

Commissione regionale per la valutazione delle tecnologie e degli investimenti sanitari
Estratto del verbale della riunione in remoto del 9 Gennaio 2023 (ore 09.15-10:30)

PUNTO N°	DESCRIZIONE	DECISIONE DELLA COMMISSIONE	NOTE
1	<p align="center">Scheda HTA Tactiflex (la scheda, già all'odg della precedente riunione, non era stata valutata perchè la Segreteria di ESTAR aveva ricevuto una scheda diversa da quella approvata dal CO) (Pratica 258)</p>	<p>Tactiflex Sensor Enabled è un catetere per ablazione che presenta caratteristiche tecniche migliorative rispetto ai due comparator già in uso (Tacticath e Flexability), ma non sono ad oggi disponibili studi che documentano un vantaggio, in termini di esito clinico, derivante dall'impiego di questo dispositivo rispetto a Tacticath e Flexability. Nonostante ciò il prezzo di Tactiflex è più alto (2.000 euro) rispetto a quello di Tacticath (1.690 euro) e di Flexability (900 euro). Sulla base di ciò, la Commissione approva l'acquisto di Tactiflex Sensor Enabled a condizione che sia contrattualizzato allo stesso prezzo di Tacticath.</p>	<p>Quantità annuale = 100</p>
3	<p align="center">Scheda HTA NIMBUS (il giudizio sulla scheda, già all'odg della precedente riunione, era rimasto sospeso in attesa di un'indagine presso AOUC, AOUP e FTGM per recepire come, non disponendo di NIMBUS, vengono trattati i casi che rilevano un trombo duro in occasione della trombectomia in prima linea) (Pratica 263)</p>	<p>La Commissione approva Nimbus per la sottopopolazione di pazienti con trombi duri e resistenti ai trattamenti di prima linea. Al fine di registrare le terapie di prima linea che non si sono dimostrate efficaci, la Commissione stabilisce che Nimbus sia gestito in conto deposito perchè questo consente all'azienda richiedente di riportare, in fase di reintegro del dispositivo, il nome del prodotto che è stato utilizzato in prima linea.</p>	<p>Quantità annuale N= 20 per AOUS N= 15 per AOUC N= 18 per AOUP</p>
4	<p align="center">Scheda HTA TriGUARD 3 (Pratica 266)</p>	<p>La Commissione recepisce l'aggiornamento della scheda e alla luce delle nuove evidenze maturate su Triguard 3, il settore Farmaci e Dispositivi invierà a tutte le aziende una comunicazione con la quale verrà data indicazione di non procedere ad ulteriori richieste del dispositivo per casi singoli.</p>	<p>Quantità annuale = non pertinente</p>
5	<p align="center">Scheda INTRACLUDGE (Pratica 264)</p>	<p>La Commissione approva Intraclude per l'impiego in cardiocirurgia mini-invasiva endoscopica.</p>	<p>Quantità annuale N = 10 per FTGM N= 50 per AOUC</p>