

Allegato A al Decreto n. 116 del 14 OTT. 2021

pag. 1/34

Regione del Veneto

Area Sanità e Sociale

RACCOMANDAZIONE

Melanoma, in adulti Fase adiuvante e avanzata (non operabile o metastatico)

Immunoterapie NIVOLUMAB (OPDIVO®) PEMBROLIZUMAB (KEYTRUDA®)

Target therapy
DABRAFENIB+TRAMETINIB (TAFINLAR®+MEKINIST®)
ENCORAFENIB+BINIMETINIB (BRAFTOVI®+MEKTOVI®)
VEMURAFENIB+COBIMETINIB (ZELBORAF®+COTELLIC®)

Raccomandazione n. 35

Aggiornamento: agosto 2021

A cura del Gruppo di Lavoro sui Farmaci Oncologici

Documento licenziato dalla Commissione Tecnica Regionale Farmaci, ex DGR n. 36/2019, nella seduta del 23.09.2021

Gruppo di Lavoro sui Farmaci Oncologici Decreto Direttore Regionale Area Sanità e Sociale 42/2020 Membri (votanti)

CONTE PIERFRANCO	Direttore UOC Oncologia Medica 2 IOV IRCCS Padova-(Coordinatore)
APRILE GIUSEPPE	Direttore UOC Oncologia – Azienda ULSS 8 Berica - Vicenza
BASSAN FRANCO	Direttore UOC Oncologia Medica - Azienda ULSS 7 Pedemontana
CAVASIN FRANCESCO	Medico di Medicina Generale - SIMG
COPPOLA MARINA	Direttore UOC Farmacia Ospedaliera IOV IRCCS Padova
FAVARETTO ADOLFO	Direttore UOC Oncologia - Azienda ULSS 2 Marca Trevigiana - Treviso
FERRARESE ANNALISA	UOC Farmacia Ospedaliera – Azienda ULSS 5 Polesana - Rovigo
GAION FERNANDO	Associazione Altre Parole ONLUS
GIGLI VINCENZO	Presidente Senior Veneto FederAnziani
GORI STEFANIA	Direttore UOC Oncologia - Ospedale Sacro Cuore Don Calabria, Negrar (VR)
LEONE ROBERTO	Professore Associato di Farmacologia - Università degli Studi di Verona
MILELLA MICHELE	Direttore UOC Oncologia Medica -Azienda Ospedaliera Universitaria Integrata Verona
MORANDI PAOLO	Direttore UOC Oncologia Medica Azienda ULSS 3 Serenissima - Ospedale Dell'Angelo -
	Mestre - Venezia
OLIANI CRISTINA	Direttore UOC Oncologia – AULSS 5 Polesana - Rovigo
PERTILE PAOLO	Ricercatore Dipartimento di Scienze Economiche Università degli Studi di Verona
SAIA MARIO	Direttore UOC Governo Clinico Assistenziale – Azienda Zero, Regione del Veneto
SAVA TEODORO	Direttore UOC Oncologia – Azienda ULSS 6 Euganea - Cittadella - Camposampiero (PD)
SCROCCARO GIOVANNA	Direttore Direzione Farmaceutico – Protesica – Dispositivi Medici, Regione del Veneto
VENTURINI FRANCESCA	Coordinatore del Dipartimento Funzionale Interaziendale Politiche del Farmaco, Azienda
VENTURINI FRANCESCA	Ospedale - Università Padova
ZAGONEL VITTORINA	Direttore UOC Oncologia Medica 1 IOV IRCCS Padova
ZORZI MANUEL	Dirigente medico - Registro Tumori del Veneto - Padova
ZUSTOVIC FABLE	Direttore UOC Oncologia – Azienda ULSS 1 Dolomiti - Belluno

Segreteria Scientifica

Alberto Bortolami –Rete Oncologica del Veneto-Istituto Oncologico del Veneto (IRCCS) Giovanna Troiano- Direzione Farmaceutico-Protesica-Dispositivi medici Regione Veneto

Supporto Metodologico

Anna Cavazzana – UOC HTA, Azienda Zero Chiara Poggiani – UOC HTA, Azienda Zero Samantha Biz – UOC HTA, Azienda Zero Miriana Urettini – UOC HTA, Azienda Zero

Ha inoltre collaborato in qualità di referente clinico per la stesura del documento:

CINGARLINI Sara - Oncologo, UOC Oncologia - Azienda Ospedaliero Universitaria Integrata di Verona

Il presente documento è stato realizzato dal Gruppo di Lavoro sui Farmaci Oncologici nell'ambito del Coordinamento della Rete Oncologica del Veneto con il supporto metodologico dell'UOC HTA dell'Azienda Zero ed è stato licenziato dalla Commissione Tecnica Regionale Farmaci.

Riferimenti

Direzione Farmaceutico-Protesica-Dispositivi medici Regione Veneto

http://www.regione.veneto.it/web/sanita/ctrf email: assistenza.farmaceutica@regione.veneto.it

Rete Oncologica del Veneto

https://salute.regione.veneto.it/web/rov/farmaci-innovativi email: rov@iov.veneto.it

UOC HTA Azienda Zero - Regione Veneto

www.cruf.veneto.it email: hta@azero.veneto.it

INTRODUZIONE

I documenti di indirizzo regionali per l'impiego dei farmaci sono elaborati da gruppi di lavoro multidisciplinari (medici, farmacologi, farmacisti, economisti, esperti di organizzazione sanitaria e rappresentanti delle associazioni dei pazienti) sulla base di una metodologia condivisa ed hanno lo scopo, in presenza di diverse strategie terapeutiche disponibili sul mercato, di offrirne la sintesi aggiornata dei relativi benefici, rischi e costi al fine di ottimizzare l'assistenza a tutti i pazienti, nel rispetto della normativa nazionale sui livelli essenziali di assistenza e delle prerogative delle agenzie regolatorie nazionale ed europea.

Le raccomandazioni cliniche contenute nei documenti di indirizzo rappresentano, dunque, uno strumento fondamentale di informazione e supporto per i professionisti sanitari, proponendo loro l'analisi di evidenze e costi delle diverse strategie terapeutiche, fermi restando i limiti di utilizzabilità e rimborsabilità definiti da AIFA e la libertà prescrittiva del singolo medico che ne valuta – anche con il coinvolgimento del paziente— la pertinenza e l'applicabilità al caso concreto, anch'egli consapevole peraltro di dover contribuire all'utilizzo appropriato delle risorse ai fini della sostenibilità del sistema sanitario.

Per le Regioni, tenute per legge a garantire ed erogare in modo uniforme i livelli essenziali di assistenza, i documenti di indirizzo sull'impiego dei farmaci costituiscono uno strumento indispensabile per programmare in modo appropriato l'allocazione delle risorse e l'accesso ai migliori trattamenti disponibili. Secondo la giurisprudenza della Corte Costituzionale l'ordinamento deve garantire prescrizioni funzionali alla necessità terapeutica, senza che il sistema sanitario sia gravato da oneri aggiuntivi conseguenti alle dinamiche del mercato (cfr. sul punto Consiglio di Stato, Sez. III, 14.11.2017 n. 5251). Il ruolo delle Regioni è richiamato anche nella recente determina AIFA n. 818 del 23 maggio 2018 "Equivalenza terapeutica - Procedura di applicazione dell'articolo 15, comma 11-ter, del decreto-legge 6 luglio 2012, n. 95, convertito, con modificazioni, dalla legge 7 agosto 2012, n. 135" nella quale si ribadisce che la possibilità raccomandazioni di fornire appropriatezza terapeutica e prescrittiva (....) rimane prerogativa delle regioni o loro delegati, in qualità di responsabili dei livelli assistenziali.

METODOLOGIA

Il Gruppo di Lavoro (GdL) valuta i farmaci in relazione alla specifica indicazione e nel rispetto dei criteri di rimborsabilità, definendo:

- A. una raccomandazione che terrà conto di:
 - **A.1.** criteri prescrittivi dell'Agenzia Italiana del Farmaco (AIFA);
 - A.2. valore clinico del farmaco, definito sulla base delle tre dimensioni di valutazione previste dalla metodologia adottata da AIFA per l'attribuzione del requisito di innovatività [1];
 - **A.3.** place in therapy;
- **B.** la stima del numero dei pazienti.

A. RACCOMANDAZIONE

La raccomandazione è espressa in accordo a quanto definito dal metodo GRADE [2,3], ovvero definendo:

- (i) direzione della raccomandazione: POSITIVA (gli effetti desiderati superano quelli indesiderati) o NEGATIVA (gli effetti indesiderati superano quelli desiderati);
- (ii) forza della raccomandazione (FORTE o DEBOLE), che riflette la misura in cui si ritiene che, nella popolazione specificatamente considerata, gli effetti benefici derivanti dal seguire la raccomandazione superino gli effetti indesiderabili, in caso di direzione POSITIVA, o viceversa in caso di direzione NEGATIVA.

Al termine del processo descritto, saranno formulate le raccomandazioni, che si articoleranno su quattro livelli, di seguito indicati, secondo quanto previsto dal metodo GRADE e per le quali si è concordato di usare le espressioni standard indicate all'interno del "Manuale metodologico per la produzione di linee guida di pratica clinica" dell'Istituto Superiore di Sanità [2]:

- POSITIVA FORTE: si raccomanda di utilizzare;
- POSITIVA DEBOLE si suggerisce di utilizzare;
- NEGATIVA DEBOLE si suggerisce di non utilizzare;
- NEGATIVA FORTE si raccomanda di non utilizzare.

La raccomandazione non deriva da applicazioni di algoritmi ma è il risultato ponderato della valutazione di molteplici aspetti, in particolare del *place in therapy* che prende in considerazione l'analisi delle evidenze e dei costi delle terapie ritenute utilizzabili nel contesto assistenziale italiano.

I parametri considerati sono di seguito illustrati.

A.1 Criteri prescrittivi AIFA

Saranno analizzati i criteri prescrittivi stabiliti nei Registri AIFA, evidenziando le eventuali restrizioni apportate da AIFA rispetto all'indicazione approvata EMA.

A.2 Valore clinico del farmaco

Il valore clinico del farmaco è definito sulla base delle valutazioni prodotte da AIFA nel processo di attribuzione del requisito di innovatività, ai sensi della Determina n. 1535/2017 [1].

La metodologia adottata da AIFA prevede la valutazione di un farmaco per la specifica indicazione sulla base delle seguenti tre dimensioni: bisogno terapeutico, valore terapeutico aggiunto e qualità delle prove. La valutazione può esitare, sulla base dei tre parametri succitati, in uno dei seguenti giudizi: innovatività (accesso al Fondo dei farmaci innovativi oncologici e inserimento immediato nei Prontuari Terapeutici); innovatività condizionata o potenziale (inserimento immediato nei Prontuari Terapeutici); non innovatività [1].

Al termine del processo, AIFA pubblica sul sito i report delle singole valutazioni.

In sintesi, le dimensioni di valutazione, e i rispettivi livelli di valutazione, previsti dalla metodologia di AIFA sono i seguenti:

A.2.1. bisogno terapeutico, condizionato dalla disponibilità di terapie per la patologia in oggetto ed indica quanto l'introduzione di una nuova terapia sia necessaria per dare risposta alle esigenze terapeutiche di una popolazione di pazienti.

Possibili esiti: massimo; importante; moderato; scarso; assente;

A.2.2. valore terapeutico aggiunto, determinato dall'entità del beneficio clinico apportato dal nuovo farmaco rispetto alle alternative disponibili, se esistenti, su esiti riconosciuti come clinicamente rilevanti e validati per la patologia in oggetto.

Possibili esiti: massimo; importante; moderato; scarso; assente;

A.2.3. qualità delle evidenze, valutata secondo il metodo GRADE [3,4], che prevede di considerare i seguenti elementi di downgrading: (i) validità interna (risk of bias); (ii) coerenza tra studi (inconsistency); (iii) trasferibilità nella pratica clinica (directness); (iv) imprecisione delle stime; (v) possibilità di pubblicazione selettiva dei dati (publication/reporting bias).

Agli studi randomizzati è attribuito per definizione il livello di qualità più alto che, sulla base degli eventuali limiti riscontrati tra quelli sopra citati, può essere ridotta su una scala a quattro livelli (alta, moderata, bassa, molto bassa). Nel caso di studi osservazionali, il livello teorico di qualità iniziale è bassa.

Possono essere infine valutati anche elementi di *upgrading* della qualità, ovvero: (i) associazione intervento-outcome (dimensione dell'effetto); (ii) gradiente dose-risposta; (iii) effetto visibile nonostante possibili fattori di confondimento e *bias*.

Possibili esiti: alta; moderata; bassa; molto bassa.

AIFA valuta, ai fini dell'innovatività, tutti i farmaci per cui le rispettive Ditte produttrici ne facciano specifica richiesta, riservandosi la possibilità di valutare i farmaci anche a prescindere da tali richieste.

Qualora sia disponibile il Report di valutazione dell'innovatività prodotto da AIFA, il GdL prende atto delle valutazioni espresse, tenendone in considerazione nel definire il livello di raccomandazione. Qualora un farmaco non sia stato valutato ai fini dell'innovatività da parte di AIFA, e pertanto il report di valutazione non sia stato prodotto, il GdL produce le proprie valutazioni per ciascuna delle tre dimensioni di valutazione previste dalla metodologia AIFA.

A.3 Place in therapy

Il place in therapy del farmaco è definito considerando:

- gli eventuali criteri limitativi riportati nei Registri AIFA, che permettono di delineare la popolazione target e le modalità di utilizzo;
- le altre strategie farmacologiche e non farmacologiche di trattamento che i Clinici ritengono utilizzabili nei pazienti rispondenti all'indicazione in valutazione.

L'analisi delle opzioni terapeutiche individuate terrà conto delle evidenze disponibili e dei costi.

A.3.1 Analisi delle evidenze del farmaco in valutazione e delle altre strategie di trattamento utilizzabili nel contesto assistenziale italiano

Le evidenze considerate sono gli studi clinici di riferimento per ciascuna delle strategie di trattamento individuate. Gli studi sono reperiti mediante revisione sistematica della letteratura e, in presenza di più studi su una stessa opzione di trattamento, sarà/saranno considerato/i quello/i di più alta qualità.

L'analisi delle evidenze è presentata attraverso tabelle di benchmark in cui, per ogni strategia di trattamento, compresa quella oggetto di raccomandazione, sono illustrate sinteticamente le informazioni relative a:

- -indicazione rimborsata AIFA;
- -tipologia di studio/i clinico/i di riferimento;
- -principali risultati dello/gli studio/i clinico/i di riferimento.

A.3.2 Analisi dei costi del farmaco in valutazione e delle altre strategie di trattamento utilizzabili nel contesto assistenziale italiano

Per la valutazione dei costi dei farmaci, sono considerati i prezzi *ex factory* al netto delle eventuali riduzioni di legge e di eventuali sconti negoziati, ma al lordo di IVA al 10%.

In presenza di accordi negoziali specifici (*Managed Entry Agreements* – MEA), i costi sono presentati sia al lordo che al netto dello sconto derivante dall'applicazione dei MEA.

Sconti e MEA, qualora confidenziali, non sono dichiarati, ma se ne tiene conto nel calcolo dei costi. Sono calcolati principalmente i seguenti parametri:

- costo/terapia, calcolato considerando la durata mediana di trattamento riscontrata nello studio clinico di riferimento (per terapie somministrate fino a progressione) oppure il numero massimo di cicli (per terapie a schema fisso e finito). In caso di terapie che prevedono una posologia aggiustata per peso corporeo o per unità di superficie corporea, il costo/terapia è calcolato considerando pazienti adulti di peso corporeo pari a 70 kg (65 kg per sole donne) e superficie corporea pari a 1,8 m² (1,7 m² per sole donne). In caso di popolazioni particolari, sarà valutato di caso in caso come valorizzare i parametri, considerando le evidenze e il parere dei Clinici esperti;
- costo per mese di trattamento;
- costo per mese di sopravvivenza globale (costo/OS);
- costo per mese di sopravvivenza libera da progressione (costo/PFS);
- rapporto incrementale di costo/efficacia (ICER) rispetto al controllo da studio se disponibile, calcolato come rapporto tra differenza dei costi e differenza di efficacia dimostrata

Costo/OS, costo/PFS e ICER sono calcolati a partire dai costi di terapia al netto di tutti i possibili sconti, inclusi quelle derivanti dai MEA.

I parametri così definiti vengono utilizzati per predisporre tabelle comparative che includono il nuovo

farmaco e tutte le altre strategie di trattamento identificate dai Clinici esperti: tali tabelle vengono illustrate al Gruppo di lavoro che ne tiene conto ai fini della Raccomandazione.

Poiché gli sconti SSN applicati sono confidenziali, queste tabelle non sono inserite nel Documento di Raccomandazione ma vengono messe a disposizione dei professionisti sanitari presso le Farmacie Ospedaliere delle rispettive Aziende ULSS, Ospedaliere, I.R.C.C.S. e Strutture Private Accreditate.

Il GdL potrà completare il *place in therapy* definendo il percorso terapeutico più adeguato, esplicitando le corrette modalità di utilizzo del nuovo farmaco rispetto alle strategie esistenti.

Monitoraggio: La raccomandazione sarà monitorata dalle singole Aziende Sanitarie/ospedaliere/IRCCS attraverso audit per valutare il grado di adesione alla raccomandazione e il rispetto dei criteri prescrittivi stabiliti nei registri AIFA.

Gli audit rappresentano un momento importante per interpretare e discutere collegialmente i comportamenti prescrittivi.

Le risultanze degli audit saranno oggetto di valutazione da parte della Regione, attraverso la collaborazione della Rete Oncologica Veneta.

B. STIMA DEL NUMERO DI PAZIENTI

La stima dei pazienti è effettuata tenendo in considerazione i dati epidemiologici regionali e/o di letteratura, le previsioni fornite dai Clinici esperti, le stime eventualmente fornite dalle Ditte all'UOC HTA di Azienda Zero, nonché la raccomandazione formulata.

Monitoraggio: la Regione, nell'anno successivo alla pubblicazione del documento, monitorerà il numero di pazienti trattati con il nuovo farmaco, confrontandolo con la stima prodotta.

Referenze

[1].Criteri per la valutazione dell'innovatività. Determina AIFA n. 1535/2017 (GU n. 218 del 18/09/2017)

[2].Manuale metodologico per la produzione di linee guida di pratica clinica. CNEC - Centro Nazionale per l'Eccellenza Clinica, la Qualità e la Sicurezza delle Cure dell'Istituto Superiore di Sanità - V. 1.2 luglio 2018

[3].GRADE Series; http://www.jclinepi.com/content/jce-GRADE-Series

[4].De Palma R, Liberati A, Papini D et al. La produzione di raccomandazioni cliniche con il metodo GRADE. L'esperienza sui farmaci oncologici. ISSN 1591-223X Dossier 172-2009

INDICE

Abbreviazioni	7
SCHEDA DEI FARMACI	8
SINTESI DELLE RACCOMANDAZIONI	10
1. ANALISI DELLE EVIDENZE	12
1.1. Inquadramento della patologia	12
1.2. Evidenze disponibili sui farmaci in valutazione in fase adiuvante	12
1.2.1. Immunoterapie (NIVO e PEMBRO)	12
Nivolumab adiuvante	12
Pembrolizumab adiuvante	14
1.2.2. Target therapy: DABRAFENIB+TRAMETINIB	15
1.3. Evidenze disponibili sui farmaci valutati in fase avanzata	16
1.3.1. Immunoterapie (NIVO e PEMBRO)	16
Nivolumab per melanoma avanzato	16
Pembrolizumab per melanoma avanzato	18
1.3.2. Target therapy: BRAFi + MEKi (Vemu+Cobi, Dab+Tra, Enco+Bini)	18
Vemurafenib + Cobimetinib per melanoma avanzato	19
Dabrafenib + Trametinib per melanoma avanzato	19
Encorafenib + Binimetinib per melanoma avanzato	20
2. PLACE IN THERAPY	22
2.1. Analisi delle evidenze del farmaco in valutazione e delle altre strategie tera utilizzabili nel contesto assistenziale italiano	-
2.1.1. Terapie adiuvanti per il melanoma (Tabella 3)	22
2.1.2. Terapie per melanoma avanzato (Tabella 4)	24
2.2. Analisi dei costi del farmaco in valutazione e delle altre strategie terapeutic utilizzabili nel contesto assistenziale italiano	
2.2.1. Melanoma adiuvante	26
2.2.2. Melanoma avanzato	26
3. STIMA DEL NUMERO DEI PAZIENTI	27
4. METODOLOGIA ED ESITI DELLA REVISIONE SISTEMATICA DI LI	
ALLEGATO – Valutazioni integrali contenute nei report di valutazione inno	
RIRI IOCDAFIA	22

ABBREVIAZIONI

ALT	alanina-aminotrasferasi
AST	aspartato transaminasi
BINI	binimetinib
BRAFi	BRAF-inibitore
BRAFwt	BRAF wild type
DAB	dabrafenib
DAC	dacarbazina
ENCO	encorafenib
HR	hazard ratio
IPI	ipilimumab
ITT	intention to treat
LDH	lattato deidrogenasi
MEKi	mek-inibitore
NIVO	nivolumab
OS	sopravvivenza globale
PBO	placebo
PEMBRO	pembrolizumab
PFS	sopravvivenza libera da progressione
RCT	studio randomizzato e controllato
RFS	sopravvivenza libera da recidiva
SSN	Servizio Sanitario Nazionale
TRA	trametinib
VEMU	vemurafenib

SCHEDA DEI FARMACI

		Immun	oterapia	
Nome commerciale	OPDI	IVO®	KEYTI	RUDA®
Principio attivo	NIVOLU	[MAB [1]	PEMBROL	IZUMAB [2]
Ditta Produttrice	Bristol-Myers			alia S.r.l.
ATC	L01X	KC17	L012	XC18
Formulazione	Concentrato per solu	ızione per infusione	Concentrato per sol	uzione per infusione
Dosaggio	40mg, 100 i	1) mg
Categoria Terapeutica	Agenti antineoplastici, antic	corpi monoclonali anti PD-1	Agenti antineoplastici, antic	corpi monoclonali anti PD-1
Indicazione oggetto di valutazione	Monoterapia adiuvante di adulti con melanoma con coinvolgimento dei linfonodi o malattia metastatica che sono stati sottoposti a resezione completa	Trattamento in monoterapia del melanoma avanzato (non resecabile o metastatico) negli adulti.	Monoterapia adiuvante di pazienti adulti con melanoma al III Stadio e con coinvolgimento dei linfonodi che sono stati sottoposti a resezione completa	Trattamento in monoterapia del melanoma avanzato (non resecabile o metastatico) negli adulti.
Posologia	240mg q2w o 480mg q4w, ev massimo 12 mesi	240 mg q2w o 480 q4w	200 mg q3w o 400mg q6w, ev massimo 12 mesi	200 mg q3w o 400 mg q6w
Innovazione terapeutica	INNOVATIVITA' (nel Fondo fino al 17/12/2022)	non valutato da AIFA ai fini dell'innovatività	INNOVATIVITA' (nel Fondo fino al 10/12/2022)	non valutato da AIFA ai fini dell'innovatività
Farmaco orfano	N	О	N	lo
Classificazione ai fini della rimborsabilità	F	H	1	Н
Classificazione ai fini della fornitura	Medicinale soggetto a pre utilizzabile esclusivamente in struttura ad esso assimilabile (O:	ambiente ospedaliero o in	Medicinale soggetto a pre utilizzabile esclusivamente ir struttura ad esso assimilabile (O	escrizione medica limitativa, a ambiente ospedaliero o in SP).
Prezzo ex- factory, al netto di IVA 10%	40 mg, 1fl 100 mg, 1 fl 240 mg 1 fl	- € 1.489,20	100 mg, 1 fl	- € 3.798,34
Ulteriori condizioni negoziali	Sconto SSN alle Strutture pubbli	iche e private accreditate	Sconto SSN alle Strutture pubbl Il payback è stato eliminato.	iche o private accreditate
Registro AIFA	Criteri di eleggibilità età: ≥18 anni; melanoma primitivo cutaneo, mucosale e oculare stadio IIIa, IIIb, IIIc, IIId, IV; ECOG PS: 0-2 paziente libero da malattia dopo chirurgia Criteri di esclusione: precedente immunoterapia nel setting adiuvante; metastasi cerebrali attive; malattia autoimmune (ad esclusione di vitiligine, diabete mellito di tipo I, ipotiroidismo secondario a condizione autoimmune che richiede terapia ormonale sostitutiva e psoriasi che non richiede trattamento); trattamento con immunosoppressore sistemico (ad eccezione di corticosteroidi – prednisone o equivalenti - ≤ 10mg/die)	Criteri di eleggibilità età: ≥18 anni; ECOG 0-2 Criteri di esclusione: progressione durante precedente immunoterapia adiuvante precedente trattamento con agenti anti-PD-1, anti-PD-L1, anti-PD-L1, anti-PD-L1, anti-PD-L1, anti-PD-L1, anti-PD-L3 nel setting metastatico; precedente terapia con iplimumab terminata per tossicità; metastasi cerebrali attive; malattia autoimmune (ad esclusione di vitiligine, diabete mellito di tipo I, ipotiroidismo secondario a condizione autoimmune che richiede terapia ormonale sostitutiva e psoriasi che non richiede trattamento); trattamento con immunosoppressore sistemico (ad eccezione di corticosteroidi prednisone o equivalenti- ≤ 10mg/die)	richiede terapia ormonale sostitutiva e psoriasi che non richiede trattamento); trattamento con immunosoppressore sistemico (ad eccezione di	Criteri di eleggibilità: ■ età: ≥18 anni; ■ ECOG 0-2 Criteri di esclusione: ■ progressione durante precedente immunoterapia adiuvante ■ precedente trattamento con agenti anti-PD-1, anti-PD- L1, anti-PD-L2 nel setting metastatico; ■ precedente terapia con iplimumab terminata per tossicità; ■ metastasi cerebrali attive ■ malattia autoimmune (ad esclusione di vitiligine, diabete mellito di tipo I, ipotiroidismo secondario a condizione autoimmune che richiede terapia ormonale sostitutiva e psoriasi che non richiede trattamento); ■ trattamento con immunosoppressore sistemico (ad eccezione di corticosteroidi prednisone o equivalenti- ≤ 10mg/die)

 $\begin{array}{l} \textbf{[1]} \ \ \text{GU n.95 del 09-04-2020, GU n.224 del 26-09-2018 e GU n.70 del 24-03-2016; GU n. 295 del 17-12-2019 e GU n.188 del 28-07-2020 } \textbf{[2]} \ \ \text{GU n.108 del 10-05-2016, GU n.145 del 24-06-2017, GU n.121 del 12-05-2020 e GU n. 311 del 16-12-2020; GU n.289 del 10-12-2019} \end{array}$

			Target therapy	
Nome commerciale	TAFINLAR	+ MEKINIST	BRAFTOVI + MEKTOVI	ZELBORAF + COTELLIC
Principio attivo	Dabrafenib+'	Frametinib [3]	Encorafenib+Binimetinib [4]	Vemurafenib+Cobimetinib [5]
Ditta Produttrice	Novartis F	arma S.p.A.	Pierre Fabre	Roche
ATC		o: L01EC02; o: L01EE01	Encorafenib: L01EC03 Binimetinib: L01EE03	Vemurafenib: L01EC01 Cobimetinib: L01EE02
Formulazione		capsula rigida essa rivestita con film	Binimetinib: compresse rivestite con film Encorafenib: capsule rigide	Compresse rivestite
Dosaggio		50 mg, 75 mg; 0.5 mg, 2 mg	Binimetinib: 15 mg Encorafenib: 75 mg	Vemurafenib: 240 mg Cobimetinib: 20 mg
Categoria Terapeutica	Agenti antineoplastici, ini	ibitori delle protein-chinasi	Agenti antineoplastici, inibitori delle protein-chinasi	Agenti antineoplastici, inibitori delle protein-chinasi
Indicazione oggetto di valutazione		metastatico BRAFV600+ in	Melanoma inoperabile o metastatico con mutazione BRAF V600 in adulti	Melanoma inoperabile o metastatico con mutazione BRAF V600 in adulti
Posologia	Dabrafenib: 150 mg/bid Trametinib: 2mg/die Massimo 12 mesi	Dabrafenib: 150 mg/bid Trametinib: 2mg/die	Mektovi: 3 cpr /bdie (90mg) Braftovi: 6 cps/die (450 mg)	Vemurafenib: 1920 mg/die (8cpr) Cobimetinib: 60 mg/die (3cpr)
Innovazione terapeutica	INNOVATIVITA' (entrambe le specialità nel Fondo fino al 16/12/2022)	non valutato da AIFA ai fini dell'innovatività	valutato NON INNOVATIVO (Report innovatività AIFA presente)	non valutato da AIFA ai fini dell'innovatività
Farmaco orfano	1	Vo	No	No
Classificazione ai fini della rimborsabilità		Н	Н	Н
Classificazione ai fini della fornitura		, da rinnovare volta per volta, rizione di centri ospedalieri o di	rinnovare volta per volta, vendibile al	pubblico su prescrizione di centri
Prezzo ex- factory, al netto di IVA 10%	Dabrafenib: 50 mg, 120 cps - € 5.914,26; 75 mg, 120 - cps: - € 8.871,39 Trameting 0,5 mg, 30 cpr - € 1.282,15; 2 mg, 30 cpr - € 5.128,61		Encorafenib: 75 mg 42 cps € 2.587,49. Binimetinib: 15 mg 84 cpr - € 2.393,35	Vemurafenib: 240 mg 56 cpr - € 2.300,00 Cobimetinib 20 mg 63 cpr - € 5.798,00
Ulteriori condizioni negoziali	Per entrambe le specialità: scont private accreditate. Eliminazione accordo PbR esiste	o SSN alle Strutture pubbliche e ente nel melanoma avanzato.	Sconto SSN alle Strutture pubbliche e private accreditate	Sconto SSN alle Strutture pubbliche e private accreditate PbR Tetto di spesa, considerando vemurafenib monoterapia vemurafenib+cobimetinib): € 36 Mln/24 mesi
Registro AIFA	adiuvante: • età: ≥18 anni; • solo melanoma primitivo della cute; • qualsiasi mutazione BRAF V600 • stadio IIIa, IIIb, IIIc, IIId	Criteri di eleggibilità, fase metastatica • età: ≥18 anni • melanoma primitivo della cute o delle mucose • presenza mutazione BRAF V600 Criteri di esclusione: • Interruzione di precedente inibitore di BRAF per progressione; • Interruzione di precedente inibitore di MEK per progressione; • utilizzo in precedenza della stessa terapia; • Sindrome del QT lungo • QTcF > 500 msec	Criteri di eleggibilità, fase metastatica ■ età: ≥18 anni; ■ melanoma primitivo della cute o delle mucose ■ presenza mutazione BRAF V600; Criteri di esclusione: ■ interruzione di precedente inibitore di BRAF per progressione; ■ interruzione di precedente inibitore di MEK per progressione; ■ utilizzo in precedenza della stessa terapia; ■ funzionalità epatica moderata (Child Pugh B e Child Pugh C), ■ QTcF > 500 msec; ■ anamnesi di malattie degenerative retiniche e/o RVO	Criteri di eleggibilità, fase metastatica età: ≥18 anni; Melanoma con mutazione BRAF V600; Criteri di esclusione: Interruzione di precedente dabrafenib o altro inibitore di BRAF per progressione; Interruzione di precedente inibitore di MEK per progressione; Utilizzo in precedenza della stessa terapia

 $\textbf{[3]} \; \text{GU n.2 del 03-01-2017}; \; \text{GU n.5 del 07-01-2017 e GU n.294 del 16-12-2109} \; \textbf{[4]} \; \text{GU n.95 del 09-04-2020} \; \textbf{[5]} \; \text{GU n.256 del 03-11-2015}; \; \text{GU n.230} \; \text{GU n.256 del 03-11-2015}; \; \text{GU$ del 01-10-2016 e GU n.310 del 15-12-2020

SINTESI DELLE RACCOMANDAZIONI

Melanoma –Terapie adiuvanti

FAR	FARMACO	NIVO	PEMBRO	DAB+TRA
IND	INDICAZIONE	Trattamento adiuvante del melanoma allo stadio III o IV, dopo resezione chirurgica	Melanoma, stadio III	Melanoma cutaneo BRAF V600m+, stadio III
RAC	RACCOMANDAZIONE	Immunoterapia: POSITIVO DEBOLE (Figura 1)	O DEBOLE (Figura 1)	POSITIVO FORTE (Figura 1)
		Date le evidenze disponibili, l'utilizzo di PEMBRO è atteso nei pazienti con BRAFV600, anche la target therapy. Nei pazienti con melanoma cutaneo e mu paziente e dovrà tenere in considerazione il profilo di tossicità dei diversi farmaci. Per quanto riguarda la scelta dell'immunoterapia da utilizzare nel melanoma, in as sostanziali, il GdL raccomanda di privilegiare quella a minor costo di farmaco.	atteso nei pazienti con melanoma cutaneo, in cui nelanoma cutaneo e mutazione di BRAF, la scelta dicità dei diversi farmaci. Zare nel melanoma, in assenza di confronti diretti e a for costo di farmaco.	Date le evidenze disponibili, l'utilizzo di PEMBRO è atteso nei pazienti con melanoma cutaneo, in cui si posizionano anche NIVO e, in presenza di mutazione BRAFV600, anche la target therapy. Nei pazienti con melanoma cutaneo e mutazione di BRAF, la scelta della terapia sarà il risultato della discussione tra Clinico e paziente e dovrà tenere in considerazione il profilo di tossicità dei diversi farmaci. Per quanto riguarda la scelta dell'immunoterapia da utilizzare nel melanoma, in assenza di confronti diretti e a fronte di evidenze che non permettono di stabilire differenze sostanziali, il GdL raccomanda di privilegiare quella a minor costo di farmaco.
Elem	Elementi di valutazione			
Repo	Report AIFA valutazione innovatività	Si (versione 1.0 – CTS aprile 2019)	Sì (versione 1.0 – CTS maggio 2019)	Sì (versione 1.0 – CTS aprile 2019)
Crite	Criteri prescrittivi AIFA	vedi Scheda pg. 7	vedi Scheda pg. 7	vedi Scheda pg. 8
otnuiggs (Bisogno terapeutico	IMPORTANTE - L'unica opzione terapeutica attualmente disponibile per questo tipo di pazienti è l'interferone a basso o alto dosaggio, con scarsi risultati in termini di efficacia e con un non ottimale profilo di sicurezza. Per tale ragione il bisogno terapeutico è da definirsi importante. (Report AIFA)	terapeutica [MPORTANTE - L'unica opzione terapeutica] pazienti è attualmente disponibile per questo tipo di pazienti è con scarsi l'interferone a basso o alto dosaggio, con scarsi l'on ottimale risultati in termini di efficacia e con un non ottimale ti bisogno profilo di sicurezza. Per tale ragione il bisogno i terapeutico è da definirsi importante. (Report) AFFA)	IMPORTANTE - L'unica opzione terapeutica [IMPORTANTE - L'unica opzione terapeutica [IMPORTANTE - L'unica opzione terapeutica attualmente disponibile per questo tipo di pazienti è l'interferone a l'interferone a basso o alto dosaggio, con scarsi l'interferone a basso o alto dosaggio, con scarsi l'interferone a l'interferone a basso o alto dosaggio, con scarsi l'interferone a l'interferone a l'interferone a basso o alto dosaggio, con scarsi l'interferone a l'interferone a l'interferone a basso o alto dosaggio, con scarsi risultati in termini di risultati in termini di efficacia e con un non ottimale profilo di sicurezza. Per tale profilo di sicurezza. Per tale ragione il bisogno profilo di sicurezza. Per tale ragione il bisogno terapeutico è da definirsi importante. (Report AIFA) AIFA) AIFA)
Valore terapeutico	Valore terapeutico aggiunto	MODERATO - Nivolumab ha dimostrato un vantaggio MODERATO rispetto a ipilimumab in termini di Relapse Free vantaggio risp Surviva [] Non sono disponibili dati di OS Free Surviva sufficientemente maturi. (Report AIFA) di RFS non è attivo, il valor questa indica: essere, quinc.	MODERATO - Keytruda ha dimostrato un la vantaggio rispetto a placebo in termini di Relapse ca Free Survival. [] Non sono disponibili datil riguardanti l'Overall Survival. Poiché la mediana vi RFS non è stata ancora raggiunto di Keytruda in cattivo, il valore terapeutico aggiunto di Keytruda in questa indicazione risulta di incerta entità e può la essere, quindi, considerato moderato. (Report AFA)	MODERATO - Nivolumab ha dimostrato un vantaggio MODERATO - Keytruda ha dimostrato un IMPORTANTE - Tafinlar in combinazione con Mekinist ha rispetto a ipilimumab in termini di Relapse Free vantaggio rispetto a placebo in termini di Relapse Free Survival. [] Non sono disponibili dati di OS Free Survival. [] Non sono disponibili dati di OS Free Survival. [] Non sono disponibili dati di OS Free Survival. [] Non sono disponibili dati dell'overall Survival. Poiché la mediana vantaggio in termini di RFS, della disponibilità di un followdi Restrato un auturi. (Report AIFA) di RFS non è stata ancora raggiunta nel braccio up a lungo termine (mediana di 44 mesi) e del fatto che la attivo, il valore terapeutico aggiunto di Keytruda in combinazione ha mostrato un vantaggio in OS a 3 anni con questa indicazione risulta di incerta entità e può lun HR di 0,57 (0,42-0,79), il valore terapeutico aggiunto essere, quindi, considerato moderato. (Report della combinazione Tafinlar/Mekinist in questa indicazione AIFA)
	Qualità evidenze	ALTA (Report AIFA)	ALTA (Report AIFA)	ALTA (Report AIFA)
.sdv	Analisi evidenze del farmaco e delle altre opzioni in terapia (Tabella 3a e 3b)	Vedi Figura 1 e Tabella 3	Vedi Figura 1 e Tabella 3	Vedi Figura 1 e Tabella 3
Place in ther (Figura 1)	Analisi costi del farmaco e delle altre opzioni in terapia (Tabella 4a)	La terapia dura al massimo un anno. Il consumo annuo La terapia dura al massimo un anno. Il consumo La terapia dura al massimo un anno di farmaco e relativi costi non variano in funzione del annuo di farmaco e i relativi costi non variano in orale (no costi di somministrazione) regime adottato (q2w o q4w). Regimi a frequenza funzione del regime adottato (q3w o q6w). Regimi a frequenza funzione del regime adottato (q3w o q6w). Regimi a rinori costi di frequenza ridotta sono associati a minori costi di frequenza ridotta sono associati a minori costi di somministrazione.	isumo annuo La terapia dura al massimo un anno. Il consumo I funzione del annuo di farmaco e i relativi costi non variano in ca frequenza funzione del regime adottato (q3w o q6w). Regimi a costi di frequenza ridotta sono associati a minori costi di somministrazione.	La terapia dura al massimo un anno. Il consumo annuo La terapia dura al massimo un anno. Il consumo annuo La terapia dura al massimo un anno. Terapia interamente di farmaco e relativi costi non variano in funzione del annuo di farmaco e i relativi costi non variano in funzione del manuo di farmaco e i relativi costi non variano in funzione del regime adottato (q2w o q4w). Regimi a frequenza funzione del regime adottato (q3w o q6w). Regimi a ridotta sono associati a minori costi di frequenza ridotta sono associati a minori costi di frequenza ridotta sono associati a minori somministrazione.
N. ps	N. pazienti attesi a regime (Figura 1)	Immunoterapie in adiuvante: n=196	iuvante: n=196	DAB+TRA adiuvante:100

\mathbf{Z}	Melanoma avanzato	0				
FA	FARMACO	NIVO	PEMBRO	VEMU+COBI	DAB+TRA	ENCO+BINI
Z	INDICAZIONE	Melanoma inoperabile o metastatico in adulti	Melanoma inoperabile o metastatico in adulti	Melanoma inoperabile o metastatico con mutazione BRAF V600 in adulti	Melanoma inoperabile o metastatico con mutazione BRAF V 600 in adulti	Melanoma inoperabile o metastatico con mutazione BRAF V 600 in adulti
RA	RACCOMANDAZIONE	Poiché la popolazione inclusa ne eventuale fase adiuvante, i	gli studi clinici non rispecchia interamer I GdL ritiene di poter esprimere raccoma	nte la popolazione attuale dato che, al tempo d ndazioni solo in riferimento ai pazienti con me	egli studi registrativi dei farmaci uti blanoma avanzato, non precedentem	Poiché la popolazione inclusa negli studi clinici non rispecchia interamente la popolazione attuale dato che, al tempo degli studi registrativi dei farmaci utilizzati nel setting metastatico gli stessi non erano utilizzati in eventuale fase adiuvante, il GdL ritiene di poter esprimere raccomandazioni solo in riferimento ai pazienti con melanoma avanzato, non precedentemente trattati in fase adiuvante (si rimanda alla Figura 1)
Ele	Elementi di valutazione					
Rel	Report AIFA valutazione innovatività	No (valuta il GdL)	No (valuta il GdL)	No (valuta il GdL)	No (valuta il GdL)	Sì (versione 1.0 – CTS maggio 2019)
Cri	Criteri prescrittivi AIFA	vedi Scheda pg. 7	vedi Scheda pg. 7	vedi Scheda pg. 8	vedi Scheda pg. 8	vedi Scheda pg. 8
o	Bisogno terapeutico	Le terapie in valutazione rappresentano l'attuale standard di trat vantaggi di sopravvivenza. In pazienti con melanoma avanzato, (braccio di controllo dello studio CHECKMATE-066, Tabelli prolungato la sopravvivenza. Nella valutazione del bisogno tera opzioni che comportano vantaggi di sopravvivenza. Essendo c derivante dalla necessità di opzioni di trattamento in grado sopravvivenza dei pazienti.	tano l'attuale standard di trattamento penti con melanoma avanzato, dacarbazin CHECKMATE-066, Tabella 36). Ad valutazione del bisogno terapeutico di di sopravvivenza. Essendo comunque I ni di trattamento in grado di controll	r il melanoma avanzato (inoperabile o metas la (chemioterapia tradizionale) in prima linea un confronto indiretto complessivo, ciascur ziascun farmaco deve pertanto essere considei a patologia in esame incurabile, rimane sem iare sempre meglio la progressione di mal	tatico), nel quale hanno apportato produce una OS di circa 11 mesi i o dei farmaci in valutazione ha cato, reciprocamente, che esistono pre aperto il bisogno terapeutico tuttia, aumentando sempre più la la la la la la cato dei c	Le terapie in valutazione rappresentano l'attuale standard di trattamento per il melanoma avanzato (inoperabile o metastatico), nel quale hanno apportato MODERATO: il trattamento di combinazione con BRAF+MEK vantaggi di sopravvivenza. In pazienti con melanoma avanzato, dacarbazina (chemioterapia tradizionale) in prima linea produce una OS di circa 11 mesi inibitori ha dimostrato in tre studi randomizzati (coBRIM, (braccio di controllo dello studio CHECKMATE-066, Tabella 3c). Ad un confronto indiretto complessivo, ciascuno dei farmaci in valutazione ha COMBI-d) un'efficacia superiore alla monoterapia prolungato la sopravvivenza. Nella valutazione del bisogno terapeutico di ciascun farmaco deve pertanto essere considerato, reciprocamente, che esistono con il solo BRAF inibitore o MEK inibitore, con incremento deprivante della sopravvivenza. Essendo comunque la patologia in esame incurabile, rimane sempre aperto il bisogno terapeutico della Sopravvivenza Globale. Attualmente permane un bisogno derivante dalla necessità di opzioni di trattamento in grado di controllare sempre meglio la progressione di malattia, aumentando sempre più la terapeutico in termini di nuove opzioni che possano sopravvivenza dei pazienti.
Valore terapeutico aggiunto	Valore terapeutico aggiunto (Tabella 3c)	Efficacia dimostrata a prescindere Efficacia dimostrata a prescindere anutazioni. Dimostrata su rispettivamente, è stata dimostrata IPI in termini di OS e PFS superiorità: -vs DAC (OS) -vs IPI (OS e PFS) -vs chemioterapia (OS) Migliore profilo sicurezza	escindere da	dimostrata in BRAFV600E o V66 a superiorità: Placebo (PFS) à vs VEMU+placeb di assumere 11	dimostrata in presenza ioni BRAFV600E o I linea. a superiorità: J+Placebo (PFS) di assumere 5 al giorno	presenza di Efficacia dimostrata in presenza SCASO: Il valore terapeutico aggiunto va considerato rispetto MCK, in I linea. VGOOK, in I linea. V
	Qualità evidenze (Tabella 3c)	Limite principale di trasferibilità: Limite principale di tra dosaggio diverso da quello dosaggio diverso da quello a autorizzato e controlli ad oggi non per l'unico RCT disponibile, adeguati.	Limite principale di trasferibilità:: dosaggio diverso da quello autorizzato, per l'unico RCT disponibile.	ribilità: Limite principale di trasferibilità: Limite principale di trasferibilità: controllo quello dosaggio diverso da quello autorizzato, ad oggi non adeguato per entrambi gli studi ggi non per l'unico RCT disponibile.	Limite principale di trasferibilità: l per entrambi e controllo ad oggi i non adeguato	trasferibilità: Limite principale di trasferibilità: controllo Limite principale di trasferibilità: MODERATA: COLUMBUS è un trial randomizzato, cui viene o autorizzato, ad oggi non adeguato per entrambi gli studi per entrambi e controllo ad oggi applicato un downgrading in considerazione della scelta del loc.
gangia) y	Analisi evidenze del farmaco e delle altre popzioni in terapia (Tabella 3c)	Vedi Figura 1 e Tabella 4	Vedi Figura 1 e Tabella 4	Vedi Figura 1 e Tabella 4	Vedi Figura 1 e Tabella 4	Vedi Figura 1 e Tabella 4
Place in therap:	Analisi costi* del farmaco e delle altre opzioni in terapia (Tabella 4b)	Il consumo annuo di farmaco e Il consumo annuo di farm relativi costi non variano in relativi costi non variano in funzione del regime adottato (q2w del regime adottato (q3w o q4w). Regimi a frequenza Regimi a frequenza ridot ridotta sono associati a minori associati a minori co costi di somministrazione.	e II consumo annuo di farmaco e i in relativi costi non variano in funzione 2w del regime adottato (q3w o q6w). Regimi a frequenza ridotta sono ori associati a minori costi di somministrazione.	Il consumo annuo di farmaco e il consumo annuo di farmaco e i Terapia interamente orale (no costi di Somministrazione) relativi costi non variano in relativi costi di somministrazione del regime adottato (q3w o q6w).) o q4w). Regimi a frequenza Regimi a frequenza ridotta sono ridotta sono associati a minori associati a minori costi di somministrazione.	Terapia interamente orale (no costi di somministrazione)	(no Terapia interamente orale (no costi di somministrazione)
zΞ	N. pazienti attesi a regime* (Figura 1)	Immuno (atteso uso prep	Immuno (atteso uso preponderante in Hinea): n=174	В	BRAFi+MEKi (atteso uso preponderante in I linea): n=48	nte in I linea): n=48

^{*}Il numero di pazienti nel serting metastatico, andando a regime, è atteso diminuire nel tempo rispetto allo storico, come conseguenza della diminuzione della quota di pazienti che accederanno alla fase metastatica a seguito di trattamento aduvame.

1. ANALISI DELLE EVIDENZE

1.1. Inquadramento della patologia

Il melanoma cutaneo, nella popolazione italiana, rappresenta il secondo tumore più frequente nei maschi di età <50 anni e il terzo più frequente nelle femmine di età <50 anni. Il trend di incidenza appare in aumento statisticamente significativo sia nei maschi (+4,4% per anno) che nelle femmine (+3,1% per anno). L'incidenza di melanoma delle mucose è inferiore al 2% dei casi. Il melanoma della coroide o uveale ha un'incidenza di 0,5-0,7/100.000 persone/anno e rappresenta il 70% dei tumori oculari¹.

Per la stadiazione del melanoma è disponibile il sistema dell'American Joint Cancer Committe (AJCC) 8° edizione¹.

Sulla base della stadiazione per dimensioni e invasività del tumore (stadio I-II - localizzato; stadio III - localmente avanzato; stadio IV - metastatico), la sopravvivenza a cinque anni tra i pazienti con melanoma allo stadio avanzato non operabile (IIIc) è del $40\%^2$. Tra i pazienti allo stadio IV, la sopravvivenza mediana è di sei, nove mesi, e la sopravvivenza a cinque anni è $<5\%^3$.

Nel melanoma il gene di BRAF è mutato nel 45-50% dei casi e la mutazione più diffusa è la V600E (85-90% dei casi), seguita da V600K (<10%), V600D e V600R. L'attivazione oncogenica costitutiva di BRAF promuove la stimolazione continua e incontrollata della proliferazione cellulare. La presenza di mutazioni V600 a carico di BRAF ha un valore predittivo di sensibilità al trattamento con la target therapy di associazione (BRAF-inibitore + MEK-inibitore)¹.

La strategia di trattamento di elezione, qualora possibile, è la resezione chirurgica completa¹.

Nel setting adiuvante, prima dell'avvento delle nuove terapie, l'unica opzione terapeutica era l'interferone a basso o alto dosaggio, con scarsi risultati in termini di efficacia e con un non ottimale profilo di sicurezza. Nel setting metastatico immunoterapie e le associazioni di BRAFi e MEKi sono diventati il nuovo standard di trattamento, apportando vantaggi di sopravvivenza.

1.2. Evidenze disponibili sui farmaci in valutazione in fase adiuvante

1.2.1. Immunoterapie (NIVO e PEMBRO)

Nivolumab e pembrolizumab sono anticorpi monoclonali umanizzati diretti contro il recettore programmed death-1 (PD-1), un regolatore negativo dell'attività delle cellule T coinvolto nel controllo delle risposte immunitarie delle cellule T. I due farmaci bloccano l'interazione di PD-1 con i ligandi PD-L1 e PD-L2, potenziando di conseguenza le risposte dalle cellule T, inclusa quella antitumorale^{4,5}.

Nivolumab adiuvante

Efficacia. L'RCT in doppio cieco CHECKMATE 238⁶, è stato condotto in pazienti (età ≥ 15 anni; ECOG PS 0-1) già sottoposti a resezione completa di malattia (entro 12 settimane dalla randomizzazione) per melanoma in presenza di coinvolgimento linfonodale (stadio IIIB o IIIC) o con metastasi a distanza (stadio IV). Stadiazione secondo American Joint Committee on Cancer (stadiazione AJCC, 7° edizione). I pazienti sono stati arruolati a prescindere dai livelli di PD-L1 o di mutazioni.

I pazienti sono stati randomizzati (1:1) a ricevere nivolumabⁱ ev o ipilimumabi ev, per un massimo di 12 mesi, con stratificazione per stadio di malattiaⁱⁱ e per livello di espressione in cellule tumorali di PD-L1ⁱⁱⁱ [negativo o intermedio (<5%) vs. positivo (≥5%)].

ⁱ Nivolimab: 3 mg/kg q2w, ev. Ipilimumab: 10 mg/kg, ev q3w x4 dosi e poi q12w

 $^{^{\}rm ii}$ Stratificazione per stadio IIIB o IIIC, stadio IV M1a o M1b, o stadio IV M1c, secondo i criteri AJCC

iii Determinazione dei livelli di PD-L1 sulla base di un cut off del 5%, con colorazione PD-L1 solo delle cellule tumorali, preferibilmente nella lesione resecata più di recente.

Endpoint primario era la sopravvivenza libera da recidiva (RFS)ⁱ nella popolazione intention to treat (ITT), dopo un follow-up di almeno 36 mesi (studio time-driven). Una analisi ad interim pre-specificata era prevista dopo 18 mesi di follow-up. OS e DMFS erano endpoint esploratori.

Sono stati arruolati 906 pazienti con melanoma (85% cutaneo; 3,5% acrale; 3,2% mucosale; 8,6% altro) resecato allo stadio IIIB (34%), IIIC (47%) o IV (19%), di età mediana 54-56 anni (62% con livelli <5% di PD-L1 in cellule tumorali; 42% BRAF-mutati).

All'analisi ad interim (follow-up mediano 19,5 mesi), l'endpoint primario è stato incontrato secondo i criteri di significatività pre-stabiliti per questo cut off di analisi, ma non sono stati raggiunti i valori mediani di RFS. Nivolumab ha comportato una riduzione del rischio di recidiva o morte vs ipilimimab del 35% (HR 0,65; p<0,001)6.

Dopo un follow-up minimo di 4 anni, la RFS mediana è risultata aumentata in modo statisticamente significativo nel braccio sperimentale vs controllo di 28,3 mesi (52,4 vs 24,1 mesi), con una riduzione del rischio di morte o progressione del 29% (HR 0,71; p=0,0003)⁷.

Ulteriori dettagli sono illustrati in Tabella 3a.

Non sono state rilevate differenze in termini di qualità della vita.

Sicurezza⁶. Al tempo dell'analisi ad interim, tutti i pazienti non stavano più ricevendo trattamento. I pazienti che hanno completato l'intero anno di trattamento sono stati il 60,8% nel braccio nivolumab e il 26,9% in quello ipilimumab. L'incidenza di pazienti che hanno interrotto lo studio per eventi avversi (nivolumab vs ipilimumab) è stata pari a 9,7 vs 42,6%.

La frequenza di eventi avversi di tutti i gradi è stata 96,9% vs 98,5% e i principali sono illustrati in Tabella 1. L'incidenza di pazienti con eventi avversi di grado 3-4 è stata: 25,4% vs 55,2% e i più frequenti con nivolumab sono stati: infezioni ed infestazioni (2,7% vs 5,5%); rash (1,1% vs 3,5%); diarrea (2,4% vs 10,6%).

L'incidenza di pazienti con eventi avversi seri è stata 17,5% vs 40,4% e quelli più frequentemente riportati con nivolumab sono stati recidiva di melanoma (1,8%) e cellulite (1,5%). Quelli più frequenti con ipilimumab sono stati diarrea (7,7%) e colite (7,1%).

Sono stati somministrati farmaci immunomodulanti, per la gestione di eventi avversi, nel 45,1% dei pazienti nel braccio nivolumab e nel 79,2% di quelli nel gruppo ipilimumab. I corticosteroidi sono stati gli immunomodulanti più frequentemente utilizzati nei due bracci (31,6% vs 70,2% dei soggetti).

Tabella 1. Principali eventi avversi di tutti i gradi nello studio CHECKMATE-238 (eventi riportati con frequenza ≥ 10% nel braccio nivolumab)

	Nivolumab, %	Ipilimumab, %		Nivolumab, %	Ipilimumab, %
Fatigue	42,7	40,0	Artralgia	19,2	13,0
Astenia	15,9	15,5	Mialgia	13,9	6,8
Diarrea	36,9	54,5	Mal di testa	23,5	31,3
Nausea	23,0	28,0	Tosse	18,1	17,2
Dolore addominale	11,7	16,1	Ipotiroidismo	11,5	7,5
Costipazione	10,2	8,8			
Prurito	28,1	36,9			
Rash	25,4	33,1			
Infezione alte vie respiratorie	11,5	5,5			

Qualità. Lo studio non presenta particolari limiti. Si segnalano solo questi aspetti legati alla trasferibilità, seppur non abbiano comportato un downgrading della qualità: (i) utilizzo di un controllo, ipilimumab, che trova indicazione nel setting adiuvante solo in USA e non in EU; (ii) bassa trasferibilità del risultato nei

ⁱ Endpoint composito definito dal tempo dalla randomizzazione fino alla data della prima recidiva (metastasi locale, regionale o distante), nuovo melanoma primario o morte per qualsiasi causa.

sottogruppi di pazienti con melanoma diverso da quello cutaneo, in quanto scarsamente rappresentati; (iii) nivolumab è stato studiato ad un dosaggio funzione del peso corporeo. Attualmente sono approvati schemi di trattamento che prevedono dosi flat, sulla base di studi di sicurezza e farmacocinetica^{8,9}.

Pembrolizumab adiuvante

Efficacia. L'RCT in doppio cieco KEYNOTE-054 (o studio EORTC 1325)¹⁰ è stato condotto in pazienti adulti (ECOG PS 0-1) già sottoposti a resezione completa di malattia (entro 13 settimane dalla randomizzazione) per melanoma cutaneo con coinvolgimento di linfonodi, senza metastasi a distanza, allo stadio IIIA (se stadio N1 presenza di almeno una micrometastasi di diametro >1 mm), IIIB o IIIC (stadiazione AJCC, 7° edizione). I pazienti sono stati arruolati a prescindere dai livelli di PD-L1 o di mutazioni.

I pazienti sono stati randomizzati (1:1) a ricevere pembrolizumabⁱ o placebo per circa 12 mesi, con stratificazione per stadio di malattiaⁱⁱ e per regione geografica.

Endpoint primario era la RFSⁱⁱⁱ nella popolazione ITT (409 eventi attesi) e, in caso di significatività statistica in questa analisi, anche nel sottogruppo di pazienti con tumore positivo per PD-L1^{iv}. Sulla base dei risultati ad interim dello studio CHECKMATE 238 su nivolumab, il piano statistico del KEYNOTE 54 è stato modificato prevedendo una analisi ad interim dopo 395 eventi. Endpoint secondari erano prima la sopravvivenza libera da metastasi a distanza (DMFS) e la OS (significatività statistica definita sulla base di test gerarchici).

Sono stati inclusi 1.019 pazienti (età mediana 54), di cui l'84% positivi per PD-L1iv. Lo stadio di malattia più rappresentato era il IIIB (46%), seguito da IIIC con ≥ 4 linfonodi coinvolti (21%), IIIC con 1-3 linfonodi coinvolti (17%) e IIIA (15%).

Lo studio ha incontrato l'endpoint primario all'analisi ad interim e, sulla base di questa, è stato concluso precocemente secondo criteri predefiniti. Ad un follow-up mediano di 16,0 mesi, pembrolizumab ha ridotto in modo statisticamente significativo, vs placebo, il rischio di recidiva o morte¹¹ del 43% nella popolazione ITT (HR 0,57; p<0,0001) e del 46% in pazienti positivi per PD-L1 (HR 0,54; p<0,0001). L'analisi nel sottogruppo di pazienti negativi per PD-L1 era in linea con quella primaria (HR 0,47; IC95% 0,26-0,85). I valori mediani di RFS non erano ancora maturi. Le analisi per sottogruppo pre-specificate si sono mostrate in linea con il risultato primario. Nei pazienti allo stadio IIIA, la stima dell'effetto, sempre a favore di pembrolizumab, mostra maggior incertezza (ampio intervallo di confidenza, non significativo), tuttavia non è possibile trarre conclusioni in merito, data la scarsa numerosità di questi pazienti. L'analisi ITT principale è stata confermata in una analisi aggiornata chiesta da EMA dopo ulteriori 7 mesi follow-up (mediana 21,6 mesi), al raggiungimento degli eventi totali predefiniti inizialmente (HR 0,56; p<0,0001).

Dopo un follow-up mediano di 3 anni, la RFS nella popolazione *intention to treat* è risultata pari a 63,7% nel braccio pembrolizumab vs 44,1% in quello di controllo (HR 0,56; P<0,001). Analogo risultato è stato riscontrato nel sottogruppo pre-specificato dei pazienti positivi per PD-L1¹². Dopo un follow-up mediano di 42,3 mesi, la RFS nella popolazione *intention to treat* è risultata pari a 59,8% vs 41,4% (HR 0,59; 95%IC 0,49-0,70). La DMFS nella popolazione *intention to treat* è risultata pari a 65,3% vs 49,4% (HR stratificato per stadio 0,60; p<0,0001)¹³.

Non sono state rilevate differenze in termini di qualità della vita¹⁴.

Ulteriori risultati sono illustrati in Tabella 3a.

¹ 200 mg ev, q3w, massimo 18 dosi, corrispondenti a circa 12 mesi di terapia

ii stadio IIIA, IIIB, IIIC con uno o tre nodi positivi, o stadio IIIC con quattro o più nodi positivi.

iii Endpoint composito definito dal tempo dalla randomizzazione fino alla data della prima recidiva (metastasi locale, regionale o distante), nuovo melanoma primario o morte per qualsiasi causa.

iv La positività per PD-L1 è stata definita in funzione del livello di espressione di PD-L1 sulla membrana delle cellule tumorali e delle cellule immunitarie associate al tumore, mediante un test anticorpale 22C3. Il livello di PD-L1 è stato valutato su una scala da 0 a 5 (con punteggi più alti che riflettono un livello più alto di espressione); è stato considerato un punteggio 2 o superiore (cioè colorazione su> 1% delle cellule) per indicare positività PD-L1.

Sicurezza. La durata mediana del trattamento è stata di circa un anno in ciascun braccio¹¹. L'incidenza di pazienti con eventi avversi di tutti i gradi è stata 93,3% e 90,2% rispettivamente nel gruppo pembrolizumab e placebo; quella di pazienti con eventi avversi correlati al trattamento 77,8% e 66,1% rispettivamente. Gli eventi avversi correlati al trattamento più frequenti sono stati: fatigue o astenia (37,1% vs 33,3%); reazioni cutanee (28,3% vs 18,3%); rash (16,1% vs 10,8%); prurito (17,7% vs 10,2%); diarrea (19,1% vs 16,7%); artralgia (12,0% vs 11,0%); nausea (11,4% vs 8,6%); dispnea (5,9% vs 3,0%). La frequenza di eventi avversi correlati al trattamento è stata 14,7% vs 3,4% ¹⁰. Gli eventi avversi immuno-correlati di tutti i gradi sono stati riportati in 37,3% vs 9,0% dei pazienti e i più frequenti sono stati: ipotiroidismo (14,3% vs 2,8%); ipertiroidismo (10,2% vs 1,2%). Gli eventi avversi immunocorrelati di grado 3-4 sono stati riportati in 7,1% vs 0,6% dei pazienti e il più frequente è stato la colite (2,0% vs 0,2%)¹⁰.

La frequenza di interruzione del trattamento per eventi avversi è stata pari a 13,8% vs 2,2% ¹⁰.

Qualità. Lo studio non presenta particolari limiti. Seppur in assenza di downgrading della qualità, si segnala (i) il follow up limitato; (ii) l'assenza di trasferibilità per pazienti con melanoma non cutaneo, in quanto non inclusi nello studio; (iii) lo schema 400 mg q6w non era previsto nello studio principale; è stato autorizzato sulla base di uno studio di farmacocimentica¹⁵.

1.2.2. Target therapy: DABRAFENIB+TRAMETINIB

Dabrafenib è un inibitore delle RAF chinasi. Trametinib è un inibitore della chinasi MEK1 e MEK2.

L'associazione trametinib+dabrafenib ha mostrato attività anti-tumorale in vitro nelle linee cellulari di melanomi positivi alla mutazione BRAFV600^{16,17}.

Efficacia. L'RCT in doppio cieco COMBI-AD¹⁸ è stato condotto in pazienti adulti (ECOG 0,1) già sottoposti a resezione completa di malattia (entro 12 settimane dalla randomizzazione) per melanoma cutaneo allo stadio IIIA (se metastasi linfonodali >1 mm), IIIB o IIIC melanoma cutaneo (stadiazione AJCC, 7° edizione) e con mutazione BRAF, V600E o V600K, confermata nel tumore primario o nel tessuto linfonodale, con analisi molecolare centralizzata.

I pazienti sono stati randomizzati (1:1) a ricevere, per 12 mesi, terapia orale con dabrafenib (150 mg bid) + trametinib (2 mg/die) o placebo (2 compresse), con stratificazione per tipo di mutazione di BRAF (V600E or V600K) e per stadio di malattia (IIIA, IIIB, or IIIC).

Endpoint primario era la RFSⁱ nella popolazione ITT (460 eventi attesi) e, in caso di significatività statistica, sarebbe stato testato l'endpoint secondario OS (test gerarchico). Altro endpoint secondario era la DMFS.

Sono stati arruolati 870 pazienti (età mediana 50-51; 91% ECOG 0-1) con mutazione BRAF V600E (91%) o V600K (9%) e allo stadio IIIA (18%), IIIB (41%), IIIC (40%).

Al cutoff di analisi primaria (follow-up mediano 2,8 anni), lo studio ha raggiunto l'endpoint primario e l'associazione dabrafenib+trametinib ha ridotto il rischio di recidiva o morte del 53% (HR 0,47; p<0.001) La RFS mediana non era ancora raggiunta nel braccio sperimentale vs 16,6 mesi in quello placebo¹⁸.

Allo stesso cutoff, è stata condotta l'analisi ad interim di OS che, a 3 anni è risultata pari a 86% vs 77% (HR 0,57; p=ns)¹⁸ senza tuttavia raggiungere livelli di significatività statistica secondo i criteri predefiniti.

La frequenza di metastasi a distanza o morte è stata più bassa nel braccio sperimentale vs placebo (25% vs. 35%; HR, 0,51; p<0,001; DMFS mediana non raggiunta)¹⁸.

Dopo un follow-up mediano (associazione vs placebo) di 44 vs 42 mesi, i valori di RFS erano sovrapponibili a quelli dell'analisi primaria (HR, 0,49; 95 % CI, da 0,40 a 0,59; mediana non ancora raggiunta con la target therapy). Il rischio di metastasi a distanza o morte è stato ridotto del 47% dall'associazione vs placebo [HR 0,53 (95% CI, 0,42-0,67); DMFS mediana non raggiunta]¹⁹.

Ad un follow-up di 5 anni, il valore mediano di RFS non è stato ancora raggiunto nel braccio sperimentale; la riduzione del rischio di recidiva o morte è stata del 49% (HR 0,51 (95% IC, 0.42–0.61))²⁰.

ⁱ Endpoint composito definito dal tempo dalla randomizzazione fino alla data della prima recidiva (metastasi locale, regionale o distante), nuovo melanoma primario o morte per qualsiasi causa.

Ulteriori dettagli in Tabella 3a.

Non sono state rilevate, nel complesso, differenze statisticamente significative tra i due bracci nell'autovalutazione da parte del paziente di parametri pre-specificati pertinenti alla qualità di vita (mobilità, cura di sé, attività abituali, dolore o disagio e ansia o depressione e una scala VAS per l'autovalutazione dello stato di salute)²¹.

Sicurezza¹⁸. La durata mediana di trattamento è stata pari a 11,0 con dabrafenib+trametinib vs 10,0 con placebo. La percentuale di pazienti con eventi avversi è stata 97% vs 88% e i più frequenti (≥ 15%) sono stati: piressia (63% vs 11%); fatigue (47% vs 28%); nausea (40% vs 20%); mal di testa (39% vs 24%); brividi (37% vs 4%); diarrea (33% vs 15%); vomito (28% vs 10%); artralgia (28% vs 14%); rash (24% vs 11%); tosse (17% vs 8%); mialgia (16% vs 9%); elevate ALT (15% vs 1%); sindrome simil-influenzale (15% vs 7%).

Eventi avversi di grado 3-4 sono stati riportati con maggior frequenza nel braccio dabrafenib+trametinib rispetto a quello placebo (41% vs 14%) e i più frequenti sono stati: ipertensione (6% vs 2%); piressia (5% vs <1%); fatigue (4% vs <1%); elevate transaminasi (ALT e AST: per ciascuna 4% vs <1%).

Nel braccio dabrafenib+trametinib una maggior percentuale di pazienti è andato incontro a interruzione dose per eventi avversi (66% vs 15%) e a interruzione trattamento per eventi avversi (26% vs 3%).

Qualità. Lo studio non presenta particolari limiti. Seppur in assenza di downgrading della qualità, si segnala: (i) assenza di trasferibilità per pazienti con melanoma non cutaneo e per pazienti con mutazioni di BRAF diverse da V600E o V600K, in quanto non inclusi nello studio.

1.3. Evidenze disponibili sui farmaci valutati in fase avanzata

1.3.1. Immunoterapie (NIVO e PEMBRO)

NIVO e PEMBRO sono due anticorpi monoclonali diretti contro il recettore programmed death-1 (PD-1), un regolatore negativo dell'attività delle cellule T, coinvolte nella risposta immunitaria cellulo-mediata. Queste terapie inibiscono l'interazione di PD-1 con il ligando PD-L1 di tale recettore, potenziano la risposta immunitaria mediata dalle cellule T, inclusa quella anti-tumorale.

IPI inibisce l'antigene 4 del linfocita T citotossico (CTLA-4), un regolatore negativo dell'attività delle cellule T. Pertanto, IPI promuove l'attività immunitaria antitumorale da parte delle cellule T.

Nivolumab per melanoma avanzato

Efficacia. NIVO (3 mg/kg, ev, fino a progressione) è stato studiato in pazienti adulti con melanoma avanzato, non resecabile o metastatico (ECOG 0-1; escluso melanoma oculare) come terapia prima linea in due RCT di fase III (CHECKMATE-066 e 067) e in linee successive alla prima nello studio CHECKMATE 037.

Studio CheckMate 066²²: RCT in doppio cieco su 418 pazienti con melanoma avanzato BRAFwt, (61% stadio M1c; 58% LDH normale; 64,6% non positivi per PD-L1), precedentemente non trattati per la fase avanzata (17% aveva ricevuto precedente terapia adiuvante). L'endpoint primario era la OS nella popolazione ITT. I pazienti sono stati randomizzati (1:1) a ricevere NIVO oppure DACi, entrambi fino a progressione o tossicità inaccettabile. Il trattamento poteva proseguire dopo progressione in presenza di beneficio clinico e di un accettabile profilo di sicurezza. Stratificazione per stato PD-L1ⁱⁱ (positivo o negativo) e per stadio metastatico (M0, M1a, or M1b vs. M1c).

Lo studio è stato interrotto prematuramente su raccomandazione della Data And Safety Monitoring Committee dopo una analisi ad interim non pianificata (follow-up fino a 16,7 mesi), in cui la OS mediana non era raggiunta nel braccio NIVO vs 10,8 mesi nel braccio di controllo (HR 0,42; p<0,001). Dopo un

i DAC: ev, 1000 mg/m2 ogni 3 settimane

ii Livelli di PD-L1 positivi se almeno il 5% di cellule tumorali esprime in superficie PD-L1 (saggio immunoistochimico)

follow-up mediano (NIVO vs DAC) di 32,0 vs 10,9 mesi, la OS mediana è risultata pari a 37,3 vs 11,2 mesi [HR 0,5 (95% IC, 0,40-0,63+). La PFS mediana è stata pari a 5,1 vs 2,2 mesi (HR 0,43; p<0,001).

Il tempo mediano dalla randomizzazione al successivo trattamento è risultato pari a 22,2 mesi nel braccio nivolumab vs 3,8 mesi in quello dacarbazina²³.

NIVO ha prolungato il tempo al peggioramento della qualità della vita²⁴.

Studio CheckMate 067²⁵: RCT in doppio cieco su 945 pazienti (58.0% stadio M1c; 63,9% livelli LDH normali; 68,5% BRAFwt; and 76,4% non positivi per PD-L1), non precedentemente trattati per la fase avanzata. I pazienti sono stati randomizzati a ricevere NIVO; NIVO+IPIⁱ; o IPIⁱⁱ, ciascuno fino a progressione o tossicità inaccettabile. La terapia poteva continuare dopo progressione in presenza di beneficio clinico e di un accettabile profilo di sicurezza. Stratificazione per stato PD-L1ⁱⁱⁱ (positivo o negativo), per stadio metastatico (M0, M1a, or M1b vs. M1c) e per mutazioneBRAFV600 (presente vs assente).

Endpoint co-primari erano OS (analisi *time-driven*, dopo follow-up 28 mesi) e PFS (analisi *time-driven* dopo follow-up di 9 mesi) nella popolazione ITT, per la comparazione NIVO vs IPI. Dopo un follow-up di circa 12 mesi, è stata incontrata la superiorità di NIVO vs IPI in termini di PFS (mediana 6,9 vs 2,9 mesi; HR 0,57; p<0,001)²⁵. Dopo un follow-up minimo pre-definito di 28 mesi, NIVO ha ridotto il rischio di morte vs IPI del 37% (analisi primaria finale di OS: HR 0,63; p<0.001; 72% degli eventi previsti)²⁶. Dopo un follow-up minimo di 4 anni, la OS mediana (NIVO vs IPI) è stata di 36,9 vs 19,9 mesi (HR 0,65; p<0.0001). In una analisi post hoc, l'intervallo libero da trattamento dopo la terapia in studio è stato simile nei bracci NIVO ed IPI (1,7 vs 1,9 mesi)²⁷. Non sono state riscontrate differenze in termini di qualità della vita²⁸.

Studio CheckMate 037²⁹: RCT in aperto su 405 pazienti (76% stadio M1c; livelli LDH normali nel 49% nel braccio NIVO e 65% nel controllo; 78% BRAFwt; 50% negativi per PD-L1) precedentemente trattati per la fase avanzata con un anti-CTLA-4 (classe di farmaci cui appartiene IPI) o, in presenza di mutazione BRAFV600, anche con un BRAF inibitore. I pazienti sono stati randomizzati (2:1) a ricevere NIVO oppure chemioterapia a scelta dello sperimentatore (ICC)^{iv} fino a progressione o tossicità inaccettabile. Il trattamento poteva proseguire dopo la progressione in caso di beneficio clinico a fronte di un accettabile profilo di sicurezza. Gli endpoint co-primari erano OS e ORR valutata da un comitato di revisione radiologica indipendente. Le stime di ORR sono da ritenersi non comparative. Dopo un follow-up di circa 2 anni, non è stata riscontrata differenza statisticamente significativa in termini di OS (NIVO vs ICC: mediana 15,7 vs 14,4 mesi; HR 0,95; p=ns)³⁰.

Sicurezza.

Studio CheckMate 066²². La frequenza di eventi avversi correlati al trattamento (NIV vs DAC) è stata 74% vs 76%. Gli eventi avversi insorti con frequenza >10% con NIV sono stati: fatigue (20% vs 15%), prurito (17% vs 5%), nausea (17% vs 42%), diarrea (16% vs 16%), rash (15% vs 3%), vitiligine (11% vs 0,5%), costipazione (11% vs 12%) e astenia (10% vs 12%). La frequenza di eventi avversi di grado 3 è stata 12% vs 18% e quella di interruzione permanente per eventi avversi pari a 7% vs 12%.

Studio CheckMate 067²⁵. La frequenza di eventi avversi correlati al trattamento è stata (NIV vs IPI) dell'82% vs 86%. Gli eventi avversi insorti con frequenza >10% con NIV sono stati fatigue (34% vs 28%), rash (26% vs 33%), diarrea (19% vs 33%), prurito (19% vs 35%), nausea (13% vs 16%) e riduzione dell'appetito (11% vs 13%). La frequenza di eventi avversi di grado 3 è stata 16% vs 27% e quella di interruzione permanente per eventi avversi pari a 8% vs 15%.

Studio CheckMate 037²⁹. La durata mediana del trattamento (NIVO vs ICC) è stata di 4,7 vs 2,0 mesi. La frequenza di eventi avversi correlati al trattamento è stata del 68% vs 79%. Gli eventi avversi insorti con

ⁱ NIV+IPI: NIV ev, 1 mg/kg ogni 3 settimane + IPI ev, 3 mg/kg ogni 3 settimane per 4 dosi, seguito da NIV ev, 3 mg/kg ogni 2 settimane dal terzo ciclo e successivi.

ii IPI: ev, 3 mg/kg ogni 3 settimane per 4 dosi.

iii Livelli di PD-L1 positivi se almeno il 5% di cellule tumorali esprime in superficie PD-L1 (saggio immunoistochimico)

ivICC: dacarbazina ev 1000 mg/m2 ogni 3 settimane o carboplatino AUC6 ev + paclitaxel ev 175 mg/m2 ogni 3 settimane

frequenza >10% con NIV sono stati: fatigue (25% vs 34%), prurito (16% vs 2%) e diarrea (11% vs 15%). La frequenza di eventi avversi di grado 3 è stata 9% vs 31% e quella di interruzione permanente per eventi avversi pari a 3% vs 7%.

Qualità. La principale criticità di tutti gli studi è l'utilizzo di un dosaggio aggiustato per peso corporeo, diverso dalla dose flat autorizzata (limite di trasferibilità). Inoltre, nello studio CheckMate 066 sono individuate altre due criticità: interruzione precoce non pre-pianificata (limiti precisione risultati) e utilizzo di un controllo non più adeguato allo stato attuale, ovvero dacarbazina (limite trasferibilità). Solo per l'uso di NIVO in prima linea, la presenza di due studi positivi con risultati sovrapponibili è un elemento di upgrading della qualità.

Pembrolizumab per melanoma avanzato

Efficacia (KEYNOTE 006³¹ PEMBRO vs IPI in prima linea). RCT di fase III, in aperto condotto in pazienti con melanoma avanzato (non resecabile o metastatico) precedentemente trattati con non più di un trattamento, che non includa ipilimumab, per malattia avanzata. 834 pazienti (64% BRAFwt; circa 66% stadio M1c; circa 67% LDH normale) sono stati randomizzati (1:1:1) a ricevere PEMBRO 10 mg ogni 2 settimane (PEM10q2w), PEMBRO 10 mg ogni 3 settimane (PEM10q3w) oppure IPI. Stratificazione per ECOG

(0 versus 1), linea di terapie (I vs II) e livelli PD-L1 (positive vs negativo).

Gli endpoint co-primari erano la OS e la PFS nella popolazione ITT. Lo studio è stato interrotto prematuramente su raccomandazione della *Data And Safety Monitoring Committee* alla seconda analisi ad interim pre-pianificata. Dopo un follow-up mediano di 7,9 mesi, la PFS mediana è risultata aumentata in modo statisticamente significativo da entrambi i regimi di dosaggio di PEMBRO e la PFS mediana è risultata pari a 5,5 mesi (PEM10q2w), 4,1 mesi (PEM10q3w) e 2,8 mesi (IPI); HR 0,58; p<0,00001 per entrambe le comparazioni. Alla seconda analisi ad interim di OS (valori mediani non raggiunti; analisi non in cieco), lo studio è stato chiuso prematuramente per raggiunti limiti efficacia (HR 0,63; p<0.0005). Dopo la seconda analisi ad interim è stato aperto il cieco e permesso cross-over³¹. All'analisi finale, dopo follow-up mediano di 22,9 mesi, la superiorità in termini di OS è stata confermata per P10q2w (mediana non raggiunta; HR 0,68, p=0.0009) e per P10q3w (mediana non raggiunta; HR 0,68; p=0.0008) vs IPI (mediana 16,0 mesi)³². Dopo un follow-up di 5 anni, una analisi di OS di PEMBRO (due dosaggi studiati combinati) vs IPI, ha confermato la superiorità di PEMBRO nella popolazione generale. Analisi per sottogruppo hanno evidenziato assenza di significatività nella sottopopolazione in seconda linea³³.

Sicurezza (KEYNOTE 006). Il tempo mediano in trattamento è stato di 6,0 mesi con PEMBRO vs 2,1 mesi con IPI³³. La frequenza di eventi avversi correlati al trattamento (PEM10q2w, PEM10q3w vs IPI) è stata 80%, 73% vs 73%. Gli eventi avversi di qualsiasi grado più frequenti nei bracci trattati con PEMBRO sono stati (PEM10q2w, PEM10q3w): fatigue (21%, 19%), diarrea (17%, 14%), rash (15%, 13%), prurito (14%, 14%), astenia (12%, 11%), nausea (10%, 11%), artralgia (9%, 11%) e vitiligo (9%, 11%). Per IPI i più frequenti sono stati: prurito (25%), diarrea (23%), fatigue (15%), rash (15%). La frequenza di eventi avversi di grado 3 è stata (PEM10q2w, PEM10q3w vs IPI) di 13%, 10% vs 20% e quella di interruzione permanente per eventi avversi pari a 4%, 7% vs 9%³¹.

1.3.2. Target therapy: BRAFi + MEKi (Vemu+Cobi, Dab+Tra, Enco+Bini)

In circa il 50% dei casi di melanoma sono riscontrabili mutazioni a carico del gene che codifica per la serinatreonina chinasi BRAF; le più frequenti sono: V600E (90%); V600K (8%) e V600G/R (3%). Queste mutazioni determinano un'attivazione costitutiva del pathway delle MAP-chinasi con conseguente stimolazione della proliferazione cellulare e della crescita tumorale.

VEMU, DAB ed ENCO sono target therapy anti-BRAF attive in presenza di mutazioni di tipo BRAFV600. Questi farmaci sono indicati, rispettivamente, in associazione COBI, TRA e BINI, inibitori della chinasi MEK, effettore intermedio della via delle MAP-chinasi.

Vemurafenib + Cobimetinib per melanoma avanzato

Efficacia (**studio CoBRIM**). L'RCT di fase III CoBRIM è stato condotto in doppio cieco in 495 pazienti con melanoma avanzato (inoperabile o metastatico), precedentemente non trattato, con mutazione BRAF V600E o V600K e ECOG PS 0-1 (principali criteri esclusione: precedente trattamento con un BRAF o MEK inibitore; storia o presenza di patologie oftalmiche retiniche; disfunzioni cardiache serie e lesioni attive del sistema nervoso centrale)³⁴. I pazienti (circa 60% stadio M1c; 43-46% LDH elevato) erano randomizzati (1:1) a ricevere VEMU 960 mg bid in associazione a COBI (60 mg/die per 21 giorni, cicli da 28 giorni) o in associazione a PBO. Non era previsto cross-over. L'endpoint primario era la PFS (analisi ITT, dello sperimentatore).

All'analisi primaria finale predefinita³⁴, dopo un follow-up mediano di 7,3 mesi, la PFS è stata aumentata in modo statisticamente significativo dall'associazione di 3,7 mesi [9,9 vs 6,2 mesi; HR 0,51, (0,39–0,68) p<0,001]. Tuttavia a questo cut-off il follow-up non è stato sufficiente a raggiungere il limite superiore dell'intervallo di confidenza al 95% del valore di PFS del braccio sperimentale (9,0–NR) contrariamente a quello del controllo (5,6–7,4). Dopo un follow-up mediano di 14,2 mesi, l'associazione ha aumentato in modo statisticamente significativo la PFS vs VEMU+PBO di 5,1 mesi [12,3 vs 7,2 mesi; HR 0,58 (95%IC 0,46-0,72)] e la OS mediana di 4,9 mesi (22,3 vs 17,4 mesi, p=0,005)³⁵ (Tabella 3c). I risultati sono stati confermati dopo un follow-up di 5 anni [OS mediana: 22,5 vs 17,4 mesi; HR 0,80 (95% IC: (0,64–0,99)]³⁶. La qualità della vita nei due bracci è risultata comparabile³⁷.

Sicurezza. Nello studio CoBRIM³⁸, dopo un follow-up mediano di 18,5 mesi, la percentuale di pazienti con eventi avversi di tutti i gradi (VEMU+COBI vs VEMU+PBO) è stata pari a 99,2% vs 98,0% e i più frequenti (≥20% in uno dei bracci) sono stati: rash (72,5% vs 67,5%); diarrea (60,7% vs 33,3%); fotosensibilità (47,8% vs 37,8%); nausea (42,5% vs 26,0%); artralgia (38,1% vs 41,9%); fatigue (36,8% vs 33,3%); aumento CPK ematica (35,2% vs 2,8%); piressia (28,7% vs 24,0%); retinopatia seria (27,1% vs 3,7%); aumento ALT (26,3% vs 17,9%); vomito (25,5% vs 13,8%); aumento AST (24,3% vs 12,6%); aumento gamma-GLT (21,9% vs 17,9%); diminuzione appetito (20,2% vs 20,3%); alopecia (16,6% vs 30,5%); ipercheratosi (10,1% vs 27,2%); diminuita frazione di eiezione (11,7% vs 5,3%); prolungamento tratto Qt (4,5% vs 5,3%); carcinoma a cellule squamose cutaneo (4,0% vs 12,6%); cheratoacantoma (1,6% vs 9,3%). La frequenza di eventi avversi di grado ≥3 è stata pari a 75,3% vs 61,4% e i più frequenti (>5%) con VEMU+COBI sono stati: rash (17,0% vs 16,3%); gamma-GLT (14,6% vs 10,2%); aumento PCK ematica (12,1% vs 0,4%); aumento ALT (11,3% vs 6,1%); aumento ASP (8,9% vs 2,0%) diarrea (6,5% vs 0,8%). Nel braccio sperimentale (VEMU+COBI), l'interruzione del trattamento per eventi avversi è stata pari a 17,8% per VEMU, 21,5% per COBI e 16,6% per VEMU+COBI.

Il tempo mediano all'insorgenza degli eventi avversi è stato <1 mese per tutti gli eventi ad eccezione dell'elevamento degli enzimi epatici, riscontrati dopo una mediana di 1,4 mesi. Il primo evento avverso di grado >3 è stato riscontrato dopo una mediana di 0,8 mesi in ciascun braccio.

Dabrafenib + Trametinib per melanoma avanzato

Efficacia. L'efficacia dell'associazione DAB (150 mg/bid) + TRA (2 mg/die) è stata studiata in prima linea vs DAB 150 mg/die + PBO nello studio in doppio cieco COMBI-d (endpoint primario: PFS) e vs VEMU 960 mg bid + PBO nello studio in aperto COMBI-v (endpoint primario: OS). Entrambi gli studi sono stati condotti in pazienti con melanoma avanzato, con mutazione BRAF V600E o V600K (ECOG 0-1; esclusi pazienti con metastasi cerebrali attive, fattori di rischio cardiovascolari, patologie retiniche). In entrambi gli studi, la randomizzazione (1:1) è stata stratificata sulla base dello stato mutazionale (V600E vs V600K) e sulla base dei livelli di LDH. Non era consentito cross over.

COMBI-d³⁹ (**DAB+TRA vs DAB+PBO**): sono stati randomizzati 423 pazienti (66% stadio M1c; 64,5% LDH normale). All'analisi primaria (follow-up mediano 9 mesi), la PFS mediana (associazione vs controllo) è stata aumentata in modo statisticamente significativo da DAB+TRA vs DAB+PBO (9,3 vs 8,8 mesi; HR 0,75; p=0,03)³⁹. Dopo un follow-up mediano di 17 mesi la PFS mediana, è stata di 11,0 vs 8,8 mesi (HR

0,67; p=0·0004). La OS mediana (analisi finale) è stata di 25,1 vs 18,7 mesi (HR 0,71; p=0,0107)⁴⁰. Dopo un follow-up mediano di 22,1 mesi, la OS mediana nel braccio DAB+TRA è divenuta 26,7 mesi⁴¹.

La qualità della vita, valutata con il questionario European Organisation for Research and Treatment of Cancer Quality of Life (EORTC-C30), è migliorata significativamente con DAB+TRA vs DAB+PBO per il parametro "global health" e per il controllo del dolore⁴².

COMBI-v⁴³ (DAB+TRA vs VEMU+PBO): sono stati randomizzati 704 pazienti (61% stadio M1c; 67% LDH normale). Dopo un follow-up mediano di 11 e 10 mesi, rispettivamente, con l'associazione e il controllo, è stato misurato un vantaggio statisticamente significativo di OS per DAB+TRAM vs VEMU+PBO all'analisi ad interim pre-definita (HR 0,69; p=0,005). Dopo tale analisi lo studio è stato interrotto precocemente perché raggiunti limiti di efficacia pre-definiti. A questo cut-off, la OS mediana non è stata raggiunta con l'associazione vs 17 mesi con VEMU⁴³. Dopo un follow-up mediano di 22,1 mesi, la OS mediana nel braccio DAB+TRA è divenuta 26,1 mesi⁴¹. La PFS mediana è stata di 11,4 vs 7,3 mesi (HR 0,56; p<0,001)⁴³. La qualità della vita, valutata con i questionari EORTC-C30, EuroQoL-5D (EQ-5D), Melanoma Subscale of the Functional Assessment of Cancer Therapy-Melanoma (FACT-M), è migliorata significativamente con DAB+TRA vs VEMU+PBO per la maggior parte dei domini di tutti e tre i questionari durante il trattamento e alla progressione⁴⁴.

Dopo un follow-up di 5 anni, è stata condotta una analisi combinata di COMBI-d e COMBI-v, in cui la OS mediana tra i pazienti trattati con DAB+TRA è risultata pari a 25,9 mesi⁴⁵.

Sicurezza. Nel corso degli studi di fase III, la frequenza di eventi avversi (associazione vs controllo) è stata 95% vs 95% nel COMBI-d 98% vs 99% nel COMBI-v⁴³. Gli eventi avversi più frequenti insorti con l'associazione DAB+TRA sono stati:

Nello studio COMBI-d³⁹ (DAB+TRA vs DAB+PBO): piressia (51% vs 28%), fatigue (35% vs 35%), mal di testa (30% vs 29%), nausea (30% vs 26%) e brividi (30% vs 16%). Particolari eventi avversi di interesse più frequenti con l'associazione sono stati: dermatite acneiforme (8% vs 3%), emorragie (6% vs 4%) e riduzione della frazione di eiezione (4% vs 3%).

Nello studio COMBI-v (DAB+TRA vs VEMU+PBO)⁴³: piressia (53% vs 21%), nausea (35% vs 36%), brividi (31% vs 8%), fatigue (29% vs 33%) e mal di testa (29% vs 22%). Particolari eventi di interesse più frequenti con l'associazione sono stati: riduzione della frazione di eiezione (4% vs 3%) e corioretinopatia (1% vs <1%).

La frequenza di eventi avversi di grado 3 è stata 32% vs 34% nel COMBI-d e 48% vs 57% nel COMBI-v. In entrambi gli studi, gli eventi avversi di grado 3 più frequenti sono stati piressia e ipertensione.

La frequenza di interruzione permanente per eventi avversi è stata pari all'11% vs 7% nel COMBI-d e del 13% vs 12% nel COMBI-v.

Encorafenib + Binimetinib per melanoma avanzato

Efficacia. L'RCT di fase 3 in aperto COLUMBUS⁴⁶ è stato condotto in pazienti con melanoma non resecabile o metastatico (cutaneo o di origine primaria non nota), con mutazione di BRAF V600E o V600K (ECOG 0-1) e che fossero naive da precedenti trattamenti o in progressione dopo una prima linea con immunoterapia.

La randomizzazione è stata stratificata per stadio di malattia, punteggio ECOG e tipo di mutazione (V600E o V600K). Dopo emendamento, la stratificazione per mutazione è stata sostituita da stratificazione per precedente trattamento con immunoterapia (sì o no).

Lo studio ha previsto 2 parti: <u>parte 1</u>: i pazienti sono stati randomizzati a ricevere uno dei seguenti trattamenti orali: ENCO 450 mg/die + BINI 45 mg/bid (ENCO45+BINI); VEMU 960 mg/bid (VEMU); (ii) ENCO 300 mg/die (ENCO300). L'endpoint primario era la PFS (determinazione ITT, indipendente e in cieco), per dimostrare la superiorità di ENCO450+BINI vs VEMU (comparazione primaria) e la superiorità di ENCO450+BINI vs ENCO300 (comparazione secondaria, effettuabile solo se incontrato l'endpoint nella

primaria); parte 2: i pazienti sono stati randomizzati a ricevere uno dei seguenti trattamenti orali: ENCO 300 mg/die + BINI 45 mg/bid (ENCO300+BINI) o ENCO300.

<u>Risultati parte 1</u>: sono stati arruolati 577 pazienti (63% allo stadio M1c; 30% precedentemente trattati; 4% aveva ricevuto una precedente immunoterapia; circa il 73% LDH normale).

Dopo un follow-up mediano di 16,6 mesi⁴⁶, la PFS mediana (analisi finale predefinita) è risultata pari a 14,9 mesi (ENCO450+BINI), 7,3 mesi (VEMU) e 9,6 mesi (ENCO300). La significatività statistica è stata raggiunta per la combinazione ENCO450+BINI vs VEMU (HR 0,54; p<0.0001), ma non per ENCO450+BINI vs ENCO 300 (HR 0,75; p=ns). Dopo un follow-up mediano di 36,8 mesi⁴⁷ ENCO450+BINI ha aumentato la OS in modo statisticamente significativo vs VEMU (33,6 vs 16,9 mesi; HR 0,61; p<0.0001), ma non vs ENCO300 (33,6 vs 23,5 mesi; HR 0,81; p=ns). I trattamenti ricevuti dopo la fine dello studio sono stati, in ordine di frequenza, l'immunoterapia, altre terapie target anti-BRAF e la chemioterapia⁴⁸.

L'analisi dei questionari sulla qualità della vita ha evidenziato un rallentamento del deterioramento della qualità nei pazienti trattati con ENCO+BINI vs controllo⁴⁹.

Sicurezza. Nello studio COLUMBUS, la durata mediana di trattamento è stata pari 51 settimane (ENCO450+BINI) vs 27 settimane (VEMU) vs 31 settimane (ENCO300)⁵⁰. La frequenza di pazienti con eventi avversi di tutti i gradi è stata, rispettivamente nei tre bracci, pari a 98,4% vs 100% vs 99,5% e più frequenti (>15% nel braccio della combinazione) sono illustrato in Tabella 2⁴⁸.

Tabella 2. Eventi avversi più frequenti nello studio COLUMBUS (>15% nel braccio ENCO450+BINI)

	ENCO450+BINI	VEMU	ENCO 300
	98,4	100	99,5
Nausea	43,8	34,9	38,5
Diarrhea	38,5	34,4	15,1
Vomiting	31,8	16,1	29,2
Fatigue	29,7	30,6	26,0
Arthralgia	28,6	46,2	45,3
Aumento CPK	26,0	0	1,0
ematica			
Headache	25,5	19,9	28,6
Constipation	25,0	0,5	0
Asthenia	21,9	18,8	21,9
Pyrexia	19,8	28,5	16,7
Myalgia	16,1	1	19
Rash	16,1	30,1	20,8
Hyperkeratosis	15,1	29,0	40,1

La frequenza di eventi avversi di grado III/IV è stata, rispettivamente, pari a 68,2% vs 65,6% vs 67,7% e i più frequenti nel braccio della combinazione sono stati: aumento CPK ematica (7,8% vs 0 vs 0) e piressia (3,6% vs 0 vs 1,0%)⁴⁸.

2. PLACE IN THERAPY

Il place in therapy dei farmaci è rappresentato in Figura 1, tenendo conto per ciascun farmaco dei criteri di eleggibilità definiti nel rispettivo registro AIFA, qualora previsto.

2.1. Analisi delle evidenze del farmaco in valutazione e delle altre strategie terapeutiche ritenute utilizzabili nel contesto assistenziale italiano

2.1.1. Terapie adiuvanti per il melanoma (Tabella 3)

Nivolumab e pembrolizumab sono due immunoterapie che trovano indicazione come trattamento adiuvante del melanoma dopo resezione completa, a prescindere dallo stato mutazionale. Dabrafenib+trametinib è una target therapy di associazione, indicata come trattamento adiuvante, dopo resezione completa, del melanoma positivo per mutazione BRAF V600.

Queste tre terapie sono diventate lo standard di trattamento in tale setting.

Sia le immunoterapie che la target therapy hanno dimostrato un vantaggio di efficacia in termini di RFS in pazienti con melanoma, dopo resezione completa.

Nivolumab è stato studiato in pazienti con diverse tipologie di melanoma (85% cutaneo; 3,5% acrale; 3,2% mucosale; 8,6% altro), allo stadio IIIB (34%), IIIC (47%) o IV (19%). I pazienti sono stati selezionati a prescindere dai livelli di PD-L1 e di mutazione di BRAF. La maggioranza dei pazienti arruolati presentava melanoma cutaneo allo stadio III. Le analisi secondarie di RFS in funzione di diversi livelli di PD-L1 si sono mostrate in linea con quella principale. I dati di OS non sono ancora maturi. Gli schemi di trattamento approvati, con dose flat, sono stati oggetto di studi di farmacocinetica che ne hanno dimostrato l'equivalenza con le dosi originalmente testate nello studio di confronto con ipilimumab.

Pembrolizumab è stato studiato in soli pazienti con melanoma cutaneo allo stadio III e con coinvolgimento linfonodale, selezionati a prescindere dallo stato mutazionale di BRAF. La maggioranza dei pazienti arruolati presentava livelli positivi di PD-L1. La positività per PD-L1 è stata definita in funzione del livello di espressione di PD-L1 sulla membrana delle cellule tumorali e delle cellule immunitarie associate al tumore, mediante un test anticorpale 22C3, considerando positivo un punteggio ≥ 2 (cioè colorazione su> 1% delle cellule). Nello studio l'efficacia è stata dimostrata nell'intera popolazione, a prescindere dai livelli di PD-L1, e nel sottogruppo di pazienti positivi per PD-L1. L'efficacia di pembrolizumab è stata dimostrata alla posologia di 200 mg q3w. La posologia 400 mg q6w è stata oggetto di uno studio di farmacocinetica.

L'associazione **dabrafenib+trametinib** è stata studiata in soli pazienti con melanoma cutaneo allo stadio III in presenza di coinvolgimento linfonodale e in presenza di mutazione BRAF V600E (91%) o V600K (9%). L'analisi di OS non ha raggiunto il livello di significatività statistica previsto all'analisi ad interim e tuttora i dati non sono maturi per l'analisi finale.

Il follow-up più esteso è quello relativo allo studio sulla target therapy, rispetto a quelli degli studi sulle immunoterapie.

In Tabella 3 sono illustrati i principali risultati di efficacia più aggiornati ad oggi.

Allegato A al Decreto n.

Tabella 3. Analisi delle evidenze sulle terapie adiuvanti per il melanoma

	Indicazione in	1		Tipo	G40 48.0	Endpoint	2112-17-17				RFS		Note/Altri risultati
Farmacı	adiuvante (AIFA)	Innovativita	Studio	metanoma incluso	Stadio	primario	Controllo	Analisi	I	Farmaco	Controllo	Δ, HR, p	
NIVOLUMAB	Melanoma stadio	25	CHECKMATE 238 ^{6.7} RCT fase III, doppio-cieco	Cutaneo (85%) Acrale (3,5%) Mucosale	IIIB,	RFS	Ipilimumab	TII	Mediana, mesi	52,4	24,1		Nivolumab studiato a dose 3 mg/kg q2w
			Follow-up minimo 24 mesi	(3,2%) Altro (8,6%)					% 48 mesi	51,7%	41,2%	p=0,0003	DMFS a 48 mesi: 59,2% vs 53,3%
	Monography		KEYNOTE- 054 10,11,12 RCT fase III,	Cutaneo	ША*,	RFS		III	% 42 mesi	59,8%	41,4	HR 0,59 p<0,0001 stratificato	Pembrolizumab studiato a 200 mg q3w
PEMBROLIZUMAB MEJAHDHA SAAHD	Melanonia stanio	${\bf S}$	uoppro-creco Follow-up mediano: 21,6 mesi (ITT) 16,0 mesi (PD-L1+)	(84% PD- L1+)	IIIB,	(ITT e PD- L1+)	Placebo	PD-L1+	PD-L1+ % 42 mesi	61,4%	44,1%	HR 0,59 p<0,001 stratificato	DMFS (follow-up 3 anni), ITT: HR 0,55; p<0,001
									mediana, mesi	NR	16,6		DMFS a 5 anni: 65% vs 54% HP 0 55
	;		COMBI-AD ^{18,19,20}						% 48 mesi	25%	38%		(95% CI, 0.44 to 0.70)
DABRAFENIB +TRAMETINIB	Metanoma cutaneo BRAF V600m+ stadio III	S	RC I Tase III, doppio-cieco Follow-up mediano >40 mesi	Cutaneo (BRAF V600E o V600K)	IIIA*, IIIB, IIIC	RFS	Placebo	T	% 60 mesi	52%	36%	HR 0,51 (95% IC, 0.42-0.61)	OS a 3 anni: 86% vs 77%, HR 0,57 (la significatività statistica non incontra i limiti pre-definiti); i dati non sono ancora del mutro mantri

*con almeno una metastasi linfonodale di dimensioni >1 mm. DMFS: sopravvivenza libera da metastasi a distanza; ITT: intention to treat; NR: non raggiunto; OS: sopravvivenza globale; RFS: sopravvivenza libera da recidiva

2.1.2. Terapie per melanoma avanzato (Tabella 4)

116

Tutti gli studi disponibili sono stati condotti in pazienti con melanoma avanzato, prevalentemente allo stadio IVM1c e con valori di LDH entro il limite superiore della norma.

Le tre terapie target di associazione hanno tutte dimostrato superiorità vs vemurafenib monoterapia in pazienti con melanoma avanzato con mutazione BRAF V600E o V600K: VEMU+COBI ed ENCO+BINI in termini di PFS e DAB+TRA in termini di OS. VEMU+COBI e DAB+TRA sono stati studiati in I linea, mentre ENCO+BINI è stato studiato in una popolazione in cui la maggioranza dei pazienti (70%) era in I linea. Al confronto indiretto, coi dati pubblicati ad oggi, i valori di efficacia dei diversi bracci di controllo degli studi sulle target therapy sono relativamente in linea tra loro ed ENCO+BINI è la terapia che ha prodotto il valore assoluto di OS più alto, oltre ad avere prodotto il maggior vantaggio di PFS.

Le immunoterapie hanno dimostrato efficacia a prescindere dallo stato mutazionale di BRAF. Sia NIVO in prima linea (CHECKMATE-067) che PEMBRO (KEYNOTE-006: popolazione a maggioranza in I linea e minoranza II linea) hanno dimostrato superiorità in termini di PFS e OS vs IPI.

NIVO, in prima linea, ha inoltre mostrato superiorità in termini di OS (CHECKMATE-66) vs dacarbazina, chemioterapia ormai superata in questo setting (limite trasferibilità).

In linee successive alla prima, dopo IPI, NIVO non ha dimostrato vantaggio di OS (CHECKMATE-037).

Gli studi disponibili su NIVO e PEMBRO sono stati condotti a dosaggi aggiustati per peso corporeo, diversi in ciascun caso dai dosaggi flat attualmente autorizzati (limite trasferibilità) a seguito di nuovi studi di farmacocinetica. Seppur con tutti i limiti di trasferibilità citati, la presenza di due studi disponibili su NIVO in prima linea, entrambi positivi, rafforzano comunque la qualità delle prove a disposizione sul farmaco in questo setting.

Dall'analisi della letteratura risulta che gli studi più idonei a valutare IPI come immunoterapia per il melanoma avanzato sono gli studi CHECKMATE-067 su NIVO e KEYNOTE-006 su PEMBRO, in cui IPI è stato utilizzato come controllo. IPI è stato superato sia da NIVO che da PEMBRO in termini di OS e PFS.

Ad un confronto indiretto tra tutte le terapie, il valore mediano di OS più alto raggiunto in pazienti con melanoma metastatico è circa 36-37 mesi, risultato raggiunto con NIVO in prima linea metastatica nella popolazione generale, a prescindere da mutazioni. Un analogo risultato è ottenuto con PEMBRO nel sottogruppo di pazienti in I linea del rispettivo studio.

Ad oggi, studi di confronto diretto tra le terapie standard attuali sarebbero necessari a meglio definire il place in therapy dei farmaci.

Vedi Tabella 4 per ulteriori confronti indiretti tra le diverse terapie.

Tabella 4. Analisi delle evidenze sui farmaci per il melanoma avanzato

		Linea di	Mutazione	Undnoint			0	OS mediana, mesi	, mesi	P	PFS mediana, mesi	ı, mesi		
	Studio	trattamento di BRAF in studio in studio	di BRAF Emergenii Controllo in studio	primario	Controllo		Farmaco	Controllo	delta, HR, p	Farmaco	Farmaco Controllo	delta, HR, p	Note/Altri risultati	Principali limiti dello studio
	CHECKMATE- 066 RCT fase III, in doppio cieco	I linea	BRAFwt	so	DAC	ITI	37,3	11,2	+26,1 mesi HR 0,5 (95% CI, 0,40- 0,63	5,1	2,2	+2,9 mesi HR 0,4 P<0,0001		Interruzione precoce non pre-pianificata. Controllo non più attuale Dosaggio NIVO pro chilo (diverso dall'attuale). Upgrading in I linea per presenza due studi positivi.
	CHECKMATE- 067 RCT fase III, in doppio cieco	I linea	68,5% wt	OS PFS	IPI	ITI	36,9	19,9	+17 mesi HR 0,65 p<0·0001	6'9	2,9	+4,0 HR 0,57 p<0,001	Principali eventi avversi: fatigue, prurito, nausea, diarrea, rash	Dosaggio NIVO pro chilo (diverso dall'attuale). Upgrading in I linea per presenza due studi positivi.
	CHECKMATE- 037 RCT fase III, in aperto	≥∏ linea (dopo IPI)	78% wt	SO	ıcc	ITI	15,7	14,4	HR 0,95 p=ns	,		/		Dosaggio NIVO pro chilo (diverso dall'attuale). Imprecisione stima OS: intervallo confidenza 95.54% contiene valore 1 (0,73-1,24)
						ITT\$	32,7	15,9	+16,8 mesi HR 0,73 p=0,00049	8,4	3,4	+5,0 mesi HR 0·57 p<0·0001		
PEMBRO anti-PD-	KEYNOTE-006 RCT fase III,	66% I linea 34% II linea	64% wt	PFS OS	IPI	I linea§	38,7	17,1	+21,6 mesi HR 0,73 p=0,0036	11,6	3,7	+7,9 mesi HR 0,54 p<0,0001	Principali eventi avversi: fatigue, diarrea, rash, prurito,	Principali eventi avversi: OS, effettuata rompendo i cieco. Dopo, aperto il cieco fatigue, diarrea strash, prurito, e permesso cross-over (limite disegno) e permesso cross-over (limite disegno)
	ar de constant de					II linea§	23,5	13,6	+9,9 mesi HR 0,75 95% CI 0,55– 1,03	\		_	ogunt, mansch, mangha v	flat attualmente autorizzato.
	Dall'analisi della letteratura risulta che gli studi più idonei a valutare IPI come immunoterapia in pazienti con melanoma avanzato sono gli studi CHECKMATE-067 su NIVO e KEYNOTE-006 su PEMBRO (vedi sopra), in cui IPI. Sia NIVO che PEMBRO hanno dimostrato superiorità vs IPI in termini di OS e PFS.	r letteratura ri 167 su NIVO ε FS.	sulta che gli KEYNOTE	i studi più 3-006 su Pl	idonei a EMBRO (1	valutare vedi sopra	IPI come ir ı), in cui IP	nmunoterap I. Sia NIVC	oia in pazienti co O che PEMBRO	on melanom hanno dimo	ia avanzato istrato supei	sono gli stud riorità vs IPI ir	nunoterapia in pazienti con melanoma avanzato sono gli studi Sia NIVO che PEMBRO hanno dimostrato superiorità vs IPI in prurito, diarrea, fatigue, rash	Vedi sopra.
	CoBRIM RCT iase III, doppio cieco	I linea	V600E o V600K	PFS	VEMU +PBO	ITI	22,5	17,4	+5,1 mesi HR 0,80 (IC95%: 0,64- 0,99)	12,3	7,2	+5,4 HR 0,58 95% IC (0,46-0,72)	Principali eventi avversi: Rush, diarrea, fotosensibilità, alterazione enzimi epatici, retinopatia sera, innalzamento tratto Qt, diminuzione frazione eiezione, CPK elevata	Principali eventi avversi: Rush, diarrea, fotosensibilità, alterazione enzimi epatici, retinopatia seria, Controllo ad oggi non adeguato data la presenza di minalzamento tratto Qt, altre terapie consolidate didminuzione frazione elezione, CPK elevata
	COMBI-d RCT fase III, doppio cieco	I linea	V600E o V600K	PFS	DAB+ PBO	III	(26,7°)	18,7°°	(+6,4° mesi) HR 0,71°° p=0,0107	11,0	8,8	+2,2 HR 0,67 p=0,0004	•	Controllo ad oggi non adeguato data la presenza di altre terapie standard Upgrading per presenza di due studi a favore con risultati simili.
	COMBLV RCT fase III, in aperto	I linea	V600E o V600K	so	VEMU +PBO	ITI	(26,1°)	17,2°°	(+8,9° mesi) HR 0,69°° p=0,005	11,4	7,3	+4,1 HR 0,56 p<0,001	rrincipai eventi avversi: piressia, nausea, fatigue, riduzione frazione eiezione, emorragie, corioretinopatia, ipertensione	Disegno in aperto (limite mitigato dall'endpoint primario OS). Controllo ad oggi non adeguato data la presenza di altre terapie standard. Interruzione precoce (seppur pre-pianificata). Upgrading per presenza di due studi a favore con risultati simili.
	COLUMBUS SI linea V600E PFS VEMU HR 0,6 III. HR 0,6 III. V600E V600E LINEa III. V600K V600K LINEa III. V600K V600K	>I linea (70% I linea)	V600E o V600K	PFS	VEMU	ITT	33,6	16,9	+16,7 mesi HR 0,61 p<0.0001	14,9	7,3	+7,6 HR 0,54 p<0.0001	Principali eventi avversi: nausea, Controllo ad oggi nor diarrea, vomito, fatigue, artralgia, altre terapie standard aumento CPK ematica, piressia	Controllo ad oggi non adeguato data la presenza di altre terapie standard

combinati i risultati ottenuti nei due bracci (10 mgq2w e 10 mgq3w). DAB+TRA: dabrafenib+trametinib; ENCO+BINI: encorafenib+binimetinib; HR: hazard ratio; IPI: ipilimumab; ITI: intention to treat; NIVO: nivolumab; PEMBRO: pembrolizumab; OS: sopravvivenza globale; PFS: sopravvivenza livera da progressione; VEMU+COBI: vemurafenib+cobimetinib

2.2. Analisi dei costi del farmaco in valutazione e delle altre strategie terapeutiche ritenute utilizzabili nel contesto assistenziale italiano

Sono state predisposte tabelle comparative che includono il nuovo farmaco e tutte le altre strategie di trattamento identificate dai Clinici esperti: tali tabelle sono state illustrate al Gruppo di lavoro che ne ha tenuto conto ai fini della Raccomandazione.

Poiché gli sconti SSN applicati sono confidenziali, queste tabelle non sono inserite nel presente Documento di Raccomandazione, ma vengono messe a disposizione dei professionisti sanitari presso le Farmacie Ospedaliere.

2.2.1. Melanoma adiuvante

Tutte le terapie adiuvanti possono essere somministrate per un massimo di 12 mesi.

116

Entrambe le immunoterapie sono somministrate ev e per ciascuna sono previstisi due regimi posologici alternativi, di cui uno a maggior frequenza di somministrazione e uno a frequenza dimezzata in cui la dose di farmaco per infusione raddoppia. Complessivamente, però, essendo la durata massima della terapia sempre di un anno, sia per nivolumab che per pembrolizumab, il consumo annuo di farmaco, e i relativi costi, non variano in funzione del regime adottato. Regimi a frequenza ridotta sono però associati ad un minor numero di accessi ambulatoriali, con conseguente riduzione dei costi di somministrazione.

La target therapy è orale.

Data l'assenza di risultati di efficacia maturi per tutti i farmaci, non sono state effettuate valutazioni farmacoeconomiche.

Il costo totale/anno della target therapy è più alto rispetto a quelli delle immunoterapie, che sono tra loro pressoché allineati.

2.2.2. Melanoma avanzato

Le immunoterapie sono terapie endovena a dose flat, con possibili diverse frequenze di somministrazione. Per uniformare i confronti, sono stati considerati, per tutte le terapie, cicli di 12 settimane, minimo comune multiplo della frequenza di somministrazione di tutte le terapie.

Per poter poi effettuare una analisi farmaco-economica di confronto omogeneo tra tutte le terapie, è stato scelto di calcolare il rapporto tra costo di terapia totale e mediana di OS raggiunta nello studio clinico.

Il rapporto incrementale costo efficacia non è stato calcolato, data la variabilità dei trattamenti di controllo tra i diversi studi sui farmaci in esame.

Le immunoterapie sono endovena e PEMBRO è la terapia che consente la minor frequenza di somministrazione, permettendo di risparmiare sui costi di somministrazione.

Tutte le target therapy sono orali.

NIVO, PEMBRO e target therapy devono essere somministrate fino a progressione. NIVO e PEMBRO mostrano costi/ciclo per farmaco tra loro allineati e più bassi dei costi/ciclo delle target therapy. I costi/ciclo di queste ultime sono tra loro allineati.

IPI presenta il costo/ciclo più alto in assoluto, tuttavia ha una durata limitata ad un massimo di 4 infusioni (un solo ciclo di 12 settimane).

NIVO e PEMBRO presentano il rapporto costo-efficacia (costo/OS) più basso tra tutte le terapie.

ENCO+BINI presenta il rapporto costo-efficacia (costo/OS) più basso tra le target therapy.

3. STIMA DEL NUMERO DEI PAZIENTI

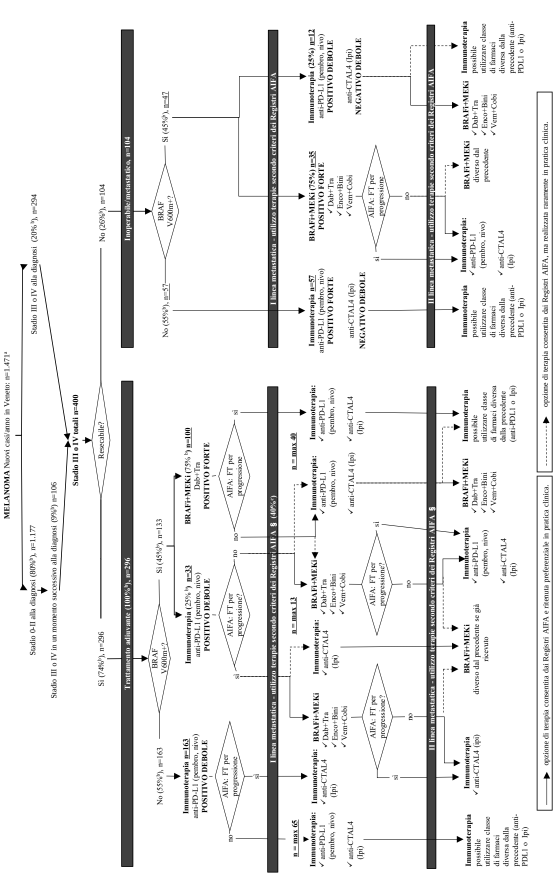
La stima a regime del numero di pazienti è stata calcolata a partire dal dato di incidenza generale della patologia in Regione del Veneto, secondo il modello epidemiologico illustrato, unitamente al place in therapy, in Figura 1.

La formulazione delle stime in fase metastatica ha tenuto conto del fatto che ipilimumab oggi rappresenta un'opzione di trattamento secondaria e quindi il suo utilizzo è previsto essere marginale.

Fase di malattia	Immunoterapie (nivolumab o pembrolizumab)	BRAFi+MEKi
Adiuvante	n=196	n=100 (Solo DAB+TRA)
Metastatica*	n=174	n=48 (DAB+TRA o VEMU+COBI o ENCO+BINI)
Totale farmaci adiuvante + metastatico	n=370	n=148

^{*}Le stime si riferiscono all'utilizzo in I linea metastatica, in quanto l'utilizzo dei farmaci in valutazione è ritenuto preponderante in tale setting.

Figura 1. Place in therapy e stima del numero dei pazienti



§ A causa della mancanza di evidenze sull'utilizzo dei farmaci in valutazione nel setting metastatico in pazienti già trattati in fase adiuvante con immunoterapia o con target therapy, il GdL. decide a maggioranza di non poter esperimere raccomandazioni. Propone tuttavia la sequenza terapeutica che ritiene più idonea, considerando che la scelta del farmaco dovrà essere effettuata sulla base del giudizio clinicio per singolo paziente. FT: fine trattamento: Ipi: ipilimumab; Nivo: nivolumab; Pembro: pembrolizumab a. Registro Tumori Veneto; b. Stima dei Clinici; c. Stima basata sui dati di sopravvivenza libera da metastasi (DMFS) degli studi clinici e immunoterapie

4. METODOLOGIA ED ESITI DELLA REVISIONE SISTEMATICA DI LETTERATURA

4.1. Criteri PICOD di ricerca:

	Nivolumab	Pembrolizumab	Dabrafenib + Trametinib	Encorafenib + Binimetinib	Vemurafenib + Cobimetinib		
P (popolazione)	(1) Pazienti adulti con melanoma con coinvolgimento dei linfonodi o malattia metastatica che sono stati sottoposti a resezione completa, trattamento adiuvante (2) Pazienti adulti con melanoma avanzato (non	(1) Pazienti adulti con melanoma al III stadio e con coinvolgimento dei linfonodi che sono stati sottoposti a resezione completa, trattamento adiuvante (2) Pazienti adulti con melanoma avanzato (non resecabile o metastatico)	(1) Pazienti adulti con melanoma in stadio III positivo alla mutazione BRAF V600, dopo resezione completa, trattamento adiuvante (2) Pazienti adulti con melanoma inoperabile o metastatico con mutazione BRAF V600	Pazienti adulti con melanoma inoperabile o metastatico con mutazione BRAF V600	Pazienti adulti con melanoma inoperabile o metastatico con mutazione BRAF V600		
I (intervento)	resecabile o metastatico) (1) terapia adiuvante: NIVOLUMAB monoterapia (2) NIVOLUMAB monoterapia	(1) terapia adiuvante: PEMBROLIZUMAB monoterapia (2) PEMBROLIZUMAB monoterapia	(1) terapia adiuvante: DABRAFENIB +TRAMETINIB (2) DABRAFENIB + TRAMETINIB	ENCORAFENIB + BINIMETINIB	VEMURAFENIB + COBIMETINIB		
C (competitor)	(1) PEMBRO, DAB+TRA (2) PEMBRO, DAB+TRA, ENCO+BINI, VEMU+COBI	(1) NIVO, DAB+TRA (2) NIVO, DAB+TRA, ENCO+BINI, VEMU+COBI	(1) NIVO, PEMBRO (2) NIVO, PEMBRO, ENCO+BINI, VEMU+COBI	NIVO, PEMBRO, DAB+TRA, VEMU+COBI	NIVO, PEMBRO, DAB+TRA, ENCO+BINI		
O (outcome)	Efficacia (OS e PFS); Sicurezza; Qualità della vita						
D (disegno)	Studio randomizzato e controllato (RCT)						

4.2. Ricerca dei sinonimi e codici associati ai farmaci più recenti:

Per i farmaci di nuova commercializzazione, la ricerca è stata effettuata considerando, oltre al nome principio attivo, anche i rispettivi "entry term(s)" nel dizionario Medical Subject Headings (MESH).

4.3. Revisione sistematica della letteratura:

• banche dati consultate:

PubMed (https://www.ncbi.nlm.nih.gov/pubmed);

EMBASE via Cochrane Central Register of Controlled Trials (CENTRAL) in The Cochrane Library (http://cochranelibrary-wiley.com/cochranelibrary/search/advanced): solo pubblicazioni su Trials;

• criteri di selezione delle pubblicazioni:

per ciascun farmaco, sono state selezionate le pubblicazioni in extenso relative agli studi clinici rispondenti ai criteri del PICOD, mediante analisi del titolo, dell'abstract e, se necessario, del full-text di tutti i record risultanti dalla ricerca;

• strategia di ricerca ed esiti:

vedi Tabella 5.

I codici degli studi selezionati sono stati reperiti/verificati attraverso la consultazione del registro americano degli studi clinici "ClinicalTrials.gov" e del registro degli studi clinici in EU "EUDraCT".

Gli esiti della revisione sistematica della letteratura sono illustrati in Tabella 5.

Data aggiornamento revisione sistematica letteratura: 18/08/2021

Tabella 5. Strategia di ricerca ed esiti della revisione sistematica della letteratura

	Banca dati	Strategia di ricerca	Record totali (n)	Pubblicazioni selezionate (n)	
	PubMed	(Nivolumab OR "ONO-4538" OR "ONO 4538" OR "ONO4538" OR "MDX-1106" OR "MDX 1106" OR "MDX1106" OR "BMS-936558" OR	121	(1) Trattamento melanoma adiuvante: CHECKMATE 238 (NCT02388906; 2014-002351-26 CA209-238, 2 pubblicazioni ^{6,7})	
	Embase via Cochrane	"BMS 936558" OR "BMS9365582" OR Opdivo) AND adjuvant AND melanoma AND (study or trial)	74		
NIVOLUMAB	PubMed	(Nivolumab OR "ONO-4538" OR "ONO 4538" OR "ONO4538" OR "MDX-1106" OR "MDX 1106" OR "MDX 1106" OR "BMS-936558" OR "BMS 936558" OR "BMS9365582" OR Opdivo) AND ((advanced melanoma) OR (metastatic melanoma) OR (inoperable melanoma) AND	844	(2) Trattamento melanoma avanzato: CHECKMATE 066 (NCT01721772; 2012-003718-16 CA209-066, 3 pubblicazioni ^{22,23,24}) CHECKMATE 067 (NCT01844505; 2012-005371-13 CA209-067, 4 pubblicazioni ^{25,26,27,28})	
	Embase via Cochrane	(study or trial)	232	Chekmate 037 (NCT01721746; 2012-001828-35 CA209-037, 2 pubblicazioni ^{29,30})	
	PubMed	(Pembrolizumab OR "SCH-900475" OR "MK-	112	(1) Trattamento melanoma adiuvante:	
PEMBROLIZUMAB	Embase via Cochrane	3475" OR Keytruda OR lambrolizumab) AND adjuvant AND melanoma AND (study or trial)	42	KEYNOTE-054 (o EORTC 1325) (NCT02362594; 2014-004944-37 MK-3475-054-04, 5 pubblicazioni ^{10,11,12,13,14})	
	PubMed	(Pembrolizumab OR "SCH-900475" OR "MK- 3475" OR Keytruda) AND ((advanced melanoma)	757	(2) Trattamento melanoma avanzato:	
	Embase via Cochrane	OR (metastatic melanoma) OR (inoperable melanoma)) AND (study or trial)	193	KEYNOTE 006 (NCT01866319; 2012-004907-10 MK-3475-006, 3 pubblicazioni ^{31,32,33})	
	PubMed	(Dabrafenib OR "GSK 2118436" OR "GSK-2118436" OR "GSK-2118436" OR Tafinlar) AND (Trametinib OR "JTP 74057" OR	53	(1) Trattamento melanoma adiuvante: COMBI-AD (NCT01682083; 2012-001266-15 BRF115532, 4 pubblicazioni ^{18,19,20,21})	
	Embase via Cochrane	"JTP74057" OR "JTP-74057" OR "GSK 1120212" OR "GSK1120212" OR "GSK- 1120212" OR Mekinist) AND adjuvant AND melanoma AND (study or trial)	33		
DABRAFENIB + TRAMETINIB	PubMed	(Dabrafenib OR "GSK 2118436" OR "GSK2118436" OR "GSK-2118436" OR Tafinlar) AND (Trametinib OR "JTP 74057" OR "JTP-74057" OR "GSK 1120212"	285	(2) Trattamento melanoma avanzato: COMBI-d (NCT01584648; 2011-006087-49 MEK115306, 4 pubblicazioni ^{39,40,41,42})	
	Embase via Cochrane	OR "GSK1120212" OR "GSK-1120212" OR Mekinist) AND ((advanced melanoma) OR (metastatic melanoma) OR (inoperable melanoma)) AND (study or trial)	101	COMBI-v (NCT01597908; 2011-006088-23 MEK116513, 3 pubblicazioni ^{43,44,45})	
	PubMed	(Vemurafenib OR "PLX4032" OR "PLX 4032" OR "RG7204" OR "RG-7204" OR "RG 7204" OR "R05185426" OR Zelboraf) AND	109	Trattamento melanoma avanzato: CoBRIM (NCT01689519; 2012-003008-11; GO28141, 5 pubblicazioni ^{34,35, 36,37,38})	
VEMURAFENIB + COBIMETINIB	Embase via Cochrane	(Cobimetinib OR "GDC-0973" OR "XL518" OR Cotellic) AND ((advanced melanoma) OR (metastatic melanoma) OR (inoperable melanoma)) AND (study or trial)	46		
ENCORAFENIB + BINIMETINIB	PubMed	(Encorafenib OR "LGX818" OR Braftovi) AND (Binimetinib OR "MEK162" OR Mektovi) AND	55	Trattamento melanoma avanzato:	
	Embase via Cochrane	((advanced melanoma) OR (metastatic melanoma) OR (inoperable melanoma)) AND (study or trial)	29	COLUMBUS (NCT01909453; 2013-001176-38 CMEK162B2301, 5 pubblicazioni ^{46,47,48,49,50})	

ALLEGATO - Valutazioni integrali contenute nei report di valutazione innovatività di AIFA

(link: https://www.aifa.gov.it/web/guest/farmaci-innovativi)

NIVOLUMAB, Melanoma adiuvante

• Bisogno terapeutico

L'unica opzione terapeutica attualmente disponibile per questo tipo di pazienti è l'interferone a basso o alto dosaggio, con scarsi risultati in termini di efficacia e con un non ottimale profilo di sicurezza. Per tale ragione il bisogno terapeutico è da definirsi **importante**.

• Valore terapeutico aggiunto

Nivolumab ha dimostrato un vantaggio rispetto a ipilimumab in termini di Relapse Free Survival, con una mRFS di 30,75 mesi rispetto ai 24,08 mesi (HR:0,66, 95%CI: 0,54-0,81) ad un follow-up minimo di 24 mesi. Non sono disponibili dati di OS sufficientemente maturi. Poiché la RFS può essere considerato un endpoint surrogato dell'Overall Survival, sulla base delle evidenze attualmente disponibili il valore terapeutico aggiunto di Opdivo in questa indicazione può essere considerato moderato.

• Qualità delle prove

CHECKMATE 238 è un trial randomizzato cui non viene applicato alcun downgrading. La qualità delle prove è considerata alta.

PEMBROLIZUMAB, Melanoma adiuvante

• Bisogno terapeutico

L'unica opzione terapeutica attualmente disponibile per questo tipo di pazienti è l'interferone a basso o alto dosaggio, con scarsi risultati in termini di efficacia e con un non ottimale profilo di sicurezza. Per tale ragione il bisogno terapeutico è da definirsi **importante**.

• Valore terapeutico aggiunto

Keytruda ha dimostrato un vantaggio rispetto a placebo in termini di Relapse Free Survival. Dopo un follow-up mediano di 21.6 mesi, il tasso di sopravvivenza libera da recidiva ad un anno è risultato del 75,6% (IC al 95% 71,6-79,1) nel braccio pembrolizumab contro 60,8% (IC al 95% 56,3-64,9) nel braccio placebo (HR, 0,56; IC al 98,4% 0,44-0,72; P < 0,0001). L'RFS a 24 mesi è risultata del 67,1% (IC al 95% 62,5-71,4) nel gruppo assegnato a pembrolizumab verso 48,8% nel gruppo di controllo (IC al 95% 44,1-53,4). Non sono disponibili dati riguardanti l'Overall Survival. Poiché la mediana di RFS non è stata ancora raggiunta nel braccio attivo, il valore terapeutico aggiunto di Keytruda in questa indicazione risulta di incerta entità e può essere, quindi, considerato **moderato**.

• Qualità delle prove

CHECKMATE 238 è un trial randomizzato al quale non viene applicato alcun downgrading. La qualità delle prove è considerata **alta**.

DABRAFENIB + TRAMETINIB, Melanoma adiuvante

• Bisogno terapeutico

L'unica opzione terapeutica attualmente disponibile per questo tipo di pazienti è l'interferone a basso o alto dosaggio, con scarsi risultati in termini di efficacia e con un non ottimale profilo di sicurezza. Per tale ragione il bisogno terapeutico è da definirsi **importante**.

• Valore terapeutico aggiunto

Tafinlar in combinazione con Mekinist ha dimostrato rispetto al placebo un vantaggio in termini di Relapse Free Survival, con una mRFS non raggiunta (95% CI, 46.9 mesi-NR) rispetto ai 16,6 mesi (95% CI, 12.7-22,1 mesi) con il placebo (HR, 0.49; 95% CI, 0.40 to 0.59). I tassi di RFS a 3 e 4 anni sono stati del 59% (95% CI, 55%-64%) e 54% (95% CI, 49%-59%) nel gruppo trattato con la combinazione e del 40% (95% CI, 35% to 45%) e 38% (95%CI, 34%44%) nel gruppo placebo. In considerazione dell'entità del vantaggio in termini di RFS, della disponibilità di un follow-up a lungo termine (mediana di 44 mesi) e del fatto che la

combinazione ha mostrato un vantaggio in OS a 3 anni con un HR di 0,57 (0,42-0,79), il valore terapeutico aggiunto della combinazione Tafinlar/Mekinist in questa indicazione può essere considerato **importante**.

• Qualità delle prove

Lo studio COMBI-AD è un trial randomizzato a cui non viene applicato alcun downgrading. La qualità delle prove è considerata alta.

ENCORAFENIB + BINIMETINIB, Melanoma avanzato

• Bisogno terapeutico

Il trattamento di combinazione con BRAF+MEK inibitori ha dimostrato in tre studi randomizzati (coBRIM, COMBI-v e COMBI-d) un'efficacia superiore alla monoterapia con il solo BRAF inibitore o MEK inibitore, con incremento della Sopravvivenza Globale. Attualmente permane un bisogno terapeutico in termini di nuove opzioni che possano ulteriormente incrementare la Sopravvivenza Globale. Il bisogno terapeutico è definito moderato.

• Valore terapeutico aggiunto

Il valore terapeutico aggiunto va considerato rispetto alle attuali combinazioni BRAF/MEK inibitori attualmente standard of care in questo setting. Sulla base di confronti indiretti, con tutti i limiti legati a tale metodologia, il beneficio in termini di PFS (endpoint surrogato) è da considerarsi di entità scarsa sia rispetto a dabrafenib/trametinib che rispetto a vemurafenib/cobimetinib. L'apparente vantaggio in Overall Survival non risulta invece dimostrato con certezza. Si rileva, inoltre, la necessità di dover assumere 12 compresse al giorno. Per tali ragioni il valore terapeutico aggiunto può essere considerato al massimo come scarso.

• Qualità delle prove

COLUMBUS è un trial randomizzato, cui viene applicato un downgrading in considerazione della scelta del comparatore. La qualità delle prove è considerata moderata.

BIBLIOGRAFIA

¹ Linee guida AIOM. Melanoma. 2019

116

² Balch CM et al. Final version of 2009 AJCC melanoma staging and classification. J Clin Oncol 2009, 27:6199-6206.

³ Erdei E and Torres SM et al. A new understanding in the epidemiology of melanoma. Expert Rev Anticancer Ther. 2010 Nov; 10(11): 1811-1823

⁴ Nivolumab (Opdivo). Riassunto delle Caratteristiche del Prodotto.

⁵ Pembrolizumab (Keytruda). Riassunto delle Caratteristiche del Prodotto.

⁶ Weber J et al. Adjuvant Nivolumab versus Ipilimumab in Resected Stage III or IV Melanoma. N Engl J Med

⁷ Ascierto PA et al. Adjuvant nivolumab versus ipilimumab in resected stage IIIB-C and stage IV melanoma (CheckMate 238): 4-year results from a multicentre, double-blind, randomised, controlled, phase 3 trial. Lancet Oncol 2020 (11):1465-1477.

⁸ Zhao X et al. Assessment of nivolumab benefit-risk profile of a 240-mg flat dose relative to a 3-mg/kg dosing regimen in patients with advanced tumors. Ann Oncol 2017; 28: 2002-2008

⁹ Assessment of nivolumab exposure and clinical safety of 480 mg every 4 weeks flat-dosing schedule in patients with cancer. Ann Oncol 2018; 29: 2208-2213

¹⁰ Eggermont AMM et al. Weber J et al. Adjuvant Pembrolizumab versus Placebo in Resected Stage III Melanoma. N Engl J Med 2018;378:1789-801

¹¹ Keytruda-H-C-3820-II-0047: EPAR - Assessment Report - Variation. EMA/800978/2018

¹² Eggermont AMM. Longer Follow-Up Confirms Recurrence-Free Survival Benefit of Adjuvant Pembrolizumab in High-Risk Stage III Melanoma: Updated Results. J Clin Oncol 2020; 38:3925-3936 From the EORTC 1325-MG/KEYNOTE-054 Trial

¹³ Eggermont AMM et al. Adjuvant pembrolizumab versus placebo in resected stage III melanoma (EORTC 1325-MG/KEYNOTE-054): distant metastasis-free survival results from a double-blind, randomised, controlled, phase 3 trial. Lancet Oncol 2021; 22: 643-54

¹⁴ Bottomley A et al. Adjuvant pembrolizumab versus placebo in resected stage III melanoma (EORTC 1325-MG/KEYNOTE-054): health-related quality-of-life results from a double-blind, randomised, controlled, phase 3 trial. Lancet Oncol 2021; 22: 655-64

¹⁵ Lala M et al. A six-weekly dosing schedule for pembrolizumab in patients with cancer based on evaluation using modelling and simulation. Eur J Cancer 2020; 131, 68-75

¹⁶ Dabrafenib (Tafinlar). Riassunto delle Caratteristiche del Prodotto.

¹⁷ Trametinib (Mekinist). Riassunto delle Caratteristiche del Prodotto.

¹⁸ Long GV et al. Adjuvant Dabrafenib plus Trametinib in Stage III BRAF-Mutated Melanoma. N Engl J Med 2017;

¹⁹ Hauschild A et al. Longer Follow-Up Confirms Relapse-Free Survival Benefit With Adjuvant Dabrafenib Plus Trametinib in Patients With Resected BRAF V600-Mutant Stage III Melanoma. J Clin Oncol 2018; 36:3441-3449.

²⁰ Dummer R et al. Five-Year Analysis of Adjuvant Dabrafenib plus Trametinib in Stage III Melanoma. N Engl J Med

²¹ Schadendorf D et al. Patient-reported outcomes in patients with resected, high-risk melanoma with BRAFV600E or BRAFV600K mutations treated with adjuvant dabrafenib plus trametinib (COMBI-AD): a randomised, placebocontrolled, phase 3 trial. Lancet Oncol 2019, http://dx.doi.org/10.1016/S1470-2045(18)30940-9

²² Robert C et al. Nivolumab in previously untreated melanoma without BRAF mutation. N Engl J Med 2015; 372:320-30.

²³ Robert C et al. Five-Year Outcomes With Nivolumab in Patients With Wild-Type BRAF Advanced Melanoma. J Clin Oncol 2020; 38:3937-3946

²⁴ Long G.V. et al. Effect of nivolumab on health-related quality of life in patients with treatment-naïve advanced melanoma: results from the phase III CheckMate 066 study. Annals of Oncology 2016; 00: 1–7.

²⁵ Larkin J et al. Combined Nivolumab and Ipilimumab or Monotherapy in Untreated Melanoma. N Engl J Med 2015; 373:23-34.

²⁶ Wolchok JD et al. Overall Survival with Combined Nivolumab and Ipilimumab in Advanced Melanoma. N Engl J Med 2017;377:1345-56.

²⁷ Hodi FS et al. Nivolumab plus ipilimumab or nivolumab alone versus ipilimumab alone in advanced melanoma (CheckMate 067): 4-year outcomes of a multicentre, randomised, phase 3 trial. Lancet Oncol 2018; 19(11): 1480-1492

²⁸ Schadendorf D et al. Health-related quality of life results from the phase III CheckMate 067 study. European Journal of Cancer 2017; 82:80-91

²⁹ Weber JS et al. Nivolumab versus chemotherapy in patients with advanced melanoma who progressed after anti-CTLA-4 treatment (CheckMate 037): a randomised, controlled, open-label, Phase III trial. Lancet Oncol 2015; 16:375-84.

³⁰ Larkin J et al. Overall Survival in Patients With Advanced Melanoma Who Received Nivolumab Versus Investigator's Choice Chemotherapy in CheckMate 037: A Randomized, Controlled, Open-Label Phase III Trial. J Clin Oncol 2018;36(4):383-390

³¹ Robert C et al. Pembrolizumab versus ipilimumab in advanced melanoma. N Engl J Med 2015; 372:2521-2532

³² Schachter J et al. Pembrolizumab versus ipilimumab for advanced melanoma: final overall survival results of a multicentre, randomised, open-label phase 3 study (KEYNOTE-006). Lancet 2017; 390(10105):1853-1862

³³ Robert C et al. Pembrolizumab versus ipilimumab in advanced melanoma (KEYNOTE-006): post-hoc 5-year results from an open-label, multicentre, randomised, controlled, phase 3 study. The Lancet Oncology 2019; 20(9):1239-1251

³⁴ Larkin J et al. Combined vemurafenib and cobimetinib in braf-mutated melanoma. N Engl J Med 2014;371:1867-76

³⁵ Ascierto PA et al. Cobimetinib combined with vemurafenib in advanced BRAFV600-mutant melanoma (coBRIM): updated efficacy results from a randomised, double-blind, phase 3 trial. Lancet Oncol 2016; 17: 1248–60.

³⁶ Ascierto PA et al. 5-Year Outcomes with Cobimetinib plus Vemurafenib in BRAFV600 Mutation–Positive Advanced Melanoma: Extended Follow-up of the coBRIM Study. Clin Cancer Res doi: 10.1158/1078-0432.CCR-21-0809

³⁷ Dréno B et al. Health-related quality of life impact of cobimetinib in combination with vemurafenib in patients with advanced or metastatic BRAF V600 mutation-positive melanoma. Br J Cancer 2018;118(6):777-784

³⁸ Dréno B et al. Incidence, course, and management of toxicities associated with cobimetinib in combination with vemurafenib in the coBRIM study. Annals of Oncology 28: 1137–1144, 2017

³⁹ Long GV et al. Combined BRAF and MEK Inhibition versus BRAF Inhibition Alone in Melanoma. N Engl J Med 2014;371:1877-88

⁴⁰ Long GV et al. Dabrafenib and trametinib versus dabrafenib and placebo for Val600 BRAF-mutant melanoma: a multicentre, double-blind, phase 3 randomised controlled trial. Lancet 2015; 386: 444–51

⁴¹ Schadendorf D et al. Three-year pooled analysis of factors associated with clinical outcomes across dabrafenib and trametinib combination therapy phase 3 randomised trials. European Journal of Cancer 2017; 82: 45e55

⁴² Schadendorf et al. Health-related quality of life impact in a randomised phase III study of the combination of dabrafenib and trametinib versus dabrafenib monotherapy in patients with BRAFV600 metastatic melanoma. European Journal of Cancer (2015) 51, 833–840

⁴³ Robert C et al. Improved overall survival in melanoma with combined dabrafenib and trametinib. N Engl J Med 2015;372:30-9

⁴⁴ Grob JJ et al. Comparison of dabrafenib and trametinib combination therapy with vemurafenib monotherapy on health-related quality of life in patients with unresectable or metastatic cutaneous BRAF Val600-mutation-positive melanoma (COMBI-v): results of a phase 3, open-label, randomised trial. Lancet Oncol 2015; 16: 1389–98.

⁴⁵ Robert C et al. Five-Year Outcomes with Dabrafenib plus Trametinib in Metastatic Melanoma. N Engl J Med 2019;381:626-36

⁴⁶ Dummer R et al. Encorafenib plus binimetinib versus vemurafenib or encorafenib in patients with BRAF-mutant melanoma (COLUMBUS): a multicentre, open-label, randomised phase 3 trial. Lancet Oncol 2018; http://dx.doi.org/10.1016/S1470-2045(18)30142-6

⁴⁷ Dummer R et al. Overall survival in patients with BRAF-mutant melanoma receiving encorafenib plus binimetinib versus vemurafenib or encorafenib (COLUMBUS): a multicentre, open-label, randomised, phase 3 trial. Lancet Oncol 2018; http://dx.doi.org/10.1016/S1470-2045(18)30497-2

⁴⁸ Ascierto PA et al. Update on tolerability and overall survival in COLUMBUS: landmark analysis of a randomised phase 3 trial of encorafenib plus binimetinib vs vemurafenib or encorafenib in patients with BRAF V600emutant melanoma. European Journal of Cancer 2020; 126:33-44

⁴⁹ Gogas H et al. Quality of life in patients with BRAF-mutant melanoma receiving the combination encorafenib plus binimetinib: Results from a multicentre, open-label, randomised, phase III study (COLUMBUS). European Journal of Cancer 152 (2021) 116e128

⁵⁰ Gogas HJ et al. Adverse events associated with encorafenib plus binimetinib in the COLUMBUS study: incidence, course and management. European Journal of Cancer 2019; 119:97-106