



*Ufficio Segreteria Organismi Collegiali*

**● Odg Area Pre-Autorizzazione CTS 5, 6 e 15 Dicembre 2022**

**A. Richieste di inserimento nell'elenco istituito ai sensi della Legge n.648/96**

1. Modifica dell'inserimento di Interferone alfa ricombinante (2a e 2b) e Peginterferone alfa 2 a nell'elenco istituito ai sensi della Legge n. 648/96 per il trattamento della trombocitemia essenziale.
2. Inserimento del medicinale Lomitapide (Lojuxta) nell'elenco istituito ai sensi della Legge n. 648/96 per il trattamento della chilomicronemia familiare (iperlipoproteinemia di tipo I).
3. Inserimento del medicinale Somatropina con dosaggio superiore a 6 mg nell'elenco istituito, ai sensi della Legge n. 648/96 per il trattamento di pazienti con deficit staturale associato a un'alterata funzione del gene SHOX.
4. Inserimento del medicinale Ruxolitinib (Jakavi) nell'elenco istituito, ai sensi della Legge n. 648/96, per il trattamento di pazienti, di età pari o superiore ai 12 anni, con malattia del trapianto contro l'ospite acuta (aGVHD) o con malattia del trapianto contro l'ospite cronica (cGVHD) che presentano una risposta inadeguata al trattamento con corticosteroidi o altre terapie sistemiche
5. Permanenza del medicinale Mexiletina nell'elenco istituito ai sensi della Legge n. 648/96, nelle malattie neuromuscolari, per il trattamento delle miotonie distrofiche e non distrofiche da alterazione della funzione del canale del cloro o del sodio
6. Inserimento del medicinale Pembrolizumab (Keytruda) nell'elenco istituito, ai sensi della Legge n. 648/96, per il trattamento adiuvante di adulti e adolescenti di età pari o superiore a 12 anni con melanoma in Stadio IIB, IIC e che sono stati sottoposti a resezione completa.

**B. Richieste di accesso al Fondo 5%**

1. Richiesta di finanziamento a copertura della spesa per l'acquisto del medicinale Eladocagene Exuparvovec (Upstaza) per il trattamento del paziente L.S., data di nascita 22/01/2020, affetto da deficit di decarbossilasi degli L-aminoacidi aromatici (AADC) confermata dal punto di vista clinico, molecolare e genetico e con fenotipo severo