



*Ufficio Segreteria Organismi Collegiali*

**OdG Ufficio Registri di Monitoraggio - CTS 07, 08, 09 e 12 Luglio 2021**

**A) Schede di registro per valutazione/approvazione CTS**

<b>Procedura HTA n°</b>	<b>Tipologia procedura</b>	<b>Farmaco</b>
16128	congiunta RM/HTA	<b>KEYTRUDA</b> (pembrolizumab)
16126	congiunta RM/HTA	<b>BAVENCIO</b> (avelumab)
16147	congiunta RM/HTA	<b>OPDIVO</b> (nivolumab)
15185	congiunta RM/HTA	<b>ERLEADA</b> (apalutamide)
15918	congiunta RM/HTA	<b>LYNPARZA</b> (olaparib)
15917	congiunta RM/HTA	<b>LYNPARZA</b> (olaparib)
16196	congiunta RM/HTA	<b>JEMPERLI</b> (dostarlimab)

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

<b>Procedura HTA n°</b>	<b>Farmaco</b>	<b>Indicazioni</b>
<b>16094</b>	<b>TUKYSA</b> (tucatinib)	Carcinoma Mammario HER2+
<b>15698</b>	<b>OXLUMO</b> (lumasiran)	PH1
<b>16130</b>	<b>DAURISMO</b> (galsdegib)	LMA
<b>15775</b>	<b>IMBRUVICA</b> (ibrutinib)	LLC
<b>15741</b>	<b>TECARTUS</b> (Cellule CD3 + autologhe trasdotte anti-CD19)	Linfoma mantellare_MCL

**C) Notifiche**

<b>Procedura HTA n°</b>	<b>Farmaco</b>	<b>Indicazioni</b>
--	<b>Scheda multifarmaco semplificata</b>	anti-VEGF IVT

**D) Analisi dati dei registri**

<b>Procedura HTA n°</b>	<b>Farmaco</b>	<b>Indicazioni</b>
--	<b>SOLIRIS</b> (eculizumab)	Emoglobinuria parossistica notturna (EPN).

**D) Varie ed eventuali**