



ASSESSORATO DELLA SALUTE

Dipartimento Regionale per la Pianificazione Strategica

**Scheda di pre-arruolamento da inviare al centro specialistico autorizzato alla prescrizione di Paxlovid per il trattamento di pazienti affetti da Covid-19**

Proponente al trattamento:

MMG \_\_\_ Med. USCA \_\_\_ Med. OSPEDALIERO \_\_\_ Altro (Specificare) \_\_\_

Cognome paziente:		
Nome paziente:		
Luogo e data di nascita (età ≥ 18 anni):		
Genere (M/F):		Codice Fiscale:
Peso:		
Recapito telefonico del paziente o del caregiver:		
Nome e cognome del medico proponente:		
Recapito telefonico del medico proponente:		
Positività al Test Molecolare o al Test Antigenico Rapido per Sars-Cov-2	Si	No (NON eleggibile)
Data del test	_/_/___	
Data di esordio dei sintomi da Covid-19 (il paziente è eleggibile al trattamento se sono passati meno di 5 giorni dall'esordio della malattia)	_/_/___	
Paziente già sottoposto a vaccinazione per Sars-Cov-2	Si	No
Se alla domanda sopra riportata la risposta è sì, indicare il vaccino utilizzato	Comirnaty (Pfizer)	
	Moderna	
	Astra-zeneca	
	Johnson&Johnson	
	Altro (specificare)	
Numero di dosi effettuate		
Indicare la data di somministrazione dell'ultima dose		
Saturazione O2 (SpO2) In aria ambiente (indicare il valore richiesto Compreso tra 1 e 100)		
Il paziente necessita di ossigenoterapia cronica per sottostanti comorbidità <b>NON</b> correlate al Covid-19	Si	No
Se sì alla domanda sopra, ha avuto bisogno di un incremento di ossigeno a seguito dell'insorgenza di Covid-19	Si (NON eleggibile)	No
Paziente in ossigenoterapia per condizione correlata al Covid-19	Si (NON eleggibile)	No
Paziente ospedalizzato per Covid-19	Si (NON eleggibile)	No (paziente non ospedalizzato o spedalizzato non per Covid-

		19)
Grado di gravità dei sintomi da Covid-19	Lieve	
	Moderato	
	Grave/critico ( <b>NON</b> eleggibile)	
Selezionare almeno uno di questi sintomi da Covid-19	Febbre	
	Tosse	
	Ageusia/disgeusia	
	Anosmia	
	Faringodinia	
	Astenia	
	Cefalea	
	Mialgie	
	Sintomi gastrointestinali	
	Dispnea	
	Brividi	
	Congestione nasale	
	Il paziente presenta almeno uno fra questi fattori di rischio associati all'evoluzione in malattia grave	Obesità con indice di massa corporea (BMI) $\geq 30$
Patologia oncologica/oncoematologica in fase attiva		
Presenza di insufficienza renale cronica (esclusi Pazienti in dialisi o con EGFR $< 30 \text{ ml/min/1,73m}^2$ )		
Il soggetto ha un diabete mellito non compensato		
Il paziente ha un'immunodeficienza primaria o acquisita		
Malattia cardiovascolare grave (scompenso cardiaco, malattia coronarica, cardiomiopatia)		
Presenza di bronco pneumopatia grave		
Paziente in gravidanza	Si ( <b>NON</b> eleggibile)	No
Funzionalità epatica	Normale	
	Compromessa	
Se la funzionalità epatica è compromessa indicare il grado di compromissione epatica ( <i>in caso di grave compromissione epatica il trattamento con Paxlovid non può essere effettuato</i> )	Lieve (Classe A di Child Pugh)	
	Moderata (Classe B di Child Pugh)	
	Grave (Classe C di Child Pugh) – ( <b>NON</b> eleggibile)	
Funzionalità Renale	Normale	
	Compromessa	
Se la funzionalità renale è compromessa indicare il grado di compromissione epatica ( <i>in caso di grave compromissione epatica il trattamento con Paxlovid non può essere effettuato</i> )	Lieve	
	Moderata	
	Grave – ( <b>NON</b> eleggibile)	
Paziente sottoposto a trattamento con altro antivirale per Covid-19	Si ( <b>NON</b> eleggibile)	No
Non sono disponibili dati riguardo all'uso di Paxlovid nelle donne incinte che diano indicazioni sul rischio associato al medicinale di effetti avversi sullo sviluppo. Paxlovid non è raccomandato durante la gravidanza e nelle donne in età fertile che usano un metodo contraccettivo a meno che le condizioni cliniche rendano necessario il trattamento con <b>Paxlovid</b> . L'allattamento al seno deve essere interrotto e, come misura precauzionale, per 7 giorni dopo il completamento di <b>Paxlovid</b> . ( <i>In caso di paziente potenzialmente fertile, la donna accetta di evitare di iniziare una gravidanza durante il trattamento con Paxlovid e, come misura precauzionale, per 7 giorni dopo il completamento di Paxlovid?</i> )	Si	No ( <b>NON</b> eleggibile)
L'uso di ritonavir può ridurre l'efficacia dei contraccettivi ormonali	Si	No

<b>Paxlovid?</b>		
L'uso di ritonavir può ridurre l'efficacia dei contraccettivi ormonali combinati. <i>(In caso di paziente potenzialmente fertile, la donna accetta di utilizzare un metodo contraccettivo alternativo efficace o un metodo contraccettivo di barriera aggiuntivo durante il trattamento con Paxlovid e fino ad un ciclo mestruale dopo aver interrotto Paxlovid?)</i>	Si	No (NON eleggibile)
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 al sito disponibile al seguente link: <a href="https://www.covid19-druginteractions.org/">https://www.covid19-druginteractions.org/</a> .		
<b>A tal proposito, riportare affianco le terapie farmacologiche assunte dal paziente.</b>		

**Luogo e data,**

**Timbro e firma del Medico Proponente**

---