapia o in associazione con metotrexato.</p> <p><b>1.8 XELJANZ - Tofacitinib</b> Colite ulcerosa - tofacitinib è indicato per il trattamento di pazienti adulti affetti da colite ulcerosa attiva da moderata a severa che hanno manifestato una risposta inadeguata, hanno perso la risposta o sono intolleranti alla terapia convenzionale o a un agente biologico.</p>	
<p><b>2. Richieste di integrazione Centri prescrittori</b> - <b>DDR 90/2020: erenumab, fremanezumab, galcanezumab</b></p>	2. La CTRF conclude la valutazione.
<p><b>3. Rete dei Centri per la gestione dei trattamenti farmacologici per la Sclerosi Multipla:</b> - <b>compiti dei Centri Hub rispetto ai Centri Spoke PS</b></p>	3. La CTRF prende atto e prosegue la discussione.