



Argomento all'ordine del giorno	Esito della seduta della CTRF
1. GdL Farmaci oncoematologici: Report di HTA relativo al farmaco Daurismo (gladegib maleato) in associazione a citarabina a basse dosi, per il trattamento della leucemia mieloide acuta (LMA) di nuova diagnosi "de novo" oppure secondaria (LMS), in pazienti adulti non candidabili alla chemioterapia di induzione standard.	1. la CTRF sospende la valutazione e prosegue la discussione.
2. GdL Farmaci per la profilassi e il trattamento del tromboembolismo: presentazione del documento "Aree Grigie in materia di TEV e cancro" , documento integrativo del documento di indirizzo regionale per l'impiego dei farmaci per la profilassi e il trattamento del tromboembolismo venoso nel paziente adulto (DDR n. 61 del 02.05.2022)	2. la CTRF sospende la valutazione e prosegue la discussione.
3. Individuazione Centri prescrittori: 3.1 IMFINZI – durvalumab in associazione con etoposide e carboplatino o cisplatino è indicato per il trattamento di prima linea di pazienti adulti con carcinoma polmonare a piccole cellule in stadio esteso (ES-SCLC); 3.2. MINJUVI – tafasitamab in associazione a lenalidomide, seguito da «Minjuvi» in monoterapia, per il trattamento di pazienti adulti con linfoma diffuso a grandi cellule B (Diffuse Large B Cell Lymphoma, DLBCL) recidivato o refrattario e non idonei a trapianto autologo di cellule staminali (Autologous Stem Cell Transplant, ASCT); 3.3. BIMZELX – bimekizumab indicato nel trattamento di pazienti con psoriasi a placche di grado da moderato a severo (definita come: Psoriasis Area Severity Index-PASI >10 o Body Surface Area-BSA >10% oppure BSA <10% o PASI <10 associato a lesioni al viso o palmari/plantari, ungueali o genitali) in caso di mancata risposta o intolleranza (fallimento terapeutico) ad un DMARD sintetico convenzionale; 3.4. GAVRETO – pralsetinib indicato per il trattamento di pazienti adulti con cancro del polmone non a piccole cellule (NSCLC) in stadio avanzato positivo per la fusione del gene REarranged during Transfection (RET) non precedentemente trattati con un inibitore di RET.	3.1. la CTRF conclude la valutazione; 3.2. la CTRF conclude la valutazione; 3.3. la CTRF sospende la valutazione; 3.4. la CTRF conclude la valutazione e termina la discussione.