		antivirali orali_COVID-19	© AIFA→
	Campo obbligatorio cazioni SSN:		AGENZIA ITALIANA DEL FARMACO
	etamento di COVID 19 negli adulti che non necessitano di ossigenoterapia : gressione verso forme severe di COVID-19.	supplementare e che sono a maggior rischio di	
	paziente è già inserito, o in procinto di esserlo, in una sperimentazioni cli		
	che nominale) non deve essere inserito nel presente registro AIFA. 1- Scheda Registrazione pazient		
E	Età (anni)		blocco se <18 anni
0		F/M	
	2- Scheda Eleggibilità e Dati Clini	Lagevrio	
		23,24110	Se selezionata la risposta "Paxlovid", comparsa di un fumetto con il seguente testo:
0	Il paziente verrà sottoposto a trattamento con	Paxlovid	"In considerazione delle numerose interazioni farmacologiche associate a Paxlovid, si raccomanda di indagare adeguatamente l'anamnesi farmacologica e di fare riferimento all'RCP del farmaco (par. 4.3, 4.4, 4.5) e ai siti disponibili ai seguenti indirizzi:  "https://www.covid19-druginteractions.org/"
			"https://salute.regione.emilia-romagna.it/ssr/strumenti-e-informazioni/ptr/tabella-
		Si	interazioni-paxlovid.pdf"
E	Positività tramite test molecolare o test antigenico per SARS-CoV-2	No	blocco
0	Data del test	//	formato calendarietto
E	Data esordio dei sintomi da COVID-19	//	blocco se [data valutazione - data esordio sintomi] > <b>5gg</b>
o	Paziente già sottoposto a vaccinazione per SARS-CoV-2	Sì	
		No	
		Astra-Zeneca	
0	Se Si, specificare il vaccino somministrato	Comirnaty (Pfizer-BioNTech) Johnson&Johnson	combobox
		Moderna	
		altro	
	Se "Altro" specificare		testo libero
0	Se Si, effettuate tutte le dosi previste?	Sì	
0	Se Si, Indicare la data di somministrazione del vaccino (se effettuate tutte	No//	
	le somministrazioni, indicare la data dell'ultima)		
0	Saturazione $O_2\left(SpO_2\right)$ in aria ambiente		valore numerico intero compreso tra 1-100
0	non correlate al COVID-19?	Sì	
	non correlate al COVID-19?	No	
	Se SI alla domanda precedente, ha avuto bisogno di un incremento di ossigeno a seguito dell'insorgenza del COVID-19	Sì	blocco
		No Sì	blocco
E	Paziente in ossigenoterapia per condizione correlata al COVID-19	No	
		Sì	blocco
E	Paziente ospedalizzato per COVID-19	No	Se risposto "No" compare il fumetto: "Paziente non ospedalizzato, o ospedalizzato per motivazione differente dal COVID- 19"
E	Grado di gravità dei sintomi da COVID-19:	Lieve Moderato	
-	Branco del successi de Costo-15.	Moderato  Grave/Critico	blocco
		Patologia oncologica/oncoematologica in fase attiva	
		Insufficienza renale cronica	
		Broncopneuomopatia cronica ostruttiva e/o altra malattia respiratoria cronica (ad es. soggetti affetti da asma, fibrosi polmonare o che necessitano di ossigenoterapia per ragioni differenti da SARS-COV-	
	Il paziente presenta almeno uno fra questi fattori di rischio associati all'evoluzione in malattia grave	2) Immunodeficienza primaria o acquisita	
		Obesità (BMI ≥30)	
		Malattia cardio-cerebrovascolare (scompenso cardiaco, malattia coronarica, cardiomiopatia, ipertensione con concomitante danno d'organo, ictus)	selezione multipla
		Diabete mellito non compensato (HbA1c>9.0% 75 mmol/mol) o con complicanze croniche	
		Età >65 anni	
		Epatopatia cronica	
		Emoglobinopatie	
		Patologie del neurosviluppo e patologie neurodegenerative	

_			
		Ageusia/disgeusia	
		Anosmia	
		Astenia	
		Cefalea	
		Dispnea	
О	Selezionare almeno uno di questi sintomi da COVID-19	Faringodinia	selezione multipla
		Febbre	·
		Mialgie	
		Brividi	
		Sintomi gastrointestinali	
		Congestione nasale	
-		Tosse	
	In caso di Paziente Donna :	Sì	blocco
E			
	Paziente in gravidanza	No	
		normale	
0	Funzionalità epatica		
		compromessa	
		lieve (classe A di Child Pugh)	A lato di questa domanda compare il seguente fumetto:
		nieve (classe A di Cilila i agri)	A lato al questa domanda compare il seguente junietto.
			"Vi è un'esperienza limitata sull'uso di Lagevrio in soggetti con qualsiasi grado
0	Se compromessa, indicare il grado di compromissione epatica	moderata (classe B di Child Pugh)	di compromissione epatica"
		l	blocco se selezionato "Paxlovid" al quesito "Il paziente verrà sottoposto a
		grave (classe C di Child Pugh)	trattamento con"
$\vdash$			
		Normale	
0	Funzionalità renale		
Ī		Compromorea	
		Compromessa	
		lieve	
0	Se compromessa, indicare il grado di compromissione renale	moderata	
			blocco se selezionato "Paxlovid" al quesito "Il paziente verrà sottoposto a
		grave	trattamento con"
$\vdash$			
		Sì	blocco
E	Paziente sottoposto a trattamento con altro antivirale per COVID-19		
		No	
	In caso di paziente donna, se selezionato "Paxlovid" al quesito "Il paziente	Sì	
	verrà sottoposto a trattamento con"	31	
	verra sottoposto a trattamento con		
	Non sono disponibili dati riguardo all'uso di Paxlovid nelle donne incinte		
E	che diano indicazioni sul rischio associato al medicinale di effetti avversi		
1	sullo sviluppo.		
1	In caso di paziente potenzialmente fertile, la donna accetta di evitare di		
	iniziare una gravidanza durante il trattamento con Paxlovid e, come misura	No	blocco
	precauzionale, per 7 giorni dopo il completamento di Paxlovid?		
$\vdash$			
1	In caso di paziente donna, se selezionato "Paxlovid" al quesito "Il paziente	6	
	verrà sottoposto a trattamento con"	Sì	
	L'uso di ritonavir può ridurre l'efficacia dei contraccettivi ormonali		
E	combinati.		
	In caso di paziente potenzialmente fertile, la donna accetta di utilizzare un		
	metodo contraccettivo alternativo efficace o un metodo contraccettivo di		
1	barriera aggiuntivo durante il trattamento con Paxlovid e fino a un ciclo	l	l.,
	mestruale dopo aver interrotto Paxlovid?	NO	blocco
1			
	Se selezionato "Lagevrio" al quesito "Il paziente verrà sottoposto a		
	trattamento con"	Sì	
	Al fine di minimizzare il rischio di tossicità riproduttiva e non essendo note		
	eventuali interazioni di Lagevrio con i contraccettivi ormonali è necessario		
E	garantire appropriate modalità contraccettive.		
*	II/la paziente accetta di utilizzare metodi contraccettivi efficaci che		
	includano necessariamente metodi contraccettivi di barriera, per l'intera		
	durata del trattamento, senza interruzione (in caso di paziente uomo		
	partner di una donna potenzialmente fertile per almeno 3 mesi dopo la fine	No	blocco
	del trattamento e in caso di paziente donna potenzialmente fertile per		
	almeno 4 giorni dopo la fine del trattamento)?		
	- · · · · · · · · · · · · · · · · · · ·		
L			
	So colorionato "Lagourio" al quesito "IIit		
	Se selezionato "Lagevrio" al quesito "Il paziente verrà sottoposto a trattamento con"	Sì	
E	trattamento con"		
	E' stato consegnato il modulo informativo al paziente	No	blocco
	- 1111 11 Seguato il modulo illorinativo di paziente		

	3- Scrieua Niciliesta Farillaco	in )	
LAG	EVRIO:		
La c	lose raccomandata di Lagevrio è di 800 mg (quattro capsule da 200 mg) da		
	evrio deve essere somministrato il prima possibile dopo la conferma di dia sintomi.		
	evrio 200 mg capsule può essere assunto con o senza cibo. zienti devono essere informati di ingerire le capsule intere e di non aprire,		
Lag	ionne in età fertile devono usare misure contraccettive efficaci durante il t evrio. Lagevrio non è raccomandato durante la gravidanza e in donne in et caci.		
Nor	i vi sono dati relativi all'uso di Lagevrio in donne in gravidanza. Gli studi su	gli animali hanno mostrato una tossicità	
n b	oduttiva. ase alle potenziali reazioni avverse causate da Lagevrio sul bambino allatt serno deve essere interrotto durante il trattamento e per 4 giorni dopo l'u		
PA)	(LOVID:		
mg] Nei	osaggio raccomandato è 300 mg di PF-07321332 (due compresse da 150 mj , assunti insieme per via orale ogni 12 ore per 5 giorni. pazienti con compromissione renale moderata (eGFR da 2 30 a < 60 mL/m 21332/ritonavir 150 mg/100 mg ogni 12 ore per 5 giorni per evitare la sov		
Si ra	lovid deve essere somministrato il prima possibile dopo la diagnosi di CO\ sccomanda il completamento dell'intero ciclo di trattamento di 5 giorni an progressione a COVID-19 di grado severo o critico dopo l'inizio del trattam	testo fisso	
	ompresse devono essere deglutite intere e non devono essere masticate, valmente disponibili.		
	o controindicati medicinali che dipendono fortemente dal CYP3A per la clociate a reazioni gravi e/o potenzialmente fatali.	earance e per i quali concentrazioni elevate sono	
	onsiderazione delle numerose interazioni farmacologiche associate a Paxk RCP del farmaco (par. 4.3, 4.4, 4.5) e ai siti disponibili ai seguenti link:	ovid, per le relative indicazioni fare riferimento	
htt	os://www.covid19-druginteractions.org/		
htt	os://salute.regione.emilia-romagna.it/ssr/strumenti-e-informazioni/ptr/ta	abella-interazioni-paxlovid.pdf	
on bar Pax che L'al	o di ritonavir può ridurre l'efficacia dei contraccettivi ormonali combinati binati devono essere informate di utilizzare un metodo contraccettivo al riera aggiuntivo durante il trattamento con Paxlovid e fino a un ciclo mesti lovid non è raccomandato durante la gravidanza e nelle donne in età fertil le condizioni cliniche rendano necessario il trattamento con Paxlovid. lattamento al seno deve essere interrotto durante il trattamento e, come apletamento di Paxlovid.		
II ca	lcolo della dose totale per Paxlovid riporterà soltanto la dose calcolata pe	r il PF-07321332.	
	ichiesta farmaco è unica		
	Data richiesta farmaco	// Lagevrio	
0	Il paziente verrà sottoposto a trattamento con	Paxlovid	
		800 mg ogni 12 ore per 5 giorni	Questa posologia deve comparire solo se selezionato "Lagevrio" al quesito "Il paziente verrà sottoposto a trattamento con" in EDC
0	Posologia	300 mg PF-07321332/100 mg ritonavir ogni 12 ore per 5 giorni	Questa posologia deve comparire solo se selezionato "Paxlovid" al quesito "Il paziente verrà sottoposto a trattamento con" in EDC
		150 mg PF-07321332/100 mg ritonavir ogni 12 ore per 5 giorni	Questa posologia deve comparire solo se selezionato "Pavlovid" al quesito "Il paziente verrà sottoposto a trattamento con" in EDC e deve essere selezionabile solo se risposto "moderata" alla domanda "Indicare il grado di compromissione renale" in EDC
La c	4- Scheda Dispensazione Farmar lispensazione è unica e prevede un numero di confezioni sufficienti a copri	testo fisso	
_	lcolo della dose da dispensare per Paxlovid riporterà soltanto la dose calc	-let:  DF 07221222	
II Ca	icolo della dose da dispensare per Paxiovid riportera soltanto la dose calc	olata per II PF-0/321332.	
	ister giornaliero contiene due parti separate, ciascuna contenente due cor		
ritonavir, corrispondente alla somministrazione giornaliera alla dose standard. Al momento della dispensazione è necessario accertaris che i pazienti con compromissione renale moderata siano avvisati del fatto che deve essere assunta soltanto una compressa di PF-07321332 con la compressa di ritonavir ogni 12 ore.			
_	Data dispensazione	//	
	Lista AIC	Numero di confezioni	
0	200 mg capsula - uso orale, blister 40 capsule		se in RF selezionato Lagevrio
	150 mg + 100 mg compresse rivestite con film - blister in alluminio OPA/Al/PVC da 30 compresse		se in RF selezionato Paxlovid

	5- Scheda Fine Trattamento	1	
	scheda di fine trattamento è da intendersi come scheda di follow up da esegu ivirali attraverso un contatto a distanza (per es. per via telefonica) con il pazi	testo fisso	
La data di fine trattamento deve intendersi come data di compilazione di questa scheda di monitoraggio.			
L	- · · · · · ·	1	
0	Data fine trattamento	././	
		Decisione clinica Tossicità al farmaco	
_	Causa del FT		combobox
٦	Causa dei Fi	Guarigione	COMBOBOX
		Ricovero ospedaliero o accesso al PS	
-		Decesso	
Ь	Se selezionato Ricovero ospedaliero o accesso al PS		1
0	Data ospedalizzazione/accesso al PS	//	-
	·	causa correlata al Covid-19	
0	Causa dell'ospedalizzazione/accesso al PS	causa non correlata al Covid-19	combobox
		Causa non correlata ai Covid-19	
	Se selezionato Decesso		1
_	Data del decesso	//	
_	Data del decesso	causa correlata al Covid-19	1
0	Causa del decesso		
		causa non correlata al Covid-19	
_		In .	1
0	Il paziente ha completato il trattamento?	Sì	-
-		No	
0	Se risposto "no" alla domanda precedente, quante capsule sono state assunte?		numero capsule
_	jassunte?		·
<u> </u>			
О	Il paziente ha avuto una reazione nociva e non voluta al medicinale?	Si	link alla RNFV
_	, , , , , , , , , , , , , , , , , , , ,	No	
		Nessuna reazione avversa	
	Specificare il tipo di reazione avversa	diarrea	
		nausea	-
		capogiro	
0		cefalea	selezione multipla
0		vomito	(tranne che se selezionata l'opzione "Nessuna reazione avversa")
		disgeusia	
		eruzione cutanea	
		orticaria altro	
	5 11 15 11	aitro	to to Plane
$\vdash$	Se altro , specificare altra reazione avversa	S)	testo libero
		31	
	Il pagionto ha avuto una rossione avversa grave		I .
0	Il naziente ha avuto una reazione avversa grave		
0	II paziente ha avuto una reazione avversa grave	No	