



### Commissione Tecnica Regionale Farmaci Esiti della seduta telematica del 23 febbraio 2023

| Argomento all'ordine del giorno   | Esito della seduta della CTRF  |
|---|--|
| <b>1. Aggiornamento dell'elenco dei farmaci correlati alle patologie cronicoinvalidanti ai fini del riconoscimento dell'esenzione dalla partecipazione al costo della spesa farmaceutica.</b>   | 1. la CTRF prende atto e prosegue la discussione.  |
| <b>2. Presentazione del documento "Valutazione Nota 97 AIFA - Nuovi Anticoagulanti Orali" con approfondimento sui consumi e sul cruscotto TS</b>  | 2. la CTRF prende atto e prosegue la discussione.  |
| <b>3. Individuazione Centri prescrittori:</b><br><b>3.1 FORXIGA – dapagliflozin</b> indicato negli adulti per il trattamento della malattia renale cronica;<br><br><b>3.2 LATUDA - lurasidone</b> cloridrato indicato nel trattamento della schizofrenia negli adolescenti a partire dai 13 anni di età che non abbiano risposto adeguatamente alla terapia non farmacologica<br><br><b>3.3 RINVOQ - upadacitinib</b> indicato trattamento della dermatite atopica da moderata a severa negli adulti e negli adolescenti di età pari o superiore a dodici anni eleggibili alla terapia sistemica<br><br><b>3.4 CIBINQO - abrocitinib</b> per il trattamento della dermatite atopica da moderata a grave negli adulti candidati alla terapia sistemica<br><br><b>3.5 SKYRIZI – risankizumab</b> , da solo o in associazione con metotressato (MTX), è indicato per il trattamento dell'artrite psoriasica attiva in adulti che hanno manifestato una risposta inadeguata o un'intolleranza a uno o più farmaci antireumatici modificanti la malattia (DMARD)<br><br><b>3.6 BIMZELX – bimekizumab</b> indicato nel trattamento di pazienti con psoriasi a placche di grado da moderato a severo (definita come: Psoriasis Area Severity Index-PASI >10 o Body Surface Area-BSA >10% oppure BSA <10% o PASI <10 associato a lesioni al viso o palmari/plantari, ungueali o genitali) in caso di mancata risposta o intolleranza (fallimento terapeutico) ad un DMARD sintetico convenzionale - <b>istruttoria sospesa nella seduta del 27.1.23</b><br><br><b>3.7 DARZALEX - daratumumab</b> in associazione con pomalidomide e desametasone (DPd) per il trattamento di pazienti adulti con mieloma multiplo che abbiano ricevuto almeno una precedente linea di terapia contenente un inibitore del proteasoma e lenalidomide, e che erano refrattari alla lenalidomide, o che abbiano ricevuto almeno due precedenti linee di terapia contenenti lenalidomide e un inibitore del proteasoma, e | 3.1. la CTRF conclude la valutazione;<br>3.2. la CTRF conclude la valutazione;<br>3.3. la CTRF conclude la valutazione;<br>3.4. la CTRF conclude la valutazione;<br>3.5. la CTRF conclude la valutazione;<br>3.6. la CTRF conclude la valutazione;<br>3.7. la CTRF conclude la valutazione;<br>3.8. la CTRF conclude la valutazione e prosegue la discussione. |



|   |   |
|---|---|
| <p>che abbiano mostrato progressione della malattia durante o dopo l'ultima terapia.</p> <p><b>3.8 DARZALEX - daratumumab</b> indicato nel trattamento, in associazione con ciclofosfamide, bortezomib e desametasone, di pazienti adulti affetti da amiloidosi sistemica da catene leggere (AL) di nuova diagnosi.</p>   |   |
| <p><b>4. NILEMDO - acido bempedoico e NUSTENDI - acido bempedoico/ezetimibe:</b> definizione del posizionamento in terapia dei farmaci e modalità di monitoraggio della prescrizione.</p>   | <p>4. la CTRF prende atto e rimanda la conclusione della valutazione.</p>                             |
| <p><b>5. Richieste integrazione Centri prescrittori</b></p> <ul style="list-style-type: none"><li>- <b>DGR 1450/2022:</b> teriparatide, romosozumab;</li><li>- <b>DDR 119/2019:</b> letermovir;</li><li>- <b>DGR 127/2022:</b> ciclosilicato di zirconio (Lokelma®) e patiromer (Veltassa®);</li><li>- <b>DDR 142/2022:</b> Sacubitril/Valsartan (Entresto®);</li><li>- <b>DDR 132/2022:</b> farmaci biologici – area reumatologica;</li><li>- <b>DDR 140/2022:</b> NAO;</li><li>- <b>DDR 141/2022:</b> iPCSK9;</li><li>- <b>DDR 34/2022:</b> dapagliflozin;</li><li>- <b>DDR 91/2022:</b> empagliflozin;</li><li>- <b>DDR 66/2021:</b> Dupixent® - dupilumab (CRSwNP);</li><li>- <b>Aggiornamento NOTA 79:</b> teriparatide.</li></ul> | <p>5. la CTRF rimanda la valutazione.</p>   |
| <p><b>6. Ricognizione dell'elenco centri autorizzati alla prescrizione dell'associazione LAMA + LABA + ICS - Nota AIFA 99</b></p>   | <p>6. la CTRF rimanda la valutazione.</p>   |
| <p><b>7. Varie ed eventuali</b></p> <ul style="list-style-type: none"><li>- <b>Aggiornamento delle Linee di indirizzo farmaci biosimilari</b> (DDR n. 112/2018)</li></ul>   | <p>7. la CTRF prende atto e rimanda la conclusione della valutazione.<br/>Termina la discussione.</p> |