



НАЦИОНАЛНА ЗДРАВНООСИГУРИТЕЛНА КАСА

София 1407, ул. "Кричим" № 1

www.nhif.bg

тел: тел: +359 2 9659301



УТВЪРЖДАВАМ:

ПРОФ. Д-Р ПЕТКО ОДАЧЕВ: /п/

УПРАВИТЕЛ НА НЗОК

ВЯРНО:

ДИРЕКТОР ДИРЕКЦИЯ

ЧРАО:

РАЙНА ЙОРДАНОВА

ИЗИСКВАНИЯ НА НЗОК

ЗА ПРОВЕЖДАНЕ НА ПОДДЪРЖАЩО ЛЕЧЕНИЕ ПРИ ПАЦИЕНТИ

С НАЛИЧИЕ НА ТРАНСПЛАНТИРАНИ ТЪКАНИ И ОРГАНИ

В ИЗВЪНБОЛНИЧНАТА ПОМОЩ

ИЗИСКВАНИЯ НА НЗОК ПРИ ИЗДАВАНЕ НА ПРОТОКОЛИ ЗА ПРОВЕЖДАНЕ НА ПОДДЪРЖАЩО ЛЕЧЕНИЕ ПРИ ПАЦИЕНТИ С НАЛИЧИЕ НА ТРАНСПЛАНТИРАНИ ТЪКАНИ И ОРГАНИ В ИЗВЪНБОЛНИЧНАТА ПОМОЩ

Протоколът се издава от специализирана комисия в лечебни заведения за болнична помощ, сключили договор с НЗОК. Специализираните комисии се създават със Заповед на директора на лечебното заведение за болнична помощ в следните ЛЗ: УМБАЛ „Александровска“ – гр. София, УБ Лозенец – гр. София, МБАЛСМ „Н.И.Пирогов“ – гр. София, ВМА – гр. София, УНСБАЛ „Света Екатерина“ – гр. София, НСБАЛХЗ – гр. София, УМБАЛ „Царица Йоанна“ ИСУЛ – София, СБАЛДБ – гр. София, УМБАЛ „Свети Георги“ – гр. Пловдив, УМБАЛ „Д-р Георги Странски“ – гр. Плевен, УМБАЛ „Света Марина“ – гр. Варна.

I. РЕД ЗА ЗАВЕРЯВАНЕ НА ПРОТОКОЛИТЕ

Протоколи за започване на лечение

Протоколи за продължаване на лечението с друг/други лекарствени продукти или повишаване на дозата

СПЕЦИАЛИЗИРАНА
КОМИСИЯ

- Попълнено и подписано **приложение 1** – лист за определяне на критериите с всички необходими изследвания
- **Решение на специализирана комисия** с ясна медицинска мотивация (задължително се отбелязва липса на изключващи критерии)
- **Медицинска документация**, включваща данни от анамнезата, статуса и предхождащо лечение
- **„Протокол за предписване на лекарства, заплащани от НЗОК/РЗОК“** – обр. МЗ-НЗОК

Комисия по чл. 78, т. 2 от
ЗЗО в ЦУ на НЗОК

Заверка на протокола в
РЗОК

Протоколи за продължаване на лечението без промяна на лекарствения продукт и/или дозата и/или намаляване дозата на лекарствения продукт

СПЕЦИАЛИЗИРАНА
КОМИСИЯ

- **„Протокол за предписване на лекарства, заплащани от НЗОК/РЗОК“** – обр. МЗ-НЗОК

Заверка на протокола в
РЗОК

II. ОБЩИ ПОЛОЖЕНИЯ

1. ЗОЛ подава подгответните документи в РЗОК, на територията на която е направило избор на ОПЛ. Документите включват:

1.1 Заявление до Директора на РЗОК

1.2 Попълнено и подписано **приложение 1**. Попълва се по съответната точка и се прилага отразената в цифров индекс медицинска документация, удостоверяваща всеки един от критериите

1.3 Пълният набор изследвания (физикални, инструментални и лабораторни), отразен в **приложение 2**

1.4 **„Протокол за предписване на лекарства, заплащани от НЗОК/РЗОК“** – обр. МЗ-НЗОК, издаден от специализирана комисия. Прилага се оригинал на протокола, а при кандидатстване за продължаване на терапията се представя оригинал на предходния протокол с отразени всички назначения по него.

1.5. Решение на специализирана комисия от лечебно заведение – изпълнител на Амбулаторна процедура № 38 „Определяне на план на лечение и проследяване на терапевтичния отговор при пациенти, получаващи скъпоструващи лекарствени продукти по реда на чл. 78, ал. 2 ЗЗО“ - бл. МЗ-НЗОК № 13

1.6 Декларация за информирано съгласие по образец (приложение 3)

2. РЗОК приема документите по точка 1 след справка относно здравноосигурителния статус на ЗОЛ

3. Първият и всеки следващ протокол могат да се издават за период до 365 дни



ПРИЛОЖЕНИЕ 1

ИЗИСКВАНИЯ НА НЗОК ПРИ ИЗДАВАНЕ НА ПРОТОКОЛИ ЗА ПРОВЕЖДАНЕ НА ПОДДЪРЖАЩО ЛЕЧЕНИЕ ПРИ ПАЦИЕНТИ С НАЛИЧИЕ НА ТРАНСПЛАНТИРАНИ ТЪКАНИ И ОРГАНИ В ИЗВЪНБОЛНИЧНАТА ПОМОЩ

Име:	ЕГН							
------	-----	--	--	--	--	--	--	--

Забележка: медицинската документация, удостоверяваща всеки от критериите е посочена с цифра в индекс и задължително придрожава настоящото приложение.

A. КРИТЕРИИ ЗА ЗАПОЧВАНЕ НА ЛЕЧЕНИЕ (ЗАДЪЛЖИТЕЛНИ СА ВСИЧКИ КРИТЕРИИ)

МКБ Z94.0, Z94.1, Z94.2, Z94.3, Z94.4, Z94.8	
1	Трансплантиран орган или тъкан
2	Изследвания, съгласно протокола за лабораторен мониторинг на съответния трансплантационен център, утвърден от Директора на ЛЗ ¹
3	Липса на изключващи критерии по т. В ²

¹ необходимите изследвания са отразени в таблица 2 на приложение 2 - задължително се представят на оригинална бланка от лаборатория или заверено и подписано копие, при наличие на хоспитализация се прилага епикриза с номер ИЗ с давност до 1 месец преди кандидатстването

² удостоверява се с подписите на членовете на комисията в приложение 1 на настоящите изисквания

B. КРИТЕРИИ ЗА ПРОДЪЛЖАВАНЕ НА ЛЕЧЕНИЕТО (ЗАДЪЛЖИТЕЛНИ СА ВСИЧКИ КРИТЕРИИ)

МКБ Z94.0, Z94.1, Z94.2, Z94.3, Z94.4, Z94.8	
1	Изследвания, съгласно протокола за лабораторен мониторинг на съответния трансплантационен център, утвърден от Директора на ЛЗ ¹
2	Липса на изключващи критерии по т. В ²

¹ оригинален фиш или подписано и заверено копие

² удостоверява се с подписите на членовете на комисията в приложение 1 на настоящите изисквания

В. ИЗКЛЮЧВАЩИ КРИТЕРИИ

1. Свръхчувствителност към активното или някое от помощните вещества

Отговаря на критериите за лечение с в дневна доза
.....
.....

подписи на членовете на комисията:.....



I. ЛЕЧЕБНО-ДИАГНОСТИЧЕН АЛГОРИТЪМ

1. ЛЕКАРСТВЕНИ ПРОДУКТИ, включени в Приложение 1 на Позитивния лекарствен списък, които НЗОК заплаща в съответствие с нормативните документи за условията.

Таблица 1

ИНН	МКБ	ОГРАНИЧЕНИЯ
CICLOSPORIN	Z94.0, Z94.1, Z94.2, Z94.3, Z94.4, Z94.8	<ul style="list-style-type: none"> ▪ свръхчувствителност към циклоспорин или други съставки на продукта ▪ едновременно лечение със съдържащи таクロлимуз лекарствени продукти
TACROLIMUS	Z94.0, Z94.1, Z94.3, Z94.4	<ul style="list-style-type: none"> ▪ свръхчувствителност към таクロлимуз или други макролиди или някоя от помощните съставки
MYCOPHENOLIC ACID	Z94.0, Z94.1, Z94.3, Z94.4	<ul style="list-style-type: none"> ▪ свръхчувствителност към микофенолова киселина
SIROLIMUS	Z94.0	<ul style="list-style-type: none"> ▪ под 18 годишна възраст ▪ свръхчувствителност към активното вещество или някоя от помощните съставки
EVEROLIMUS	Z94.0, Z94.1, Z94.4	<ul style="list-style-type: none"> ▪ под 18 годишна възраст ▪ свръхчувствителност към еверолимус или някоя от помощните съставки
VALGANCICLOVIR	Z94.0, Z94.1, Z94.2, Z94.3, Z94.4, Z94.8	<ul style="list-style-type: none"> ▪ неутрофили под 500 клетки/мм3; тромбоцити под 25 000 mL; ниво на хемоглобина под 8 g/dL* ▪ при пациенти с креатининов клирънс < 10 mL/min ▪ свръхчувствителност към валганциловир или някоя от помощните вещества

*не важи за костно-мозъчна трансплантиация



2. ПРОСЛЕДЯВАНЕ

Таблица 2

Изследвания*	Периодичност*		
	изходни	на 6-ти месец	на всеки 6 месеца
Ръст и тегло			
ПКК			
ДКК			
Кръвна захар			
Общ белък			
Урея			
Креатинин			
Сг клирънс			
K, Na, Cl, Ca, P			
ASAT			
ALAT			
АФ			
Амилаза			
ЛДХ			
ЦПК/МБ			
Общ билирубин			
Холестерол			
Триглициди			
Пикочна киселина			
Урина общо			
Седимент			
Урокултура			
24h-за протеинурия			
Еднократно за периода – паратхормон, ионизиран Ca, Mg			
Имуноглобулини			
CRP			
Прокалцитонин			
Комплемент C3 C4			
Лактат			
Pro BNP			
Клетъчен имунитет			
Хуморален имунитет			
Вирусология: CMV, EBV, VZV, HSV титър на AT			
Вирусология: PCR при активна CMV инфекция			
Изследване за паразити			
Микробиологични изследвания на храчка			
Микробиологични изследвания на урина			
Микробиологични изследвания на гърлен секрет			
Хормони на щитовидната жлеза			
Изследване за костна плътност			
Измерване на артериално налягане			
ЕКГ			
ЕхоКГ на сърдечен алографт			
Холтер ЕКГ			
Биопсия на алографт			
Ниво на CsA			
Ниво на Такролимус			
Ниво на m-TOR инхибитор			
Ниво на Микфенолат			

* При клинични показания и съгласно протокола за лабораторен мониторинг на съответния транспланционен център, утвърден от Директора на ЛЗ (може да се прилага оригинал или заверено копие на утвърден протокол за лабораторен мониторинг)



II. ОБЩИ ИЗИСКВАНИЯ

1. Възрастовата граница се изчислява в навършени години - т.е. включително към датата на издаване на протокола от специализираната комисия.
2. При назначаване на терапия по протокол задължително се съобразяват възрастовите ограничения, съгласно кратката характеристика на съответния лекарствен продукт, утвърдена по реда на ЗЛПХМ.
3. НЗОК не заплаща лечение извън указаната възрастова граница в кратката характеристика на продукта.
4. НЗОК не заплаща лечение с дози над максимално разрешените по кратка характеристика на продукта.
5. В случай на настъпила подозирана нежелана лекарствена реакция, лекарят уведомява ИАЛ по реда на чл. 184 от ЗЛПХМ. Копие от съобщението се прилага към медицинската документация на ЗОЛ при кандидатстване за лечение.
7. **СПЕЦИАЛИЗИРАНАТА КОМИСИЯ** издава Решение след проведена Амбулаторна процедура № 38 „Определяне на план на лечение и проследяване на терапевтичния отговор при пациенти, получаващи скъпоструващи лекарствени продукти по реда на чл. 78, т. 2 ЗЗО“ на основание чл. 53 и чл. 309 от Национален рамков договор за медицинските дейности между Националната здравноосигурителна каса и Български лекарски съюз за 2020-2022г. (обн., ДВ, бр. 7 от 24.01.2020 г.) и предоставена от ЗОЛ медицинска документация. Специализираната комисия съхранява един екземпляр от Решението, съхранява втори екземпляр на протокола/и, всички необходими документи за издаването му и копие от приложение 1 на настоящите изисквания, попълнено по съответната точка и подписано от членовете на специализираната комисия.

Настоящите изисквания са разработени на основание чл. 58 от Национален рамков договор за медицинските дейности между Националната здравноосигурителна каса и Български лекарски съюз за 2020-2022г. (обн., ДВ, бр. 7 от 24.01.2020 г.), влизат в сила от 15 април 2020г. на основание решение № РД-НС-04-36/06.04.2020г. и отменят действащите изисквания, в сила от 01.05.2014г.



ДЕКЛАРАЦИЯ ЗА ИНФОРМИРАНО СЪГЛАСИЕ С ИЗИСКВАНИЯТА ЗА ЗАПОЧВАНЕ/ ПРОДЪЛЖАВАНЕ НА ЛЕЧЕНИЕТО С ЛЕКАРСТВЕНИЯ ПРОДУКТ

Аз доподписаният/ата

след като се запознах с цялата ми предоставена информация и целта на лечението с лекарствения продукт..... и след като получих изчерпателни отговори на поставените от мен въпроси, декларирам че:

1. Ще спазвам препоръчаната ми схема на лечение и периодичност на контролните прегледи.
2. Редовно ще се явявам на контролни прегледи и няма да променям самоволно или под друго внушение назначената ми терапия.
3. При преустановяване на лечението по причини, непроизтичащи от решението на Комисията за експертизи в РЗОК и/или Комисията по чл. 78, т.2 от 33О, ще уведомя незабавно личния си лекар и РЗОК и ще върна в РЗОК последния протокол, по който съм получавал/а лекарствения продукт.
4. При неспазване на посочените условия лечението ми с упоменатия лекарствен продукт ще бъде прекратено и няма да имам претенции към НЗОК.

Дата:.....

Декларатор:.....
(име, презиме и фамилия)

Подпис:.....

