



Commissione Tecnica Regionale Farmaci
Esiti della seduta straordinaria in Teleconferenza del 4 maggio 2026

Argomento all'ordine del giorno	Esito della seduta della CTRF
1. Aggiornamento della composizione della CTRF	1. La CTRF prende atto
2. Rapporto di Farmacovigilanza dell'anno 2025	2. La CTRF conclude la valutazione
3. Argomenti sospesi dalle precedenti sedute della CTRF: 3.1 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); 3.2. 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 3.3. Procedura per la valutazione regionale dei farmaci C(nn): proposta di aggiornamento	3.1. La CTRF conclude la valutazione 3.2. La CTRF conclude la valutazione 3.3. La CTRF conclude la valutazione
4. Approvazione schede istruttorie ed individuazione Centri prescrittori: AREA ONCOLOGICA 4.1. TEVIMBRA – tislelizumab indicato in monoterapia indicato per il trattamento di pazienti adulti affetti da tumore del polmone non a piccole cellule (NSCLC) localmente avanzato o metastatico, dopo una precedente chemioterapia a base di platino. I pazienti affetti da NSCLC EGFR mutato o ALK positivo devono aver ricevuto anche terapie mirate prima di assumere tislelizumab 4.2. TEVIMBRA – tislelizumab indicato in combinazione con chemioterapia a base di platino, è indicato per il trattamento di prima linea di pazienti adulti con OSCC non reseccabile, localmente avanzato o metastatico i cui tumori esprimono PD-L1 con un punteggio TAP ≥5%. 4.3. TEVIMBRA – tislelizumab indicato in monoterapia è indicato per il trattamento di pazienti adulti con OSCC non reseccabile, localmente avanzato o metastatico, dopo una precedente chemioterapia a base di platino. 4.4. TEVIMBRA – tislelizumab indicato in combinazione con chemioterapia a base di platino e fluoropirimidina, è indicato per il trattamento di prima linea di pazienti adulti con adenocarcinoma gastrico o della giunzione	4.1. La CTRF conclude la valutazione 4.2. La CTRF conclude la valutazione 4.3. La CTRF conclude la valutazione 4.4. La CTRF conclude la valutazione



<p>gastroesofagea (G/GEJ) non resecabile, localmente avanzato o metastatico HER-2 negativo, i cui tumori esprimono PD-L1 con un punteggio di Positività dell'Area Tumorale (TAP) $\geq 5\%$.</p> <p style="text-align: center;"><u>MALATTIE RARE</u></p> <p>4.5. 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>4.6. YORVIPATH – palopegteriparatide, terapia sostitutiva dell'ormone paratiroideo (PTH), indicata per il trattamento di adulti con ipoparatiroidismo cronico che non sono adeguatamente controllati con la terapia convenzionale (vitamina D e Calcio) e non adeguatamente controllati con teriparatide o con controindicazioni alla stessa.</p> <p style="text-align: center;"><u>ALTRO</u></p> <p>4.7. CEVEDALO – donepezil/memantina indicato come terapia sostitutiva per il trattamento sintomatico della malattia di Alzheimer da moderata a severa in pazienti adulti già adeguatamente controllati con donepezil e memantina somministrati contemporaneamente alle stesse dosi dell'associazione</p> <p>4.8. RECIGAR – citisina indicato nella cessazione dell'abitudine al fumo nei pazienti adulti</p> <p>4.9. 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>4.5. La CTRF conclude la valutazione sui Centri prescrittori e sospende la valutazione della scheda istruttoria.</p> <p>4.6. La CTRF sospende la valutazione</p> <p>4.7. La CTRF rimanda la valutazione</p> <p>4.8. La CTRF rimanda la valutazione</p> <p>4.9. La CTRF rimanda la valutazione</p>
<p>5. Farmaci per il trattamento della Fibrosi Cistica: valutazione della scheda informativa dei farmaci ALYFTREK - deutivacaftor, tezacaftor e vanzacaftor, KAFTRIO - ivacaftor/tezacaftor/elexacaftor e KALYDECO - ivacaftor</p>	<p>5. La CTRF rimanda la valutazione</p>
<p>6. Varie ed eventuali</p>	