



Commissione Tecnica Regionale Farmaci Esiti della seduta telematica del 23 marzo 2023

Argomento all'ordine del giorno	Esito della seduta della CTRF
1. Individuazione Centri prescrittori: 1.1 EVRENZO - roxadustat per il trattamento di pazienti adulti con anemia sintomatica associata a malattia renale cronica (MRC) 1.2 NUCALA - mepolizumab indicato come terapia aggiuntiva per pazienti di età pari o superiore a sei anni con granulomatosi eosinofila con poliangite (EGPA) recidivante/remittente o refrattaria 1.3 NUCALA - mepolizumab come terapia aggiuntiva per pazienti adulti con sindrome ipereosinofila (HES) non adeguatamente controllata senza una causa secondaria non ematologica identificabile 1.4 ELZONORIS - tagraxofusp indicato in monoterapia per il trattamento di prima linea di pazienti adulti con neoplasia a cellule dendritiche plasmacitoidi blastiche (BPDCN) 1.5 KIMMTRAK - tebentafusp indicato monoterapia per il trattamento di pazienti adulti positivi all'antigene leucocitario umano (HLA)-A*02:01 con melanoma uveale non resecabile o metastatico 1.6 TEPMETKO - tepotinib in monoterapia è indicato per il trattamento di pazienti adulti con carcinoma polmonare non a piccole cellule (NSCLC) avanzato, con alterazioni genetiche associate a skipping dell'esone 14 (METex14) del fattore di transizione mesenchimale-epiteliale, che richiede terapia sistemica dopo precedente trattamento con immunoterapia e/o chemioterapia a base di platino 1.7 RYBREVENT - amivantamab in monoterapia è indicato per il trattamento di pazienti adulti affetti da carcinoma polmonare non a piccole cellule (NSCLC) avanzato con mutazioni da inserzione nell'esone 20 attivanti (exon20ins) del recettore del fattore di crescita dell'epidermide (EGFR), dopo il fallimento della chemioterapia a base di platino 1.8 NUCALA - mepolizumab come terapia aggiuntiva a corticosteroidi intranasali per il trattamento di adulti con CRSwNP severa per i quali la terapia con corticosteroidi sistemici e/o la chirurgia non forniscono un controllo adeguato della malattia 1.9 TRIMBOW - beclometasone dipropionato, formoterolo fumarato diidrato, glicopirronio bromuro	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.



come terapia di mantenimento dell'asma, negli adulti non adeguatamente controllati con una combinazione di un beta2-agonista a lunga durata d'azione e una dose media di corticosteroidi per via inalatoria, e che hanno sperimentato una o più esacerbazioni dell'asma nell'anno precedente	
2. Richieste integrazione Centri prescrittori - DGR 1450/2022: teriparatide, romosozumab; - DDR 119/2019: letermovir; - DGR 127/2022: ciclosilicato di zirconio (Lokelma®) e patiromer (Veltassa®); - DDR 142/2022: Sacubitril/Valsartan (Entresto®); - DDR 132/2022: farmaci biologici – area reumatologica; - DDR 140/2022: NAO; - DDR 141/2022: iPCSK9; - DDR 34/2022: dapagliflozin; - DDR 91/2022: empagliflozin; - DDR 66/2021: Dupixent® - dupilumab (CRSwNP); - Aggiornamento NOTA 79: teriparatide.	2. La CTRF conclude la valutazione.
3. Riconoscimento dell'elenco centri autorizzati alla prescrizione dell'associazione LAMA + LABA + ICS - Nota AIFA 99	3. La CTRF conclude la valutazione.
4. NILEMDO - acido bempedoico e NUSTENDI - acido bempedoico/ezetimibe: definizione del posizionamento in terapia dei farmaci e modalità di monitoraggio della prescrizione.	4. La CTRF conclude la valutazione.