



Commissione Tecnica Regionale Farmaci

Esiti della seduta del 14 giugno 2018

Argomento all'ordine del giorno	Esito della seduta della CTRF
<p>Individuazione Centri prescrittori</p> <p>a. Teduglutide -Trattamento di pazienti adulti affetti da sindrome dell'intestino corto (SIC). I pazienti devono essere in condizioni stabili dopo un periodo di adattamento dell'intestino a seguito dell'intervento</p> <p>b. 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.</p> <p>c. Crizotinib - indicato per il trattamento di pazienti adulti con carcinoma polmonare non a piccole cellule positivo per ROS1 in stadio avanzato</p> <p>d. Lenalidomide</p> <ul style="list-style-type: none">- monoterapia per il trattamento di pazienti adulti con linfoma mantellare recidivato o refrattario.- monoterapia per la terapia di mantenimento di pazienti adulti con mieloma multiplo di nuova diagnosi sottoposti a trapianto autologo di cellule staminali <p>e. Inotuzumab ozogamicin - monoterapia per il trattamento di pazienti adulti con leucemia linfoblastica acuta (LLA) da precursori delle cellule B CD22-positivi, recidivante o refrattaria. I pazienti adulti con LLA da precursori delle cellule B, recidivante o refrattaria, positiva per il cromosoma Philadelphia (Ph+), devono aver fallito il trattamento con almeno un inibitore della tirosinchinasi (TKI).</p>	<p>Vengono individuati i seguenti centri:</p> <p>a. La CTRF conclude la valutazione</p> <p>b. La CTRF sospende la valutazione</p> <p>c. Decreto n. 84 del 09.07.2018</p> <p>d. - monoterapia per il trattamento di pazienti adulti con linfoma mantellare recidivato o refrattario per il trattamento di pazienti adulti con linfoma mantellare recidivato o refrattario: Decreto n. 82 del 09.07.2018</p> <ul style="list-style-type: none">- monoterapia per la terapia di mantenimento di pazienti adulti con mieloma multiplo di nuova diagnosi sottoposti a trapianto autologo di cellule staminali: Decreto n. 82 del 09.07.2018 <p>e. Decreto n. 82 del 09.07.2018</p>
<p>Linee di indirizzo/Raccomandazioni Gruppi di Lavoro</p> <p>a. Idelalisib: in associazione con rituximab per il trattamento di pazienti adulti affetti da leucemia linfatica cronica come trattamento di prima linea in presenza di delezione 17p o mutazione TP53 in pazienti non idonei ad altre</p>	<p>a. la commissione conclude la valutazione con modifiche</p> <p>b. la commissione conclude la valutazione con modifiche</p>

Area Sanità e Sociale

Unità Organizzativa Farmaceutico-Protesica-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



<p>terapie</p> <p>b. Venetoclax:</p> <ul style="list-style-type: none">- in monoterapia è indicato per il trattamento della leucemia linfatica cronica (CLL) in presenza della delezione 17p o della mutazione TP53 in pazienti adulti non idonei o che hanno fallito la terapia con un inibitore della via del recettore delle cellule B.- in monoterapia è indicato per il trattamento di pazienti adulti con CLL in assenza della delezione 17p o mutazione TP53 che hanno fallito la chemioimmunoterapia e la terapia con un inibitore della via del recettore delle cellule B.	
<p>Integrazione centri:</p> <p>a. Revisione DGR 1121/2016</p> <ul style="list-style-type: none">-Antidiabetici-imiquimod-roflumilast-valganciclovir	<ul style="list-style-type: none">- antidiabetici: la CTRF conclude la valutazione;- imiquimod: argomento rinviato;- roflumilast: argomento rinviato;-valganciclovir: argomento rinviato
<p>Varie ed eventuali</p> <p>a. Analisi Dati Farmaceutica</p> <ul style="list-style-type: none">- 2017: analisi del consumo e della spesa per farmaci- 2018: Limiti di costo e obiettivi regionali farmaci <p>b. Determina AIFA 23.05.2018 - equivalenza terapeutica</p> <p>c. Calendario riunioni II semestre 2018</p>	<ul style="list-style-type: none">a. La CTRF conclude la valutazioneb. La CTRF conclude la valutazionec. La CTRF approva
<p>Argomento non inserito in ODG</p> <p>a. Richiesta integrazione Centri: Farmaci biologici – area Reumatologica</p>	<p>La CTRF conclude la valutazione</p>

Il Presidente della Commissione

Dr.ssa Giovanna Scroccaro

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