

Richiesta inserimento paziente –**NIVOLUMAB**

**Indicazione AIFA:**

Nivolumab è indicato carcinoma polmonare non a piccole cellule (NSCLC) localmente avanzato o metastatico dopo una precedente chemioterapia negli adulti.

Luogo/Data: \_\_\_\_\_

1.	Centro Prescrittore (Centro SPOKE):			
2.	Centro HUB:			
3.	Iniziale Paziente:			
4.	Data di Nascita:			
5.	Istologia:	<b>Squamosa</b>	<b>Non Squamosa</b>	
	<i>Specificare:</i>			
6.	Stadio clinico (TNM 7.0)	<i>IIIB</i>	<i>IV</i>	
7.	Mutazione attivante EGFR	SI	NO	Non eseguito
8.	Traslocazione/Riarrangiamento di ALK o ROS1	SI	NO	Non eseguito
9.	Valutazione immunohistochimica dell'espressione PDL1	< 1% ≥1% e <5 % ≥1% e <10% ≥ 10% e <50% ≥ 50%	Negativo	Non eseguito
9.1	<i>Specificare Kit o Piattaforma se disponibile:</i>			
10.	Precedente trattamento di prima linea (trattamento sistemico per malattia metastatica):			
10.1	<i>Con platino:</i>	SI	NO	
10.2	<i>Senza platino:</i>	SI	NO	
11.	Recidiva o progressione documentata dopo precedente trattamento chemioterapico di prima linea con una doppietta contenente platino:	SI	NO	
12.	Presenza di caratteristiche prognostiche sfavorevoli e/o malattia aggressiva (segnare tutte le voci applicabili):	<3 mesi dall'ultima terapia	PD come migliore risposta alla precedente terapia	ECOG PS 1
13.	Linea di trattamento per la quale si richiede valutazione per NIVOLUMAB:	Seconda	Terza	Oltre la terza (solo non squamoso)
14.	Performance Status (ECOG):	<i>PS (ECOG) 0-1</i>		<i>PS (ECOG) 2</i>
14.1	<i>Se PS (ECOG) 2 e squamoso SPECIFICARE MOTIVAZIONE:</i>			
15.	Terapia precedente con nivolumab o agenti anti PD1, anti PDL-1 e anti PDL-2:	SI	NO	
16.	Anamnesi positiva di malattia polmonare interstiziale:	SI	NO	
17.	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:	SI	NO	
18.	<i>EVENTUALI NOTE AGGIUNTIVE:</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**