



## COMMISSIONE TECNICA REGIONALE FARMACI

### ORDINE DEL GIORNO

Seduta del 16.05.2019

Ore 9.30 – 12.30

Sala Riunioni del V Piano

Via Degli Scrovegni, 14 - Ulss 6 Euganea

#### 1. Raccomandazione ROV:

- a. **Tumore al polmone non a piccole cellule (NSCLC) – prima linea: PEMBROLIZUMAB** Trattamento di prima linea del NSCLC metastatico negli adulti il cui tumore esprime PD-L1 con tumour proportion score (TPS)  $\geq 50$  % in assenza di tumore positivo per mutazione di EGFR o per ALK.
- b. **Tumore al polmone non a piccole cellule (NSCLC) – linee successive alla prima: ATEZOLIZUMAB** Trattamento in monoterapia di pazienti adulti affetti da carcinoma polmonare non a piccole cellule localmente avanzato o metastatico precedentemente sottoposti a chemioterapia. Prima di essere trattati con atezolizumab, i pazienti con mutazioni attivanti il recettore EGFR o con tumori positivi per ALK devono essere stati sottoposti anche ad una terapia a bersaglio molecolare
- c. **Tumore al polmone non a piccole cellule (NSCLC) – linee successive alla prima: NIVOLUMAB** Trattamento del NSCLC localmente avanzato o metastatico dopo una precedente chemioterapia negli adulti
- d. **Tumore al polmone non a piccole cellule (NSCLC) – linee successive alla prima: PEMBROLIZUMAB** Trattamento del NSCLC localmente avanzato o metastatico negli adulti il cui tumore esprime PD-L1 con TPS  $\geq 1$  % e che hanno ricevuto almeno un precedente trattamento chemioterapico. I pazienti con tumore positivo per mutazione di EGFR o per ALK devono anche avere ricevuto una terapia mirata prima di ricevere Keytruda
- e. **Tumore al polmone non a piccole cellule (NSCLC) – linee successive alla prima: NINTEDANIB** Trattamento, in associazione con docetaxel, di pazienti adulti con NSCLC localmente avanzato, metastatico o localmente ricorrente con istologia adenocarcinoma dopo chemioterapia di prima linea
- f. **Carcinoma della mammella positivo ai recettori ormonali (HR+) e negativo al recettore del fattore di crescita epidermico umano 2 (HER2-): PALBOCICLIB** trattamento del carcinoma mammario localmente avanzato o metastatico HR+/HER2-: (1) in associazione ad un inibitore dell'aromatasi; (2) in associazione a fulvestrant in donne che hanno ricevuto una terapia endocrina precedente. In donne in pre- o perimenopausa, la terapia endocrina deve essere associata ad un agonista dell'ormone di rilascio dell'ormone luteinizzante (LHRH)
- g. **Carcinoma della mammella positivo ai recettori ormonali (HR+) e negativo al recettore del fattore di crescita epidermico umano 2 (HER2-): RIBOCICLIB** trattamento, in combinazione con un inibitore dell'aromatasi, come terapia iniziale a base endocrina, delle donne in post-menopausa con carcinoma mammario in stadio localmente avanzato o metastatico HR+/HER2-

Istruttoria: UOC HTA – Azienda Zero

#### 2. Individuazione Centri prescrittori

**Lutezio-177Lu-oxodotreotide**- tumori neuroendocrini gastroenteropancreatici (GEPNET) ben differenziati (G1 e G2), progressivi, non asportabili o metastatici, positivi ai recettori per la somatostatina.

Istruttoria: UOC HTA – Azienda Zero

**Cisteamina cloridrato**- Trattamento dei depositi di cristalli di cistina nella cornea in adulti e bambini da 2 anni di età affetti da cistinosi

Istruttoria: UOC HTA – Azienda Zero

**Acido aminosalicilico** - è indicato nell'ambito di un appropriato regime in associazione per la tubercolosi multifarmacoresistente, in pazienti adulti e pediatrici dai ventotto giorni di età, quando un regime di trattamento efficace alternativo non può essere istituito per motivi di resistenza o tollerabilità. Si devono considerare le linee guida ufficiali sull'uso opportuno di agenti antibatterici

Istruttoria: UOC HTA – Azienda Zero

**Brodalumab** – indicato per il trattamento della psoriasi a placche di grado da moderato a severo in adulti che sono candidati alla terapia sistemica.

Istruttoria: UOC HTA – Azienda Zero

Area Sanità e Sociale

Unità Organizzativa Farmaceutico-Protetica-Dispositivi medici

Rio Novo, Dorsoduro 3493 – 30123 Venezia tel. 041. 2793412/3415/3406 - fax 041. 2793468

e-mail: [assistenza.farmaceutica@regione.veneto.it](mailto:assistenza.farmaceutica@regione.veneto.it) PEC: [area.sanitasociale@pec.regione.veneto.it](mailto:area.sanitasociale@pec.regione.veneto.it)

Cod. Fisc. 80007580279 P.IVA 02392630279



**3. Reti centri per il trattamento dell'emicrania: aggiornamento**

*Istruttoria: Direzione Farmaceutico – Protesica – Dispositivi Medici*

**4. Varie ed eventuali**