

<b>E</b>	Campo obbligatorio ai fini dell'eleggibilità		<b>SCHEDA MULTIFARMACO ANTI_VEGF IVT</b>	
<b>O</b>	Campo obbligatorio			
<b>1- Scheda Registrazione paziente (RP)</b>				
<b>O</b>	Età	...		
<b>2- Scheda Eleggibilità e Dati Clinici (E_DC)</b>				
<p><b><i>Al fine di prescrivere i medicinali intravitreali anti-VEGF attraverso la scheda multifarmaco semplificata, il medico deve prendere atto di quanto riportato nei Riassunti delle Caratteristiche del Prodotto dei medicinali, nella Nota AIFA 98 (G.U. Serie generale n.323 del 31/12/2020) e nel documento di appropriatezza che è parte integrante della nota stessa.</i></b></p> <p><b><i>Si ricorda che in caso di trattamenti iniziati nei corrispondenti registri AIFA e migrati nel monitoraggio semplificato, è obbligatorio chiudere il trattamento precedente selezionando come CAUSA DI FINE TRATTAMENTO "Chiusura del monitoraggio per passaggio a scheda multifarmaco semplificata".</i></b></p>				
<b>E</b>	Indicazione	Degenerazione maculare correlata all'età (wAMD) Edema maculare diabetico (DME) Compromissione della vista dovuta a neovascolarizzazione coroideale (CNV) Edema maculare secondario ad occlusione venosa retinica (RVO di branca o RVO centrale) Preparazione alla vitrectomia per le complicanze della retinopatia diabetica proliferante in cui non è presente edema maculare (emovitreo e/o distacco trattivo) (PVRD) Retinopatia del prematuro (ROP)	check di congruenza con gli altri campi	
<b>E</b>	Medicinale	Abevmy AlymSYS Avastin Beovu Eylea Lucentis	Selezionabile per le indicazioni: 1 - wAMD 2 - DME - BCVA migliore o uguale 0.3 logMAR 3 - PVRD  Selezionabile per le indicazioni: 1 - wAMD 2 - DME - BCVA migliore o uguale 0.3 logMAR 3 - PVRD  Selezionabile per le indicazioni: 1 - wAMD 2 - DME - BCVA migliore o uguale 0.3 logMAR 3 - PVRD  Selezionabile per l' indicazione: 1 - wAMD 2 - DME  Selezionabile per le indicazioni: 1 - wAMD 2 - DME 3 - CNV mp 4 - RVO (RVO di branca o RVO centrale) 5 - ROP  Selezionabile per le indicazioni: 1 - wAMD 2 - DME 3 - CNV 4 - RVO (RVO di branca o RVO centrale) 5 - ROP	Prendere visione della nota informativa importante su Beovu pubblicata sul portale dell'agenzia al seguente link: <a href="https://www.aifa.gov.it/-/nota-informativa-importante-su-beovu-brolucizumab">https://www.aifa.gov.it/-/nota-informativa-importante-su-beovu-brolucizumab</a>

		Mvasi	Selezionabile per le indicazioni: 1 - <b>wAMD</b> 2 - <b>DME</b> - BCVA migliore o uguale 0.3 logMAR 3- <b>PVRD</b>	
		Oyavas	Selezionabile per le indicazioni: 1 - <b>wAMD</b> 2 - <b>DME</b> - BCVA migliore o uguale 0.3 logMAR 3- <b>PVRD</b>	
		Vabysmo	Selezionabile per le indicazioni: 1 - <b>wAMD</b> 2 - <b>DME</b>	
		Vegzelma	Selezionabile per le indicazioni: 1 - <b>wAMD</b> 2 - <b>DME</b> - BCVA migliore o uguale 0.3 logMAR 3 - <b>PVRD</b>	
		Ximluci	Selezionabile per le indicazioni: 1 - <b>wAMD</b> 2 - <b>DME</b> 3 - <b>CNV</b> 4 - <b>RVO</b> (RVO di branca o RVO centrale)	
Se selezionata "ROP"				
<b>E</b>	Localizzazione	Zona I	Se selezionata Zona I o II apre la domanda " <b>Stadiazione</b> "	
		Zona II		
		Zona III	<b>Blocco</b>	
		Aggressive Posterior ROP		
<b>E</b>	Stadiazione	Stadio 1+	LUCENTIS: Se selezionata "Zona I" nella domanda "Zona" nessun blocco. Se selezionata "Zona II" nella domanda "Zona" blocca 1+,2+ e 3 EYLEA: Se selezionata "Zona I" nella domanda "Zona" nessun blocco. Se selezionata "Zona II" nella domanda "Zona" blocca 1+, e 3	
		Stadio 2+		
		Stadio 3		
		Stadio 3+		

Se selezionato "CNV" ed "Eylea"				
E	Se selezionato Eylea AND CNV: "CNV attiva secondaria a MP"	Si		
		No	Blocco	
Se selezionato "Edema maculare diabetico" ed Abevmy OR Almysys OR Avastin OR Mvasi OR Oyavas OR Vegzelma				
E	Acuità visiva con migliore correzione migliore o uguale a 0.3 LOG MAR (5/10)	Si		
		No	Blocco solo per DME se selezionati Abevmy OR Almysys OR Avastin OR Mvasi OR Oyavas OR Vegzelma	
O	Occhio	Destro	<u>Non sono accettabili due trattamenti aperti sullo stesso occhio.</u>	
		Sinistro		
O	Il paziente è in trattamento con lo stesso medicinale e per la stessa patologia/occhio e monitorato attraverso registro AIFA	Si		
		No		
Se selezionato "Si" alla domanda "Il paziente è in trattamento con lo stesso farmaco e per la stessa patologia/occhio e monitorato attraverso registro AIFA":				
E	E' stata compilata la scheda di Fine Trattamento, prima dell'inserimento della presente scheda multifarmaco?	Si		
		No	Blocca	
O	Data inizio trattamento all'interno del precedente registro di monitoraggio	../../		
O	Numero di somministrazioni ricevute all'interno del precedente registro di monitoraggio	...		

3- Scheda Richiesta (RF) per occhio				
O	Data richiesta farmaco	.././...		
O	Posologia	1.25 mg	posologia Abevmy	TESTO FISSO SOLO PER ROP E LUCENTIS: il trattamento è iniziato con una singola iniezione per occhio e può essere somministrato bilateralmente nello stesso giorno. In totale, entro sei mesi dall'inizio del trattamento possono essere somministrate fino a tre iniezioni per occhio se vi sono segni di attività della malattia. La somministrazione di più di tre iniezioni per occhio non è stata studiata. L'intervallo tra due dosi iniettate nello stesso occhio deve essere di almeno quattro settimane. TESTO FISSO SOLO PER ROP E EYLEA: il trattamento va iniziato con una singola iniezione per occhio e può essere effettuato bilateralmente nello stesso giorno. In totale, se sono presenti dei segni di attività della patologia, possono essere somministrate fino a 2 iniezioni per occhio entro i 6 mesi dall'inizio del trattamento. L'intervallo di trattamento tra le 2 dosi nello stesso occhio deve essere di almeno 4 settimane.
		1.25 mg	posologia Almysys	
		1.25 mg	posologia Avastin	
		6 mg	posologia Beovu	
		2 mg	posologia Eylea (tutte le indicazioni eccetto ROP)	
		0.4 mg	posologia Eylea (solo indicazione ROP)	
		0.5 mg	posologia Lucentis (tutte le indicazioni eccetto ROP)	
		0.2 mg	posologia Lucentis (solo indicazione ROP)	
		1.25 mg	posologia Mvasi	
		1.25 mg	posologia Oyavas	
		6 mg	posologia Vabysmo	
			1.25 mg	
	0.5 mg	posologia Ximluci		
O	Dose totale	...		
O	Dose die calcolata secondo la posologia	...		
O	Si sono verificate reazioni nocive e inattese al medicinale	Si	successiva alla RF1. <a href="#">Link alla RNFV</a>	
		No		
da Rivalutazione (RV)				
Nessuna RIV obbligatoria				
O	Data di Rivalutazione	.././...		
O	Il paziente ha avuto una reazione nociva e non voluta al medicinale nel ciclo precedente?	Si	<a href="#">Link alla RNFV</a>	
		No		
E	Il paziente prosegue il trattamento?	Si		
		No	<b>Blocco ; porta alla scheda FT</b>	
a Fine Trattamento (FT)				
O	Causa del Fine Trattamento	Fine regolare del trattamento		
		Inefficacia		
		Tossicità	<a href="#">Link alla RNFV</a>	
		Perdita al follow up		
		Decisione Clinica		
		Decisione Paziente		
		Causa non dipendente dal farmaco		
		<b>Decesso</b>		
O	Causa del decesso	<b>Tossicità al medicinale</b>		
		<b>Altro</b>		
		<b>Malattia</b>		
O	Data del decesso	.././...		
O	Data di Fine Trattamento	...		
O	Numero di somministrazioni ricevute			
<p><b>Nota bene:</b> la compilazione della presente scheda cartacea non sostituisce la prescrizione, la quale rimane realizzabile esclusivamente tramite la piattaforma web da parte degli specialisti abilitati alla prescrizione e all'utilizzo del sistema, tuttavia può essere utilizzata per tenere traccia temporanea delle registrazioni in caso di differimento della compilazione via web dei Registri di monitoraggio.</p> <p><b>Attenzione!</b> La prescrizione di questi medicinali è consentita ai soli medici appartenenti a strutture ospedaliere e sanitarie territoriali espressamente autorizzate dalla Regione di rispettiva pertinenza.</p>				