



COMMISSIONE TECNICA REGIONALE FARMACI

ORDINE DEL GIORNO

Seduta del 20.9.2018

Ore 9.30 – 13.30

Sala Riunioni Grande, III Piano

Passaggio Gaudenzio 1 – Azienda Zero, Padova

1. **Vitamina D: analisi dati di utilizzo e proposte conseguenti**

2. **Linee di indirizzo/Raccomandazioni Gruppi di Lavoro**

- Documento di indirizzo regionale per l'impiego dei farmaci per la profilassi e il trattamento del tromboembolismo venoso
- Documento di confronto dei costi SSN tra alternative terapeutiche ad elevato impatto di spesa per la regione del Veneto

3. **Individuazione Centri prescrittori**

- In sospenso CTRF 14.06.2018: Adalimumab** - Trattamento dell'uveite non-infettiva intermedia, posteriore e panuveite in pazienti adulti che hanno avuto una risposta inadeguata ai corticosteroidi, in pazienti che necessitano di farmaci risparmiatori di corticosteroidi o nei quali il trattamento con corticosteroidi è inappropriato
Nuovi:
- Nivolumab** - in monoterapia per il trattamento del carcinoma squamosa della testa e del collo negli adulti in progressione durante o dopo terapia a base di platino
- Midostaurina** - in combinazione con chemioterapia standard di induzione con daunorubicina e citarabina e di consolidamento con citarabina ad alte dosi seguita, per pazienti in risposta completa, da terapia di mantenimento con «Rydapt» come agente singolo per pazienti adulti con leucemia mieloide acuta (LMA) di nuova diagnosi con mutazione FLT3 positiva
- in monoterapia per il trattamento di pazienti adulti con mastocitosi sistemica aggressiva (aggressive systemic mastocytosis, ASM), mastocitosi sistemica associata a neoplasie ematologiche (systemic mastocytosis with associated haematological neoplasm, SM-AHN), o leucemia mastocitica (mast cell leukaemia, MCL)
- Decitabina** - Trattamento di pazienti adulti con nuova diagnosi di leucemia mieloide acuta (LAM) "de novo" o secondaria in base alla classificazione dell'Organizzazione Mondiale della Sanità (OMS), e che non siano candidabili alla chemioterapia di induzione standard.
- Ibrutinib** - in monoterapia è indicato per il trattamento dei pazienti adulti con leucemia linfocitica cronica (CLL) precedentemente non trattata.
- Tofacitinib** -in associazione con metotrexato (MTX) e' indicato per il trattamento dell'artrite reumatoide (AR) in fase attiva da moderata a severa in pazienti adulti che hanno risposto in modo inadeguato o sono intolleranti ad uno o piu' farmaci antireumatici modificanti la malattia. «Xeljanz» puo' essere somministrato in monoterapia in caso di intolleranza a MTX o quando il trattamento con MTX non e' appropriato
- Ocrelizumab** - trattamento di pazienti adulti affetti da forme recidivanti di sclerosi multipla (SMR) con malattia attiva definita in base alle caratteristiche cliniche o radiologiche. Ocrevus è indicato per il trattamento di pazienti adulti affetti da sclerosi multipla primariamente progressiva (SMPP) in fase precoce in termini di durata della malattia e livello di disabilità, e con caratteristiche radiologiche tipiche di attività infiammatoria.
- Sarilumab** - In combinazione con MTX è indicato per il trattamento di artrite reumatoide attiva da moderata a severa in pazienti adulti che hanno risposto in modo inadeguato o sono risultati intolleranti a uno o più farmaci antireumatici modificanti la malattia (DMARDs). Kevzara può essere somministrato in monoterapia in caso di intolleranza al MTX o quando il trattamento con MTX non è appropriato
- Cangrelor** - in co-somministrazione con acido acetilsalicilico (ASA), è indicato per la riduzione degli eventi cardiovascolari trombotici nei pazienti adulti con cardiopatia coronarica sottoposti a intervento coronarico percutaneo (PCI, percutaneous coronary intervention) che non hanno ricevuto un inibitore orale del recettore P2Y12 prima della procedura di PCI e nei quali la terapia con gli inibitori del recettore P2Y12 per via orale non è fattibile o auspicabile.
- Dupilumab** - il trattamento della dermatite atopica grave in pazienti adulti per i quali il trattamento con ciclosporina risulta essere controindicato, inefficace o non tollerato.

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 PEC: area.sanitasociale@pec.regione.veneto.it

Cod. Fisc. 80007580279 P.IVA 02392630279



4. Richieste integrazioni centri

- DGR 1121/2016: Adalimumab, Teriparatide, Ranelato di Stronzio
- DDR 104/2017: Farmaci per la sclerosi multipla
- DDR 81/2018: Canakinumab
- DDR 50/2018: NAO
- DDR 76/2017: Valsartan/Sacubitril

5. Varie ed eventuali