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

Note:

• Inserimento in registro AIFA (schede di eleggibilità e successive) da effettuarsi da parte del centro prescrittore (Centro SPOKE)

assume la responsabilità in merito alla veridicità delle informazioni indicate, e garantisce la condivisione con il paziente del

Il Centro Prescrittore (Centro SPOKE), nella figura professionale del Dott./Prof.

trattamento proposto e la firma dello stesso su consenso informato.

• 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

si