



Piano Terapeutico per la prescrizione delle specialità
medicinali VELTASSA (patiromer) e LOKELMA (sodio
zirconio ciclosilicato)

La prescrivibilità di questi medicinali è consentita ai soli medici appartenenti a centri ospedalieri o specialisti nefrologo, cardiologo, internista

Indicazione terapeutica: trattamento dell'iperkaliemia negli adulti.

La rimborsabilità è limitata al trattamento dei pazienti adulti con iperkaliemia persistente (livello di potassiemia > 5.5mmol/L) in pazienti con risposta insufficiente o controindicazione alle resine (calcio polistirene sulfonato/sodio polistirene sulfonato).

Centro Prescrittore			
Medico Prescrittore			
Telefono		E-Mail	

Codice fiscale		Cognome nome	
Data nascita		Sesso	<input checked="" type="radio"/> Maschio <input type="radio"/> Femmina
Asl Residenza		Residenza	
MMG			

CRITERI DI ELEGGIBILITA' AL TRATTAMENTO (devono essere soddisfatti entrambi i punti 1 e 2)

1) Diagnosi: Iperkaliemia persistente (livello di potassiemia > 5,5 mmol/L) in pazienti con risposta insufficiente o controindicazione alle resine (calcio polistirene sulfonato/sodio polistirene sulfonato).

2)Almeno una delle seguenti controindicazioni (possibilità di scelta multipla):

- ☒ Insufficienza renale: stadio 3b-CKD in pazienti con concomitante terapia con RAASi
- ☐ Insufficienza renale: stadio 4 o 5-CKD non in dialisi, in pazienti con o senza concomitante terapia con RAASi
- ☐ Insufficienza renale: stadio 5-CKD in dialisi (solo per sodio zirconio ciclosilicato)
- ☐ Scompenso cardiaco (frazione di eiezione <=40%) in pazienti con concomitante terapia con RAASi in dose giudicata subottimal

FARMACO PRESCRITTO

☐ LOKELMA (sodio zirconico ciclosilicato)

1. Pazienti NON in dialisi: ☒ 8,4 g ☐ 16,8 g
2. Pazienti in dialisi: ☐ 5 g (trattamento nei giorni di non-dialisi)

Posologia di correzione (1)

Posologia di mantenimento (1)

Validità del presente piano terapeutico (massimo 6 mesi) (2) ☐ Giorni ☒ Mesi

☒ Prima prescrizione ☐ Prosecuzione cura

Data Decorrenza Data Termine

(1) Fare riferimento al paragrafo 4.2 del Riassunto delle Caratteristiche del Prodotto (RCP).

(2)E' opportuno che durante una terapia a lungo termine con chelanti orali del K⁺, vengano periodicamente controllati i valori ematici di K, Ca e Mg.