

## PIANO TERAPEUTICO AIFA PER PRESCRIZIONE SSN DI ERITROPOIETINE (ex Nota 12)

|  |              |
|--|--------------|
| Centro prescrittore _____                  |              |
| Medico prescrittore (nome e cognome) _____ |              |
| Tel. _____                                 | e-mail _____ |

|                                   |   |
|-----------------------------------|---|
| Paziente (nome e cognome) _____   |   |
| Data di nascita _____             | sexso M <input type="checkbox"/> F <input type="checkbox"/> |
| Codice fiscale _____              |   |
| Residente a _____                 | Tel. _____  |
| Regione _____                     |   |
| ASL di residenza _____            | Prov. _____   |
| Medico di Medicina Generale _____ |   |

La prescrizione di eritropoietine, originatori e biosimilari, è a carico del SSN per le seguenti condizioni cliniche:

- Trattamento dell'anemia ( Hb <11 g/dL e suo mantenimento tra 11 e 12 g/dL) associata ad IRC in pazienti adulti e in soggetti pediatrici<sup>(\*)</sup> sia in trattamento dialitico sia in trattamento conservativo

Principi attivi: eritropoietina alfa, eritropoietina beta e darbepoetina alfa, eritropoietina zeta.

(\*) Per darbepoetina sono disponibili dati in età pediatrica solo per pazienti con età >11 anni;

- Trattamento dell'anemia (Hb < 11 g/dL e suo mantenimento tra 11 e 12 g/dL) associata ad IRC in pazienti adulti

Principi attivi: Metossipolietileglicole-eritropoietina beta, eritropoietina teta

- Trattamento dell'anemia (Hb <10 g/dL) in pazienti adulti oncologici che ricevono chemioterapia antitumorale; in caso di Hb <8 mg/dL è indicato il ricorso all'emotrasfusione

Principi attivi: eritropoietina alfa, eritropoietina beta e darbepoetina alfa, eritropoietina teta, eritropoietina zeta

- Trattamento per incrementare la quantità di sangue autologo nell'ambito di programmi di pre-donazione con le limitazioni previste in scheda tecnica.

Principi attivi: eritropoietina alfa, eritropoietina beta, eritropoietina zeta



| Farmaco prescritto:  |  |
|--|--|
| <input type="checkbox"/> eritropoietina alfa                         | <input type="checkbox"/> eritropoietina beta     |
| <input type="checkbox"/> darbepoetina alfa                           | <input type="checkbox"/> eritropoietina teta     |
| <input type="checkbox"/> eritropoietina zeta                         |  |
| <input type="checkbox"/> Metossipolietileglicole-eritropoietina beta |  |
| Dosaggio: _____  |  |
| Durata prevista del trattamento: _____                               |  |
| <input type="checkbox"/> Prima prescrizione                          | <input type="checkbox"/> Prosecuzione della cura |

Data \_\_\_/\_\_\_/\_\_\_

Timbro e firma del clinico prescrittore

**Bibliografia**

1. Furuland H, Linde T, et al. A randomized controlled trial of haemoglobin normalization with epoetin alfa in pre-dialysis and dialysis patients. *Nephrol Dial Transplant*. 2003;18:353-61
2. Vanrenterghem Y, Bárány P, et al. Randomized trial of darbepoetin alfa for treatment of renal anemia at a reduced dose frequency compared with rHuEPO in dialysis patients. *Kidney Int*. 2002;62:2167-75.
3. Bohlius J; Wilson J; Seidenfeld et al. Recombinant human erythropoietins and cancer patients: updated meta-analysis of 57 studies including 9353 patients. *J Natl Cancer Inst*. 2006 May 17; 98:708-14.
4. Bohlius J; Wilson J; Seidenfeld et al. Erythropoietin or darbepoetin for patients with cancer. *Cochrane Database Syst Rev*. 2006 Jul 19; 3.
5. Gombotz H, Gries M, et al. Preoperative treatment with recombinant human erythropoietin or predeposit of autologous blood in women undergoing primary hip replacement. *Acta Anaesthesiol Scand*. 2000 Jul; 44:737-42.

10A13526

