

## **Cod formular specific: L01XE02**

## **FORMULAR PENTRU VERIFICAREA RESPECTĂRII CRITERIILOR DE ELIGIBILITATE AFERENTE PROTOCOLULUI TERAPEUTIC DCI GEFITINIBUM**

## **SECTIUNEA I - DATE GENERALE**

**1. Unitatea medicală:** .....

**2. CAS / nr. contract:** ..... / .....

**4. Nume și prenume pacient:** .....

**CNP / CID:**

**5.FO / RC:**      **in data:**

**6.S-a completat "Secțiunea II- date medicale" din Formularul specific cu codul: .....**

**7.Tip evaluare:**  inițiere  continuare  întrerupere

#### **8. Încadrare medicament recomandat în Listă:**

boala cronică (sublista C secțiunea C1), cod G:

PNS (sublista C secțiunea C2), nr. PNS: 

--	--	--	--

, cod de diagnostic (*varianta 999 coduri de boală*), după caz: 

--	--	--

ICD10 (sublista A, B,C secțiunea C3, D, după caz), cod de diagnostic (*varianta 999 coduri de boala*): 

--	--	--

**9. DCI recomandat:** 1)..... **DC (după caz)** .....

2)..... DC (după caz) .....

**10.\*Perioada de administrare a tratamentului:**  3 luni  6 luni  12 luni,

**11. Data întreruperii tratamentului:**

**12. Pacientul a semnat declarația pe propria răspundere conform modelului prevăzut în Ordin:**

DA NU

\*Nu se completează dacă la "tip evaluare" este bifat "întrerupere"!

**A. CRITERII DE INCLUDERE ÎN TRATAMENT**

1. Declarația de consumămant pentru tratament semnată de pacient  DA  NU
2. Diagnostic histopatologic de ***carcinom pulmonar, altul decât cel cu celule mici***  DA  NU
3. Dovedirea, prin metode imagistice, a ***stadiului avansat loco-regional (inoperabil), metastazat sau recidivat*** al bolii  DA  NU
4. Prezența ***mutațiilor activatoarea ale EGFR*** – determinate din țesut tumoral SAU din ADN tumoral circulant (probă de sânge)  DA  NU
5. Sunt eligibile următoarele populații de pacienți:
  - Tratament de primă linie (la pacienții nefratați anterior),  SAU
  - Tratament de întreținere la pacienții cu boală stabilă, după chimioterapia de primă linie, SAU
  - Tratament de linia a 2-a la pacienții cu lipsa de răspuns sau intoleranță la chimioterapia administrată în linia 1,  SAU
  - La pacienți la care s-a inițiat chimioterapia până la obținerea rezultatului testării EGFR.
6. ECOG: 0 - 2  DA  NU
7. Vârstă > 18 ani  DA  NU

**B. CRITERII DE EXCLUDERE DIN TRATAMENT**

1. Hipersensibilitate la substanța activă sau la oricare dintre excipienți  DA  NU
2. Intoleranță la galactoză (genetica sau dobândită) sau sindrom de malabsorbție la glucoza-galactoza  DA  NU
3. Prezența mutației punctiforme T790M a EGFR  DA  NU
4. Toxicitate provenita de la chimioterapie anterioara: hematologica, hepatica sau renala  DA  NU
5. Insuficiență renală severă (clearance al creatininei  $\leq 20$  ml/min)  DA  NU
6. Determinări secundare cerebrale instabile ( prezintă simptomatologie neurologica sau necesită corticoterapie și /sau tratament depletiv) sau nefratate local anterior (prin radioterapie sau neurochirurgical)  DA  NU
7. Alte tumori maligne diagnosticate anterior (co-existente cu NSCLC), cu excepția cazurilor tratate curativ, fără semne de boala în prezent  DA  NU
8. Sarcină sau alăptare în timpul tratamentului  DA  NU

**Observatie:** - medicul curant va aprecia daca beneficiile potențiale obținute prin inițierea tratamentului cu **gefitinib** depășesc risurile asociate cu prezenta unor co-morbidități importante (contraindicații relative care cresc riscul pentru apariția efectelor secundare): *diaree severă și persistentă* cu deshidratare importantă, factori de *risc major pentru perforație gastro-intestinală* (sterioizi sau AINS concomitent, antecedente de ulcer gastro-intestinal, sindrom emetic persistent, prezența metastazelor intestinale), *manifestări cutanate severe exfoliative*, buloase și pustuloase, *keratită ulcerativă*, suspiciunea prezentei *Bolii Interstițiale Pulmonare*, *fibroză pulmonară idiopatică* identificată prin scanare CT (la latitudinea medicului curant), *insuficienta hepatică severă*.

### C. CRITERII DE CONTINUARE A TRATAMENTULUI

(\*toate aceste criterii trebuie sa fie îndeplinite)

1. Statusul bolii la data evaluării – demonstrează beneficiu terapeutic:  DA  NU  
A. Remisiune completă   
B. Remisiune parțială   
C. Boală stabilă   
D. Beneficiu clinic
2. Starea clinică a pacientului permite continuarea tratamentului  DA  NU
3. Probe biologice care să permită administrarea medicamentului în condiții de siguranță - funcție hepatică și hematologică în limite normale:  DA  NU

**Criterii de intrerupere temporara a tratamentului** (\*în eventualitatea în care apar, tratamentul cu **GEFITINIB** se intrerupe *până la recuperarea / rezolvarea evenimentului respectiv*, după care tratamentul se poate relua, în funcție de decizia medicului curant)

- Toxicitate cutanată / digestivă / hematologică specifică

### D. CRITERII DE ÎNTRERUPERE DEFINITIVĂ A TRATAMENTULUI

1. Progresia bolii
2. Deces
3. Reacții adverse inaceptabile și necontrolate chiar după terapia simptomatica și intreruperea temporară a tratamentului
4. Decizia medicului, cauza: .....
5. Decizia pacientului, cauza: .....

Subsemnatul, dr....., răspund de realitatea și exactitatea completării prezentului formular.

Data: 

--	--	--	--	--	--	--

Semnătura și parafa medicului curant

Originalul dosarului pacientului, împreună cu toate documentele anexate (evaluări clinice și buletine de laborator sau imagistice, consimțământul informat, declarația pe propria răspundere a pacientului, formularul specific, confirmarea înregistrării formularului etc.), constituie documentul-sursă față de care, se poate face auditarea/controlul datelor completeate în formular.