

Limitatio siehe unter [www.spezialtaetenliste.ch](http://www.spezialtaetenliste.ch)

Es handelt sich um eine

☐ **Erstverordnung/Umstellung von einem anderen PCSK9i**  
(Abschnitt 1, 2 und 3 ausfüllen)

☐ **Erfolgskontrolle**  
(Abschnitt 1, 2 und 4 ausfüllen)

**1. Abschnitt: Personalien Patient(in):**

Name:

Vorname:

Geb. Datum

Geschlecht:

☐ ♀

☐ ♂

Strasse:

Adresszusatz:

PLZ:

Ort:

**Krankenversicherer:**


Versicherten-Nr.:

Adresse Versicherer (VAD oder Vertrauensarzt):

Adresszusatz:

PLZ:

Ort:

**2. Abschnitt: Anamnese:**
☐
**Sekundärprävention:** Nach einem klinisch manifesten atherosklerotisch bedingten, ischämischen kardiovaskulären Ereignis.  
LDL-C > 1.8 mmol/l unter Vortherapie

LDL-C-Wert vor Behandlung mit Repatha/anderem PCSK9i (mmol/l)

Datum der Messung

oder

☐
**Primärprävention:** Bei Patient:innen ab einem Alter von 10 Jahren mit heterozygoter oder homozygoter familiärer Hypercholesterinämie. LDL-C > 2.6 mmol/l unter Vortherapie

LDL-C-Wert vor Behandlung mit Repatha/anderem PCSK9i (mmol/l)

Datum der Messung

**3. Abschnitt: Vortherapie**
☐

Mit Statin: Behandlung über mindestens 3 Monate mit mindestens 2 verschiedenen Statinen in maximal verträglicher Dosierung (mit oder ohne Ezetimib)

1. Statin

Dosierung

2. Statin

Dosierung

Behandlungsdauer insgesamt (von, bis)

oder

Bei belegter Statinunverträglichkeit\*: Behandlung über mindestens 3 Monate mit Ezetimib

1. Statin

2. Statin

Unverträglichkeit

☐

Myalgie

☐

Anstieg CK-Wert ( $\geq 5 \times$  ULN)

☐

Schwere Hepatopathie

Behandlungsdauer insgesamt (von, bis)

\* Eine Unverträglichkeit gegenüber Statinen gilt als belegt, wenn Therapieversuche mit mindestens zwei verschiedenen Statinen zu Myalgien oder einem Anstieg der Kreatinin-Kinase (CK) auf mindestens das 5-fache des oberen Normwertes (ULN) führte oder wenn durch ein Statin eine schwere Hepatopathie aufgetreten ist.

#### 4. Abschnitt: Erfolgskontrolle

Die Behandlung darf nur fortgesetzt werden, wenn bei einer Kontrolle innerhalb von 6 Monaten das LDL-C gegenüber dem Ausgangswert um mindestens 40 % gesenkt oder ein Wert < 1.4 mmol/l erreicht wurde.

Bei vorgängiger Behandlung mit einem anderen PCSK9-Inhibitor entspricht der Ausgangswert dem LDL-C-Wert unter Vortherapie vor der Behandlung mit dem anderen PCSK9-Inhibitor.

Datum Behandlungsbeginn  
mit Repatha ®

Erreichter LDL-C-Wert  
mit Repatha ®

Datum der Messung

Ergänzungen/Bemerkungen:

Anfragender Arzt/Ärztin:

oder ausgewiesene ExpertIn gemäss Liste BAG, abrufbar unter:

[www.bag.admin.ch/si-ref](http://www.bag.admin.ch/si-ref)

Name:

Vorname:

Strasse:

PLZ:

Ort:

Tel.

Fax:

E-Mail:

bei Spital zusätzlich Name des Spitals:

Abteilung:

Datum:

Siehe auch [Spezialitätenliste](#)