

Raccolta dati per il controllo qualità dell'uso medico limitato degli psichedelici (PAT)

La PAT è possibile in Svizzera con un'autorizzazione eccezionale dell'UFSP. La PAT non è un trattamento standard. Inoltre, vengono utilizzate sostanze stupefacenti normalmente vietate e non commercializzabili. Una buona documentazione dell'efficacia e degli eventuali effetti avversi di questi trattamenti proveniente dal maggior numero possibile di pazienti è quindi importante per il terapeuta e per l'autorità competente. L'UFSP richiede per questo motivo una relazione al termine del trattamento. Inoltre, l'Ospedale universitario di Basilea, insieme all'Associazione medica svizzera per la terapia psicotica (SÄPT), conduce questa indagine per documentare i trattamenti.

In qualità di terapeuta, si prega di rispondere alle seguenti domande **una volta per ogni paziente al termine del trattamento**.

Data:

Nome del titolare dell'autorizzazione: _____

A. CARATTERISTICHE DEL PAZIENTE:

Anno di nascita del paziente:

Sesso biologico del paziente:

Uomo

Donna

Non-binario

Diagnosi (motivo del trattamento):

Diagnosi secondarie (max. 3):

Psicofarmaci attuali:

in pausa prima della sessione: No Sì

in pausa prima della sessione: No Sì

in pausa prima della sessione: No Sì

in pausa prima della sessione: No Sì

B. SOSTANZA ED EFFETTI ACUTI:

Sostanza:

MDMA: Dose (min-max) _____ - _____ mg

Psilocibina: Dose (min-max) _____ - _____ mg

LSD: Dose (min-max) _____ - _____ µg

Numero di sessioni: _____

Sessioni individuali: No Sì

Principalmente sessioni individuali: No Sì

Sessioni di gruppo: No Sì

Principalmente sessioni di gruppo: No Sì

Durata totale del trattamento: _____ Mesi

Effetto acuto della sostanza (media di tutti i trattamenti):

Era presente un effetto acuto, su scala da 0 a 10 (0 = nessun effetto, 10 = effetto massimo):

L'effetto acuto è stato buono/piacevole, su scala da 0 a 10 (0 = per niente, 10 = massimo):

L'effetto acuto è stato cattivo/spiacevole, su una scala da 0 a 10 (0 = per niente, 10 = massimo):

C. IMPRESSIONE CLINICA GLOBALE (CGI) (per tutte le diagnosi combinate)

1. gravità della malattia (PRIMA PAT) Tenete conto di tutto il vostro bagaglio di esperienze con questo tipo di pazienti e indicate quanto stimete il <u>grado di malattia (mentale) del paziente prima della PAT.</u>	2. valutazione complessiva del cambiamento di condizione (DOPO PAT) Valutare il <u>cambiamento complessivo della condizione,</u> cioè non solo il risultato del trattamento con la sostanza. Confrontare le condizioni attuali del paziente con quelle dell'inizio della PAT e indicare in che misura il quadro clinico del paziente è cambiato.
<input type="checkbox"/> Non valutabile	<input type="checkbox"/> Non valutabile
<input type="checkbox"/> Il paziente non è affatto malato	<input type="checkbox"/> La condizione è molto migliore
<input type="checkbox"/> Il paziente è un caso limite di malattia psichiatrica	<input type="checkbox"/> La condizione è migliore
<input type="checkbox"/> Il paziente è solo leggermente malato	<input type="checkbox"/> La condizione è solo leggermente migliorata
<input type="checkbox"/> Il paziente è moderatamente malato	<input type="checkbox"/> Lo stato è invariato
<input type="checkbox"/> Il paziente è chiaramente malato	<input type="checkbox"/> La condizione è leggermente peggiorata
<input type="checkbox"/> Il paziente è gravemente malato	<input type="checkbox"/> La condizione è molto peggiorata
<input type="checkbox"/> Il paziente appartiene alla categoria dei malati estremamente gravi	<input type="checkbox"/> La condizione è molto peggiore
3. indice di efficacia Valutare il rapporto tra l'effetto terapeutico e gli effetti collaterali che si verificano.	
3.1 Efficacia terapeutica (effetti farmacoterapeutici desiderati)	3.2 Effetti indesiderati (Terapia - Rischi)
<input type="checkbox"/> Non valutabile	<input type="checkbox"/> Non valutabili
<input type="checkbox"/> Molto buono - miglioramento completo. Remissione completa o quasi di tutti i sintomi	<input type="checkbox"/> Nessuno
<input type="checkbox"/> Moderato - miglioramento significativo. Parziale remissione dei sintomi.	<input type="checkbox"/> Non compromettono significativamente il paziente
<input type="checkbox"/> Basso - leggero miglioramento. È necessario un ulteriore trattamento del paziente.	<input type="checkbox"/> Influenzano il paziente in modo significativo
<input type="checkbox"/> Condizione invariata o peggiorata	<input type="checkbox"/> Superano l'efficacia terapeutica

D. EFFETTI AVVERSI SPECIFICI

		Gravità (1-3)
Cefalea il Giorno del Trattamento (GT):	No <input type="checkbox"/> Sì <input checked="" type="checkbox"/>	<input type="text"/>
Nausea (su GT):	No <input type="checkbox"/> Sì <input checked="" type="checkbox"/>	<input type="text"/>
Palpitazioni/pressione sul petto (sulla GT):	No <input type="checkbox"/> Sì <input checked="" type="checkbox"/>	<input type="text"/>
Problemi di sonno (durante il GT e il giorno successivo):	No <input type="checkbox"/> Sì <input checked="" type="checkbox"/>	<input type="text"/>
Paura/panico (sul GT):	No <input type="checkbox"/> Sì <input checked="" type="checkbox"/>	<input type="text"/>
Destabilizzazione psicologica* (1° mese dopo il GT):	No <input type="checkbox"/> Sì <input checked="" type="checkbox"/>	<input type="text"/>
Pensieri suicidi (1° mese dopo il GT):	No <input type="checkbox"/> Sì <input checked="" type="checkbox"/>	<input type="text"/>
Comportamento suicida (pianificazione/azione; durante o dopo GT):	No <input type="checkbox"/> Sì <input checked="" type="checkbox"/>	<input type="text"/>
Flashback** (durante o dopo GT)	No <input type="checkbox"/> Sì <input checked="" type="checkbox"/>	<input type="text"/>

(* aumento dell'ansia, dell'irrequietezza, della depressione, ecc.; ** breve (secondi - minuti) ripetizione di elementi positivi o negativi di un'esperienza con la sostanza)

Altri effetti avversi? Se sì, specificare:

Si prega di inviare il questionario compilato (uno per paziente e per ogni sostanza/ autorizzazione BAG) in formato Word o PDF o scansione per posta o e-mail al Prof. Dr. med. Matthias Liechti (matthias.liechti@usb.ch), Farmacologia Clinica, Ospedale Universitario di Basilea, Schanzenstrasse 55, 4056 Basilea).