Centro prescrittore

ALLEGATO

## PIANO TERAPEUTICO AIFA PER LA PRESCRIZIONE DI OZAWADE (pitolisant) NEL TRATTAMENTO DELL'ECCESSIVA SONNOLENZA DIURNA NELL'APNEA OSTRUTTIVA DEL SONNO (OSA).

Da compilarsi ai fini della rimborsabilità SSN a cura dei centri specializzati nel trattamento dei disturbi del sonno individuati dalle Regioni e Province autonome o di specialisti neurologi, operanti nell'ambito del Servizio Sanitario Regionale.

Indicazione terapeutica autorizzata: Ozawade è indicato per migliorare lo stato di veglia e ridurre l'eccessiva sonnolenza diurna (excessive daytime sleepiness, EDS) in pazienti adulti affetti da apnea ostruttiva nel sonno (obstructive sleep apnea, OSA) nei quali l'EDS non è stata trattata in modo soddisfacente dalla terapia primaria per l'OSA, ad esempio la pressione continua positiva delle vie aeree (continuous positive airway pressure, CPAP) o nei quali tale terapia non sia stata tollerata.

Indicazione rimborsata SSN: Ozawade è indicato per migliorare lo stato di veglia e ridurre l'eccessiva sonnolenza diurna (excessive daytime sleepiness, EDS) in pazienti adulti affetti da apnea ostruttiva nel sonno (obstructive sleep apnea, OSA) nei quali l'EDS non è stata trattata in modo soddisfacente dalla terapia primaria per l'OSA, ad esempio la pressione continua positiva delle vie aeree (continuous positive airway pressure, CPAP) o nei quali tale terapia non sia stata tollerata; limitatamente ai pazienti nei quali il livello di persistenza dell'eccessiva sonnolenza diurna, nonostante la terapia primaria o nei casi in cui tale terapia non sia stata tollerata, corrispondano a quelli degli studi registrativi: Epworth Sleepiness Scale (ESS) ≥12) ed in assenza di patologie cardiovascolari rilevanti (vedi sotto: criteri di eleggibilità al trattamento).

| Azienda Sanitaria:   | Unità Operativa Richiedente: |
|--|------------------------------|
| Nome e Cognome del medico prescrittore:  |                              |
| Tel. e-mail  |                              |
| Paziente (nome, cognome):  | Data di nascita:/            |
| Sesso:   M  F  Codice Fiscale_   |                              |
| Residenza (indirizzo):   |                              |
| ASL di Residenza: Prov   | incia: Regione:              |
| Medico di Medicina generale:   |                              |
|  |                              |
| Diagnosi:   OSA  |                              |
| È in corso un trattamento per l'OSA?: ☐ SI ☐ NO  |                              |
| Se sì, indicare quale (per es. CPAP, apparecchi oro-mandibolari, intervento chirurgico):             |                              |
|  |                              |
| Periodo di trattamento: da:/ a:/   | /                            |
| Se no, è stato tentato l'uso della CPAP o di altre terapie primarie per l'OSA in passato?: ☐ SI ☐ NO |                              |

— 38 -

| Indicare il motivo dell'interruzione:   |  |
|---|--|
| L'uso di pitolisant in pazienti che non possono tollerare la terapia primaria per l'OSA può essere accettato, solo a condizione che i pazienti siano informati dei rischi associati al mancato trattamento della malattia di base e che la terapia primaria per l'OSA venga regolarmente ritentata nei pazienti che non la tollerano.   |  |
| CRITERI DI ELEGGIBILITÀ AL TRATTAMENTO CON PITOLISANT (ai fini della prescrizione devono essere soddisfatti entrambi):  |  |
| ☐ <b>EDS</b> ( <i>Excessive Daytime Sleepiness</i> ) residua, nonostante i trattamenti primari per l'OSA, con punteggio ESS (Epworth Sleepiness Scale) ≥12  |  |
| ☐ Assenza di patologie cardiovascolari rilevanti°   |  |
| ° Per patologie CV rilevanti, sulla base dei principali criteri di esclusione dei trials registrativi, si intende: infarto del miocardio recente, angina, ipertensione arteriosa o disritmie [nei 6 mesi precedenti], intervallo QT corretto dell'ECG secondo Bazett > 450 ms, storia di ipertrofia ventricolare sinistra. Tra i criteri di esclusione dei trials registrativi era inoltre incluso il prolasso della valvola mitrale. |  |
|   |  |
| PROGRAMMA TERAPEUTICO OZAWADE (PITOLISANT)  Prima prescrizione Prosecuzione terapia   |  |
| □ Ozawade 4,5 mg (confezione da 30 cpr)   |  |
| □ Ozawade 18 mg (confezione da 30 cpr)  |  |
| Pitolisant deve essere usato alla dose minima efficace, in base alla risposta e alla tollerabilità del singolo paziente, secondo uno schema di aumento graduale della dose, senza superare la dose di 18 mg/die:  |  |
| - Settimana 1: dose iniziale di 4,5 mg (una compressa da 4,5 mg) al giorno  |  |
| - Settimana 2: la dose può essere aumentata a 9 mg (due compresse da 4,5 mg) al giorno.   |  |
| - Settimana 3: la dose può essere aumentata a 18 mg (una compressa da 18 mg) al giorno o diminuita a 4,5 mg (una compressa da 4,5 mg) al giorno.  |  |
| In qualsiasi momento la dose può essere diminuita (fino a 4,5 mg al giorno) o aumentata (fino a 18 mg al giorno) a seconda del giudizio del medico e della risposta del paziente. La dose totale giornaliera deve essere somministrata come dose singola al mattino durante la colazione  |  |
| Poiché i dati sull'efficacia a lungo termine sono limitati (vedere paragrafo 5.1 RCP), il medico deve valutare con regolarità se il trattamento mantiene la sua efficacia.  |  |
| Durata prevista del trattamento (mesi): fino a//  |  |
| La validità massima del Piano terapeutico è di 12 mesi.   |  |
| La prescrizione va effettuata in accordo con il Riassunto delle Caratteristiche del Prodotto.   |  |
| Data TIMBRO E FIRMA DEL MEDICO RICHIEDENTE  |  |

22A03310

