

PIANO DI CURA

Atezolizumab

Tecentriq in monoterapia è indicato per il trattamento di prima linea di pazienti adulti con carcinoma polmonare non a piccole cellule (non-small cell lung cancer, NSCLC) metastatico, i cui tumori presentano un'espressione di PD-L1 $\geq 50\%$ sulle cellule tumorali (TC) o $\geq 10\%$ sulle cellule immunitarie infiltranti il tumore (IC) e sono negativi per mutazioni di EGFR o riarrangiamenti di ALK

1.	Centro prescrittore (Centro Spoke):	
2.	Centro HUB:	
3.	Iniziali Paziente:	
4.	Data di Nascita:	
5.	Diagnosi	<input type="checkbox"/> Carcinoma polmonare non a piccole cellule
6.	Istologia	<input type="checkbox"/> Adenocarcinoma <input type="checkbox"/> Carcinoma squamocellulare <input type="checkbox"/> Carcinoma NOS <input type="checkbox"/> Carcinoma adenosquamoso <input type="checkbox"/> Carcinoma a grandi cellule
7.	Linea di terapia per malattia metastatica	<input type="checkbox"/> I
8.	Mutazione attivante di EGFR-TK	<input type="checkbox"/> Negativo <input type="checkbox"/> Test non effettuato
9.	Riarrangiamento del gene ALK	<input type="checkbox"/> Negativo <input type="checkbox"/> Test non effettuato
10.	Effettuata valutazione dello stato di PDL1	<input type="checkbox"/> Si
11.	Valutazione effettuata su	<input type="checkbox"/> Cellule tumorali (TC) <input type="checkbox"/> Cellule immunitarie infiltranti il tumore (IC)
11.1	Se TC, livello di espressione	<input type="checkbox"/> $\geq 50\%$ (TC3)
11.2	Se IC, livello di espressione	<input type="checkbox"/> $\geq 10\%$ (IC3)
12.	Stadio della malattia	<input type="checkbox"/> IV
13.	Indicare sedi di malattia	_____
14.	Il paziente presenta metastasi cerebrali attive o non trattate?	<input type="checkbox"/> No
15.	Precedente terapia con CD137 agonisti, anti-PD-1, anti PD-L1, anti CTLA-4 ?	<input type="checkbox"/> No
16.	Performance status ECOG	<input type="checkbox"/> 0 <input type="checkbox"/> 1 <input type="checkbox"/> 2
17.	Malattia autoimmune (ad esclusione di diabete mellito di tipo I e ipotiroidismo)?	<input type="checkbox"/> No
18.	Paziente trattato nelle 2 settimane precedenti all'inizio della terapia o in trattamento con immunosoppressore sistemico (ad eccezione di agente immunosoppressore a basse dosi o corticosteroidi/mineralcorticoidi inalatori o corticosteroidi a basse dosi per insufficienza adrenocorticale)?	<input type="checkbox"/> No
19.	Somministrazione nelle 4 sett precedenti di immunostimolante sistemico /vaccino a virus attenuato?	<input type="checkbox"/> No
20.	Anamnesi positiva per polmonite?	<input type="checkbox"/> No
21.	Funzionalità renale	<input type="checkbox"/> Normale <input type="checkbox"/> Compromessa
21.1	Grado di compromissione renale	<input type="checkbox"/> Lieve <input type="checkbox"/> Moderata <input type="checkbox"/> Severa <input type="checkbox"/> Terminale
22.	Funzionalità epatica	<input type="checkbox"/> Normale <input type="checkbox"/> Compromessa
22.2	Grado di compromissione epatica	<input type="checkbox"/> Child Pugh A <input type="checkbox"/> Child Pugh B <input type="checkbox"/> Child Pugh C
23.	Paziente è stato valutato per l'inserimento il Trial Clinici disponibili in ambito della ROV	<input type="checkbox"/> Si <input type="checkbox"/> Non Eleggibile <input type="checkbox"/> Pazienti non vuole partecipare a Trial

UOC Oncologia nella figura professionale del Dott./Prof. _____ si assume la responsabilità in merito alla veridicità delle informazioni indicate.

Si raccomanda che vi sia evidenza della valutazione multidisciplinare dedicata in cartella clinica.

Data _____

Data _____

Timbro e Firma Centro Spoke

Timbro e Firma Centro Hub

Valutazione Centro HUB: Eleggibile	SI	NO
Note del Centro HUB:		