

Limitatio (voir Liste des Spécialités : <http://www.spezialitaetenliste.ch/default.aspx>)

Données personnelles du patient (de la patiente) :

Nom: Prénom: Date de naissance:

Adresse: Complément d'adresse:

NPA: Lieu:

Assurance-maladie: N° de l'assuré(e):

Adresse assurance (service du MC ou MC): Complément d'adresse:

NPA: Lieu:

Données médicales (exclusivement destinées au médecin-conseil)

Nouveau patient Patient déjà sous traitement avec PCSK9i
Date de début du traitement

1. Anamnèse

a) Valeur de LDL-C avant l'initiation avec Praluent®: mmol/L Date de la mesure:

b) Prévention CV secondaire (ASCVD¹)

Patients adultes avec maladie cardiovasculaire athérosclérotique cliniquement manifeste

LDL-C sous traitement antérieur > 2.6 mmol/L

OU

Prévention CV primaire Patients adultes avec hypercholestérolémie familiale hétérozygote sévère

LDL-C sous traitement antérieur > 5.0 mmol/L

LDL-C sous traitement antérieur > 4.5 mmol/L Dans le cas où au moins l'un des facteurs de risque supplémentaires suivants est présent:
 • diabète sucré • lipoprotéine (a) élevée > 50 mg/dl resp. 120 nmol/L • hypertension artérielle marquée

2. Traitement antérieur

a) Régime d'accompagnement du traitement
b) Traitement avec au moins 2 statines différentes pour un total ≥3 mois

OU

Traitement à l'ézétimibe depuis ≥3 mois (seulement avec une intolérance aux statines avérée)

Au moins 3 mois la dose maximale tolérée d'une thérapie intensive visant à réduire le LDL-C: au moins deux statines différentes avec ou sans ézétimibe (ou ézétimibe avec ou sans autre hypolipémiant en cas d'intolérance aux statines)

Une intolérance aux statines est considérée comme prouvée, si

- une tentative de traitement avec plusieurs statines a conduit à des myalgies ou
- à une augmentation de la créatine kinase (CK) d'au moins 5 fois la valeur normale supérieure ou
- une hépatopathie sévère est survenue sous traitement avec une statine.

Principe actif + dosage utilisé		Preuve d'intolérance aux statines
Statine 1	<input type="text"/>	<input type="checkbox"/> Myalgie <input type="checkbox"/> Augmentation CK ² > 5xULN ³ <input type="checkbox"/> Hépatopathie sévère
Statine 2	<input type="text"/>	<input type="checkbox"/> Myalgie

3. Prérequis supplémentaires: autres facteurs de risque contrôlés

Pression artérielle contrôlée
 Ajustement de l'HbA_{1c} à <8.0% recherché (ou patient sans diabète)
 Abstinence à la nicotine recherchée (ou non-fumeur)

4. Résultats thérapeutiques avec Praluent® dans les 6 mois

La thérapie ne peut être poursuivie que lorsqu'un contrôle dans les 6 mois après le début du traitement a montré une réduction d'au moins 40% du LDL-C par rapport à la valeur initiale sous traitement hypolipémiant intensif maximal ou qu'une valeur de LDL-C inférieure à 1.8 mmol/L a été atteinte.

Valeur de LDL-C sous traitement par Praluent®:

 mmol/L

Date de la mesure:

Réduction du LDL-C de plus de 40%

et/ou

valeur de LDL-C < 1.8 mmol/L atteinte

Médecin-traitant

Le diagnostic, la prescription initiale et les contrôles réguliers doivent être effectués par des médecins spécialistes FMH en Angiologie, Diabétologie / Endocrinologie, Cardiologie, Néphrologie, Neurologie ou par des experts reconnus dans le domaine de l'hypercholestérolémie. La liste de ces experts est disponible à l'adresse suivante:

<http://www.bag.admin.ch/si-ref>

Spécialité FMH:

Nom:

Prénom:

Titre:

Adresse:

Complément d'adresse:

NPA:

Lieu:

Tel.:

Fax:

Email:

Exerçant à l'hôpital ajoutez le nom de l'hôpital:

Département:

Lieu, date:

Timbre / signature:

Assurez-vous bien d'avoir rempli tous les champs avant l'envoi à l'assurance-maladie.

1. Maladie cardiovasculaire athérosclérotique (ASCVD) cliniquement manifeste comprend: syndrome coronarien aigu (SCA) comme infarctus du myocarde (IM) ou angor instable; angor stable; revascularisation coronarienne ou autre revascularisation artérielle; accident vasculaire cérébral (AVC) ou accident ischémique transitoire (AIT); artériopathie oblitérante des membres inférieurs (AOMI); anévrisme de l'aorte
2. CK = créatine kinase
3. ULN = upper level normal (limite supérieure de référence)