

**FORMULAR PENTRU VERIFICAREA RESPECTĂRII CRITERIILOR DE ELIGIBILITATE
AFERENTE PROTOCOLULUI TERAPEUTIC DCI LAPATINIBUM**

în asociere cu CAPECITABINA - tratament boală metastatică

SECTIUNEA I - DATE GENERALE

1. Unitatea medicală:

2. CAS / nr. contract: /

3.Cod parafă medic:

4. Nume și prenume pacient:

CNP / CID:

5.FO / RC: **in data:**

6.S-a completat "Secțiunea II- date medicale" din Formularul specific cu codul:

7.Tip evaluare: inițiere continuare întrerupere

8. Încadrare medicament recomandat în Listă:

boala cronică (sublista C secțiunea C1), cod G:

PNS (sublista C secțiunea C2), nr. PNS: , cod de diagnostic (*varianta 999 coduri de boală*), după caz:

ICD10 (sublista A, B,C secțiunea C3, D, după caz), cod de diagnostic (*varianta 999 coduri de boală*):

9. DCI recomandat: 1)..... DC (după caz)

2)..... PC (după caz)

10.*Perioada de administrare a tratamentului: 3 luni 6 luni 12 luni

de la: **până la:**

11. Data întreruperii tratamentului:

12. Pacientul a semnat declaratia pe propria raspundere conform modelului prevazut in Ordin.

DA NJU

*Nu se completează dacă la "tip evaluare" este bifat "întrerupere"!

SECȚIUNEA II - DATE MEDICALE

Cod formular specific L01XE07-II

A. CRITERII DE INCLUDERE ÎN TRATAMENT

1. Declarația de consumămant pentru tratament semnată DA NU
2. Diagnostic de neoplasm mamar confirmat prin biopsie sau examen anatomopatologic postoperator și HER2 pozitiv (IHC / determinări moleculare prin hibridizare) DA NU
3. Stadiul IV de boala conform clasificării TNM DA NU
4. În asociere cu capecitabina, la pacienții cu neoplasm mamar avansat sau metastatic, progresiv în urma unor terapii anterioare, care trebuie să fie inclus antracicline și taxani și terapie cu trastuzumab, în context metastatic DA NU
5. Pacienți tratați anterior cu trastuzumab și chimioterapie (cel puțin taxani și antracicline) – indicația de tratament, ulterioară liniei 1, în asociere cu capecitabina DA NU
6. Fracția de ejeție cardiacă în intervalul valorilor normale, măsurată prin ecocardiografie (ECHO sau MUGA) DA NU
7. Status de performanță ECOG 0-2 DA NU

B. CRITERII DE EXCLUDERE DIN TRATAMENT

1. Insuficiență cardiacă simptomatică DA NU
2. Reacții adverse inaceptabile și necontrolabile chiar și după reducerea dozelor sau după terapie simptomatică specifică a reacțiilor adverse apărute în timpul tratamentului DA NU
3. Hipersensibilitate la substanța activă sau la oricare din excipienți DA NU

PENTRU CA O PACIENTĂ SĂ FIE ELIGIBILĂ PENTRU TRATAMENTUL CU LAPATINIB TREBUIE SĂ ÎNDEPLINEASCĂ TOATE CRITERIILE DE INCLUDERE (DA) ȘI NICIUML DE EXCLUDERE (NU)

C. CRITERII DE CONTINUARE A TRATAMENTULUI

1. Tratamentul cu **LAPATINIBUM** a fost inițiat la data de:
2. Statusul bolii la data evaluării:

- A. Remisiune completă
 - B. Remisiune parțială
 - C. Boală staționară
 - D. Beneficiu clinic
3. Starea clinică a pacientului permite continuarea tratamentului

4. Probele biologie ale pacientului permit administrarea în continuare în condiții de siguranță a tratamentului (determinarea toxicității hepatice și a concentrației plasmaticе a electrolițiilor: calciu, magneziu etc) DA NU
5. Evaluarea electrocardiografică (interval QTc și FEVS) în intervalul valorilor normale DA NU

D. CRITERII DE ÎNTRERUPERE A TRATAMENTULUI

1. Progresia bolii
2. Deces
3. Reacții adverse inaceptabile și necontrolate chiar după terapia simptomatică și întreruperea temporara a tratamentului (scăderea FEVS, simptome pulmonare, diaree, toxicitate, modificări severe ale funcției hepatice, eritem multiform sau reacții care pun viața în pericol)
4. Decizia medicului, cauza:
5. Decizia pacientului, cauza:

Subsemnatul, dr....., răspund de realitatea și exactitatea completării prezentului formular.

Data:

Semnătura și parafa medicului curant

Originalul dosarului pacientului, împreună cu toate documentele anexate (evaluări clinice și buletine de laborator sau imagistice, consimțământul informat, declarația pe propria răspundere a pacientului, formularul specific, confirmarea înregistrării formularului etc.) se va returna la: