

PIANO DI CURA

CEMPLIMAB

LIBTAYO in monoterapia e indicato per il trattamento di prima linea di pazienti adulti con carcinoma del polmone non a piccole cellule (NSCLC), con espressione di PD-L1 (in $\geq 50\%$ delle cellule tumorali), senza aberrazioni EGFR, ALK o ROS1, che presentano:

- NSCLC localmente avanzato e non sono candidati per la chemioradioterapia definitiva, oppure
- NSCLC metastatico.

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,ROS1	<input type="checkbox"/> Negativo <input type="checkbox"/> Test non effettuato
10.	Stato di PDL1 $\geq 50\%$	<input type="checkbox"/> Si
11.	Stadio della malattia Se selezionato stadio IIIB o IIIC, il paziente è candidato a chemioradioterapia concomitante definitiva (CCR)?	<input type="checkbox"/> IIIB <input type="checkbox"/> IIIC <input type="checkbox"/> IV <input type="checkbox"/> No
12.	Indicare sedi di malattia	_____
13.	Il paziente presenta metastasi cerebrali attive o nontrattate?	<input type="checkbox"/> No
14.	Precedente terapia anti-PD-1, antiPD-L1,?	<input type="checkbox"/> No
15.	Performance status ECOG	<input type="checkbox"/> 0 <input type="checkbox"/> 1 <input type="checkbox"/> 2
16.	Precedente terapia neoadiuvante/adiuvante ?	<input type="checkbox"/> Si Se si, indicare il tempo intercorso tra la diagnosi di recidiva/malattia metastatica e ultima dose ricevuta
17.	Malattia autoimmune (ad esclusione di diabete mellito di tipo I e ipotiroidismo)?	<input type="checkbox"/> No
18.	Somministrazione nelle 4 sett precedenti di immunostimolante sistemico /vaccino a virus attenuato?	<input type="checkbox"/> No
19.	Anamnesi positiva per polmonite?	<input type="checkbox"/> No
20.	Funzionalità renale	<input type="checkbox"/> Normale <input type="checkbox"/> Compromessa
20.1	Grado di compromissione renale	<input type="checkbox"/> Lieve <input type="checkbox"/> Moderata <input type="checkbox"/> Severa <input type="checkbox"/> Terminale
21.	Funzionalità epatica	<input type="checkbox"/> Normale <input type="checkbox"/> Compromessa
21.2	Grado di compromissione epatica	<input type="checkbox"/> Child Pugh A <input type="checkbox"/> Child Pugh B <input type="checkbox"/> Child Pugh C
22.	Paziente è stato valutato per l'inserimento il Trial Clinicidisponibili 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:		