



Commissione Tecnica Regionale Farmaci

Esiti della seduta in Teleconferenza del 22 aprile 2026

Argomento all'ordine del giorno	Esito della seduta della CTRF
1. Approvazione del verbale della seduta della CTRF del 11 marzo 2026	1. La CTRF conclude la valutazione
2. Aggiornamento della composizione della CTRF	2. La CTRF prende atto
3. Farmaco GIVLAARI - givosiran indicato per il trattamento della porfiria epatica acuta (AHP) in adulti e adolescenti di età pari e superiore ai dodici anni: proposta di aggiornamento della modalità di approvvigionamento	3. La CTRF conclude la valutazione
4. Valutazione delle richieste di riconoscimento di ulteriori Centri autorizzati alla prescrizione dei seguenti farmaci: - Ranibizumab (Lucentis®) - Alfibercept (Eylea®) per il trattamento della retinopatia del prematuro (ROP)	4. La CTRF rimanda la valutazione
5. Argomenti sospesi dalle precedenti sedute della CTRF: 5.1. ORSERDU – elacestrant indicato 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: proposta di Scheda di Prescrizione regionale. 5.2. DUPIXENT – dupilumab indicato per il trattamento dell'esofagite eosinofila in bambini di età compresa tra 1 e 11 anni e un peso di almeno 15kg, non adeguatamente controllati da, intolleranti a, o che non sono candidati per la terapia farmacologica convenzionale 5.3. Procedura per la valutazione regionale dei farmaci C(nn): proposta di aggiornamento 5.4. Rete regionale dei Centri prescrittori dei farmaci per il trattamento della Sclerosi Multipla, di cui alla DGR n. 771/2014: proposta di aggiornamento	5.1. La CTRF archivia la pratica 5.2. La CTRF rimanda la valutazione 5.3. La CTRF rimanda valutazione 5.4. La CTRF sospende la valutazione
6. Approvazione schede istruttorie ed individuazione Centri prescrittori: AREA ONCOLOGICA 6.1. KISQALI – ribociclib in associazione a un inibitore dell'aromatasi per il trattamento adiuvante di pazienti con cancro della mammella in fase iniziale positivo per il recettore ormonale (HR) e negativo per il recettore di tipo	6.1. La CTRF conclude la valutazione



<p>2 per il fattore di crescita epidermico umano (HER2), ad alto rischio di recidiva. In donne in pre- o perimenopausa, o in uomini, l'inibitore dell'aromatasi deve essere associato ad un agonista dell'ormone di rilascio dell'ormone luteinizzante (LHRH).</p> <p>6.2. RYBREVANT – amivantamab in associazione con carboplatino e pemetrexed, per il trattamento di pazienti adulti affetti da carcinoma polmonare non a piccole cellule (non-small cell lung cancer, NSCLC) avanzato con delezioni nell'esone 19 o mutazioni di sostituzione L858R nell'esone 21 dell'EGFR dopo fallimento di una precedente terapia comprendente un inibitore della tirosin-chinasi (tyrosine kinase inhibitor, TKI) dell'EGFR</p> <p>6.3. RYBREVANT – amivantamab in combinazione con carboplatino e pemetrexed per il trattamento di prima linea di pazienti adulti affetti da NSCLC avanzato con mutazioni da inserzione nell'esone 20 attivanti dell'EGFR.</p> <p>6.4. LAZCLUZE - lazertinib e RYBREVANT - amivantamab indicati, in associazione, per il trattamento di combinazione in prima linea, di pazienti adulti affetti da carcinoma polmonare non a piccole cellule (non-small cell lung cancer, NSCLC) avanzato con delezioni nell'esone 19 o mutazioni di sostituzione L858R nell'esone 21 del gene EGFR</p> <p style="text-align: center;"><u>MALATTIE RARE</u></p> <p>6.5. DUVYZAT – givinostat indicato per il trattamento della distrofia muscolare di Duchenne (DMD) in pazienti deambulanti, di età pari o superiore a 6 anni, e con trattamento concomitante con corticosteroidi</p> <p>6.6. ANDEMBRY – garadacimab indicato per la prevenzione di routine degli attacchi ricorrenti di angioedema ereditario (hereditary angioedema, HAE) negli adulti e negli adolescenti di età pari o superiore a 12 anni</p> <p>6.7. FABHALTA – iptacopan indicato per il trattamento dei pazienti adulti con glomerulopatia da C3 (C3G) in associazione con un inibitore del sistema renina-angiotensina (RAS), oppure in pazienti che sono intolleranti agli inibitori di RAS o per i quali un inibitore di RAS è controindicato</p> <p style="text-align: center;"><u>AREA EMATOLOGICA</u></p> <p>6.8. JAYPIRCA - pirtobrutinib indicato in monoterapia per il trattamento di pazienti adulti affetti da leucemia linfatica cronica (LLC) recidivante o refrattaria che sono</p>	<p>6.2. La CTRF conclude la valutazione</p> <p>6.3. La CTRF conclude la valutazione</p> <p>6.4. La CTRF conclude la valutazione</p> <p>6.5. La CTRF conclude la valutazione</p> <p>6.6. La CTRF conclude la valutazione</p> <p>6.7. La CTRF rimanda la valutazione</p> <p>6.8. La CTRF conclude la valutazione</p>
---	--



<p>stati precedentemente trattati con un inibitore di BTK</p> <p>6.9. CARVYKTI - ciltacabtagene autoleucel indicato per il trattamento di pazienti adulti con mieloma multiplo recidivato e refrattario che hanno ricevuto almeno una precedente terapia, inclusi un agente immunomodulante e un inibitore del proteasoma, nei quali si è verificata progressione della malattia durante l'ultima terapia e sono refrattari a lenalidomide</p> <p style="text-align: center;">ALTRO</p> <p>6.10. LYVDELZI – seladelpar indicato per il trattamento della colangite biliare primaria (primary biliary cholangitis, PBC) in combinazione con acido ursodesossicolico (UDCA) negli adulti che hanno una risposta inadeguata al solo UDCA o in monoterapia in quelli ove UDCA non è tollerato</p> <p>6.11. RECIGAR – citisina indicato nella cessazione dell'abitudine al fumo nei pazienti adulti</p>	<p>6.9. La CTRF conclude la valutazione</p> <p>6.10. La CTRF rimanda la valutazione</p> <p>6.11. La CTRF rimanda la valutazione</p>
<p>7. Varie ed eventuali</p> <p>7.1 Proposta di aggiornamento dei centri prescrittori autorizzati alla prescrizione dei farmaci:</p> <p>LUMYKRAS - sotorasib indicato in monoterapia per il trattamento di adulti con cancro del polmone non a piccole cellule (non-small cell lung cancer, NSCLC) in stadio avanzato, con mutazione KRAS G12C e in progressione dopo almeno una precedente linea di terapia sistemica</p> <p>KRAZATI - adagrasib indicato in monoterapia per il trattamento di pazienti adulti con NSCLC avanzato con mutazione KRAS G12C e progressione della malattia dopo almeno una precedente terapia sistemica</p>	<p>7.1. La CTRF conclude la valutazione</p>