



PIANO TEREPEUTICO AIFA PER LA PRESCRIZIONE DI:

- ☐ Ticagrelor 90 mg (Brilique ®) Da compilarsi ai fini della rimborsabilità SSN a cura dei cardiologi operanti in strutture di Cardiologia individuate dalle Regioni
- ☒ Ticagrelor 60 mg (Brilique ®) Da compilarsi ai fini della rimborsabilità SSN a cura dei cardiologi SSN

Centro Prescrittore			
Medico Prescrittore			
Tel.		e-mail	

Codice fiscale		Cognome nome	
Data nascita		Sesso	<input checked="" type="radio"/> Maschio <input type="radio"/> Femmina
Asl Residenza		Residenza	
Tel.		MMG	

Indicazioni autorizzate:
Berlique ®, in co-somministrazione con acido acetilsalicilico (ASA), è indicato per la prevenzione di eventi aterotrombotici in pazienti adulti con:

☐ sindrome coronarica acuta (SCA)

☐ pazienti adulti con storia di infarto miocardico e altro rischio di sviluppare un nuovo evento aterotrombotico

Indicazioni rimborsate
Condizioni cliniche e criteri di rimborsabilità:

Ticagrelor 90 mg:

☐ Sindrome coronarica acuta con o senza innalzamento del tratto ST (angina instabile, infarto miocardico NSTEMI, infarto miocardico STEMI) con insorgenza dei sintomi da <=24 ore; in associazione ad ASA in pazienti non trombolisati trattati farmacologicamente o mediante angioplastica coronarica (con o senza applicazione di stent)

☐ Intervento di rivascolarizzazione miocardica in pazienti con sindrome coronarica acuta con o senza innalzamento del tratto ST in associazione con ASA

Nei pazienti con NSTEMI è necessaria la presenza di almeno due dei seguenti criteri:

☐ Alterazioni del tratto ST sull'elettrocardiogramma indicative di ischemia al ricovero

☐ Alterazioni di biomarcatori indicativi di danno miocardico

☐ Uno dei seguenti fattori di rischio (età >60 anni, pregresso infarto miocardico, pregressa rivascolarizzazione miocardica, pregresso stroke ischemico, TIA, stenosi carotidea >50%, diabete mellito, arteropatia periferica, insufficienza renale con clearance della creatinina <60 ml/min/1.73 m²)

Nei pazienti con STEMI è necessaria la presenza di:

☐ Sopraslivellamento di almeno 0.1 mV in almeno due derivazioni contigue o blocco di branca sinistra di recente (<24 ore) insorgenza

☐ Intenzione di trattare il paziente con angioplastica primaria

Ticagrelor 60 mg:

In aggiunta ad ASA a basse dosi in pazienti adulti **di età superiore ai 50 anni** con storia di infarto miocardico e alto rischio di sviluppare un nuovo evento aterotrombotico, entro i due anni dall'infarto ed entro un anno dalla sospensione del precedente trattamento con un inibitore del recettore per l'ADP (incluso ticagrelor 90 mg) che presentano almeno uno dei seguenti fattori di rischio cardiovascolare:

- ☐ Età \geq 65 anni
- ☐ Diabete mellito in terapia farmacologica
- ☐ Insufficienza renale cronica non in dialisi (creatinina clearance <60 ml/min/1.73 m²)
- ☐ Malattia coronarica multivasale (stenosi \geq 50% in almeno due distretti coronarici)
- ☐ Ulteriore IMA antecedente all'evento indice

Prescrizione

- ☒ Ticagrelor 60 mg *
- ☐ Ticagrelor 90 mg **

Dosaggio**Durata trattamento**☐ Giorni☒ Mesi**Data Termine**☒ Prima prescrizione ☐ Prosecuzione cura**Data Decorrenza**

* Ticagrelor 90 mg non deve essere utilizzato in caso di terapia trombolitica nelle 24 ore precedenti, terapia anticoagulante orale, rischio aumentato di bradicardia, trattamento con farmaci inibitori od induttori del citocromo P-450 3A. Il trattamento va iniziato in fase acuta durante il ricovero ospedaliero con dose di attacco di 180 mg. La durata del trattamento è al massimo di 12 mesi.

** Ticagrelor 60 non deve essere usato in caso di pazienti ad elevato rischio emorragico che presentano almeno una delle seguenti condizioni: diatesi emorragica o disturbi noti della coagulazione; anamnesi di emorragia intracranica o emorragie gastrointestinali; terapia dialitica; insufficienza epatica; pregressa diagnosi di anomalia vascolare intracranica, tumore del sistema nervoso centrale, ictus ischemico; intervento di neurochirurgia encefalica o spinale nei precedenti cinque anni; intervento di chirurgia maggiore negli ultimi trenta giorni; concomitante terapia anti-coagulante. Le evidenze a sostegno del ticagrelor 60 mg oltre i tre anni sono limitate.

La prescrizione di Ticagrelor deve essere effettuata in accordo con il Riassunto delle Caratteristiche del Prodotto (RCP).

La validità del Piano Terapeutico è al massimo di 12 anni.

Stampato il 16/06/2022