



**REGIONE  
LAZIO**

**Direzione Regionale Salute e Integrazione Sociosanitaria  
Area Farmaci e Dispositivi - GR/39/21**

Alla Direzione Generale ASL ROMA6  
Direzione Generale INI Grottaferrata  
E pc Direzione Area Farmaco ASL ROMA2

Oggetto: autorizzazione alla prescrizione dei farmaci oncologici Casa di cura INI-Grottaferrata

Facendo seguito alla Nota prot. 154806 del 06.02.2025 e alla Nota prot. 1227122 del 02.12.2022 (Allegato 1, tre pagine), si comunica che sono autorizzati gli specialisti oncologi afferenti alla Casa di cura INI-Grottaferrata, alla prescrizione dei farmaci oncologici, come da elenco allegato (Allegato 2, tre pagine), secondo le relative indicazioni specifiche.

L'utilizzo dei farmaci in oggetto presso la struttura sarà subordinato all'acquisto da parte della ASL capofila Roma2, ai sensi del DCA70.

Il Dirigente dell'Ufficio Farmaci  
e Dispositivi Medici ospedalieri e HTA  
Fausta Mazzuca

La Dirigente dell'Area  
Marzia Mensurati

Il Direttore  
Andrea Urbani



Al. 1



**Direzione Regionale Salute e Integrazione Sociosanitaria**  
**Area Farmaci e Dispositivi - GR/39/21.**

Direttore Sanitario ASL Roma 6

e, p.c., Direzione Generale  
Direzione Sanitaria  
Casa di cura INI

Direzione Generale  
Direzione Sanitaria  
Osp. Regina Apostolorum

Area Rete Ospedaliera e Specialistica  
Coordinamento Rete Oncologica Lazio  
Direzione Salute e Integrazione.  
Sociosanitaria - Regione Lazio

Oggetto: integrazione Osp. Regina Apostolorum e Casa di cura INI-Grottaferrata nella rete oncologica aziendale della ASL ROMA 6 – aggiornamento Centri prescrittori farmaci per il carcinoma del colon-retto e il carcinoma mammario

Su richiesta della Direzione Sanitaria della ASL Roma 6 (nota prot. 83330 del 03.12.2024, in allegato), e a seguito della Deliberazione ri. 1701 del 12.12.2024 della ASL Roma 6 (in allegato), si comunica che sono autorizzati gli oncologi afferenti all'Osp. Regina Apostolorum e alla Casa di cura INI-Grottaferrata alla prescrizione dei seguenti farmaci, secondo le medesime modalità di erogazione e di prescrizione indicate per i Centri già autorizzati (e, ove previsto, tramite Registro AIFA on line):

- pembrolizumab - KEYTRUDA - carcinoma del colon-retto-linee successive;
- regorafenib - STIVARGA - carcinoma del colon-retto;
- trifluridina-tipiracil - LONSURF - carcinoma del colon-retto;
- pembrolizumab - KEYTRUDA - carcinoma mammario stadio iniziale;
- pembrolizumab - KEYTRUDA - carcinoma mammario;
- abemaciclib - VERZENIOS - carcinoma mammario stadio iniziale;
- abemaciclib - VERZENIOS - carcinoma mammario;
- trastuzumab deruxtecan - ENHERTU - carcinoma mammario HER2-positivo;
- trastuzumab deruxtecan - ENHERTU - carcinoma mammario HER2-low;
- palbociclib - IBRANCE - carcinoma mammario;
- ribociclib - KISQALI - carcinoma mammario;
- atezolizumab - TECENTRIQ - carcinoma mammario.

Per il farmaco pembrolizumab - KEYTRUDA - carcinoma del colon-retto gli oncologi afferenti alle strutture Osp. Regina Apostolorum e Casa di cura INI-Grottaferrata sono già autorizzati con nota prot. 249416 dell'11.03.2022.

La Dirigente dell'Area

Marzia Mensurati

Il Direttore

Andrea Urbani



REGIONE  
LAZIO

Direzione Regionale Salute e Integrazione Sociosanitaria  
Area Farmaci e Dispositivi - GR/39/21

Ai Direttori generali e  
Commissari straordinari di:

- Aziende USL
- Aziende Ospedaliere
- Policlinici Universitari
- IRCCS
- Ospedali ex classificati

e, p.c., al Direttore generale dell'AIFA

Oggetto: farmaco Nivolumab (OPDIVO® - BMS) in associazione a Ipilimumab (YERVOY® - BMS) – carcinoma colon-retto metastatico (mCRC)

Con le Determine AIFA n. 772 e 774 del 24.10.2022, pubblicate sulla Gazzetta Ufficiale n. 256 del 02.11.2022, è stata autorizzata l'erogazione a carico del SSN dei medicinali Opdivo e Yervoy per la seguente indicazione terapeutica:

- Opdivo in associazione ad ipilimumab è indicato per il trattamento di pazienti adulti con carcinoma del colon-retto metastatico con deficit di riparazione del mismatch o elevata instabilità dei microsatelliti dopo precedente chemioterapia di associazione a base di fluoropirimidina.

Il farmaco Opdivo in associazione a ipilimumab, per l'indicazione soprariportata, è soggetto a prescrizione (tramite piano terapeutico AIFA on line) da parte degli specialisti oncologi afferenti ai seguenti Centri:

1. Az. Osp. San Giovanni-Addolorata
2. Az. Osp. San Camillo-Forlanini
3. Az. Osp. Sant'Andrea
4. Az. Osp. Univ. Pol. Tor Vergata
5. Policlinico Umberto I
6. Policlinico A. Gemelli
7. Policlinico Campus Biomedico

Via Rosa Raimondi Garibaldi, 7 – 00147 ROMA  
tel. 06/5168.5323 - email: [atiberio@regione.lazio.it](mailto:atiberio@regione.lazio.it)  
posta certificata: [politicadelfarmaco@regione.lazio.legalmail.it](mailto:politicadelfarmaco@regione.lazio.legalmail.it)



REGIONE  
LAZIO

Direzione Regionale Salute e Integrazione Sociosanitaria  
Area Farmaci e Dispositivi - GR/39/21

8. IRCCS IFO – Regina Elena
9. ASL RM1 – Polo Ospedaliero
10. Ospedale San Giovanni Calibita – Gemelli Isola
11. Ospedale San Pietro - Fatebenefratelli
12. Casa di cura Marco Polo
13. ASL RM2 – Polo Ospedaliero
14. ASL RM3 – Ospedale G.B. Grassi
15. ASL RM4 – Ospedale San Paolo - Civitavecchia
16. ASL RM5 – Polo Ospedaliero
17. ASL RM6 – Polo Ospedaliero
18. Ospedale Regina Apostolorum
19. Casa di cura INI - Grottaferrata
20. ASL Frosinone – Polo Ospedaliero
21. ASL Latina – Polo Ospedaliero
22. ASL Rieti – Ospedale San Camillo de Lellis
23. ASL Viterbo – Ospedale Belcolle

La somministrazione del farmaco Opdivo in associazione a ipilimumab è a carico del Centro prescrittore, previa compilazione della scheda prescrittiva AIFA on line; la farmacia del centro somministratore deve rendicontare la dispensazione nella medesima scheda.

I farmaci Opdivo e Yervoy sono già presenti in File F.

Il Dirigente

Lorella Lombardozzi

IL DIRETTORE

Massimo Annicchiarico

A.T. 21/11/2022

Via Rosa Raimondi Garibaldi, 7 – 00147 ROMA  
tel. 06/5168.5323 - email: [atiberio@regione.lazio.it](mailto:atiberio@regione.lazio.it)  
posta certificata: [politicadelfarmaco@regione.lazio.legalmail.it](mailto:politicadelfarmaco@regione.lazio.legalmail.it)



| Farmaco                               | Principio attivo | Indicazione                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                 |
|---------------------------------------|------------------|---------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|
| IMFINZI                               | durvalumab       | Imfinzi in associazione con etoposide e carboplatino o cisplatino e' indicato per il trattamento di prima linea di pazienti adulti con carcinoma polmonare a piccole cellule in stadio esteso (ES-SCLC).                                                                                                                                                                                                                                    |
| IMFINZI                               | Durvalumab       | IMFINZI in monoterapia è indicato per il trattamento del carcinoma polmonare non a piccole cellule (NSCLC) localmente avanzato, non resecabile, negli adulti il cui tumore presenta un'espressione di PD-L1 $\geq 1\%$ sulle cellule tumorali e la cui malattia non è progredita a seguito di chemioradioterapia a base di platino.                                                                                                         |
| JEMPERLI L. 648/1996<br>NEOADIUVANTE  | Dostarlimab      | JEMPERLI (dostarlimab) è rimborsato ai sensi della Legge n. 648/96 per il trattamento dell'adenocarcinoma localmente avanzato del retto (LARC) (stadio II-III) con MSI-H.                                                                                                                                                                                                                                                                   |
| KEYTRUDA                              | Pembrolizumab    | Keytruda, in associazione a carboplatino e paclitaxel o nab-paclitaxel, e' indicato nel trattamento di prima linea del carcinoma polmonare non a piccole cellule metastatico squamoso negli adulti e il cui tumore esprime PD-L1 con TPS $< 50\%$ .                                                                                                                                                                                         |
| KEYTRUDA                              | Pembrolizumab    | Keytruda in associazione ad axitinib è indicato nel trattamento di prima linea del carcinoma a cellule renali (RCC) avanzato negli adulti.                                                                                                                                                                                                                                                                                                  |
| KEYTRUDA                              | Pembrolizumab    | Keytruda, in associazione a pemetrexed e chemioterapia contenente platino, e' indicato nel trattamento di prima linea del NSCLC metastatico non squamoso negli adulti il cui tumore non e' positivo per mutazioni di EGFR o per ALK e il cui tumore esprime PD-L1 con TPS $< 50\%$ .                                                                                                                                                        |
| KEYTRUDA                              | Pembrolizumab    | Keytruda in monoterapia e' indicato nel trattamento di prima linea del carcinoma polmonare non a piccole cellule (NSCLC) metastatico negli adulti il cui tumore esprime PD-L1 con Tumour proportion score (TPS) $\geq 50\%$ in assenza di tumore positivo per mutazione di EGFR o per ALK.                                                                                                                                                  |
| KEYTRUDA                              | Pembrolizumab    | Keytruda in monoterapia e' indicato nel trattamento del NSCLC localmente avanzato o metastatico negli adulti il cui tumore esprime PD-L1 con TPS $\geq 1\%$ e che hanno ricevuto almeno un precedente trattamento chemioterapico. I pazienti con tumore positivo per mutazione di EGFR o per ALK devono anche avere ricevuto una terapia mirata prima di ricevere Keytruda.                                                                 |
| KEYTRUDA<br>NEOADIUVANTE<br>ADIUVANTE | Pembrolizumab    | Keytruda, in associazione a chemioterapia contenente platino come trattamento neoadiuvante e poi continuato in monoterapia come trattamento adiuvante, è indicato nel trattamento del carcinoma polmonare non a piccole cellule resecabile ad alto rischio di recidiva negli adulti.                                                                                                                                                        |
| KEYTRUDA-KISPLYX                      | Pembrolizumab    | KEYTRUDA, in associazione a Lenvatinib, è indicato nel trattamento di prima linea del carcinoma a cellule renali avanzato negli adulti.                                                                                                                                                                                                                                                                                                     |
| LIBTAYO                               | cemiplimab       | LIBTAYO in monoterapia è indicato per il trattamento di prima linea di pazienti adulti con carcinoma del polmone non a piccole cellule (NSCLC), con espressione di PD-L1 (in $\geq 50\%$ delle cellule tumorali), senza aberrazioni EGFR, ALK o ROS1, che presentano: • NSCLC localmente avanzato e non sono candidati per la chemioradioterapia definitiva, oppure • NSCLC metastatico.                                                    |
| LIBTAYO<br>CHEMIOTERAPIA              | cemiplimab       | LIBTAYO in associazione a chemioterapia a base di platino è indicato per il trattamento di prima linea di pazienti adulti con NSCLC che esprimono PD-L1 (in $\geq 1\%$ e $< 50\%$ delle cellule tumorali), senza aberrazioni di EGFR, ALK o ROS1, che presentano:<br>- NSCLC localmente avanzato che non sono candidati per la chemioradioterapia definitiva, oppure<br>- NSCLC metastatico                                                 |
| LUMYKRAS                              | sotorasib        | LUMYKRAS in monoterapia è indicato per il trattamento di adulti con cancro del polmone non a piccole cellule (non-small cell lung cancer, NSCLC) in stadio avanzato, con mutazione KRAS G12C e in progressione dopo almeno una precedente linea di terapia sistemica                                                                                                                                                                        |
| LYNPARZA                              | Olaparib         | LYNPARZA in monoterapia è indicato per il trattamento di pazienti adulti con cancro della mammella, localmente avanzato o metastatico, HER2 negativo, HR-negativo e con mutazioni della linea germinale BRCA1/2. I pazienti devono essere stati precedentemente trattati con un'antraciclina e un taxano e con platino nel setting (neo)adiuvante o metastatico, a meno che i pazienti fossero stati non eleggibili per questi trattamenti. |
| LYNPARZA<br>ADIUVANTE                 | Olaparib         | Lynparza è indicato in monoterapia o in associazione con la terapia endocrina per il trattamento adiuvante di pazienti adulti con cancro della mammella allo stadio iniziale ad alto rischio, HER2-negativo, e con mutazioni nella linea germinale BRCA1/2, precedentemente trattati con chemioterapia neoadiuvante o adiuvante.                                                                                                            |
| LYNPARZA/ABIRATE<br>RONE              | Olaparib         | LYNPARZA è indicato, in associazione con abiraterone e prednisone o prednisolone, per il trattamento di pazienti adulti con cancro della prostata metastatico e resistente alla castrazione (mCRPC) e con mutazioni BRCA 1/2 (germinali e/o somatiche), in cui la chemioterapia non è clinicamente indicata.                                                                                                                                |
| OPDIVO                                | Nivolumab        | OPDIVO in associazione ad ipilimumab e 2 cicli di chemioterapia a base di platino è indicato per il trattamento in prima linea del carcinoma polmonare non a piccole cellule (NSCLC) metastatico negli adulti il cui tumore non esprime mutazioni per EGFR o traslocazioni di ALK e con espressione di PD-L1 $< 50\%$ .                                                                                                                     |
| OPDIVO                                | Nivolumab        | OPDIVO in associazione ad ipilimumab è indicato per il trattamento in prima linea di pazienti adulti con carcinoma a cellule renali avanzato a rischio intermedio/sfavorevole.                                                                                                                                                                                                                                                              |
| OPDIVO                                | Nivolumab        | OPDIVO è indicato per il trattamento del carcinoma polmonare non a piccole cellule (NSCLC) localmente avanzato o metastatico dopo una precedente chemioterapia negli adulti.                                                                                                                                                                                                                                                                |
| OPDIVO -<br>CABOMETYX                 | Nivolumab        | OPDIVO in associazione a cabozantinib è indicato per il trattamento in prima linea di pazienti adulti con carcinoma a cellule renali avanzato.                                                                                                                                                                                                                                                                                              |



|                               |                       |                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                    |
|-------------------------------|-----------------------|------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|
| PIQRAY                        | alpelisib             | PIQRAY è indicato in associazione a fulvestrant per il trattamento delle donne in post-menopausa, e degli uomini, affetti da carcinoma mammario localmente avanzato o metastatico positivo ai recettori ormonali (HR), negativo al recettore del fattore umano di crescita epidermico di tipo 2 (HER2), con mutazione di PIK3CA, dopo progressione di malattia successiva a terapia endocrina come monoterapia                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                     |
| RETSEVMO                      | selipercatinib        | Retsevmo come monoterapia è indicato nel trattamento di adulti con cancro del polmone non a piccole cellule (non-small cell lung cancer, NSCLC) avanzato RET fusione-positivo non precedentemente trattati con un inibitore di RET.                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                |
| ROZLYTREK                     | Entrectinib           | Rozlytrek in monoterapia è indicato per il trattamento di pazienti adulti con carcinoma polmonare non a piccole cellule (NSCLC) in stadio avanzato ROS1-positivo non precedentemente trattati con inibitori di ROS1.                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                               |
| RYBREVANT                     | amivantamab           | In monoterapia è indicato per il trattamento di pazienti adulti affetti da carcinoma polmonare non a piccole cellule (non-small cell lung cancer, NSCLC) avanzato con mutazioni da inserzione nell'esone 20 attivanti del recettore del fattore di crescita dell'epidermide (EGFR), dopo il fallimento della chemioterapia a base di platino.                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                      |
| TABRECTA                      | capmatinib            | Tabrecta in monoterapia è indicato per il trattamento di pazienti adulti con cancro del polmone non a piccole cellule (NSCLC) avanzato, che presenta alterazioni genetiche associate al salto (skipping) dell'esone 14 del fattore di transizione mesenchimale-epitelliale (METex14) e che richiede una terapia sistemica a seguito di un precedente trattamento con immunoterapia e/o chemioterapia a base di platino.                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                            |
| TAGRISSO                      | Osimertinib           | TAGRISSO in monoterapia è indicato per il trattamento dei pazienti adulti con carcinoma polmonare non a piccole cellule (NSCLC) localmente avanzato o metastatico positivo per la mutazione T790M del recettore per il fattore di crescita epidermico (EGFR) dopo progressione a precedente trattamento con EGFR-TKI.                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                              |
| TAGRISSO                      | Osimertinib           | TAGRISSO in monoterapia è indicato per il trattamento di prima linea dei pazienti adulti con carcinoma polmonare non a piccole cellule (NSCLC) localmente avanzato o metastatico con mutazioni attivanti il recettore per il fattore di crescita epidermico (EGFR).                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                |
| TAGRISSO ADIUVANTE            | osimertinib           | TAGRISSO in monoterapia è indicato per il trattamento adiuvante dopo resezione completa del tumore in pazienti adulti con carcinoma polmonare non a piccole cellule (NSCLC) in stadio IB-IIIa il cui tumore presenta delezioni dell'esone 19 o mutazione sostitutiva dell'esone 21 (L858R) del recettore per il fattore di crescita epidermico (EGFR).                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                             |
| TALZENNA                      | talazoparib           | Talzenna è indicato come monoterapia per il trattamento di pazienti adulti con mutazioni germinali BRCA1/2, affetti da carcinoma mammario HER2-negativo localmente avanzato o metastatico. I pazienti devono essere stati precedentemente trattati con una antraciclina e/o un taxano nel contesto (neo)adiuvante, localmente avanzato o metastatico, ad eccezione dei pazienti non idonei per tali trattamenti. I pazienti con carcinoma mammario positivo ai recettori ormonali (HR) devono essere stati precedentemente trattati con terapia endocrina o ritenuti non idonei alla terapia endocrina e devono aver ricevuto una linea di trattamento con inibitori delle chinasi ciclina-dipendenti (CDK4/6). I pazienti con carcinoma mammario negativo ai recettori ormonali (HR) devono essere stati precedentemente trattati con chemioterapia a base di platino, ad eccezione dei pazienti non idonei per tale trattamento. |
| TECENTRIQ                     | Atezolizumab          | Tecentriq, in combinazione con carboplatino ed etoposide, è indicato per il trattamento di prima linea di pazienti adulti con carcinoma polmonare a piccole cellule in stadio esteso (ES-SCLC).                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                    |
| TECENTRIQ                     | Atezolizumab          | Tecentriq è indicato in monoterapia per il trattamento di pazienti adulti affetti da carcinoma polmonare non a piccole cellule (non small cell lung cancer, NSCLC) localmente avanzato o metastatico precedentemente sottoposti a chemioterapia. Prima di essere trattati con Tecentriq, i pazienti con mutazioni attivanti il recettore del fattore di crescita dell'epidermide (Epidermal growth factor receptor, EGFR) o con tumori positivi per la chinasi del linfoma anaplastico (Anaplastic lymphoma kinase, ALK) devono essere stati sottoposti anche ad una terapia a bersaglio molecolare.                                                                                                                                                                                                                                                                                                                               |
| TECENTRIQ ADIUVANTE           | atezolizumab          | Tecentriq in monoterapia è indicato come trattamento adiuvante dopo resezione chirurgica completa del tumore e chemioterapia contenente platino in pazienti adulti con NSCLC ad alto rischio di recidiva, i cui tumori presentano un'espressione di PD-L1 $\geq 50\%$ sulle cellule tumorali (TC) e sono negativi per mutazioni di EGFR o riarrangiamenti di ALK.                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                  |
| TECENTRIQ I LINEA MONOTERAPIA | Atezolizumab          | Tecentriq in monoterapia è indicato per il trattamento di prima linea di pazienti adulti con carcinoma polmonare non a piccole cellule (non-small cell lung cancer, NSCLC) metastatico, i cui tumori presentano un'espressione di PD-L1 $\geq 50\%$ sulle cellule tumorali (TC) o $\geq 10\%$ sulle cellule immunitarie infiltranti il tumore (IC) e sono negativi per mutazioni di EGFR o riarrangiamenti di ALK.                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                 |
| TEPMETKO                      | tepotinib             | «Tepmetko» in monoterapia è indicato per il trattamento di pazienti adulti con carcinoma polmonare non a piccole cellule (NSCLC) avanzato, con alterazioni genetiche associate a skipping dell'esone 14 (METex14) del fattore di transizione mesenchimale-epitelliale, che richiede terapia sistemica dopo precedente trattamento con immunoterapia e/o chemioterapia a base di platino.                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                           |
| TRODELVY HER2-HR+             | Sacituzumab govitecan | Trodelvy in monoterapia è indicato per il trattamento di pazienti adulti con cancro della mammella positivo per i recettori ormonali (HR) e negativo per il recettore HER2, metastatico o non resecabile che abbiano ricevuto in precedenza terapia endocrina e almeno altre due terapie sistemiche nel contesto avanzato e che presentano metastasi viscerali.                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                    |
| TRODELVY TNBC                 | Sacituzumab govitecan | Trodelvy in monoterapia è indicato per il trattamento di pazienti adulti con cancro della mammella triplo negativo metastatico o non resecabile (metastatic triplenegative breast cancer, mTNBC) che abbiano ricevuto in precedenza almeno due terapie sistemiche, almeno una delle quali per la malattia avanzata.                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                |



|          |             |                                                                                                                                                                                                                                                                          |
|----------|-------------|--------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|
| TUKYSA   | tucatinib   | TUKYSA è indicato in associazione a trastuzumab e capecitabina per il trattamento di pazienti adulti affetti da cancro della mammella localmente avanzato o metastatico HER2-positivo che abbiano ricevuto almeno 2 precedenti regimi di trattamento anti-HER2.          |
| VARGATEF | Nintedanib  | Vargatef e' indicato in associazione con docetaxel per il trattamento dei pazienti adulti con carcinoma polmonare non a piccole cellule (NSCLC) localmente avanzato, metastatico o localmente ricorrente con istologia adenocarcinoma dopo chemioterapia di prima linea. |
| XALKORI  | Crizotinib  | XALKORI In monoterapia è indicato per il trattamento di pazienti adulti con carcinoma polmonare non a piccole cellule positivo per ROS1 in stadio avanzato.                                                                                                              |
| STIVARGA | REGORAFENIB | glioblastoma multiforme recidivato <b>legge 648/96</b>                                                                                                                                                                                                                   |

