



НАЦИОНАЛНА ЗДРАВНООСИГУРИТЕЛНА КАСА

София 1407, ул. "Кричим" № 1

www.nhif.bg

тел: +359 2 9659301

ПРОЕКТ!

УТВЪРЖДАВАМ:

СТАНИМИР МИХАЙЛОВ

УПРАВИТЕЛ НА НЗОК

ИЗИСКВАНИЯ НА НЗОК

ПРИ ЛЕЧЕНИЕ НА УМЕРЕН ДО ТЕЖЪК АТОПИЧЕН ДЕРМАТИТ

В ИЗВЪНБОЛНИЧНАТА ПОМОЩ

ИЗИСКВАНИЯ НА НЗОК ПРИ ИЗДАВАНЕ НА ПРОТОКОЛИ ЗА ПРОВЕЖДАНЕ НА ЛЕЧЕНИЕ НА УМЕРЕН ДО ТЕЖЪК АТОПИЧЕН ДЕРМАТИТ

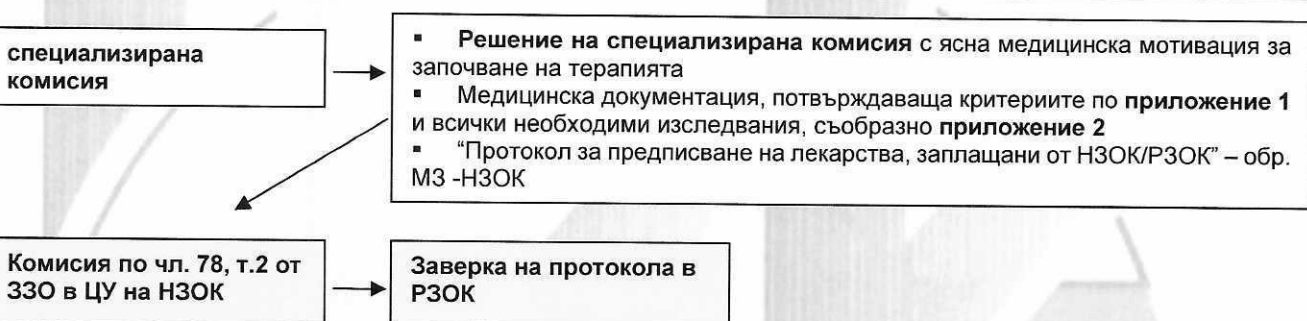
Протоколът се издава от специализирана комисия в лечебни заведения за болнична помощ, сключили договор с НЗОК за изпълнение на Амбулаторна процедура № 38. Специализираните комисии, включващи специалисти с код на специалност 04 – кожни и венерически болести, се създават със Заповед на директора на следните ЛЗ: УМБАЛ „Александровска“ - гр. София, „Аджибадем Сити Клиник МБАЛ Токуда“ - гр. София, ВМА – гр. София, УМБАЛ „Д-р Г. Странски“ - гр. Плевен, УМБАЛ „Проф. д-р Ст. Киркович“ - гр. Стара Загора, УМБАЛ „Пълмед“ - гр. Пловдив, УМБАЛ „Света Марина“ – гр. Варна, УМБАЛ „Свети Георги“ – гр. Пловдив, Център за кожно-венерически заболявания – гр. Пловдив.

I. РЕД ЗА УТВЪРЖДАВАНЕ И ЗАВЕРЯВАНЕ НА ПРОТОКОЛИТЕ

Протоколи за започване на лечение

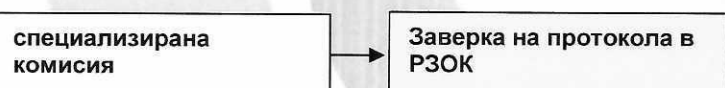
Протоколи за първо продължение на лечение

Протоколи при промяна (повишаване) на дозовия режим или смяна на терапията (смяна на лекарствен продукт с друг INN)



Протоколи за продължение на терапията

Протоколи при промяна на дозовия режим или смяна на терапията (смяна на лекарствен продукт с друг INN)



II. ОБЩИ ПОЛОЖЕНИЯ

1. Е-протокол се издава от членове на специализирани комисии в лечебни заведения, оказващи болнична медицинска помощ (ПЗБП) на основание „Решение на специализирана комисия“ по АПр № 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“ в съответствие с настоящите Изисквания на НЗОК, като първият протокол при започване на лечение се издава за период до 180 дни, а всеки следващ протокол може да се издава за срок до 365 дни.

2. ЗОЛ удостоверява с подписа си в „Решение на специализирана комисия“ по АПр № 38: следното: „Желая да ми бъде одобрено лечение с лекарствения продукт, като декларирам, че съм уведомен за действието на назначената лекарствена терапия и давам информирано съгласие същата да ми бъде прилагана“; „Съгласен/а съм за използване на личните ми данни за целите на експертизата“, „Желая да бъда уведомен/а за резултата от експертизата от РЗОК по един от следните начини: по e-mail, телефон или на място в РЗОК“, „Разрешавам достъп до електронното ми здравно досие“.

3. До получаване на информация за започване или продължаване на заявленото лечение, ЗОЛ продължава терапията с лекарствен/и продукт/и, с които е провеждал лечението до момента.

4. Преди стартиране на процеса по издаване на Е-протокол на ЗОЛ, специализираната комисия, след получено разрешение за достъп от ЗОЛ до електронното му здравно досие, прави справка по електронен път за издадени на ЗОЛ предходни протоколи, по същия профил на заболяване. Процесът по издаване на Е-протокол се реализира в медицински софтуер. В настоящите изисквания са посочени необходимите документи за издаване на Е-протокол на ЗОЛ.

5. Към всеки Е-протокол, с който е назначена лекарствена терапия, се прилагат необходимите документи (амбулаторните листове, епикризи, изследвания и др.), след което документите се изпращат по електронен път към информационната система на НЗОК. Документите, които съществуват в НЗИС/информационната система на НЗОК, се декларират в Е-протокола с техните уникални номера (НРН). Информацията, относима към издаване на Е-протокола, която е в документ, който няма електронен формат, се попълва в Решението на специализирана комисия - основание за издаване на Е-протокола, или се документа се прилага като сканирано копие.

6. При издаване на Е-протокол по реда на експертизата по чл.78, т.2 от ЗЗО, отпада необходимостта да се предоставят и съхраняват приложение № 1 и приложение № 3 от настоящите „Изискванията на НЗОК“, при следните условия:

- за приложение № 1, при отразено в съответния чекбокс в „Решение на специализирана комисия“ по АПр № 38: „Липсват изключващи критерии за започване/продължаване на лечение с ЛП“;

- за приложение № 3, при наличието на текст в „Решение на специализирана комисия“ по АПр № 38: „Желая да ми бъде одобрено лечение с лекарствения продукт, като декларирам, че съм уведомен за действието на назначената лекарствена терапия и давам информирано съгласие същата да ми бъде прилагана“.

ПРИЛОЖЕНИЕ 1А

ЛИСТ ЗА КРИТЕРИИ ПРИ ЗАПОЧВАНЕ НА ЛЕЧЕНИЕ НА УМЕРЕН ДО ТЕЖЪК АТОПИЧЕН ДЕРМАТИТ

Терапевтичен подход (според КОНСЕНСУС за диагностика и лечение на атопичен дерматит на Българското Дерматологично Дружество или Фармакотерапевтично ръководство 2022 на експертния съвет по кожни и венерически болести към МЗ

- Локални средства – емолиенти, антисептици, локални кортикоиди, локални калциневринови инхибитори, антимикробни средства
 - Фототерапия – тесносспектърна УВБ фототерапия и PUVA
 - Системни средства - системни антибиотици и/или антимикотици, системни антихистамини, системни кортикоиди, калциневринови инхибитори, имуномодулатори, биологични средства, Янус-киназа инхибитори (JAK-инхибитори)

A. Критерии за започване на лечение (задължителни са всички критерии):

	МКБ L20.8
1	Сигурна диагноза \geq 6 месеца – потвърдена на база клинични данни и критериите на Ханифин и Райка ^{1,2}
2	Тежест на болестта за лица над 18 години и юноши на и над 12 годишна възраст, оценена чрез <ul style="list-style-type: none">▪ EASI (eczema area and severity score, a signs score) \geq 20, PNS > 5^{1,2}
3	Липса на задоволителен терапевтичен ефект до 12 седмици от поне едно средство за системна имуносупресираща/имуномодулираща терапия (кортикоид, азатиоприн, циклоспорин, метотрексат) в комбинация с локална терапия ^{1,2} , или контраиндикации за стандартна системна терапия ^{1,2} , или възникване на нежелани лекарствени реакции към изброяните по-горе системни средства за лица над 18 години и юноши на и над 12 годишна възраст ^{1,2}
4	Клинична оценка на актуалния дерматологичен статус ^{1,2}
5	Липса на терапевтични алтернативи при пациенти над 65 години и без сърдечно-съдови заболявания (Съобразно КХП) ^{1,2}
6	Липса на изключващи критерии по точка В

¹ „Решение на специализирана комисия“ по АПр № 38

² медицинска документация, потвърждаваща критериите по приложение 1 и всички необходими изследвания, съобразно приложение 2, включващи задължително: провеждана предходна стандартна система терапия с отразени дози, продължителност на приложение и ефективност; фиш за критерии на Ханифин и Райка; фиш с оценка по EASI: необходимо е двукратно потвърждаване на показателите за период: от 1 до 2 седмици при приложение на кортикоид или циклоспорин без промяна в лечението; от 8 до 12 седмици при приложение на метотрексат или азатиоприн без промяна в лечението; за поне 12-седмичен период без промяна в лечението.

ПРИЛОЖЕНИЕ 1Б

ЛИСТ ЗА КРИТЕРИИ ПРИ ПРОДЪЛЖАВАНЕ НА ЛЕЧЕНИЕТО НА УМЕРЕН ДО ТЕЖЪК АТОПИЧЕН ДЕРМАТИТ

Болните следва да бъдат мониторирани на 12-та седмица от началото на лечението

Б. Критерии за продължаване на лечение (задължителни са всички критерии):

	МКБ L20.8	
1	Повлияване на показателите: Намаляване на клиничната симптоматика – пруритус, еритем, дерматит – намаляване с поне 50% ^{1,2}	
2	Сумарна оценка на показателите – значително понижение на EASI спрямо изходната стойност – постигане на EASI 50 и редукция на PNS с 3 пункта ^{1,2}	
3	Липса на нежелани лекарствени реакции и изключващи критерии по точка В ^{1,2}	

¹ „Решение на специализирана комисия“ по АПр № 38

² медицинска документация, потвърждаваща критериите по приложение 1 и всички необходими изследвания, съобразно приложение 2

Таблица 1. Нежелани лекарствени реакции, много чести и чести (съобразно фармакологичното досие на продукта)

<i>Инфекции на респираторния тракт</i>	
Акне, фоликулити	
Гадене, главоболие, замаяност, коремна болка	
Алергични реакции, уртикария, ангиоедем	
Анемия, неутропения, лимбоцитопения, тромбоцитопения ($Hb < 80 \text{ g/dl}$, лимбоцити $< 0,5 \times 10^9$ клетки/l, неутрофили $< 1 \times 10^9$ клетки/l, тромбоцити $< 50 \times 10^9$ клетки/l)	
Повишени стойности на CPK, ASAT, ALAT	
Хиперхолестеролемия	
Херпес зостер	
Съдови тромбози	
Отлепване на ретината	

В. ИЗКЛЮЧВАЩИ КРИТЕРИИ

1. Бременност и лактация
2. Активна и латентна туберкулоза, сепсис или други тежки инфекции
3. Остър или хроничен активен вирусен хепатит
4. Злокачествени заболявания
5. Тежка степен на чернодробно увреждане (Child-Pugh C)
6. Съпътстващо лечение с друг биологичен продукт или Янус-киназен инхибитор (JAK-инхибитор)
7. Алергичен контактен дерматит



ПРИЛОЖЕНИЕ 2

I. ЛЕЧЕБНО-ДИАГНОСТИЧЕН АЛГОРИТЪМ

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

Таблица 1

ИНН	МКБ	ДОЗА И НАЧИН НА ПРИЛОЖЕНИЕ	
<i>UPADACITINIB</i>	L20.8	от 12 до 178 години с тегло > 30 kg	над 18 години
		• 15 mg дневно	• 15 mg или 30 mg веднъж дневно*
		• ако пациентът няма адекватен отговор към 15 mg веднъж дневно, дозата може да бъде повишена до 30 mg веднъж дневно*	• доза 30 mg веднъж дневно може да е подходяща за пациенти с по-голяма тежест на заболяването или с неадекватен отговор към 15 mg веднъж дневно • при пациенти на възраст ≥ 65 години препоръчителната доза е 15 mg веднъж дневно
<i>ABROCITINIB</i>	L20.8	от 12 до 17 години с тегло от 25 kg до < 59 kg	над 18 години
		• начална доза 100 mg веднъж дневно	• 100 mg веднъж дневно при пациенти с по-висок риск от венозна тромбоэмболия (ВТЕ), големи нежелани сърдечносъдови събития (MACE) и злокачествено заболяване, както и над 65 годишна възраст. Ако при пациента не се получи задоволителен отговор към 100 mg веднъж дневно, дозата може да се повиши до 200 mg веднъж дневно
		• при незадоволителен отговор към 100 mg веднъж дневно, дозата може да се повиши до 200 mg веднъж дневно*	• 200 mg веднъж дневно при пациенти, които не са с по-висок риск за ВТЕ, MACE и злокачествено заболяване, при пациенти с висок болестен товар или при пациенти с незадоволителен отговор към 100 mg веднъж дневно. При овладяване на заболяването дозата трябва да бъде понижена до 100 mg веднъж дневно. Ако контролът върху заболяването не се поддържа след понижаване на дозата, може да се обмисли повторно лечение с 200 mg веднъж дневно*
<i>DUPILUMAB</i>	L20.8	от 12 до 17 години	над 18 години
		• под 60 kg - начална доза 400 mg (две инжекции от 200 mg); последващи дози - 200 mg през седмица	• начална доза 600 mg (две инжекции от 300 mg), последвана от 300 mg през седмица, прилагани като подкожна инжекция
		• над 60 kg - начална доза 600 mg (две инжекции от 300 mg); последващи дози - 300 mg през седмица	

Забележка: * Трябва да се има предвид най-ниската ефективна поддържаща доза за поддържане на отговора.

При започване на терапия на нови болни (без предшестващо лечение с посочените в таблица № 1 INN) се назначава лекарствения продукт/терапевтичния курс с най-голяма разходна ефективност (най-доброто съотношение между постигане на терапевтичен резултат от прилагане на лекарствен продукт/лекарствена терапия и разходване на средства от бюджета на НЗОК за същия продукт/терапия, при съпоставянето му с друг/и лекарствен/и продукт/и или лекарствени терапии, представляващи терапевтични алтернативи и заплащани напълно или частично от НЗОК), на основание чл. 23а от Наредба №4 от 2009г.

2. ПРОСЛЕДЯВАНЕ:

Таблица 2

ИЗСЛЕДВАНИЯ	изходни	при всяко следващо кандидатстване
Тегло	✓	✓
Сумарна оценка по индекс на тежест на атопичен дерматит (EASI)	✓	✓
ПКК с ДКК	✓	✓
ASAT, ALAT	✓	✓
Креатинфосфокиназа (CPK)	✓	✓
СУЕ, CRP	✓	✓
Липиден профил	✓	✓
Рентгенография на бял дроб	✓	
Туберкулинова проба	✓	
Хепатитни маркери (HBsAg, Anti HCV)	✓	

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/описва към/в медицинската документация на ЗОЛ при кандидатстване за лечение.
6. Всеки Е-протокол се издава въз основа на Решение на специализирана комисия в ЛЗБП на основание АПр № 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“. Екземпляр на хартиен носител от Решението по АПр № 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“, който е основание за издаване на протокол, подписан от специализираната комисия и ЗОЛ (родител, настойник/приемен родител), се води по ред, определен от лечебното заведение и се съхранява в кабинета на лекаря/комисията.
7. При издаване на Е-протокол по реда на експертизата по чл.78, т.2 от ЗЗО, отпада необходимостта да се предоставят и съхраняват приложение №1 и приложение №3 от настоящите „Изисквания на НЗОК“.
8. Издаването на Е-протокол се осъществява в съответствие със съвместни „Указания за работа с подаден по електронен път протокол IAIB/IC (Е-протокол)“, между Националната здравноосигурителна каса и Български лекарски съюз за прилагане на Националния рамков договор за медицинските дейности.

Настоящите изисквания са утвърдени от управителя на НЗОК след Решение № РД-НС-04-...../.....2025г. на Надзорния съвет на НЗОК и предварително съгласуване с БЛС, на основание чл.51, ал.10 във връзка с ал.8 от Правилника за устройството и дейността на Националната здравноосигурителна каса. Изискванията влизат в сила от датата на обнародването им в „Държавен вестник“ и отменят действащите изисквания, в сила от 19.04.2024г. на основание решение № РД-НС-04-34/22.03.2024г.



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

.....
.....

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. Информиран/а съм за отказ от майчинство/бащинство по време на провеждане на лечение с горепосочения лекарствен продукти (съобразно кратките характеристики на определени лекарствени продукти).

ДА НЕ

2. Ще спазвам препоръчаната ми схема на лечение и периодичност на контролните прегледи.
3. Редовно ще се явявам на контролни прегледи и няма да променям самоволно или под друго внушение назначената ми терапия.
4. 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.
5. При неспазване на посочените условия лечението ми с упоменатия лекарствен продукт ще бъде прекратено и няма да имам претенции към НЗОК.



Как да използвате EASI

Системата за оценяване EASI използва дефиниран процес за оценяване на **тежестта на признаките на екзема и степента на засягане**:

1. Изберете област на тялото

Четири области на тялото се разглеждат:

- Глава и шия
- Торс (включително областта на гениталиите)
- Горни крайници
- Долни крайници (включително седалището)

2. Оценете степента на екзема в тази област на тялото

Всяка област на тялото може потенциално да бъде засегната до 100%. Като използвате таблицата по-долу, направете оценка на всяка област на тялото от **0 до 6** на базата на процента на засягане. Не се изискват прецизни измервания.

% на засягане	0	1-9%	10 - 29%	30 - 49%	50 - 69%	70 - 89%	90 - 100%
Оценка за областта	0	1	2	3	4	5	6

В помощ при оценяването на областите на тялото можете да използвате диаграмите в Приложение 1.

3. Оценете тежестта на всеки от четирите признака в тази област на тялото:

1. Еритема
2. Едема/папулация
3. Екскориация
4. Лихенификация

Допълнителни обяснения на тези термини може да бъдат намерени в раздела с ЧЗВ

Оценете тежестта на всеки признак по скала:

0	Няма
1	Лека степен
2	Умерена степен
3	Тежка степен

- ✓ Вземете средна стойност за тежестта в цялата засегната област.
- ✓ Може да се използват междинни оценки (1,5 и 2,5). Да не се ползва 0,5 – ако има наличен признак, оценката трябва да бъде поне „лека степен“ (1).
- ✓ Може да е подходяща палпация при оценката на едема/папулация, а така също и на лихенификация.

В помощ при оценяването на тежестта е даден фотографски атлас на предложените категории в Приложение 2

Помнете: Вклучвайте само възпалените области в оценката си; не включвайте ксероза (сухота), ихтиоза, кератоза тиларис, уртикария, инфекция (освен ако няма екзема в същата област) или промени в пигментацията след възпаление.



Как да записвате своите оценки

Оценените параметри се поставят в таблица (примерът, показан по-долу, е за възраст ≥ 8 години). Крайната оценка по EASI варира от 0-72.

Област на тялото	Еритема	Едема/ папулация	Екскориация	Лихенификация	Оценка за областта	Множител	Оценка
Глава и шия	(+	+)	+)	X	X 0,1		
Торс	(+	+)	+)	X	X 0,3		
Горни крайници	(+	+)	+)	X	X 0,2		
Долни крайници	(+	+)	+)	X	X 0,4		
Крайната оценка по EASI е сборът на оцените за 4-те области							(0-72)

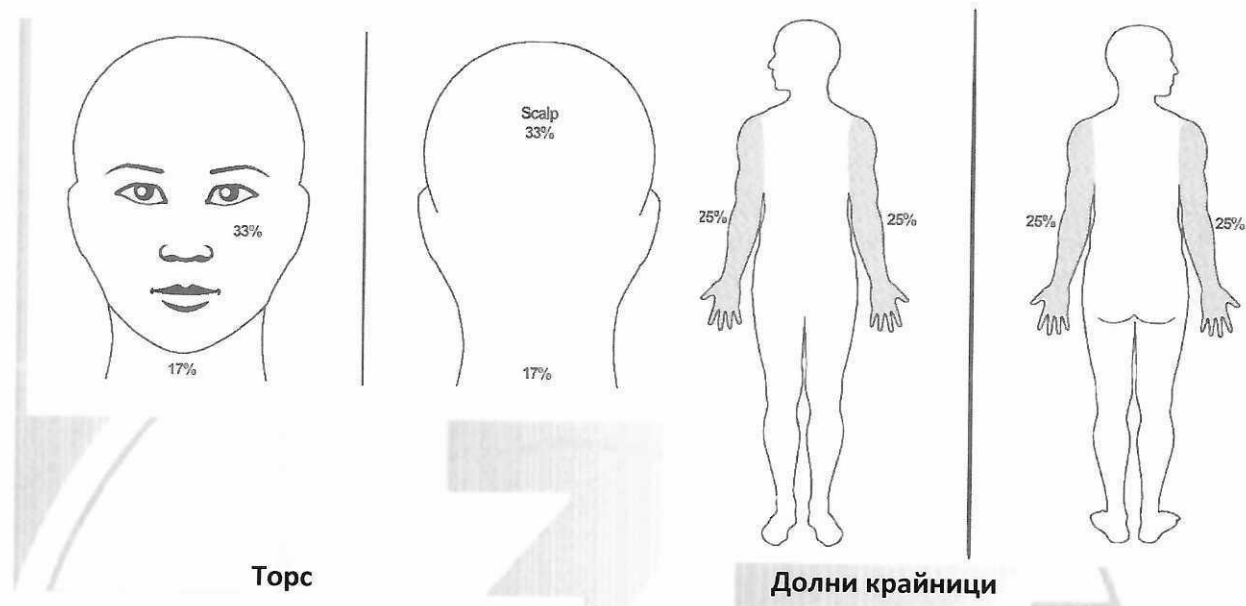
Налични са два формуляра на системата за оценка EASI в зависимост от възрастта на пациентите.
Множителите за оценката на областта се различават във версията за пациенти под 8 години, за да се отрази относителната пропорция на областите на тялото при малки деца:

- Пациенти на възраст 8 или повече години
- Пациенти на възраст под 8 години.

Формулярите могат да бъдат намерени в приложение 3.1 и 3.2, а също и като документи в word формат на уеб сайта HOME (www.homeforeczema.org)

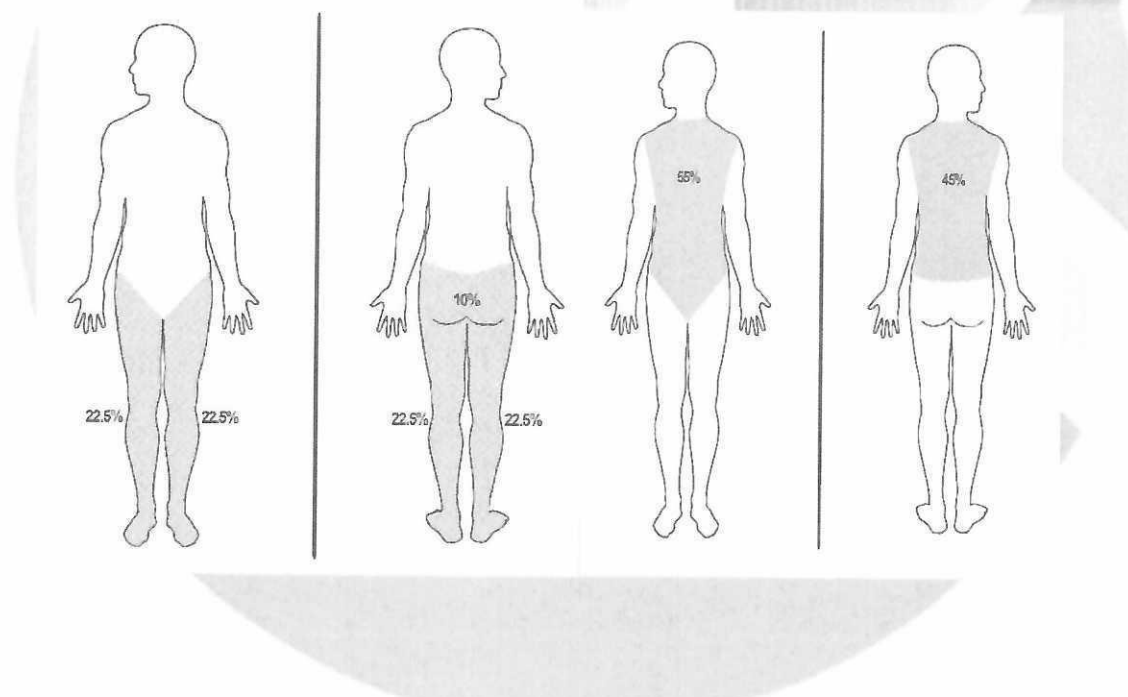
Приложение 4.1: Индекс за област и тежест на екзема (EASI) – Степен на екзема по област на тялото

Оценете всяка област от 0 до 100%



Торс

Долни крайници



Приложение 4.2: Индекс за област и тежест на екзема (EASI) – атлас на тежестта на лезиите

Еритема



Едема/папулация



Екскориация



Лихенификация



Приложение 4.3: Клинична карта на пациента за Индекс за области и тежест на екзема (EASI) – възраст ≥ 8 години

Област на засягане: Всяка област на тялото може потенциално да бъде засегната до 100%. Оценка от 0 до 6 на базата на следната таблица:

% на засягане	0	1 - 9%	10 - 29%	30 - 49%	50 - 69%	70 - 89%	90 - 100%
Оценка за областта	0	1	2	3	4	5	6

Тежест на признаките: Оценете тежестта на всеки признак по скала от 0 до 3:

0	Няма
1	Лека степен
2	Умерена степен
3	Тежка степен

- ✓ Може да се използват междинни оценки, напр. 2,5.
- ✓ Вземете средна стойност за тежестта в цялата засегната област.

Таблица за оценяване:

Област на	Еритема (0-3)	Едема/ папулация (0-3)	Екскориа- ция (0-3)	Лихени- фикация (0-3)	Оценка за областта (0-6)	Множител	Оценка по област на тялото
Глава и шия	(+)	+ +	+ +	+ +)	X X	X 0,1	
Торс	(+)	+ +	+ +	+ +)	X X	X 0,3	
Горни крайници	(+)	+ +	+ +	+ +)	X X	X 0,2	
Долни крайници	(+)	+ +	+ +	+ +)	X X	X 0,4	
<i>Крайната оценка по EASI е сборът на оцените за 4-те области:</i>							(0-72)

