



Commissione Tecnica Regionale Farmaci

Esiti della seduta telematica del 21 luglio 2022

Argomento all'ordine del giorno	Esito della seduta della CTRF
1. GdL farmaci oncologici: Report di HTA relativo ai farmaci per il trattamento del Carcinoma ovarico epiteliale, carcinoma alle tube di Falloppio o carcinoma peritoneale primario, avanzato (stadio FIGO III e IV) di alto grado in pazienti adulte, in risposta completa o parziale a chemioterapia con platino di prima linea;	1. la CTRF conclude la valutazione.
2. GdL farmaci oncoematologici 2.1 Report di HTA relativo ai farmaci per il trattamento del Mieloma Multiplo (MM) 2.2 Report di HTA relativo al farmaco Tecartus per il trattamento del linfoma a cellule mantellari.	2.1 la CTRF conclude la valutazione; 2.2 la CTRF conclude la valutazione.
3. Individuazione Centri prescrittori 3.1 PEMAZYRE - pemigatinib in monoterapia è indicato per il trattamento di adulti affetti da colangiocarcinoma localmente avanzato o metastatico, con fusione o riarrangiamento del recettore 2 del fattore di crescita dei fibroblasti (FGFR2), che ha manifestato una progressione dopo almeno una linea precedente di terapia sistemica; 3.2 XTANDI - Enzalutamide indicato per il trattamento di uomini adulti con cancro della prostata metastatico ormono-sensibile (metastatic hormone-sensitive prostate cancer, mHSPC) in associazione con terapia di deprivazione androgenica; 3.3 MYALEPTA - Metreleptina indicato in aggiunta alla dieta come terapia sostitutiva per il trattamento delle complicanze da deficit di leptina in pazienti affetti da lipodistrofia (LD) con diagnosi confermata di LD parziale familiare o di LD parziale acquisita (sindrome di Barraquer Simons) negli adulti e nei bambini di età pari o superiore a 12 anni, per i quali le terapie standard non sono riuscite a raggiungere un controllo metabolico adeguato; 3.4 FINTEPLA - Fenfluramina indicato per il trattamento di crisi epilettiche associate alla sindrome di Dravet come terapia aggiuntiva ad altri medicinali antiepilettici per pazienti di età pari o superiore ai due anni. 3.5 OZAWADE - Pitolisant indicato per migliorare lo stato di veglia e ridurre l'eccessiva sonnolenza diurna (excessive daytime sleepiness, EDS) in pazienti adulti affetti da apnea ostruttiva nel sonno (obstructive sleep apnea, OSA) nei quali l'EDS non è stata trattata in modo soddisfacente dalla terapia primaria per l'OSA, ad esempio la pressione continua positiva delle vie aeree (continuous positive airway pressure, CPAP) o nei quali tale terapia non sia stata tollerata;	3.1 la CTRF conclude la valutazione; 3.2 la CTRF conclude la valutazione; 3.3 la CTRF conclude la valutazione; 3.4 la CTRF conclude la valutazione; 3.5 la CTRF conclude la valutazione; 3.6 la CTRF conclude la valutazione; 3.7 la CTRF conclude la valutazione; 3.8 la CTRF conclude la valutazione.



3.6 BENLYSTA - Belimumab indicato in combinazione con terapie immunosoppressive di fondo per il trattamento di pazienti adulti con nefrite lupica attiva; 3.7 ILUVIEN - Fluocinolone acetoneide indicato per la prevenzione della recidiva dell'uveite non infettiva recidivante che interessa il segmento posteriore dell'occhio 3.8 VIMPAT - lacosamide indicato come monoterapia e come terapia aggiuntiva nel trattamento delle crisi ad esordio parziale con o senza generalizzazione secondaria in adulti con epilessia che hanno fallito un precedente trattamento con levetiracetam o presentino controindicazioni all'uso di levetiracetam	
4. GdL Profilassi e Trattamento per la profilassi e il trattamento del tromboembolismo venoso 4.1 Pacchetto formativo per il MMG sul TEV 4.2 Uso degli antidoti per NAO	4.1 la CTRF conclude la valutazione; 4.2 la CTRF conclude la valutazione.
5. Modifica delle schede di prescrizione cartacea antibiotici ad alto costo ZAVICEFTA - ceftazidima/avibactam per trattamento di pazienti adulti con batteriemia che si verifica in associazione, o si sospetta sia associata, a: infezione intra-addominale complicata (cIAI); infezione complicata del tratto urinario (cUTI), inclusa pielonefrite; polmonite acquisita in ospedale (HAP), inclusa polmonite associata a ventilazione meccanica (VAP); Trattamento dei pazienti pediatrici di età pari o superiore a tre mesi di vita per: infezione intra-addominale complicata (cIAI); infezione complicata del tratto urinario (cUTI), inclusa pielonefrite; polmonite acquisita in ospedale (HAP), inclusa polmonite associata a ventilazione meccanica (VAP); infezioni causate da microrganismi Gram-negativi aerobi nei quali vi siano opzioni terapeutiche limitate»; RECARBIO - imipenem/cilastatina/relebactam per il trattamento della polmonite acquisita in ospedale (HAP), compresa polmonite associata a ventilazione meccanica (VAP), negli adulti. Trattamento della batteriemia che si manifesta in associazione o che si sospetta sia associata a HAP o VAP, negli adulti; trattamento delle infezioni causate da organismi aerobi Gram negativi negli adulti con opzioni di trattamento limitate.	5. la CTRF conclude la valutazione.
6. Antimicrobial stewardship e antibiotico resistenza 6.1 Utilizzo degli ATB in RSA: individuazione di un elenco minimo di antibiotici prescrivibili con Richiesta Motivata e/o con consulenza infettivologica	6.1 la CTRF conclude la valutazione; 6.2 la CTRF conclude la valutazione.



REGIONE DEL VENETO

giunta regionale

6.2 Rilevazione consumo di antibiotici nei reparti/giornate di degenza	
7. Richieste di integrazione centri prescrittori - DDR 44/2020: caplacizumab.	7. la CTRF conclude la valutazione e termina la discussione.

Area Sanità e Sociale

Direzione Farmaceutico-Protesica-Dispositivi medici

Rio Novo, Dorsoduro 3493 – 30123 Venezia tel. 041. 2793412/3415/3406 - fax 041. 2793468
e-mail: assistenza.farmaceutica@regione.veneto.it PEC: area.sanitasociale@pec.regione.veneto.it

Cod. Fisc. 80007580279 P.IVA 02392630279