



PIANO TERAPEUTICO AIFA PER LA PRESCRIZIONE NUCALA
(MEPOLIZUMAB) NEL TRATTAMENTO DELLA SINDROME IPEREOSINOFILA
(HES)

Da compilarsi ai fini della rimborsabilità SSN a cura dei centri ospedalieri individuati dalle Regioni e Province autonome o medici specialisti (ematologo, reumatologo, pneumologo, immunologo, allergologo) operanti nell'ambito del Servizio Sanitario Regionale

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		
MMG		Peso(Kg)		H(cm) <input type="text"/>

Indicazione autorizzata e rimborsata

NUCALA (MEPOLIZUMAB)

Nucala è indicato come terapia aggiuntiva per pazienti adulti con sindrome ipereosinofila non adeguatamente controllata senza una causa secondaria non ematologica identificabile.

Condizioni cliniche e criteri di rimborsabilità

La prescrizione a carico del SSN deve essere effettuata in accordo con il Riassunto delle Caratteristiche del Prodotto (RCP), solo se rispondente a tutte le seguenti condizioni:

☒ Età ≥ 18 anni

☒ Diagnosi accertata di sindrome ipereosinofila senza causa secondaria non ematologica

☒ Malattia non adeguatamente controllata

Il paziente è attualmente in terapia di fondo con:

☒ Corticosteroidi sistemici

☐ Immunosoppressori/citotossici (specificare principio attivo)

PROGRAMMA TERAPEUTICO

Farmaco		Posologia	
<input checked="" type="checkbox"/> Prima prescrizione		Data Decorrenza	
<input type="checkbox"/> Prosecuzione di terapia *	<input type="radio"/> Con Modifiche	<input type="radio"/> Senza Modifiche	
Durata trattamento	<input type="checkbox"/> Giorni <input type="text"/>	<input checked="" type="checkbox"/> Mesi <input type="text" value="1"/>	Data Termine <input type="text"/>

La dose raccomandata di mepolizumab è di 300 mg somministrata per via sottocutanea una volta ogni 4 settimane.

È opportuna una valutazione periodica (almeno una volta l'anno), in accordo a RCP, e sulla base della gravità della malattia del paziente e del livello di controllo dei sintomi e deve essere considerata la sospensione del trattamento in caso di mancata risposta.

Nei pazienti che sviluppano manifestazioni dell'HES potenzialmente letali deve anche essere valutata la necessità di continuare la terapia, poiché Nucala non è stato studiato in questa popolazione.

La validità massima del Piano Terapeutico è di 12 mesi