

(REGISTRO DEI FARMACI ONCOLOGICI SOTTOPOSTI A MONITORAGGIO

FINE TRATTAMENTO	
I campi contrassegnati con * sono obbligatori. N.B. inserire il punto per indicare i decimali, laddove necessario, es.35.5 mg	
Causa di fine trattamento*	Fine regolare del trattamento Progressione Morte Tossicita' Trasferimento Non somministrazione Causa non dipendente dal farmaco
Data di fine trattamento*	/(gg mm aaaa)
Esame che ha determinato lo stato della malattia* :	☐ Immunofissazione di siero e urine ☐ Determinazione della concentrazione delle catene leggere ibere circolanti ☐ Quantificazione dei biomarcatori cardiaci ☐ Altro
Se altro, specificare:	
Data* : _	/(gg mm aaaa)
Valutazione dello stato della malattia	
Risposta ematologica* :	Risposta completa (CR, immunofissazione di siero e urine negativa e rapporto kappa / lambda delle catene leggere ibere circolanti normale)  Risposta parziale molto buona (VGPR, dFLC <40 mg/L)  Risposta parziale (PR, riduzione di dFLC >50%)  Non risposta ematologica (NR)
Risposta cardiaca* :	Risposta cardiaca (diminuzione di almeno il 30% e 300 ng/L del NT-proBNP) Stabile Progressione cardiaca (aumento di almeno il 30% e 300 ng/L del NT-proBNP)
Se il paziente è morto, indicare:	
La causa	Malattia Tossicità Altro
Se altro, specificare	
Data di morte:	/(gg mm aaaa)
La causa di morte e' correlata alla malattia?:  Numero di somministrazioni	No
ricevute* :	
Si sono verificate Reazioni avverse nel ciclo precedente?*	Si No se sì' compilare modulo ministeriale ADR