



**COMMISSIONE TECNICA REGIONALE FARMACI**  
**ORDINE DEL GIORNO**  
**Seduta in Teleconferenza del 14.5.2020**

**1. Integrazione centri prescrittori**

Richiesta di integrazione delle UOC Oncologia IRCCS IOV 1 e 2 sede di Padova e UOC Oncologia IRCCS IOV 3 Sede di Castelfranco Veneto (TV) nell'elenco dei Centri autorizzati alla prescrizione di farmaci per il Melanoma

*Istruttoria: Direzione Farmaceutico – Protesica – Dispositivi Medici*

**2. Individuazione Centri prescrittori**

**3.1 XGEVA – Denosumab** Prevenzione di eventi correlati all'apparato scheletrico (fratture patologiche, radioterapia all'osso, compressione del midollo spinale o interventi chirurgici all'osso) negli adulti con neoplasie maligne in fase avanzata che coinvolgono l'osso; Trattamento di adulti e adolescenti con apparato scheletrico maturo con tumore a cellule giganti dell'osso non resecabile o per i quali la resezione chirurgica potrebbe provocare severa morbidità

*Istruttoria: UOC HTA – Azienda Zero*

**3.2 BRAFTOVI + METKOVI – Encorafenib + Binimetinib** Encorafenib in associazione con binimetinib è indicato per il trattamento di pazienti adulti con melanoma inoperabile o metastatico positivo alla mutazione BRAF V600.

*Istruttoria: UOC HTA – Azienda Zero*

**3.3 ACIDO CHENODEOSSICOLICO LEADIANT** - indicato per il trattamento di errori congeniti della sintesi degli acidi biliari primari dovuti alla deficienza di sterolo 27-idrossilasi (che si presenta come xantomatosi cerebrotendinea (CTX)) in neonati, bambini e adolescenti di età compresa tra 1 mese e 18 anni e negli adulti.

*Istruttoria: UOC HTA – Azienda Zero*

**4. HEMLIBRA - Emicizumab** criteri per l'individuazione dei pazienti

*Aggiornamento Dott.ssa Scroccaro*

**5. RACCOMANDAZIONI ROV:**

- Trattamento di tumori neuroendocrini gastroenteropancreatici (NET-GEP) ben differenziati (G1 e G2), progressivi, non asportabili o metastatici, positivi ai recettori per la somatostatina:

*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](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*



LUTEZIO ( 177 Lu) OXODOTREOTIDE (LUTATHERA®)

- Epatocarcinoma:

LENVATINIB (LENVIMA®)

REGORAFENIB (STIVARGA®)

*Istruttoria: UOC HTA – Azienda Zero*

**6. Piano Terapeutico XOLAIR – Omalizumab. Coerenza in seguito all’Attivazione del Registro di Monitoraggio AIFA XOLAIR (CSU).**

*Istruttoria: Direzione Farmaceutico – Protesica – Dispositivi Medici*

**7. Indicazioni per la ripresa dell’attività di informazione medico scientifica presso medici specialisti ospedalieri e ambulatoriali, farmacisti ospedalieri e delle Aziende Sanitarie, Medici di medicina generale (MMG) e Pediatri di libera scelta (PLS), Direzioni delle Aziende Sanitarie e delle Strutture Sanitarie Private Accreditate.**

*Istruttoria: Direzione Farmaceutico – Protesica – Dispositivi Medici*

**8. Varie ed eventuali**

- **Precisazione elenco Centri Hub e Spoke dell’Istituto Oncologico Veneto**

*Istruttoria: Direzione Farmaceutico – Protesica – Dispositivi Medici*

- **Istituzione GdL schede di prescrizione dei farmaci contro la SMA**

*Istruttoria: Direzione Farmaceutico – Protesica – Dispositivi Medici*