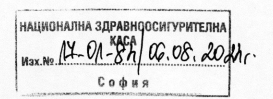


## 25 ГОДИНИ НАЦИОНАЛНА ЗДРАВНООСИГУРИТЕЛНА КАСА

София 1407, ул. "Кричим" No 1

www.nhif.bg

тел: +359 2 9659301



ДО Д-Р ИВАН МАДЖАРОВ ПРЕДСЕДАТЕЛ НА УПРАВИТЕЛНИЯ СЪВЕТ НА БЪЛГАРСКИ ЛЕКАРСКИ СЪЮЗ УЛ. "ДОСПАТ" №2 ГР.СОФИЯ, 1606

**ОТНОСНО:** съгласуване на актуализирани изисквания на НЗОК по заболявания за провеждане на домашно лечение

## УВАЖАЕМИ ДОКТОР МАДЖАРОВ,

В изпълнение разпоредбите на чл. 61 от Национален рамков договор за медицинските дейности между Националната здравноосигурителна каса и Български лекарски съюз за 2023-2025г. (обн., ДВ, бр. 77 от 08.09.2023 г.), приложено Ви представям за съгласуване проект на "Изисквания на НЗОК за провеждане на поддържащо лечение при пациенти с наличие на трансплантирани тъкани и органи в извънболничната помощ", с отразена промяна и допълнение по отношение на включен нов лекарствен продукт с международно непатентно наименование INN Maribavir в Приложение 1 на Позитивния лекарствен списък за лечение на инфекция и/или заболяване, причинено от цитомегаловирус (CMV), които са рефрактерни (със или без резистентност) към едно или повече предходни лечения, включително ганцикловир, валганцикловир, цидофовир или фоскарнет при възрастни пациенти, които са преминали трансплантация на хемопоетични стволови клетки (HSCT) или трансплантация на солидни органи (SOT).

В подготвения за съгласуване проект са отразени и адаптирани текстовете за преминаване към е-протокол, в съответствие с утвърдените Указания за работа с Е-протокол - № РД -16-13/24.02.2023 г. и № РД -16-28/01.06.2023 г.

Моля за Вашето съгласуване/становище в оптимално кратки срокове с оглед стартиране на практическото прилагане на очакваните лекарствени терапии.

Приложение съгласно текста, само за адресата:

Проект на "Изисквания на H3OK за провеждане на поддържащо лечение при пациенти с наличие на трансплантирани тъкани и органи в извънболничната помощ"

С уважение:

ПРОФ. МОМЧИЛ МАВРОВ ЛУАВНО ВР. И. Д. УПРАВИТЕЛ НАЗНАТИОНАЛНАТА ЗДРАВНООСИГУРТРЕДНА ДСА



# НАЦИОНАЛНА ЗДРАВНООСИГУРИТЕЛНА КАСА

София 1407, ул. "Кричим" No 1

www.nhif.bg

тел: meл: +359 2 9659301

ПРОЕКТ!

**УТВЪРЖДАВАМ**:

ПРОФ. **МОМЧИЛ М**АВРОВ ВР. И. **Д. УПРА**ВИТЕЛ НА НЗОК

ИЗИСКВАНИЯ НА НЗОК

ЗА ПРОВЕЖДАНЕ НА ПОДДЪРЖАЩО ЛЕЧЕНИЕ ПРИ ПАЦИЕНТИ

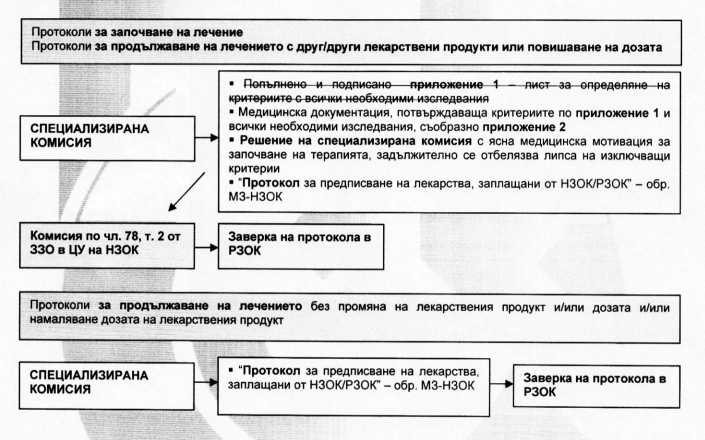
С НАЛИЧИЕ НА ТРАНСПЛАНТИРАНИ ТЪКАНИ И ОРГАНИ

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.

#### І. РЕД ЗА ЗАВЕРЯВАНЕ НА ПРОТОКОЛИТЕ



#### **II. ОБЩИ ПОЛОЖЕНИЯ**

- 1. ЗОЛ подава подготвените 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. 2 330" 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
- Първият и всеки следващ протокол могат да се издават за период до 365 дни



- 1. Е-протокол се издава от членове на специализирани комисии в лечебни заведения, оказващи болнична медицинска помощ (ЛЗБП) на основание "Решение на специализирана комисия" 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. 2 330" в съответствие с утвърдените Изисквания на НЗОК по заболявания. Първият и всеки следващ протокол могат да се издават за срок до 365 дни.
- протокол могат да се издават за срок до 365 дни.

  2. ЗОЛ заявява съгласие с подписа си в "Решение на специализирана комисия" по АПр № 38 за 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 е-mail, телефон или на място в РЗОК"; "Разрешавам достъп до електронното ми здравно досие".
- 3. До получаване на информация за започване или продължаване на заявеното 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 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. Документите (амбулаторните листове, епикризи, изследвания), 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 и не се съдържа в НЗИС, се подава като се попълва в Решението на специализирана комисия основание за издаване на Е-протокола или документът се сканира и прикача към Е-протокола.
- 6. При издаване на E-протокол по реда на експертизата по чл.78, т.2 от 33О, отпада необходимостта да се предоставят и съхраняват приложение №1 и приложение №3 от настоящите "Изисквания на НЗОК", при следните условия:
- за приложение №1, подписано от специалист/специализираната комисия, при наличието на текст в "Решение на специализирана комисия" по АПр № 38: "Липсват изключващи критерии за започване/продължаване на лечение с ЛП":
- за приложение №3, подписано от ЗОЛ, 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 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              | <del>);</del>  | ETH  |  |   |  |
|------------------|--|--|--|---|--|
| Забо<br>при      | <b>ележка: медицинската</b> документация, удостова<br><b>дружава настоящото</b> пр <mark>иложение</mark> .   | <del>эряваща всеки от критериите</del>   | е посочена с цифра в и   | н <del>докс и за<b>дължително</b></del> |  |
| A. K             | СРИТ <b>ЕРИИ ЗА ЗАПОЧВ</b> АНЕ НА ЛЕЧЕНИЕ (3   | ЗАДЪЛЖИТЕЛНИ СА ВСИЧК  | и критерии)  |   |  |
| MKE              | 5 Z94.0, <b>Z94</b> .1, <b>Z94</b> .2, <b>Z94</b> .3, <b>Z94</b> .4, <b>Z94</b> .8   | The state of the s | *** The second s |   |  |
| 1                | Трансплантиран орган или тъкан <sup>1,2</sup>  | The second secon | William of the Control of the Contro |   |  |
| 2                | Изследвания, съгласно протокола за л<br>център, утвърден от Директора на ЛЗ <sup>1,2</sup>   | пабораторен мониторинг на  | съответния транспла  | нтационен                               |  |
| 3                | Липса на изключващи критерии по точка Е  | 1,2  |  |   |  |
| Page 1 peu 2 me/ | обходимите изследвания са отразени в таблоратория или заверено и подписано копие, при н<br>при кандидатстването<br>остоверява се с подписите на членовете на коп<br>шение на специализирана комисия по АПр № 38<br>дицинска документация, потвърждаваща критерии | наличие на хоспитализация се пр<br>мисията в приложение 1 на наст<br>те по приложение 1 и всички нео   | илага епикриза с номер и<br>оящите изисквания<br>бходими изследвания, със  | <del>13 с давност до 1 месе</del> ц     |  |
|                  | 5 Z94.0, Z94.1, Z94.2, Z94.3, Z94.4, Z94.8   |  |  |   |  |
| 1                | Изследвания, съгласно протокола за л<br>център, утвърден от Директора на ЛЗ <sup>1,2</sup>   | абораторен мониторинг на   | съответния трансплан   | нтационен                               |  |
| 2                | Липса на изключващи критерии по точка В <sup>1,2</sup>   |  |  |   |  |
| <sup>2</sup> -уд | игинал <del>он фиш или подписано и завороно ког</del><br>остоверява се с подписите на членов <mark>ете на ко</mark><br>цение на специализирана комисия по АПр № 38<br>цицинска документация, потвърждаваща критерии  | м <mark>исията в приложение 1 на нас</mark> т  |  | образно <b>приложение 2</b>             |  |
| В. И             | ЗКЛЮЧВАЩИ КРИТЕРИИ   |  |  |   |  |
|                  | 1. Свръхчувствителност към активното и   | ли някое от помощните вещес  | ства   |   |  |
| Отг              | о <del>варя на критериите за лечение с</del>   |  | <del>в дневна доза</del>   | ······································  |  |
|                  |  | подписи на члено   | <del>рвете на комисията:</del>   |   |  |



## І. 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

|                   | МКБ   | ОГРАНИЧЕНИЯ   |
|-------------------|---|---|
| CICLOSPORIN       | Z94.0, Z94.1, Z94.2,<br>Z94.3, Z94.4, Z94.8 | <ul> <li>свръхчувствителност към циклоспорин или други съставки на продукта</li> <li>едновременно лечение със съдържащи такролимус лекарствени продукти</li> </ul>  |
| TACROLIMUS        | Z94.0, Z94.1, Z94.2,<br>Z94.3, Z94.4, Z94.8 | • свръхчувствителност към такролимус или други макролиди или някоя от помощните съставки  |
| MYCOPHENOLIC ACID | Z94.0, Z94.1, Z94.2,<br>Z94.3, Z94.4, Z94.8 | свръхчувствителност към микофенолова киселина   |
| SIROLIMUS         | Z94.0                                       | <ul> <li>под 18 годишна възраст</li> <li>свръхчувствителност към активното вещество или някоя от помощните съставки</li> </ul>  |
| EVEROLIMUS.       | Z94.0, Z94.1, Z94.4                         | <ul> <li>под 18 годишна възраст</li> <li>свръхчувствителност към еверолимус или някоя от помощните съставки</li> </ul>  |
| VALGANCICLOVIR    | Z94.0, Z94.1, Z94.2,<br>Z94.3, Z94.4, Z94.8 | <ul> <li>неутрофили под 500 клетки/мм3; тромбоцити под 25 000 mL; ниво на хемоглобина под 8 g/dL*</li> <li>при пациенти с креатининов клирънс &lt; 10 mL/min</li> <li>свръхчувствителност към валганцикловир или някоя от помощните вещества</li> </ul> |
| MARIBAVIR         | Z94.0, Z94.1, Z94.2,<br>Z94.3, Z94.4, Z94.8 | <ul> <li>прилага се като втора линия терапия</li> <li>под 18 годишна възраст</li> <li>свръхчувствителност към активното вещество или някоя от помощните съставки</li> </ul>   |

<sup>\*</sup>не важи за костно-мозъчна трансплантация



## 2. ПРОСЛЕДЯВАНЕ

#### Таблица 2

| Изследвания*   | Периодичност*  |  |  |
|--|--|--|--|
| ARCHICAGO CONTROL CONT | изходни  | на 6-ти месец  | на всеки 6 месеца  |
| Ръст и тегло   |  |  |  |
| TIKK   |  |  |  |
| ДКК  |  |  |  |
| Кръвна захар   |  |  |  |
| Общ белтък   | +  | <del>                                     </del>   |  |
| Урея   |  |  | +  |
| Креатинин  |  |  |  |
| Сг клирънс   | Control of the Contro |  |  |
| K, Na, Cl, Ca, P   | AT POST OF THE PROPERTY OF THE |  |  |
| ASAT   |  |  |  |
| ALAT   | Section 1  |  |  |
| AΦ   |  |  |  |
| Амилаза  |  |  |  |
| ЛДХ  | 4  |  |  |
| ЦПК/МБ   |  |  |  |
| Общ билирубин  | <b> </b>   |  |  |
| Холестерол   | A STATE OF THE STA |  |  |
|  |  |  |  |
| Триглицериди   | AND THE STATE OF T |  |  |
| Пикочна киселина   |  |  | 4  |
| Урина общо   |  | <b>数</b> 全有 2 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0  | - No.  |
| Седимент   |  |  |  |
| Урокултура   |  |  |  |
| 24h-за протеинурия   |  |  |  |
| Еднократно за периода – паратхормон, йонизиран Ca, Mg  |  |  |  |
| Имуног <b>лобулини</b>   | The second secon |  |  |
| CRP  |  |  |  |
| Прокалцитонин  |  |  |  |
| Комплемент СЗ С4   |  |  |  |
| Лактат   |  |  |  |
| Pro BNP  |  |  |  |
| Клетъчен имунитет  |  | - Aug 1  |  |
| Хуморален имунитет   |  |  |  |
| Вирусология: CMV, EBV, VZV, HSV титър на AT  |  | Control of the Contro |  |
| Вирусология: PCR при активна CMV инфекция  |  |  |  |
| Изследване за паразити   |  |  |  |
| Микробиологични изследвания на храчка  |  |  | Carrier Carrie |
| Микробиологични изследвания на урина   |  |  |  |
| Микробиологични изследвания на гърлен секрет   |  |  |  |
| Хормони на щитовидната жлеза   |  |  |  |
| Изследване за костна плътност  |  |  |  |
| Измерване на артериално налягане   |  |  |  |
| EKF  |  |  |  |
| ЕхоКГ на сърдечен алографт   |  |  |  |
| Холтер ЕКГ   |  |  |  |
| Биопсия на алографт  |  |  |  |
| Ниво на СѕА  |  |  |  |
| Ниво на Такролимус   |  |  |  |
| Ниво на m-TOR инхибитор  |  | <del> </del>   |  |
| Ниво на Микфенолат   | <del>                                     </del>   |  |  |
| · ····································   | <u> </u>   | 1  |  |

<sup>\*</sup> При клинични показания и съгласно протокола за лабораторен мониторинг на съответния трансплантационен център, утвърден от Директора на ЛЗ <del>(меже да се прилага оригинал или заверено копие на утвърден протокол за лабораторен мониторинг)</del>



#### **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 съ**общението се прилага към медицинската документация на ЗОЛ при кандидатстване за лечение.
- 6. 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. 2 330" 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 30Л медицинска документация. Специализираната комисия съхранява един екземпляр от Решението, съхранява втори окземпляр 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 дозовор за медицинските дейности между Националната здравноосизурителна каса и Бълзарски лекарски съюз за 2020-2022г. (обн., ДВ, бр. 7 от 24.01.2020 г.), влизат е сила от 01 септември 2020 г. на основание решение № РД-НС-04-81/14.08.2020 г. и отменят действащите изисквания, в сила от 15.04.2020 г.

- 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 от 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. 2 330".

Екземпляр на хартиен носител от АПр № 38 "Определяне на план на лечение и проследяване на терапевтичния отговор при пациенти, получаващи скъпоструващи лекарствени продукти по реда на чл. 78, т. 2 330", който е основание за издаване на протокол, подписан от лекаря специализирана комисия и ЗОЛ (родител, настойник/приемен родител), се води по ред, определен от лечебното заведение и се съхранява в кабинета на лекаря/комисията.

- При издаване на Е-протокол по реда на експертизата по чл.78, т.2 от 33О, отпада необходимостта да се предоставят и съхраняват приложение №1 и приложение №3 от настоящите "Изисквания на НЗОК".
- 8. Издаването на E-протокол се осъществява в съответствие със съвместни "Указания за работа с подаден по електронен път протокол IA/IB/IC (е-протокол)", между Националната здравноосигурителна каса и Български лекарски съюз за прилагане на Националния рамков договор за медицинските дейности.



| ļ       | ДЕКЛАРАЦИЯ ЗА ИНФО                           | Р <b>М</b> ИРАНО С<br>ЛЕЧ  | EHUETO C JEK   | АРСТВЕНИЯ П  | А ЗА ЗАПОЧВ <i>/</i><br>ІРОДУКТ |                         | <u>ПРИЛОЖЕНИЕ 3</u><br>ЖАВАНЕ НА   |
|---------|--|--|--|--|---------------------------------|-------------------------|--|
| Аз долу | уподписаният/ата                             |  | Temperature and the control of the c |  |                                 |                         | The state of the s |
|         | като се запознах с                           | цялата ми  |  | информация   | и целта                         | на лечението            | с лекарствения   |
|         | стените от мен въпроси, де                   |  |  | и  | след като по                    | лучих изчерпа           | телни отговори на  |
| 1.      | Ще спазвам препоръча                         |  |  | DODINO DIVINIO OTI   |                                 |                         |  |
| 2.      |  |  |  |  |                                 |                         |  |
|         | Редовно ще се явява<br>назначената ми терапи |  | ми препледи<br>предоставление  | и няма да пр   | оменям само                     | волно или по,           | д друго внушение   |
| 3.      | При преустановяване н                        | а лечението  | по причини, нег  | рои <mark>зтича</mark> щи от   | решението на                    | Комисията за            | експертизи в РЗОК  |
|         | и/или Комисията по чи                        | Control of the Contro | A STATE OF THE PARTY OF THE PAR | The state of the s |                                 | ар. <del>и РЗОК и</del> | <del>ще върна в РЗОК</del>   |
|         | последния протокол, п                        |  |  |  |                                 |                         |  |
| 4.      | При неспазване на пос                        | сочените усл   | овия лечението   | ми с упомена   | тия <b>лекарс</b> тве           | н продукт ще б          | бъде прекратено и  |
|         | няма да имам претенці                        | ии към НЗОК.   | · · · · · · · · · · · · · · · · · · ·  |  |                                 |                         |  |
|         |  |  |  |  |                                 |                         |  |
|         |  |  |  |  |                                 |                         |  |
| ]ата:   |  |  |  |  |                                 |                         |  |
|         |  |  |  |  |                                 |                         |  |
|         |  |  |  |  |                                 |                         |  |
|         |  |  |  | Деклара  | атор:                           |                         | езиме и фамилия)   |
|         |  |  |  |  |                                 |                         |  |
|         |  |  |  |  |                                 | Подпис:                 |  |

