



Argomento all'ordine del giorno	Esito della seduta della CTRF
<p>1. Individuazione Centri prescrittori</p> <p>1.1. LENVATINIB – Lenvima indicato per il trattamento del carcinoma epatocellulare (Hepatocellular Carcinoma, HCC) avanzato o non operabile negli adulti che non hanno ricevuto una precedente terapia sistemica</p> <p>1.2. OSIMERTINIB - Tagrisso indicato per il trattamento di prima linea dei pazienti adulti con carcinoma polmonare non a piccole cellule (NSCLC) localmente avanzato o metastatico con mutazioni attivanti il recettore per il fattore di crescita epidermico (EGFR)</p> <p>1.3. RUCAPARIB - Rubraca indicato come "monoterapia per il trattamento di mantenimento di pazienti adulte con recidiva platino sensibile di carcinoma ovarico epiteliale ad alto grado, delle tube di Falloppio o peritoneale primario, in risposta (risposta completa o parziale) dopo chemioterapia a base di platino"</p> <p>1.4. CHAMPIX - Vareniclina indicato per il trattamento della cessazione dell'abitudine al fumo nei pazienti affetti da BPCO e in prevenzione secondaria di patologie cardiovascolari.</p>	<p>1.1 la CTRF conclude la valutazione; 1.2 la CTRF conclude la valutazione; 1.3 la CTRF conclude la valutazione; 1.4 la CTRF conclude la valutazione.</p>
<p>2. RACCOMANDAZIONI ROV:</p> <p>- Carcinoma polmonare non a piccole cellule (NSCLC) positivo per la chinasi del linfoma anaplastico (ALK+), I linea: ALECTINIB (ALECENSA®) CRIZOTINIB (XALKORI®)</p> <p>- Carcinoma polmonare non a piccole cellule (NSCLC) positivo per la chinasi del linfoma anaplastico (ALK+), II linea: ALECTINIB (ALECENSA®) CERITINIB (ZYKADIA®)</p>	<p>2. la CTRF conclude la discussione.</p>
<p>3. Revisione dei quesiti relativi alle "Linee di indirizzo regionali per l'impiego dei farmaci per la terapia del diabete di tipo 2"</p>	<p>3. la CTRF prende atto e prosegue la discussione.</p>
<p>4. Stato di avanzamento documento "Vademecum per il Medico di Medicina Generale" relativo al trattamento dell'emicrania</p>	<p>4. la CTRF prende atto e prosegue la discussione.</p>
<p>5. Analisi dati di consumo e spesa: Farmaci Off-label</p>	<p>5. argomento rinviato.</p>
<p>6. Richiesta del Tavolo tecnico della Rete Radioterapica Veneta per la prescrizione e somministrazione di Lutathera</p>	<p>6. la CTRF prende atto e conclude la valutazione.</p>
<p>7. Varie ed eventuali</p> <p>a. Abemaciclib - VERZENIOS® nel trattamento di donne con carcinoma della mammella localmente avanzato o metastatico, positivo ai recettori ormonali</p>	



(HR), negativo al recettore del fattore umano di crescita epidermico di tipo 2 (HER2): in associazione con un inibitore delle aromatasi (IA) o fulvestrant come terapia endocrina iniziale o in donne che hanno ricevuto una precedente terapia endocrina. Nelle donne in pre- o perimenopausa, la terapia endocrina deve essere combinata con un agonista dell'ormone di rilascio dell'ormone luteinizzante (LHRH);

b. Dabrafenib + Trametinib - TAFINLAR® + MEKINIST®. Dabrafenib: indicato, in associazione a trametinib, nel trattamento adiuvante di pazienti adulti con melanoma in stadio III positivo alla mutazione BRAF V600, dopo resezione completa. Trametinib: indicato, in associazione a dabrafenib, nel trattamento adiuvante di pazienti adulti con melanoma in stadio III positivo alla mutazione BRAF V600, dopo resezione completa;

c. Nivolumab - OPDIVO®: indicato nel trattamento adiuvante in monoterapia, di adulti con melanoma con coinvolgimento dei linfonodi o malattia metastatica che sono stati sottoposti a resezione completa;

d. Pembrolizumab - KEYTRUDA®: indicato per il trattamento in monoterapia, di pazienti adulti affetti da linfoma di Hodgkin classico (cHL) recidivato o refrattario che abbiano fallito il trattamento con trapianto autologo di cellule staminali (ASCT) e brentuximab vedotin, o che non siano eleggibili al trapianto e abbiano fallito brentuximab vedotin;

e. Pembrolizumab - KEYTRUDA®: indicato per il trattamento adiuvante, in monoterapia, di pazienti adulti con melanoma al III Stadio e con coinvolgimento dei linfonodi che sono stati sottoposti a resezione completa;

f. Pembrolizumab - KEYTRUDA®: indicato per il trattamento in monoterapia del carcinoma uroteliale localmente avanzato o metastatico negli adulti che hanno ricevuto una precedente chemioterapia contenente platino;

g. Pembrolizumab - KEYTRUDA®: indicato per il trattamento di prima linea, in associazione a pemetrexed e chemioterapia contenente platino, del NSCLC metastatico non squamoso negli adulti il cui tumore non è positivo per mutazioni di EGFR o per ALK;

h. Venetoclax - VENCLYXTO®: indicato, in combinazione con rituximab, per il trattamento di pazienti adulti con leucemia linfatica cronica (LLC) che hanno ricevuto almeno una terapia precedente.

- a. la CTRF conclude la discussione;
- b. la CTRF conclude la discussione;
- c. la CTRF conclude la discussione;
- d. la CTRF conclude la discussione;
- e. la CTRF conclude la discussione;
- f. la CTRF conclude la discussione;
- g. la CTRF conclude la discussione;
- h. la CTRF conclude la discussione.