



НАЦИОНАЛНА ЗДРАВНООСИГУРИТЕЛНА КАСА

София 1407, ул. "Кричим" № 1

www.nhif.bg

тел: тел: +359 2 9659121

УТВЪРЖДАВАМ:

Д-Р ДЕЧО ДЕЧЕВ: /п/

УПРАВИТЕЛ НА НЗОК

ВЯРНО:

ДИРЕКТОР ДИРЕКЦИЯ

ЧРАО:

РАЙНА ЙОРДАНОВА



ИЗИСКВАНИЯ НА НЗОК

ЗА ПРОВЕЖДАНЕ НА ЛЕЧЕНИЕ

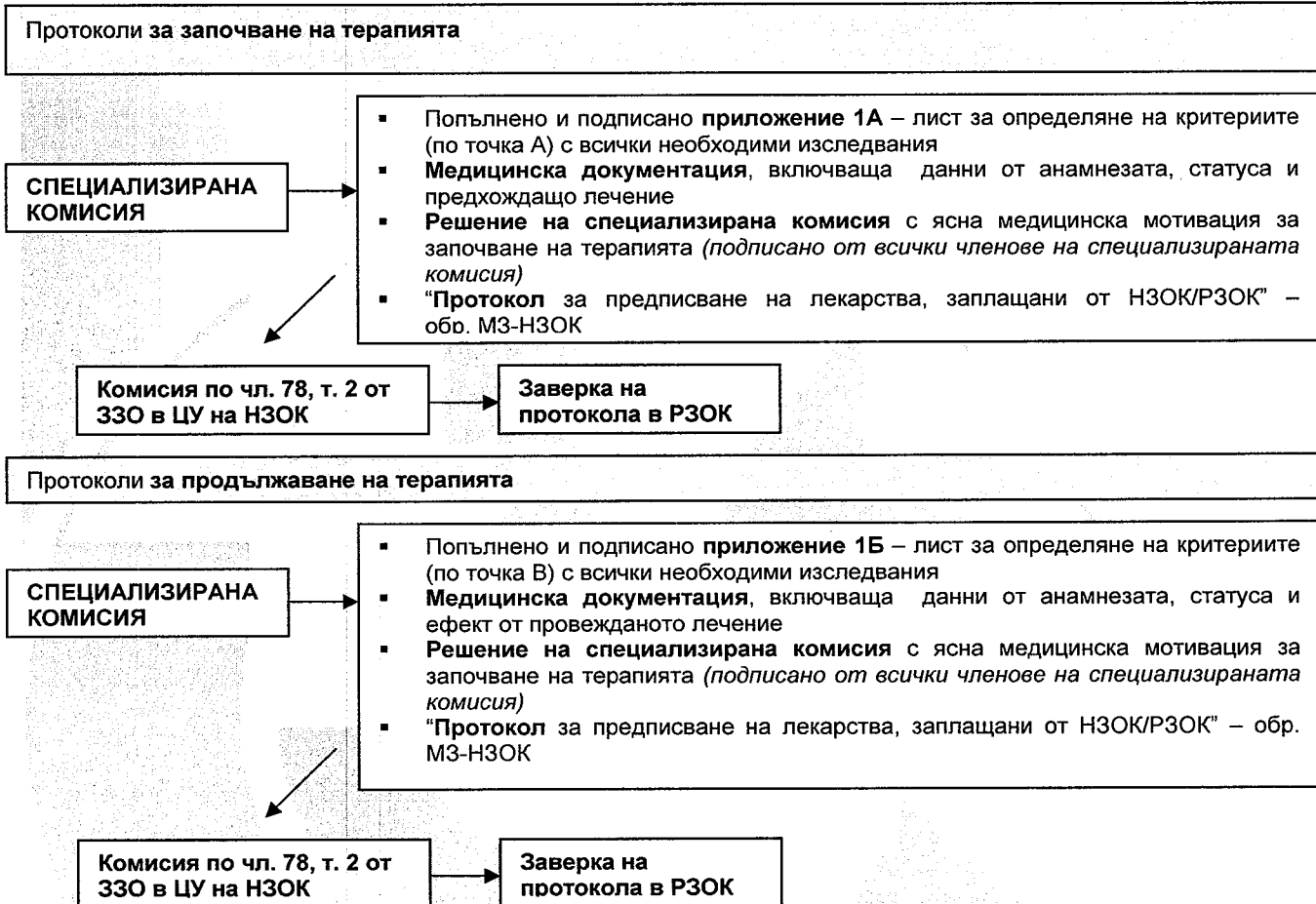
ПРИ БОЛЕСТ НА ГОШЕ

В ИЗВЪНБОЛНИЧНАТА ПОМОЩ

ИЗИСКВАНИЯ НА НЗОК ПРИ ИЗДАВАНЕ НА ПРОТОКОЛИ ЗА ПРОВЕЖДАНЕ НА ЛЕЧЕНИЕ НА СФИНГОЛИПИДОЗИ – БОЛЕСТ НА ГОШЕ

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 следните университетски лечебни заведения: УМБАЛ "Александровска" - гр. София, СБАЛДБ - гр. София

I. РЕД ЗА ЗАВЕРЯВАНЕ НА ПРОТОКОЛОТИ



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 се издават за период до 180 дни.



**ЛИСТ ЗА ОПРЕДЕЛЯНЕ НА КРИТЕРИИТЕ ПРИ ЗАПОЧВАНЕ НА ЛЕЧЕНИЕ НА СФИНГОЛИПИДОЗИ – БОЛЕСТ
НА ГОШЕ**

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

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

А. КРИТЕРИИ ЗА ЗАПОЧВАНЕ НА ПЪРВИ КУРС (ЗАДЪЛЖИТЕЛНИ СА ВСИЧКИ КРИТЕРИИ)

	МКБ Е75.2	
1	Сигурна диагноза – клиничната симптоматика, потвърдена на базата на ензимна активност и ДНК анализ ¹	
2	Консултация с хематолог ²	
3	Консултация с кардиолог – ЕКГ, ЕхоКГ ²	
4	Липса на изключващи критерии по т. Б ³	

¹ необходимите изследвания са отразени в табл. 2 на приложение 2 – задължително се представят на оригинална бланка от лаборатория или заварено и подписано копие, при наличие на хоспитализация се прилага епикриза с номер ИЗ с давност до 1 мес. преди кандидатстването; задължително се представят данни от генетични тестове, доказващи заболяването на оригинална подписана и подпечатана бланка.

² амбулаторни листове от прегледи при специалист

³ удостоверява се с подписите на членовете на комисията в приложение 1 на настоящите изисквания

Б. ИЗКЛЮЧВАЩИ КРИТЕРИИ (ПРИ ЗАПОЧВАНЕ НА ЛЕЧЕНИЕТО)

1. Свръхчувствителност с прояви на тежки анафилактични реакции
2. Бременност и лактация
3. За Cerdelga - тежко чернодробно или бъбречно заболяване
4. За Cerdela - пациенти със застойна сърдечна недостатъчност, насконо прекаран остьр миокарден инфаркт, брадикардия, сърдечен блок, камерна аритмия, синдром на удължен QT интервал, прием на антиаритмични лекарствени продукти от клас IA и клас III

Отговаря на критериите за започване на лечението с

в дневна доза

подписи на членовете на комисията:



**ЛИСТ ЗА ОПРЕДЕЛЯНЕ НА КРИТЕРИИТЕ ПРИ ПРОДЪЛЖАВАНЕ НА ЛЕЧЕНИЕТО НА СФИНГОЛИПИДОЗИ –
БОЛЕСТ НА ГОШЕ**

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

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

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

МКБ Е75.2	
1	Хематологични показатели ¹
2	Абдоминална ехография ¹
3	КАТ или ЯМР на кости/стави ¹
4	Консултация със специалист кардиолог – ЕКГ, ExоКГ ²
5	Липса на изключващи критерии по т. Г ³

¹ епикриза/етапна епикриза с отразена степен на повлияване на показателите след започване на лечението, необходимите изследвания са отразени в табл. 2 на приложение 2 - задължително се представят на оригинална бланка от лаборатория или заверено и подписано копие

² амбулаторни листове от прегледи при специалист

³ удостоверява се с подписите на членовете на комисията в приложение 1 на настоящите изисквания

Г. ИЗКЛЮЧВАЩИ КРИТЕРИИ (ПРИ ПРОДЪЛЖАВАНЕ НА ЛЕЧЕНИЕТО)

1. Тежки анафилактични реакции
2. Бременност и лактация
3. За Cerdelga - тежко Чернодробно или бъбречно заболяване
4. За Cerdelga – пациенти със застойна сърдечна недостатъчност, накърно прекаран оствър миокарден инфаркт, брадикардия, сърдечен блок, камерна аритмия, синдром на удължен QT интервал, прием на антиаритмични лекарствени продукти от клас IA и клас III
5. Включване на болния в клинично проучване

Отговаря на критериите за продължаване
на лечението с

в дневна доза

ПОДПИСИ НА ЧЛЕНОВЕТЕ НА КОМИСИЯТА:



I. ЛЕЧЕБНО-ДИАГНОСТИЧЕН АЛГОРИТЪМ

1. ЛЕКАРСТВЕНИ ПРОДУКТИ, включени в Приложение 1 на ПЛС, които НЗОК заплаща в съответствие с действащите нормативни документи.

Таблица 1

INN	ДОЗА	ОГРАНИЧЕНИЯ
IMIGLUCERASE	<ul style="list-style-type: none"> ● 15 - 60 U/kg телесно тегло два пъти месечно като интравенозна инфузия 	<ul style="list-style-type: none"> ■ за лица до и над 18 години
ELIGLUSTAT	<ul style="list-style-type: none"> ● 84 mg два пъти дневно при IMs и EMs ● 84 mg веднъж дневно при PMs 	<ul style="list-style-type: none"> ■ лица над 18 години, с Тип 1 болест на Гоше

2. ПРОСЛЕДЯВАНЕ

Таблица 2

Показатели и изследвания	Период на лечение				
	изходни	6 месец	+ 6 месеца*	+ 12 месеца*	+ 24 месеца*
Телесна маса	x		x	x	x
Ръст	x		x	x	x
Артериално кръвно налягане	x		x	x	x
ПКК (хемоглобин, хематокрит, еритроцити, левкоцити, тромбоцити)	x	x	x	x	x
СУЕ	x		x	x	x
Общ белтък	x		x	x	x
ASAT	x	x	x	x	x
ALAT	x	x	x	x	x
Алкална фосфатаза	x	x	x	x	x
Серумно желязо	x	x		x	x
Общ холестерол	x	x		x	x
Триглицериди	x	x		x	x
Кръвна захар	x	x		x	x
Креатинин, пикочна киселина и урея	x	x		x	x
Изследване на урина - общо и седимент	x	x		x	x
Абдоминална ехография	x	x		x	x
ЯМР(по преценка)	x			x	x
Хитотриозидаза	x			x	
Консултация с невролог при III тип	x			x	x
Консултация с кардиолог - ЕКГ, ехокardiография		x		x	x

* + 6 м.* - извършват се на всеки 6 месеца; + 12 м.* - извършват се на всеки 12 месеца; + 24 м.* - извършват се на всеки 36 месеца; Изследванията се представят на оригинални бланки или заверени копия с подпись и печат на ЛЗ (при наличие на хоспитализация с давност до 1 месец преди кандидатстването се прилага заверено копие от епикриза с номер ИЗ).

Дата:

Лекуващ лекар:



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.
6. **СПЕЦИАЛИЗИРАНАТА КОМИСИЯ** издава Решение след проведена Амбулаторна процедура № 38 „Определение 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. 303 от Национален рамков договор за медицинските дейности между Националната здравноосигурителна каса и Български лекарски съюз за 2018г. (обн., ДВ, бр. 28 от 29.03.2018 г.; изм. и доп., бр.34 от 2018г., бр.4 от 2019г.) и предоставена от ЗОЛ медицинска документация. Специализираната комисия съхранява един екземпляр от Решението. При издаване на протокол на ЗОЛ, съхранява втори екземпляр на протокола, 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 2018г. (обн., ДВ, бр. 28 от 29.03.2018 г.; изм. и доп., бр.34 от 2018г., бр.4 от 2019г.), влизат в сила от 15 юли 2019г. на основание решение № РД-НС-04-59/05.07.2019г. и отменят действащите изисквания, в сила от 01.03.2011г.



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

Аз долуподписаният/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 ЗЗО 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.
5. Притежавам/ не притежавам актуално ТЕЛК решение във връзка със заболяването.

Дата:.....

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

Подпис:.....

