



COMMISSIONE TECNICA REGIONALE FARMACI

ORDINE DEL GIORNO

Seduta del 13.02.2020

Ore 9.30 – 13.30

**SALA RIUNIONI GRANDE, III piano,
Azienda Zero - Passaggio Gaudenzio 1 - Padova**

1. Individuazione Centri prescrittori

1.1. ONPATTRO – Patisiran indicato per il trattamento dell'amiloidosi ereditaria mediata dalla transtiretina (amiloidosi hATTR) in pazienti adulti affetti da polineuropatia allo stadio 1 o stadio

Istruttoria: UOC HTA – Azienda Zero

1.2. KINERET - Anakinra e' indicato negli adulti, negli adolescenti, nei bambini e nei lattanti di eta' 8 mesi o superiore con un peso corporeo di 10 kg o superiore per il trattamento della malattia di Still, comprendente l'artrite idiopatica giovanile sistemica (Systemic Juvenile Idiopathic Arthritis, SJIA) e la malattia di Still dell'adulto (Adult-Onset Still's Disease, AOSD), con caratteristiche sistemiche attive e attivita' di malattia da moderata a elevata, o nei pazienti con attivita' di malattia persistente dopo trattamento con farmaci antinfiammatori non steroidei (FANS) o glucocorticoidi.

Istruttoria: UOC HTA – Azienda Zero

1.3. NPLATE - Romiplostim indicato in pazienti a partire da un anno affetti da porpora trombocitopenica autoimmune (idiopatica) (PTI) cronica che sono refrattari ad altri trattamenti (ad es. corticosteroidi)

Istruttoria: UOC HTA – Azienda Zero

1.4. APALUTAMIDE - Erleada indicata per il trattamento del carcinoma prostatico resistente alla castrazione non metastatico (NM-CRPC), in uomini adulti che sono ad alto rischio di sviluppare malattia metastatica

Istruttoria: UOC HTA – Azienda Zero

1.5. JIVI - fattore VIII indicato per il trattamento e profilassi delle emorragie nei pazienti precedentemente trattati, di età => 12 anni, con emofilia A (carenza congenita di fattore VIII)

Istruttoria: UOC HTA – Azienda Zero



- 1.6. ADYNOVI - Fattore VIII della coagulazione umano (rDNA) - ruriotocog alfa pegol** indicato per il trattamento e profilassi del sanguinamento in pazienti dai 12 anni in poi affetti da emofilia A (deficit congenito di fattore VIII).

Istruttoria: UOC HTA – Azienda Zero

2. Integrazione centri prescrittori

DDR 124/2019: Collagenasi da Clostridium Histolitycum;
DDR 1451/2018: Metilfenidato e Atomoxetina;
DGR 1451/2018: Antipsicotici nel trattamento di pazienti affetti da demenza (secondo il programma di farmacovigilanza AIFA);
DGR 1451/2018: Donepezil, galantamina, rivastigmina, memantina;
DDR 29/2019: NAO;
DGR 1451/2018: teriparatide;
DDR 134/2019: biologici di area reumatologica;
DDR 140/2015: vismodegib;
DDR 80/2019: sonidegib;
DDR 59/2018: cenegermin.

Istruttoria: Direzione Farmaceutico – Protesica – Dispositivi Medici

3. Documento “Vademecum per il Medico di Medicina Generale” relativo al trattamento dell’emicrania

Istruttoria: Direzione Farmaceutico – Protesica – Dispositivi Medici; Dott. Bruno Bonetti; Prof. Roberto Leone; Dott. Massimo Bellettato.

4. Revisione criteri per l’individuazione di Centri autorizzati alla prescrizione di Evolocumab

*Istruttoria: Direzione Farmaceutico – Protesica – Dispositivi Medici
Invitato Prof. Iliceto*

5. Varie ed eventuali

Aggiornamento riguardo la Richiesta del Tavolo tecnico della Rete Radioterapica Veneta per la prescrizione e somministrazione di Lutathera