

Az emberi erőforrások minisztere

..../2014. (.....) EMMI rendelete

**a törzskönyvezett gyógyszerek és a különleges táplálkozási igényt kielégítő
tápszerek társadalombiztosítási támogatásba való befogadásának
szempontjairól és a befogadás vagy a támogatás megváltoztatásáról szóló
32/2004. (IV. 26.) ESzCsM rendelet és a finanszírozási eljárásrendekről szóló
31/2010. (V. 13.) EüM rendelet
módosításáról**

A kötelező egészségbiztosítás ellátásairól szóló 1997. évi LXXXIII. törvény 83. § (3) bekezdés *c)* pontjában kapott felhatalmazás alapján, - a Kormány tagjainak feladat- és hatásköréről szóló 152/2014. (VI. 6.) Korm. rendelet 90. § 2. pontjában meghatározott feladatkörében eljáró nemzetgazdasági miniszterrel egyetértésben –

2. alcím tekintetében a kötelező egészségbiztosítás ellátásairól szóló 1997. évi LXXXIII. törvény 83. § (6) bekezdés *a)* pontjában kapott felhatalmazás alapján, a Kormány tagjainak feladat- és hatásköréről szóló 152/2014. (VI. 6.) Korm. rendelet 48. § 2. pontjában meghatározott feladatkörömben eljárva
a következőket rendelem el:

*1. A törzskönyvezett gyógyszerek és a különleges táplálkozási igényt kielégítő
tápszerek társadalombiztosítási támogatásba való befogadásának szempontjairól és a
befogadás vagy a támogatás megváltoztatásáról szóló 32/2004. (IV. 26.) ESzCsM
rendelet módosítása*

1. §

(1) A törzskönyvezett gyógyszerek és a különleges táplálkozási igényt kielégítő tápszerek társadalombiztosítási támogatásba való befogadásának szempontjairól és a befogadás vagy a támogatás megváltoztatásáról szóló 32/2004. (IV. 26.) ESzCsM rendelet (a továbbiakban: R1.) 20. § (3) bekezdés *a)* pontja helyébe a következő rendelkezés lép:

[Az (1) bekezdés szerinti kérelemhez másolatban csatolni kell:]

„a) az adott gyógyszer forgalomba hozatali engedélyét, tápszer esetében az Országos Élelmezés- és Táplálkozástudományi Intézet igazolását a tápszer bejelentéséről,”

(2) Az R1. 20. § (3) bekezdés *c)* pontja helyébe a következő rendelkezés lép:

TERVEZET

[Az (1) bekezdés szerinti kérelemhez másolatban csatolni kell:]

„c) a cégnyilvánosságról, a bírósági cégeljárásról és a végelszámolásról szóló 2006. évi V. törvény 15. § (3a) bekezdésében foglaltaknak megfelelően a cégjegyzésre jogosult képviselő aláírási címpéldányát,”

2. §

Az R1. 22. § (1) bekezdés a) pontja a következő ae) alponttal egészül ki:

(Egyszerűsített eljárásrend alkalmazandó, amikor a kérelem)

(már támogatott hatóanyagot tartalmazó gyógyszerrel egyenértékű készítmény:)

„ae) új csomagolására”

(érkezett.)

3. §

(1) Az R1. 1. számú melléklete az 1. melléklet szerint módosul.

(2) Az R1. 2. számú melléklete a 2. melléklet szerint módosul.

(3) Az R1. 3. számú melléklete a 3. melléklet szerint módosul.

(4) Az R1. 4. számú melléklete a 4. melléklet szerint módosul.

(5) Az R1. 7/a. számú melléklete helyébe az 5. melléklet lép.

4. §

Az R1. 2. § u) pont ucb) alpontjában az „1000 kcal” szövegrész helyébe a „4200kJ” szöveg lép.

2. A finanszírozási eljárásrendekről szóló 31/2010. (V. 13.) EüM rendelet módosítása

5. §

(1) A finanszírozási eljárásrendekről szóló 31/2010. (V. 13.) EüM rendelet (a továbbiakban: R2.) 1. melléklete helyébe a 6. melléklet lép.

TERVEZET

(2) Az R2. 17. melléklete helyébe a 7. melléklet lép.

6. §

Ez a rendelet 2015. február 1-jén lép hatályba.

TERVEZET

1. melléklet a .../2014. (...) EMMI rendelethez

1. Az R1. 1. számú mellékletében foglalt táblázat A07AA megjelölésű sora helyébe a következő rendelkezés lép:

ATC	ATC MEGNEVEZÉS	TÁMOGATÁSI KATEGÓRIÁK						
		NORMATÍV				EMELT	KI- EMELT	KÜLÖN- KERET
		0%	25%	55%	80%			
		ÉR- TÉK NÉL- KÜL	ÁTLA- GON ALULI	ÁTLA- GOS	ÁTLA- GON FELÜLI			
A07AA	antibiotikumok	X	X				X	

”

2. Az R1. 1. számú mellékletében foglalt táblázat a C09BB megjelölésű sort követően a következő sorral egészül ki:

ATC	ATC MEGNEVEZÉS	TÁMOGATÁSI KATEGÓRIÁK						
		NORMATÍV				EMELT	KI- EMELT	KÜLÖN- KERET
		0%	25%	55%	80%			
		ÉR- TÉK NÉL- KÜL	ÁTLA- GON ALULI	ÁTLA- GOS	ÁTLA- GON FELÜLI			
C09BX	ACE-gátlók, egyéb kombinációk	X			X			

”

3. Az R1. 1. számú mellékletében foglalt táblázat az L04AC megjelölésű sort követően a következő sorral egészül ki:

TERVEZET

ATC	ATC MEGNEVEZÉS	TÁMOGATÁSI KATEGÓRIÁK						
		NORMATÍV				EMELT	KI- EMELT	KÜLÖN- KERET
		0%	25%	55%	80%			
		ÉR- TÉK NÉL- KÜL	ÁTLA- GON ALULI	ÁTLA- GOS	ÁTLA- GON FELÜLI			
„L04AD	calcineurin gátlók	X				X	X	

”

4. Az R1. 1. számú mellékletében foglalt táblázat az R03AK megjelölésű sort követően a következő sorral egészül ki:

ATC	ATC MEGNEVEZÉS	TÁMOGATÁSI KATEGÓRIÁK						
		NORMATÍV				EMELT	KI- EMELT	KÜLÖN- KERET
		0%	25%	55%	80%			
		ÉR- TÉK NÉL- KÜL	ÁTLA- GON ALULI	ÁTLA- GOS	ÁTLA- GON FELÜLI			
„R03AL	adrenerg szerek kombinációi anticholinerg szerekkel	X	X			X		

”

5. Az R1. 1. számú mellékletében foglalt táblázat az R07AA megjelölésű sort követően a következő sorral egészül ki:

TERVEZET

ATC	ATC MEGNEVEZÉS	TÁMOGATÁSI KATEGÓRIÁK						
		NORMATÍV				EMELT	KI-EMELT	KÜLÖN-KERET
		0%	25%	55%	80%			
		ÉRTÉK NÉLKÜL	ÁTLAG-ON ALULI	ÁTLA-GOS	ÁTLA-GON FELÜLI	INDIKÁCIÓ-HOZ KÖTÖTT	INDIKÁCIÓ-HOZ KÖ-TÖTT	
„R07AX	Légzőrendszerre ható egyéb készítmények	X					X	

”

6. Az R1. 1. számú mellékletében foglalt táblázat az S01AD megjelölésű sort követően a következő sorral egészül ki:

ATC	ATC MEGNEVEZÉS	TÁMOGATÁSI KATEGÓRIÁK						
		NORMATÍV				EMELT	KI-EMELT	KÜLÖN-KERET
		0%	25%	55%	80%			
		ÉR-TÉK NÉL-KÜL	ÁTLA-GON ALULI	ÁTLA-GOS	ÁTLA-GON FELÜLI	INDI-KÁCIÓ-HOZ KÖ-TÖTT	INDI-KÁCIÓ-HOZ KÖ-TÖTT	
„S01AE	fluoroquinolonok	X	X					

”

7. Az R1. 1. számú mellékletében foglalt táblázat a V04CJ megjelölésű sort követően a következő sorral egészül ki:

ATC	ATC MEGNEVEZÉS	TÁMOGATÁSI KATEGÓRIÁK						
		NORMATÍV				EMELT	KI-EMELT	KÜLÖN-KERET
		0%	25%	55%	80%			
		ÉR-TÉK	ÁTLA-GON	ÁTLA-GOS	ÁTLA-GON	INDI-KÁCIÓ-	INDI-KÁCIÓ-	

TERVEZET

		NÉL- KÜL	ALULI	GOS	FELÜLI	HOZ KÖ- TÖTT	HOZ KÖ- TÖTT	KERET
„V06C	csecsemőtápszerek	X	X	X				

”

TERVEZET

2. melléklet a .../2014. (...) EMMI rendelethez

1. Az R1. 2. számú melléklet EÜ100 8/t. pontjában foglalt „Kijelölt intézmények” című táblázata a „Magyar Honvédség Honvédkórház” sort megelőzően a következő sorral egészül ki:

Város	Intézmény neve
„Budapest	Bajcsy-Zsilinszky Kórház és Rendelőintézet”

2. Az R1. 2. számú melléklet EÜ100 36/a. pontjában foglalt „Kijelölt intézmények” című táblázata a „Debreceni Egyetem Orvos- és Egészségtudományi Centrum, II. sz. Belgyógyászati Klinika, Gyermekklinika” sort követően a következő sorral egészül ki:

Város	Intézmény neve
„Dunaújváros	Szent Pantaleon Kórház-Rendelőintézet”

3. Az R1. 2. számú melléklet EÜ100 36/b. pontjában foglalt „Kijelölt intézmények” című táblázata a „Miskolci Semmelweis Kórház és Egyetemi Oktatókórház” sort követően a következő sorral egészül ki:

Város	Intézmény neve
„Nyíregyháza	Szabolcs-Szatmár-Bereg Megyei Kórházak és Egyetemi Oktatókórház”

4. Az R1. 2. számú melléklet EÜ100 37/a. pontjában foglalt „Kijelölt intézmények” című táblázata a „Magyar Honvédség Honvédkórház” sort megelőzően a következő sorral egészül ki:

Város	Intézmény neve
„Budapest	Bajcsy-Zsilinszky Kórház és Rendelőintézet”

5. Az R1. 2. számú melléklet EÜ100 37/b. és EÜ100 37/c. pontjában foglalt „Kijelölt intézmények” című táblázata a „Országos Onkológiai Intézet” sort megelőzően a következő sorral egészül ki:

Város	Intézmény neve
„Budapest	Bajcsy-Zsilinszky Kórház és Rendelőintézet”

6. Az R1. 2. számú melléklet EÜ100 37/b. és EÜ100 37/c. pontjában foglalt „Kijelölt intézmények” című táblázata a „Somogy Megyei Kaposi Mór Oktató Kórház” sort követően a következő sorral egészül ki:

Város	Intézmény neve
„Miskolc	Borsod-Abaúj-Zemplén Megyei Kórház és Egyetemi Oktató Kórház”

7. Az R1. 2. számú melléklet EÜ100 38/b. pontjában foglalt „Kijelölt intézmények” című táblázat helyébe a következő rendelkezés lép:

TERVEZET

„Kijelölt intézmények:

Város	Intézmény neve
Budapest	Egyesített Szent István és Szent László Kórház-Rendelőintézet
Budapest	Semmelweis Egyetem I. sz. Belgyógyászati Klinika
Budapest	Semmelweis Egyetem II. sz. Belgyógyászati Klinika
Budapest	Semmelweis Egyetem III. sz. Belgyógyászati Klinika
Budapest	Semmelweis Egyetem I. sz. Gyermekgyógyászati Klinika
Budapest	Semmelweis Egyetem II. sz. Gyermekgyógyászati Klinika
Debrecen	Debreceni Egyetem Orvos- és Egészségtudományi Centrum, II. Belgyógyászati Klinika
Debrecen	Debreceni Egyetem Orvos- és Egészségtudományi Centrum, Gyermekklinika
Kaposvár	Somogy Megyei Kaposi Mór Oktató Kórház
Miskolc	Miskolci Semmelweis Kórház és Egyetemi Oktatókórház
Nyíregyháza	Szabolcs-Szatmár-Bereg Megyei Kórházak és Egyetemi Oktatókórház
Pécs	Pécsi Tudományegyetem Klinikai Központ, Gyermekgyógyászati Klinika
Pécs	Pécsi Tudományegyetem Klinikai Központ I. sz. Belgyógyászati Klinika
Szeged	Szegedi Tudományegyetem Szent-Györgyi Albert Klinikai Központ, Belgyógyászati Klinika Haematológiai Osztály
Szeged	Szegedi Tudományegyetem Szent-Györgyi Albert Klinikai Központ, Gyermekgyógyászati Klinika
Tatabánya	Szent Borbála Kórház, Belgyógyászat Onko-Hematológia részlege

„

8. Az R1. 2. számú melléklet EÜ100 41. pont „TÁMOGATOTT INDIKÁCIÓK:” része helyébe a következő rendelkezés lép:

„TÁMOGATOTT INDIKÁCIÓK:

- Intermedier vagy előrehaladott, barcelónai klasszifikáció szerinti (Barcelona Clinic Cancer Staging Classification - BCLC) B, C stádiumú, szövettanilag igazolt hepatocellularis carcinoma kezelése, jó májfunkció (Child Pugh szerinti A stádiumú) és megfelelő általános állapot (ECOG 0-2) esetén, amennyiben az előzetes lokoregionális terápia nem hoz megfelelő eredményt, vagy a beteg lokoregionális terápiára nem alkalmas, az onkoteam dokumentált döntése alapján, a WHO-kritériumok szerinti progresszióig”

9. Az R1. 2. számú melléklet EÜ100 41. pontjában foglalt „Kijelölt intézmények” című táblázat helyébe a következő rendelkezés lép:

„Kijelölt intézmények:

Város	Intézmény neve
Budapest	Bajcsy-Zsilinszky Kórház és Rendelőintézet
Budapest	Uzsoki Utcai Kórház
Budapest	Egyesített Szent István és Szent László Kórház-Rendelőintézet
Budapest	Országos Onkológiai Intézet
Budapest	Semmelweis Egyetem I.sz. Belgyógyászati Klinika
Budapest	Semmelweis Egyetem II.sz. Belgyógyászati Klinika
Budapest	Magyar Honvédség Honvédkórház
Debrecen	Debreceni Egyetem Orvos- és Egészségtudományi Centrum Onkológiai Tanszék
Győr	Petz Aladár Megyei Oktató Kórház
Kaposvár	Somogy Megyei Kaposi Mór Oktató Kórház

TERVEZET

Kecskemét	Bács-Kiskun Megyei Kórház a Szegedi Tudományegyetem Általános Orvostudományi Kar Oktató Kórháza
Miskolc	Borsod-Abaúj-Zemplén Megyei Kórház és Egyetemi Oktató Kórház
Pécs	Pécsi Tudományegyetem Klinikai Központ, Onkoterápiás Klinika
Szeged	Szegedi Tudományegyetem Szent-Györgyi Albert Klinikai Központ Onkoterápiás Klinika
Szombathely	Vas Megyei Markusovszky Kórház Egyetemi Oktatókórház Nonprofit Zrt.
Veszprém	Csolnoky Ferenc Kórház
Zalaegerszeg	Zala Megyei Kórház

„

10. Az R1. 2. számú melléklet EÜ100 43. pontjában foglalt „Kijelölt intézmények” című táblázata a „Magyar Honvédség Honvédkórház” sort megelőzően a következő sorral egészül ki:

Város	Intézmény neve
„Budapest	Bajcsy-Zsilinszky Kórház és Rendelőintézet”

11. Az R1. 2. számú melléklet EÜ100 51. pontjában foglalt „Kijelölt intézmények” című táblázata a „Országos Onkológiai Intézet” sort megelőzően a következő sorral egészül ki:

Város	Intézmény neve
„Budapest	Bajcsy-Zsilinszky Kórház és Rendelőintézet”

12. Az R1. 2. számú melléklet EÜ100 53/a. és 53/b. pontjában foglalt „Kijelölt intézmények” című táblázat helyébe a következő rendelkezés lép:

„Kijelölt intézmények:

Város	Intézmény neve
Budapest	Péterfy Sándor Utcai Kórház-Rendelőintézet és Baleseti Központ
Budapest	Semmelweis Egyetem, Neurológiai Klinika
Budapest	Semmelweis Egyetem Kútvölgyi Klinikai Tömb - Neurológia
Budapest	Szent Imre Kórház
Budapest	Szent János Kórház és Észak-budai Egyesített Kórházak
Budapest	Uzsoki Utcai Kórház
Budapest	Jahn Ferenc Dél-Pesti Kórház és Rendelőintézet
Budapest	Országos Klinikai és Idegtudományi Intézet
Budapest	Bajcsy-Zsilinszky Kórház és Rendelőintézet
Debrecen	Debreceni Egyetem Orvos- és Egészségtudományi Centrum, Neurológiai Klinika
Eger	Heves Megyei Markhot Ferenc Oktatókórház
Esztergom	Vaszary Kolos Kórház
Győr	Petz Aladár Megyei Oktató Kórház
Kaposvár	Somogy Megyei Kaposi Mór Oktató Kórház
Kecskemét	Bács-Kiskun Megyei Kórház a Szegedi Tudományegyetem Általános Orvostudományi Kar Oktató Kórháza
Kistarcsa	Pest Megyei Flór Ferenc Kórház
Miskolc	Borsod-Abaúj-Zemplén Megyei Kórház és Egyetemi Oktató Kórház
Nyíregyháza	Szabolcs-Szatmár-Bereg Megyei Kórházak és Egyetemi Oktatókórház
Pécs	Pécsi Tudományegyetem Klinikai Központ, Neurológiai Klinika
Szeged	Szegedi Tudományegyetem Szent-Györgyi Albert Klinikai Központ, Neurológiai Klinika
Szombathely	Markusovszky Egyetemi Oktatókórház

TERVEZET

Veszprém	Csolnoky Ferenc Kórház
Zalaegerszeg	Zala Megyei Kórház
Székesfehérvár	Fejér Megyei Szent György Egyetemi Oktató Kórház

”

13. Az R1. 2. számú melléklet EÜ100 56. pontjában foglalt „Kijelölt intézmények” című táblázat helyébe a következő rendelkezés lép:

„Kijelölt intézmények:

Város	Intézmény neve
Budapest	Magyar Honvédség Honvédkórház I. Belgyógyászati Osztály
Budapest	Egyesített Szent István és Szent László Kórház-Rendelőintézet Haematológiai és Csontvelőtranszplantációs Osztály, I. Belgyógyászat
Budapest	Semmelweis Egyetem I. sz. Belgyógyászati Klinika
Budapest	Semmelweis Egyetem II. sz. Belgyógyászati Klinika
Budapest	Semmelweis Egyetem III. sz. Belgyógyászati Klinika
Debrecen	Debreceni Egyetem Orvos- és Egészségtudományi Centrum Belgyógyászati Intézet
Miskolc	Miskolci Semmelweis Kórház és Egyetemi Oktatókórház
Nyíregyháza	Szabolcs-Szatmár-Bereg Megyei Kórházak és Egyetemi Oktatókórház
Győr	Petz Aladár Megyei Oktató Kórház II. sz. Belgyógyászat-Haematológiai Osztály
Pécs	Pécsi Tudományegyetem Klinikai Központ I. sz. Belgyógyászati Klinika
Szeged	Szegedi Tudományegyetem Szent-Györgyi Albert Klinikai Központ II. sz. Belgyógyászati Klinika
Szombathely	Markusovszky Egyetemi Oktatókórház
Tatabánya	Szent Borbála Kórház, Belgyógyászat Onko-Haematológiai részlege

”

14. Az R. 2. számú melléklete a következő EÜ100 58. ponttal egészül ki:

„EÜ100 58.

TÁMOGATOTT INDIKÁCIÓK:

Rekurreáló vagy súlyos (hasmenés napi 10-szer vagy többször fordul elő, vagy $15001 \geq$ fehérvértest/ μL) clostridium difficile fertőzések kezelésére

- metronidazol és vankomicin kezelés eredménytelensége, illetve rezisztencia esetén, vagy
- immunszupprimált beteg részére, vagy
- olyan beteg részére, akinél a fertőzés miatt fel kellene függeszteni az onkológiai vagy hematológiai kezelést.

A JAVASLATOT KIÁLLÍTÓ ÉS A GYÓGYSZERT RENDELŐ ORVOS MUNKAHELYÉRE ÉS SZAKKÉPESÍTÉSÉRE VONATKOZÓ ELŐÍRÁSOK:

MUNKAHELY

Járóbeteg szakrendelés /Fekvőbeteg gyógyintézet

SAKKÉPESÍTÉS

Infektológia

JOGOSULTSÁG

írhat

ELFOGADHATÓ BNO KÓDOK: (beleértve az összes azonosan kezdődő kódot)
A047, D849”

TERVEZET

3. melléklet a .../2014. (...) EMMI rendelethez

1. Az R1. 3. számú melléklet EÜ70 13. pont „A JAVASLATOT KIÁLLÍTÓ ÉS A GYÓGYSZERT RENDELŐ ORVOS MUNKAHELYÉRE ÉS SZAKKÉPESÍTÉSÉRE VONATKOZÓ ELŐÍRÁSOK:” része helyébe a következő rendelkezés lép:

„A JAVASLATOT KIÁLLÍTÓ ÉS A GYÓGYSZERT RENDELŐ ORVOS MUNKAHELYÉRE ÉS SZAKKÉPESÍTÉSÉRE VONATKOZÓ ELŐÍRÁSOK:

MUNKAHELY:	SZAKKÉPESÍTÉS:	JOGOSULTSÁG:
Járóbeteg szakrendelés / Fekvőbeteg gyógyintézet	Aneszteziológia és intenzív terápia	javasolhat és írhat
Járóbeteg szakrendelés / Fekvőbeteg gyógyintézet	Csecsemő- és gyermekgyógyászat	javasolhat és írhat
Járóbeteg szakrendelés / Fekvőbeteg gyógyintézet	Fül-orr-gégegyógyászat	javasolhat és írhat
Járóbeteg szakrendelés / Fekvőbeteg gyógyintézet	Gastroenterológia	javasolhat és írhat
Járóbeteg szakrendelés / Fekvőbeteg gyógyintézet	Gyermekebészet	javasolhat és írhat
Járóbeteg szakrendelés / Fekvőbeteg gyógyintézet	Haematológia	javasolhat és írhat
Járóbeteg szakrendelés / Fekvőbeteg gyógyintézet	Kardiológia	javasolhat és írhat
Járóbeteg szakrendelés / Fekvőbeteg gyógyintézet	Klinikai onkológia	javasolhat és írhat
Járóbeteg szakrendelés / Fekvőbeteg gyógyintézet	Neurológia	javasolhat és írhat
Járóbeteg szakrendelés / Fekvőbeteg gyógyintézet	Sebészet	javasolhat és írhat
Járóbeteg szakrendelés / Fekvőbeteg gyógyintézet	Sugárterápia	javasolhat és írhat
Járóbeteg szakrendelés / Fekvőbeteg gyógyintézet	Tüdőgyógyászat	javasolhat és írhat
Háziorvos	Megkötés nélkül	javaslatra írhat
SZAKORVOSI JAVASLAT ÉRVÉNYESSÉGI IDEJE: 12 hónap		

„

2. Az R1. 3. számú melléklet EÜ70 28. pont „A JAVASLATOT KIÁLLÍTÓ ÉS A GYÓGYSZERT RENDELŐ ORVOS MUNKAHELYÉRE ÉS SZAKKÉPESÍTÉSÉRE VONATKOZÓ ELŐÍRÁSOK:” része helyébe a következő rendelkezés lép:

„A JAVASLATOT KIÁLLÍTÓ ÉS A GYÓGYSZERT RENDELŐ ORVOS MUNKAHELYÉRE ÉS SZAKKÉPESÍTÉSÉRE VONATKOZÓ ELŐÍRÁSOK:

MUNKAHELY:	SZAKKÉPESÍTÉS:	JOGOSULTSÁG:
Járóbeteg szakrendelés/ Fekvőbeteg gyógyintézet	Aneszteziológia és intenzív terápia	javasolhat és írhat
Járóbeteg szakrendelés/ Fekvőbeteg gyógyintézet	Arc-, állcsont- és szájsebészet	javasolhat és írhat
Járóbeteg szakrendelés / Fekvőbeteg gyógyintézet	Belgyógyászat	javasolhat és írhat
Járóbeteg szakrendelés/ Fekvőbeteg gyógyintézet	Érsebészet	javasolhat és írhat
Járóbeteg szakrendelés / Fekvőbeteg gyógyintézet	Haematológia	javasolhat és írhat
Járóbeteg szakrendelés/ Fekvőbeteg gyógyintézet	Idegsebészet	javasolhat és írhat
Járóbeteg szakrendelés/ Fekvőbeteg gyógyintézet	Kardiológia	javasolhat és írhat
Járóbeteg szakrendelés / Fekvőbeteg gyógyintézet	Klinikai onkológia	javasolhat és írhat
Járóbeteg szakrendelés/ Fekvőbeteg gyógyintézet	Mellkassebészet	javasolhat és írhat
Járóbeteg szakrendelés/ Fekvőbeteg gyógyintézet	Neurológia	javasolhat és írhat
Járóbeteg szakrendelés/ Fekvőbeteg gyógyintézet	Ortopédia	javasolhat és írhat

TERVEZET

Járóbeteg szakrendelés/ Fekvőbeteg gyógyintézet	Ortopédia és traumatológia	javasolhat és írhat
Járóbeteg szakrendelés/ Fekvőbeteg gyógyintézet	Sebészet	javasolhat és írhat
Járóbeteg szakrendelés/ Fekvőbeteg gyógyintézet	Szívsebészet	javasolhat és írhat
Járóbeteg szakrendelés/ Fekvőbeteg gyógyintézet	Szülészeti-nőgyógyászat	javasolhat és írhat
Járóbeteg szakrendelés/ Fekvőbeteg gyógyintézet	Traumatológia	javasolhat és írhat
Járóbeteg szakrendelés/ Fekvőbeteg gyógyintézet	Tüdőgyógyászat	javasolhat és írhat
Járóbeteg szakrendelés/ Fekvőbeteg gyógyintézet	Urológia	javasolhat és írhat
Háziorvos	Megkötés nélkül	javaslatra írhat
SZAKORVOSI JAVASLAT ÉRVÉNYESSÉGI IDEJE: 12 hónap		

”

3. Az R1. 3. számú melléklet EÜ90 26. pont *„A JAVASLATOT KIÁLLÍTÓ ÉS A GYÓGYSZERT RENDELŐ ORVOS MUNKAHELYÉRE ÉS SZAKKÉPESÍTÉSÉRE VONATKOZÓ ELŐÍRÁSOK:”* része helyébe a következő rendelkezés lép:

„A JAVASLATOT KIÁLLÍTÓ ÉS A GYÓGYSZERT RENDELŐ ORVOS MUNKAHELYÉRE ÉS SZAKKÉPESÍTÉSÉRE VONATKOZÓ ELŐÍRÁSOK:

MUNKAHELY:	SZAKKÉPESÍTÉS:	JOGOSULTSÁG:
Járóbeteg szakrendelés / Fekvőbeteg gyógyintézet	Aneszteziológia- és intenzív terápia	javasolhat és írhat
Járóbeteg szakrendelés / Fekvőbeteg gyógyintézet	Csecsemő- és gyermekgyógyászat	javasolhat és írhat
Járóbeteg szakrendelés / Fekvőbeteg gyógyintézet	Fül-orr-gégegyógyászat	javasolhat és írhat
Járóbeteg szakrendelés / Fekvőbeteg gyógyintézet	Gastroenterológia	javasolhat és írhat
Járóbeteg szakrendelés / Fekvőbeteg gyógyintézet	Gyermekebészet	javasolhat és írhat
Járóbeteg szakrendelés / Fekvőbeteg gyógyintézet	Haematológia	javasolhat és írhat
Járóbeteg szakrendelés / Fekvőbeteg gyógyintézet	Klinikai onkológia	javasolhat és írhat
Járóbeteg szakrendelés / Fekvőbeteg gyógyintézet	Kardiológia	javasolhat és írhat
Járóbeteg szakrendelés / Fekvőbeteg gyógyintézet	Neurológia	javasolhat és írhat
Járóbeteg szakrendelés / Fekvőbeteg gyógyintézet	Sebészet	javasolhat és írhat
Járóbeteg szakrendelés / Fekvőbeteg gyógyintézet	Sugártherápia	javasolhat és írhat
Járóbeteg szakrendelés / Fekvőbeteg gyógyintézet	Tüdőgyógyászat	javasolhat és írhat
Háziorvos	Megkötés nélkül	javaslatra írhat
SZAKORVOSI JAVASLAT ÉRVÉNYESSÉGI IDEJE: 12 hónap		

”

TERVEZET

4. melléklet a .../2014. (...) EMMI rendelethez

1. Az R1. 4. számú mellékletének 1. pontja a következő *s)* ponttal egészül ki:

„*s)* recombináns technológiával előállított 1. generációs VIII. faktor koncentrátum"

2. Az R1. 4. számú mellékletének 2. pontja a következő *i)* ponttal egészül ki:

„*i)* szimeprevir.”

TERVEZET

5. melléklet a .../2014. (...) EMMI rendelethez

„7/a. számú melléklet a 32/2004. (IV. 26.) ESzCsM rendelethez

Beadás dátuma:
(OEP tölti ki)

Képviselő cég neve, székhelye, levelezési címe:.....

Képviselő cég adószáma, cégjegyzékszám:

Ügyintéző neve, elérhetősége:

Munkahelyi telefon (fax, e-mail, mobil):

Kérelem különleges táplálkozási igényt kielégítő tápszer társadalombiztosítási támogatására

1. Tápszer megnevezése, kiszerelése az OÉTI-hez történt bejelentés szerint:

1.1. Tápszer márkaneve:

1.2. Tápszer kiadhatósága:

2. Tápszerre vonatkozó adatok:

2.1. Tápszer besorolása:

2.2. Tápszer kiszerelési forma:

2.2.1. Tápszer hígítása (por tápszerek esetén, 100 ml standard oldat készítéséhez szükséges tápszer mennyisége):

2.2.2. 1 ml standard oldat energiatartalma vagy 1 g tápszerpor fehérje egyenértékűsége (PKU tápszerek esetén):

2.3. OÉTI notifikációs szám (az OÉTI igazolás a tápszer bejelentéséről és a mellékletek csatolása szükséges):

2.4. A készítmény EAN kódja:

2.5. A tápszer egységnyi mennyiségre számított részletes összetétele:

2.6. A tápszer címkeszövege:

2.7. A gyártó cég megnevezése, címe:

2.8. A tápszer OÉTI-hez való bejelentésére jogosult (név, ország, cím):

2.9. Az importáló nyilatkozata arról, hogy a termék a származási országban az EU előírásoknak megfelelően van forgalomban:

2.10. Kért termelői, illetve import beszerzési ár (Ft) (amennyiben az ár nagysága függ a támogatás mértékétől, kérjük azok elkülönített formában történő megjelenítését):

2.11. Kért támogatási kategória:

a) kiemelt indikációhoz kötött támogatás

b) emelt indikációhoz kötött támogatás

TERVEZET

c) átlagon felüli támogatás

d) átlagos támogatás

e) átlag alatti támogatás

f) támogatás érték nélkül: fekvőbeteg/amennyiben a gyártó kéri

g) közbeszerzés útján beszerzett tápszerek esetén speciális támogatási technika megjelölésével, vagy a támogatásvolumen támogatási technika megjelölésével

2.12. A gyártó által forgalmazott készítmény neve, kiserelése, termelői ára, bruttó fogyasztói ára és támogatása az alábbi országokban:

Ország	Név	Kiszerelési egység	Forgalomba kerülés éve	Jelenlegi termelői ár*	Támogatás mértéke %
Franciaország					
Írország					
Németország					
Spanyolország					
Portugália					
Olaszország					
Görögország					
Lengyelország					
Csehország					
Szlovénia					
Szlovákia					
Belgium					
Ausztria					
Bulgária					
Ciprus					
Dánia					
Egyesült Királyság					
Észtország					
Finnország					
Hollandia					
Lettország					
Litvánia					
Luxemburg					
Málta					

TERVEZET

Románia					
Svédország					
Svájc					
Norvégia					
Horvátország					
Egyéb					

* Az árakat az adott ország valutájában és forintban is kérjük megadni. (forintban a kérelem beadásának hónapját megelőző hat hónap hivatalos napi MNB deviza középárfolyamon számolt számtani átlagán).

2.13. Már támogatott tápszercsoportba tartozó termék esetén töltendő ki!

Azonos tápszercsoportba tartozó Magyarországon támogatott készítmények megnevezése, bruttó fogyasztói ára, támogatása, napi terápiás költsége (a továbbiakban: NTK)*

Név	Kiszerelés	Bruttó fogyasztói ár	Támogatás (%)	NTK*

* Az NTK helyett csecsemőtápszer esetén 1 liter; enterális tápszer esetén 1000 kcal; PKU tápszer esetén 100 g fehérje egyenérték tápszerformánként; ritka anyagcsere-betegség esetén azonos betegség kezelésére szolgáló tápszer napi szükségletnek megfelelő fehérje egyenérték fogyasztói áron forintban

2.14. Kiemelt és emelt indikációhoz kötött támogatás esetén töltendő ki!

Indikáció				Az alkalmazási előírásban feltüntetett dózis		
Diagnózis	Amennyiben testsúly, illetve életkor függő, kérjük külön feltüntetni					
	Kor	Testsúly/ testfelület	Kísérő betegség	Kezdő	Napi átlagos	Maximális

3. A tápszer orvosi gyógyító folyamatban betöltött helye

4. Az adott tápszer előnyei

5. Klinikai vizsgálatokra vonatkozó közlemények (A hivatkozott cikkek másolatának csatolása szükséges, a cikket, közleményt leközlő folyóíratra és annak megjelenési dátumára történő utalással)”

„1. melléklet a 31/2010. (V. 13.) EüM rendelethez

A krónikus myeloid leukémia kezelésének finanszírozási eljárásrendje

1. Az eljárásrend tárgyát képező betegség, betegcsoport megnevezése

Daganatos megbetegedések (C00-C97)

Krónikus myeloid leukémia (C9210)

2. Kórkép leírása

2.1. A krónikus myeloid leukémia (CML) idült, malignus myeloproliferatív betegség, klonális megbetegedés. Genetikai oka a 9. és 22. kromoszóma hosszú karjai közti reciprok transzlokáció (Philadelphia kromoszóma) következtében a 22. kromoszómán létrejövő bcl/abl fúziós gén. A Philadelphia kromoszóma BCR/ABL fúziós génje egy kóros, konstitutív protein kináz aktivitással rendelkező BCR/ABL fúziós fehérjét kódol, mely megváltoztatja a sejtproliferációt, és túlélést kontrolláló, sejten belüli jelátviteli utakat, úgy hogy ez a leukémiás sejteknek túlélési előnyt jelent a mutációt nem hordozó, ép sejtekhez képest.

2.2. A krónikus myeloid leukémiának három, jól elkülöníthető fázisát különböztethetjük meg:

2.2.1. A krónikus fázisban a blastsejtek aránya a vérben és a csontvelőben kisebb, mint 15%. Ezzel egyidejűleg a basophil sejtek aránya a perifériás vérképben kisebb, mint 20%, és a trombocytaszám nagyobb $100 \times 10^9/l$ -nél.

2.2.2. Az akcelerált fázis definiálására több kritériumrendszer ismert. A WHO meghatározása szerint a *következő kritériumok egyike* elegendő az akcelerált fázis kimondásához:

- a perifériás vérben vagy a csontvelő magvas sejtei között 10-19% a blastsejt,
- a perifériás vérben legalább 20% bazofil sejt van jelen,
- a trombocytaszám vagy $100 G/l$ alatt vagy $1000 G/l$ felett van az alkalmazott kezeléstől függetlenül,
- a fehérvérsejtszám és lépméret növekedése nem reagál a kezelésre,
- klonális evolúcióra utaló citogenetikai eltérés van jelen.

Emellett egyes definíciók a kritériumok között említik

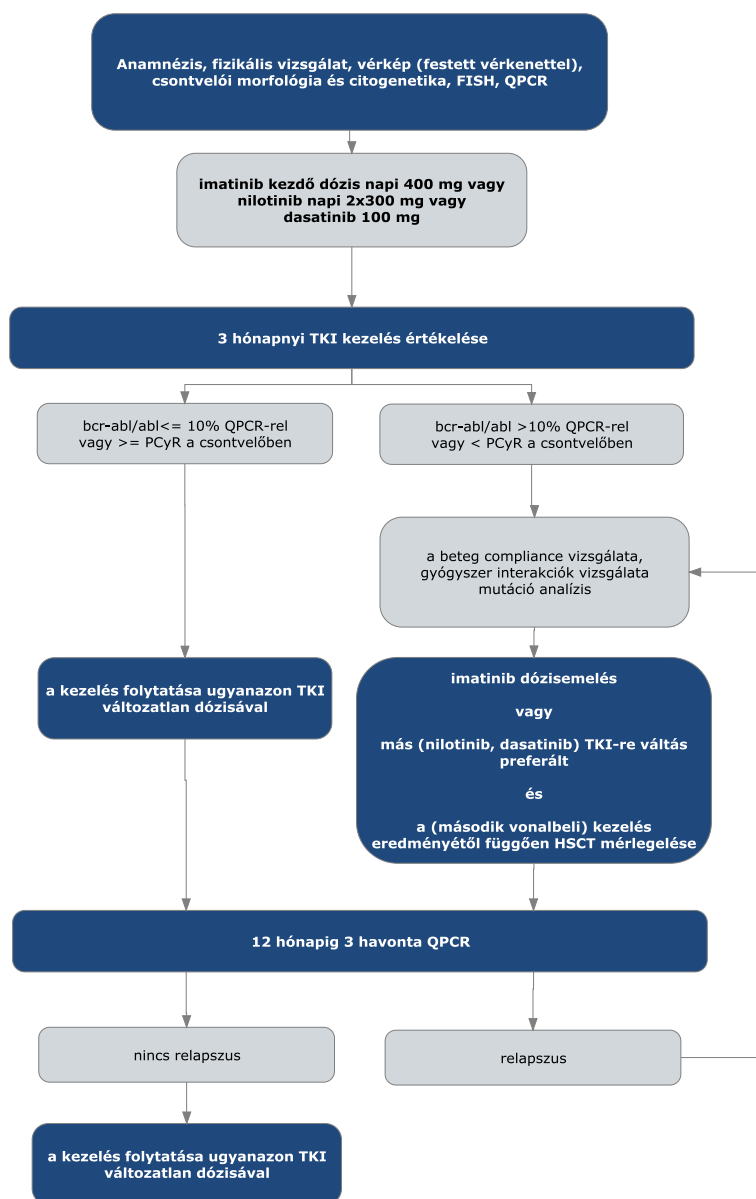
- a csontvelői fibrózis vagy
- az ismeretlen eredetű láz jelenlétét,
- az 5 napnál kisebb fehérvérsejt duplázódási időt.

2.2.3. A blastos krízis során a blastsejtek aránya a vérben vagy a csontvelőben legalább 20%, a csontvelőben nagy blasztos góccok látszanak vagy a splenomegálián kívül más extramedulláris betegség is fennáll.

TERVEZET

2.3. A WHO 2002-es klasszifikációja szerint CML-nek csak az a betegség nevezhető, ahol a Philadelphia kromoszóma vagy a BCR/ABL fúziós gén kimutatható.

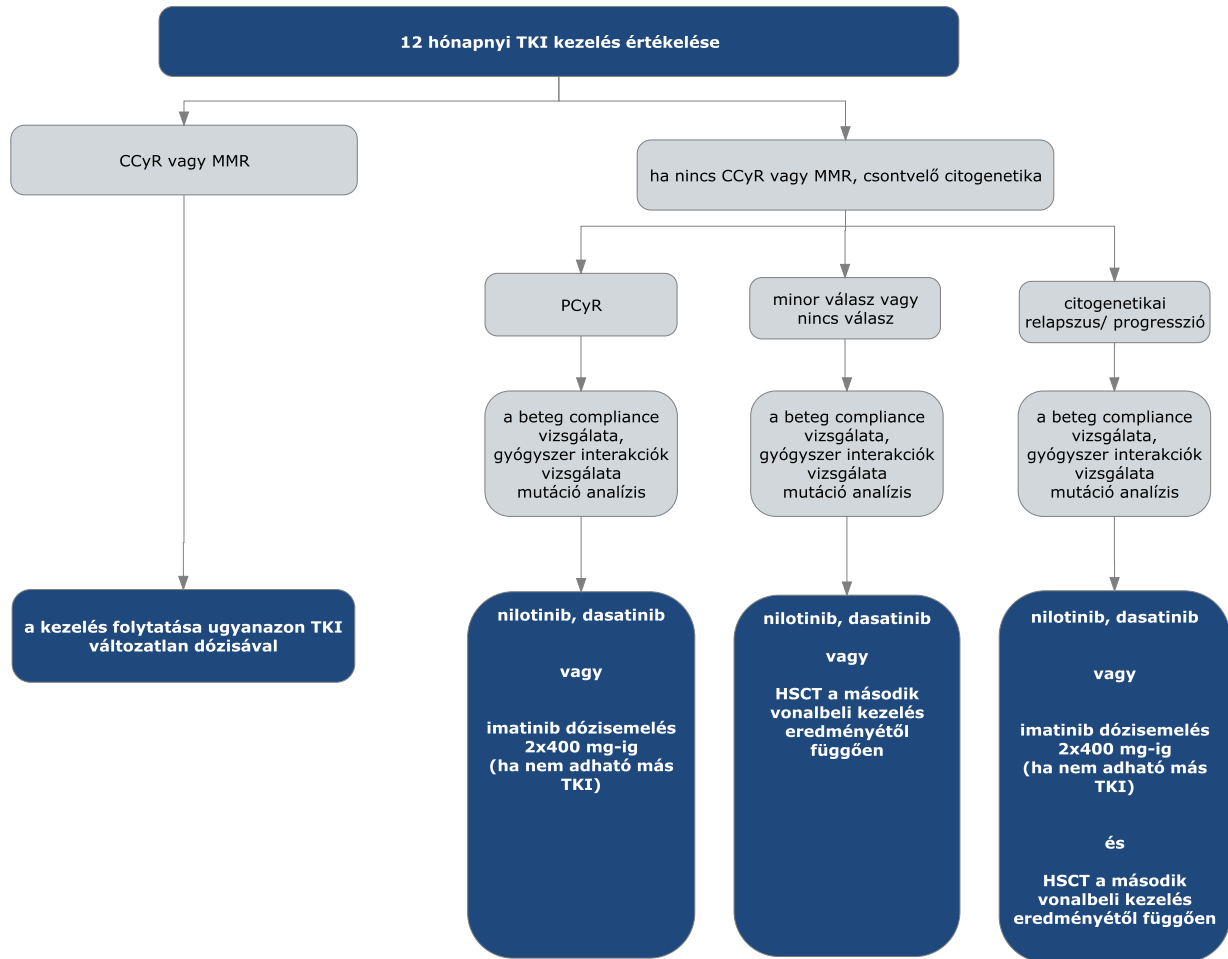
3. Finanszírozás rendje, finanszírozási algoritmus (dasatinib első vonalban)



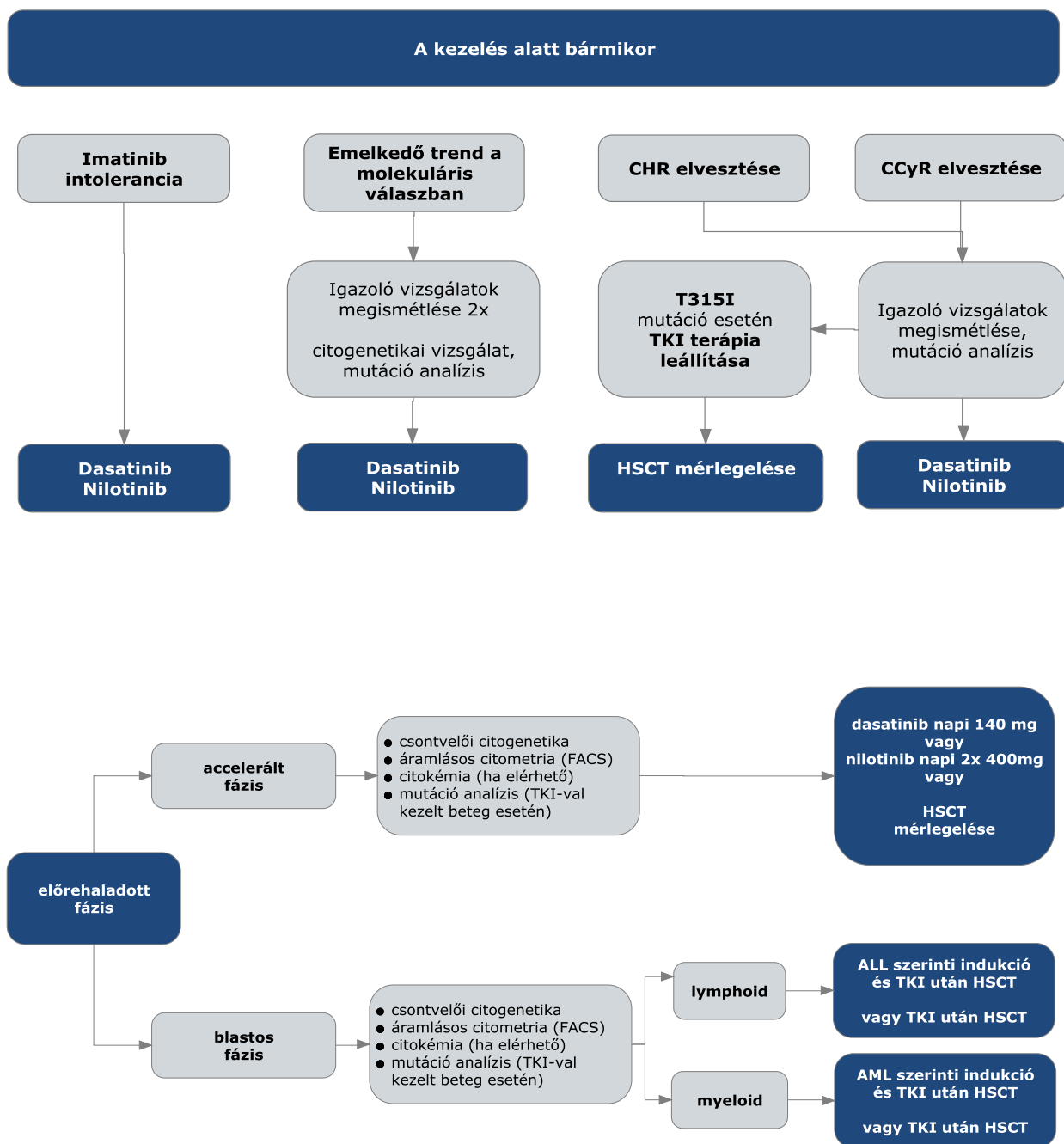
3.1. A Philadelphia kromoszóma (bcr-abl átrendeződés) pozitív (Ph+) krónikus myeloid leukaemia (CML) első vonalas kezelésére az imatinib, a nilotinib és a dasatinib hatóanyagok

TERVEZET

állnak rendelkezésre. A nilotinib első- (napi 2x300 mg) és másodvonalbeli (napi 2x400 mg) kezelésre egyaránt alkalmazható. A dasatinib dózisa krónikus fázisban napi 100 mg.



TERVEZET



3.2. A kívánatos terápiás válaszok elmaradása (terápiás kudarc) esetén tirozin-kináz gátló váltás a rezisztenciát kimerítő kritériumok alapján (mutáció analízis) lehetséges és javasolt.

3.3. Igazolt T315I mutáció esetén az arra alkalmas, megfelelő donorral rendelkező beteg esetében jelenleg HSCT a lehetséges kezelés. V299L, F317L/V/I/C mutáció esetén a nilotinib, T315A mutáció esetén a nilotinib vagy imatinib, Y253H, E255K/V, F359V/C/I mutáció esetén a dasatinib, a többi mutáció esetén dasatinib, nilotinib adható.

TERVEZET

3.4. Intoleranciáról abban az esetben beszélünk, ha a perzisztáló 3-as vagy 4-es fokozatú hematológiai mellékhatás több mint 1 hónap időtartamú és még egyszer újra jelentkezik úgy, hogy imatinib redukció szükséges.

3.5. Krónikus fázisban: TKI-val összefüggő, 3-as vagy magasabb fokozatú nem hematológiai toxicitás vagy bármilyen, a TKI alkalmazásával összefüggő 4-es fázisú hematológiai, 7 napnál tovább tartó toxicitás esetén.

3.6. Előrehaladott CML fázisokban: Ha a TKI dózisének a krónikus fázisban alkalmazandó napi mennyiség alá történő csökkentésére vagy a gyógyszerrel összefüggő toxicitás miatt az adagolás felfüggesztésére van szükség.

3.7. Az allogén HSCT egyedi mérlegelés alapján történik az életkor, a transzplantációs rizikó és a CML rizikója alapján. A kezelőorvos felterjesztését követően az Országos Haemopoetikus Össejt-transzplantációs Bizottság hozza meg a döntést.

3.8. A transzplantációt követő relapszus esetében a további kezelésre vonatkozó döntést a beavatkozást végző centrum hozza meg. A kezelésben TKI és/vagy donor limfocita infúzió (DLI) vagy interferon alkalmazható.

3.9. A kezelésre adott válaszok definícióit, az egyes időpontban a kezelés eredményességének megállapításához szükséges vizsgálatokat és a kezelés értékelését a következő három táblázat tartalmazza.

3.10. A krónikus myeloid leukémia kezelésére adott válasz:

	A	B	C
1	Komplett hematológiai válasz *	Cytogenetikai válasz	Molekuláris válasz
2	Thrombocytaszám: <450,000/μl	Komplett válasz: nincs Ph-pozitív metafázis ≤ 1% Ph-pozitív interfázis (FISH)	Major válasz: ≥ 3-log BCR-ABL (IS) mRNA csökkenés, a csökkenés mértéke alapján MR3 (3 log), MR4 (4 log), stb.
3	Fvs <10,000/μl	Parciális válasz: 1-35% közötti Ph-pozitív metafázis	

TERVEZET

4	Quali: nincsenek jugendnél fiatalabb éretlen granulocyták, baso:<5%	Major (komplett és parciális) válasz: legfeljebb 35% Ph-pozitív metafázis	
5	Lép nem tapintható, nincs betegségre utaló tünet vagy jel	Minor válasz: > 35% Ph-pozitív metafázis	
6	<i>* minden paraméternek együttesen kell jelen lennie</i>		

3.11. A TKI kezelések terápiás válaszainak értékeléséhez szükséges vizsgálatok:

	A	B	
1	Diagnózis megállapításától eltelt idő	Vizsgálatok	
2	diagnózis felállítása (0. hónap)	csontvelői metafázis, csontvelő hiányában periferiás vér FISH vizsgálat a diagnózis igazolására	BCR/ABL töréspont vizsgálat, BCR/ABL mRNS expressziós szint meghatározás a periferiás vérből QPCR (IS) alkalmazásával
3	3 hónap	csontvelői metafázis vizsgálat, ha QPCR (IS) nem érhető el a TKI-ra mutatott válasz értékelésére	periferiás vérből QPCR (IS)
4	ha a beteg reagál a kezelésre, 3-havonta a CCyR elérése után 3 évig 3-havonta, a MMR elérése után 6-havonta MMR esetén a BCR-ABL transzkript 1 log emelkedése esetén 1-3 havonta		periferiás vér QPCR (IS)
5	12 hónap	csontvelői metafázis vizsgálat, ha nincs CCyR vagy MMR	periferiás vér QPCR (IS)

TERVEZET

6	minden terápia-értékelésnél: a megfelelő válasz elmaradásakor vagy romlásakor	fizikális vizsgálat, vérkép, progresszió esetén csontvelő vizsgálat	perifériás vérből PCR-rel kináz domén mutáció analíz
---	---	---	---

3.12. A kívánatos terápiás válaszok és a kapcsolódó teendők:

	A	B	C	D
1	Diagnózis megállapításá tól eltelt idő	Célkitűzés	Elégtelen válasz	Teendő
2	3 hónap	komplett hematológiai remisszió (CHR) és BCR-ABL/ABL (QPCR) ≤ 10% vagy ≤35 % Ph+ csontvelő metafázis citogenetikával		imatinib dózisemelés vagy más TKI-ra váltás (preferált), az eredménytől függően HSCT
3	6 hónap	BCR-ABL/ABL (QPCR) ≤ 10% vagy ≤ 10 % Ph+ csontvelő interfázis (FISH) vagy < 35 % Ph+ csontvelő metafázis	BCR-ABL/ABL (QPCR) > 10% vagy >10 % Ph+ csontvelő interfázis (FISH) vagy 35-65 % Ph+ csontvelő metafázis	imatinib dózisemelés vagy más TKI-ra váltás (preferált), az eredménytől függően HSCT
4	12 hónap	major molekuláris válasz (MMR)	nincs MMR	más TKI-ra váltás (preferált), ha nem jön szóba más

TERVEZET

				TKI, az imatinib dózis emelése 800 mg-ig, változatlan kezelés, PCyR-t kivéve HSCT
--	--	--	--	---

4. A krónikus myeloid leukémia finanszírozásának ellenőrzési sarokpontjai

4.1. Adminisztratív ellenőrzési pontok (folyamatba épített ellenőrzés)

4.1.1. Kompetencia szint: intézményi és szakorvosi kompetencia ellenőrzése

4.1.2. Betegadatok (online TAJ ellenőrzés)

4.1.3. Jogszabályban rögzített indikációs terület BNO ellenőrzése

4.2. Szakmai ellenőrzési pontok

4.2.1. A diagnózis kritériumainak rögzítése (BNO: C9210)

Philadelphia kromoszóma pozitivitás (Ph+), vagy bcr/abl pozitivitás igazolása

4.2.2. A betegség és a kezelés monitorizálásának ellenőrzése

4.2.2.1. Kezelésre adott válasz meghatározása, annak megfelelő dokumentálása

4.2.2.2. Remisszió, relapszus, intolerancia megfelelő dokumentálása

4.3. A finanszírozási eljárásrend alkalmazásának hatását mérő minőségi indikátorok

4.3.1. A területre fordított közkiadások alakulása, monitorozása

4.3.2. A finanszírozási algoritmus szerint kezelt betegek aránya

5. A finanszírozás szempontjából lényeges finanszírozási kódok

5.1. A releváns BNO kódok

	A	B
1	BNO	BNO megnevezés
2	C9210	Krónikus myeloid leukémia

5.2. A releváns fekvőbeteg-szakellátási kódok (HBCS és beavatkozás)

TERVEZET

	A	B
1	HBCs	HBCs megnevezés
2	770C	Lymphoma, nem akut leukémia, legalább 14E szűrt vagy besugárzott vérképzőműveléssel
3	54100	Felnőtt allogén csontvelő transzplantáció
4	959F	Roszcindulatú daganat kemoterápiája „F”
5	959G	Roszcindulatú daganat kemoterápiája „G”

5.3. A releváns ATC kódok

	A	B
1	ATC	ATC megnevezés
2	L01XE01	Imatinib
3	L01XE06	Dasatinib
4	L01XE08	Nilotinib

6. Rövidítések:

- 6.1. ATC: Anatomical Therapeutic Chemical klasszifikáció
- 6.2. BNO: Betegségek nemzetközi osztályozása
- 6.3. CHR: Teljes hematológiai válasz
- 6.4. FISH: Fluorescens in situ hibridizáció
- 6.5. QPCR: Mennyiségi valós idejű PCR, nemzetközi skála (IS) használatával
- 6.6. PCyR: Részleges citogenetikai válasz
- 6.7. CyR: Citogenetikai válasz
- 6.8. CCyR: Komplet citogenetikai válasz
- 6.9. HBCS : Homogén betegségcsoport
- 6.10. HSCT: Haemopoetikus őssejt-transzplantáció

TERVEZET

- 6.11. OENO: Orvosi eljárások nemzetközi osztályzása
- 6.12. MR: Molekuláris válasz
- 6.13. MMR: Major molekuláris válasz
- 6.14. NCCN: National Comprehensive Cancer Network
- 6.15. TKI: Tirozin kináz inhibitor”

„17. melléklet a 31/2010. (V. 13.) EüM rendelethez***A hepatitis C vírus okozta krónikus májgyulladás diagnosztikájának és kezelésének finanszírozási eljárásrendje*****1. Az eljárásrend tárgyát képező betegség, betegcsoport megnevezése**

Hepatitis C vírus által okozott idült májgyulladás B1820

Fogalmak:

a) *Cirrhosis*: az irányelv szempontjából ide értendők mindazok a betegek, akiknél szövettani vizsgálattal előrehaladott (bridging) fibrosis vagy definitív cirrhosis alakult ki (tehát Metavir és Knodell F3-F4, vagy Ishak F4-F5-F6), FibroScan vizsgálattal a máj stiffness 12 kPa feletti, vagy mindkét előbbi ellenjavallata/kivitelezhetetlensége/elérhetetlensége esetén más validált nem-invazív vizsgáló módszer (pl. FibroTest, ELF teszt) cirrhosisra utal.

b) *Prioritási Index*: a májfibrosis mértékén alapuló, a betegség aktivitását, a kezelés sikerességének várható esélyét és további meghatározott speciális szempontokat is figyelembe vevő, a HCV-fertőzött betegek kezelésbe vonásának szakmailag indokolt sorrendjét meghatározó numerikus érték.

c) *PR kettős kezelés*: PegIFN+RBV kezelés.

d) *PRP hármas kezelés*: PegIFN+RBV+PI (boceprevir vagy szimeprevir/telaprevir) kezelés.

e) *Bevezető (lead-in) kezelés*: a PRP hármas kombinációs kezelés bevezetéseként alkalmazott PR kettős kezelés.

f) *STOP-szabály*: nem megfelelő vírusválasz miatti korai kezelés-befejezés.

g) *Detekciós limit (DL)*: a HCV-RNS kimutathatóságának határértéke.

h) *Nem detektálható HCV*: a HCV-RNS 50 IU/ml-nél nem nagyobb detekciós határú Real-Time PCR módszerrel nem mutatható ki.

i) *Negatív PCR PRP*: a nem detektálható HCV-RNS jelent PCR negativitást.

j) *Naiv-nak minősülő beteg*: a finanszírozási eljárásrend szempontjából naiv-nak minősülnek mindazok, akik soha nem részesültek kezelésben, akik nem-pegilált IFN±RBV kezelésben részesültek csak, és akik rövidebb, mint 12 hétig részesültek PegIFN+RBV kezelésben.

k) *Korábban sikertelenül kezelt beteg*: a finanszírozási eljárásrend szempontjából mindazok, akik korábban legalább 12 hetes PegIFN+RBV kezelés során nem váltak PCR negatívvá vagy vírusáttörés, illetve relapszus volt tapasztalható.

l) *Korábbi PR kettős kezelésre null-reagáló beteg*: a korábbi PR kezelés során a HCV-RNS szint csökkenése 12 hét elteltével nem érte el a $2 \log_{10}$ nagyságrendet (nem csökkent 1/100-ad részére).

m) *Korábbi PR kettős kezelésre részlegesen reagáló beteg*: a korábbi PR kezelés során a HCV-RNS szint 12 hét elteltével legalább $2 \log_{10}$ mértékben csökkent, de a kezelés alatt mindvégig detektálható maradt.

n) *Korábbi PR kettős kezelés alatt vírusáttörést mutató beteg*: a korábbi PR kezelés alatt nem detektálható HCV-RNS később a kezelés során ismét kimutathatóvá vált.

o) *Korábbi PR kettős kezelés után relabáló beteg*: a korábbi PR kezelés befejezésekor a HCV-RNS nem detektálható, de a kezelés befejezése után ismét kimutatható.

p) *Kiterjesztett rapid vírusválasz PRP hármas kezelés során (eRVR)*: a kezelés megkezdését követően a HCV-RNS a 4. és a 12. héten sem detektálható.

q) *Tartós vírusválasz (SVR)*: a kezelés befejezését követően 24 héttel a HCV-RNS nem mutatható ki.

2. Kórkép leírása

TERVEZET

A hepatitis C vírus (HCV) okozta májgyulladás a transzfúziós hepatitisek leggyakoribb oka volt. A világban kb. 170 millióra becsülik a hepatitis C vírussal fertőzöttek számát, mely jelentős pandémiát jelent, mivel ez az össznépeség kb. 3%-a, és ez ötször nagyobb arányt jelent, mint a HIV1 vírus elterjedtsége. A véradók szűrése (1992 óta) jelentősen csökkentette az infekció átvitelének gyakoriságát a korábbi 17%-ról a jelenlegi 0,001%-ra, de az új esetek megjelenése folyamatos, elsősorban az intravénásan alkalmazott kábítószeres elterjedtsége, valamint az egyéb parenterális átviteli lehetőségek miatt. A krónikus hepatitis C vírus fertőzés a leggyakoribb indikációja a májátültetéseknek. Magyarországon az első felmérések 1,3%-os incidenciát mutattak, a 2000-2004-es adatok 0,6-0,8%-os szeropozitivitást mutattak. A szeropozitív személyek 60-90%-ában kimutatható a HCV (PCR pozitív). A hazai fertőzöttek több mint 95%-ánál 1. genotípus (főleg 1 b) mutatható ki.

Bizonyos fokozottan veszélyeztetett populációkban az előfordulás magas: politranszfundáltaknál (hemofiliások között) 50-80%, hemodializáltaknál 30-40%, intravénás droghasználók esetében 30-90% a HCV szeropozitív aránya. A krónikus májbetegknél, cirrhosisban és hepatocellularis carcinomában szenvedőknél a HCV antitest pozitívítás igen magas, 20-90%. A fertőzés forrása a viraemiás beteg vagy hordozó. Az intravénás kábítószer használók közös tű- és fecskendő használata eredményezi az érintettek magas HCV-prevalenciáját. A fertőzés eredete a betegek 20-50%-ában nem deríthető ki. HCV pozitívitást jelezhet a cryoglobulinaemia is. A HCV pozitív személyek többsége a 45-65 éves korosztályban található.

2.1. Rizikócsoporthoz képeznek továbbá

2.1.1. az egészségügyi dolgozók

2.1.2. a tetováltak, piercinget viselők,

2.1.3. egyes bőrbetegségekben szenvedők (például porphyria cutanea tarda),

2.1.4. a fogvatartottak,

2.1.5. az 1993 előtt szervátültetésben részesültek,

2.1.6. a vérkészítményben részesülők,

2.1.7. a fertőzöttek szexuális partnerei és

2.1.8. a hemodializáltak.

A betegség nagymértékben hozzájárul a rokkantság és halálozás növekedéséhez. Az esetek többségét nem fedezi fel, és leginkább alkoholos vagy gyógyszeres-kémiai májkárosodásnak, illetve zsírmájnak vélik.

3. Diagnózis

A betegség diagnosztizálásában az anamnézis felvétel és a fizikális vizsgálat mellett nagy szerepe van a laboratóriumi diagnosztikának. Az alapellátás feladata a májbetegség felismerése és a HCV ellenanyag-szint vizsgálata. Szűrővizsgálatra az anti-HCV harmadik generációs EIA, ELISA teszt javasolt. Utóbbi elvégzése májkárosodás észlelésekor vagy rizikócsoporthoz tartozókban szükséges. Minden személyt szűrni kell, akinél magas a HCV fertőzés rizikója. A betegek szakellátása hepatológiai centrumokban összpontosul.

3.1. A diagnózis pillérei

3.1.1. pozitív vírus-szerológia (anti-HCV ellenanyag),

3.1.2. a virális nukleinsav (HCV-RNS) detektálhatósága, valamint

3.1.3. a májkárosodás kimutatása kóros transzaminázok (GPT/ALT) és/vagy májbiopszia és/vagy transziens elasztográfia (FibroScan vizsgálat) és/vagy ezen utóbbi két eljárás ellenjavallata/kivitelezhetetlensége/elérhetetlensége esetén más validált nem-invazív vizsgáló módszer (pl. FibroTest, ELF teszt) alapján.

Ellenjavallatok hiányában kimutatható HCV-RNS és biokémiai, szövettani vagy nem-invazív módszerrel igazolható aktivitás és/vagy fibrosis esetén kezelés javasolt.

3.2. A diagnosztikus tesztek

3.2.1. szerológiai és

3.2.2. molekuláris

vizsgálatok csoportjába sorolhatók.

Az utóbbi a vírus nukleinsav kimutatását jelenti. Meg kell határozni a vírus nukleinsav titerét és a genotípusát, ami a terápia megtervezésében alapvető fontosságú. A terápia célja a vírus teljes kiirtása a szervezetből. A terápia hatékonysága elsősorban a vírus genotípusától függ.

3.3. Gyógyszeres kezelés indokolt, amennyiben

3.3.1. a HCV-RNS kimutatható, és

TERVEZET

- 3.3.2. a GPT emelkedett vagy a májbiopszia vírusos infekcióra jellemző gyulladást és necrosist mutat és/vagy a transiens elastographia (FibroScan) fibrosist mutat.
- A 2. és 3. genotípusban a terápia eléri a 80-87%-os tartós virológiai választ, ami a vírus eradikációját jelenti. Az 1. genotípus esetében ez az eredmény a legújabb hármas kombinációs kezelésekkel eléri a 66-80%-ot. A hazai krónikus hepatitis C vírusfertőzésben szenvedők több, mint 95%-a az 1. genotípusba tartozik.

3.4. Klinikai kép

A krónikus C-hepatitis spontán remissziója és gyógyulása gyakorlatilag nem fordul elő. A betegek jelentős részénél a krónikus gyulladást (annak aktivitásától függetlenül) fibrosis kíséri. Ennek gyorsasága és mértéke nagy egyéni különbségeket mutat, de ez szabja meg a beteg sorsát. A cirrhosis kialakulása átlag 20-25 év alatt következik be, majd a cirrhosis kialakulása után a betegekben HCC jelentkezik évente 3-5%-os gyakorisággal.

A progressziót gyorsítja a rendszeres alkoholfogyasztás, a haemochromatosis, a társfertőzés egyéb hepatitisvírussal. Az alkoholos cirrhosis HCV fertőzésben az alkohol elhagyása után is progrediálhat. Kompenzált HCV-cirrhosis hirtelen fulmináns dekompenzációját okozhatja akut HAV fertőzés. HIV pozitív betegben az AIDS lefolyását a krónikus C-hepatitis enyhe formája is gyorsítja, valamint HIV fertőzés mellett a hepatitis progressziója is gyorsabb. A progresszió gyorsabb súlyosabb betegekben (27 feletti testtömeg-index). Szervtranszplantált betegeknek az akut szakasz súlyosabb, majdnem mindig krónikussá válik, és a progresszió rapid. A prognózis összefüggése a HCV vírustiter nagyságával még nem kellően bizonyított.

4. Terápia

4.1. Alapvető megfontolások

- 4.1.1. A kezelések szakmai felügyeletét és jóváhagyását a szakmai szervezetek által delegált Interferon Terápiás Bizottság végzi. Összetételét, működését külön dokumentum szabályozza.
- 4.1.2. 2013. január 1-jétől kezelési engedély csak az erre a célra létrehozott Hepatitis Regiszter (HepReg) rendszerben elektronikusan benyújtott kérelmek alapján adható ki.
- 4.1.3. A kezelésre jogosultak között szakmai konszenzus alapján a kezelés sorrendjét elsősorban a májfibrosis előrehaladottsága határozza meg, de a sorrendet a betegség aktivitása, a kezelés sikerének várható esélye és további meghatározott speciális szempontok is befolyásolják.
- 4.1.4. A betegek gyógyszeres terápiájának megkezdése minden esetben független attól, hogy korábban részesült-e már kezelésben vagy sem, az Interferon Terápiás Bizottság által meghatározott Prioritási Index alapján történik. Mindez a kettős, valamint a hármas kombinációs kezelések megkezdésére egyaránt vonatkozik.
- 4.1.5. Valamennyi naiv-nak minősülő, kezelésben korábban nem részesült beteg kezelését PR kettős kombinációval kell megkezdeni, amennyiben nincs ellenjavallat.
- 4.1.6. A kezelés alatti víruskinetika protokoll szerinti követése, és a STOP-szabályok maradéktalan betartása kiemelt fontosságú!
- 4.1.7. A korábban PR kettős kezelésben részesült, de a STOP-szabály miatt a kezelésből kieső betegek várólistára kerülnek, és a hármas (PRP) kombinációs kezelésbe történő bevonásuk a Prioritási Index alapján kialakult várólista sorrend szerint történik, amelyre az Interferon Terápiás Bizottság ad engedélyt.
- 4.1.8. A kezelés során laboratóriumi monitorozás szükséges: bármely új gyógyszer bevezetését követően az első 4 hétben kéthetente, majd négyhetenként teljes vérkép, GPT/ALT, GOT/AST, se. bilirubin, 12 hetenként se. kreatinin, vércukor, TSH meghatározása.
- 4.1.9. Tartós vírusválasz (SVR) megítélésére a HCV-RNS negatívvá vált betegeknek a kezelés befejezése után 24 héttel HCV-RNS vizsgálat szükséges.
- 4.1.10. Bármely STOP-szabály hatálya alá eső beteg számára csak a korábbinál igazoltan hatékonyabb gyógyszeres kezelés vagy természetes IFN rendelkezhető.
- 4.1.11. A kezelés előtt vagy alatt hepatitis A és hepatitis B ellen vakcináció javasolt.

4.2. Prioritási Index definíciója, célja

A Prioritási Index a májfibrosis mértékén alapuló, a betegség aktivitását, a kezelés sikerességének várható esélyét, és további meghatározott speciális szempontokat is figyelembe vevő, a HCV-s betegek kezelésbe vonásának szakmailag indokolt sorrendjét meghatározó numerikus érték, amelynek célja, hogy orientálja a kezelőorvosokat a kezelésre szoruló ütemezését illetően, mind a kérvények benyújtásakor, mind pedig az engedélyezett kezelések megkezdésekor.

4.2.1. Objektív komponensei

4.2.1.1. a májbetegség stádiuma

4.2.1.2. a májbetegség aktivitása,

TERVEZET

- 4.2.1.3. a májbetegség progressziójának üteme,
 - 4.2.1.4. a terápia várható eredményességét befolyásoló prognosztikus faktorok.
 - 4.2.2. Szubjektív komponensei:
 - 4.2.2.1. a kezelőorvos megítélése szerinti prioritási pontok,
 - 4.2.2.2. az Interferon Terápiás Bizottság által adható prioritási pontok.
 - 4.2.3. Speciális szempontok:
 - 4.2.3.1. májtranszplantált betegek,
 - 4.2.3.2. hemophiliás/vérzékeny betegek kezelési prioritását reprezentáló pontok (ekkor csak eredménytelen/elérhetetlen nem-invazív vizsgáló módszer esetén adható),
 - 4.2.3.3. az Interferon Terápiás Bizottság által indoklással megadható egyéb speciális esetekben megíthető pontok.
- A Prioritási Index a kezelésre várakozás alatt 2 havonta 1 ponttal növekszik.
- 4.2.4. Prioritási Index számítása
- A Prioritási Index az alábbi pontok alatt felsorolt paraméterekhez tartozó pontszámok numerikus összege:
- 4.2.4.1. Stádium szövettan, FibroScan vagy más non-invazív teszt alapján (maximum 40 pont)
 - 4.2.4.1.1. A májbiopsziát (szövettant) FibroScan helyettesítheti, vagy mindkettő ellenjavallata/kivitelezhetetlensége/elérhetetlensége esetén más validált nem-invazív vizsgáló módszer (pl. FibroTest, ELF teszt) helyettesítheti
 - 4.2.4.1.2. Metavir/Knodell/FibroScan/FibroTest/ELF teszt F0-F4 szerint 0-4x10 pont (maximum 40 pont)
 - 4.2.4.1.2.1. Átmenetek: F0/F1, F1/F2, F2/F3, F3/F4 esetén sorrendben 5-15-25-35 pont
 - 4.2.4.1.2.2. Ishak fibrosis score értékelése: 1-2 = F1, 3 = F2, 4 = F3, 5-6 = F4
 - 4.2.4.1.3. Ha egyik sincsen, akkor 10 pont
 - 4.2.4.2. Aktivitás, progresszió üteme (maximum 8 pont)
 - 4.2.4.2.1. Az alábbi három közül a nagyobbik (maximum 4 pont)
 - 4.2.4.2.1.1. Vagy HAI:
 - 4.2.4.2.1.1.1. 3-6 = 1 pont, 7-9 = 2 pont, 10-12 = 3 pont, 13-tól = 4 pont
 - 4.2.4.2.1.2. Vagy progresszió FibroScan alapján (delta kPa a két utolsó mérés között)
 - 4.2.4.2.1.2.1. 1-1,99 kPa = 1 pont, 2-2,99 kPa = 2 pont, 3 kPa-tól = 4 pont
 - 4.2.4.2.1.3. Vagy progresszió szövettan alapján (delta F score = 1-4 pont)
 - 4.2.4.2.2. Utolsó GPT érték/50 = pontszám (maximum 4 pont)
 - 4.2.4.3. Gyógyhajlam, prediktorok (maximum 10 pont)
 - 4.2.4.3.1. Életkor 40 alatt: 1 pont
 - 4.2.4.3.2. HCV 1b genotípus: 1 pont
 - 4.2.4.3.3. HCV 2 genotípus: 8 pont
 - 4.2.4.3.4. HCV 3 genotípus: 6 pont
 - 4.2.4.3.5. Kiinduló vírustiter < 400.000 = 2 pont, 400.000-2.000.000 = 1 pont
 - 4.2.4.3.6. Még nem kezelt beteg: 3 pont
 - 4.2.4.3.7. Relaps: 4 pont
 - 4.2.4.3.8. Parciális responder: 1 pont
 - 4.2.4.3.9. Thrombocytaszám: 150 G/l felett = 2 pont, 100-150 G/l = 1 pont
 - 4.2.4.4. Automatikusan nem értékelhető egyéb szempontok (maximum 6 pont)
 - 4.2.4.4.1. Kezelőorvos pontja: maximum 2 pont (indoklás szükséges)
 - 4.2.4.4.2. Interferon Terápiás Bizottság pontja: maximum 4 pont (indoklás szükséges)
 - 4.2.4.5. Speciális pontok (maximum 50 pont)
 - 4.2.4.5.1. Hármaskézes kezelésre történő folytatólagos áttérés esetén a bevezetést követően maximum 6 hónapos időszakban adható plusz pontok:
 - 4.2.4.5.1.1. HCV-RNS csökkenés 1-2 log₁₀: 4 pont
 - 4.2.4.5.1.2. HCV-RNS csökkenés > 2 log₁₀: 10 pont
 - 4.2.4.5.2. Dokumentáltan 6 hónappal nem régebben akvirált HCV fertőzés: 50 pont.
 - 4.2.4.5.3. Májtranszplantáción átesett beteg: 50 pont
 - 4.2.4.5.4. Májtranszplantációs listán lévő beteg: 20 pont
 - 4.2.4.5.5. Haemophiliás beteg, ha fibroscan nem érhető el: 20 pont
 - 4.2.4.5.6. Haemodialyzált beteg: 20 pont
 - 4.2.4.5.7. In vitro fertilitási programban résztvevő beteg: 20 pont
 - 4.2.4.5.8. HCV eradikálása után gyermeket vállalni szándékozó 30 év feletti gyermektelen nőbeteg: 20 pont (a kezelésre szoruló nyilatkozatát csatolni szükséges)

TERVEZET

- 4.2.4.5.9. Súlyos extrahepatikus HCV manifestatio (pl. cryoglobulinaemias vasculitis): 20 pont
- 4.2.4.5.10. Egészségügyi dolgozó: 20 pont
- 4.2.4.5.11. HIV vagy HBV coinfectio: 20 pont
- 4.2.4.5.12. A Prioritási Index a kezelésre várakozás alatt 2 havonta 1 ponttal növekszik.
- 4.3. A betegség terápiájában használatos készítmények
- 4.3.1. Pegilált interferon + ribavirin kettős kezelés (PR)
- 4.3.1.1. Valamennyi HCV genotípus esetén a naiv-nak minősülő betegek kezelését PR kettős kombinációval kell megkezdeni (proteáz-gátló nélkül), amennyiben nincs ellenjavallat.
- 4.3.1.2. Teljes kezdő dózis: Hetente 1x180 µg PegIFN-alfa-2a vagy hetente 1x1,5 µg/ttkg PegIFN-alfa-2b+ napi 600-1400 mg (>13,0 mg/ttkg) RBV.
- 4.3.1.3. Ribavirinnel kombinált heti 1x1,0 µg/ttkg kezdődózisú PegIFN-alfa-2b-vel végzett kezelés is hatékonynak bizonyult. Ilyen csökkentett kezdődózissal végezhető kezelés pl. kifejezett thrombopenia vagy leukopenia esetén (ld. speciális betegcsoportok).
- 4.3.1.4. A PegIFN és/vagy ribavirin mellékhatás miatti dóziscsökkentésre vonatkozó szabályokat a készítmények alkalmazási előiratai ismertetik. (Ribavirin esetében a mellékhatás miatti dóziscsökkentés 200 mg-os lépésekben javasolt.)

A két különböző PegIFN egymással történő helyettesíthetőségével kapcsolatban nem állnak rendelkezésre adatok, ezért nem ajánlott.
- 4.3.2. Pegilált interferon + ribavirin + proteáz-gátló (PI) hármas kezelés (PRP)
- 4.3.2.1. A proteáz-gátlók (PI) orálisan adható, a HCV G1 genotípus ellen direkt antivirális hatással rendelkező készítmények.
- 4.3.2.2. A PI készítmények kizárólag verifikált HCV G1 genotípussal fertőzött betegeknél, kizárólag PegIFN+RBV mellett, harmadik szerként alkalmazhatók OEP finanszírozással a Prioritási Index alapján kialakult várólista sorrendnek megfelelően azon betegeknél, akiket
 - 4.3.2.2.1. korábban pegilált interferonnal kezelték ribavirinnel kombinálva és
 - 4.3.2.2.2. a kezelésre nem reagáltak (null-reagálók) vagy visszaesők és
 - 4.3.2.2.3. kompenzált májbetegségben szenvednek (beleértve a cirrhosist is)a finanszírozási folyamatában részletezettek szerint.
- 4.3.2.3. PegIFN és/vagy RBV és/vagy PI ellenjavallata és/vagy intolerancia kialakulása esetén PRP hármas kezelés nem végezhető.
- 4.3.2.4. RBV nélküli PegIFN terápia kombinálása PI kezeléssel rezisztencia kialakulása miatt tilos.
- 4.3.2.5. PRP hármas kezeléskor a kétféle PegIFN készítmény (2a, illetve 2b) bármelyike alkalmazható, dózisuik és a ribavirin dózisa megfelel az előzőekben leírtaknak.
- 4.3.2.6. PRP hármas kezeléskor a kétféle háromféle PI készítmény (boceprevir, illetve szimeprevir/telaprevir) bármelyike alkalmazható, de az alkalmazás módja, ideje, a rendelkezésre álló evidenciák és a mellékhatások különbözősége befolyásolhatja az egyes betegeknél a PI választást:
 - 4.3.2.6.1. boceprevir alapú hármas kezelés javasolható olyan betegeknél, akiknél nagy az esélye, hogy hatástalanság miatt a PRP hármas kezelést az első 12 héten belül be kell fejezni. Ilyen betegek lehetnek például a korábbi PR kezelés során null-reagáló cirrhotikus betegek.
 - 4.3.2.6.2. korábbi PR kettős kezelés után relabáló nem-cirrhotikus betegek számára - a rövidebb kezelés lehetősége miatt - költséghatékonysági szempontból a szimeprevir/telaprevir látszik célszerűbbnek.
 - 4.3.2.6.3. mellékhatás esetén a PI-ok dózisének csökkentése nem javasolt; a PegIFN vagy a ribavirin dózisének csökkentése és/vagy a PI teljes elhagyása, vagy mindhárom készítmény elhagyása mérlegelendő.
- 4.3.3. Gyógyszer-rezisztencia

Gyógyszer rezisztenciáról akkor beszélhetünk, ha a PI kezelés alatt a PI-ra nem reagáló HCV törzsek felszaporodása 10% feletti mértékben van. PI kezelés során gyógyszer-rezisztencia kialakulását jelzi, ha két kvantitatív HCV-RNS meghatározás közötti időszakban a HCV-RNS szint 1-log_{10} mértékben megnövekszik, vagy ha a korábban nem kimutatható HCV-RNS újból kimutathatóvá válik. A rezisztencia vizsgálatok csak kutatási jelleggel, nem az Országos Egészségbiztosítási Pénztár által finanszírozott módon javasoltak. Gyógyszer-rezisztencia kialakulásakor minden esetben a kezelés megszakítása szükséges (STOP-szabály), keresztrezisztenciát mutató másik PI-val sem végezhető kezelés.
- 4.3.3.1. A proteáz-gátlók számos gyógyszerrel kölcsönhatásba lépnek (ld. alkalmazási előirat).
- 4.3.3.2. Sikertelen PRP hármas kezelés után ismételt kezelés nem javasolható, kivétel, ha a sikertelenség valószínűsíthető oka nem a vírusválasz elmaradása, hanem a készítmény gyógyszer-specifikus mellékhatása.
- 4.3.4. Boceprevir (200 mg kapszula) specifikus alkalmazási szempontok

TERVEZET

4.3.4.1. Lead-in periódus

A boceprevir alapú hármas kezelés minden esetben 4 hetes bevezető (lead-in) PR kettős kezeléssel kezdődik. A kezelési hetek számolása minden esetben a lead-in periódus kezdetétől indul.

4.3.4.2. Adagolás

Adagolás 7-9 órás intervallumokban, naponta háromszor 800 mg (3x4 kapsz.) per os, étkezés közben, alkalmazási előirat szerint.

4.3.4.3. Mellékhatások

4.3.4.3.1. anaemia, mely miatt a klinikai vizsgálatokban kezelt betegek 43%-ánál erythropoetin adására került sor, és a betegek 3%-ánál vált szükségessé transzfúzió (ld. alkalmazási előirat).

Az erythropoetin az off-label alkalmazás szabályai szerint adható, de a ribavirin adagjának csökkentése inkább javasolható. Ez történhet egy lépésben is 600 mg-ra.

4.3.5. A boceprevir alapú hármas kezelés virológiai követése, STOP-szabályok

4.3.5.1. A boceprevir alapú hármas kezelés során újratekeztetést a lead-in kezelés kezdetétől számított 12. és 24. hét elteltével mennyiségi HCV-RNS vizsgálat szükséges.

4.3.5.2. STOP-szabályok: a boceprevir alapú kezelés abbahagyandó (mindegyik készítmény), ha

4.3.5.2.1. STOP-szabály: a HCV-RNS szint 8 hét kezelés után nem csökken 3-log10 mértékben, vagy

4.3.5.2.2. STOP-szabály: a HCV-RNS szint 12 hét kezelés után > 100 IU/ml, vagy

4.3.5.2.3. STOP-szabály: a HCV-RNS 24 hét kezelés után ≥ 15 IU/ml.

4.3.6. Telaprevir (375 mg filmtabletta) specifikus alkalmazási szempontok

4.3.6.1. Telaprevir kezeléskor a kezelés kezdetétől mindhárom készítményt együtt kell alkalmazni.

4.3.6.2. Lead-in periódus alkalmazása nem szükséges (de hátrányt sem jelent).

4.3.6.3. A kezelési hetek számolása minden esetben a telaprevir kezelés megkezdésétől indul.

4.3.6.4. Adagolás:

Adagolás 8 óránként 750 mg (3x2 tabl.) per os, zsírtartalmú étellel együtt (ld. alkalmazási előirat).

4.3.6.5. Mellékhatások

4.3.6.5.1. bőrkiütés, amely miatt a betegek 4-5%-ánál válhat szükségessé a telaprevir elhagyása,

4.3.6.5.2. anaemia, amely ugyanolyan módon kezelendő, mint boceprevir esetén.

4.3.7. A telaprevir alapú hármas kezelés virológiai követése, STOP-szabályok

4.3.7.1. A telaprevir alapú hármas kezelés során a kezelés megkezdése után 4,12 és 24 héttel mennyiségi HCV-RNS vizsgálat szükséges.

4.3.7.2. STOP-szabályok: a telaprevir alapú kezelés abbahagyandó (mindegyik készítmény), ha

4.3.7.2.1. STOP-szabály: a HCV-RNS szint 4 hét kezelés után > 1000 IU/ml, vagy

4.3.7.2.2. STOP-szabály: a HCV-RNS szint 12 hét kezelés után > 1000 IU/ml, vagy

4.3.7.2.3. STOP-szabály: a HCV-RNS 24 hét kezelés után is ≥ 15 IU/ml.

4.3.8. Szimeprevir (150 mg kemény kapszula) specifikus alkalmazási szempontok

4.3.8.1. Szimeprevir kezeléskor a kezelés kezdetétől mindhárom készítményt együtt kell alkalmazni.

4.3.8.2. Adagolás:

Adagolás: naponta egyszer 150 mg, 12 héten keresztül per os, étkezés közben bevéve (ld. alkalmazási előirat).

4.3.8.3. Mellékhatások

4.3.8.3.1. bőrkiütés, amely miatt a betegek 0,8%-ánál válhat szükségessé a szimeprevir elhagyása,

4.3.8.3.2. enyhe vagy közepesen súlyos fotoszenzitivitási reakciók

4.3.8.3.3. emelkedett bilirubin szint, dyspnoe ami még nem indokolta a kezelés abbahagyását

4.3.9. A szimeprevir alapú hármas kezelés virológiai követése, STOP-szabályok

4.3.9.1. A szimeprevir alapú hármas kezelés során a kezelés megkezdése után 4,12 és 24 héttel mennyiségi HCV-RNS vizsgálat szükséges.

4.3.9.2. STOP-szabályok: a szimeprevir alapú kezelés abbahagyandó (mindegyik készítmény), ha

4.3.9.2.1. STOP-szabály: a HCV-RNS szint 4 hét kezelés után ≥ 25 IU/ml, vagy

4.3.9.2.2. STOP-szabály: a HCV-RNS 12 hét kezelés után detektálható (PCR pozitív), vagy

4.3.9.2.3. STOP-szabály: a HCV-RNS 24 hét kezelés után detektálható (PCR pozitív).

4.3.10. Standard interferon + ribavirin kombináció

4.3.10.1. Standard interferon (StdIFN) kezelés kifejezett thrombopenia vagy leukopenia hajlam esetén végezhető, de ilyenkor is mérlegelendő csökkentett dóziszú PegIFN+RBV terápia végzése. A StdIFN dózisa: heti 3x3-6 ME, mely - ha nem ellenjavallt - a fenti dóziszú RBV-nel kombinálendő.

4.3.10.2. A PI kezeléssel történő kombinálásra nincsen adat, így nem ajánlott.

4.3.11. Pegilált interferon (PegIFN) vagy standard interferon (stdIFN) monoterápia

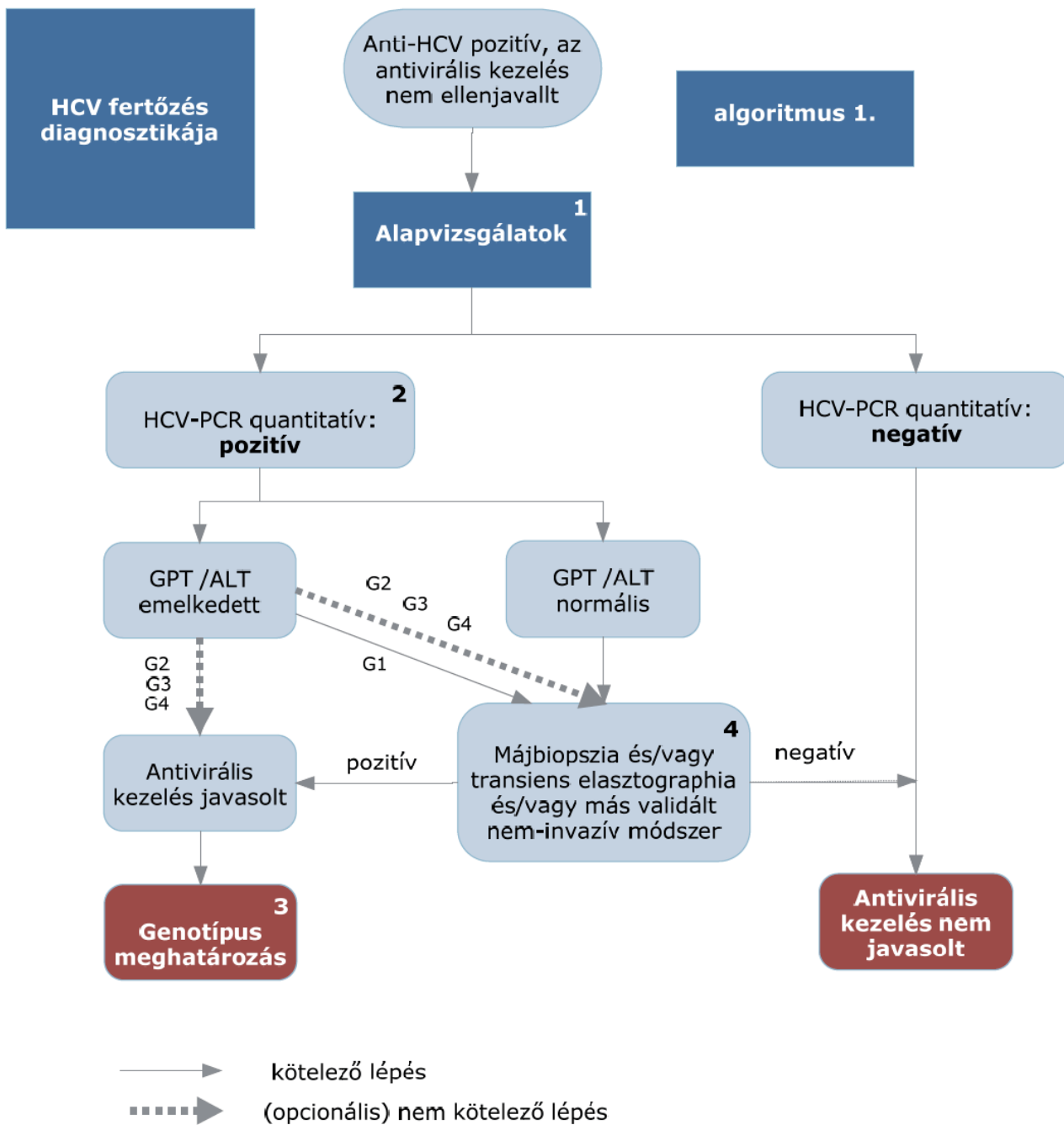
TERVEZET

- 4.3.11.1.RBV ellenjavallata esetén a fenti dózisú PegIFN, vagy - ha az nem végezhető - StdIFN monoterápia végezhető.
- 4.3.11.2.RBV nélküli IFN/PegIFN terápia kombinálása PI kezeléssel rezisztencia kialakulása miatt tilos.
- 4.3.12. Természetes interferon
- 4.3.12.1.Az IFN/PegIFN+RBV+PI terápiából STOP-szabály miatt kiesett betegek liofilizált természetes human leukocita IFN-nal kezelhetők, az eredetileg tervezett időtartamig. Dózis: heti 3x3 ME. A kezelés a biokémiai remisszió fenntartása érdekében - engedélyezést követően - egy éven túl is folytatható, illetve biokémiai relapszus esetén ismételhető.
- 4.3.12.2.. Extrahepaticus manifesztáció (pl. cryoglobulinaemiás vasculitis) esetén egy évig akkor is végezhető természetes IFN kezelés, ha a GPT/ALT érték és a szövettan alapján májérintettség nem bizonyítható. Indokolt esetben a kezelés egy év után meghosszabbítható.
- 4.3.12.3.Igazoltan IFN alfa-2 ellenes neutralizáló antitestek miatt nem reagáló vagy relabáló betegnél (beleértve a break through jelenséget is) az ilyen antitestek jelenléte esetén is igazoltan hatékony természetes IFN±RBV-nel teljes dózisú és időtartamú ismételt kezelés végezhető.
- 4.3.12.4.A PI kezeléssel történő kombinálásra nincsen adat, így nem ajánlott.

5. Az ellátás igénybevételeinek rendje

- 5.1. A finanszírozás rendje, a hepatitis C betegség diagnosztikus algoritmusa

TERVEZET



5.2. Az algoritmus részletezése

5.2.1. Általános kivizsgálás

5.2.1.1. Anamnézis

5.2.1.2. Fizikális vizsgálat

5.2.1.3. Laboratóriumi diagnosztika (vérkép, májfunkciók, glükóz, lipidek, vesefunkciók, TSH és HCV ellenanyag)

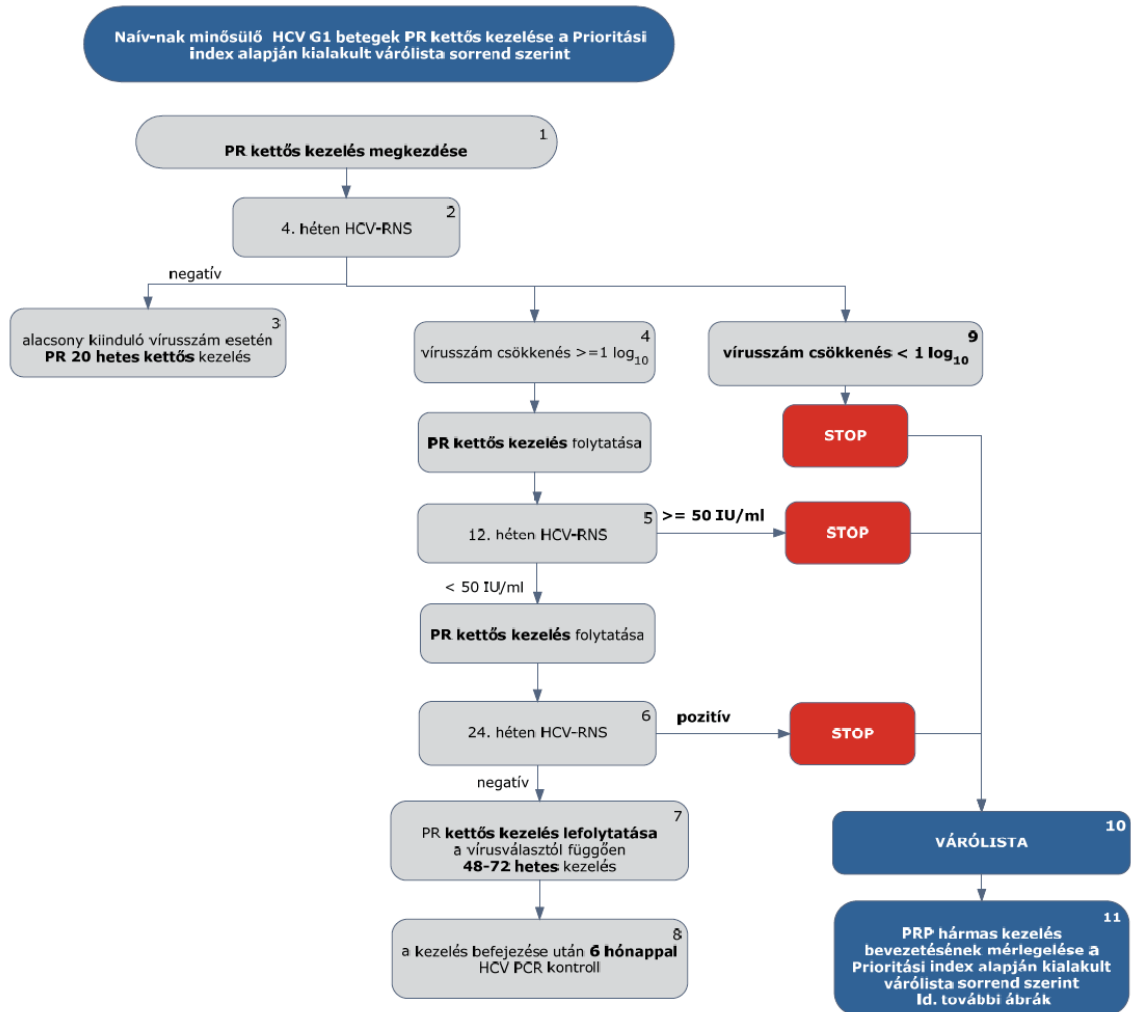
5.2.1.4. Műszeres vizsgálatok: hasi ultrahang

5.2.1.5. Differenciál diagnosztika (HIV, HAV, HBV, HDV, ANA, TSH stb.)

TERVEZET

- 5.2.1.6. Igazolhatóan 6 hónapnál régebben fennálló HCV fertőzöttség esetén az aktív hepatitis fennállását a kezelés megkezdése előtti egyetlen emelkedett GPT/ALT érték is támogatja, de normál GPT/ALT érték sem zárja azt ki, és az antivirális kezelés nem ellenjavallt, ha a hepatitis fennállása szövettanilag vagy más módon igazolható (aktivitás és/vagy fibrosis).
- 5.2.1.7. A kezelés során laboratóriumi monitorozás szükséges: bármely új gyógyszer bevezetését követően az első 4 hétben kéthetente, majd 4-8 hetenként teljes vérkép, GPT/ALT, GOT/AST, se. bilirubin, 12 hetenként se. kreatinin, vércukor, TSH meghatározása.
- 5.2.1.8. A kezelés előtt vagy alatt hepatitis A és hepatitis B ellen vakcináció javasolt.
- 5.2.2. HCV-RNS vizsgálata molekuláris diagnosztikus módszerrel (HCV PCR)
HCV-RNS (real time RT-PCR) meghatározás az egészségügyi szakellátás társadalombiztosítási finanszírozásának egyes kérdéseiről szóló miniszeri rendeletben meghatározott, akkreditált víruslaborban, CE jelzésű teszttel. A beteg molekuláris diagnosztikai vizsgálatait - az értékelhetőség és a követés miatt - a kezelés egész időtartama alatt lehetőség szerint azonos módszerrel és azonos laboratóriumban szükséges végezni.
- 5.2.2.1. HCV-RNS vizsgálat indokolt, amennyiben a beteg kezelése várhatóan szükséges és lehetséges:
- 5.2.2.1.1. akiknél pozitív az anti-HCV teszt, azon személyeknél a kezelés előtt célszerű szenzitív kvantitatív tesztet végezni, azzal, hogy G1 és G4 genotípus esetén a kezelés megkezdése előtt ez mindenképp kötelező;
- 5.2.2.1.2. akiknél bizonytalan vagy a klinikumnak ellentmondó az anti-HCV eredmény (kétes, téves pozitív vagy negatív anti-HCV eredmény);
- 5.2.2.1.3. kvantitatív vírus nukleinsav vizsgálat végzendő, akiknél negatív az anti-HCV teszt, de akut HCV fertőzés gyanúja áll fenn vagy immunszupprimáltak.
- 5.2.2.2. Olyan anti-HCV pozitív betegnél, akinél antivirális kezelés biztosan nem végezhető (például kontraindikált vagy a kezelést a beteg nem vállalja), HCV-RNS vizsgálat végzése indokolatlan.
- 5.2.3. Vírus genotípus meghatározás
A HCV genotípus meghatározása szükséges minden olyan betegnél, akinél a genotípus nem ismert, és vélhetően PRP hármas kezelésre alkalmas lehet. Amennyiben genotípus vizsgálat nem történt vagy a genotípus nem határozható meg, csak PR kettős kezelés végezhető.
- 5.2.4. Májbiopszia, tranziens elastographia, egyéb validált nem invazív vizsgálmódszer
Májbiopszia végezhető, ha a kezelőorvos szükségesnek tartja a máj necroinflammációjának és a fibrosis stádiumának meghatározását prognosztikus célból vagy a kezelésre vonatkozó döntéshez. A májbiopsziát kiválthatja FibroScan vizsgálat. HCV G2, G3 és G4 genotípusok esetén mellőzhető a májbiopszia és a FibroScan vizsgálat.
Az előbbi módszerek ellenjavallata/elérhetetlensége/kivitelezhetetlensége esetén más validált nem invazív vizsgáló módszer (pl. FibroTest, ELF teszt) végezhető.
- 5.3. A finanszírozás rendje, a krónikus hepatitis C betegség kezelési algoritmus
A kezelési algoritmus eltér aszerint, hogy a beteget első ízben kezelik vagy korábban már részesült kezelésben. A terápia eltér a vírus genotípusa szerint is.
- 5.3.1. Finanszírozási algoritmus a naív-nak minősülő HCV G1 betegek kezelése esetén

TERVEZET



5.3.2. Az algoritmus részletezése

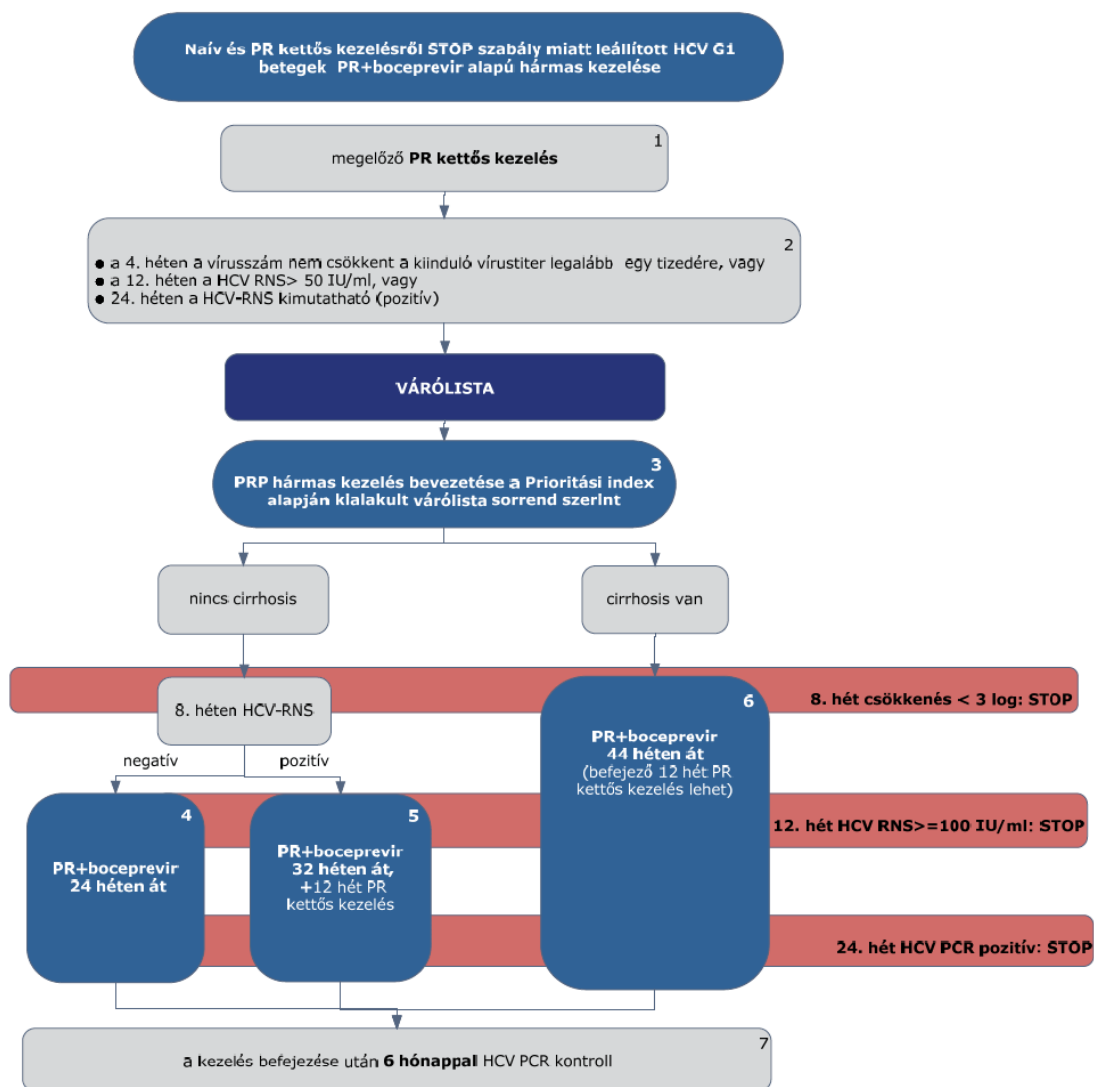
- 5.3.2.1. A betegek első alkalommal történő kezelését - amennyiben az Interferon Terápiás Bizottság által meghatározott Prioritási index alapján kezelésbe vonhatók - PegIFN+ribavirin kettős kombinációval kell megkezdeni.
- 5.3.2.2. A kezelés 4. hetét követően HCV-RNS vizsgálatot kell végezni.
- 5.3.2.3. Amennyiben a 4. héten a HCV-RNS nem mutatható ki (negatív), a kettős kezelést kell tovább folytatni. Alacsony kiinduló vírus titerszám esetén (< 400.000 IU/ml) 20 hetes PR kettős kezelés elegendő.
- 5.3.2.4. Amennyiben a 4. héten végzett HCV PCR alapján a kiinduló vírusszám legalább egy tizedére ($1 \log_{10}$) csökken, a PR kettős kezelést kell tovább folytatni.
- 5.3.2.5. A kezelés 12. hetét követően HCV-RNS vizsgálatot kell végezni. Amennyiben ekkor a HCV-RNS > 50 IU/ml, a PR kettős kezelést le kell állítani STOP-szabály alapján. Amennyiben a kezelés 12. hetében HCV-RNS < 50 IU/ml, a PR kettős kezelést kell tovább folytatni.
- 5.3.2.6. Amennyiben a 24. héten a HCV-RNS még kimutatható (pozitív), a PR kettős kezelést le kell állítani a STOP-szabály alapján.
- 5.3.2.7. Amennyiben a 24. héten a HCV-RNS már nem mutatható ki (negatív), a PR kettős kezelést kell befejezni (48-72 hetes kezelés) a kiinduló vírustiterszámtól függően.
- 5.3.2.8. Minden sikeresen befejezett terápia után 24 héttel HCV PCR vizsgálat elvégzése (kontroll) szükséges a tartós vírusválasz megítélésére.
- 5.3.2.9. Amennyiben a 4. héten a vírusszám nem csökken a kiinduló vírusszám szintjének legalább tizedére ($1 \log_{10}$), a PR kettős kezelést le kell állítani a STOP-szabály alapján.

TERVEZET

5.3.2.10. A korábban kettős kezelésben részesült, de a STOP-szabályok miatt leállított terápiájú betegek várólistára kerülnek.

5.3.2.11. Ezeknél a betegeknél PRP hármas kezelés bevezetésének mérlegelése szakmailag indokolt, ők az ismételten meghatározott Prioritási Index alapján a várólista sorrend szerint részesülhetnek hármas kezelésben.

5.3.3. Finanszírozási algoritmus naív és PR kettős kezelésről STOP-szabály miatt leállított HCV G1 betegek PR és boceprevir alapú hármas kezelése esetén



5.3.4. Az algoritmus részletezése

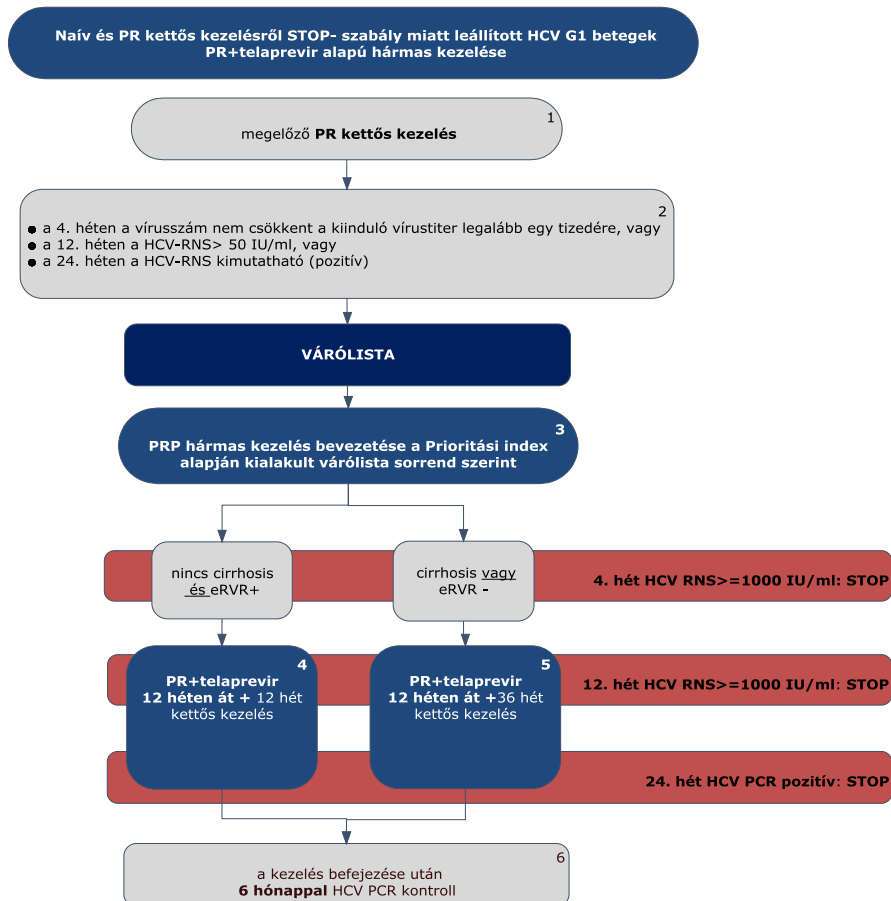
5.3.4.1. A betegek első alkalommal történő kezelését - amennyiben az Interferon Terápiás Bizottság által meghatározott Prioritási Index szerint kezelésbe vonhatók - PegIFN+ribavirin kettős kombinációval kell megkezdeni.

5.3.4.2. A PR kettős kezelést a STOP-szabály alapján le kell állítani, amennyiben a 4. héten végzett PCR szerint a vírusszám nem csökkent a kiindulási érték legalább egy tizedére, vagy a 12. héten végzett HCV-RNS > 50 IU/ml, vagy a 24. héten végzett PCR szerint a vírus még kimutatható (pozitív) (ld. 5.3.1. ábra).

5.3.4.3. Ezek a betegek várólistára kerülnek, majd az ismételten meghatározott Prioritási Index alapján a várólista sorrend szerint részesülhetnek PRP hármas kezelésben.

TERVEZET

- 5.3.4.4. Amennyiben a betegnél a szakmai definíció (ld. fogalmak) szerint nem áll fenn cirrhosis, és a HCV-RNS a lead-in periódus megkezdése után a 8. héten nem mutatható ki (negatív), úgy a 4 hetes PR lead-in kezelés után további 24 hétig folytatandó a boceprevir alapú hármas kezelés. A kezelés teljes időtartama 28 hét.
- 5.3.4.5. Amennyiben a HCV-RNS a lead-in periódus megkezdése után a 8. héten kimutatható (pozitív), úgy a 4 hetes PR lead-in kezelés után további 32 héten át folytatandó a boceprevir alapú hármas kezelés, majd további 12 hétig PR kettős kezelés végzendő. A kezelés teljes időtartama 48 hét.
- 5.3.4.6. Minden cirrhotikus betegnél a 4 hetes lead-in kettős kezelés után további 44 héten át kell folytatni a PRP hármas kezelést. A kezelés teljes időtartama 48 hét. Amennyiben a beteg nem tolerálja a hármas kezelést, az utolsó 12 héten PR kettős kezelést kaphat.
- 5.3.4.7. Minden sikeresen befejezett terápia után 24 héttel HCV PCR vizsgálat elvégzése (kontroll) szükséges a tartós vírusválasz megítélésére.
- 5.3.4.8. A boceprevir alapú hármas kezelést le kell állítani (STOP-szabályok), amennyiben:
- 5.3.4.8.1. a 8. héten a vírusszám csökkenése $< 3 \log_{10}$,
 - 5.3.4.8.2. a 12. héten a HCV-RNS ≥ 100 IU/ml,
 - 5.3.4.8.3. a 24. héten a HCV PCR pozitív.
- 5.3.5. Finanszírozási algoritmus naív és PR kettős kezeléssel STOP-szabály miatt leállított HCV G1 betegek PR és telaprevir alapú hármas kezelése esetén:

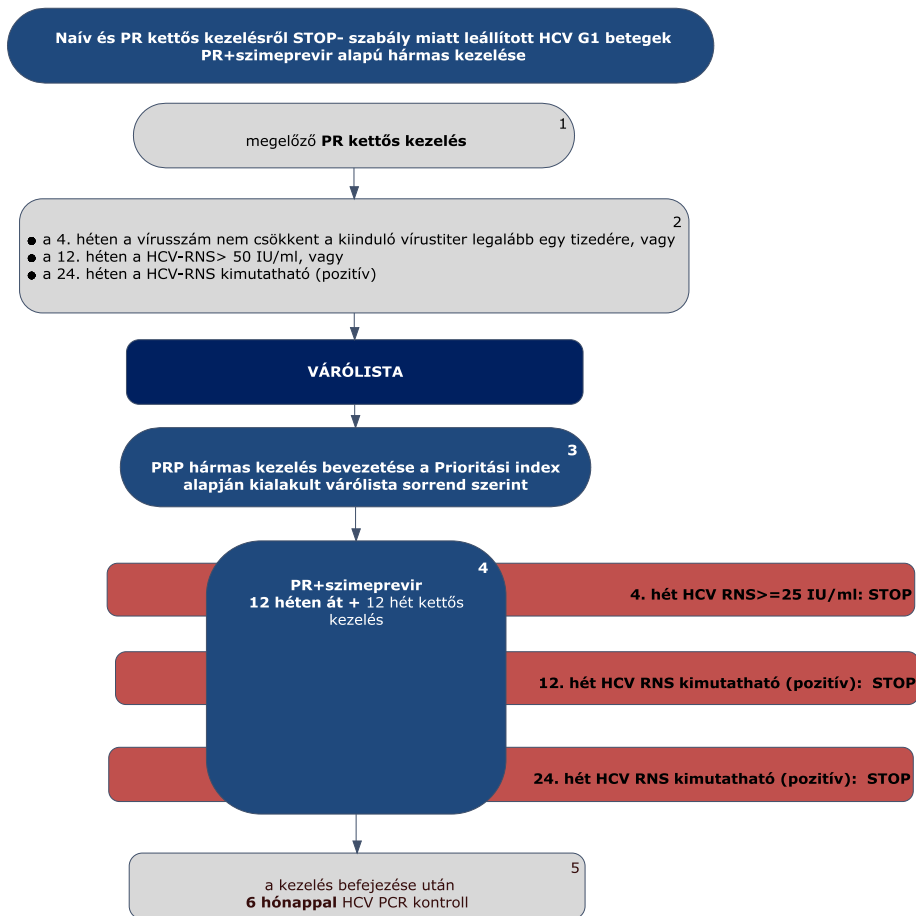


TERVEZET

5.3.6. Az algoritmus részletezése

- 5.3.6.1. A betegek első alkalommal történő kezelését - amennyiben az Interferon Terápiás Bizottság által meghatározott Prioritási Index szerint kezelésbe vonhatók - PegIFN+ribavirin kettős kombinációval kell megkezdeni.
- 5.3.6.2. A PR kettős kezelést a STOP-szabály alapján le kell állítani, amennyiben a 4. héten végzett PCR szerint a vírusszám nem csökkent a kiindulási érték legalább egy tizedére, vagy a 12. héten végzett HCV-RNS > 50 IU/ml, vagy a 24. héten végzett PCR szerint a vírus még kimutatható (pozitív) (ld. 5.3.1. ábra).
- 5.3.6.3. Ezek a betegek várólistára kerülnek, majd az ismételten meghatározott Prioritási index alapján a várólista sorrend szerint részesülhetnek PRP hármas kezelésben.
- 5.3.6.4. A szakmai definíció szerint (ld. fogalmak) nem cirrhotikus betegek, akiknél a kiterjesztett vírusválasz (eRVR) pozitív, 12 hetes PR+ telaprevir kezelést követően még további 12 héten át PR kettős kezelésben részesülnek.
- 5.3.6.5. Minden cirrhotikus betegnél vagy akiknél az eRVR negatív, a 12 hetes PRP hármas kezelést 36 hétig tartó kettős kezelés zárja le.
- 5.3.6.6. Minden sikeresen befejezett terápia után 24 héttel HCV PCR vizsgálat elvégzése (kontroll) szükséges a tartós vírusválasz megítélésére.
- 5.3.6.7. A telaprevir alapú hármas kezelést le kell állítani (STOP-szabályok), amennyiben:
 - 5.3.6.7.1. a 4. héten: HCV-RNS \geq 1000 IU/ml,
 - 5.3.6.7.2. a 12. héten: HCV-RNS \geq 1000 IU/ml,
 - 5.3.6.7.3. a 24. héten: HCV PCR pozitív.
- 5.3.7. Finanszírozási algoritmus naiv és PR kettős kezelésről STOP-szabály miatt leállított HCV G1 betegek PR és szimeprevir alapú hármas kezelése esetén:

TERVEZET



5.3.8. Az algoritmus részletezése

5.3.8.1. A betegek első alkalommal történő kezelését - amennyiben az Interferon Terápiás Bizottság által meghatározott Prioritási Index szerint kezelésbe vonhatók - PegIFN+ribavirin kettős kombinációval kell megkezdeni.

5.3.8.2. A PR kettős kezelést a STOP-szabály alapján le kell állítani, amennyiben a 4. héten végzett PCR szerint a vírusszám nem csökkent a kiindulási érték legalább egy tizedére, vagy a 12. héten végzett HCV-RNS > 50 IU/ml, vagy a 24. héten végzett PCR szerint a vírus még kimutatható (pozitív) (ld. 5.3.1. ábra).

5.3.8.3. Ezek a betegek várólistára kerülnek, majd az ismételten meghatározott Prioritási index alapján a várólista sorrend szerint részesülhetnek PRP hármas kezelésben.

5.3.8.4. A betegek hármas kombinációs kezelése -függetlenül attól, hogy cirrhotikus vagy nem cirrhotikus a beteg- 12 hétig tart, amelyet további 12 hétig peginterferon alfa és ribavirin kettős kezelés követ, amennyiben a terápiát STOP szabály miatt nem kell leállítani.

5.3.8.5. Minden sikeresen befejezett terápia után 24 héttel HCV PCR vizsgálat elvégzése (kontroll) szükséges a tartós vírusválasz megítélésére.

5.3.8.6. A szimeprevir alapú hármas kezelést le kell állítani (STOP-szabályok), amennyiben:

5.3.8.6.1. a 4. héten: HCV-RNS ≥ 25 IU/ml,

5.3.8.6.2. a 12. héten: HCV-RNS detektálható (PCR pozitív) vagy

5.3.8.6.3. a 24. héten: HCV-RNS detektálható (PCR pozitív).

5.3.9. Finanszírozási algoritmus ismételt kezelés esetén

5.3.9.1. Korábban PR kombinációval sikertelenül kezelt betegek PRP (PegIFN+RBV+PI) hármas kezelése.

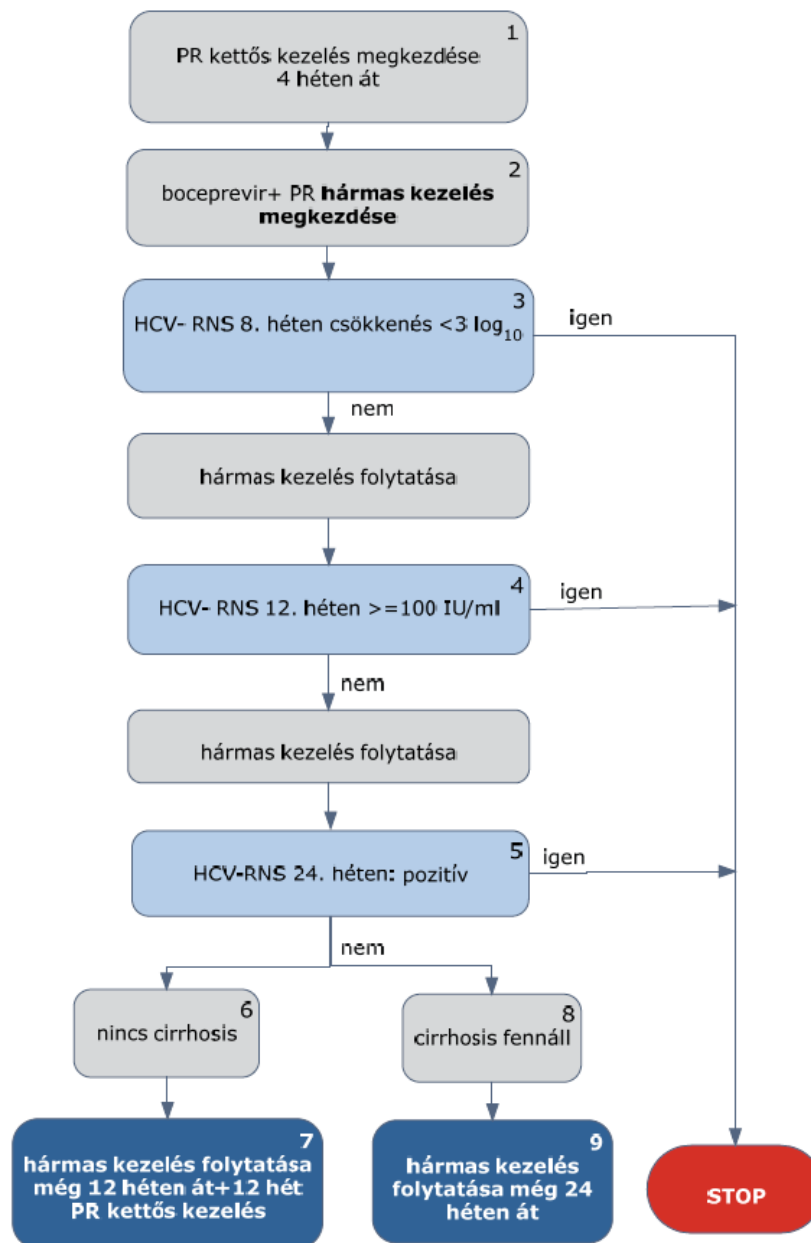
TERVEZET

- 5.3.9.1.1. A finanszírozási eljárásrend szempontjából „korábban sikertelenül kezelt” betegnek tekinthetők mindazok, akik korábban PegIFN+RBV kezelés során nem váltak PCR negatívvá vagy vírusáttörés, illetve relapszus volt tapasztalható.
- 5.3.9.1.2. A korábban PR kettős kezelésben részesült, de a STOP-szabály miatt a kezelésből kieső betegek várólistára kerülnek, és a hármas (PRP) kombinációs kezelésbe történő bevonásuk a szakmai konszenzuson alapuló Prioritási index alapján az Interferon Terápiás Bizottság engedélye szerint történik.
- 5.3.9.2. PRP hármas kezeléskor a háromféle proteáz inhibitor (PI) készítmény (boceprevir, illetve telaprevir/szimeprevir) bármelyike alkalmazható, de az alkalmazás módja, ideje, a rendelkezésre álló evidenciák és a mellékhatások különbözőségei befolyásolhatják az egyes betegeknél a PI választást.
- 5.3.9.2.1. Költséghatékonysági szempontból a boceprevir alapú hármas kezelés javasolt olyan betegeknél, akiknél nagy az esélye annak, hogy hatástalanság miatt a PRP hármas kezelést az első 12 héten belül be kell fejezni. Ilyen betegek lehetnek például a korábbi kezelés során null-reagáló cirrhotikus betegek.
- 5.3.9.2.2. A korábban PR kettős kezelés után relabáló nem cirrhotikus betegek számára - a rövidebb kezelés lehetősége miatt, költséghatékonysági szempontból - a telaprevir/szimeprevir látszik célszerűbbnek.

5.3.10. Korábban sikertelenül kezelt HCV G1 betegek PR+ boceprevir alapú hármas kezelése

TERVEZET

Korábban sikertelenül kezelt HCV G1 betegek PR+ boceprevir alapú hármas kezelésének megkezdése a Prioritási index alapján kialakult várólista sorrend szerint



5.3.11. Az algoritmus részletezése

A korábban sikertelenül kezelt HCV G1 betegek PR+ boceprevir alapú hármas kezelésének megkezdése az ismételten meghatározott Prioritási index alapján kialakult várólista sorrend szerint történik.

5.3.11.1. A kezelés 4 hetes PR kettős kezeléssel indul (pegilált interferon/ribavirin kombináció), függetlenül attól, hogy a betegnél cirrhosis fennáll vagy nem. A kezelés kizárólag verifikált G1 genotípus esetén kezdhető meg.

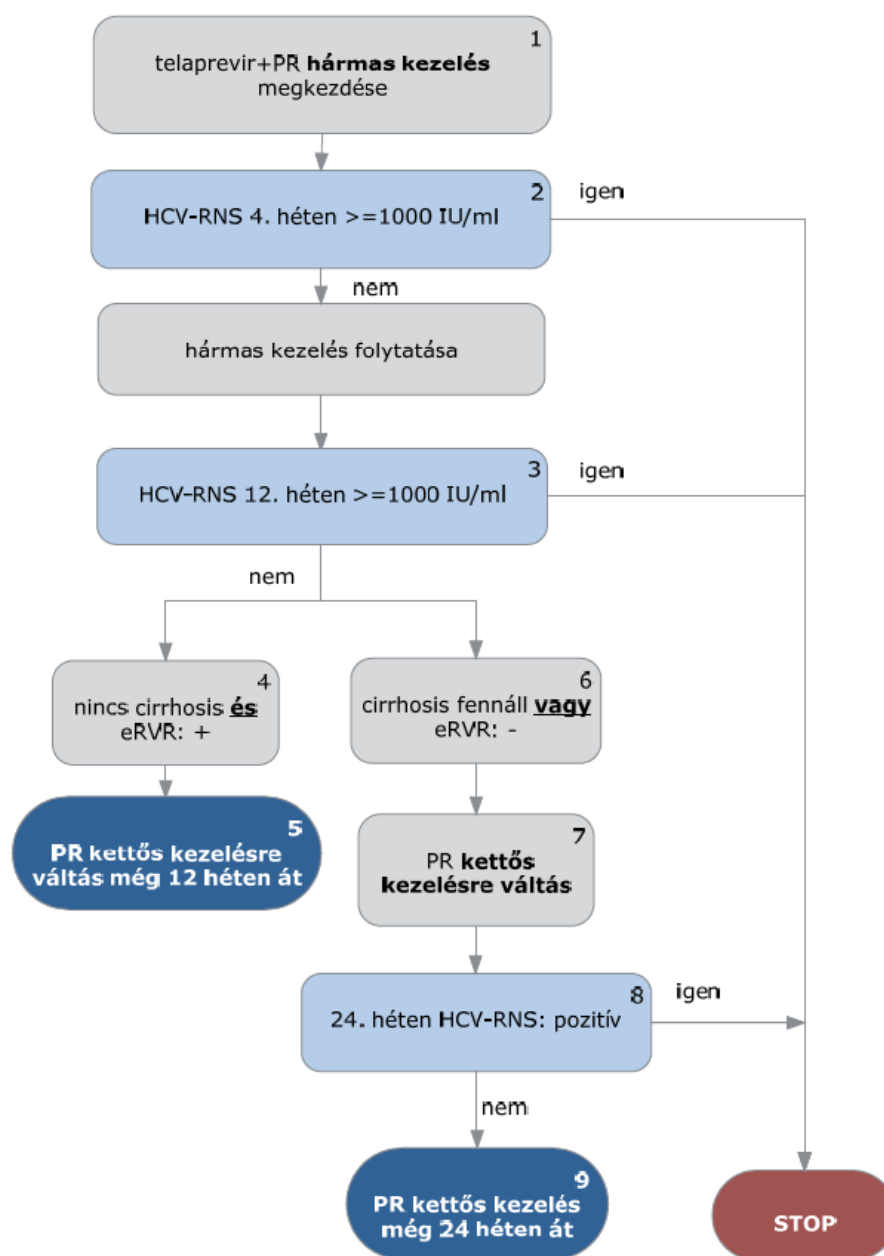
5.3.11.2. A 4 hetes PR lead-in kettős kezelést követően egészül ki a terápia boceprevirrel.

TERVEZET

- 5.3.11.3. A kezelés 8. hetében HCV-RNS vizsgálat szükséges. Amennyiben a HCV-RNS szint 8 hét kezelés után nem csökken legalább 3 log₁₀ mértékben, a STOP-szabály alapján a kezelés megszakítandó. Amennyiben 3 log₁₀ vagy annál nagyobb mértékű vírusszám csökkenés mérhető, a hármas kezelés tovább folytatható.
- 5.3.11.4. A kezelés 12. hetében ismételt HCV-RNS vizsgálat szükséges. Amennyiben a HCV-RNS szint 12 hét kezelés után > 100 IU/ml, a STOP-szabály alapján a kezelést meg kell szakítani. Amennyiben a vírusszám ez alatt van, a hármas kezelés tovább folytatható.
- 5.3.11.5. A kezelés 24. hetében ismét HCV-RNS vizsgálat szükséges. Amennyiben a HCV-RNS 24 hét kezelés után is detektálható (pozitív), a STOP-szabály alapján a kezelést meg kell szakítani.
- 5.3.11.6. Amennyiben a beteg a szakmai definíció szerint (ld. fogalmak) nem cirrhotikus, a hármas kezelés tovább folytatható még 12 hétig, amelyet további 12 hét PR kettős kezelés zár le. A kezelés teljes időtartama 48 hét.
- 5.3.11.7. Amennyiben a betegnél fennáll a cirrhosis, a hármas kezelés tovább folytatható még 24 hétig. A kezelés teljes időtartama ezen betegek esetében is összesen 48 hét.
- 5.3.12. Korábban sikertelenül kezelt HCV G1 betegek PR+ telaprevir alapú hármas kezelése a korábban kapott kettős kezelést követően visszaeső (relabáló) betegeknél

TERVEZET

A korábban kapott kettős kezelést követően visszaeső (relabáló) betegek PR+ telaprevir alapú hármas kezelésének megkezdése a Prioritási index alapján kialakult várólista sorrend szerint



5.3.13. Az algoritmus részletezése

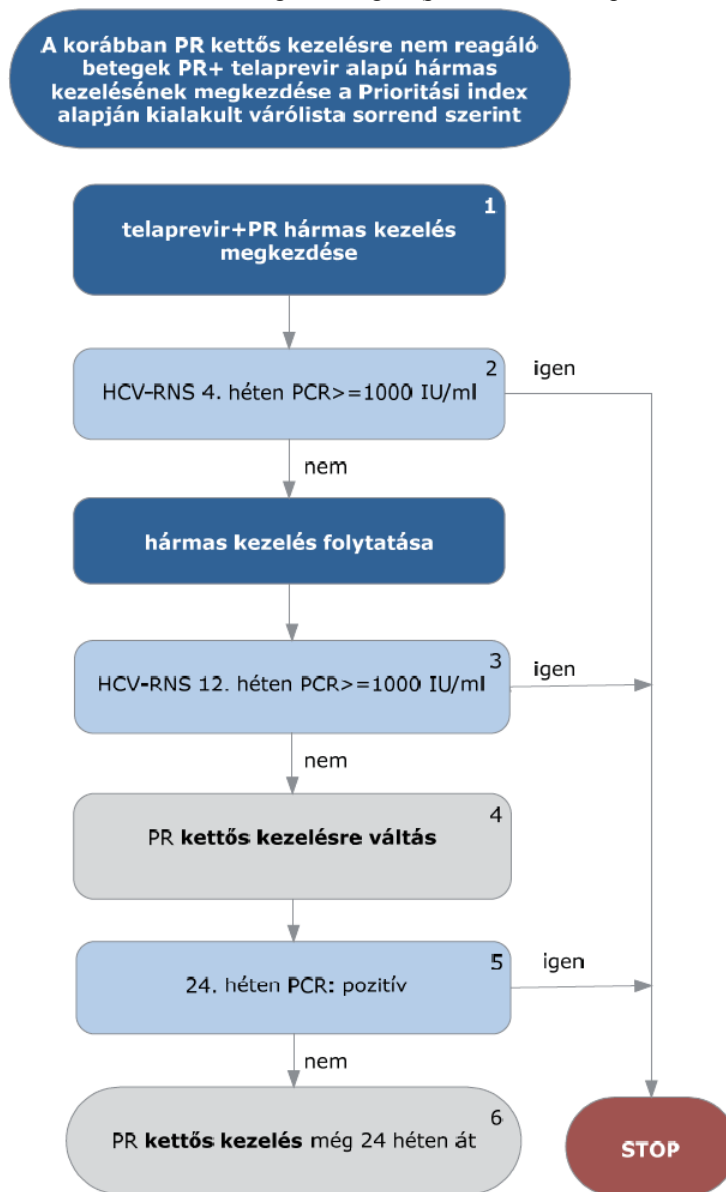
A korábban sikertelenül kezelt, a kettős kezelést követően visszaeső HCV G1 betegek PR+ telaprevir alapú hármas kezelésének megkezdése az ismételten meghatározott Prioritási index alapján kialakult várólista sorrend szerint történik.

5.3.13.1. A kezelés PR+ telaprevir hármas kombinációval kezdhető, lead-in periódus nem szükséges. A kezelés jelen esetben is kizárólag verifikált G1 genotípus esetén kezdhető meg.

TERVEZET

- 5.3.13.2. A kezelés 4. hetében HCV-RNS vizsgálat szükséges. Amennyiben a HCV-RNS szint 4 hét kezelés után > 1000 IU/ml, a STOP-szabály alapján a kezelést meg kell szakítani. Amennyiben a vírusszám ez alatt van, a hármas kezelés tovább folytatható.
- 5.3.13.3. A kezelés 12. hetében ismét HCV-RNS vizsgálat szükséges. Amennyiben a HCV-RNS 12 hét kezelés után > 1000 IU/ml, a STOP-szabály alapján a kezelést meg kell szakítani.
- 5.3.13.4. A nem cirrhotikus betegeknél és akiknél eRVR tapasztalható (kiterjesztett rapid vírusválasz: pozitív) további 12 héten át PR kettős kezelés folytatható. A kezelés teljes időtartama 24 hét.
- 5.3.13.5. Amennyiben a betegnél cirrhosis fennáll (ld. alapfogalmak) vagy eRVR nem tapasztalható (kiterjesztett rapid vírusválasz: negatív), további 12 héten át PR kettős kezelés folytatható.
- 5.3.13.6. Ezen betegeknél a kezelés 24. hetében ismét HCV-RNS vizsgálat szükséges. Amennyiben a HCV-RNS 24 hét kezelés után is detektálható (pozitív), a STOP-szabály alapján a kezelést meg kell szakítani.
- 5.3.13.7. Amennyiben ekkor vírus nem detektálható, a kettős kezelés tovább folytatható még 24 hétig. A kezelés teljes időtartama 48 hét.

5.3.14. Korábban kapott kettős kezelésre nem reagáló betegek (parciális, null-responder betegek) kezelése



TERVEZET

5.3.15. Az algoritmus részletezése

A korábban kapott kettős kezelésre nem reagáló HCV G1 betegek PR+ telaprevir alapú hármas kezelésének megkezdése az ismételt meghatározott Prioritási index alapján kialakult várólista sorrend szerint történik.

5.3.15.1. A kezelés PR+ telaprevir hármas kombinációval kezdhető, lead-in periódus nem szükséges. A kezelés jelen esetben is kizárólag verifikált G1 genotípus esetén kezdhető meg.

5.3.15.2. A kezelés 4. hetében HCV-RNS vizsgálat szükséges. Amennyiben a HCV-RNS szint 4 hét kezelés után > 1000 IU/ml, a STOP-szabály alapján a kezelés megszakítandó. Amennyiben a vírusszám ez alatt van, a hármas kezelés tovább folytatható.

5.3.15.3. A kezelés 12. hetében ismét HCV-RNS vizsgálat szükséges. Amennyiben a HCV-RNS 12 hét kezelés után > 1000 IU/ml, a STOP-szabály alapján a kezelés megszakítandó.

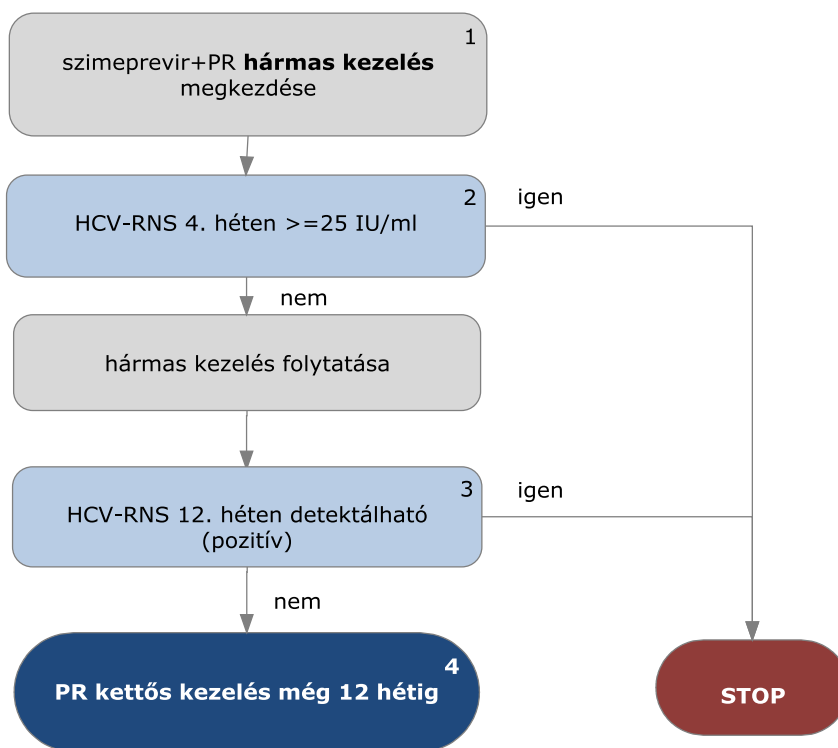
5.3.15.4. Amennyiben a HCV-RNS 12 hét kezelés után 1000 IU/ml alatt marad, PR kettős kezelés folytatható tovább.

5.3.15.5. A kezelés 24. hetében ismét HCV-RNS vizsgálat szükséges. Amennyiben a HCV PCR 24 hét kezelés után kimutatható (pozitív), a STOP-szabály alapján a kezelés megszakítandó.

5.3.15.6. Amennyiben a HCV-RNS 24 hét kezelés után negatívvá válik, PR kettős kezelés folytatható tovább még 24 héten át (összesen 36 hét PR kettős kezelés). A kezelés teljes időtartama 48 hét.

5.3.16. A korábban kapott kettős kezelést követően visszaeső (relabáló) HCV G1 betegek PR+ szimeprevir alapú hármas kezelése:

A korábban kapott kettős kezelést követően visszaeső (relabáló) betegek PR+ szimeprevir alapú hármas kezelésének megkezdése a Prioritási index alapján kialakult várólista sorrend szerint



TERVEZET

5.3.17. Az algoritmus részletezése

A korábban sikertelenül kezelt, a kettős kezelést követően visszaeső (relabáló) HCV G1 betegek PR+ szimeprevir alapú hármas kezelésének megkezdése az ismételt meghatározott Prioritási index alapján kialakult várólista sorrend szerint történik.

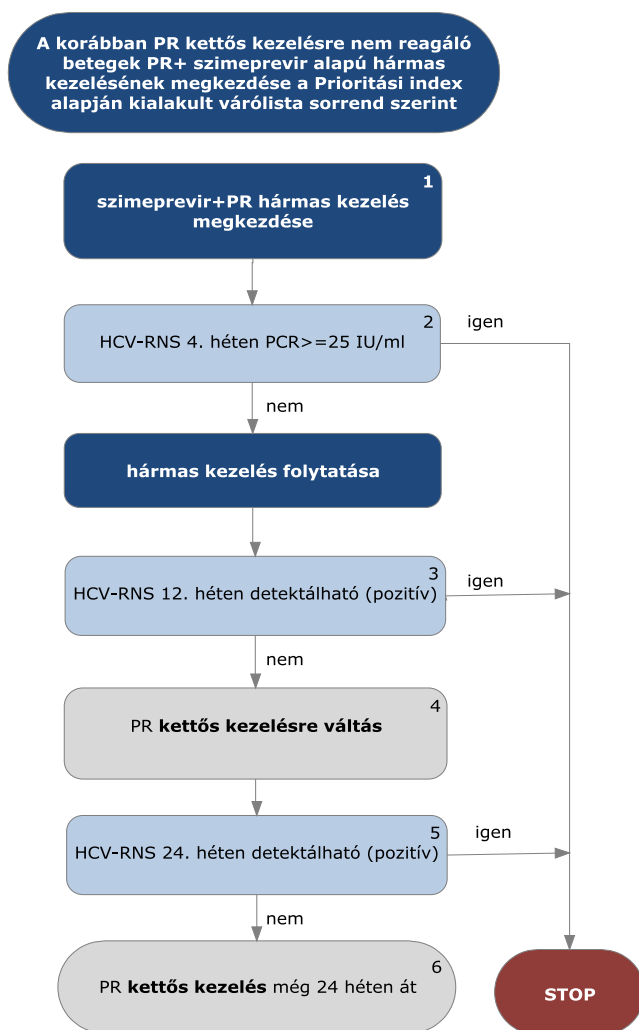
5.3.17.1. A kezelés PR+ szimeprevir hármas kombinációval kezdhető, lead-in periódus nem szükséges. A kezelés jelen esetben is kizárólag verifikált G1 genotípus esetén kezdhető meg.

5.3.17.2. A kezelés 4. hetében HCV-RNS vizsgálat szükséges. Amennyiben a HCV-RNS szint 4 hét kezelés után > 25 IU/ml, a STOP-szabály alapján a kezelést le kell állítani. Amennyiben a vírusszám ez alatt van, a hármas kezelés tovább folytatható.

5.3.17.3. A kezelés 12. hetében ismét HCV-RNS vizsgálat szükséges. Amennyiben a HCV-RNS 12 hét kezelés után is detektálható (PCR pozitív), a STOP-szabály alapján a kezelést le kell állítani.

5.3.17.4. Amennyiben a HCV-RNS 12 hét kezelés után nem detektálható, PR kettős kezelés folytatható tovább szimeprevir nélkül. A kezelés teljes időtartama 24 hét.

5.3.18. Korábban kapott kettős kezelésre nem reagáló betegek (parciális, null-responder betegek) PR+ szimeprevir alapú hármas kezelése:



5.3.19. Az algoritmus részletezése

A korábban kapott kettős kezelésre nem reagáló HCV G1 betegek PR+ szimeprevir alapú hármas kezelésének megkezdése az ismételt meghatározott Prioritási index alapján kialakult várólista sorrend szerint történik.

5.3.19.1. A kezelés PR+ szimeprevir hármas kombinációval kezdhető, lead-in periódus nem szükséges. A kezelés jelen esetben is kizárólag verifikált G1 genotípus esetén kezdhető meg.

5.3.19.2. A kezelés 4. hetében HCV-RNS vizsgálat szükséges. Amennyiben a HCV-RNS szint 4 hét kezelés után > 25 IU/ml, a STOP-szabály alapján a kezelést le kell állítani. Amennyiben a vírusszám ez alatt van, a hármas kezelés tovább folytatható.

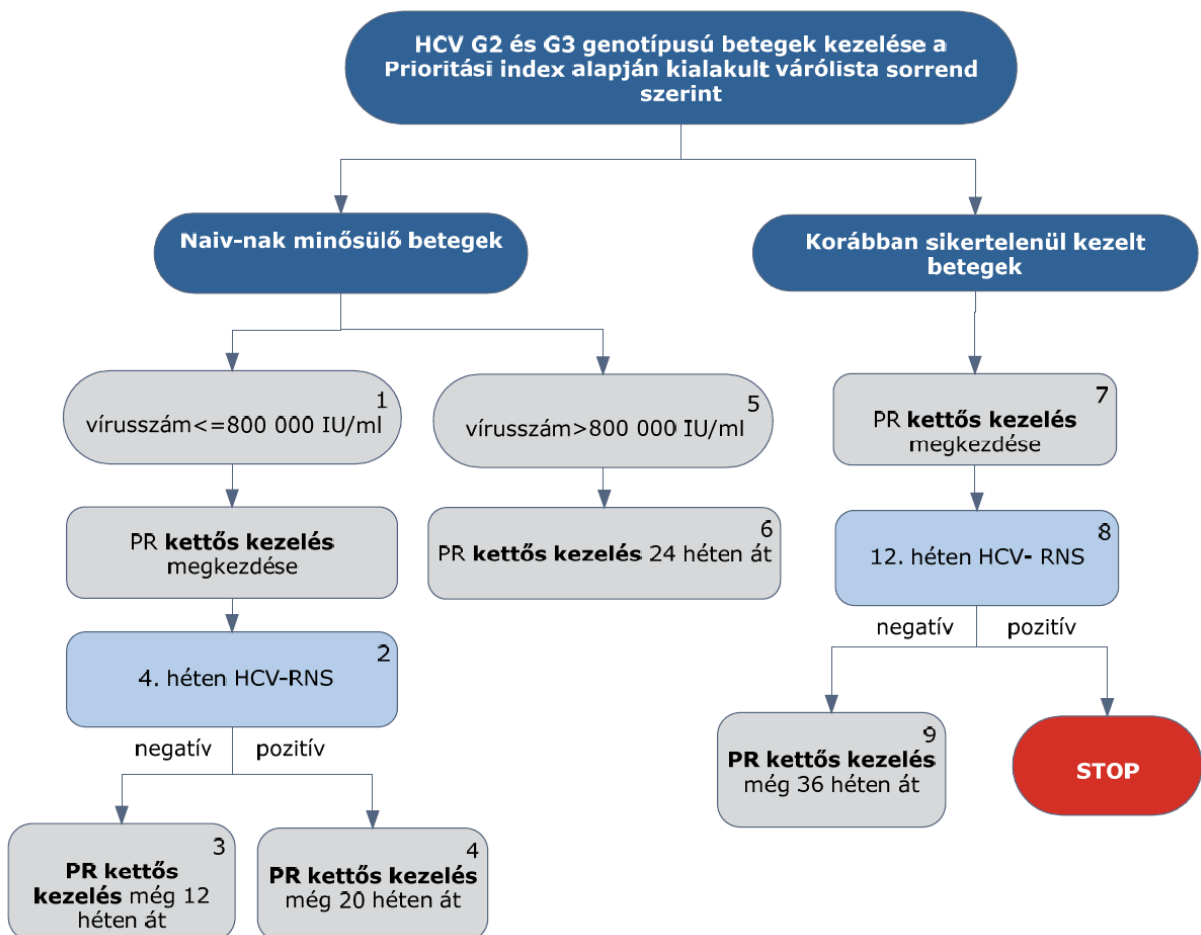
5.3.19.3. A kezelés 12. hetében ismét HCV-RNS vizsgálat szükséges. Amennyiben a HCV-RNS 12 hét kezelés után detektálható (PCR pozitív), a STOP-szabály alapján a kezelést le kell állítani.

5.3.19.4. Amennyiben a HCV-RNS 12 hét kezelés után nem detektálható, PR kettős kezelés folytatható tovább szimeprevir nélkül.

5.3.19.5. A kezelés 24. hetében ismét HCV-RNS vizsgálat szükséges. Amennyiben a HCV PCR 24 hét kezelés után kimutatható (PCR pozitív), a STOP-szabály alapján a kezelést le kell állítani.

5.3.19.6. Amennyiben a HCV-RNS a 24 hét kezelés után nem detektálható, PR kettős kezelés folytatható tovább még 24 héten át (összesen 36 hét PR kettős kezelés). A kezelés teljes időtartama 48 hét.

5.3.20. A HCV G2 vagy HCV G3 genotípusú betegek PR kettős kezelése, a korábban kettős kezelésben még nem részesültek (naiv-nak minősülő), valamint a korábban sikertelenül kezelt betegek egyaránt



TERVEZET

5.3.21. Az algoritmus részletezése

A HCV G2 és G3 genotípusú betegek kezelése PR kettős kezeléssel történik, függetlenül attól, hogy korábban részesültek-e már terápiában vagy nem. A kettős kezelés megkezdése esetükben is a Prioritási index alapján kialakult várólista sorrend szerint történik.

A betegek kezelési stratégiája eltér a kiindulásnál regisztrált vírusszámtól függően. A korábban kettős kezelésben még nem részesült betegek esetében alacsony vírusszám (≤ 800.000 IU/ml) mellett PR kettős kezelés kezdhető. A kezelés 4. hetében HCV-RNS vizsgálat szükséges.

5.3.21.1. Amennyiben a HCV PCR 4 hét kezelés után vírust nem mutat ki (negatív), a kettős kezelés tovább folytatható még 12 héten át (terápia hossza összesen 16 hét).

5.3.21.2. Amennyiben a HCV PCR 4 hét kezelés után pozitív, a kettős kezelés tovább folytatható még 20 héten át (a terápia hossza összesen 24 hét).

5.3.21.3. A magas vírusszám (> 800.000 IU/ml) esetén, korábban kettős kezelésben még nem részesült betegek a PR kettős kezelést 24 héten át kaphatják.

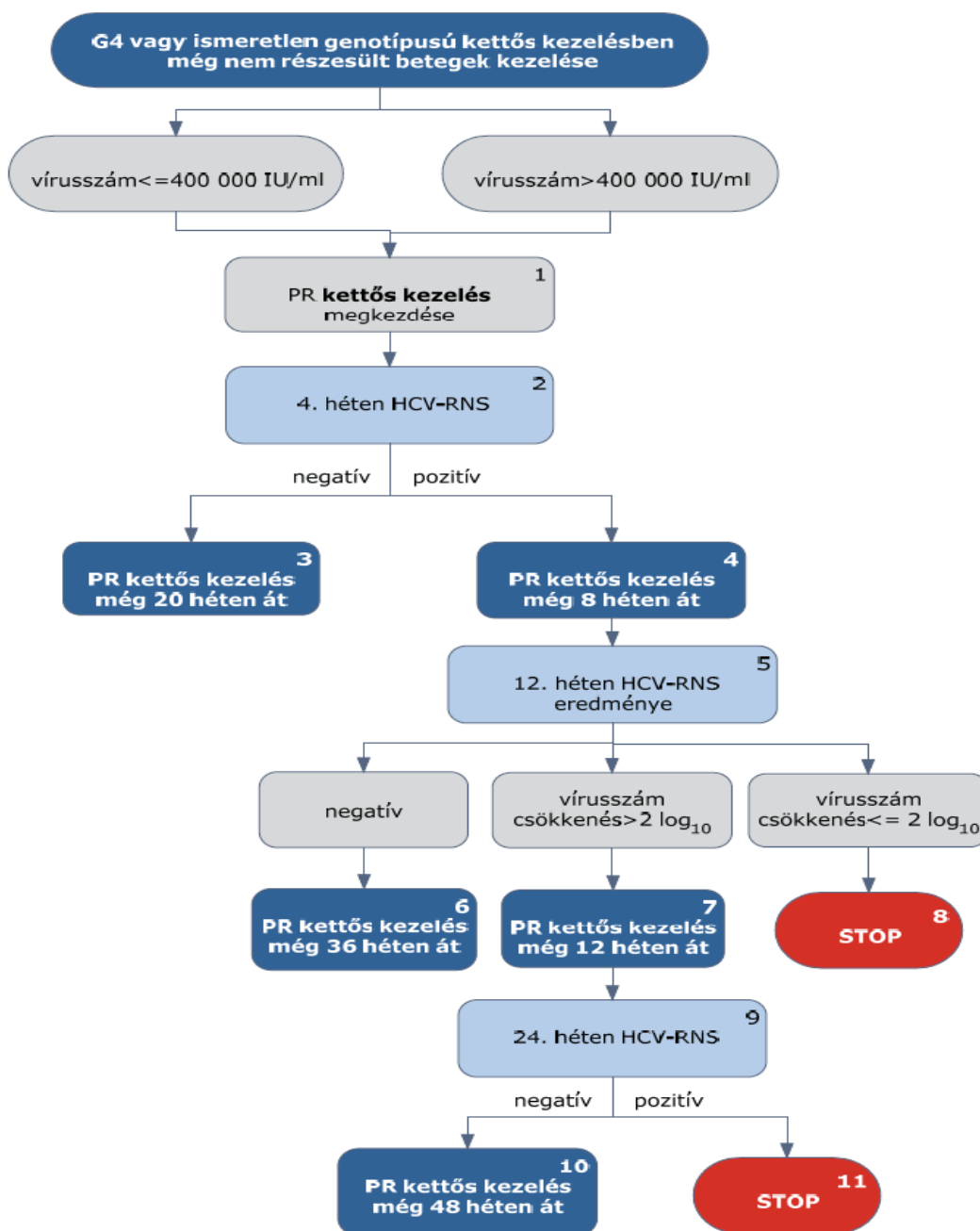
5.3.21.4. A korábban sikertelenül kezelt betegek esetében a kiinduló vírustiter nem befolyásolja a kettős kezelést, a 4. héten nem szükséges PCR vizsgálatot végezni.

5.3.21.5. HCV-RNS szint meghatározás szükséges a 12. héten. Amennyiben a HCV PCR 12 hét kezelés után vírust nem mutat ki (negatív), a kettős kezelés tovább folytatható még 36 héten át (a terápia hossza összesen 48 hét).

5.3.21.6. Amennyiben a HCV PCR 12 hét kezelés után pozitív, a STOP-szabály alapján a kezelés megszakítandó.

5.3.22. A HCV G4 vagy ismeretlen genotípusú, kettős kezelésben még nem részesült betegek kezelése

TERVEZET



5.3.23. Az algoritmus részletezése

A HCV G4 vagy ismeretlen genotípusú, PR kettős kezelésben még nem részesült betegek kezelése függetlenül a kiinduló vírusszámtól PR kettős kezeléssel történik. A kettős kezelés megkezdése esetükben is a Prioritási index alapján kialakult várólista sorrend szerint történik.

5.3.23.1. A HCV G4 vagy ismeretlen genotípusú, kettős kezelésben még nem részesült betegek esetében kiinduló vírusszámtól függetlenül PR kettős kezelés kezdhető.

5.3.23.2. A kezelés 4. hetében HCV-RNS vizsgálat szükséges.

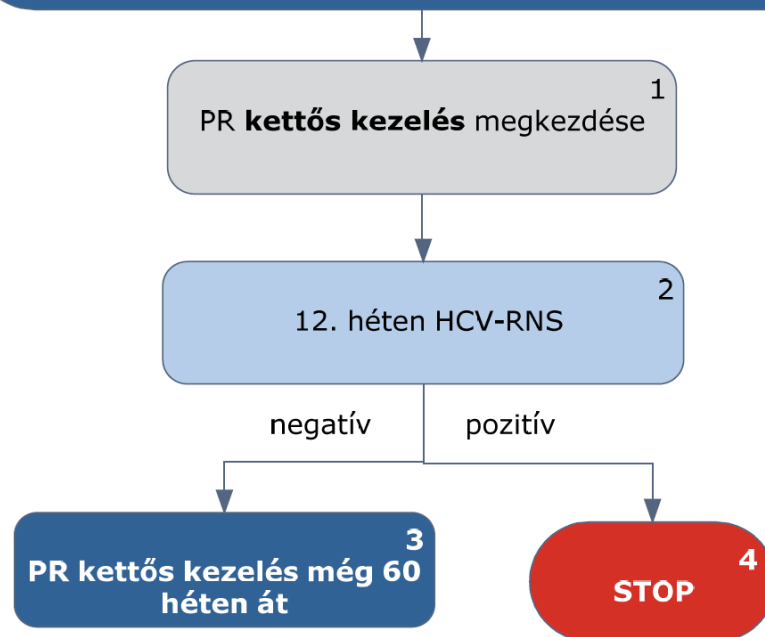
5.3.23.3. Amennyiben alacsony kiinduló vírusszám (< 400.000 IU/ml) esetén a HCV PCR 4 hét kezelés után nem mutat ki vírust (negatív), a kettős kezelés tovább folytatható még 20 héten át (a terápia hossza összesen 24 hét).

TERVEZET

- 5.3.23.4. Amennyiben a HCV PCR 4 hét kezelés után pozitív, a kettős kezelés tovább folytatható 8 héten át.
- 5.3.23.5. A kezelés 12. hetében HCV-RNS vizsgálat szükséges. Amennyiben a HCV PCR 12 hét kezelés után negatív, a kettős kezelés tovább folytatható még 36 héten át (a terápia hossza összesen 48 hét).
- 5.3.23.6. Amennyiben a HCV-RNS szint 12 hét kezelést követően több, mint 2 log₁₀-al csökkent, a kettős kezelés tovább folytatható még 12 héten át.
- 5.3.23.7. Amennyiben a HCV-RNS szint 12 hét kezelés után 2 log₁₀-al vagy annál kevesebbel csökkent, a STOP-szabály alapján a kezelés megszakítandó.
- 5.3.23.8. A 12 hetes kezelést követően több, mint 2 log₁₀ víruscsökkenést mutató betegeknek a terápia 24. hetében ismételt PCR-RNS vizsgálat elvégzése indokolt.
- 5.3.23.9. Amennyiben a HCV PCR 24 hét kezelés után negatív, a kettős kezelés tovább folytatható még 48 héten át (a terápia hossza összesen 72 hét).
- 5.3.23.10. Amennyiben a HCV PCR 24 hét kezelés után pozitív, a STOP-szabály alapján a kezelés megszakítandó.

5.3.24. A HCV G4 vagy ismeretlen genotípusú, korábban sikertelenül kezelt betegek kezelése

G4 vagy ismeretlen genotípusú korábban sikertelenül kezelt betegek ismételt kezelése



5.3.25. Az algoritmus részletezése

A HCV G4 vagy ismeretlen genotípusú, korábban sikertelenül kezelt betegek ismételt kezelése PR kettős kezeléssel történik. A kettős kezelés megkezdése esetükben is a Prioritási Index alapján kialakult várólista sorrend szerint történik.

5.3.25.1. A HCV G4 vagy ismeretlen genotípusú, korábban sikertelenül kezelt betegek esetében kiinduló vírusszámtól függetlenül PR kettős kezelés kezdhető.

5.3.25.2. A kezelés 12. hetében HCV-RNS vizsgálat szükséges.

5.3.25.3. Amennyiben a HCV-RNS szint 12 hét kezelést követően negatív, a kettős kezelés tovább folytatható még 60 héten át.

5.3.25.4. Amennyiben a HCV-RNS szint 12 hét kezelést követően pozitív, a STOP-szabály alapján a kezelés megszakítandó. A terápia hossza a kiinduló vírusszinttől függetlenül 72 hét.

6. Speciális esetek

- 6.1. Fenntartó természetes interferon kezelés (STOP-szabály miatt kiesett betegek, extrahepatikus manifesztációk és igazoltan IFN alfa-2 ellenes neutralizáló antitestek miatt nem reagáló vagy relabáló beteg).
 - 6.1.1. Az IFN/PegIFN±RBV±PI terápiából STOP-szabály miatt kiesett betegek liofilizált természetes human leukocita IFN-nal kezelhetők, az eredetileg tervezett időtartamig.
 - 6.1.2. A kezelés a biokémiai remisszió fenntartása érdekében - engedélyezést követően - egy éven túl is folytatható, illetve biokémiai relapszus esetén ismételhető.
 - 6.1.3. Extrahepatikus manifesztáció (pl. cryoglobulinaemiás vasculitis) esetén egy évig akkor is végezhető természetes IFN kezelés, ha a GPT/ALT érték és a szövettan alapján májérintettség nem bizonyítható. Indokolt esetben a kezelés egy év után meghosszabbítható.
 - 6.1.4. Igazoltan IFN alfa-2 ellenes neutralizáló antitestek miatt nem reagáló vagy relabáló betegnél (beleértve a break through jelenséget is) az ilyen antitestek jelenléte esetén is igazoltan hatékony természetes IFN±RBV-nel teljes dózisu és időtartamú ismételt kezelés végezhető.
 - 6.1.5. A PI kezeléssel történő kombinálásra nincsen adat, így nem ajánlott.
- 6.2. Vesebetegek
 - 6.2.1. PR kettős kezelés esetén a kezelési mód megválasztása a szérumban kreatinin szinttől és/vagy a kreatinin clearance-től függ.
 - 6.2.2. PegIFN alfa-2a + RBV (Copegus) kombinált kezelés - megfelelő monitorozás mellett, dóziscsökkentéssel - beszűkült vese-funkciók esetén is végezhető.
 - 6.2.3. PegIFN alfa-2b + RBV (Rebetol) 200 µmol/l feletti kreatinin és/vagy 50 ml/perc alatti kreatinin clearance esetén ellenjavallt.
 - 6.2.4. PegIFN alfa-2b monoterápia végezhető beszűkült vese-funkció esetén (15-50 ml/perc kreatinin clearance) az alkalmazási előiratban rögzített dóziscsökkentéssel.
 - 6.2.5. Haemodialyzált betegek kombinált antivirális kezelése csak akkor indokolt, ha a beteg vesetranszplantációra is esélyes.
 - 6.2.6. Haemodialyzált betegek esetén PegIFN alfa-2a javasolt, 135 µg/hét dózisban. Nagy körültekintéssel, naponta vagy másnaponta 200 mg RBV (Copegus) adható.
 - 6.2.7. A kezelés időtartamát a nem vesebetegekre vonatkozó szabályok határozzák meg.
- 6.3. Extrahepatikus manifesztáció (pl. cryoglobulinaemia)
 - 6.3.1. Amennyiben májérintettség bizonyítható, akkor a kezelés megfelel az előzőekben leírtaknak. A PR kettős kezelés eredménytelensége esetén PRP hármas kezelés végezhető.
 - 6.3.2. Ha a GPT/ALT érték és a szövettan alapján májérintettség nem bizonyítható, IFN kezelés végezhető.
 - 6.3.3. A tünetekkel járó cryoglobulinaemia kezelése általában hosszabb időtartamot vesz igénybe, emiatt az IFN monoterápia hosszabbítható.
- 6.4. Ribavirin ellenjavallata esetén
 - 6.4.1. A fenti dózisu PegIFN vagy - ha az nem végezhető - StdIFN monoterápia végezhető. RBV nélküli IFN/PegIFN terápia kombinálása PI kezeléssel rezisztencia kialakulása miatt tilos.
- 6.5. Thrombopenia vagy leukopenia
 - 6.5.1. Standard interferon (StdIFN) kezelés kifejezett thrombopenia vagy leukopenia hajlam esetén végezhető, de ilyenkor is mérlegelendő csökkentett dózisu PegIFN±RBV terápia végzése. A StdIFN dózisa: heti 3x3-6 ME, mely - ha nem ellenjavallt - a fenti dózisu RBV-nel kombinálendő. A PI kezeléssel történő kombinálásra nincsen adat, így nem ajánlott.
- 6.6. Akut C hepatitis
 - 6.6.1. A 8-12. héten a HCV-RNS vizsgálat pozitivitása esetén 24 hetes PegIFN monoterápia javasolt.
- 6.7. Gyermekek

TERVEZET

- 6.7.1. Három éves kor felett indokolt esetben gyermekgyógyász és hepatológus együttes javaslata alapján 48 hetes PR kettős kezelés javasolható. Dozírozás az alkalmazási előírat szerint. 18 éves kor alatt PI alkalmazása tapasztalat hiányában nem megengedett.
- 6.8. HIV és HCV koinfekció
 - 6.8.1. Minden genotípus esetén a HIV coinfectio nélküli kezelési stratégiával, de a cirrhotikusokhoz hasonlóan minden esetben 48 hétig kezelendő (azaz HCV G1, korábban sikertelenül kezelt betegek kezelésében a proteáz gátlókat hasonlóan kell alkalmazni, mint HCV monoinfekció esetén).
 - 6.8.2. Aktív retrovirális kezelés, illetve < 200/μl CD4 sejtszám esetén fokozott ellenőrzés indokolt a tejsav acidosis, illetve a cytopenia lehetősége miatt.
 - 6.8.3. A gyógyszerkölsönhatásokra fokozott figyelmet kell fordítani.
- 6.9. Májtranszplantáltak
 - 6.9.1. Májtranszplantált betegeknél kialakuló új HCV fertőzés (vagy rekurrencia) a rejekció lehetőségének kizárását követően korán kezelendő. A kezelés fokozott ellenőrzés mellett történhet, lehetőség szerint a transzplantációt végző intézmény irányítása mellett.
 - 6.9.2. Proteáz-gátlók alkalmazásával egyelőre kevés tapasztalattal rendelkezünk, de alkalmazásuk megfelelő elővigyázatossággal, szoros immunosuppresszív gyógyszer szint monitorozás mellett nem kontraindikált.
- 6.10. Pozitív addiktológiai anamnézisű beteg
 - 6.10.1. Az IFN kezelés megkezdése előtt a manifest pszichiátriai zavar (különös tekintettel a depresszióra és a szorongásos körképekre) kizárása szükséges.
 - 6.10.2. Ha kábítószer használatára pozitív az anamnézis, akkor a kombinált antivirális kezelés 3 hónapos - legalább két negatív drogtesztel igazolt - absztinencia után kezdhető meg. Az addiktológus által rendelt fenntartó suboxone vagy methadon kezelés nem minősül kontraindikációnak.

7. A finanszírozási ellenőrzés alapját képező ellenőrzési sarokpontok

- 7.1. Az interferon terápia előtt a szükséges diagnosztikai kritériumok teljesültek-e?
- 7.2. A betegek beválogatása az Interferon Terápiás Bizottság engedélye alapján és a Prioritási Indexnek megfelelően történt-e?
- 7.3. Történt-e a májbiopszia, transiens elastographia vagy más validált nem-invazív módszer a fibrosis stádiumának meghatározására normál GPT esetén?
- 7.4. A kezelés előtt minden betegnél történt-e PCR vizsgálat?
- 7.5. A gyógyszeres terápia hossza a beteg labor eredményei alapján alátámasztott és dokumentált?
- 7.5.1. Az algoritmus szerinti időpontokban a szükséges vírusvizsgálat megtörtént-e?
- 7.5.2. A kezelés hossza ennek megfelelő volt-e?
- 7.6. A terápia befejezését követően legalább 24 héttel PCR vizsgálat történt-e?

8. A finanszírozási eljárásrend alkalmazásának hatását mérő minőségi indikátorok

- 8.1. A területre fordított közkiadások alakulása
- 8.2. A finanszírozott algoritmus szerint kezelt betegek aránya

9. A finanszírozás szempontjából lényeges kódok

9.1. Releváns BNO kódok

BNO	BNO megnevezés
B1820	Idült vírusos C-típusú hepatitis

TERVEZET

9.2. OENO kódok

OENO	OENO megnevezés
11041	Vizsgálat
88460	Vérvétel
99910	Kiegészítő pont veszélyeztető beteg ellátásáért
28014	Vérkép automatával IV.
24600	Aszpartát-amino-transzferáz (ASAT, GOT) meghatározása
24610	Alanin-amino-transzferáz (ALAT, SGPT) meghatározása
24640	Gamma-glutamil-transzferáz meghatározása
24720	Alkalikus foszfatáz meghatározása
24741	Pszeudo-kolineszteráz meghatározása
21020	Összfehérje meghatározása szérumban
21040	Albumin meghatározása szérumban, festékkötő módszerrel
21310	Glükóz meghatározása
21420	Összkoleszterin meghatározása
21411	Trigliceridek meghatározása
21150	Összes bilirubin meghatározása szérumban
21151	Konjugált bilirubin meghatározása szérumban
28620	Prothrombin meghatározása
21120	Karbamid meghatározása szérumban
21140	Kreatin meghatározása
2627T	Hepatitis C vírus AT kimutatása
2639A	HBsAg AG kimutatása
26261	HIV AT kimutatása
24060	TSH meghatározása (Thyreoidea-Stimuláló Hormon)
25567	Hepatitis C vírus kvantitatív meghatározása, molekuláris biológiai módszerrel
25566	Hepatitis C vírus kvalitatív meghatározása, molekuláris biológiai módszerrel

TERVEZET

25569	HCV genotípus meghatározása molekuláris diagnosztikai módszerrel
25572	Hepatitis B vírus gyógyszer-rezisztens mutánsainak meghatározása PCR alapú módszerrel
29000	Szövettani vizsgálat a szokásos feldolgozási módszerrel
36130	Hasi (áttekintő, komplex) UH vizsgálat
3613D	Tranziens elasztográfia
81581	UH vezérelt májbiopsia
81580	Aspiratio hepatis
92231	Immunmoduláció
91311	Krónikus beteg dietetikai alapoktatása (gastroenterológiai, nephrológiai, onkológiai vagy 2. típusú diabeteses betegnél)

9.3. HBCS kódok

HBCS	HBCS megnevezés
351B	Májbetegségek, kivéve rosszindulatú daganatok, cirrhosis
9422	Kiegészítő HBCs transzplantátummal élő személy ellátására
3480	Májcirrhosis

9.4. ATC kódok

ATC	ATC megnevezés
L03AB04	interferon alfa-2a
L03AB01	interferon alfa természetes
L03AB05	interferon alfa-2b
L03AB11	peg-Interferon alfa-2a
L03AB10	peg-Interferon alfa-2b
J05AB04	ribavirin
J05AE11	telaprevir
J05AE12	boceprevir
J05AE14	simeprevir

10. Rövidítések

TERVEZET

10.1.	ALT	Alanin aminotranszferáz
10.2.	ATC	Anatomical Therapeutic Chemical klasszifikáció
10.3.	BNO	Betegségek nemzetközi osztályozása
10.4.	CHC	Krónikus hepatitis C
10.5.	GPT	Glutamát-piruvát transzamináz
10.6.	HBCS	Homogén betegségcsoport
10.7.	HCC	HepatoCelluláris Carcinoma
10.8.	HCV	Hepatitis C vírus
10.9.	OENO	Orvosi eljárások nemzetközi osztályozása
10.10.	PCR	Polymerase Chain Reaction
10.11.	PegIFN	Pegilált interferon
10.12.	PI	Proteáz inhibitor
10.13.	PR	Pegilált interferont ribavirin
10.14.	RVR	Rapid vírusválasz
10.15.	eRVR	Extended rapid viral response (kiterjesztett rapid vírus válasz)
10.16.	RBV	Ribavirin
10.17.	StdIFN	Hagyományos interferon
10.18.	SVR	Sustained virologic response (tartós virológiai válasz)