



Ufficio Segreteria Organi Collegiali

OdG Ufficio Registri di Monitoraggio - CTS 28 Ottobre e 2 – 3 Novembre 2021

A) Schede di registro per valutazione/approvazione CTS

Procedura HTA n°	Tipologia procedura	Farmaco
16463	Classica su mandato CTS	Bylvay (odevixibat)
16361	Classica su mandato CTS	Sarclisa (isatuximab)
--	Classica su mandato CTS	Qarziba (dinutuximab) sec. L. 648/96
16530	Congiunta RM/HTA	Imcivree (setmelanotide)
16462	Congiunta RM/HTA	Venclyxto (venetoclax)
16416	Congiunta RM/HTA	Tecentriq (atezolizumab)
16352 - 16533	Congiunta RM/HTA	Cabometyx (cabozantinib) - Opdivo (nivolumab)-
16535 - 16534	Congiunta RM/HTA	Opdivo (nivolumab)- Yervoy (ipilimumab)
16498	Congiunta RM/HTA	Tagrisso (osimertinib)

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

Procedura HTA n°	Farmaco	Indicazioni
15923	SOLIRIS (eculizumab)	Miastenia Gravis generalizzata

C) Sezione dedicata alla valutazione di richieste provenienti dagli Utenti dei registri di monitoraggio

Richieste provenienti dagli Utenti dei Registri	Richieste varie
---	-----------------

D) Notifiche

Procedura HTA n°	Farmaco	Indicazioni
--	Rubraca(rucaparib)	Carcinoma ovarico

E) Analisi dati dei registri

Procedura HTA n°	Farmaco	Indicazioni
	Iclusig(ponatinib)	Leucemia Linfoblastica Acuta e Leucemia Mieloide Cronica

F) Varie ed eventuali