

luogo e data _____

PIANO DI CURA

Lorlatinib (Lorviqua)

Lorviqua come monoterapia è indicato per il trattamento di pazienti adulti affetti da cancro del polmone non a piccole cellule (NonSmall Cell Lung Cancer, NSCLC) in stadio avanzato positivo per la chinasi del linfoma anaplastico (ALK) la cui malattia è progredita dopo: · alectinib o ceritinib come terapia di prima linea con un inibitore della tirosin chinasi (TKI) ALK; oppure · crizotinib e almeno un altro TKI ALK.

1.	Centro prescrittore (Centro Spoke):	
2.	Centro HUB:	
3.	Iniziali Paziente:	
4.	Data di Nascita:	/ /
5.	Diagnosi	<input type="checkbox"/> NSCLC
6.	Istologia:	<input type="checkbox"/> Carcinoma squamocellulare <input type="checkbox"/> Adenocarcinoma <input type="checkbox"/> Carcinoma adenosquamoso <input type="checkbox"/> Carcinoma a grandi cellule <input type="checkbox"/> Carcinoma NOS (not otherwise specified)
7.	Stadio della malattia	<input type="checkbox"/> Localmente avanzato <input type="checkbox"/> Metastatico
7.1	Indicare sedi di malattia metastatica/ localmente avanzata	_____
8.	Riarrangiamento del gene ALK	<input type="checkbox"/> SI
9.	Linee di terapia per malattia metastatica già effettuate:	<input type="checkbox"/> 2 <input type="checkbox"/> 3 <input type="checkbox"/> ≥ 4
	• Di cui, con TKI ALK	<input type="checkbox"/> 1 <input type="checkbox"/> ≥ 2
9.1	Se 1 precedente linea di terapia con TKI ALK, specificare farmaco	<input type="checkbox"/> alectinib <input type="checkbox"/> ceritinib
9.2	Se ≥ 2 precedenti linee di terapia con TKI ALK, specificare farmaco	<input type="checkbox"/> crizotinib <input type="checkbox"/> alectinib <input type="checkbox"/> ceritinib <input type="checkbox"/> brigatinib <input type="checkbox"/> altro (specificare): _____
10.	Paziente precedentemente chemiotrattato con platino	<input type="checkbox"/> SI <input type="checkbox"/> No
11.	Performance status ECOG	<input type="checkbox"/> 0 <input type="checkbox"/> 1 <input type="checkbox"/> 2
12.	Compromissione epatica	<input type="checkbox"/> Non presente <input type="checkbox"/> Lieve o Child-Pugh A
13.	Compromissione renale	<input type="checkbox"/> Non presente <input type="checkbox"/> Lieve <input type="checkbox"/> Moderata
14.	Lorlatinib viene somministrato in monoterapia	<input type="checkbox"/> Si <input type="checkbox"/> No
15.	Preso visione di quanto riportato in RCP al paragrafo 4 [Controindicazioni, Avvertenze speciali e Precauzioni d'impiego, Interazioni con altri medicinali ed altre forme d'interazione, Fertilità gravidanza e allattamento]?	<input type="checkbox"/> Si <input type="checkbox"/> No
16.	Paziente è stato valutato per l'inserimento il Trial Clinici disponibili in ambito della ROV	<input type="checkbox"/> Si <input type="checkbox"/> Non Eleggibile <input type="checkbox"/> Pazienti non vuole partecipare a Trial

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.

Data _____

Data _____

Timbro e Firma Centro Spoke

Timbro e Firma Centro Hub

Valutazione Centro HUB: Eleggibile	SI	NO
Note del Centro HUB:		