

Repatha® (Evolocumab)¹

Kostengutsprache gesuch Therapiestart und Erfolgskontrolle nach 6 Monaten

Limitatio: siehe <http://www.spezialitaetenliste.ch/default.aspx>

Personalien Patient / Patientin

Name / Vorname

Geburtsdatum

Strasse / Adresszusatz

PLZ / Ort

Krankenversicherer

Name

Adresse Versicherer (VAD bzw. Vertrauensarzt)

Adresszusatz

PLZ / Ort

Versicherten-Nummer

Es handelt sich um eine

- Repatha® Erstverschreibung Repatha® Erfolgskontrolle (Sektion 3)

1. Patientenanamnese

- Sekundärprävention mit LDL-C > 2.6 mmol/L** – nach einem klinisch manifesten atherosklerotischen (ASCVD), ischämischen kardiovaskulären Ereignis*

ODER

Primärprävention mit einer familiären Hypercholesterinämie

- mit **LDL-C > 5.0 mmol/L** bei Erwachsenen mit einer schweren **heterozygoten familiären Hypercholesterinämie** oder bei Erwachsenen und Jugendlichen ab einem Alter von 12 Jahren mit einer **homozygoten familiären Hypercholesterinämie**
- mit **LDL-C > 4.5 mmol/L** bei Erwachsenen mit einer schweren heterozygoten familiären Hypercholesterinämie **mit einem zusätzlichen Risikofaktor****

LDL-C Wert vor Behandlung mit Repatha® ***

Datum der Messung

mmol/L

* Inklusive Erwachsenen mit Hypercholesterinämie oder mit heterozygoten familiären Hypercholesterinämie oder bei Erwachsenen und Jugendlichen ab einem Alter von 12 Jahren mit einer homozygoten familiären Hypercholesterinämie¹

** Diabetes Mellitus, erhöhtes Lipoprotein (a) > 50 mg/dL resp. 120 nmol/L, ausgeprägte arterielle Hypertonie.

*** oder vor dem Behandlungsbeginn mit einem anderem PCSK9i.



2. Vortherapie

- Mindestens **3 Monate** mit der maximal verträglichen Dosierung einer intensivierten LDL-C senkenden Therapie mit mindestens **zwei verschiedenen Statinen** mit oder ohne Ezetimib (oder Ezetimib mit oder ohne weiteren Lipidsenker bei Statin-Unverträglichkeit)

Statin (Wirkstoff)	Dosierung (maximal verträglich)	Behandlungsdauer
#1		
#2		

ODER

- Statin - Unverträglichkeit:** mindestens 3 Monate mit Ezetimib

- Myalgien Hepatopathie CK-Wert

Ezetimib verpflichtend Dauer Monate

Eine Unverträglichkeit gegenüber Statinen gilt als belegt, wenn Therapieversuche mit mehreren Statinen zu Myalgien oder einem Anstieg der Kreatinin-Kinase auf mindestens das Fünffache des oberen Normwertes führten oder wenn durch ein Statin eine schwere Hepatopathie aufgetreten ist.

- Arterielle Blutdruck** ist kontrolliert
- Einstellung des Blutzuckers auf einen **HbA_{1c}-Wert** < 8,0 % ist angestrebt **oder** kein Diabetes Mellitus
- Eine Nikotinabstinenz ist angestrebt **oder** Nichtraucher

3. Erfolgskontrolle innerhalb von 1 bis 6 Monaten nach Beginn der Repatha®-Therapie

- LDL-C Reduktion vs. **Ausgangswert $\geq 40\%$** und/oder **LDL-C Wert von $< 1,8$ mmol/L** erreicht

Erreichter LDL-C Wert mit Repatha® mmol/L

Datum der Messung

Falls LDL-C Senkung $< 40\%$ oder LDL-C ≥ 1.8 mmol/L unter Therapie mit Repatha®, bitte erklären:

Anfragender Arzt / anfragende Ärztin

Diagnose und Erstverordnung sowie regelmässige Kontrollen müssen durch einen Facharzt FMH der Angiologie, Diabetologie, Endokrinologie, Kardiologie, Nephrologie, Neurologie oder durch ausgewiesene Hypercholesterinämie-Experten durchgeführt werden. Die entsprechende Liste mit den Experten ist unter folgender Adresse abrufbar: <http://www.bag.admin.ch/sl-ref>.

Bei Spital zusätzlich Name des Spitals / der Abteilung

Stempel / Unterschrift

Telefon / Fax

E-Mail

Datum