



Ufficio Segreteria Organi Collegiali

OdG Ufficio Registri di Monitoraggio - CTS 7-9 giugno 2023

A) Schede di registro per valutazione/approvazione CTS

Procedura HTA n°	Tipologia procedura	Farmaco
17647	Classica su mandato CTS	IMBRUVICA (ibrutinib)
--	Classica su mandato CTS	JAKAVI (ruxolitinib)
15699 e 15700	Classica su mandato CTS	EPCLUSA (sofosbuvir/ velpatasvir)
17364 e 17365	Classica su mandato CTS	MAVIRET (glecaprevir/pibrentasvir)
17983	Congiunta RM/HTA	HEMGENIX (Etranacogene dezaparvovec)
18122	Congiunta RM/HTA	ZYNLONTA (loncastuximab tesirine)
18011	Congiunta RM/HTA	ENHERTU (trastuzumab deruxtecan)
18010	Congiunta RM/HTA	ENHERTU (trastuzumab deruxtecan)
17957 e 17959	Congiunta RM/HTA	ZOLGENSMA (onasemnogene abeparvovec)
18056	Congiunta RM/HTA	GAVRETO (pralsetinib)
18116 - 18117	Congiunta RM/HTA	IMFINZI (durvalumab) - IMJUDO (tremelimumab)

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

Procedura HTA n°	Farmaco	Indicazioni
--	FORXIGA/EDISTRIDE (dapagliflozin) ENTRESTO (sacubitril valsartan)	Insufficienza cardiaca

C) Aggiornamento schede di registro di medicinali già approvate dalla CTS

Procedura HTA n°	Farmaco	Indicazioni
--	ENHERTU (trastuzumab deruxtecan)	Carcinoma mammario metastatico HER2+

D) Sezione dedicata alla valutazione di richieste provenienti dagli utenti dei registri di monitoraggio

Procedura HTA n°	Farmaco	Indicazioni
--	JEMPERLI®(dostarlimab)	Carcinoma endometriale

E) Notifiche

Procedura HTA n°	Farmaco	Indicazioni
--	AIMOVIG (Erenumab), AJOVY (Fremanezumab), EMGALITY (Galcanezumab)	Emicrania

F) Analisi dati registri

Procedura HTA n°	Farmaco	Indicazioni
18030 e 18032	PERJETA (pertuzumab)	Carcinoma mammario
--	SOLIRIS (eculizumab)	Sindrome emolitico uremica atipica (SEUa)
--	SOLIRIS (eculizumab)	Emoglobinuria parossistica notturna (EPN)

G) Varie ed eventuali