

Weiterbehandlung von Patient:innen mit Repatha® (Evolocumab)

Sehr geehrte Frau Kollegin, sehr geehrter Herr Kollege,

Ihr(e) Patient(in) _____ (geb. _____) ist am _____
mit der Bitte um fachärztliche Abklärung bzw. Befundkontrolle zu uns überwiesen
worden.

Indikation:

Homozygote familiäre Hypercholesterinämie
Heterozygote familiäre Hypercholesterinämie
Primäre Hypercholesterinämie
Gemischte Dyslipidämie

Mit folgender gesicherter vaskulärer Erkrankung¹:

Myokardinfarkt	Zerebrale Atherosklerose
Chronische ischämische Herzerkrankung	Folgen einer zerebrovaskulären Krankheit
Akutes Koronarsyndrom	Atherosklerose
Hirnfarkt	Periphere arterielle Verschlusskrankheit
Verschluss und Stenose der A. carotis	Aortenaneurysma

Allgemeinzustand/Weitere Anamnese:

Angesichts der kardiovaskulären Vorgeschichte der Patientin/des Patienten liegt ein Risiko vor. Unter bestehender Therapie zeigte sich im letzten Lipidprofil vom _____ ein LDL-C Wert von _____, der dringend einer Therapieintensivierung bedarf, um den LDL-Zielwert, _____, zu erreichen.

Zur weiteren Senkung des LDL-C habe ich am _____ eine Therapie mit dem PCSK9-Inhibitor Repatha® (Evolocumab) eingeleitet und empfehle, diese Therapie weiterzuführen.²

Das Lipidprofil zeigte nach erster Kontrollmessung am _____ eine Reduktion des LDL-C auf _____. Wir empfehlen die Kontrolle des LDL-C nach _____ Wochen.

Die Verordnung von Repatha® (Evolocumab) erfolgte nach den Vorgaben der Arzneimittel-Richtlinie.³ Folgeverordnungen sind im hausärztlichen Bereich möglich.⁴

Wir haben alle Voraussetzungen zur Therapie mit Repatha® (Evolocumab) in der Patientenakte dokumentiert. Diese stellen wir Ihnen bei Bedarf gerne zur Verfügung.

Ich ersuche Sie, die entsprechende Weiterbehandlung des Patienten zu übernehmen und die Therapie mit Repatha® (Evolocumab) entsprechend fortzuführen.

Ich bitte um eine Wiedervorstellung in _____ Monaten zur fachärztlichen Kontrolle.

Gerne stehe ich Ihnen für Fragen zur Verfügung.

Mit kollegialen Grüßen

Praxisstempel

Referenzen:

1. Modifiziert nach Arzneimittel-Richtlinie Anlage III, Nr. 36a
2. [Aktuelle Fachinformation Repatha®](#)
3. <https://www.g-ba.de/richtlinien/anlage/16/>
4. https://www.g-ba.de/downloads/40-268-4346/2017-04-20_AM-RL-III_Evolocumab_TrG.pdf