



Commissione Tecnica Regionale Farmaci
Esiti della seduta telematica del 21 luglio 2023

Argomento all'ordine del giorno	Esito della seduta della CTRF
<p>1. Individuazione Centri prescrittori</p> <p>1.1. ENHERTU - trastuzumab deruxtecan è indicato per il trattamento di pazienti adulti con cancro della mammella HER2- positivo non resecabile o metastatico, che hanno ricevuto uno o più precedenti regimi a base di anti- HER2</p> <p>1.2. COSENTYX - secukinumab per le seguenti nuove indicazioni terapeutiche: - solo o in associazione con metotrexato (MTX), è indicato per il trattamento dell'artrite attiva correlata a entesite in pazienti di età pari o superiore a sei anni che hanno risposto in modo inadeguato, o non in grado di tollerare, la terapia convenzionale - da solo o in associazione con metotrexato (MTX), è indicato per il trattamento dell'artrite psoriasica giovanile attiva in pazienti di età pari o superiore a sei anni che hanno risposto in modo inadeguato, o non in grado di tollerare, la terapia convenzionale.</p> <p>1.3. VERQUOVO - vericiguat indicato per il trattamento dell'insufficienza cardiaca sintomatica cronica in pazienti adulti con ridotta frazione di eiezione stabilizzati dopo un recente evento di riacutizzazione che abbia richiesto una terapia per via endovenosa</p> <p>1.4. JARDIANCE- empagliflozin indicato negli adulti per il trattamento dell'insufficienza cardiaca cronica sintomatica</p> <p>1.5. VYEPTI - eptinezumab indicato per la profilassi dell'emicrania negli adulti, con almeno quattro giorni di emicrania al mese</p>	<p>1.1. La CTRF conclude la valutazione. 1.2. La CTRF sospende la valutazione. 1.3. La CTRF conclude la valutazione. 1.4. La CTRF conclude la valutazione. 1.5. La CTRF sospende la valutazione.</p>
<p>2. Riclassificazione del medicinale LIVTENCITY – maribavir indicato nel trattamento dell'infezione e/o della malattia da citomegalovirus (CMV) refrattaria (con o senza resistenza) a una o più terapie precedenti, tra cui ganciclovir, valganciclovir, cidofovir o foscarnet in pazienti adulti che hanno subito un trapianto di cellule staminali ematopoietiche (HSCT) o trapianto di organo solido (SOT)</p>	<p>2. La CTRF conclude la valutazione.</p>