



Commissione Tecnica Regionale Farmaci
Esiti della seduta in Teleconferenza del 24 giugno 2026

Argomento all'ordine del giorno	Esito della seduta della CTRF
1. Approvazione del verbale della seduta del 27 maggio	1. La CTRF conclude la valutazione
2. Aggiornamento NOTE AIFA n. 39, n. 74, n. 97 e n. 99	2. La CTRF prende atto
3. Farmaco C(nn) TEPEZZA – teprotumumab indicato negli adulti per il trattamento della malattia oculare tiroidea (TED) da moderata a severa	3. La CTRF sospende la valutazione
4. Yorvipath – palopegteriparatide : rivalutazione dell'elenco dei centri prescrittori	4. La CTRF conclude la valutazione
5. Valutazione della richiesta di riconoscimento di ulteriore Centro di II livello – Rete dei centri Prescrittori dei farmaci di area oncoematologica	5. La CTRF conclude la valutazione
6. Argomenti rimandati e sospesi dalle precedenti sedute della CTRF: 6.1 Individuazione dei Centri prescrittori del farmaco RECIGAR – citisina indicato per cessazione dell'abitudine al fumo nei pazienti adulti: proposta di aggiornamento 6.2 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 MALATTIE RARE 6.3 FASENRA – benralizumab indicato nel trattamento aggiuntivo per pazienti adulti con granulomatosi eosinofila con poliangite (EGPA) recidivante o refrattaria – sospeso 6.4. AGAMREE – vamorolone indicato per il trattamento della distrofia muscolare di Duchenne (DMD) in pazienti di età pari o superiore a 4 anni	6.1. La CTRF conclude la valutazione 6.2. La CTRF conclude la valutazione 6.3. La CTRF conclude la valutazione 6.4. La CTRF sospende la valutazione



AREA EMATOLOGICA 6.5. ABECMA – idecabtagene vicleucel indicato per il trattamento di pazienti adulti con mieloma multiplo recidivante e refrattario che hanno ricevuto almeno due precedenti terapie, inclusi un agente immunomodulatore, un inibitore del proteasoma e un anticorpo anti-CD38, e che hanno dimostrato progressione della malattia durante l'ultima terapia – sospeso ALTRO 6.6. SIVEXTRO – tedezolid indicato per il trattamento di infezioni batteriche acute della pelle e della struttura cutanea (ABSSSI) nei bambini di peso corporeo ≥ 35 kg per le compresse e fin dalla nascita per la soluzione per infusione AREA ONCOLOGICA 6.7. NUBEQA – darolutamide indicato per il trattamento degli uomini adulti con cancro della prostata metastatico ormono-sensibile (mHSPC) in associazione con terapia di deprivazione androgenica	6.5. La CTRF conclude la valutazione 6.6. La CTRF rimanda la valutazione 6.7. La CTRF conclude la valutazione
7. Approvazione schede istruttorie ed individuazione Centri prescrittori: AREA ONCOLOGICA 7.1. ELAHERE – mirvetuximab soravtansin in monoterapia è indicato 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 (FRα), platino resistente, sieroso di alto grado, che hanno ricevuto da uno a tre precedenti regimi di trattamento sistemico - Indicazione con innovatività 7.2. IMFINZI - durvalumab indicato in associazione a carboplatino e paclitaxel per il trattamento di prima linea di pazienti adulte con carcinoma dell'endometrio primario avanzato o recidivante che sono candidate alla terapia sistemica, seguito dal trattamento di mantenimento con IMFINZI in monoterapia nel carcinoma dell'endometrio mismatch repair deficient (dMMR) - Indicazione con innovatività	7.1. La CTRF conclude la valutazione 7.2. La CTRF conclude la valutazione



7.3. IMFINZI – durvalumab indicato in monoterapia per il trattamento di pazienti adulti con carcinoma polmonare a piccole cellule in stadio limitato (LS-SCLC) la cui malattia non è progredita a seguito di chemioradioterapia a base di platino - Indicazione con innovatività	7.3. La CTRF conclude la valutazione
7.4. IMFINZI – durvalumab indicato in associazione a chemioterapia a base di platino come trattamento neoadiuvante, seguito da durvalumab in monoterapia come trattamento adiuvante, per il trattamento di pazienti adulti con NSCLC resecabile ad alto rischio di recidiva e in assenza di mutazioni di EGFR (recettore del fattore di crescita dell'epidermide) o riarrangiamenti di ALK (chinasi del linfoma anaplastico).	7.4. La CTRF conclude la valutazione
7.5. IMFINZI – durvalumab indicato in associazione a gemcitabina e cisplatino come trattamento neoadiuvante, seguito da durvalumab in monoterapia come trattamento adiuvante dopo la cistectomia radicale, per il trattamento di adulti con carcinoma della vescica muscolo invasivo (MIBC) resecabile.	7.5. La CTRF conclude la valutazione