

Lupkynis® (Voclosporinum)

Kostengutsprache gesuch zu Händen des Vertrauensarztes

▼ Dieses Arzneimittel unterliegt einer zusätzlichen Überwachung. Dies ermöglicht eine schnelle Identifizierung neuer Erkenntnisse über die Sicherheit. Angehörige von Gesundheitsberufen sind aufgefordert, den Verdacht einer neuen oder schwerwiegenden Nebenwirkung zu melden. Hinweise zur Meldung von Nebenwirkungen, siehe Rubrik „Unerwünschte Wirkungen“.

Swissmedic-Zulassung (Auszug): Lupkynis ist in Kombination mit einer immunsuppressiven Basistherapie zur Behandlung von erwachsenen Patienten mit aktiver Lupusnephritis der Klassen III, IV oder V (einschliesslich deren Mischformen III/V und IV/V) indiziert (siehe „Dosierung/Anwendung“ und „Klinische Wirksamkeit“).

Personalien Patient:

Name: Vorname: Geb. Datum:

Geschlecht: ♀ ♂ Strasse: Adresszusatz:

PLZ: Ort:

Krankenversicherer: Versicherten-Nr.:

Adresse Versicherer (VAD bzw. Vertrauensarzt) Adresszusatz:

PLZ: Ort:

Medizinische Daten

Patientin/Patient leidet an einer aktiven Lupusnephritis der Klasse III, IV oder V (einschliesslich Mischformen III/V und IV/V).

Bisheriger Verlauf und aktueller Zustand:

Geplante Dosierung:

- 23,7 mg Voclosporin (drei Weichkapseln à 7,9 mg) zweimal täglich
- 15,8 mg morgens (zwei Weichkapseln) und 7,9 mg abends (1 Weichkapsel) bei gleichzeitiger Anwendung mit moderaten Cytochrom-P450 (CYP)3A4-Inhibitoren

Begründung inkl. Literaturhinweise für die Behandlung mit Lupkynis®, da nicht in der Spezialitätenliste:

Bemerkungen, Ergänzungen:

Behandelnder Arzt/Ärztin:

Name:

Vorname:

Adresse:

Adresszusatz:

PLZ:

Ort:

Tel.:

Fax:

E-Mail:

bei Spital, zusätzlich Name des Spitals:

Abteilung:

Datum:

(siehe auch [Swissmedicinfo](#))