



Ufficio Segreteria Organi Collegiali

OdG Ufficio Registri di Monitoraggio - CTS 13, 14, 15 Maggio 2020

A) Schede di registro per valutazione/approvazione CTS

Procedura HTA n°	Tipologia procedura	Farmaco
14710	congiunta HTA/RM	VITRAKVI (larotrectinib)
14959	congiunta HTA/RM	KEYTRUDA (pembrolizumab)
14977	congiunta HTA/RM	LORVIQUA (lorlatinib)
15120	classica (su parere CTS)	GIVLAARI (givosiran)
-	classica (su parere CTS)	VENCLYXTO (venetoclax) sec. L.648/96
14972	classica (su parere CTS)	DARZALEX (daratumumab)

B) Controdeduzioni delle Aziende Farmaceutiche a schede già valutate/approvate dalla CTS

Procedura HTA n°	Tipologia procedura	Farmaco
14793	classica (su parere CTS)	KEYTRUDA (pembrolizumab)
14796	classica (su parere CTS)	KEYTRUDA (pembrolizumab)

C) Notifiche

Farmaco	Indicazioni terapeutiche
Farmaci con PPP	Nuovo Registro per il "MONITORAGGIO DEI FARMACI SOTTOPOSTI A PROGRAMMA DI PREVENZIONE DELLA GRAVIDANZA (PPP)"

D) Approfondimenti

Farmaco	Indicazioni terapeutiche
Anti-VEGF intravitreali	Tutte le indicazioni rimborsate (aggiornamento documento di appropriatezza e scheda multifarmaco semplificata)

E) Analisi dati dei Registri di monitoraggio

Farmaco	Indicazioni terapeutiche
SIGNIFOR (pasireotide)	SIGNIFOR è indicato per il trattamento di pazienti adulti con malattia di Cushing per i quali l'intervento chirurgico non è indicato o si è rivelato inefficace.
XALKORI (crizotinib)	XALKORI in monoterapia è indicato per: - il trattamento di prima linea di pazienti adulti con carcinoma polmonare non a piccole cellule (NSCLC) positivo per ALK (chinasi del linfoma anaplastico) in stadio avanzato; - il trattamento di pazienti adulti pretrattati per carcinoma polmonare non a piccole cellule (NSCLC) positivo per ALK (chinasi del linfoma anaplastico) in stadio avanzato; - il trattamento di pazienti adulti con carcinoma polmonare non a piccole cellule (NSCLC) positivo per ROS1 in stadio avanzato.
AFINITOR (everolimus)	AFINITOR è indicato per il trattamento di pazienti con carcinoma renale avanzato, che hanno presentato progressione durante o dopo trattamento con terapia mirata anti-VEGF.

F) Varie ed eventuali