



Argomento all'ordine del giorno	Esito della seduta della CTRF
<p><b>1. Valutazione ed approvazione schede istruttorie:</b></p> <p style="text-align: center;"><b><u>ONCOLOGIA</u></b></p> <p><b>1.1. PHESGO - pertuzumab/trastuzumab</b> indicato in associazione con chemioterapia nel trattamento neoadiuvante di pazienti adulti con carcinoma mammario HER2 positivo, localmente avanzato, infiammatorio o allo stadio iniziale ad alto rischio di recidiva</p> <p><b>1.2. OPDUALAG - nivolumab/relatlimab</b> indicato per trattamento di prima linea del melanoma avanzato (non resecabile o metastatico) negli adulti e negli adolescenti di età pari o superiore a 12 anni con espressione tumorale del PD-L1 &lt; 1%</p> <p style="text-align: center;"><b><u>ONCOEMATOLOGIA</u></b></p> <p><b>1.3. TECVAYLI – teclistamab</b> indicato in monoterapia per il trattamento di pazienti adulti affetti da mieloma multiplo recidivato e refrattario che abbiano ricevuto almeno tre precedenti terapie, compresi un agente immunomodulatore, un inibitore del proteasoma e un anticorpo anti-CD38, e che abbiano evidenziato progressione della malattia durante l'ultima terapia</p> <p><b>1.4. INAQOVI – decitabina/cedazuridina</b> indicato in monoterapia per il trattamento di pazienti adulti con leucemia mieloide acuta (AML, acute myeloid leukaemia) di nuova diagnosi non idonei alla chemioterapia di induzione standard</p> <p><b>1.5. TEPKINLY – epcoritamab</b> indicato in monoterapia per il trattamento di pazienti adulti affetti da linfoma diffuso a grandi cellule B (DLBCL) recidivato o refrattario, dopo due o più linee di terapia sistemica</p> <p style="text-align: center;"><b><u>AREA DERMATOLOGICA</u></b></p> <p><b>1.6. LITFULO – ritlecitinib</b> per il trattamento dell'alopecia areata severa negli adulti e negli adolescenti di età pari o superiore a dodici anni</p> <p style="text-align: center;"><b><u>ALTRO</u></b></p> <p><b>1.7. AQUIPTA – atogepant</b> indicato per la profilassi dell'emigrania negli adulti che hanno almeno quattro giorni di emigrania al mese</p>	<p>1.1. La CTRF rimanda la valutazione</p> <p>1.2. La CTRF conclude la valutazione</p> <p>1.3. La CTRF conclude la valutazione</p> <p>1.4. La CTRF conclude la valutazione</p> <p>1.5. La CTRF conclude la valutazione</p> <p>1.6. La CTRF sospende la valutazione</p> <p>1.7. La CTRF conclude la valutazione</p>



<p><b>2. Richiesta di rinnovo dell'autorizzazione alla prescrizione a carico del SSN di farmaci indicati per il trattamento dell'infertilità femminile e maschile, soggetti alla Nota AIFA 74, da parte di Centri privati non accreditati</b></p>	<p>2. La CTRF conclude la valutazione</p>
<p><b>3. Varie ed eventuali</b></p> <p><b>3.1. Farmaco PYLCLARI - piflufolastat (18F)</b> indicato per il rilevamento di lesioni positive all'antigene di membranaspecifico della prostata (PSMA) con tomografia a emissione di positroni (PET) in adulti con cancro della prostata (PCa), nelle seguenti condizioni cliniche: - stadiazione primaria di pazienti con PCa ad alto rischio prima della terapia curativa iniziale; - individuazione di una recidiva di PCa in pazienti con sospetto di recidiva in base all'aumento dei livelli sierici di antigene prostatico specifico (PSA) dopo trattamento primario con intento curativo: valutazione delle condizioni contrattuali</p>	<p>3.1. La CTRF conclude la valutazione</p>