

PIANO DI CURA

Atezolizumab

In monoterapia è indicato come trattamento adiuvante dopo resezione chirurgica completa del tumore e chemioterapia contenente platino in pazienti adulti con NSCLC ad alto rischio di recidiva, i cui tumori presentano un'espressione di PD-L1 $\geq 50\%$ sulle cellule tumorali (TC) e sono negativi per mutazioni di EGFR o riarrangiamenti di ALK.

1.	Centro prescrittore (Centro Spoke):	
2.	Centro HUB:	
3.	Iniziali Paziente:	
4.	Data di Nascita:	
5.	Diagnosi:	<input type="checkbox"/> Carcinoma polmonare non a piccole cellule (NSCLC)
6.	Stadio di malattia:	<input type="checkbox"/> IIA <input type="checkbox"/> IIB <input type="checkbox"/> IIIA
7.	ECOG	<input type="checkbox"/> 0 <input type="checkbox"/> 1 <input type="checkbox"/> 2
8.	E' stata effettuata una resezione chirurgica completa del tumore polmonare primitivo?	<input type="checkbox"/> Sì
8.1	Tipo di resezione effettuata:	<input type="checkbox"/> Lobectomia <input type="checkbox"/> Lobectomia sleeve <input type="checkbox"/> Bilobectomia <input type="checkbox"/> Pneumonectomia
9.	Stato di mutazione dell'EGFR e ALK:	<input type="checkbox"/> EGFR Negativo <input type="checkbox"/> ALK Negativo
10.	Valutazione dello status di PD-L1 effettuato su cellule tumorali?	<input type="checkbox"/> Sì, con livello espressione TC $\geq 50\%$
11.	Il paziente ha appena terminato una chemioterapia nel setting adiuvante a base di platino?	<input type="checkbox"/> Sì
12.	Il paziente ha ricevuto la resezione chirurgica completa e iniziato la chemioterapia adiuvante a base Pt, in un periodo compreso tra $4 \leq x < 12$ settimane?	<input type="checkbox"/> Sì
13.	Indicare l'agente chemioterapico a base di platino utilizzato:	<input type="checkbox"/> Cisplatino <input type="checkbox"/> Carboplatino
14.	Precedente terapia sistemica con agente chemioterapico	<input type="checkbox"/> No
15.	Precedente terapia con CD137 agonisti, anti-PD-1, anti-PD-L1, anti-CTLA-4	<input type="checkbox"/> No
16.	Malattia autoimmune (ad esclusione di diabete mellito di tipo I e ipotiroidismo)	<input type="checkbox"/> No
17.	Paziente trattato nelle 2 settimane precedenti all'inizio della terapia o in trattamento con immunosoppressore sistemico (ad eccezione di agente immuno soppressore a basse dosi o corticosteroidi/mineralcorticoidi inalatori o corticosteroidi a basse dosi per insufficienza adrenocorticale)?	<input type="checkbox"/> No
18.	Il Paziente ha ricevuto nelle 4 settimane precedenti all'inizio della terapia una terapia a base di immunostimolante sistemico o vaccino a base di virus attenuato?	<input type="checkbox"/> No
19.	Anamnesi positiva per polmonite?	<input type="checkbox"/> No
20.	Il paziente è stato valutato per l'inserimento in Trial Clinici disponibili in ambito della ROV	<input type="checkbox"/> Sì <input type="checkbox"/> Non Eleggibile <input type="checkbox"/> Paziente non vuole partecipare a Trial

UOC Oncologia nella figura professionale del Dott./Prof. _____ si assume la responsabilità in merito alla veridicità delle informazioni indicate.
Si raccomanda che vi sia evidenza della valutazione multidisciplinare dedicata in cartella clinica.

Data _____

Data _____

Timbro e Firma Centro Spoke

Timbro e Firma Centro Hub

Valutazione Centro HUB: Eleggibile	SI	NO
Note del Centro HUB:		