



Ufficio Segreteria Organi Collegiali

OdG Ufficio Registri di Monitoraggio - CTS 8, 9 e 10 novembre 2023

A) Schede di registro per valutazione/approvazione CTS

Procedura HTA n°	Tipologia procedura	Farmaco
18105	Classica su mandato CTS	KAPRUVIA (difelikefalin)
18166	Classica su mandato CTS	AKEEGA (niraparib/abiraterone)
18378	Classica su mandato CTS	ORKAMBI (lumacaftor e ivacaftor)
18401	Congiunta RM/HTA	NEXPOVIO (selinexor)
18384	Congiunta RM/HTA	NEXPOVIO (selinexor)
18354	Congiunta RM/HTA	LYTGOBI (futibatinib)
18414	Congiunta RM/HTA	TRODELVY (sacituzumab govitecan)
18320	Congiunta RM/HTA	LIBTAYO (cemiplimab)
18319	Congiunta RM/HTA	LIBTAYO (cemiplimab)
18393	Congiunta RM/HTA	JARDIANCE (empagliflozin)
18469	Congiunta RM/HTA	KERENDIA (finerenone)
18187	Congiunta RM/HTA	EYLEA (aflibercept)

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

Procedura HTA n°	Farmaco	Indicazioni
17983	HEMGENIX (Etranacogene dezaparvovec)_	Emofilia B

C) Aggiornamento schede di registro di medicinali già in monitoraggio

Procedura HTA n°	Farmaco	Indicazioni
--	LIBTAYO (cemiplimab)	NSCLC

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

Procedura HTA n°	Farmaco	Indicazioni
--	OPDIVO (nivolumab)	Carcinoma squamoso dell'esofago

E) Notifiche

Procedura HTA n°	Farmaco	Indicazioni
--	VEZGELMA (bevacizumab)	AMD, DME e PVRD
18360	XIMLUCI (ranibizumab)	AMD, DME, RVO, CNV

F) Analisi dati dei registri

Procedura HTA n°	Farmaco	Indicazioni
18141	Hemlibra (emicizumab),	Emofilia A in pazienti con inibitori del fattore VIII

G) Varie ed eventuali