

1. INFORMATIONEN ZUR THERAPIE MIT MAVENCLAD®

- Orale gewichtsadaptierte Therapie.
- Empfohlene kumulative Dosis: 3.5 mg/kg Körpergewicht über 2 Jahre, angewendet als 1 Behandlungsphase von 1.75 mg/kg pro Jahr.
- Keine weitere Behandlung mit MAVENCLAD® in den Jahren 3 und 4 erforderlich.

2. INDIKATION FÜR MAVENCLAD®

MAVENCLAD® wird angewendet zur Behandlung von erwachsenen Patienten mit hochaktiver schubförmig remittierender Multipler Sklerose (MS) definiert durch klinische oder bildgebende Befunde.

3. VERGÜTUNG (GEMÄSS SPEZIALITÄTENLISTE)

NICHT VORBEHANDELTE PATIENTEN

Bei therapienaiven Patienten richtet sich die Vergütung nach aktuell geltenden klinischen Leitlinien wie der DGN.

VORBEHANDELTE PATIENTEN

Patienten mit hoher Krankheitsaktivität trotz Behandlung mit einer krankheitsmodifizierenden Therapie (in der Regel während mindestens 6 Monaten).

ZUSÄTZLICHE INFORMATIONEN (FALLS VORHANDEN)

Aktuelle Behandlung:

Dauer der aktuellen Behandlung:

Ergänzungen, Bemerkungen:

4. PERSONALIEN PATIENT/-IN

Name:	Vorname:
Geburtsdatum:	männlich weiblich
Gewicht:	Telefon:
Adresse:	
PLZ/Ort:	
Krankenversicherer:	Versicherungs-Nr.:

5. VERORDNENDE/R ARZT/ÄRZTIN (NEUROLOGE/-IN)

Name:	Vorname:
Adresse:	
PLZ/Ort:	FMH Titel:
Telefon:	Fax:
bei Spital, Name Spital:	ZSR-Nr.:

Datum, Unterschrift: