



S.I.S. :REGIONE PUGLIA

ASL: 160113 - BT

Id. Piano 750037872

PIANO TERAPEUTICO MEDICINALE VENETOCLAX

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	

**Indicazione terapeutica:**  
**in combinazione con Azacitidina o Decitabina, nel trattamento di pazienti adulti con leucemia mieloide acuta di nuova diagnosi non candidabili a chemioterapia intensiva di induzione o con età' ≥ 75 anni** (Determina AIFA 12137/2020 indicazione L.648/96)  
☐ **CRITERI DI INCLUSIONE**  
1) pazienti di età > di 18 anni con nuova diagnosi di leucemia mieloide acuta, non eleggibili a chemioterapia intensiva di induzione  
2) pazienti di età ≥ a 75 anni con nuova diagnosi di leucemia mieloide acuta  
☐ **CRITERI DI ESCLUSIONE**  
1) precedente trattamento con agenti ipometilanti  
2) pazienti adulti candidabili a chemioterapia intensiva di induzione  
3) pazienti in cui la terapia con ipometilanti e Venetoclax e' controindicata (es. ipersensibilità al principio attivo, tumori epatici maligni in stadio avanzato, gravidanza, allattamento)

PROGRAMMA TERAPEUTICO	
Posologia	
<input checked="" type="checkbox"/> Prima prescrizione	
<input type="checkbox"/> Prosecuzione terapia	

**Condizioni da osservare:**

- I pazienti sono candidati a ricevere il trattamento fino a progressione di malattia, tossicità o intolleranza.
- Le modalità previste dagli articoli 4, 5, 6 del provvedimento datato 20 luglio 2000, in relazione a: art. 4:istituzione del registro, rilevamento e trasmissione dei dati di monitoraggio clinico ed informazioni riguardo a sospensioni del trattamento (mediante apposita scheda come da provvedimento 31 gennaio 2001, pubblicato nella Gazzetta Ufficiale n. 70 del 24 marzo 2001); art. 5: acquisizione del consenso informato, modalità di prescrizione e di dispensazione del medicinale; art. 6: rilevamento e trasmissione dei dati di spesa.
- Dati da inserire nel registro. Durante il trattamento si raccomanda nei primi cinque giorni un'attenta valutazione della funzionalità epatica e renale e la prevenzione della possibile Sindrome da lisi tumorale (TLS). Successivamente i pazienti vanno monitorati settimanalmente per il primo ciclo di trattamento con esame emocromocitometrico, chimica renale ed epatica. Dal secondo ciclo, si raccomanda un monitoraggio clinico-laboratoristico al giorno +1 di ogni ciclo.

Data Emissione 29/06/2020

Timbro e Firma del Medico