

E	Campo obbligatorio ai fini dell'eleggibilità	VEKLURY (remdesivir )_COVID-19
O	Campo obbligatorio	
Veklury® è indicato per il trattamento della malattia da coronavirus 2019 (COVID- 19) negli adulti e negli adolescenti (di età pari o superiore a 12 anni e peso pari ad almeno 40 kg) con polmonite che richiede ossigenoterapia supplementare (vedere paragrafo 5.1).		



1- Scheda Registrazione paziente (RP)		
E	Età	≥12
O	Genere	F/M

2- Scheda Eleggibilità e Dati Clinici (EDC)			
O	Data di ammissione in ospedale	.././....	
E	Diagnosi di polmonite documentata radiologicamente	Si	
		No	blocca
E	Esordio dei sintomi	≥ 10 giorni	blocca
		< 10 giorni	
E	E' necessaria ossigeno terapia supplementare?	Si	
		No	blocca
E	Il paziente necessita di ventilazione meccanica non invasiva o ossigenoterapia ad alto flusso	Si	blocca
		No	
E	Il paziente necessita di ventilazione meccanica invasiva o ECMO	Si	blocca
		No	
E	Funzionalità renale (eGFR)	≥ 90 mL/min	
		60 - 89 mL/min	
		30 - 59 ml/min	
		< 30 mL/min	blocca
E	Funzionalità epatica (ALT)	normale	
		< 5 volte ULN	
		≥ 5 volte ULN	blocca
Se risposto normale o < 5 volte il limite superiore della norma al basale			
E	Incremento di bilirubina coniugata, fosfatasi alcalina o INR	Si	blocca
		No	
E	Il medico dichiara di aver preso visione del Riassunto delle Caratteristiche del Prodotto di Veklury, in particolare il paragrafo 4.4 (Avvertenze e precauzioni d'impiego)	Si	
		No	blocca

3- Scheda Richiesta Farmaco (RF)		
<p>Il dosaggio raccomandato di remdesivir nei pazienti di età pari o superiore a 12 anni e peso pari ad almeno 40 kg è:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>• giorno 1: singola dose di carico di remdesivir 200 mg somministrata tramite infusione endovenosa</li> <li>• dal giorno 2 in poi: 100 mg somministrati una volta al giorno tramite infusione endovenosa.</li> </ul>		
<p>Ai fini di ottimizzare la prescrizione del farmaco, anche in considerazione della sua disponibilità attualmente limitata, non si ritiene giustificato un suo utilizzo off label al di fuori delle indicazioni autorizzate da EMA e, alla luce delle recenti evidenze scientifiche, per un periodo di trattamento superiore ai <u>5 giorni</u>.</p>		
<p>La Richiesta Farmaco è unica e copre l'intero ciclo di trattamento.</p>		
O	Data richiesta farmaco	.././....
E	Peso corporeo (Kg)	...
O	Posologia	200 mg/die nel giorno 1 e 100 mg/die nei giorni 2-5
O	Dose totale	600 mg
<p><b>4- Scheda Dispensazione Farmaco (DF)</b></p>		
<p>La dispensazione è unica e prevede un numero di confezioni sufficienti a coprire l'intero ciclo di terapia (6 confezioni). Nel caso di un trattamento interrotto prima del termine, il farmacista dovrà aggiornare la scheda di dispensazione con il numero di confezioni effettivamente somministrate.</p>		
O	Data dispensazione	.././....
O	Lista AIC	Numero di confezioni
	AIC 048854018/E; 100 mg concentrato per soluzione per infusione	
	AIC 048854020/E; 100 mg polvere per concentrato per soluzione per infusione	

testo fisso

≥ 40 Kg

testo fisso

max 6 confezioni totali

5- Scheda Fine Trattamento (FT)		
La scheda di fine trattamento è da intendersi come scheda di follow up, da compilarsi alla data di dimissione ospedaliera del paziente o dopo l'eventuale suo decesso.		
<input type="radio"/>	Data fine trattamento	.././....
<input type="radio"/>	Causa del FT	Dimissione ospedaliera
		Decesso
Se selezionato Decesso		
<input type="radio"/>	Data del decesso	.././....
<input type="radio"/>	Causa del decesso	causa correlata al Covid-19
		causa non correlata al Covid-19
Se selezionato Dimissione ospedaliera		
<input type="radio"/>	Data dimissione ospedaliera	.././....
<input type="radio"/>	Il paziente ha avuto una reazione nociva e non voluta al medicinale durante il ciclo di trattamento?	Si
		No

testo fisso

link a RNFV