



Argomento all'ordine del giorno	Esito della seduta della CTRF
<b>1. Comunicazione alla Commissione:</b> modifica della composizione	1. La CTRF prende atto
<b>2. Approvazione del calendario delle riunioni CTRF II semestre 2025</b>	2. La CTRF prende atto
<b>3. Gruppo di Lavoro (GdL) regionale dedicato all'aggiornamento delle linee guida regionali per il trattamento farmacologico dell'asma grave nel paziente adulto e pediatrico</b>	3. La CTRF prende atto
<b>4. Istituzione registri farmaci antibiotici «riserva» comma 289 L. 30 dicembre 2024 n. 207»</b>	4. La CTRF prende atto
<b>5. Approvazione schede istruttorie ed individuazione Centri prescrittori:</b> <b><u>MALATTIE RARE</u></b> <b>5.1. IMCIVREE – setmelanotide</b> indicato per il trattamento dell'obesità e il controllo della fame associati a sindrome di Bardet-Biedl (BBS), a deficit di pro-opiomelanocortina (POMC), compreso PCSK1, con perdita di funzione bi-allelica geneticamente confermata, o a deficit bi-allelico del recettore della leptina (LEPR) negli adulti e nei bambini di età pari o superiore ai 2 anni.  <b><u>ONCOLOGIA</u></b> <b>5.2. ELAHERE – mirvetuximab soravtansine</b> indicato in monoterapia per il trattamento di pazienti adulte con cancro epiteliale dell'ovaio, cancro della tuba di Falloppio o cancro peritoneale primitivo, positivo al recettore alfa dei folati (FR $\alpha$ ), platino-resistente, sieroso di alto grado, che hanno ricevuto da uno a tre precedenti regimi di trattamento sistemico – <b>farmaco C(nn) – sospesa</b>  <b>5.3. OPDIVO – nivolumab</b> indicato in associazione a chemioterapia a base di platino per il trattamento neoadiuvante del carcinoma polmonare non a piccole cellule reseccabile ad alto rischio di recidiva in pazienti adulti con espressione tumorale di PD L1 $\geq 1\%$  <b>5.4. ALECENSA – alectinib</b> indicato come trattamento adiuvante dopo completa resezione del tumore in pazienti adulti affetti da NSCLC ALK-positivo, ad alto rischio di recidiva.  <b><u>ALTRO</u></b> <b>5.5. MAVIRET – glecaprevir/pibrentasvir</b> indicato per il trattamento dell'infezione cronica da virus C cronica (hepatitis C virus, HCV) in pazienti di età pari o superiore a tre anni	5.1. La CTRF conclude la valutazione  5.2. La CTRF conclude la valutazione  5.3. La CTRF conclude la valutazione  5.4. La CTRF conclude la valutazione  5.5. La CTRF conclude la valutazione



<p><b>5.6. TRIUMEQ – dolutegravir/abacavir/lamivudina</b> indicato per il trattamento dei bambini con infezione da virus dell'immunodeficienza umana di tipo 1 (HIV-1) di almeno 3 mesi di età e peso corporeo di almeno 6 kg e meno di 25 kg - <b>farmaco C(nn)</b></p> <p><b>5.7. REZZAYO – rezafungin</b> indicato per il trattamento della candidiasi invasiva negli adulti - <b>farmaco C(nn)</b></p>	<p>5.6. La CTRF sospende la valutazione</p> <p>5.7. La CTRF sospende la valutazione</p>
<p><b>6. Approvazione schede istruttorie</b> <b><u>MALATTIE RARE</u></b></p> <p><b>6.1. LYNPARZA – olaparib</b> indicato in associazione con abiraterone e prednisone o prednisolone, per il trattamento di pazienti adulti con cancro della prostata metastatico e resistente alla castrazione (mCRPC) e con mutazioni BRCA 1/2 (germinali e/o somatiche), in cui la chemioterapia non è clinicamente indicata – <b>sospesa</b></p> <p><b>6.2. RUBRACA – rucaparib</b> indicato in monoterapia per il trattamento di mantenimento di pazienti adulte con carcinoma ovarico epiteliale, delle tube di Falloppio o peritoneale primario, avanzato (stadio III e IV secondo FIGO) e ad alto grado, in risposta (risposta completa o parziale) dopo il completamento della chemioterapia di prima linea a base di platino standard – <b>sospesa</b></p> <p><b><u>ALTRO</u></b></p> <p><b>6.3. MOUNJARO – tirzepatide</b> indicato per il trattamento di adulti affetti da diabete mellito di tipo 2 non adeguatamente controllato in aggiunta alla dieta e all'esercizio fisico: come monoterapia quando l'uso di metformina è considerato inappropriato a causa di intolleranza o controindicazioni; in aggiunta ad altri medicinali per il trattamento del diabete – <b>sospesa</b></p> <p><b>7. Varie ed eventuali:</b> <b><u>ONCOLOGIA</u></b></p> <p><b>7.1. ORSERDU – elacestrant</b> indicato in monoterapia per il trattamento di donne in postmenopausa, e di uomini, con carcinoma mammario localmente avanzato o metastatico positivo per i recettori degli estrogeni (ER) e negativo per HER2, con una mutazione attivante di ESR1, che mostrano progressione della malattia in seguito ad almeno una linea di terapia endocrina comprendente un inibitore di CDK 4/6.</p>	<p>6.1. La CTRF conclude la valutazione</p> <p>6.2. La CTRF conclude la valutazione</p> <p>6.3. La CTRF sospende la valutazione</p> <p>7.1. La CTRF conclude la valutazione</p>