



COMMISSIONE TECNICA REGIONALE FARMACI
ORDINE DEL GIORNO
Seduta in Teleconferenza del 21.01.2021

1. Individuazione Centri prescrittori

1.1 POTELIGEO - Mogalizumab indicato per il trattamento di pazienti adulti affetti da micosi fungoide (MF) o sindrome di Sezary (SS) che hanno ricevuto almeno una precedente terapia sistemica.

Istruttoria: UOC HTA – Azienda Zero

1.2 LYNPARZA - Olaparib in monoterapia, per il trattamento di pazienti adulti con cancro della mammella, localmente avanzato o metastatico, HER2 negativo, e con mutazioni della linea germinale BRCA1/2. I pazienti devono essere stati precedentemente trattati con un'antraciclina e un taxano nel setting (neo)adiuvante o metastatico, a meno che i pazienti fossero stati non eleggibili per questi trattamenti.

Istruttoria: UOC HTA – Azienda Zero

1.3 LYNPARZA – Olaparib in monoterapia, per il trattamento di mantenimento di pazienti adulte con cancro epiteliale dell'ovaio di alto grado avanzato (stadio III e IV secondo FIGO) BRCA1/2-mutato (mutazione nella linea germinale e/o mutazione somatica), cancro della tuba di Falloppio o cancro peritoneale primitivo, che sono in risposta (completa o parziale) dopo il completamento della chemioterapia di prima linea a base di platino.

Istruttoria: UOC HTA – Azienda Zero

1.4 KEYTRUDA - Pembrolizumab in associazione ad axitinib, è indicato nel trattamento di prima linea del carcinoma a cellule renali avanzato negli adulti.

Istruttoria: UOC HTA – Azienda Zero

1.5 KEYTRUDA - Pembrolizumab in monoterapia o in associazione a chemioterapia contenente platino e 5-fluorouracile, è indicato nel trattamento di I linea del carcinoma a cellule squamose della testa e del collo, metastatico o ricorrente non resecabile, negli adulti il cui tumore esprime PD-L1 con un CPS \geq 1.

Istruttoria: UOC HTA – Azienda Zero

1.6 DUPIXENT - Dupilumab indicato negli adulti e negli adolescenti di età pari o superiore ai 12 anni come trattamento aggiuntivo di mantenimento per l'asma grave con infiammazione di tipo 2, caratterizzata da un aumento degli eosinofili ematici e/o del FeNO (vedere paragrafo 5.1), non adeguatamente

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



controllati con ICS (corticosteroidi per via inalatoria) a dosaggio alto e un altro prodotto medicinale per il trattamento di mantenimento

Istruttoria: UOC HTA – Azienda Zero

1.7 RINVOQ – Upadacitinib indicato per il trattamento dell'artrite reumatoide in fase attiva da moderata a severa nei pazienti adulti che hanno avuto una risposta inadeguata o che sono intolleranti ad uno o più farmaci antireumatici modificanti la malattia (DMARD). Rinvoq" può essere somministrato in monoterapia o in associazione con metotrexato.

Istruttoria: UOC HTA – Azienda Zero

1.8 XELJANZ - Tofacitinib Colite ulcerosa - tofacitinib è indicato per il trattamento di pazienti adulti affetti da colite ulcerosa attiva da moderata a severa che hanno manifestato una risposta inadeguata, hanno perso la risposta o sono intolleranti alla terapia convenzionale o a un agente biologico.

Istruttoria: UOC HTA – Azienda Zero

2. Richieste di integrazione Centri prescrittori

- DDR 90/2020: erenumab, fremanezumab, galcanezumab

Istruttoria: Direzione Farmaceutico – Protesica – Dispositivi Medici

3. Rete dei Centri per la gestione dei trattamenti farmacologici per la Sclerosi Multipla:

- compiti dei Centri Hub rispetto ai Centri Spoke PS

Istruttoria: Dott. Bruno Bonetti

4. Varie ed eventuali