



Argomento all'ordine del giorno	Esito della seduta della CTRF
<p><b>1. Approvazione schede istruttorie ed individuazione Centri prescrittori:</b></p> <p style="text-align: center;"><b><u>ONCOLOGIA</u></b></p> <p><b>1.1. Farmaco C(nn): TALZENNA – talazoparib</b> in combinazione con enzalutamide per il trattamento di pazienti adulti con cancro della prostata metastatico resistente alla castrazione (mCRPC) nei quali la chemioterapia non è clinicamente indicata</p> <p><b>1.2. KEYTRUDA – pembrolizumab</b> indicato, in monoterapia nel trattamento adiuvante di adulti con carcinoma a cellule renali a maggior rischio di recidiva a seguito di nefrectomia o a seguito di nefrectomia e resezione di lesioni metastatiche</p> <p><b>1.3. KEYTRUDA – pembrolizumab</b> indicato, in associazione a gemcitabina e cisplatino nel trattamento di prima linea del carcinoma delle vie biliari localmente avanzato non resecabile o metastatico negli adulti</p> <p><b>1.4. KEYTRUDA – pembrolizumab</b> indicato, in associazione a chemioterapia contenente platino come trattamento neoadiuvante e poi continuato in monoterapia come trattamento adiuvante, nel trattamento del carcinoma polmonare non a piccole cellule resecabile ad alto rischio di recidiva negli adulti</p> <p style="text-align: center;"><b><u>ONCOEMATOLOGIA</u></b></p> <p><b>1.5. EBVALLO - tabellecleucel</b> indicato, in monoterapia per il trattamento di pazienti adulti e pediatrici di età pari o superiore a 2 anni con malattia linfoproliferativa post-trapianto positiva al virus di Epstein-Barr (EBV+ PTLD) recidivata o refrattaria, che hanno ricevuto almeno una terapia precedente</p> <p><b>1.6. TALVEY – talquetamab</b> indicato, in monoterapia per il trattamento di pazienti adulti affetti da mieloma multiplo recidivato e refrattario che abbiano ricevuto almeno 3 precedenti terapie, compresi un agente immunomodulante, un inibitore del proteasoma e un anticorpo anti-CD38, e che abbiano mostrato progressione della malattia durante l'ultima terapia</p> <p><b>1.7. XALKORI – crizotinib</b> indicato, nel trattamento di pazienti pediatrici (da <math>\geq 6</math> a <math>&lt; 18</math> anni) con linfoma anaplastico a grandi cellule (Anaplastic Large Cell Lymphoma, ALCL) di tipo sistemico recidivante o refrattario, positivo per ALK (chinasi del linfoma anaplastico)</p>	<p>1.1. La CTRF conclude 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 conclude la valutazione</p> <p>1.7. La CTRF conclude la valutazione</p>



<p style="text-align: center;"><b><u>MALATTIE RARE</u></b></p> <p><b>1.8. ADEMPAS – riociguat</b> indicato, per il trattamento della PAH in pazienti pediatriche di età inferiore ai 18 anni e con peso corporeo <math>\geq</math> a 50 kg, con classe funzionale (CF) OMS da II a III in associazione con antagonisti del recettore dell'endotelina</p>	<p>1.8. La CTRF conclude la valutazione</p>
<p><b>2. Approvazione schede istruttorie:</b></p> <p style="text-align: center;"><b><u>MALATTIE RARE</u></b></p> <p><b>2.1. ZILBRYSQ - zilucoplan</b> indicato come terapia aggiuntiva alla terapia standard per il trattamento della miastenia gravis generalizzata (gMG) in pazienti adulti positivi agli anticorpi anti-recettore dell'acetilcolina (AChR)</p> <p style="text-align: center;"><b><u>ALTRO</u></b></p> <p><b>2.2. BRIUMVI – ublituximab</b> indicato nel trattamento di pazienti adulti con forme recidivanti di sclerosi multipla (SMR) con malattia attiva definita da caratteristiche cliniche o radiologiche</p> <p><b>2.3. MOUNJARO – tirzepatide</b> indicato per il trattamento di adulti affetti da diabete mellito di tipo 2 non adeguatamente controllato in aggiunta alla dieta e all'esercizio fisico: come monoterapia quando l'uso di metformina è considerato inappropriato a causa di intolleranza o controindicazioni; in aggiunta ad altri medicinali per il trattamento del diabete</p>	<p>2.1. La CTRF sospende la valutazione</p> <p>2.2. La CTRF conclude la valutazione</p> <p>2.3. La CTRF sospende la valutazione</p>