

Richiesta inserimento paziente –**NIVOLUMAB****Indicazione AIFA:**

Nivolumab è indicato in monoterapia per il trattamento del carcinoma a cellule renali avanzato dopo una precedente terapia negli adulti.

Luogo/Data: _____

1.	Centro Prescrittore (Centro SPOKE):	
2.	Centro HUB:	
3.	Iniziale Paziente:	
4.	Data di Nascita:	/ /
5.	Istologia	<input type="checkbox"/> A cellule chiare <input type="checkbox"/> Non a cellule chiare (specificare) _____
6.	Performance Status (ECOG):	<input type="checkbox"/> ECOG 0 <input type="checkbox"/> ECOG 1
7.	Classe prognostica di HENG	<input type="checkbox"/> Good <input type="checkbox"/> Intermediate <input type="checkbox"/> Poor
8.	Precedente trattamento sistemico (per malattia metastatica):	
8.1	<i>Prima linea</i>	
8.2	<i>Seconda linea</i>	
	Sedi attuali di malattia metastatica	
9.	Linea di trattamento per questa richiesta di NIVOLUMAB:	<input type="checkbox"/> Seconda <input type="checkbox"/> Terza
10.	Terapia precedente con NIVOLUMAB o altri agenti anti PD1, anti PDL-1 e anti PDL-2 in studio clinico o programma di uso terapeutico	<input type="checkbox"/> Si <input type="checkbox"/> No
11.	Malattie autoimmuni (ad esclusione di vitiligine, diabete mellito di tipo I, ipotiroidismo secondario a tiroidite autoimmune che richiede terapia ormonale sostitutiva) e trattamento con immunosoppressore sistemico (ad eccezione di corticosteroidi - prednisone o equivalente- con dose ≤10 mg die):	<input type="checkbox"/> Si <input type="checkbox"/> No
	<u>EVENTUALI NOTE AGGIUNTIVE:</u>	

14.	Valutazione Centro HUB: Eleggibile	
	<i>Note del Centro HUB:</i>	

Il Centro Prescrittore (Centro SPOKE), nella figura professionale del Dott./Prof. _____ si assume la responsabilità in merito alla veridicità delle informazioni indicate, e garantisce la condivisione con il paziente del trattamento proposto e la firma dello stesso su consenso informato.

Note:

- Inserimento in registro AIFA (schede di eleggibilità e successive) da effettuarsi da parte del centro prescrittore (Centro SPOKE).
- La dose raccomandata in caso di eleggibilità è 3 mg/kg per via endovenosa in 60 minuti ogni 2 settimane. Il trattamento può essere continuato finché si osserva un beneficio clinico o fino a tossicità.

Timbro e Firma Centro Spoke

Timbro e Firma Centro HUB