



REGIONE CALABRIA  
AZIENDA OSPEDALIERA/OSPEDALE/ASP.....

SCHEDA PAZIENTE PRESCRIZIONE FARMACI  
IPOCOLESTEROLEMMIZZANTI ED IPOTRIGLICERIDIMIZZANTI  
REGOLAMENTATI DALLE NOTE AIFA n. 13 e n. 94

STRUTTURA..... UO/Ambulatorio..... Medico Prescrittore .....

PAZIENTE ..... C.F./T.S.....

Residente a..... Via.....

Medico Medicina Generale del paziente.....

**N.B. Il Prescrittore deve indicare la situazione clinica ed il principio attivo prescritto tra quelli indicati nello schema sotto riportato**

**NOTA 13: rimborsabilità di farmaci ipolipemizzanti per le indicazioni riportate nelle seguenti tabelle**

Ipercolesterolemia non corretta dalla sola dieta, seguita per almeno tre mesi <sup>*</sup> , e ipercolesterolemia poligenica secondo i criteri specificati al relativo paragrafo della nota AIFA			
Categoria di Rischio	Target Terapeutico	Trattamento di I° livello	Trattamento di II° livello
<input type="checkbox"/> score 2 – 3 %	LDL < 130	Modifica dello stile di vita per almeno 6 mesi	<input type="checkbox"/> Simvastatina <input type="checkbox"/> Pravastatina <input type="checkbox"/> Fluvastatina <input type="checkbox"/> Lovastatina <input type="checkbox"/> Atorvastatina
<input type="checkbox"/> score 4 – 5 %	LDL < 110	<input type="checkbox"/> Simvastatina <input type="checkbox"/> Pravastatina <input type="checkbox"/> Fluvastatina <input type="checkbox"/> Lovastatina <input type="checkbox"/> Atorvastatina	
<input type="checkbox"/> score >5 % < 10%	LDL < 100	<input type="checkbox"/> Simvastatina <input type="checkbox"/> Pravastatina <input type="checkbox"/> Fluvastatina <input type="checkbox"/> Lovastatina <input type="checkbox"/> Atorvastatina  Preferibilmente Atorvastatina se è necessaria riduzione del Colesterolo LDL > 50%	<input type="checkbox"/> Rosuvastatina <input type="checkbox"/> Ezetimibe + statine (in associazione estemporanea o preconstituita)  L'uso della combinazione ezetimibe simvastatina va limitato ai casi documentati in cui sia clinicamente indicato raggiungere livelli di target C-LDL non raggiunti con le singole statine anche a dosaggi elevati e ad alta potenza
<input type="checkbox"/> score ≥ 10%	LDL < 70	<input type="checkbox"/> Atorvastatina <input type="checkbox"/> Pravastatina <input type="checkbox"/> Fluvastatina <input type="checkbox"/> Lovastatina <input type="checkbox"/> Simvastatina  Rosuvastatina nei pazienti in cui ci sia stata evidenza di effetti collaterali severi nei primi 6 mesi di terapia con altre statine <input type="text"/>  Data di segnalazione reazione avversa a rosuvastatina inviata al responsabile aziendale di farmacovigilanza	<input type="checkbox"/> Ezetimibe + statine (in associazione estemporanea o preconstituita)  L'uso della combinazione ezetimibe simvastatina va limitato ai casi documentati in cui sia clinicamente indicato raggiungere livelli di target C-LDL non raggiunti con le singole statine anche a dosaggi elevati e ad alta potenza
Pazienti in trattamento con statine con HDL basse (<40 mg nei M e 50 nelle F) e/o trigliceridi elevati (> 200 mg/dl)			<input type="checkbox"/> Fibrati <sup>^</sup>

\* Nei pz con sindrome coronarica acuta e in quelli sottoposti ad interventi di rivascolarizzazione percutanea è indicata Atorvastatina a dosaggio elevato (≥ 40 mg)

<sup>^</sup> Il farmaco di 1<sup>^</sup> scelta è il fenofibrato per la maggiore sicurezza d'uso nei pz in terapia con statine: la combinazione statine-gemfibrazil è invece associata ad un aumentato rischio di miopatia

<b>Dislipidemie familiari secondo i criteri specificati al relativo paragrafo della nota AIFA</b>			
	<b>Trattamento di I° livello</b>	<b>Trattamento di II° livello</b>	<b>Trattamento di III° livello</b>
Ipercolesterolemia familiare monogenica (FH)	<input type="checkbox"/> Simvastatina <input type="checkbox"/> Pravastatina <input type="checkbox"/> Fluvastatina <input type="checkbox"/> Lovastatina <input type="checkbox"/> Atorvastatina <input type="checkbox"/> Rosuvastatina*	Ezetimibe + statine (in associazione estemporanea o preconstituita)*  L'uso della combinazione ezetimibe simvastatina va limitato ai casi documentati in cui sia clinicamente indicato raggiungere livelli di target C-LDL non raggiunti con le singole statine anche a dosaggi elevati e ad alta potenza	Aggiunta di resine sequestranti gli acidi biliari
Iperlipidemia familiare combinata	<input type="checkbox"/> Simvastatina <input type="checkbox"/> Pravastatina <input type="checkbox"/> Fluvastatina <input type="checkbox"/> Lovastatina <input type="checkbox"/> Atorvastatina*	<input type="checkbox"/> Rosuvastatina <input type="checkbox"/> PUFA-N3 <input type="checkbox"/> Ezetimibe + statine (in associazione estemporanea o preconstituita)* L'uso della combinazione ezetimibe simvastatina va limitato ai casi documentati in cui sia clinicamente indicato raggiungere livelli di target C-LDL non raggiunti con le singole statine anche a dosaggi elevati e ad alta potenza	
Disbetalipoproteinemia	<input type="checkbox"/> Simvastatina <input type="checkbox"/> Pravastatina <input type="checkbox"/> Fluvastatina <input type="checkbox"/> Lovastatina <input type="checkbox"/> Atorvastatina* <input type="checkbox"/> Fibrati	<input type="checkbox"/> Rosuvastatina <input type="checkbox"/> Ezetimibe + statine (in associazione estemporanea o preconstituita)* L'uso della combinazione ezetimibe simvastatina va limitato ai casi documentati in cui sia clinicamente indicato raggiungere livelli di target C-LDL non raggiunti con le singole statine anche a dosaggi elevati e ad alta potenza	Aggiunta di resine sequestranti gli acidi biliari
Iperchilomicronemie e gravi ipertrigliceridemie	<input type="checkbox"/> Fibrati <input type="checkbox"/> PUFA-N3	<input type="checkbox"/> Fibrati in associazione a PUFA-N3	

<b>Iperlipidemia in pazienti con insufficienza renale cronica moderata e grave</b>	
	Farmaci prescrivibili a carico del SSN
Per livelli di trigliceridi $\geq 500$ mg/dl	<input type="checkbox"/> PUFA-N3
Per livelli di LDL-C $\geq 300$ mg/dl	<input type="checkbox"/> Simvastatina + ezetimibe (I scelta) <input type="checkbox"/> Altre statine a minima escrezione renale (II scelta)

**NOTA 94: rimborsabilità dei PUFA N-3 per le indicazioni riportate**

N3 PUFA (con contenuto di EPA+DHA esteri etilici 85% minimo pari a 850 mg/g)	<input type="checkbox"/> Ricovero per Sindrome coronarica acuta con o senza innalzamento del tratto ST (Sindrome coronarica acuta SCA-STE, Sindrome coronarica acuta SCA-NSTE); <input type="checkbox"/> Sofferta sindrome coronarica acuta con o senza innalzamento del tratto ST (Sindrome coronarica acuta SCA-STE, Sindrome coronarica acuta SCA-NSTE) nei precedenti 90 giorni
	<i>La durata del ciclo di trattamento rimborsabile è di:</i> <input type="checkbox"/> 12 mesi nei pazienti con frazione di eiezione alla dimissione ospedaliera $>40\%$ <input type="checkbox"/> 18 mesi nei pazienti con frazione di eiezione alla dimissione ospedaliera $<40\%$

Farmaco prescritto _____ .Dose _____ Posologia _____
Durata del trattamento (max 12 mesi, esclusa nota 94) _____
Data _____
Timbro e firma leggibile del Medico (completo dell'indicazione dell'UO/Amb./Centro di appartenenza)
_____