



Argomento all'ordine del giorno	Esito della seduta della CTRF
1. 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.	1. La CTRF conclude la discussione
2. Integrazione centri prescrittori a. 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	a. la CTRF conclude la valutazione.
3. 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 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. 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.	3.1 la CTRF conclude la valutazione; 3.2 la CTRF conclude la valutazione; 3.3 la CTRF conclude la valutazione.
4. 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: LUTEZIO (177 Lu) OXODOTREOTIDE (LUTATHERA®) - Epatocarcinoma: LENVATINIB (LENVIMA®) REGORAFENIB (STIVARGA®)	4. la CTRF conclude la discussione.
5. Piano Terapeutico XOLAIR – Omalizumab. Coerenza in seguito all'Attivazione del Registro di Monitoraggio	5. la CTRF conclude la discussione.



AIFA XOLAIR (CSU).	
6. HEMLIBRA - Emicizumab criteri per l'individuazione dei pazienti	6. la CTRF prende atto e prosegue la valutazione.
7. Varie ed eventuali 7.1 Precisazione elenco Centri Hub e Spoke dell'Istituto Oncologico Veneto 7.2 Istituzione GdL schede di prescrizione dei farmaci contro la SMA	7.1 la CTRF conclude la discussione; 7.2 la CTRF conclude la discussione.