

1148**ROZPORZĄDZENIE MINISTRA ZDROWIA¹⁾**

z dnia 30 sierpnia 2009 r.

w sprawie świadczeń gwarantowanych z zakresu programów zdrowotnych

Na podstawie art. 31d ustawy z dnia 27 sierpnia 2004 r. o świadczeniach opieki zdrowotnej finansowanych ze środków publicznych (Dz. U. z 2008 r. Nr 164, poz. 1027, z późn. zm.²⁾) zarządza się, co następuje:

§ 1. Rozporządzenie określa:

- 1) wykaz oraz warunki realizacji świadczeń gwarantowanych w zakresie programów zdrowotnych, zwanych dalej „świadczeniami gwarantowanymi”;
 - 2) poziom finansowania przejazdu środkami transportu sanitarnego, w przypadkach niewymienionych w art. 41 ust. 1 i 2 ustawy z dnia 27 sierpnia 2004 r. o świadczeniach opieki zdrowotnej finansowanych ze środków publicznych, zwanej dalej „ustawą”.
- § 2. Użyte w rozporządzeniu określenia oznaczają:
- 1) dostęp — zapewnienie realizacji świadczeń gwarantowanych w innym miejscu udzielania świadczeń lub lokalizacji niż ta, w której świadczenia te są udzielane;
 - 2) lekarz specjalista — lekarza, który posiada specjalizację II stopnia lub tytuł specjalisty w podstawowej lub szczegółowej dziedzinie medycyny;
 - 3) lokalizacja — budynek lub zespół budynków świadczeniodawcy oznacony tym samym adresem, w których zlokalizowane jest miejsce udzielania świadczeń;
 - 4) świadczenia w trybie hospitalizacji — całodobowe udzielanie świadczeń w trybie nagłym i planowym, obejmujące proces diagnostyczno-terapeutyczny trwający od chwili przyjęcia świadczeniodawcy na oddział szpitalny do momentu jego wpisu lub zgonu; hospitalizacja obejmuje: kwalifikację do leczenia szpitalnego, badania diagnostyczne i terapie zlecone przez lekarza oraz pielęgnację i rehabilitację, niezbędne w toku leczenia świadczeniodawcy, jak również wszelkie świadczenia profilaktyczne oraz inne związane z pobytom świadczeniodawcy w zakładzie opieki zdrowotnej, w tym transport sanitarny;
 - 5) świadczenia w trybie jednodniowym — całodzienne udzielanie świadczeń w trybie planowym, obejmujące proces diagnostyczny lub terapeutyczny, wykonywane na rzecz świadczeniodawcy z intencją wypisania go w tym samym dniu.

¹⁾ Minister Zdrowia kieruje działem administracji rządowej — zdrowie, na podstawie § 1 ust. 2 rozporządzenia Prezesa Rady Ministrów z dnia 16 listopada 2007 r. w sprawie szczegółowego zakresu działania Ministra Zdrowia (Dz. U. Nr 216, poz. 1607).

²⁾ Zmiany tekstu jednolitego wymienionej ustawy zostały ogłoszone w Dz. U. z 2008 r. Nr 216, poz. 1367, Nr 225, poz. 1486, Nr 227, poz. 1505, Nr 234, poz. 1570 i Nr 237, poz. 1654 oraz z 2009 r. Nr 6, poz. 33, Nr 22, poz. 120, Nr 26, poz. 157, Nr 38, poz. 299, Nr 92, poz. 753, Nr 97, poz. 800, Nr 98, poz. 817, Nr 111, poz. 918 i Nr 118, poz. 989.

§ 3. Świadczenia gwarantowane są udzielane zgodnie ze wskazaniami aktualnej wiedzy medycznej, z wykorzystaniem metod diagnostyczno-terapeutycznych innych niż stosowane w medycynie niekonwencjonalnej, ludowej lub orientalnej.

§ 4. 1. W zakresie koniecznym do wykonania świadczeń gwarantowanych świadczeniodawca zapewnia świadczeniodawcy nieodpłatnie badania diagnostyczne, leki i wyroby medyczne oraz środki pomocnicze.

2. Przejazd środkami transportu sanitarnego w przypadkach niewymienionych w art. 41 ust. 1 i 2 ustawy jest finansowany w 40 % ze środków publicznych w przypadku:

- 1) chorób krwi i narządów krwiotwórczych,
- 2) chorób nowotworowych,
- 3) chorób oczu,
- 4) chorób przemiany materii,
- 5) chorób psychicznych i zaburzeń zachowania,
- 6) chorób skóry i tkanki podskórnej,
- 7) chorób układu krążenia,
- 8) chorób układu moczowo-płciowego,
- 9) chorób układu nerwowego,
- 10) chorób układu oddechowego,
- 11) chorób układu ruchu,
- 12) chorób układu trawiennego,
- 13) chorób układu wydzielania wewnętrznego,
- 14) chorób zakaźnych i pasożytniczych,
- 15) urazów i zatruc,
- 16) wad rozwojowych wrodzonych, zniekształceń i aberracji chromosomalnych

— gdy ze zlecenia lekarza ubezpieczenia zdrowotnego lub felciera ubezpieczenia zdrowotnego wynika, że świadczeniodawcy jest zdolny do samodzielnego poruszania się bez stałej pomocy innej osoby, ale wymaga przy korzystaniu ze środków transportu publicznego pomocy innej osoby lub środka transportu publicznego dostosowanego do potrzeb osób niepełnosprawnych.

§ 5. Wykaz świadczeń gwarantowanych z zakresu programów zdrowotnych oraz warunki ich realizacji określa załącznik do rozporządzenia.

§ 6. Rozporządzenie wchodzi w życie z dniem 31 sierpnia 2009 r.

Załącznik do rozporządzenia Ministra Zdrowia
z dnia 30 sierpnia 2009 r. (poz. 1148)

WYKAZ ŚWIADCZEŃ GWARANTOWANYCH Z ZAKRESU PROGRAMÓW ZDROWOTNYCH ORAZ WARUNKI ICH REALIZACJI

1. Wykaz świadczeń gwarantowanych z zakresu terapeutycznych programów zdrowotnych oraz warunki ich realizacji

Lp.	Nazwa świadczenia gwarantowanego	Świadczeniobiorcy	Schemat podawania leku w programie	Badania diagnostyczne wykonywane w ramach programu	Świadczeniodawcy
1	LECZENIE RAKA PIERSI (ICD-10 C 50) trastuzumabum	1. Kryteria kwalifikacji 1) Do leczenia adjuwantowego raka piersi w ramach programu kwalifikują się świadczeniobiorcy spełniający następujące kryteria: a) rozpoznanie histologiczne raka piersi, b) nadekspresja receptora HER2 w komórkach raka (wynik (+) metoda IHC) lub amplifikacja genu HER2 (wynik (+) metoda FISH), c) zaawansowanie umożliwiające pierwotne leczenie chirurgiczne w stopniu I C (T1c N0), II (T0-2 N0 - 1) lub stopniu III A (T3 N1), d) zaawansowanie umożliwiające leczenie chirurgiczne po zastosowaniu wstępnej chemioterapii i uzyskaniu możliwości chirurgicznego leczenia o założeniu doszczetnym w stopniu III A (T0-3 N2), e) leczenie chirurgiczne o założeniu radikalnym polegające na: - amputacją piersi oraz wycięciu pachowych węzłów chłonnych lub - wycięciu guza z marginesem tkanek prawidłowych oraz pachowych węzłów chłonnych z następową radioterapią całej piersi (leczenie oszczędzające), f) czynniki ryzyka nawrotu nowotworu wykazane na podstawie histologicznego badania materiału pooperacyjnego obejmujące: - obecność przerzutów w pachowych węzłach chłonnych dolu pachowego (cecha pN (+)) lub	1. Leczenie zaawansowanego raka piersi Zalecana początkowa dawka nasycająca trastuzumabu wynosi 4 mg/kg masy ciała. Następnie podaje się cotygodniowa dawkę leku 2 mg/kg masy ciała, rozpoczynając po upływie tygodnia od podania dawki nasycającej. Alternatywnie zalecaną jest dłuższy schemat dawek nasycającej i podtrzymującej w monoterapii i leczeniu skojarzonym z pakitaksellem, docetaksellem lub inhibitorem aromatazy. Początkowa dawka nasycająca 8 mg/kg masy ciała, a następnie 6 mg/kg po 3 tygodniach, po czym 6 mg/kg powtarzane w 3-tygodniowych odstępach, podawane we wlewie przez około 90 min.	1. Tryb realizacji świadczenia: 1) ambulatoryjny; 2) jednodniowy; 3) hospitalizacja. 2. Działalna medycyny: onkologia kliniczna 3. Warunki wymagane od świadczeniodawców: 1) lekarze specjalisci onkologii klinicznej (łączny czas pracy-równoważnik 2 etatów); 2) pielęgniarki przeszkołone w zakresie podawania cytotatyków (łączny czas pracy-równoważnik 2 etatów); 3) organizacja udzielania świadczeń: oddział onkologiczny, 4) dostęp do badań: a) tomografia komputerowa, b) scyntigrafii, c) ECHO lub MUGA(scyntigrafia bramkowana serca), d) USG, e) RTG, f) EKG, g) laboratoryjnych (biochemiczne, morfologia krwi z rozmazem), h) immunohistochemicznych	

Warunki realizacji świadczeń gwarantowanych

	<p>- największa średnica guza powyżej 1 cm w przypadku niebezpiecznego przerzutów w pachowych węzłach chłonnych (recha pN¹⁻³),</p> <p>g) wydolność serca wykazana na podstawie oceny klinicznej i badania ECHO lub MUJGA (przed rozpoczęciem stosowania trastuzumabu) z frakcją wyrzutu lewej komory serca wynoszącą przynajmniej 50 %,</p> <p>h) wykluczenie czarzy.</p> <p>2) Do leczenia przerzutowego raka piersi w ramach programu kwalifikują się świadczeniobiorcy spełniający następujące kryteria:</p> <ul style="list-style-type: none"> a) rozpoznanie: histologicznie udokumentowany rak piersi z przerzutami (IV), b) udokumentowane niepowodzenie chemioterapii z użyciem antracyklinu lub z przeciwniszczarnianami do stosowania antracyklin (dla leczenia skojarzonego z lekiem o działaniu cytoxiszycznym), c) udokumentowane niepowodzenie leczenia z użyciem przynajmniej 2 schematów chemioterapii (antracykliny i taksoidy) dla monoterapii, d) udokumentowana nadekspressoja receptora HER2 (3+ w badaniu immunohistochemicznym) lub amplifikacja genu HER2 (w badaniu FISH – fluorescencyjna hybrydyzacja in situ), e) stan sprawności 0 - 2 według WHO, f) prawidłowe wskaźniki czynności nerek, g) prawidłowe wskaźniki czynności wątroby – możliwość kwalifikowania świadczeniobiorców z umiarkowanym wzrostem aktywności transaminaz i zn. do trzykrotnego wzrostu aktywności transaminaz w stosunku do wartości prawidłowych, h) prawidłowe wskaźniki czynności szpiku, i) wydolność serca saska wykazana na podstawie oceny klinicznej i badania ECHO lub MUJGA (przed rozpoczęciem stosowania trastuzumabu) z frakcją wyrzutu lewej komory serca wynoszącą przynajmniej 50 %. <p>Nieuzasadnione jest włączenie świadczeniobiorów do leczenia trastuzumabem w ramach leczenia przerzutowego raka piersi, u których zastosowano ten lek w leczeniu adjuwantowym raka piersi.</p> <p>2. Określenie czasu leczenia w programie</p> <p>Leczenie adjuwantowe raka piersi trastuzumabem - 1 rok leczenia lub do momentu nawrotu choroby.</p> <p>Czas leczenia przerzutowego raka piersi określają kryteria kwalifikacji i kryteria wyłączenia programu.</p>	<p>tygodniowych odstępach, podawane we wlewie przez około 90 minut.</p> <p>Jeżeli podanie leku z jakichś powodów spóźnili się o mniej niż 7 dni, należy podać jak najszyszyściej zwykłą dawkę leku (6 mg/kg) (nie czekając do następnego pianowanego cyklu), a następnie podawać dawkę podtrzymującą 6 mg/kg co 3 tygodnie, zgodnie z uprzednim planem leczenia.</p> <p>Jeżeli podanie leku opóźniło się o więcej niż 7 dni, wtedy należy ponownie podać dawkę nasycającą (8 mg/kg przez około 90 minut), a następnie podawać kolejne podtrzymujące dawki leku (6 mg/kg) co 3 tygodnie od tego momentu.</p> <p>Świadczeniobiorów z wcześniejszym rakiem piersi należy leczyć przez 1 rok lub do momentu nawrotu choroby.</p> <p>Lek podaje się w 90-minutowym wlewie dozylnym.</p> <p>Świadczeniobiorcy powinni być obserwowani przez co najmniej 6 godzin, od rozpoczęcia pierwszego wlewu, i przez 2 godziny od rozpoczęcia kolejnych wlewów, pod kontrolą wystąpienia objawów takich jak: gorączka, dreszcze lub innych objawów związanych z wlewem dozylnym. Przenwanie wlewu może być kontynuowane po zmniejszeniu nasilenia objawów. Jeżeli pierwsza dawka nasycająca była dobrze tolerowana, dawki kolejne mogą być podawane w 30-minutowym wlewie.</p> <p>Świadczeniodawca musi dysponować zestawem do udzielania pierwszej pomocy.</p> <p>3. Określenie czasu leczenia w programie</p> <p>Leczenie adjuwantowe raka piersi trastuzumabem - 1 rok leczenia lub do momentu nawrotu choroby.</p> <p>Czas leczenia przerzutowego raka piersi określają kryteria kwalifikacji i kryteria wyłączenia programu.</p>	<p>(receptaty HER2, ER i PGR).</p> <p>miesiące:</p> <ul style="list-style-type: none"> - morfologia kwi z rozmazem. - Badanie przeprowadzane nie rzadziej niż w odstępach 21 dniowych: <ul style="list-style-type: none"> a) poziom kreatyniny, b) poziom AlAT, c) poziom AspAT, d) poziom ALP, e) stężenie bilirubiny. <p>Badanie przeprowadzane w 9, 18, 27, 36, 45 tygodniu leczenia:</p> <ul style="list-style-type: none"> a) USG jamy brzusznej, b) RTG klatki piersiowej lub badanie tomografii komputerowej (w zależności od możliwości oceny wymiarów zmian), c) scyntigrafia kościowa (w zależności od acencji sytuacji klinicznej), d) EKG. <p>Badanie przeprowadzane w 9, 18, 27, 36, 45 tygodniu oraz następnie w przypadku kontynuacji leczenia w odstępach 12 tygodniowych - badanie ECHO lub MUJGA (scyntigrafia bramkowana serca).</p> <p>2. Leczenie adjuwantowe raka piersi</p> <p>1) Kwalifikacja:</p> <ul style="list-style-type: none"> a) badanie immunohistochemiczne lub FISH (ocena nadekspresji receptorów ER i PGR), b) morfologia kwi z rozmazem, c) poziom kreatyniny, d) poziom AlAT, e) poziom AspAT, f) poziom ALP, g) stężenie bilirubiny, h) USG jamy brzusznej, i) RTG klatki piersiowej lub badanie tomografii komputerowej (w zależności od możliwości oceny wymiarów zmian), j) scyntigrafia kościowa (w zależności od oceny sytuacji klinicznej), k) EKG, badanie ECHO lub
--	---	--	---

3. Wyłączenie z programu:	<p>1) Leczenie adjuwantowe raka piersi:</p> <ul style="list-style-type: none"> a) rozpoznanie przewodowego raka przedwiniątego, b) zaawansowanie w stopniach I A i B oraz II B, II C i IV niewydolność serca (klasa III lub IV według klasifikacji NYHA), c) progresja choroby w trakcie stosowania leku wykazana na podstawie badania przedmiotowego lub badań obrazowych określonych opisem programu lub Innych badań wykonanych w zależności od sytuacji klinicznej, d) niestabilność hemodynamiczna w przebiegu choroby wiençowej lub zastawkowej wady serca oraz naciśnienia têtniczego i innych sytuacji klinicznych (np. wieloletnia lub niekontrolowana cukrzycy), e) frakcja wyzrutzu lewej komory serca poniżej 50 % wykazana w badaniu ECH lub MUGA, f) niewydolność oddechowa związana z innymi chorobami współistniejącym, g) współistnienie innych nowotworów złośliwych z wyjątkiem przedwiniątego raka szyjki macicy i podstawnokomórkowego raka skóry, h) okres ciąży i karmienia piersią, i) przeciwskazania do stosowania trastuzumabu wynikające z nadwrażliwości na trastuzumab, białka mysie lub substancję pomocniczą. <p>2) Leczenie przeszutowego raka piersi:</p> <ul style="list-style-type: none"> a) wystąpienie objawów nadwrażliwości na trastuzumab, b) toksyczność według WHO powyżej 3, zwłaszcza wystąpienie objawów zahamowania czynności szpiku, objawów niewydolności krążenia, c) stan sprawności 3 – 4 według WHO, d) progresja choroby w trakcie stosowania leku: <ul style="list-style-type: none"> - wystąpienie nowych zmian nowotworowych lub stwierdzenie progresji istniejących zmian – zwiększenie o przynajmniej 20% najmniejszego wymiaru istniejącej zmiany pojedynczej lub sumy największych wymiarów w przypadku многих zmian, e) niewydolność krążenia i niewydolność wieńcowa oraz niekontrolowane nadciśnienie tętnicze, f) ciąża. 	<p>MUGA (scyntygrafia bramkowana serca).</p> <p>2) Monitorowanie leczenia Badanie przeprowadzane co 3 miesiące: morfologia krwi z rozmażem. Badanie przeprowadzane nie rzadziej niż w odstępach 21 dniowych: a) poziom kreatyniny, b) poziom AlAT, c) poziom AspAT, d) poziom ALP, e) stężenie bilirubiny. Badanie przeprowadzane w 9, 18, 27, 36 i 45 tygodniu oraz następnie w przypadku kontynuacji leczenia w odstępach 12 tygodniowych - badanie ECHO lub MUGA (scyntygrafia bramkowana serca).</p> <p>1. Tryb realizacji świadczenia:</p> <ol style="list-style-type: none"> 1) ambulatoryjny; 2) jednodniowy; 3) hospitalizacja. <p>2. Dziedzina medyczny: onkologia kliniczna.</p>
2	LECZENIE RAKA JELITA GRUBEGO (CD-10 C 18, C 19, C 20)	<p>1. Kryteria kwalifikacji Do leczenia w ramach programu kwalifikują się świadczeniobiorycy z histologicznie udokumentowanym rakiem jelita grubego lub odbytnicy, lub nowotworem złośliwym zagęcia esicyzobływniczej, w stadium uogólnienia przy obecności odbytnicy, lub w stadium uogólnienia przy obecności</p> <p>1. Kwalifikacja:</p> <ol style="list-style-type: none"> 1) klirens kreatyniny; 2) poziom kreatyniny; 3) stężenie antygenu rakowo – płodowego (CEA) w sierowicy kwi., dawce 180mg/ml, powierzchni ciasta); <p>1. Schemat CLF1 (irinotekan w dawce 180mg/m², powierzchni ciasta):</p>

<p>przerzutów;</p> <p>2. Określenie czasu leczenia w programie Czas leczenia raka jelita grubego określają kryteria kwalifikacji i kryteria wykluczenia programu.</p> <p>3. Wyłączenie z programu</p> <p>Z leczenia w ramach programu wyłączeni:</p> <ol style="list-style-type: none"> 1) nadwrażliwość na substancje czynne lub pomocniczą; 2) cieczkie zaburzenie czynności szpiku; 3) niewydolność wątroby; 4) ciąże lub okres karmienia; 5) brak efektów leczenia (wyjaśnienie: progresja choroby po 12 tygodniach terapii); 6) toksyczność według WHO powyżej 3. stopnia obajawów zwłaszcza wystąpienie zatrzymania czynności szpiku; 7) objawy niewydolności krążenia czy ciężkiej biegunki; 8) stężenie bilirubiny wyniesie więcej niż 3 razy górną granicę normy. 	<p>Dzień 1 irinotekan 180mg/m² we wlewie 2 godzinnym + 5-Fluorouracyl 400 mg/m² we wlewie typu bolus + 5-Fluorouracyl 600mg/m² we wlewie ciągłym 22 godzinnym + foliniian wapnia 200 mg/m² iv</p> <p>Dzień 2 5-Fluorouracyl 400 mg/m² we wlewie typu bolus + 5-Fluorouracyl 600mg/m² we wlewie ciągłym 22 godzinnym + foliniian wapnia 200 mg/m² iv</p> <p>Schemat powtarzać co 14 dni. Cykl leczenia obejmuje 3 podania.</p> <p>2. Schemat CL.F2 (Irinotekan w dawce 80mg/m² powierzchni ciała):</p> <p>Dzień 1 irinotekan 80mg/m² iv + 5-Fluorouracyl 500 mg/m² we wlewie 2 godzinnym + 5-Fluorouracyl 1600- 2600mg/m² (średnio 2300mg/m²) we wlewie ciągłym 24 godzinnym + foliniian wapnia 500 mg/m² iv</p> <p>Schemat powtarzać co 7 dni. Przez 6 tygodni (w 7 tygodniu przerwa).</p>	<p>4) ilość białych krwinek (WBC);</p> <p>5) ilość czerwonych krwinek (RBC);</p> <p>6) poziom hemoglobiny (Hb);</p> <p>7) phytki krwi (PLT);</p> <p>8) odczyn Biernackiego (OB);</p> <p>9) aminotransferaza asparaginianowa (AspAT);</p> <p>10) aminotransferaza alaninowa (AAT);</p> <p>11) elektrolyt;</p> <p>12) poziom bilirubiny;</p> <p>13) poziom fosfatazy zasadowej;</p> <p>14) próbka tymolowa;</p> <p>15) RTG klatki piersiowej;</p> <p>16) USG jamy brzusznej;</p>	<p>3. Warunki wymagane od świadczeniodawców:</p> <ol style="list-style-type: none"> 1) lekarze: lekarze specjalistici onkologii klinicznej (taczyń czas pracy-rownowaznik 2 etatów); 2) pielęgniarki: pielęgniarki przeszkocone w zakresie podawania cytolatyków (taczyń czas pracy- równowaznik 2 etatów); 3) organizacja udzielania świadczeń: oddział onkologiczny; <p>4) dostęp do badań:</p> <ol style="list-style-type: none"> a) USG, b) tomografia komputerowej, c) rezonansu magnetycznego, d) RTG, e) kolonoskopii, f) laboratoryjnych (biochemiczne, morfologia krwi z roznazem), g) immunohistochemicznych (antygenny nowotworowe).
	<p>2. Monitorowanie leczenia:</p> <p>Badanie przeprowadzane w każdym 9 dniu od podania pierwszej dawki leku:</p> <ol style="list-style-type: none"> 1) kliens kreatyminy; 2) poziom kreatyminy; 3) stężenie antygenu rakowo – płodowego (CEA) w surowicy krwi; 4) ilość białych krwinek (WBC); 5) ilość czerwonych krwinek (RBC); 6) poziom hemoglobiny (OB); 7) phytki krwi (PLT); 8) odczyn Biernackiego (OB); 9) aminotransferaza asparaginianowa (AspAT); 10) aminotransferaza alaninowa (AAT); 11) elektrolyt; 12) poziom bilirubiny; 13) poziom fosfatazy zasadowej; 14) próbka tymolowa; 15) RTG klatki piersiowej; 16) USG jamy brzusznej; 		

3	LECZENIE GLEJAKÓW MÓZGU (ICD-10 C71) temozolomidum	1. Kryteria kwalifikacji: Do leczenia temozoloidem w ramach programu kwalifikują się świadczeniobiorycy spełniający następujące kryteria: 1) rozpoznanie: potwierdzony histologicznie glejak złośliwy GIII i GIV (glioblastoma multiforme lub astrocytoma anaplasticum); natomiast po wcześniejszym leczeniu chirurgicznym lub radioterapii z udokumentowanymi przeciwskazaniami do ponownego zastosowania leczenia chirurgicznego i radioterapii oraz chemioterapii pochodząymi nitrozomocznikiem; 3) stan sprawności według WHO 0–2; 4) zachowana prawidłowa czynność szpiku; 5) prawidłowa czynność nerek i wątroby (wskaźniki biochemiczne); 6) wykluczona ciąża.	Dawkowanie: 200 mg/m ² powierzchni ciała. Lek podaje się przez 5 dni po których następuje 23 dniowa przerwa. Dawka temozolomidu w cyklu dla świadczeniobiorycy o powierzchni ciała 1,75m ² wynosi 1750mg Świadczeniobiorycy, u których wcześniej stosowano chemioterapię początkową dawka wynosi 150mg/m ² powierzchni ciała na dobę i może być zwiększoną do 200mg/m ² powierzchni ciała w kolejnym cyklu o ile całkowita liczba granulocytów obyczajnochronnych wynosi nie mniej 1,5 × 10 ⁹ /l, a liczba płatek krwi jest nie mniej 100 × 10 ⁹ . Leczenie temozoloidem prowadzone jest zwykle do 6 cykli, o ile wcześniej nie wystąpienia nieakceptowalnej toksyczności leczenia.	1. Kwalifikacja Badania wynikające z kryteriów wyłączenia. 2. Monitorowanie leczenia ObeyJMUje ocenę odpowiedzi na leczenie (według skali WHO dla zmian mierzących) oraz stanu ogólnego sprawności, zapotrzebowania na kortykosteroidy (konieczność zwiększenia dawki kortykosteroidów jest jedynym ze wskaźników braku skuteczności leczenia) i ocene stanu neurologicznego. Po każdych kolejnych 2 cyklach leczenia należy wykonać następujące badania: 1) tomografia komputerowa; 2) RTG klp; 3) poziom homonów kortykotropowych w surowicy; 4) kreatymin; 5) klirens kreatyniny; 6) AspAT; 7) AIAI; 8) morfologia krwi z rozmazem; 9) badanie neurologiczne przed każdym kolejnym cyklem leczenia.	1. Tryb realizacji świadczenia: 1) ambulatoryjny; 2) jednodniowy; 3) hospitalizacja.
				2. Działdolina medycyny onkologia kliniczna.	
3	1. Kryteria kwalifikacji: Do leczenia imatinibem w ramach programu kwalifikują się świadczeniobiorycy spełniający następujące kryteria: 1) rozpoznanie: potwierdzony histologicznie glejak złośliwy GIII i GIV (glioblastoma multiforme lub astrocytoma anaplasticum); natomiast po wcześniejszym leczeniu chirurgicznym lub radioterapii z udokumentowanymi przeciwskazaniami do ponownego zastosowania leczenia chirurgicznego i radioterapii oraz chemioterapii pochodząymi nitrozomocznikiem; 3) stan sprawności według WHO 0–2; 4) zachowana prawidłowa czynność szpiku; 5) prawidłowa czynność nerek i wątroby (wskaźniki biochemiczne); 6) wykluczona ciąza.	2. Monitorowanie leczenia Objętuje ocenę odpowiedzi na leczenie (według skali WHO dla zmian mierzących) oraz stanu ogólnego sprawności, zapotrzebowania na kortykosteroidy (konieczność zwiększenia dawki kortykosteroidów jest jedynym ze wskaźników braku skuteczności leczenia) i ocene stanu neurologicznego. Po każdym kolejnym cyklu leczenia należy wykonać następujące badania: 1) tomografia komputerowa; 2) RTG klp; 3) poziom homonów kortykotropowych w surowicy; 4) kreatymin; 5) klirens kreatyniny; 6) AspAT; 7) AIAI; 8) morfologia krwi z rozmazem; 9) badanie neurologiczne przed każdym kolejnym cyklem leczenia.	1. Tryb realizacji świadczenia: 1) ambulatoryjny; 2) jednodniowy; 3) hospitalizacja.		
				2. Działdolina medycyny hematologia lub onkologia dziecięca.	
4	LEGZENIE PRZEWŁEKI- KLEJ BIAŁACZKI SZPIKOWEJ (ICD-10 C92.1) imatinibum	1. Kryteria kwalifikacji: Do leczenia imatinibem w ramach programu kwalifikują się świadczeniobiorycy z rozpoznaniem przewlekłej białaczki szpikowej, z udokumentowaną obecnością genu <i>BCR-ABL</i> lub chromosomu Filadelfii (<i>Ph⁺</i>) spełniające następujące kryteria: 1) w fazie przewlekłej: a) świadczeniobiorycy dotychczas leczeni imatinibem, którzy osiągnęli co najmniej częściową remisję cytogenetyczną po 1 roku leczenia, b) świadczeniobiorycy dotychczas leczeni imatinibem, którzy osiągnęli całkowitą remisję cytogenetyczną najpóźniej po 18 miesiącach leczenia , c) nowe zdiagnozowani – świeżo rozpoznana w trakcie przedłużającej się poszukiwania dawcy szpiku, d) świadczeniobiorycy wczesniej leczeni bez hydroksykarbamidem lub interferonem bez uzyskania remisji cytogenetycznej lub z udokumentowaną silną nietolerancją leczenia III i IV	1. Imatinib 1) dorosli Zalecane dawkowanie imatinibu w fazie przewlekłej PBSz wynosi 400 mg/dobę. Faza przewlekła jest definiowana jako stan, który spełnia wszystkie podane kryteria: liczba blastów we krwi i szpiku jest (ponizej) 15%, liczba leukocytów zasadodochodnych we krwi obwodowej jest ponizej 20%, a liczba płatek jest powyżej 100 × 10 ⁹ /l. W razie wydłużania czasu uzyskiwania remisji cytogenetycznej lub niewielkiego nawrotu remisji cytogenetycznego możliwe jest przejęcieowe zwiększenie dawki	1. Tryb realizacji świadczenia: 1) ambulatoryjny; 2) jednodniowy; 3) hospitalizacja.	
				2. Działdolina medycyny hematologia lub onkologia dziecięca.	
3	1. Kryteria kwalifikacji: Do leczenia temozoloidem w ramach programu kwalifikują się świadczeniobiorycy spełniający następujące kryteria: 1) rozpoznanie: potwierdzony histologicznie glejak złośliwy GIII i GIV (glioblastoma multiforme lub astrocytoma anaplasticum); natomiast po wcześniejszym leczeniu chirurgicznym lub radioterapii z udokumentowanymi przeciwskazaniami do ponownego zastosowania leczenia chirurgicznego i radioterapii oraz chemioterapii pochodząymi nitrozomocznikiem; 3) stan sprawności według WHO 0–2; 4) zachowana prawidłowa czynność szpiku; 5) prawidłowa czynność nerek i wątroby (wskaźniki biochemiczne); 6) wykluczona ciąza.	2. Warunki wymagane od świadczeniodawców lekarze: lekarscy specjalisci onkologii klinicznej (łączny czas pracy-równoważnik 2 etatów); 3. Warunki wymagane od świadczeniodawców pielegniarki: pielegniarki przeszkobrane w zakresie podawania cytotoksików (łączny czas pracy-równoważnik 2 etatów); 4. Działdolina medycyny pielegniarki przeszkobrane w zakresie podawania cytotoksików (łączny czas pracy-równoważnik 2 etatów); 5. Warunki wymagane od świadczeniodawców lekarze: lekarscy specjalisci hematologii (łączny czas pracy-równoważnik 2 etatów); 6. Działdolina medycyny pielegniarki: pielegniarki z minimum rocznym doswiadczeniem na oddziały lub poradni o profilu hematologicznym (łączny czas pracy-	1. Tryb realizacji świadczenia: 1) ambulatoryjny; 2) jednodniowy; 3) hospitalizacja.		

	<p>stopień toksyczności według WHO), e) świadczeniobiorcy po alogenicznej transplantacji szpiku kostnego, u których wystąpiła wznowa choroby;</p> <p>2) w fazie przyspieszonej: świadczeniobiorcy wcześniejszej leczenia bez wykorzystania imatinibu;</p> <p>3) w fazie kryzy blastycznej: świadczeniobiorcy wcześniejszej leczenia bez wykorzystania imatinibu.</p> <p>2. Określenie czasu leczenia w programie Leczenie trwa do czasu podjęcia przez lekarza prowadzącego decyzji o wyłączeniu świadczeniobiorcy z programu, zgodnie z kryteriami wyłączenia.</p> <p>3. Wyłączenie z programu:</p> <ol style="list-style-type: none"> 1) pojawienie się objawów nadwrażliwości na imatinib, 2) toksyczność według WHO powyżej 2 zwaszczca wystąpienie poważnych pozahematologicznych (3-krotny wzrost bilirubiny, 5-krotny wzrost aminotransferaz watrobowych) lub hematologicznych (częstka neutropenii lub malopłytkowatości) działań niepożądanych; 3) stan sprawności według WHO 3-4; 4) brak skuteczności leku po 3 miesiącach stosowania leku (brak hematologicznej, brak cytogenetycznej mniej niż 35 %); 5) znalezienie dawcy szpiku i podjęcie decyzji o wykonaniu zabiegu przeszczepienia szpiku u danego świadczeniobiorcy; 6) progresja choroby w trakcie stosowania leku odpowiedzi hematologicznej, utratą utratą cytogenetycznej; 7) pojawieniem się nowych aberracji chromosomalnych w klonie białaczkowym; toksyczność hematologiczna w stopniu 3 lub 4 - która przejawia się ponownie przew. w leczeniu. 	<p>imatinibu w fazie przewlekłej do 600 mg/dobę. Zalecane dawkowanie imatinibu u świadczeniobiorców w fazie przyspieszonej wynosi 600 mg/dobę. Faza akceleracji jest definiowana jako stan, który spełnia którejkolwiek z podanych kryteriów: odsetek blastów we krwi i szpiku jest większy bądź równy 15% ale poniżej 30%, liczba blastów i promielocytów we krwi i szpiku jest większa bądź równa 30% (pod warunkiem, że liczba blastów jest mniejsza niż 30%), liczba leukocytów zasadochłonnych we krwi obwodowej jest większa bądź równa 20%, liczba plutek jest mniejsza niż $100 \times 10^9/l$ i jest nie związana z leczeniem.</p> <p>W fazie akceleracji zwiększenie dawki do 800 mg/dobę (podawanego w dwóch dawkach po 400 mg) może nastąpić w następujących przypadkach: a) postęp choroby, b) brak zadziałającej odpowiedzi hematologicznej po co najmniej 3 miesiącach leczenia.</p> <p>a) brak remisji remisji, b) utrata osiągniętej wcześniejszej odpowiedzi hematologicznej.</p> <p>Zalecane dawkowanie imatinibu w fazie kryzy blastycznej wynosi 800 mg/dobę. Kryza blastyczna jest definiowana jako stan, w którym odsetek blastów w szpiku lub krwi obwodowej przekracza 30%.</p> <p>2) dzieci: Dawkowanie u dzieci należy ustalać na podstawie powierzchni ciała ($\text{mg}/\text{m}^2 \text{ pc.}$). U dzieci w fazie przewlekłej i fazach zaawansowanych zaleca się dawkę 340 $\text{mg}/\text{m}^2 \text{ pc.}$ na dobę (nie należy stosować całkowitej dawki większej niż 800 mg). Produkt można podawać w postaci</p>	<p>na obecność genu <i>BCR-ABL</i> (opcjonalnie), k) USG wątroby i siedzony.</p> <p>2. Leczenie przewlekłej białaczki szpikowej imatinibem (dorośli)</p> <p>Monitorowanie leczenia Raz w miesiącu (po uzyskaniu remisji hematologicznej co 90 dni):</p> <ol style="list-style-type: none"> a) morfologia krwi z rozmażem (leukocyty, blasty), b) AspAT, AlAT, c) kreatynina, d) bilirubina, e) fosfataza alkaliczna granulocytów, f) badania ogólne moczu. g) badanie cytogenetyczne szpiku. <p>Co 180 dni (po uzyskaniu i remisji cytogenetycznej całkowitej co 360 dni):</p> <ul style="list-style-type: none"> - badanie cytogenetyczne szpiku. <p>Co 180 dni (do czasu uzyskania remisji cytogenetycznej całkowitej):</p> <ul style="list-style-type: none"> - badanie ilościowe PCR. <p>Co 365 dni:</p> <ul style="list-style-type: none"> - badanie molekularne PCR na obecność genu <i>BCR-ABL</i>. <p>Co 90 dni:</p> <ul style="list-style-type: none"> - USG jamy brzusznej. <p>3. Leczenie przewlekłej białaczki szpikowej (dzieci)</p> <p>1) Kwalifikacja:</p> <ol style="list-style-type: none"> a) morfologia krwi z rozmażem (leukocyty, blasty), b) AspAT, AlAT, c) kreatynina, d) bilirubina, e) fosfataza alkaliczna granulocytów, f) badania ogólne moczu, g) badanie cytogenetyczne szpiku,
--	---	---	--

<p>jednej dawki na dobę lub można podzielić dawkę dobową na dwie części – jedna podawana rano i druga wieczorem.</p> <p>U dzieci, u których nie występują poważne działania niepożądane oraz stosować neutropenia lub trombocytopenia spowodowane białaczką można rozważyć zwiększenie dawki z $340 \text{ mg/m}^2 \text{ pc}$ do $570 \text{ mg/m}^2 \text{ pc}$ na dobę (nie należy stosować całkowitej dawki większej niż 800 mg) w następujących przypadkach:</p> <ul style="list-style-type: none"> a) postęp choroby (na każdym jej etapie); b) brak zadowalającej odpowiedzi hematologicznej po co najmniej 3 miesiącach leczenia; c) brak odpowiedzi cytogenetycznej po 12 miesiącach leczenia; d) utrata osiągniętej wcześniejszej odpowiedzi hematologicznej lub cytogenetycznej; 	<p>h) badanie cytogenetyczne krwi, i) badanie cytologiczne szpiku, j) badanie molekularne PCR na obecność genu <i>BCR-ABL</i> (opcjonalnie), k) USG wątroby i śledziony.</p> <p>2) Monitorowanie leczenia</p> <p>Raz w miesiącu przez pierwsze trzy miesiące leczenia, następnie co 90 dni:</p> <ul style="list-style-type: none"> a) morfologia krwi z rozmazem (leukocyty, pyłki krwi, blasty), b) AspAT, AlAT, c) kreatynina, d) bilirubina, e) fosfataza alkaliczna granulocytowa, f) badania ogólne moczu. <p>Raz w miesiącu przez pierwsze trzy miesiące leczenia, następnie co 90 dni:</p> <ul style="list-style-type: none"> - badanie ilościowe PCR (<i>BCR-ABL/ABL</i> ratio). <p>Co 90 dni:</p> <ul style="list-style-type: none"> - badanie cytogenetyczne szpiku. <p>Co 180 dni:</p> <ul style="list-style-type: none"> - badanie histologiczne szpiku. <p>Co 90 dni:</p> <ul style="list-style-type: none"> - USG jamy brzuszej.
<p>1. Kryteria kwalifikacji: Do leczenia dazatynibem w ramach programu spełniający następujące kryteria:</p> <ol style="list-style-type: none"> 1) rozpoznanie: przewlekła białaczka szpikowa z udokumentowaną obecnością genu <i>BCR-ABL</i> lub chromosomu Filadelfii (<i>Ph+</i>); 2) wiek: powyżej 18 roku życia; 3) stan ogólny według WHO 0-2; 4) świadczniobiorcy w fazie przewlekłej i akceleracji, dotychczas leczeni imatinibem: <p>a) u których występuje oporność na imatinib z obecnością mutacji inniej niż T315I, b) którzy nie osiągnęli remisji hematologicznej po co najmniej 3 miesiącach leczenia, i c) u których brak jest odpowiedzi cytogenetycznej po 12 miesiącach leczenia, d) którzy utracili osiągnięta wcześniej lub odpowiedź hematologiczną</p>	<p>2. Dazatynib</p> <p>Zalecana dawka początkowa produktu w przewlekłej fazie PBSz wynosi 100 mg raz na dobę, podawaną doustnie o tej samej porze rano lub wieczorem.</p> <p>W fazie akceleracji i w kryzie białatycznej – zalecana dawka wynosi 70 mg dwa razy na dobę, podawaną doustnie rano i wieczorem. W przypadku wystąpienia działań niepożądanych należy dawkę leku zmniejszyć do 80 mg na dobę, podawaną w schemacie 2 razy 40 mg dazatynibiu na dobę.</p> <p>dasatinibum</p> <p>1. Kryteria kwalifikacji: Do leczenia dazatynibem w ramach programu spełniający następujące kryteria:</p> <ol style="list-style-type: none"> 1) rozpoznanie: przewlekła białaczka szpikowa z udokumentowaną obecnością genu <i>BCR-ABL</i> lub chromosomu Filadelfii (<i>Ph+</i>); 2) wiek: powyżej 18 roku życia; 3) stan ogólny według WHO 0-2; 4) świadczniobiorcy w fazie przewlekłej i akceleracji, dotychczas leczeni imatinibem: <p>a) u których występuje oporność na imatinib z obecnością mutacji inniej niż T315I, b) którzy nie osiągnęli remisji hematologicznej po co najmniej 3 miesiącach leczenia, i c) u których brak jest odpowiedzi cytogenetycznej po 12 miesiącach leczenia, d) którzy utracili osiągniętą wcześniej lub odpowiedź hematologiczną</p> <p>2) Monitorowanie leczenia</p> <p>Leczenie przewlekłej białaczki szpikowej dazatynibem</p> <p>1) Kwalifikacja:</p> <ul style="list-style-type: none"> a) morfologia krwi z rozmazem (leukocyty, pyłki krwi, blasty), b) AspAT, AlAT, c) kreatynina, d) bilirubina, e) fosfataza alkaliczna granulocytowa, f) badania ogólne moczu, g) badanie cytogenetyczne szpiku, h) badanie cytogenetyczne krwi, i) badanie cytologiczne szpiku, j) badanie molekularne PCR na obecność genu <i>BCR-ABL</i> (opcjonalnie), k) USG wątroby i śledziony.

	<p>cytogenetyczna,</p> <p>e) ze stwierdzoną progresją choroby,</p> <p>f) nietolerujący imatinibu,</p> <p>g) świadczeniobiorcy w fazie przewlekłej i akceleracji, dotyczączaś dazatynibem w ramach terapii niesandardowej, u których uzyskano co najmniej całkowitą hematologiczną;</p> <p>5) świadczeniobiorcy w fazie przyspieszonej, którzy wcześniej nie otrzymywali dazatynibu, nietolerający lub nieodpowiadający na imatinib;</p> <p>6) świadczeniobiorcy w fazie kryzy blastycznej, którzy wcześniej nie otrzymywali dazatynibu, nietolerający lub nieodpowiadający na imatinib.</p> <p>2. Określenie czasu leczenia w programie Leczenie trwa do czasu podjęcia przez lekarza prowadzącego decyzji o wyłączeniu świadczeniobiorcy z programu, zgodnie z kryteriami wyłączenia.</p> <p>3. Wyłączenie z programu:</p> <ol style="list-style-type: none"> 1) pojawienie się objawów nadwrażliwości na dazatynib; 2) toksyczność według WHO powyżej 2, zwiszcza wzrost poważnych pozahematologicznych (3-krotny wzrost stężenia bilirubiny, 5-krotny aktywności aminotransferez wątrobowych) lub hematologicznych (ciążka neutropenia lub malopłytkowość) działań niepożądanych; 3) stan sprawności według WHO 3-4; 4) brak skuteczności leku po 3 miesiącach stosowania leku (brak remisji hematologicznej, brak cytogenetycznej mniejszej (definiowanej jako sytuacja, w której w szpiku są komórki Ph-, ale jest ich mniej niż 35 %); 5) znalezienie dawcy szpiku i podjęcie decyzji o wykonaniu zabiegu przeszczepienia szpiku u danego świadczeniobiorcy; 6) progresia choroby w trakcie stosowania leku wyrażająca się utratą hematologiczną, odpowiedzi cytogenetycznej lub zwiększeniem o 30% odsetka komórek z chromosomem 21 Filadelfii u świadczeniobiorców cytogenetyczna mniejszą niż remisja pojawieniem się nowych aberracji chromosomalnych w klonie białaczkowym, lub toksycznością hematologiczną 7) 	<p>Pierwsze 2 miesiące leczenia - co 7 dni, następnie co 30 dni (po uzyskaniu remisji hematologicznej co 90 dni):</p> <p>a) morfologia krwi z rozmazem (leukocyty, płynki krwi, blasty),</p> <p>b) AsPAT, AlAT,</p> <p>c) kreatyolina,</p> <p>d) bilirubina,</p> <p>e) fosfataza alkaliczna granulocytów,</p> <p>f) Co 180 dni (po uzyskaniu remisji cytogenetycznej całkowitej co 360 dni, a w przypadku braku remisji hematologicznej również po 90 dniach):</p> <ul style="list-style-type: none"> - badanie cytogenetyczne szpiku. Co 180 dni (do czasu uzyskania remisji cytogenetycznej całkowitej): - badanie ilościowe PCR <p>Co 365 dni:</p> <ul style="list-style-type: none"> - badanie molekularne PCR na obecność genu BCR-ABL. Co 90 dni: - USG jamy brzusznej. <p>Co 365 dni:</p> <ul style="list-style-type: none"> - badanie molekularne PCR na obecność genu BCR-ABL. Co 180 dni (do czasu uzyskania remisji cytogenetycznej całkowitej): - badanie ilościowe PCR
--	---	--

5	LECZENIE NOWOTWORÓW PODCIELISKOWYCH PRZEWODU POKARMO-WEGO (GIST) (ICD-10 według opisu programu)	<p>1. Kryteria kwalifikacji Do leczenia w ramach programu kwalifikują się świadczeniobiorcy spełniający następujące kryteria: 1) rozpoznanie histologiczne guza przewodu pokarmowego (GIST); 2) udokumentowana immunohistochemiczna ekspresja antygenu CD117; 3) potwierdzone w badaniu tomografii komputerowej jamy brzusznej, nieoperacyjne nawroty guzów po leczeniu chirurgicznym w postaci mogących przyczynić się do wzrostu lub rozszerzenia śródodrzewnowego; 4) wiek: powyżej 18 roku życia; 5) stan ogólny według skali WHO 0-1; 6) prawidłowe wyniki badań czynności wątroby i nerek.</p> <p>2. Określenie czasu leczenia w programie Leczenie trwa do czasu podjęcia przez lekarza prowadzącego decyzji o wyłączeniu świadczeniobiorcy z programu, zgodnie z kryteriami wyłączenia.</p> <p>3. Wyłączenie z programu:</p> <ol style="list-style-type: none"> wystąpienie objawów nadwrażliwości na imatinib; progresja choroby w trakcie stosowania leku; brak skuteczności po 3 miesiącach stosowania leku; toksyczność według skali WHO większa bądź równa 3 (zwłaszcza 3-krotny wzrost bilirubiny, 5-krotny wzrost stężenia aktywności aminotransferyz wątrobowych ciężyka niedokrwistości, neutropenia lub malopłytkowictwa); stan sprawności 2-4 według WHO. 	<p>1. Kwalifikacja: 1) badanie biochemiczne krwi z uwzględnieniem aktywności transaminaz wątrobowych, stężenia bilirubiny, aktywności i fosfatazy zasadowej; 2) morfologia krwi z rozmazem, 4) badanie ogólne; 5) tomografia komputerowa.</p> <p>2. Monitorowanie leczenia Badania kontrolne należy przeprowadzać podczas każdej wizyty świadczeniobiorcy – nie rzadziej niż raz na 4 tygodnie: 1) podstawały badanie biochemiczne (z uwzględnieniem aktywności aminotransferez wątrobowych, stężenia bilirubiny, aktywności fosfatazy zasadowej); 2) morfologia krwi z rozmazem; 3) badanie ogólne; 4) tomografia komputerowa (badanie TK należy wykonywać co 2 miesiące w okresie pierwszych 6 miesięcy leczenia i następnie co 3 miesiące).</p> <p>3. Organizacja udzielania świadczeń oddział onkologiczny lub poradnia onkologiczno-chemicznej współpracująca z oddziałem onkologicznym - minimum 6 godzin - 2 dni w tygodniu.</p> <p>4. Dostęp do badań:</p> <ol style="list-style-type: none"> tomografia komputerowa, RTG, USG EKG laboratoryjnych (biochemiczne, morfologia krwi z roznazem), histopatologicznych, immunohistochemicznych (antygenty nowotworowe: CD-117).

6	LECZENIE CHLONIAKÓW ZŁOŚLIWYCH (ICD-10 C 82, C 83) rituximab	1. Kryteria kwalifikacji Do leczenia rytuksymabem w ramach programu kwalifikują się świadczeniobiorcy spełniający następujące kryteria: 1) potwierdzony histologicznie chloniak złośliwy typu grudkowego w III lub IV stopniu zaawansowania, rytuksymab podawany jest w dawce 375 mg/m ² pow. ciała, podawanej w postaci wlewu dożynego raz w tygodniu, przez 4 tygodnie. U świadczeniobiorców na niezrównoważonej chloniaki grudkowe w fazie nawrotu lub oporności na leczenie, u których uzyskano odpowiedź na leczenie, inducyjne po zastosowaniu chemioterapii bez lub z rytuksymabem wynosi 375 mg/m ² , powierzchni ciała raz na 3 miesiące do czasu progresji choroby lub przez maksymalnie okres dwóch lat.	1. Tryb realizacji świadczenia: 1) ambulatoryny; 2) jednodniowy; 3) hospitalizacja.
		2. U świadczeniobiorców z rozpoznaniem chloniaka złośliwego typu grudkowego w III lub IV stopniu zaawansowania, rytuksymab podawany jest w dawce 375 mg/m² pow. ciała, podawanej w postaci wlewu dożynego w skojarzeniu z chemioterapią co 21 dni – 8 podan. U świadczeniobiorców z rozpoznaniem chloniaka niezrównoważonego rozlanego do dużych komórek B, rytuksymab podawany jest w dawce 375 mg/m ² pow. ciała, podawanej w postaci wlewu dożynego w skojarzeniu ze schenitemem CHOP co 21 dni – 8 podan.	1. Kwalifikacja: 1) morfologia krwi z rozmażem, dehydrogenaza mleczanową w surowicy, beta-2 mikroglobulina gammaglutamylotranspeptydaza (GGTP), fosfataza zasadowa (AP); transaminazy (AspAT, ALT), bilirubina całkowita; poziom kwasu moczowego; poziom kreatyniny, wapń; 2) pielęgniarki: pielęgniarki przeszkolone w zakresie podawania cytosatyków (łaczny czas pracy-równoważnik 2 etatów); 3) lekarze: lekarze specjalisci onkologii klinicznej lub hematologii (łaczny czas pracy-równoważnik 2 etatów); 4) pielęgniarki: pielęgniarki przeszkolone w zakresie podawania cytosatyków (łaczny czas pracy-równoważnik 2 etatów); 5) organizacja udzielania świadczeń: oddział hematologiczny lub onkologiczny;

	<p>2. Monitorowanie leczenia Badanie przeprowadzane przed każdym podaniem leku zgodnie z harmonogramem dawkowania: 1) morfologia krwi z rozmażem; 2) poziom kreatyniny; 3) poziom kwasu moczowego; 4) poziom aktywności aminotransferaz; 5) fosfataza alkaliczna; 6) bilirubina.</p> <p>Badania należy przeprowadzać przed rozpoczęciem kolejnego cyklu leczenia lub w przypadku progresji choroby: EKG.</p> <p>Po 3 lub 4 cyklu leczenia oraz po 8 cyklach (odpowiednio do ilości cykli w zastosowanym schemacie leczenia): TK lub rezonans magnetyczny zmiany mierzącej.</p>	<p>1. Kwalifikacja:</p> <p>Leczenie należy rozpoczęć od dawki 0,5 mg/dobę (1 kaps.) przez pełny tydzień, a następnie dawkę należy zwiększać co tydzień o 0,5 mg/dobę, aż do uzyskania normalizacji liczby płytek lub obniżenia ich liczby poniżej 600 G/l lub 50 % w stosunku do stanu wyściowego.</p> <p>Terapię należy kontynuować przy użyciu minimalnej skutecznej dawki zabezpieczającej.</p> <p>2. Monitorowanie leczenia:</p> <p>1) morfologia krwi – oznaczenie liczby płytek krwi przy najmniej 1 raz na 4 tygodnie;</p> <p>2) oznaczenie aktywności aminotransferaz wątrobowych raz na 12 tygodni;</p> <p>3) oznaczenie Kirens kreatyniny raz na 4 tygodnie;</p> <p>4) badanie podmiotowe i przedmiotowe;</p> <p>5) EKG.</p>	<p>1. Tryb realizacji świadczenia:</p> <ol style="list-style-type: none"> 1) ambulatoryjny; 2) jednodniowy; 3) hospitalizacja. <p>2. Działdolina medyczny: hematologia.</p> <p>3. Warunki wymagane od świadczeniodawców:</p> <ol style="list-style-type: none"> 1) lekarze: lekarze specjalistici hematologii (łączny czas pracy-równoważnik 2 etatów); 2) pielęgniarki: pielęgniarki z minimum rocznym doświadczeniem na oddziale lub poradni o profilu hematologicznym (łączny czas pracy-równoważnik 2 etatów); 3) organizacja udzielania świadczeń: oddział hematologiczny lub poradnia hematologiczna współpracująca z oddziałem hematologicznym - minimum 6 godzin - 1 dzień w tygodniu; 4) dostęp do badań: <ol style="list-style-type: none"> a) USG, b) RTG, c) laboratoryjnych, (biochemiczne, morfologia krwi z
7	<p>LECZENIE NADPYTKOWO-SAMOISTNEJ (ICD-10 D 75.2)</p> <p>anagrelidum</p>	<p>1. Kryteria kwalifikacji:</p> <p>Do leczenia w ramach programu kwalifikują się świadczeniobiorcy spełniający następujące kryteria:</p> <ol style="list-style-type: none"> 1) rozpoznaną nadpytkowość samoistną; 2) wykluczenie nadpytkowości; 3) stwierdzona toksyczność hydroksymocznika (udokumentowany III stopień toksyczności według WHO); 4) stwierdzona niedostateczna reakcja na hydroksymocznik; 5) liczba płytek krwi powyżej 1 500 G/l (co najmniej 2 badania w odstępie 1 tygodnia), nawet jeśli świadczeniobiorca nie ma objawów klinicznych; 6) liczba płytek 600 – 1 500 G/l (jesli liczba płytek w okresie 2 miesięcy zwiększyła się powyżej 300 G/l albo występują objawy, które można wiązać z nadpytkowością, świadczeniobiorca miał w przeszłości zakrzepowe lub kwotoczane). <p>2. Określenie czasu leczenia w programie: Leczenie trwa do czasu podjęcia przez lekarza prowadzącego decyzji o wyłączeniu świadczeniobiorcy z programu, zgodnie z kryteriami wyłączenia.</p> <p>3. Wyłączenie z programu:</p> <ol style="list-style-type: none"> 1) nadwrażliwość na anagrelid lub kortykosteroidy. 	

	<p>substancje pomożnicze;</p> <p>2) niewydolność układu krążenia stopnia 3 lub 4; 3) niestabilna choroba wieńcową; 4) kłirens kreatyminy poniżej 30 mU/min; 5) aktywność amiotransferaz 5 razy większa od normy i wyższa; 6) brak efektu terapeutycznego po 4 tygodniach leczenia;</p> <p>7) wystąpienie działań niepożądanych wymagające przeznawania terapii; 8) nietolerancja laktozy; 9) ciąża.</p>	<p>rozmazem), d) EKG.</p>	
8	<p>LECZENIE PRZEDWCZESNEGO DOJRZEWANIA PLCIOWEGO U DZIECI (ICD-10 E 22.8)</p> <p>leuprorelinum lub triptorelinum</p>	<p>1. Kryteria kwalifikacji</p> <p>Do leczenia w ramach programu kwalifikują się świadczeniobiorcy spełniający następujące kryteria:</p> <ol style="list-style-type: none"> 1) przedwczesne dojrzewanie ośrodkowego u dzieci (objawy dojrzewania plciowego u dzieci w poniżej 8 roku życia, u chłopców poniżej 10 roku życia) ustalone na podstawie badań laboratoryjnych i obrazowych oraz badania klinicznego, 2) wcześnie dojrzewanie plciowe z dużą akceleracją wzrostu kostnego i niskim przewidywanym wzrostem docelowym. <p>2. Określenie czasu leczenia w programie</p> <p>Leczenie trwa do czasu podjęcia przez lekarza prowadzącego decyzji o wyłączeniu świadczeniobiorcy z programu, zgodnie z kryteriami wylatczenia.</p> <p>3. Wyłączanie z programu:</p> <ol style="list-style-type: none"> 1) osiągnięcie przez świadczeniobiorcę wieku chronologicznego właściwego dla wystąpienia cech dojrzewania plciowego; 2) stwierdzenie określonego zaawansowania wieku kostnego; powyżej 13 lat; 3) zmniejszenie tempa wzrostania poniżej dolnej granicy normy dla okresu prepubertalnego (4 cm na rok). 	<p>1. Kwalifikacja:</p> <p>Co 4 tygodnie podskórnie lub domiesniowo, jeśli nie osiągnięto zahamowania wzrostu hormonów, dawkę leku należy stopniowo zwiększać o 3,75 mg, co 4 tydzień. Dawkę ta stanowić będzie dawkę podtrzymującą.</p> <p>Każde razowo należy zmienić miejsce wstrzykiwania (skóra brzucha, pośladki, udło).</p> <p>1) masa ciała do 25 kg, dawka 3,75 mg x 2, liczba wstrzyknięć 1, dawka całkowita 7,5 mg; 2) masa ciała większa niż 25 do 37,5 kg, dawka 3,75 mg x 3, liczba wstrzyknięć 2, dawka całkowita 11,25 mg; 3) masa ciała większa niż 37,5 kg, dawka 3,75 mg x 4, liczba wstrzyknięć 2, dawka całkowita 15 mg.</p> <p>2. Triptorelin</p> <p>U dzieci o masie ciała mniejszej niż 20 kg zazwyczaj podaje się domiesniowe połowę zawartości ampuli 3,75 mg co 21 dni.</p> <p>U dzieci o masie ciała przekraczającej 20 kg zazwyczaj podaje się zawartość 1 ampulki 3,75 mg co 28 dni.</p> <p>1. Tryb realizacji świadczenia:</p> <ol style="list-style-type: none"> 1) ambulatoryjny; 2) jednodniowy; 3) hospitalizacja. <p>2. Działdolina medyczny: endokrynologia dziecięca.</p> <p>3. Warunki wymagane od świadczeniodawców:</p> <ol style="list-style-type: none"> 1) lekarze: lekarze specjalisci endokrynologii (rownowaznik 2 etatów); 2) pielęgniarki: pielęgniarki (rownowaznik 1 etatów); 3) organizacja udzielania świadczeń oddział pediatryczny o profilu endokrynologicznym lub oddział endokrynologiczny dla dzieci lub poradnia endokrynologiczna dla dzieci - minimum 6 godzin - 1 dzień w tygodniu; 4) dostęp do badań:<ol style="list-style-type: none"> a) tomografia komputerowa, b) RTG, c) USG, d) EKG e) laboratoryjnych (biochemiczne, hormonalne, morfologia krwi z rozmażem). <p>15) pomiar wzrostu i masy ciała, należy określić dotyczącą przebieg wzrostu, dokonać oceny wzrostu rodziców, obliczyć wzrost docelowy dziecka; należy ocenić obecność cech płciowych i stadium dojrzewania płciowego według skali Tanner-a</p>

		Marschalla.	
			<p>2. Monitorowanie leczenia</p> <p>Po 2 miesiącach od rozpoczęcia leczenia lub po zmianie dawkowania:</p> <ol style="list-style-type: none"> 1) wykonać test stymulacji GNRH; 2) oznaczyć stężenie steroidowych hormonów płciowych; 3) oznaczyć występowanie cech płciowych według skali Tanner-Marschalla. <p>Co 6 miesięcy należy wykonać:</p> <ol style="list-style-type: none"> 1) oznaczenie hormonów badanych przy kwalifikacji do programu; 2) badanie stanu kośćca RTG lub rezonansu magnetycznego celem oceny wieku kostnego.
9	<p>LECZENIE PIERWOTNYCH NIEDOBORÓW ODPORNOŚCI U DZIECI (ICD-10 (D80 w tym D80.0, D80.1, D80.3, D80.4, D80.5, D80.6, D80.8, D80.9; D81 w całosci; D82 w tym: D82.0, D82.1, D82.3, D82.8, D82.9; D83 w tym: D83.0, D83.1, D83.3, D83.8, D83.9; D89) immunoglobulinum</p>	<p>1. Kryteria kwalifikacji:</p> <p>Do leczenia w ramach programu kwalifikują się świadczeniobiorcy spełniający następujące kryteria:</p> <ol style="list-style-type: none"> 1) rozpoznanie pierwotnych zaburzeń odporności - według definicji WHO (World Health Organization): report on Primary Immunodeficiencies, Experimental Immunology, Vol. 99 (Suppl. 1), 1995; 2) wykłuczenie innych przyczyn zaburzeń odporności; 3) stężenie IgG ponizej 400mg/dl jest wskazaniem do rozpoczęcia terapii substytucyjnej. <p>2. Określenie czasu leczenia w programie:</p> <p>Leczenie trwa do czasu podjęcia przez lekarza prowadzącego decyzji o wyłączeniu świadczeniobiorcy z programu, zgodnie z kryteriami wyłączenia.</p> <p>3. Wyłączenie z programu:</p> <ol style="list-style-type: none"> 1) nadwrażliwość na immunoglobuliny lub inny składnik preparatu; 2) izolowany niedobór IgA z występowaniem przeciwciał przeciwko IgA. 	<p>1. Pierwsze podanie immunoglobulin w dawce 0,6-0,8 g/kg m. c. we wlewie iv. w celu znormalizowania poziomu stężenia IgG w surowicy (dawka może być podzielona na dwa wlewy w odstępie 24 godzin).</p> <p>Kontynuacja leczenia substytucyjnego wlewami w dawce 0,4 g/kg m. c. w odstępach 4 tygodniowych. Dawkowanie zależy od stanu zdrowia świadczeniobiorcy nie większe niż 0,6-0,8 g/kg m. c., natomiast w przypadku kontynuacji leczenia do 0,4 g na kg m. c.</p> <p>W przypadku podania gammaglobulinu do podawania podskórniego: badania wirusologiczne (zakażenia HBV, HCV) – przed włączeniem leczenia.</p> <p>2. Monitorowanie leczenia</p> <p>1) Immunoglobuliny dożylne</p> <p>Badanie przeprowadzane przed każdym podaniem leku zgodnie z harmonogramem dawkowania co 4 tyg.:</p> <ol style="list-style-type: none"> a) morfologia krwi z rozmażem; b) ALAT; c) AspAT. <p>3. Tryb realizacji świadczenia:</p> <ol style="list-style-type: none"> 1) ambulatoryny; 2) jednodniowy; 3) hospitalizacja. <p>2. Działania medyczne:</p> <p>pediatria, immunologia kliniczna.</p> <p>3. Warunki wymagane od świadczeniodawców:</p> <ol style="list-style-type: none"> 1) lekarze: lekarze specjalisci pediatrów (łączny czas pracy-równoważnik 2 etatów); 2) pielęgniarki: pielęgniarki z co najmniej rocznym stażem na oddziale pediatrycznym (łączny czas pracy-równoważnik 2 etatów); 3) organizacja udzielenia świadczeń oddział pediatryczny lub immunologii klinicznej dla dzieci lub poradnia immunologiczna dla dzieci - minimum 6 godzin - 1 dzień w tygodniu. 4) dostęp do badań: <ol style="list-style-type: none"> a) USG; b) RTG; c) EKG; d) laboratoryjnych (biochemiczne,

			hormonalne, morfologia krwi z rozmazem).
		Raz na 3 miesiące (przed podaniem immunoglobulin); w przypadku braku komplikacji - raz na pół roku; w przypadku wskazań dodatkowo: a) IgA w surowicy krwi, b) IgM w surowicy krwi; c) oznaczanie stężenia immunoglobulin IgG w surowicy krwi. Raz na 6 miesięcy: - USG jamy brzusnej.	
10	LECZENIE DYSTONII OGNISKO-WYCH I POŁOWICZEGO KURCZU TWARZY (ICD-10 G24.3, G24.4, G51.3, G24.8, G 24.4)	<p>1. Kryteria kwalifikacji: Do leczenia toksyną botulinową, w ramach programu spełniający się świadczeniobiorcy następujące kryteria:</p> <ol style="list-style-type: none"> 1) komplet świadczących badań diagnostycznych o roznicowej i dokumentujących rozpoznanie choroby podstawnowej: <p>a) w kręgu karku u świadczeniobiorców ponizej 50 roku życia – badanie TK/MRI głowy, RTG kregosupa szyjnego, badanie poziomu mięśni lub cerwicoplazminy, ocena przediego odcinka oka w lampie szczelinowej, w kurcu powiek – w wybranych przypadkach różnicowanie z miastenią (próba naziątkowości mięśni),</p> <p>b) w potowicznym kurcu twarzy – badanie TK lub MRI głowy;</p> <p>c) wykluczenie miastenii i zespołu miastenicznego na podstawie wywadu i (wykonanie badania neurologicznego jedynie w doraźnych przypadkach);</p> <p>2) brak objawów uogólnionego zakazania;</p> <p>3) organizacja udzielania świadczeń:</p>	<p>1. Tryb realizacji świadczenia:</p> <ol style="list-style-type: none"> 1) ambulatoryny; 2) jednodniowy; 3) hospitalizacja. <p>2. Działdolina medycyny: neurologia, rehabilitacja.</p> <p>Warunki wymagane:</p> <ol style="list-style-type: none"> 1) lekarze: lekarze specjalisci neurologii lub lekarze specjalisci rehabilitacji ogólniej lub lekarze rehabilitacji medycznej lub chirurgii urazowo-ortopedycznej lub ortopedii i traumatologii lub ortopedii i traumatologii narządu ruchu z doświadczeniem w prowadzeniu leczenia toksyną botulinową (łącznie czas pracy równoważnik 2 etatów); 2) pielęgniarki: pielęgniarki (łącznie czas pracy-równoważnik 1 etatu); 3) organizacja udzielania świadczeń:

NIA ROZSIANEGO (ICD-10 G 35) interferon beta lub glatiramer acetat	kwaliﬁkuje się świadczeniobiorcy spełniający następujące kryteria: a) wiek powyżej 16 roku życia, b) rozpoznanie kliniczne – rozsianego – poprzedzone stwardnieniem odpowiednio neurologiczną długą obserwacją przynajmniej 2 rzuty w okresie 2 ostatecznych lat;	mg sc. co drugi dzień, interferon beta-1a: 22μg, 44μg sc. lub 30μg im. w zależności od tolerancji raz lub 3 razy w tygodniu (dawkowanie zależy od rodzaju preparatu), 2. Octan glatirameru Zalecane dawkowanie wynosi 20 mg octanu glatirameru we wstrzyknięciu podskórny, raz na dobę.	oceniające funkcję nerek, watroby, TSH; 2) jednodniowy, 3) hospitalizacja.
			2. Działdolina medyczny: neurologia.
			3. Warunki wymagane od świadczeniodawców 1) lekarze: lekarze specjalisci neurologii (łączny czas pracy-równoważnik 2 etatów); 2) pielęgniarki: pielęgniarki (łączny czas pracy-równoważnik 1 etatu);
			3) organizacja udzielenia świadczeń oddział neurologii lub poradnia neurologiczna - minimum 6 godzin - 1 dzień w tygodniu;
			2. Monitorowanie leczenia: 1) badania laboratoryjne, o których mowa w ust. 1, przez pierwsze 6 miesięcy leczenia, kontrola co 3 miesiące, następnie co 6 miesięcy; 2) rezonans magnetyczny – po rezonans magnetyczny – po 12 i 24 miesiącach leczenia.
			4) dostęp do badań: a) rezonans magnetycznego, b) potencjały wywołane (wpw), c) oligoklonalne Ig w płynie mózgowo - rdzeniowym.
			Leczenie octanem glatirameru można rozpoczęć w przypadku wystąpienia pierwotnych przeciwykszałca dla stosowania interferonów beta (punkt A) po uprzedniej kwalifikacji do leczenia, natomiast w przypadku niepowodzenia lub nietolerancji interferonów beta (punkt B lub C) - bez konieczności ponownej kwalifikacji świadczeniobiorcy.
			3) Przeciwwskazania do stosowania interferonów beta: a) pierwotne przeciwwskazania dla stosowania interferonów beta (wystąpienie przynajmniej jednego z poniższych przeciwwskazań): - nadwrażliwość na interferon, - współwystępującą inną chorobę,

	<ul style="list-style-type: none"> - zdekompensovana niewydolność wątroby (enzymy wątrobowe 2 razy powyżej normy), zaburzenia czynności tarczycy (bez eutyreozy), depresja nie poddająca się leczeniu, padaczka, przeciwawskazania wymienione w ulotce producenta leku, niepowodzenie w leczeniu interferonem beta (zgodnie z pkt 3 a), przynajmniej jednego z ponizszych): <ul style="list-style-type: none"> - nietolerancja interferonów beta (wystąpienie ostrych reakcji nadwrażliwości (wstrząs anafilaktyczny, skurcz oskrzeli, pokrzywka), wzrost poziomu transaminaz (AsPAT, ALAT powyżej 2 x GGN) lub kliniczne objawy niewydolności wątroby, wystąpienie leukopenii (ponizej 3000), niedokrwistości, objawy ciękiej depresji, prób samobójcze, padaczka, wystąpienie zaburzeń czynności tarczycy (bez eutyreozy), wielogoniiskowe zmiany skóry). - Punktowy system kwalifikacji do leczenia stwardnienia rozsianego interferonem beta: <ul style="list-style-type: none"> a) wiek świadczeniobiorcy 16 (18*) - 40 lat 6 pkt 40 - 60 lat 3 pkt powyżej 60 lat 1 pkt 												
	<p>* w przypadku octanu glatirameru</p> <ul style="list-style-type: none"> b) czas trwania choroby <table border="1" style="margin-left: 20px;"> <tr> <td>0 - 3 lat</td> <td>6 pkt</td> </tr> <tr> <td>3 - 6 lat</td> <td>3 pkt</td> </tr> <tr> <td>6 - 10 lat</td> <td>2 pkt</td> </tr> <tr> <td>powyżej 10 lat</td> <td>1 pkt</td> </tr> </table> c) postać choroby <table border="1" style="margin-left: 20px;"> <tr> <td>rzucona bez objawów ubytkowych</td> <td>5 pkt</td> </tr> <tr> <td>d) liczba rzutów choroby w ostatnim roku</td> <td>5 pkt</td> </tr> </table> 	0 - 3 lat	6 pkt	3 - 6 lat	3 pkt	6 - 10 lat	2 pkt	powyżej 10 lat	1 pkt	rzucona bez objawów ubytkowych	5 pkt	d) liczba rzutów choroby w ostatnim roku	5 pkt
0 - 3 lat	6 pkt												
3 - 6 lat	3 pkt												
6 - 10 lat	2 pkt												
powyżej 10 lat	1 pkt												
rzucona bez objawów ubytkowych	5 pkt												
d) liczba rzutów choroby w ostatnim roku	5 pkt												

1 - 2 /rok	4 pkt
6 - 7 / rok	2 pkt
rzadziej niż 1 / rok	1 pkt
częściej, niż 7 / rok	0 pkt
e)	stan neurologiczny (przy objawie nieznacznie uposłedzającego układu ruchu (świadczenie informatora samodzielnie chodzący)
EDSS 0 – 2	6 pkt
EDSS 2 – 4	3 pkt
EDSS 4 – 5	2 pkt
EDSS powyżej 5	1 pkt
2. Określenie czasu leczenia w programie:	
Leczenie trwa do 24 miesięcy, z możliwością przedłużenia do maksymalnie 36 miesięcy. Po pełnym 12 miesiącach dokonuje się oceny skuteczności leczenia.	
Za brak skuteczności wymagający zmiany leczenia przyjmuje się wystąpienie jednej z poniższych sytuacji:	
1) liczba i ciężkość rzutów:	
a) 1 rzut umiarkowany lub b) 1 cięski rzut po 6 miesiącach;	
2) progresja choroby mimo leczenia, co oznacza pogorszenie się stanu neurologicznego o co najmniej:	
a) 2 pkt EDSS, gdy EDSS ponizej 3,5, b) 1 pkt EDSS, gdy EDSS powyżej 4,0 - utrzymujące się przez co najmniej 3 miesiące;	
3) zmiany w badaniu MRI – gdy stwierdza się jedną z poniższych:	
a) nowe zmiany Gd (+), b) nowe zmiany w sekwenции T2;	
4) przejście rzutowo-remisyjnej postaci SM we wtórnie postępujący SM, w skali EDSS powyżej 6 punktów.	
Kryteria, które powinny być spełnione, aby przedłużyć leczenie interferonem beta lub octarem glatiramerem o kolejne 12 miesięcy:	
1) brak rzutów lub redukcja liczby rzutów o minimum 50% w okresie ostatnich 18 miesięcy leczenia lub 2) brak progresji choroby w okresie 2 lat leczenia. różnica w skali EDSS ponizej 1 punktu, lub 3) brak wyraźnych cech aktywności i progresji choroby w badaniu kontrastowym MRI (z gadolinium) po 24 miesiącach leczenia.	
3. Wyfarczenie z programu:	

		<p>1) Leczenie stwardnienia rozsianego interferonem beta:</p> <ul style="list-style-type: none"> a) nadwrażliwość na interferon, b) współtarzysząca inna postać choroby, ciąza, c) zdekompensowana niewydolność wątroby (enzymy wątrobowe 2 razy powyżej normy), zaburzenia czynności tarczycy (bez eutyreozy), d) depresja nie powodująca się leczeniu, e) przeciwwskazania wymienione w ulotce producenta leku. <p>2) Leczenie stwardnienia rozsianego octanem glatirameru:</p> <ul style="list-style-type: none"> a) nadwrażliwość na octan glatirameru lub mannitol, b) współtarzysząca inna postać choroby, obciążenie innymi schorzeniami, które mogą zmniejszyć skuteczność takiego leczenia, ciąza. 	
13	LECZENIE REUMATOIDALNEGO ZAPALENIA STAWÓW I MŁODZIENCGO IDIOPATYCZNEGO ZAPALENIA STAWÓW PRZEBIEGU AGRESYWNYM (ICD-10 M 06, M 06, M 08)	<p>1. Kryteria kwalifikacji</p> <p>1) Kryteria włączenia do leczenia biologicznego w ramach programu:</p> <p>Do programu mogą zostać włączeni świadczeniobiorcy z reumatoidalnym zapaleniem stawów (rzs) młodzieżnym idiopatycznym zapaleniem stawów (mzs) o agresywnym przebiegu (rzs) stopień aktywności 2 (szwiedzienniobiorcy z DAS28 powyżej 5,1, a u schorzenia określony jako DAS28 powyżej 5,1, a u świadczeniobiorców z mzs następujące objawy: 5 lub więcej obrzękniętych stawów i obecność 3 lub więcej stawów o ograniczonej ruchomości, z towarzyszącym borem, tkliwością lub objęta tymi cechami), w których nastąpiło niepowodzenie w stosowaniu lekarzy skojarzonej, co najmniej dwoma tradycylnymi lekami modyfikującymi przebieg choroby, w tym terapii metotreksatem w dawce od 20 do 25 mg na tydzień (o ile nie było objawów nietolerancji), przekr oks przynajmniej 3 miesięcy, u dzieci do 16 roku życia od 10 do 20mg/m² (maksmalnie 25mg na tydzień). Do programu włączani sa także świadczeniobiorcy z innymi niż wyżej wymienione postacie mzs.</p> <p>2) Kryteria ekskluzywne:</p> <p>W przypadku adalimumabu leczeniem mogą zostać objęci świadczeniobiorcy powyżej 13 roku życia. W przypadku etanerceptu leczeniem mogą zostać objęci świadczeniobiorcy powyżej 4 roku życia. Leczenie rytksymabem należy włączyć u świadczeniobiorców na rzs w przypadku niepowodzenia w stosowaniu terapii skojarzonej, co najmniej dwoma tradycylnymi lekami modyfikującymi przebieg choroby, w tym terapii metotreksatem w</p>	<p>1. Tryb realizacji świadczenia:</p> <ol style="list-style-type: none"> 1) ambulatoryny, 2) jednodniowy, 3) hospitalizacja. <p>2. Działdolina medyczny: reumatolog.</p> <p>3. Warunki wymagane od świadczeniodawców:</p> <ol style="list-style-type: none"> 1) pielęgniarki: pielęgniarki (łaczny czas pracy-rownoważnik 1 etatu); 2) pielęgniarki: pielęgniarki (łaczny czas pracy-rownoważnik 2 etatów); 3) organizacja udzielania świadczeń: oddział chorób wewnętrznych lub pediatryczny lub reumatologiczny z poradnią reumatologiczną – minimum 5 godzin dziennie – 3 dni w tygodniu. 4) dostęp do badań: <ol style="list-style-type: none"> a) RTG, b) laboratoryjnych (biochemiczne, morfologia krwi z rozmażem), immunohistochemicznych, EKG. c) surowicy u d) surowicy w surowicy u
		<p>1. Adalimumab należy podać we wstępkinięciu podskórny, w dawce 40 mg w dniu 0, a następnie w dawce 40 mg w każdym kolejnym dniu (co 2 tygodni).</p> <p>2. Etanercept należy podać:</p> <p>Dorośle - 50 mg podskórnie w dniu 0, a następnie w dawce 50 mg podskórnie w każdym kolejnym dniu, (co tydzień).</p> <p>Dzieci – lek należy podać w dawce 0,4 mg/kg masy ciała (do dawkowej maksymalnej 25 mg) podskórnie: pierwsza dawka w dniu 0, druga dawka w dniu 3 lub 4, a kolejne dawki należy podać dwukrotnie w każdym kolejnym tygodniu w odstępie 3 do 4 dni (2 razy w tygodniu).</p> <p>3. Infliximab należy podać w dawce 3 mg/kg mcy w infuzji dozynej trwającej ponad 2 godziny w dniach 0, 14 i 42., a następnie w każdym kolejnym 56 dniu (co 8 tygodni).</p> <p>4. Rytksymab należy podać w formie dwóch infuzji dozynej po 1000 mg, w dniach 0 i 14. Kolejny cykl leczenia nie wcześniejsi niż po 10 tygodni.</p> <p>5. Rituximab lub leflunomidum</p> <p>W przypadku adalimumabu leczeniem mogą zostać objęci świadczeniobiorcy powyżej 13 roku życia. W przypadku etanerceptu leczeniem mogą zostać objęci świadczeniobiorcy powyżej 4 roku życia. Leczenie rytksymabem należy włączyć u świadczeniobiorców na rzs w przypadku niepowodzenia w stosowaniu terapii skojarzonej, co najmniej dwoma tradycylnymi lekami modyfikującymi przebieg choroby, w tym terapii metotreksatem w</p>	<p>1. Kwalifikacja</p> <p>W ramach kwalifikacji świadczeniobiorcy do udziału w programie konieczne jest wykonanie następujących badań:</p> <ol style="list-style-type: none"> 1) czynnik reumatoidalny w surowicy ~ u świadczeniobiorów na rzs; 2) morfologia krwi; plastyk krwi (PLT); odczyn Biernackiego (OB); 3) aminotransferaza asparaginianowa (AspAT); 4) aminotransferaza alaninowa (AlAT); 5) stężenie kreatyniny w surowicy; 6) białko C-reaktywne; badanie ogólne moczu; 7) proba tuberkulina lub Quantiferon test; 8) obecność antygenu HBS; przeciwciała anti-HCV; obecność antygenu wirusa HIV (HIV Ag / Ab Combo); 9) stężenie elektrolitów w surowicy; 10) stężenie immunoglobulin w surowicy u

<p>dawce od 20 mg do 25 mg/dzień (o ile nie było objawów nietolerancji), przez okres przyjmuinie 3 miesięcy oraz niepowodzenia w leczeniu lub nietolerancji jednego lub kilku inhibitorów TNF-α. W przypadku kobiet wymagana jest zgoda na świadoma kontrole urodzeń do 6 miesięcy po zastosowaniu ostatniej dawki infiltrynatu i adalimumabu, a w przypadku zastosowania rytuksymabu pacjentka musi wyrazić zgodę na świadoma kontrolę urodzeń do 12 miesięcy po zastosowaniu ostatniej dawki.</p> <p>2) Kryteria włączenia do programu świadczeniobiorców leczonych uprzednio w ramach farmakoterapii niestandardowej</p> <p>Do programu włączani są również świadczeniobiorcy już leczeni w ramach farmakoterapii niestandardowej, częsteczkami leków anti-TNFα, niedojetymi wcześniej w opisach programów lub rytuksymabem zgodnie ze wskazaniami wymienionymi w programie. W przypadku nieprzerwanej kontynuacji stosowania częsteczek leku anti-TNFα, terapia jest realizowana z wykorzystaniem tej samej częsteczkę leku anti-TNFα, a w przypadku wystąpienia przewy, zmuszającej do zastosowania terapii od początku, należy ja kontynuować z użyciem terapii iniejsjacyjnej.</p> <p>Warunkiem włączenia do programu jest wykazanie w dokumentacji medycznej adekwatnej odpowiedzi na leczenie, zgodnie z definicją zawartą w przedmiotowym programie.</p> <p>W przypadku wystąpienia u świadczeniobiorców leczonych uprzednio w ramach farmakoterapii niestandardowej remisji lub niskiej aktywności choroby, należy wdrożyć wobec tych świadczeniobiorców postępowanie określone w przedmiotowym programie.</p>	<p>Leczenie powyższym lekami wymaga równoczesnego podawania metotreksatu, jednak w przypadku niemożności podania metotreksatu, etanercept i adalimumab może być podany jako monoterapia.</p> <p>5. Leflunomid podaje się w dawce 100 mg dziennie (1 raz dziennie 1 tabletka) w dniu 0, 1 i 2, następnie 20 mg raz dziennie lub w mniejszej dawce w zależności od stanu świadczeniobiorcy.</p>	<p>180 dniach terapii.</p> <p>Leczenie powyższym lekami wymaga równoczesnego podawania metotreksatu, jednak w przypadku niemożności podania metotreksatu, etanercept i adalimumab może być podany jako monoterapia.</p> <p>5. Leflunomid podaje się w dawce 100 mg dziennie (1 raz dziennie 1 tabletka) w dniu 0, 1 i 2, następnie 20 mg raz dziennie lub w mniejszej dawce w zależności od stanu świadczeniobiorcy.</p> <p>2. Monitorowanie leczenia biologicznego</p> <p>W celu monitorowania leczenia świadzeniobiorca jest zobowiązany wykonać nie rzadziej niż w wyznaczonych terminach następujące badania w pierwszych 45 dniach od podania 1-szej dawki:</p> <ol style="list-style-type: none"> 1) w przypadku świadzeniobiorcow na rzs: <ol style="list-style-type: none"> a) morfologia krwi, OB, białko C-reaktywne, b) obliczenie wartości wskaźnika DAS 28; 2) w przypadku świadzeniobiorcow na mzs: <ol style="list-style-type: none"> a) morfologia krwi, OB, białko C-reaktywne, b) określenie liczby zajętych stawów, c) określenie liczby stawów z ograniczeniem ich ruchomości, d) ocena aktywności choroby dokonana przez lekarza na 10 cm skali VAS, e) ocena ogólnego samopoczucia dokonana przez rodzica lub świadczeniobiorcy na 10 cm skali VAS, f) ocena niepełnosprawności (CHAQ). <p>3) Kryteria ponownego włączenia do programu</p> <p>Świadczeniobiorca, u którego zaprzestano podawania leku wymienionego w przedmiotowym programie i zastosowanego zgodnie z jego zapisami, z powodu uzyskania niskiej aktywności choroby lub wejścia w remisję i u którego w trakcie badania kontrolnego stwierdzono nawrót choroby (u świadczeniobiorców na rzs wzrost wartości DAS28 o więcej niż 1,2 w stosunku do wartości obliczonej w momencie odstawienia leku ale DAS28 nie może być mniejsze niż 3,2, jest włączany do leczenia w ramach przedmiotowego programu bez wstępnej kwalifikacji).</p> <p>4) Kryteria włączenia do leczenia leflunomidem w ramach programu</p> <p>Do leczenia leflunomidem mogą zostać włączeni świadczeniobiorcy z rzs o agresywnym przebiegu choroby (stopień aktywności schorzenia określony</p>
--	--	---

<p>Jako DAS28 powyżej 3,2, u których nastąpiło niepowodzenie w stosowaniu terapii, co najmniej jednym tradycyjnym lekiem modyfikującym przebieg choroby, w tym terapii metotreksatem w dawce od 20 do 25 mg na tydzień (o ile nie było objawów nietolerancji lub przeciwwskazań do jego podania), przez okres przynajmniej 3 miesięcy.</p> <p>Do programu kwalifikują się również świadczeniobiorgcy, u których wystąpiło zwilżenie płuc, jako powikłanie leczenia metotreksatem, lub inne schorzenia nie pozwalające na wriążenie metotreksatu.</p> <p>W przypadku kobiet wymagana jest zgodna na świadomą kontrolę urodzeń do 2 lat po zastosowaniu ostatniej dawki lefunomidu.</p>	<p>2. Określenie czasu leczenia w programie Kryteria kwalifikacji i wyłączenia z programu określają czas leczenia w programie.</p> <p>3. Wyłączenie z programu</p> <p>Kryteria zakończenia udziału w programie terapii biologicznej:</p> <p>1) w przypadku świadczeniobiorców na rzs:</p> <ul style="list-style-type: none"> a) uzyskanie przez świadczeniobiorgę niskiej aktywności choroby lub wejście świadczeniobiorgcy w remisję (miernikem uzyskania niskiej aktywności choroby lub remisji jest, zgodnie z kryteriami EULAR, DAS28 poniżej 2,6). U świadczeniobiorgcy w remisji lub z niską aktywnością choroby w terapię należy utrzymać lub wdrożyć terapię tradycyjnym lekiem modyfikującym przebieg choroby. Czasteczkę preferowaną jest metotreksat, b) brak adekwatnej odpowiedzi na leczenie (stwierdzenie po 180 dniach terapii lub wcześniejszej braku zmniejszenia DAS28 o więcej niż 1,2), c) utrała adekwatnej odpowiedzi na leczenie (stwierdzenie po kolejnych 180 dniach terapii lub wcześniejszej braku zmniejszenia DAS28 o wartość większą niż 1,2, w stosunku do wartości wyjściowej stwierzonej podczas przeprowadzonej wcześniejszej kontroli), d) wystąpienie działań niepożądanych, takich jak: <ul style="list-style-type: none"> - reakcja alergiczna na lek, - zakażenie o ciężkim przebiegu, - objawy niewyodolności serca, płuc, nerek, wątroby, - parcylopeneja i niedokrwistość plastyczna, - stwierdzenie choroby nowotworowej; 	<p>Po każdym 90 dniach (+/- 14 dni) od podania 1-szej dawki należy oznać:</p> <p>1) w przypadku świadczeniobiorców chorych na rzs:</p> <ul style="list-style-type: none"> a) morfologia krwi, OB, białko C-reaktywne (CRP), poziom kreatyniny w surowicy oraz obliczyć wartość wskaźnika DAS 28; <p>2) w przypadku świadczeniobiorców chorych na rzs:</p> <ul style="list-style-type: none"> a) morfologia krwi, OB, białko C-reaktywne, określenie liczby zajętych stawów, b) określenie liczby stawów z ograniczeniem ich ruchomości, c) stawów z określeniem ich ruchomości, ocena aktywności choroby dokonana przez lekarza na 10 cm skali VAS, d) ocena ogólnego samopoczucia dokonana przez rodzica lub świadczeniobiorgę na 10 cm skali VAS, e) ocena niepełnosprawności (CHAQ). <p>Po każdym 180 dniach (+/- 14 dni) od podania 1-szej dawki należy ponadto zbadać stężenie immunoglobulin w surowicy (w przypadku stosowania rituximabu) oraz wykonać badanie EKG.</p> <p>Co najmniej raz na 365 dni (rok) należy wykonać RTG klatki piersiowej, oraz stawów rak w rzs.</p> <p>Po zaprzestaniu terapii lekiem wymienionym w przedmiotowym programie i zastosowanym zgodnie z kryteriami, z powodu uzyskania niskiego poziomu aktywności choroby lub wejścia</p>	

	<p>2) w przypadku świadczeniobiorców ma mizs:</p> <p>a) brak adekwatnej odpowiedzi na leczenie – stwierdzenie po 180 dniach terapii braku efektów terapii lub ponowne zastrzeżenie aktywności choroby, określone na podstawie kryteriów poprawy według Gianiniego i WSP (przynajmniej 30% polepszenia w 3 z 6 parametrów, z tym, że w pozostałych parametrach nie może dojść do pogorszenia o 30% w więcej niż jednym parametrze),</p> <p>b) ultra adekwatnej odpowiedzi na leczenie – stwierdzenie po każdym kolejnych 180 dniach terapii braku efektów terapii lub ponowne zastrzeżenie aktywności choroby, określane na podstawie kryteriów poprawy według Gianiniego i WSP (przynajmniej 30% polepszenie w 3 z 6 parametrów, z tym, że w pozostałych parametrach nie może dojść do pogorszenia o 30% w więcej niż jednym parametrze),</p> <p>c) wystąpienie działań niepożądanych, takich jak:</p> <ul style="list-style-type: none"> - reakcja alergiczna na lek, - zakażenie o ciężkim przebiegu, - objawy niewydolności serca, płuc, nerek, wątroby, - wystąpienie pancytopenii i niedokrwistości plastycznej, - stwierdzenie choroby nowotworowej; <p>3) kryteria zakończenia terapii leflunomidem:</p> <p>1) brak skuteczności klinicznej określonej jako wzrost DAS28 o 1,2 w stosunku do wartości wyjściowej po 180 dniach (po 6 miesiącach), obliczony w trakcie 2 kolejnych badań przeprowadzonych w odstępie 1 miesiąca;</p> <p>2) uzyskanie przez świadczeniobiorce niskiej aktywności choroby lub wejście świadczeniobiorcy w remisję (miernikiem uzyskania niskiej aktywności choroby lub remisji jest, zgodnie z kryteriami EULAR, DAS28 poniżej 2,6). U świadczeniobiorcy w remisji lub z niską aktywnością choroby należy utrzymać lub wzrobić terapię innym lekiem modyfikującym przebieg choroby. Częstecka preferowana jest metotreksat;</p> <p>4) Do programu nie można kwalifikować świadczeniobiorów w następujących przypadkach:</p> <p>1) stwierdzenie ciąży, okres karmienia;</p> <p>2) nadwrażliwość na substancję czynną lub pomocniczą;</p> <p>3) niewydolność serca (powyżej II klasy</p>	<p>swiadczeniobiorcy w remisję (spadek wartości DAS28 poniżej 2,6 u świadczeniobiorów na rzs., w przypadku infilksybaru po pierwszych 56 dniach, a w przypadku pozostałych leków wymienionych w przedmiotowym programie po 30 dniach, należy wykonać:</p> <ol style="list-style-type: none"> 1) morfologię krwi, OB, białko C-reaktywne, 2) obliczenie wartości wskaźnika DAS 28 w rzs. <p>W przypadku stwierdzenia utrzymywania się niskiej aktywności choroby lub remisji po pierwszej kontroli, po kolejnych 90 dniach należy oznaczyć:</p> <ol style="list-style-type: none"> 1) morfologię krwi, OB, 2) poziom kreatyniny w surowicy, 3) stężenie białka C-reaktywnego (CRP); 4) obliczyć wartość wskaźnika DAS 28 w rzs.
--	--	--

14	<p>LECZENIE NIEDOKRWINIESTOŚCI W PRZEBIEGU PNN (ICD-10 N 18)</p> <p>erythropoetinum lub darbepoetinum alpha lub epoetinum beta (peg)</p>	<p>1. Kryteria kwalifikacji</p> <p>Do leczenia czynnikami krzepnięcia krwi w ramach programu kwalifikują się świadczeniobiorcy spełniający następujące kryteria:</p> <ol style="list-style-type: none"> 1) niedokrwistość ze stężeniem hemoglobiny poniżej 11 g/dl, (hematokryt poniżej 30%) pod warunkiem wykluczenia innych przyczyn, takich jak niedobór żelaza, kwasienia, hemoliza, nadczynność przytarczy, zatrucie glnem i innym; 2) upośledzenie funkcji nerek wykazane w badaniu GFR poniżej 30ml/min. u świadczeniobiorców bez cukrzycy, a u świadczeniobiorów z cukrzycą mniej niż 45 ml/min., 3) wiek powyżej 3 roku życia w przypadku zawierających alkohol preparatów benzylowych; 4) wiek powyżej 18 roku życia w przypadku glikolu metoksypolietylenowego epoetyny beta; 5) świadczeniobiorcy niedializowani. <p>2. Określenie czasu leczenia w programie</p> <p>Czas leczenia w programie określa lekarz na podstawie kryteriów włączenia i kryteriów wyłączenia z programu.</p> <p>3. Wyłączenie z programu:</p>	<p>1. Kwalifikacja:</p> <ol style="list-style-type: none"> 1) Darbepoetyna alfa: 10 µg 1 raz tygodniu, 20 µg - 1 raz na dwa tygodnie, 40 µg – 1 raz w miesiącu iv. lub sc. (średnia dawka tygodniowa dwutygodniowa/ miesięczna dla świadczeniobiorcy w danym ośrodku prowadzącym program). 2. Erythropoetyna beta: 2 000 j.m. raz na tydzień, raz na 2 tygodnie sc. (średnia dawka tygodniowa/ dwutygodniowa dla świadczenniobiorcy w danym ośrodku prowadzącym program). 3. Epoetyna alfa: średnia dawka tygodniowa dla świadczenniobiorcy w danym ośrodku prowadzącym program. 4. Epoetyna beta (PEG): 50 µg sc. / miesiąc (średnia dawka miesięczna). Leczenie twa do czasu rozwinięcia schłykowej niewydolności nerek. <p>1. Tryb realizacji świadczenia:</p> <ol style="list-style-type: none"> 1) poziom hemoglobiny; 2) hematokryt; 3) GFR; 4) TRAT; 5) CRP. <p>2. Dziedzina medycyny: nefrologia.</p> <p>3. Warunki wymagane od świadczeniodawców:</p> <ol style="list-style-type: none"> 1) lekarze: lekarz specjalista nefrologii lub transplantologii klinicznej (fajczy czas pracy równoważnik 1 etatu); 2) pielęgniarki: pielęgniarki z co najmniej rocznym doświadczeniem w pracy w komórkce organizacyjnej (oddziale, poradni) o profilu nefrologicznym (fajczy czas pracy równoważnik 2 etatów); 3) organizacja udzielania świadczeń: oddział nefrologii lub poradnia nefrologiczna - minimum 6 godzin - 1 dzień w tygodniu; 4) dostęp do badań: a) USC, b) RTG, c) laboratoryjnych (biochemiczne, hormonalne, morfologia krwi z rozmazem), d) immunohistochemicznych,

			e) EKG.
15	<p>1) nadwrażliwość na składniki stosowanego preparatu;</p> <p>2) ciażę;</p> <p>3) wystąpienie ciężkiego, opartego na leczeniu nadciśnienia tętniczego;</p> <p>4) schylkowa niewydolność nerek.</p> <p>LECZENIE CHOROBY GAUCHERA (ICD-10 E 75)</p> <p>imiglucerasum</p> <p>1. Kryteria kwalifikacji</p> <p>Do leczenia w ramach programu kwalifikują się świadczeniobiorcy u których stwierdzono brak lub znaczny niedobór aktywności enzymu β-glukocerebrozyduzy w leukocytoach lub fibroblastach hodowlanych skóry (ew. badania molekularne).</p> <p>2. Określenie czasu leczenia w programie</p> <p>Leczenie trwa do czasu podjęcia przez lekarza prowadzącego decyzji o wyłączeniu świadczeniobiorcy z programu, zgodnie z kryteriami wyłączenia.</p> <p>3. Wyłączenie z programu</p> <p>Wystąpienie objawów nadwrażliwości na imiglucerasze.</p>	<p>Dawka imigluceraszy zależy od ciężkości objawów i zasadniczo nie przekracza 60 <math>\mu\text{g}/\text{m}^2 \text{ m.c. co 2 tygodnie}. Dawkę poczatkową powinna wynosić $30\text{U}/\text{kg m.c. co 2 tygodnie}, o ile ciążkość choroby nie wskazuje na konieczność podania dawki maksymalnej jako poczatkowej. Przepis jest podawany w postaci jednodziennych wlewów dożylnych.$</math></p> <p>Raz na 180 dni (w zależności od potrzeb może być rzadziej niż co 365 dni):</p> <ol style="list-style-type: none"> 1) AspAT i AIAT; 2) fosfataza alkaliczna; 3) chitotriosidaza. <p>Co 365 dni:</p> <ol style="list-style-type: none"> 1) poziom witamin B12, E, D; 2) cholesterol; 3) USG wątroby i śledziony. <p>Co 365 dni (w zależności od potrzeb może być rzadziej niż co 365 dni):</p> <ol style="list-style-type: none"> 1) badanie stanu koścęcia metodą Rezonansu magnetycznego; 2) badanie stanu koścęcia metodą RTG. <p>Co 365 dni (dotyczy typu III - uznaniowo, w zależności od potrzeb może być rzadziej niż co 365 dni); badanie o.u.n. metodą rezonansu magnetycznego.</p> <p>Co 365 dni (w zależności od potrzeb może być rzadziej niż co 365 dni); badanie okulistyczne.</p> <p>Co 365 dni (dotyczy typu III -</p>	<p>1. Tryb realizacji świadczenia:</p> <ol style="list-style-type: none"> 1) ambulatoryjny; 2) jednodniowy; 3) hospitalizacja. <p>2. Działdina medyczny: pediatria, choroby wewnętrzne.</p> <p>3. Warunki wymagane od świadczeniodawców:</p> <ol style="list-style-type: none"> 1) lekarze: <ol style="list-style-type: none"> a) dzieci - lekarze specjalisci pediatrii (łaczyń czas pracy-równoważnik 2 etatów), b) dorosły - lekarze specjalisci chorób wewnętrznych (łaczyń czas pracy-równoważnik 2 etatów); 2) pielęgniarki: <ol style="list-style-type: none"> a) pielęgniarki (łaczyń czas pracy-równoważnik 2 etatów); 3) organizacja udzielania świadczeń: <ol style="list-style-type: none"> a) oddział pediatyczny z możliwością udzielania świadczeń chorób metabolicznych lub oddział chorób wewnętrznych z możliwością udzielania świadczeń chorób metabolicznych; 4) dostęp do badań: <ol style="list-style-type: none"> a) USG, b) tomografia komputerowa, c) rezonansu magnetycznego, d) RTG, e) EKG, f) laboratoryjnych (biochemiczne, hormonalne, morfologia krwi z rozmażem), g) genetycznych.

		uznaniowo, w zależności od potrzeb może być trzadziej niż co 365 dni): 1) badanie psychologiczne; 2) badanie neurologiczne; 3) EEG; 4) USG serca.	1. Tryb realizacji świadczenia: 1) ambulatoryjny; 2) jednodniowy; 3) hospitalizacja. 2. Działdolina medyczny: pediatria. 3. Warunki wymagane od świadczeniodawców: 1) lekarze: lekarze specjalistici endokrynologii i lekarze specjalistici pediatrii (łącznie czas pracy-równoważnik 3 etatów); 2) pielęgniarki: pielęgniarki (łącznie czas pracy-równoważnik 2 etatów); 3) organizacja udzielania świadczenia: a) oddział endokrynologiczny wieku rozwojowego z poradnią endokrynologiczną dla dzieci – minimum 6 godzin - 1 dzień w tygodniu, b) dostęp do konsultacji neurologicznej, okulistycznej, neurochirurgicznej, hematolo-kologicznej; 4) dostęp do badań: a) USG, b) tomografia komputerowa, c) rezonans magnetyczny, d) RTG, e) EKG, f) laboratoryjnych (biochemiczne, hormonalne (możliwość oznaczeń IGF-1 i GFBP-3), g) genetycznych; 5) wyposażenie w sprzęt i aparaturę medyczną: a) chłodnicie (z możliwością całodobowego monitorowania temperatury) w lokalizacji, b) sprzet antropometryczny (w tym stadiometr typu Harpenden) w lokalizacji, c) atlas Greulicha-Pyle w lokalizacji.
16	LECZENIE NISKORO- SŁYCH DZIECI Z SOMATROPI- NOWA- NIEDO- CZYNNOŚCIĄ PRYSADKI (ICD-10 E 23), somatotropinum	<p>1. Kryteria kwalifikacji Do leczenia w ramach programu kwalifikują się świadczeniodawcy spełniający następujące kryteria:</p> <ol style="list-style-type: none"> 1) niskorośłość, tj. wysokość ciała ponizej 3 centyla dla pęci i wieku, na siatkach centyfowych dla populacji dzieci polskich; 2) upośledzone tempo wzrostania, ponizej -1 SD w odniesieniu do tempa wzrostania populacji dzieci polskich (wymagany jest co najmniej 6. miesięczny okres obserwacji w ośrodku uprawnionym do terapii hormonem określonym przewidzianego wzrostu), z okresemieńem ostatecznego wzrostu, <p>metoda Baley-Pineau;</p> <ol style="list-style-type: none"> 3) opóźniony wiek kostny, oceniany metodą Greulich'a-Pyle; 4) wykluczenie innych, anizeli SNP, przyczyn (niedokrwistość, niedoczytność tarczycy, zaburzenia wchłaniania i trawienia jelitowego, obciążenia dotyczące przebiegu ciąży i porodu, itp.); 5) niski wyrzut hormonu wzrostu (ponizej 10 ng/ml) w 2. godzinnym tescie nocnego wyrzutu tego hormonu (co najmniej 5 pomiarów śleżeni hormonu wzrostu – test przesiewowy); 6) obniżony wyrzut hormonu wzrostu (ponizej 10 ng/ml) w dwóch, niezależnych testach stymulacji sekrecji tego hormonu (z uwagi na ryzyko powikłań testy te można wykonywać jedynie u dzieci powyżej 2 roku życia); 7) nawracające stany hipoglikemii w okresie noworodkowym lub niemowlęcym, szczególnie u dzieci z wadami limii pośrodkowej twarzoczaszki; 8) nieprawidłowości okolicy podwzgórzowo-przysadkowej (TK z kontрастem, MRI). <p>2. Określenie czasu leczenia w programie Leczenie trwa do czasu podjęcia przez lekarza prowadzącego decyzji o wyłączeniu świadczeniodawcy z programu, zgodnie z kryteriami wyłączenia.</p> <p>3. Wyłączenie z programu:</p>	<p>1. Kwalifikacja Dla programu kwalifikuje Zespół Koordynacyjny ds. Stosowania Hormonu Wzrostu. W przypadku stanów zagrożenia życia w następstwie trudnych do opanowania, nawracających stanów hipoglikemii u noworodków lub niemowląt, świadczeniodawca kwalifikowany jest do terapii niezwłocznie po jego zgłoszeniu.</p> <p>Badania laboratoryjne wykonywane według opisu programu i standardów świadczeniodawcy z somatotropinową lub wielohormonalną niedoczytnością przysadki (SNP/WNP). Badania inne wykonywane według opisu programu i standardów diagnostowania świadczeniodawcy z somatotropinową lub wielohormonalną niedoczytnością przysadki.</p> <p>2. Monitorowanie leczenia Dane dotyczące monitorowania terapii należy co 12 miesięcy przesyłać na adres Zespołu Koordynacyjnego ds. Stosowania Hormonu Wzrostu oraz do oddziału wojewódzkiego Narodowego Funduszu Zdrowia.</p> <p>Badania laboratoryjne są wykonywane według opisu programu i standardów diagnostowania świadczeniodawcy z somatotropinową lub wielohormonalną.</p>

		niedoczynnością przysadki (SNP / WNP).
1) zluszczania głowki kości udowej; 2) pseudo-tumor cerebri; 3) cukrzycy; 4) ujawnienia lub wznowny choroby rozrostowej; 5) niezadowalający efekt leczenia, tj. przyrost wysokości ciała świadczeniobiorcy leczonego hormonem wzrostu ponizej 3 cm/rok (nie dotyczy dziewcząt z dojrzalością szkieletu powyżej 14 lat i chłopców z dojrzalością szkieletu powyżej 16 lat); 6) osiągnięcie wieku koinnego powyżej 16 lat przez dziewczynkę i powyżej 18 lat przez chłopca.	Inne badania są wykonywane według opisu programu i standardów diagozowania świadczniobiorców z somatotropinową lub wielohormonalną niedoczynnością przysadki. Badania wykonywane przed rozpoczęciem leczenia, po 90 dniach: pomiar stężenia IGF-1.	
		Co 180 dni lub co 365 dni: 1) pomiar stężenia glikozy we krwi z pomiarom odsetka glikowanej hemoglobiny A _{1C} ; 2) test obciążenia glikozą z pomarem glikemii i insulinemii.

		estrogenów i androgenów). Dotyczy świadczeniobiorców z opóźnionym lub przedwczesnym pokwitaniem (około 5-10%).	
	Co 180 dni:	1) pomiar stężenia Th; 2) pomiar stężenia fT4.	
	Co 180 dni: ionogram w surowicy krwi (co najmniej pomiar stężenia Na+).		
17	LECZENIE NISKORO-	1. Kryteria kwalifikacji Do leczenia w ramach programu kwalifikują się: Lek podawany codziennie wieczorem w dawce: 0,33 - 0,47mg	1. Kwalifikacja Do programu kwalifikuje Zespół Lek realizacji świadczenia: 1) ambulatoryjny;

STYCH DZIECI Z T (CD-10 Q 96) somatotropinum <p>świadczeniobiorcy spełniający następujące kryteria:</p> <ol style="list-style-type: none"> 1) stygmat Zespołu Turnera; 2) niskorosłość, tj. wysokość ciała poniżej 3 centyla dla wieku, na siatkach centylowych dla populacji dziewcząt polskich; 3) upośledzone tempo wzrostania, poniżej -1 SD w odniesieniu do tempa wzrostania populacji dziewcząt polskich (wymagany co najmniej 6 miesięczny okres obserwacji w środku uprawnionym do terapii hormonem wzrostu, z okresem przewidywanego ostatecznego metoda Baley-Pinsau; 4) opóźniony wiek kostny, oceniany metodą Greulicha-Pyle; 5) wykluczenie innych, anizeli ZT, przyczyn niskorosłości (niedokrwistość, niedoczytność tarzyczek, zaburzenia wchłaniania i trawienia jelitowego, obciążenia dotyczące przebiegu ciąży i porodu, itp.); 6) inne nieprawidłowości, szczególnie nieprawidłowości anatomiczne układu sercowo-naczyniowego i moczowo-płciowego; 7) konsultacja genetyczna, potwierdzona dodatnim wynikiem badania kariotypu. <p>2. Wyłączenie z programu:</p> <ol style="list-style-type: none"> 1) wystąpienie objawów zhuszczenia główki kości udowej; 2) wystąpienie objawów pseudo-tumoru cerebri; 3) wystąpienie lub ujawnienie się cukrzycy; 4) ujawnienie lub wznowa choroby rozrostowej; 5) osiągnięcie przez świadczeniobiorcę niewyróżniającej wysokości ciała, tj. wysokości ciała równej lub większej anizeli 158 cm; 6) zakończenie procesów wzrostania (brak wzrostu wysokości ciała między dwiema kolejnymi wizytami przeprowadzonymi, w odstępach 6 miesięcznych); 7) nieزادawalający efekt leczenia, tj. przyrost wysokości ciała świadczeniobiorcy leczonego hormonem wzrostu poniżej 3 cm na rok; 8) osiągnięcie wieku kostnego powyżej 14 lat. 	<p>Koordynacyjny ds. Stosowania Hormonu Wzrostu. Badania laboratoryjne wykonywane według opisu programu i standardów diagnostowania świadczeniobiorców z zespołem Turnera (ZT).</p> <p>2. Monitorowanie leczenia</p> <p>Dane dotyczące monitorowania terapii należy co 12 miesięcy przesyłać na adres Zespołu Koordynacyjnego ds. Stosowania Hormonu Wzrostu oraz do oddziału wojewódzkiego Narodowego Funduszu Zdrowia. Badania wykonywane według opisu programu i standardów monitorowania terapii hormonem wzrostu świadczeniobiorców z ZT.</p> <p>Przed rozpoczęciem leczenia, po 90 dniach: pomiar stężenia IGF-1.</p> <p>Co 180 dni lub co 365 dni:</p> <ol style="list-style-type: none"> 1) pomiar stężenia glikozy we krwi i odsetka glikowanej hemoglobiny HbA_{1C}; 2) test obciążenia glikozą z pomiarzem glikemii i insulinemii. <p>Co 90 dni: krótko 24- lub 48 godzinna hospitalizacja.</p> <p>Co 180 dni:</p> <ol style="list-style-type: none"> 1) pomiar stężenia glikozy we krwi; 2) pomiar stężenia TSH; 3) pomiar stężenia FT₄; 4) jonogram w surowicy kwi. <p>Co 365 dni:</p> <ol style="list-style-type: none"> 1) RTG śródreza z bliższą przynasada kości przedramienia (do oceny wieku kostnego); 2) pomiar stężenia IGF-1. <p>Co 365 dni (dotyczy przede wszystkim dziewcząt powyżej 10 roku życia (około 90%); konsultacja przez ginekologa</p>	<p>2) jednodniowy;</p> <p>3) hospitalizacja.</p> <p>2. Dziedzina medycyny: pediatria.</p> <p>3. Warunki wymagane od świadczeniobiorców:</p> <ol style="list-style-type: none"> 1) lekarze: lekarze specjaliści endokrynologii i lekarze specjaliści pediatrów (fazny czas pracy-równoważnik 3 etatów); 2) pielęgniarki: pielęgniarki (fazny czas pracy-równoważnik 2 etatów); 3) organizacja udzielania świadczeń: a) oddział endokrynologii wieku rozwojowego z poradnią – endokrynologiczną dla dzieci – minimum 6 godzin - 1 dzień w tygodniu, b) dostęp do konsultacji genetycznych, ginekologicznych, okulistycznych, kardiologicznych i nefrologicznych; 4) dostęp do badań: a) USG, b) tomografia komputerowa, c) rezonans magnetyczny, d) RTG, e) EKG, f) laboratoryjnych (biochemiczne, hormonale (możliwość oznaczeń IGF-1 i IGFBP-3), g) genetycznych. 5) wyposażenie w sprzęt i aparaturę medyczną: a) chłodnię (do przechowywania hormonu wzrostu z możliwością całodobowego monitorowania temperatury) w lokalizacji, b) sprzęt antropometryczny (w tym stadiometr typu Harpenden) w lokalizacji, c) atlas Greulicha-Pyle w lokalizacji.
---	--	---

		<p>zajmującego się dziećmi.</p> <p>Co 365 dni (dzieci z wadami układu sercowo-naczyniowego (około 5%):</p> <ol style="list-style-type: none"> 1) konsultacja Kardiologiczna; 2) USG serca. <p>Co 365 dni (dzieci z wadami układu moczowo-płciowego (około 10%):</p> <ol style="list-style-type: none"> 1) konsultacja nefrologiczna; 2) konsultacja urologiczna; 3) USG jąny orzusznnej; 4) badanie ogólne i posiew moczu. <p>Co 365 dni (w przypadku zluszczania główki kości udowej (2-3% leczonych):</p> <ol style="list-style-type: none"> 1) konsultacja ortopedyczna; 2) RTG lub USG stawów biodrowych, poszerzone o TK lub MRI stawów biodrowych. <p>Co 365 dni (w przypadku wystąpienia objawów pseudotumoru cerebralnego (około 3-5% leczonych):</p> <ol style="list-style-type: none"> 1) konsultacja okulistyczna; 2) konsultacja neurologiczna; 3) obrazowanie ośrodkowego układu nerwowego (TK z kontrastem lub MRI). 	<p>1. Tryb realizacji świadczenia:</p> <ol style="list-style-type: none"> 1) ambulatoryjny; 2) jednodniowy; 3) hospitalizacja. <p>2. Działalność medycyny: pediatria.</p> <p>3. Warunki wymagane od świadczeniodawcy:</p> <ol style="list-style-type: none"> 1) lekarze: lekarze specjalisci neurologii i lekarze specjalisci pediatrii, (raczny czas pracy-równoważnik 3 etatów); 2) pielęgniarki: pielęgniarki (raczny czas pracy-równoważnik 2 etatów);
18	LECZENIE NISKOROŚLICH DZIECI Z PNN (ICD-10 N 18)	<p>1. Kryteria kwalifikacji</p> <p>Do leczenia w ramach programu kwalifikują się świadczeniobiorcy spełniający następujące kryteria:</p> <ol style="list-style-type: none"> 1) kierens kreatymin niższy anizel 75 ml/1,73m²/min., 2) wysokość ciała dziecka poniżej -1,88 odchylenia standartowego (SDS), dla pici i wieku metrykalnego, lub tempo wzrostania SDS poniżej -2,0; 3) opóźniony wielk szkieletowy, poniżej 12,5 lat dla chłopców i poniżej 11,5 lat dla dziewczynek, według norm Greulicha i Pyle; 4) wykluczenie innych przyczyn niskorośności. <p>2. Określenie czasu leczenia w programie</p> <p>Leczenie trwa do czasu podjęcia przez lekarza prowadzącego decyzji o wyłączeniu świadczeniobiorcy</p>	<p>1. Kwalifikacja</p> <p>Do programu kwalifikuje Zespół Kordynacyjny ds. Stosowania Hormonu Wzrostu. Badania laboratoryjne i inne wykonywane według opisu programu i standardów diagnostowania świadczeniobiorców PNN.</p> <p>2. Monitorowanie leczenia</p> <p>Dane dotyczące monitorowania terapii należy co 12 miesięcy przesyłać na adres Zespołu Kordynacyjnego ds. Stosowania Hormonu Wzrostu oraz do oddziału wojewódzkiego Narodowego Funduszu Zdrowia.</p>

	<p>z programu, zgodnie z kryteriami wyłączenia.</p> <p>3. Wyłączenie z programu:</p> <ol style="list-style-type: none"> 1) ima anizeli PNN przyczyną niskorosłości; 2) zaburzenia przemian węglowodanowych; 3) choroba nowotworowa potwierdzona w wywadzie; 4) niezadowalający efekt leczenia, tj. przyrost wysokości ciała świadczeniobiorcy leczonego hormonem wzrostu ponizej 3cm na rok (nie dotyczy dziewcząt z wiekiem kostnym powyżej 14 lat oraz chłopców z wiekiem kostnym powyżej 16 lat); 5) osiągnięcie wieku kostnego powyżej 16 lat przez dziewczynkę i powyżej 18 lat przez chłopca. 	<p>Badania laboratoryjne i inne wykonywane według opisu programu i standardów monitorowania terapii hormonem wzrostu świadczeniobiorców PNN.</p> <p>Przed rozpoczęciem leczenia, po 90 dniach: pomiar stężenia IGF-1.</p> <p>Przed rozpoczęciem leczenia:</p> <ol style="list-style-type: none"> 1) badania densytometryczne; 2) RTG stawów biodrowych. <p>Co 90 dni:</p> <ol style="list-style-type: none"> c) krótko 24- lub 48 godzinna hospitalizacja; d) konsultacja dietyka (w ramach hospitalizacji). <p>Co 30 dni (poniżej 4 krotnie wykonywane w okresie uprawnionym do terapii hormonem wzrostu, a pozostałe poniżej (8 razy) wykonywane w ośrodkach terenowych w 3-4 stadium choroby co 30 dni, a w 2 stadium choroby co 90 dni:</p> <ol style="list-style-type: none"> 1) jonogram w surowicy krwi (Na+, K+, Ca+++, Ca zjonizowany+, P-); 2) morfologia krwi z rozmażem; 3) gazometria. <p>Co 365 dni (w uzasadnionych przypadkach):</p> <ol style="list-style-type: none"> 1) badania densytometryczne; 2) RTG stawów biodrowych. <p>Co 365 dni (przy podejrzeniu złuszczenia głowki kości udowej (u około 2-3% leczonych) u innych w zależności od potrzeb):</p> <ol style="list-style-type: none"> 1) konsultacja ortopedyczna; 2) RTG/USG stawów biodrowych; 3) TK z kontrastem stawów biodrowych. 	<p>3) organizacja udzielania świadczeń:</p> <ol style="list-style-type: none"> a) oddział nefrologii dziecięcej - minimum 6 poradnia nefrologii dziecięcej - minimum 6 godzin - 1 dzień w tygodniu, b) dostęp do konsultacji genetycznych, endokrynologicznych i okulistycznych, kardiologicznych, hematoonkologicznych, urologicznych <p>4) dostęp do badań:</p> <ol style="list-style-type: none"> a) USG, b) tomografii komputerowej, c) rezonansu magnetycznego, d) RTG, e) EKG, f) laboratoryjnych (biochemiczne, hormonalne (możliwość oznaczeń IGF-I i IGFBP-3), g) genetycznych, h) densytometrycznych i dializoterapii. <p>5) wyposażenie w sprzęt i aparaturę medyczną:</p> <ol style="list-style-type: none"> a) chłodnię (do przechowywania hormonu wzrostu z możliwością całodobowego monitorowania temperatury) w lokalizacji, b) sprzęt antropometryczny (w tym stadiometr typu Harpenden) w lokalizacji, c) atlas Greulicha-Pyle w lokalizacji
--	---	--	--

19	LECZENIE CHOROBY HURLER (ICD-10 E 76) laronidasmus	<p>1. Kryteria kwalifikacji</p> <p>Do leczenia w ramach programu kwalifikują się świadczeniobiorcy u których stwierdzono brak lub niedobór aktywności enzymu α-L-iduronidaza w leukocytach lub fibroblastach hodowlanych skóra, w razie potrzeby potwierzone badaniem molekularnym.</p> <p>Zalecana dawka laronidazu to 100 µg/masy ciała podawane raz w tygodniu we wlewie dożynym. Początkowa prędkość infuzji 2 µg/mc. W momencie stopniowo zwiększać co 15 minut w razie dobrej tolerancji, aż do maksymalnej.</p>	<p>1. Tryb realizacji świadczenia:</p> <p>1) ambulatoryjny, 2) jednodniowy; 3) hospitalizacja.</p> <p>2. Działdolina medyczny. pediatria, choroby wewnętrzne.</p>

	<p>2. Określenie czasu leczenia w programie Leczenie trwa do czasu podjęcia przez lekarza prowadzącego decyzji o wyłączeniu świadczniobiorcy z programu, zgodnie z kryteriami wyłączenia.</p> <p>3. Wyłączenie z programu:</p> <ol style="list-style-type: none"> 1) ciąża lub laktacja; 2) wystąpienie objawów nadwrażliwości na larionidaze. 	<p>2. Monitorowanie leczenia Raz na 180 dni (w pierwszym roku leczenia co 6 miesięcy, w kolejnych latach co 12 miesięcy): morfologia krwi.</p> <p>Raz na 180 dni (może być rzadziej, w zależności od potrzeb):</p> <ol style="list-style-type: none"> 1) AIAT; 2) fosfataza alkaliczna. <p>Co 365 dni:</p> <ol style="list-style-type: none"> 1) poziom witamin B12, E, D; 2) cholesterol; 3) USG wątroby i śledziony. <p>Co 365 dni (uznaniowo, w zależności od potrzeb (może być rzadziej niż co 365 dni):</p> <ol style="list-style-type: none"> 1) badanie stanu kościęca metodą RTG; 2) badanie o.u.n. metoda rezonansu magnetycznego. <p>Co 365 dni:</p> <ol style="list-style-type: none"> 1) badanie psychologiczne; 2) badanie okulistyczne; 3) pirometria; 4) USG serca; 5) pomiary antropometryczne. 	<p>3. Warunki wymagane od świadczniodawców:</p> <ol style="list-style-type: none"> 1) lekarze: <ul style="list-style-type: none"> a) dzieci - lekarze specjalisci pediatrii, (łączny czas pracy równoważnik 2 etatów), b) dorosli - lekarze specjalisci chorób wewnętrznych (łączny czas pracy równoważnik 2 etatów); 2) pielęgniarki: <ul style="list-style-type: none"> pielęgniarki (łączny czas pracy równoważnik 2 etatów); 3) organizacja udzielania świadczeń: <ul style="list-style-type: none"> oddział pediatryczny z możliwością udzielania świadczeń chorób metabolicznych lub oddział chorób wewnętrznych z możliwością udzielania świadczeń chorób metabolicznych; 4) dostęp do badań: <ul style="list-style-type: none"> a) tomografia komputerowej, b) rezonansu magnetycznego, c) RTG, d) EKG, e) laboratoryjnych (biochemiczne, hormonalne, morfologia krwi z rozmażem), f) genetycznych.
20	<p>LECZENIE PRZEWLEKŁEGO WZW-TYPU B LUB C (ICD-10 B 18.1, B 18.2)</p> <p>lamivudinum lub interferonum alpha pegylowany</p>	<p>1. Kryteria kwalifikacji</p> <p>A. Do leczenia WZW B za pomocą lamivudinum lub interferonu alfa-2a lub interferonu alfa-2b lub peginterferonu alfa-2a lub interferonu alfa naturalnym świadczniobiorcy kwalifikują się w ramach programu kwalifikujących następujące kryteria:</p> <ol style="list-style-type: none"> 1) Kryteria główne: <ul style="list-style-type: none"> a) Przewlekłe zapalenie wątroby obecność antygenu HBs powyżej 6 miesięcy, b) świadczniobiorcy z HBe Ag (+) DNA HBV w liczbie nie mniejszej niż 10^5 kopii/ml, c) świadczniobiorcy z HBe Ag (-) DNA HBV w liczbie nie mniejszej niż 10^4 kopii/ml, utrzymująca się stale bądź 	<p>WZW typu B</p> <p>1) Leczenie lamiwudyną Zalecana dawka leku jest 100 mg na dobę. Dawkowanie w sytuacjach szczególnych - na przykład niewydolności nerek u świadczniobiorów dializowanych - według zaleceń producenta. Lek nie ma rejestracji do stosowania u dzieci i młodzieży do 18 roku życia. Po 24 tygodniach terapii lamiwudyna należy ocenić skuteczność lej dzialania poprzez ilościowe oznaczenie stężenia HBV DNA. W wypadku uzyskania odpowiedzi wirusologicznej wrazoniej przyznajmniej 100-krotnym zmniejszeniem poziomu wirium (2 log10) leczenie należy</p> <p>1. Kwalifikacja</p> <p>A. WZW B</p> <p>1) Świadczniobiorcy leczeni lamiwudyną:</p> <ol style="list-style-type: none"> a) morfologia krwi, b) AIAT, c) stężenie kreatyminy, HSAG i HBeAg, d) ilościowa ocena DNA HBV, e) p/ciąta anti HBe, proteinogram, f) czas lub wskaźnik protrombinowy, g) biopsja wątroby w przypadkach uzasadnionych h) kryteriami włączenia, USG jamy brzusznej. i)) <p>1. Tryb realizacji świadczenia:</p> <ol style="list-style-type: none"> 1) ambulatoryjny; 2) jednodniowy; 3) hospitalizacja. <p>2. Działdolina medycyny: choroby zakaźne.</p> <p>3. Warunki wymagane od świadczniodawców:</p> <ol style="list-style-type: none"> 1) lekarze: <ul style="list-style-type: none"> lekarze specjalisci chorób zakaźnych lub lekarze specjalisci transplantologii klinicznej w przypadku realizacji programu przez poradnie transplantacyjne (łączny czas pracy równoważnik 2 etatów); 2) pielęgniarki: <ul style="list-style-type: none"> pielęgniarki z co najmniej rocznym doświadczeniem w pracy w komórcze organizacyjnej (oddziały, poradnie) leczacej

			świadczeniebiorcy z WZW (łączny czas pracy-ownoważnik 2 etatów);
		3) organizacja udzielania świadczeń: oferent udziela świadczeń w zakresie chorób zakaźnych w oddziale chorób zakaźnych/transplantologii klinicznej lub w poradniach chorób zakaźnych/hepatopatologicznej/lecznictwa wzrostu/implantacyjnej współpracujączej z oddziałem chorób zakaźnych w zakresie leczenia WZW - minimum 6 godzin - 1 dzień w tygodniu.	
	2) Świadczeniobiorcy leczeni intereronem alfa-2 a pegylowanym / rekombinowanym intereronem alfa:	3) dostęp do badań: a) USG, b) RTG, c) laboratoryjnych (biochemiczne, wirusologiczne, morfologia krwi z rozmazem), d) EKG.	
e) okresowo podwyższona aktywność aminotransferez, zapalenie wątroby i wówkien transferaz, oraz histopatologiczny wątroby, w uzasadnionych przypadkach można odstąpić od biopsji wątroby, wiek powyżej 18 roku życia, (intereron rekombinowany powyżej 3 roku życia);	kontynuować. Leczenie można zakończyć po dwukrotnym wyników HBV DNA wykonanych w odstępach co najmniej 3 miesięcy, przy czym laboratorium musi mieć właściwy certyfikat jakości. Czas terapii nie może być jednak krótszy niż rok. W przypadku świadczeniobiorca z marnością wątroby i po przeszczepie wątroby terapię należy stosować bez ograniczeń czasowych. W przypadku nieskuteczności leczenia: a) pierwotnej, określonej jako mniejsze niż 100-krotnie obniżenie poziomu wirusu po 24 tygodniach terapii, wtórnej, definiowanej jako wzrost aktywności AAT w stosunku do wartości wyściowych lub wzrost stężenia HBV DNA, większy niż 1 log 10 w stosunku do najwyższych wartości stwierdzanych w trakcie dotychczasowego leczenia - należy wykonać w certyfikowanym laboratorium oznaczenie mutacji warunkujących oporność na lamividynę. Po potwierdzeniu oporności należy rozważyć zmianę leku na adefiwir, entekawir lub pegylowany intereron alfa-2a. Przy braku oporności należy sprawdzić adherencję do leczenia, tzn. stosowanie się świadczeniobiorcy do zaleconego sposobu przyjmowania leku. Po sprawdzeniu adherencji, w przypadku nie osiągnięcia zamierzzonego celu terapii (spadek wirusu ponizej 2 log10) należy rozważyć zmianę leku na adefiwir, entekawir lub pegylowany intereron alfa-2a.	3) organizacja udzielania świadczeń: oferent udziela świadczeń w zakresie chorób zakaźnych w oddziale chorób zakaźnych/transplantologii klinicznej lub w poradniach chorób zakaźnych/hepatopatologicznej/lecznictwa wzrostu/implantacyjnej współpracujączej z oddziałem chorób zakaźnych w zakresie leczenia WZW - minimum 6 godzin - 1 dzień w tygodniu.	
f) wiek powyżej 18 roku życia, (intereron rekombinowany powyżej 3 roku życia);	b) pierwotnej, określonej jako mniejsze niż 100-krotnie obniżenie poziomu wirusu po 24 tygodniach terapii, wtórnej, definiowanej jako wzrost aktywności AAT w stosunku do wartości wyściowych lub wzrost stężenia HBV DNA, większy niż 1 log 10 w stosunku do najwyższych wartości stwierdzanych w trakcie dotychczasowego leczenia - należy wykonać w certyfikowanym laboratorium oznaczenie mutacji warunkujących oporność na lamividynę. Po potwierdzeniu oporności należy rozważyć zmianę leku na adefiwir, entekawir lub pegylowany intereron alfa-2a. Przy braku oporności należy sprawdzić adherencję do leczenia, tzn. stosowanie się świadczeniobiorcy do zaleconego sposobu przyjmowania leku. Po sprawdzeniu adherencji, w przypadku nie osiągnięcia zamierzzonego celu terapii (spadek wirusu ponizej 2 log10) należy rozważyć zmianę leku na adefiwir, entekawir lub pegylowany intereron alfa-2a.	3) organizacja udzielania świadczeń: oferent udziela świadczeń w zakresie chorób zakaźnych/transplantologii klinicznej lub w poradniach chorób zakaźnych/hepatopatologicznej/lecznictwa wzrostu/implantacyjnej współpracujączej z oddziałem chorób zakaźnych w zakresie leczenia WZW - minimum 6 godzin - 1 dzień w tygodniu.	
g) Kryteria szczegółowe: a) leczenie lamividyną: w przypadku marności wątroby: - HBs Ag (+) potwierdzonej klinicznie lub w oparciu o wynik biopsji wątroby, - DNA HBV w liczbie nie mniejszej niż 10^4 kopii/ml, niezależnie od statusu HBsAg, - DNA HBV $\leq 10^4$ kopii/ml – wówczas, gdy spełniony jest jeden z poniższych warunków: (i) aktywność AAT z jednociennym potwierdzeniem marności wątroby morfologicznym wątroby, niewydolność wątroby wyrażona zakwalifikowaniem świadczeniobiorcy do kategorii B lub C według Child-Pugh. (ii) zakwalifikowanie do przeszczepu - leczenie zakażenia HBV po przeszczepie,	b) pierwotnej, określonej jako mniejsze niż 100-krotnie obniżenie poziomu wirusu po 24 tygodniach terapii, wtórnej, definiowanej jako wzrost aktywności AAT w stosunku do wartości wyściowych lub wzrost stężenia HBV DNA, większy niż 1 log 10 w stosunku do najwyższych wartości stwierdzanych w trakcie dotychczasowego leczenia - należy wykonać w certyfikowanym laboratorium oznaczenie mutacji warunkujących oporność na lamividynę. Po potwierdzeniu oporności należy rozważyć zmianę leku na adefiwir, entekawir lub pegylowany intereron alfa-2a. Przy braku oporności należy sprawdzić adherencję do leczenia, tzn. stosowanie się świadczeniobiorcy do zaleconego sposobu przyjmowania leku. Po sprawdzeniu adherencji, w przypadku nie osiągnięcia zamierzzonego celu terapii (spadek wirusu ponizej 2 log10) należy rozważyć zmianę leku na adefiwir, entekawir lub pegylowany intereron alfa-2a.	3) organizacja udzielania świadczeń: oferent udziela świadczeń w zakresie chorób zakaźnych/transplantologii klinicznej lub w poradniach chorób zakaźnych/hepatopatologicznej/lecznictwa wzrostu/implantacyjnej współpracujączej z oddziałem chorób zakaźnych w zakresie leczenia WZW - minimum 6 godzin - 1 dzień w tygodniu.	
h) Kryteria szczegółowe: a) leczenie lamividyną: w przypadku marności wątroby: - HBs Ag (+) potwierdzonej klinicznie lub w oparciu o wynik biopsji wątroby, - DNA HBV w liczbie nie mniejszej niż 10^4 kopii/ml, niezależnie od statusu HBsAg, - DNA HBV $\leq 10^4$ kopii/ml – wówczas, gdy spełniony jest jeden z poniższych warunków: (i) aktywność AAT z jednociennym potwierdzeniem marności wątroby morfologicznym wątroby, niewydolność wątroby wyrażona zakwalifikowaniem świadczeniobiorcy do kategorii B lub C według Child-Pugh. (ii) zakwalifikowanie do przeszczepu - leczenie zakażenia HBV po przeszczepie,	b) pierwotnej, określonej jako mniejsze niż 100-krotnie obniżenie poziomu wirusu po 24 tygodniach terapii, wtórnej, definiowanej jako wzrost aktywności AAT w stosunku do wartości wyściowych lub wzrost stężenia HBV DNA, większy niż 1 log 10 w stosunku do najwyższych wartości stwierdzanych w trakcie dotychczasowego leczenia - należy wykonać w certyfikowanym laboratorium oznaczenie mutacji warunkujących oporność na lamividynę. Po potwierdzeniu oporności należy rozważyć zmianę leku na adefiwir, entekawir lub pegylowany intereron alfa-2a. Przy braku oporności należy sprawdzić adherencję do leczenia, tzn. stosowanie się świadczeniobiorcy do zaleconego sposobu przyjmowania leku. Po sprawdzeniu adherencji, w przypadku nie osiągnięcia zamierzzonego celu terapii (spadek wirusu ponizej 2 log10) należy rozważyć zmianę leku na adefiwir, entekawir lub pegylowany intereron alfa-2a.	3) organizacja udzielania świadczeń: oferent udziela świadczeń w zakresie chorób zakaźnych/transplantologii klinicznej lub w poradniach chorób zakaźnych/hepatopatologicznej/lecznictwa wzrostu/implantacyjnej współpracujączej z oddziałem chorób zakaźnych w zakresie leczenia WZW - minimum 6 godzin - 1 dzień w tygodniu.	
i) leczenie intereronem naturalnym: - niepowodzenie terapeutyczne po leczeniu intereronem rekombinowanym lub intereronem pegylowanym i potwierdzona celowość leczenia, - nietolerancja i inne działania niepożądane po stosowaniu intereronu pegylowanego lub intereronu rekombinowanego, zaawansowane wówkienie lub	j) leczenie intereronem alfa-2 a pegylowanym Dawka peginteronu alfa 2a: 180 µg/tydzień przez 48 tygodni u świadczeniobiorców HBeAg (-) i co najmniej 24 tygodnie u świadczeniobiorów z HBeAg (+).	3) leczenie intereronem	

<p>niepożądane po stosowaniu interferonu pegylowanego lub interferonu rekombinowanego, zaawansowane wkończenie lub marskość wyrownana wątroby.</p>	<p>2. Określenie czasu leczenia w programie:</p> <p>A. WZW typu B</p> <ol style="list-style-type: none"> 1) Lamiwudyna: kryteria wyłączania świadczeniobiorcy z programu wyznaczą czas leczenia; 2) Interferony: <ol style="list-style-type: none"> a) u świadczeniobiorców HBeAg (+) leczenie prowadzone przez 24 tygodnie, b) u świadczeniobiorów HBeAg (-) leczenie prowadzone przez 48 tygodni, c) u dzieci dotychczas nieleczonych zaleca się leczenie przez 24 tygodnie; 	<p>μg i 135 μg (u świadczeniobiorów ze schyłkową niewydolnością nerek) Leczenie skojarzone.</p> <p>W przypadku wystąpienia działań niepożądanych-redukacja dawki genotyp 1/4</p> <ul style="list-style-type: none"> - Dawkę rybawiryny ponizej 75 kg mc – 1000 mg od 75 kg mc – 1200 mg - Czas terapii i warunki <ol style="list-style-type: none"> i. 48 tygodni, gdy po 12 tygodniach wystąpiła odpowiedź wirusologiczna ii. 24 tygodni, gdy EVR (early viral response): <ul style="list-style-type: none"> - niskie miano wirusa wyjściowe (\leq 600 000 j.m./ml) - w 4. tyg. leczenia wynik HCV-RNA jest ujemny - ujemny wynik oznaczenia HCV-RNA w 24 tygodniach 	<p>b) AIAAT, c) stężenie kreatyminy.</p> <p>W 24, 48 tygodniu i dalej co 24 tygodni:</p> <ul style="list-style-type: none"> a) HBsAg, b) HBeAg, c) przeciwciało anty-HBe, d) DNA HBV (test ilościowy met. PCR, e) oznaczenie mutacji YMDD przy podejrzeniu lekooporności na lamiwudynę).
<p>niepożądane po stosowaniu interferonu pegylowanego lub interferonu rekombinowanego, zaawansowane wkończenie lub marskość wyrownana wątroby.</p>	<p>B. WZW typu C</p> <ol style="list-style-type: none"> 1) Interferon alfa pegylowany: <ol style="list-style-type: none"> a) przy genotypie 1 i 4 czas leczenia do 48 tygodni, b) przy genotypie 2 i 3 czas leczenia 24 tygodnie; 2) Interferon alfa rekombinowany – przez 48 tygodni, 3) Interferon alfa naturalny - przez 24 tygodnie niezależnie od genotypu, a w przypadku marskości 48 tygodni. 	<p>b) Genotyp 2/3</p> <ul style="list-style-type: none"> - Dawkę rybawiryny 800 mg tygodnie zgodnie z charakterystyką produktu leczniczego. 	<p>Dodatkowo w 48 tygodniu:</p> <ul style="list-style-type: none"> a) wskaźnik lub czas protrombinowy, b) proteinogram, c) AFP, d) oznaczenie mutacji YMDD przy podejrzeniu lekooporności na lamiwudynę), e) USG jamy brzusznej. <p>2) Świadczeniobiorcy leczeni interferonem alfa-2 a pegylowanym / rekombinowanym interferonem alfa/interferonem naturalnym:</p> <p>Tydzien 0:</p> <ul style="list-style-type: none"> a) morfologia, b) AIAAT. <p>Tydzien 2, 4, 6, 8, 12, 16, 20, 24, 28, 32, 36, 40, 44, 48:</p> <ul style="list-style-type: none"> a) morfologia, b) AIAAT. <p>Tydzien 12, 24, 36, 48 dodatkowo:</p> <ul style="list-style-type: none"> a) TSH, b) fT₄. <p>Tydzien 24 i 48:</p> <ul style="list-style-type: none"> a) HBsAg, b) HBeAg, c) przyciąta anty-HBe, d) HBV DNA (test ilościowy metoda PCR).
<p>niepożądane po stosowaniu interferonu pegylowanego lub interferonu rekombinowanego, zaawansowane wkończenie lub marskość wyrownana wątroby.</p>	<p>3. Wyłączenie z programu:</p> <p>A. WZW typu B</p> <ol style="list-style-type: none"> 1) Kryteria główne: wystąpienie objawów nadwrażliwości lub nietolerancji na substancję czynną lub pomocniczą; 2) Kryteria szczegółowe: <ol style="list-style-type: none"> a) w przypadku lamiwudyny: <ul style="list-style-type: none"> - wzrost wtemii o $1 \log_{10}$ w czasie leczenia, - wykrycie mutanta YMDD; b) w przypadku interferonów: <ul style="list-style-type: none"> - nietylownana marskość wątroby, - ciążka współstniejąca choroba serca, w tym niewydolność krażenia, nestabilna choroba wewnętrzna nieetylowana cukrzycą insulinozależna, - choroby o podłożu 	<p>U świadczeniobiorów z włóknieniem wątroby do 2 stopnia wczesnego (staging) w skali Scheuer'a, u których po 12 tygodniach terapii nie stwierdzi się spadku wtemii ponizej 2 log₁₀ leczenie należy przerwać.</p> <p>U świadczeniobiorów z włóknieniem wątroby powyżej 2 stopnia lub manifestacją pozawałutową terapię kontynuuje się do 48 tygodni. Ocena włóknienia przeprowadza się w skali 5 punktowej (0-4).</p>	<p>Dodatkowo w momencie zakończenia leczenia (24 lub 48 tydzienn):</p> <ul style="list-style-type: none"> a) wskaźnik protrombinowy, b) AIAAT. <p>Leczenie interferonem pegylowanym alfa 2 b</p>

	Dawka: 1,5 µg/kg m.c./ tydzień Leczenie skojarzone: a) genotyp 1/4 - Czas terapii i warunki i. 48 tygodni, gdy po 12 tygodniach wystąpiła odpowiedź wirusologiczna ii. 24 tygodni, gdy EVR (early viral response): - niskie miasto wirusa wyjściowe (\leq 600 000 j.m./ml), - w 4. tyg. leczenia wynik oznaczenia HCV-RNA w RNA jest ujemny, - ujemny wynik oznaczenia HCV-RNA w 24 tyg. b) Genotyp 2/3 - Czas terapii i warunki: 24 tygodnie zgodnie z charakterystyką produktu leczniczego.	b) proteinogram, c) USG jamy brzusznej.
	B. WZW typu C 1) nadwrażliwość na substancję czynną, interferon lub substancję pomocniczą, niestwierdzenie HCV RNA w surowicy /ub w tkance wątrobowej przy obecności anti-HCV, 2) nieuwłaszczeniowa marskość wątroby, cieąża współistniejąca choroba serca, w tym niewydolność krążenia, niestabila choroba wieńcowa; 3) nieuwłaszczeniowa cukrzycą insulinozała, choroby o podłożu autoimmunologicznym poza wątrobą typu II (anti-LKM -1); 4) nieuwłaszczeniowa marskość tarczycy, neurologia o aktualnym stanie choroby; świadczeniobiorcy uzależnieni od alkoholu i narkomanii czynni lub z krótkim okresem abstynencji, ciąża lub karmienie piersią; 5) przeciwskazania wynikające z opini neurologa o aktualnym stanie choroby; psychologa o aktualnym stanie zdrowia; 6) choroba nowotworowa czynna lub z dużym ryzykiem wznowy.	B. WZW C 1) Świadczeniobiorcy z genotypem 2,3 leczeni interferonem alfa pegylowanym: Tydzień 0: a) AIAT, b) morfologia krwi, c) próbka ciążowa. Tydzień 2, 4, 6, 8, 12, 16, 20, 24: a) AIAT, b) morfologia krwi, c) próbka ciążowa. Tydzień 12 dodatkowo: a) kreatynina, b) kwas moczowy, c) TSH, d) FT ₄ .
	B. WZW typu C 1) nadwrażliwość na substancję czynną, interferon lub substancję pomocniczą, niestwierdzenie HCV RNA w surowicy /ub w tkance wątrobowej przy obecności anti-HCV, 2) nieuwłaszczeniowa marskość wątroby, cieąża współistniejąca choroba serca, w tym niewydolność krążenia, niestabila choroba wieńcowa; 3) nieuwłaszczeniowa cukrzycą insulinozała, choroby o podłożu autoimmunologicznym poza wątrobą typu II (anti-LKM -1); 4) nieuwłaszczeniowa marskość tarczycy, neurologia o aktualnym stanie choroby; świadczeniobiorcy uzależnieni od alkoholu i narkomanii czynni lub z krótkim okresem abstynencji, ciąża lub karmienie piersią; 5) przeciwskazania wynikające z opini neurologa o aktualnym stanie choroby; psychologa o aktualnym stanie zdrowia; 6) choroba nowotworowa czynna lub z dużym ryzykiem wznowy.	B. WZW typu C 1) Świadczeniobiorcy z genotypem 2,3 leczeni interferonem alfa pegylowanym: Tydzień 0: a) morfologia krwi, b) AIAT, c) próbka ciążowa. Tydzień 2, 4, 6, 8, 12, 16, 20, 24, 28, 32, 36, 40, 44, 48: a) morfologia krwi, b) AIAT. W 4 tygodniu: - HCV RNA jakościowy metoda PCR
	7) nieuwłaszczeniowa marskość tarczycy, neurologia o aktualnym stanie choroby; świadczeniobiorcy uzależnieni od alkoholu i narkomanii czynni lub z krótkim okresem abstynencji, ciąża lub karmienie piersią; 8) przeciwskazania wynikające z opini neurologa o aktualnym stanie choroby; psychologa o aktualnym stanie zdrowia; 9) choroba nowotworowa czynna lub z dużym ryzykiem wznowy.	Tydzień 48: - HCV RNA jakościowy metoda PCR
	10) dla masy ciała (kg) poniżej 40 peginterferon alfa-2b i. zawartość preparatu (µg/0,5ml) – 50 ii. podawanie raz w tyg. (ml) – 0,5 - całkowita dawka dobową rybawiryny (mg) – 800; b) dla masy ciała (kg) 40–50 peginterferon alfa-2b i. zawartość preparatu	2) Świadczeniobiorcy z genotypem 1,4 leczeni interferonem alfa pegylowanym: Tydzień 0: a) morfologia krwi, b) AIAT, c) próbka ciążowa. Tydzień 2, 4, 6, 8, 12, 16, 20, 24, 28: a) morfologia krwi, b) AIAT.

		PCR (w genotypie 1) u świadczenniobiorów z wyższą wizem, poniżej 600 000 IU/ml.
	ii. (lg/0,5ml) - 80 podawanie raz w tyg (ml) – 0,4	Tydzien 12,24,36 dodatkowo: a) kwas moczowy, kreatynina, c) TSH, d) fT ₄ .
c)	dla masy ciała (kg) 51-64	
	- peginterferon alfa-2b	
i.	zawartość preparatu (lg/0,5ml) - 80	
ii.	podawanie raz w tyg. (ml) – 0,5	W 12 tygodniu: - HCV RNA iłościowy metoda PCR.
	- całkowita dawka dobową rybawiryny (mg) -800,	
	dla masy ciała (kg) 65-75	
	- peginterferon alfa-2b	Tydzien 48 dodatkowo : a) GGT P, b) fosfataza zasadowa, c) kwas moczowy, d) kreatynina, e) TSH, f) fT ₄ ,
i.	zawartość preparatu (lg/0,5ml) -100	g) proteinogram, h) HCV RNA jakościowy metoda PCR, i) USG jamy brzusnej.
ii.	podawanie raz w tyg. (ml) – 0,5	
	- całkowita dawka dobową rybawiryny (mg) -1000,	
	dla masy ciała (kg) 76-85	
	- peginterferon alfa-2b	Tydzien 72: - HCV RNA jakościowy metoda PCR;
i.	zawartość preparatu (lg/0,5ml) -120	
ii.	podawanie raz w tyg. (ml) – 0,5	3) Świadczeniobiorcy leczeni retombinowanym interferonem alfa/interferonem alfa naturalnym: Tydzien 0: a) morfologia krwi, b) AIAT, c) próbka ciążowa.
	- całkowita dawka dobową rybawiryny (mg) -1200;	
	f) peginterferon alfa-2b	Tydzien 2, 4, 6, 8, 12, 16, 20, 24, 28, 32, 36, 40, 44, 48; a) AIAT.
	g) całkowita dawka dobową rybawiryny (mg) -1200;	Tydzien 12, 24, 36 dodatkowo: a) kwas moczowy, b) kreatynina, c) TSH, d) fT ₄ .
	2) Interferon alfa rekombinowany	Dodatkowo tydzien 24 lub 48 (na zakończenie leczenia): a) GGT P, b) fosfataza zasadowa, c) kwas moczowy.
	Może być stosowany:	
a)	w monoterapii w przewlekłym WZW typu C	
	- u świadczenniobiorów dializowanych,	
	- u świadczenniobiorów przed lub po przeszczepach,	
	- u świadczenniobiorów z przeciwskazaniami do stosowania lub nadwrażliwością na rybawirynę,	
	- u dzieci powyżej 3 roku	

	b) życia, życia, w leczeniu skojarzonym z rybawiryną w przewlekłym WZW typu C: u dzieci powyżej 3 roku życia (interferon alfa2b), Dawką interferonu alfa 2 a i 2b: 3 MIU 3 razy w tygodniu przez 48 tyg. Dawką rybawiryny: poniżej 75 kg – 1000 mg od 75 kg – 1200 mg na dobę w 2 dawkach dawkowanie rybawiryny u dzieci – 15mg/kg miedziane. Interferon alfa-2b może być stosowany w leczeniu przewlekłego WZW typu C u dzieci młodszych w wieku 3 lat i więcej, wcześniej nie leczonych, bez cech dekompenacji czynności wątroby i ze stwierdzonym HCV-RNA w surwiwcy - w dawce 3 mlng i m. 3 razy w tygodniu analogicznie przez 24 i 48 tygodni. Interferon alfa rekombinowany w WZW typu C u dorosłych jest leczeniem suboptymalnym i powinien być stosowany tylko w przypadku nienależności zastosowania interferonu pegylowanego.	d) kreatyolina, e) TSH, f) T4, g) proteinogram, h) HCV RNA jakościowy met. PCR, i) USG jamy brzusznej.	Tydzień 48 lub 72: - HCV RNA jakościowy
21	1. Kryteria kwalifikacji Do leczenia w ramach programu kwalifikują się świadczeniobiorcy spełniający następujące kryteria: 1) obecność antygenu HBs powyżej 6 miesięcy; 2) świadczeniobiorcy z HB Ag (+) DNA HBV w liczbie nie mniejszej niż 10^5 kopii/ml; 3) świadczeniobiorcy z HB e Ag (-) DNA HBV w liczbie nie mniejszej niż 10^4 kopii/ml; 4) utrzymująca się stałe bądź okresowo podwyższona aktywność aminotransferez; 5) zapalenie wątroby i włóknienie w obrębie histopatologicznym wątroby, w uzasadnionych przypadkach można odstąpić od biopsji wątroby; 6) wiek powyżej 18 roku życia; 7) wystąpienie nieskuteczności na lamiwidynę. 2. Określenie czasu leczenia w programie Czas leczenia w programie określa lekarz na podstawie kryteriów wyłączenia. 3. Wyłączenie z programu: 1) ciaza; 2) wystąpienie objawów nadwrażliwości na wszelkie leki i uwzględnienie w niniejszym programie (zalecana zmiana leku na inny w	1. Kwalifikacja: A. W przypadku nieskuteczności leczenia lamiwidyną: 1) pierwotnej, określonej jako mniejsze niż 100-krotnie obniżenie poziomu wiremii po 24 tygodniach terapii; 2) wtórnej, definiowanej jako wzrost aktywności ALT w stosunku do wartości wyściowych lub wzrost stężenia HBV DNA większy niż 1 log10 w stosunku do najniższych wartości stwierdzanych w frakcie dotyczczośnego leczenia należy wykonać w certyfikowanym laboratorium oznaczenie mutacji warunkujących oporność na lamiwidynę. Po potwierdzeniu oporności należy rozważyć zmianę leku na adebowir, entekawir lub pegylowany adefovir lub entecavirum	1. Tryb realizacji świadczenia: 1) ambulatoryny; 2) jednodniowy; 3) hospitalizacja. 2. Dziedzina medycyny: choroby zakaźne. 3. Warunki wymagane od świadczeniodawców: 1) Lekarze: lekarze specjalistici chorób zakaźnych lub lekarze specjalistici transplantologii klinicznej w przypadku realizacji programu przez poradnię transplantacyjną (aż do czas pracy-równoważnik 2 etatów); 2) pielęgniarki: pielęgniarki z co najmniej rocznym doświadczeniem w pracy w oddziale lub poradni leczczącej świadczeniobiorców z WZW (aż do czas pracy-równoważnik 2 etatów); 3) organizacja udzielania świadczeń oddział chorób zakaźnych/transplantologii

22	LECZENIE DZIECI Z ZESPOŁEM	<p>1. Kryteria kwalifikacji: Do leczenia w ramach programu kwalifikują się świadczeniobiorcy spełniający następujące kryteria:</p> <p>priypadku nadwrażliwości na jeden z nich); nieskuteczność terapii wszystkimi lekami objętymi niniejszym programem, mimo zmian zgodnych z programem terapeutycznym.</p> <p>3) nieskuteczność terapii wszystkimi lekami objętymi niniejszym programem, mimo zmian zgodnych z programem terapeutycznym.</p>	<p>interferon alfa-2a. Przy braku oporności należy sprawdzić adherencję do leczenia, tzn. stosowanie się świadczeniobiorcy do zaleconego sposobu przyjmowania leku. Po sprawdzeniu adherencji, w przypadku nie osiągnięcia zamierzonego celu terapii (spadek wienii poniżej 2 log/10) należy rozważyć zmianę leku na adefowir, entekawir lub peglowany interferon alfa-2a.</p> <p>B. W przypadku nieskuteczności adefowiru określonej według powyższych kryteriów, możliwa jest jego zamiana na entekawir i odwrotnie przy nieskuteczności entekawiru zamiana na adefowir. W celu zmiany tych leków niezbędne jest wykazanie mutacji związanej z opornością odpowiednio na adefowir lub entekawir.</p> <p>1. Leczenie adefowirem <i>Dawkowanie leku</i> Zaleczana dawka leku to 10 mg na dobę. Dawkowanie w sytuacjach szczególnych - na przykład niewydolności nerek u świadczeniobiorców dializowanych - według zaleceń producenta. Lek nie ma rejestracji do stosowania u dzieci i młodzieży do 18 roku życia.</p> <p>2. Leczenie entekawirem <i>Dawkowanie leku</i> Zaleczana dawka leku dla świadczeniobiorców z opornością na lamivudynę wynosi 1,0 mg na dobę. Dawkowanie w sytuacjach szczególnych - na przykład niewydolności nerek u świadczeniobiorców dializowanych - według zaleceń producenta. Lek nie ma rejestracji do stosowania u dzieci i młodzieży do 18 roku życia.</p>	<p>protrombinowy; stężenie kreatyniny; 4) stężenie AFP; W 4, 12, 24, 48 tygodniu i dalej co 12 tygodni: 1) morfologia krwi; AIAT; 2) 3) stężenie kreatyniny; W 24, 48 tygodniu i dalej co 24 tygodni: 1) HBsAg; 2) HBeAg; 3) przeciwciata anti-HBe; 4) DNA HBV (test ilościowy) met. PCR.</p> <p>Dodatkowo w 48 tygodniu: 1) wskaźnik lub czas protrombinowy; proteinogram; 3) AFP; 4) USG jamy brzusznej;</p> <p>4) dostęp do badań: a) USG, b) RTG, c) laboratoryjnych (biochemiczne, wirusologiczne morfologia krwi z rozmażem), d) EKG.</p>	<p>klinicznej lub w poradniu chorób zakaznych/hepatologiczna/alecznicza WZN/transplantacyjna współpracująca z oddziałem chorób zakaźnych w zakresie leczenia WZW - minimum 6 godzin - 1 dzień w tygodniu;</p> <p>4) Tryb realizacji świadczenia: 1) ambulatoryjny; 2) jednodniowy;</p>

PRADER – WILLI (ICD-10 Q 87.1) somatotropinum	<p>1) rozpoznanie zespołu Prader-Willi, na podstawie cech klinicznych potwierdzonych badaniem genetycznym;</p> <p>2) wiek poniżej 18 roku życia, optymalnie między 2. a 4. rokiem życia;</p> <p>3) dojrzałość seksualna (wiek kostny), ponizej 16 lat u dziewcząt i ponizej 18 lat u chłopców;</p> <p>4) stan odzywienia, mierzony wielkością wskaźnika BMI, ponizej 97 centyla dla pici i wieku (wymagany co najmniej 6 miesięczny okres obserwacji w ośrodku prowadzącym terapię hormonem wzrostu);</p> <p>5) wyrownane przeniemy węglowodanowe, wymagane wykonanie testu obciążenia glikoza z pomiarem glikemii i insulinem;</p> <p>6) konsultacja laryngologiczna, z uwagi na możliwość nasilenia lub wystąpienia nocnych bezdechów;</p> <p>7) wprowadzone leczycyne i rehabilitacyjne leczenie (wymagany co najmniej 6 miesięczny okres obserwacji w ośrodku prowadzącym terapię hormonem wzrostu);</p> <p>8) inne badania i konsultacje zależne od stanu świadczniobiorcy i innych powikłań choroby zasadniczej lub innych towarzyszących PWS chorób;</p> <p>9) brak innych przeciwwskazań do stosowania hormonu wzrostu.</p>	<p>2. Monitorowanie leczenia:</p> <p>Dane dotyczące monitorowania terapii należy co 12 miesięcy przesyłać na adres Zespołu Koordynacyjnego ds. Stosowania Hormonu Wzrostu oraz do oddziału wojewódzkiego Narodowego Funduszu Zdrowia. Badania laboratoryjne i inne według opisu programu i standardów monitorowania świadczniobiorców z zespołem Prader-Willi (PVVS). Przed rozpoczęciem leczenia po 90 dniach:</p> <ul style="list-style-type: none"> - pomiar stężenia IgF-1. - konsultacja laryngologiczna. <p>Po 90 dniach - kolejne konsultacje laryngologiczne w zależności od potrzeb.</p> <p>Co 90 dni:</p> <ol style="list-style-type: none"> 1) krótki 24- lub 48 godzinna hospitalizacja; 2) konsultacja dietetyka (w ramach hospitalizacji); 3) konsultacja rehabilitanta (w ramach hospitalizacji). <p>Co 180 dni :</p> <ol style="list-style-type: none"> 1) pomiar stężenia glikozy we krwi; 2) pomiar stężenia TSH; 3) pomiar stężenia FT₄. <p>3. Wyłączenie z leczenia:</p> <ol style="list-style-type: none"> 1) brak współpracy świadczniobiorca; 2) wystąpienie powikłań zastosowanej terapii; 3) zaniechanie systematycznego leczenia rehabilitacyjnego lub dietetycznego; 4) narastanie otyłości, ponownie stosowania kompleksowego leczenia hormonem wzrostu, leczenia dietetycznego i rehabilitacji (wzrost wielkości wskaźnika BMI w odniesieniu do norm populacyjnych przyjętych dla wieku i plic o 2 odchylenia standardek lub więcej); 5) pojawienie się lub nasilenie nocnych bezdechów; 6) cukrzycy lub ujawnienie się tej choroby w czasie prowadzonej terapii hormonem wzrostu. 	<p>Hormonu Wzrostu. Badania laboratoryjne i inne według opisu programu i standardów diagnostowania świadczniobiorców z zespołem Prader-Willi (PVVS).</p> <p>2. Dziedzina medycyny: pediatria.</p> <p>3. Warunki wymagane od świadczniobiorców:</p> <ol style="list-style-type: none"> 1) lekarze: lekarze specjalistici endokrynologii i lekarze specjalisci pediatrii (łączny czas pracy-równoważnik 3 etatów); 2) pielęgniarki: pielęgniarki (łączny czas pracy-równoważnik 2 etatów); 3) organizacja udzielania świadczeń: <ol style="list-style-type: none"> a) oddział endokrynologii wieku rozwojowego z poradnią endokryologiczną dla dzieci – minimum 6 godzin - 1 dzień w tygodniu, b) dostęp do konsultacji genetycznych, ortopedycznych, okulistycznych, dietetycznych oraz do leczenia rehabilitacyjnego, 4) dostęp do badań: <ol style="list-style-type: none"> a) USG, b) tomografia komputerowej, c) rezonansu magnetycznego, d) RTG, e) EKG, f) laboratoryjnych (biochemiczne, hormonalne (możliwość oznaczeń IgF-I i IgFBP-3), genetycznych); g) genetycznych; 5) wypożyczenie w sprzęt i aparaturę medyczną: <ol style="list-style-type: none"> a) chłodnię (do przechowywania hormonu wzrostu z możliwością całodobowego monitorowania temperatury) w lokalizacji, b) sprzet antropometryczny (w tym stadiometr typu Harpenden) w lokalizacji. <p>Co 365 dni (dotyczy dzieci poniżej 10 roku życia w zależności od potrzeb).</p> <p>Co 365 dni (dotyczy dzieci sercowo-naczyniowego (około 5%)):</p> <ol style="list-style-type: none"> 1) konsultacja 	<p>3) hospitalizacja.</p> <p>2. Dziedzina medycyny: pediatria.</p> <p>3. Warunki wymagane od świadczniobiorców:</p> <ol style="list-style-type: none"> 1) lekarze: lekarze specjalistici endokrynologii i lekarze specjalisci pediatrii (łączny czas pracy-równoważnik 3 etatów); 2) pielęgniarki: pielęgniarki (łączny czas pracy-równoważnik 2 etatów); 3) organizacja udzielania świadczeń: <ol style="list-style-type: none"> a) oddział endokrynologii wieku rozwojowego z poradnią endokryologiczną dla dzieci – minimum 6 godzin - 1 dzień w tygodniu, b) dostęp do konsultacji genetycznych, ortopedycznych, okulistycznych, dietetycznych oraz do leczenia rehabilitacyjnego, 4) dostęp do badań: <ol style="list-style-type: none"> a) USG, b) tomografia komputerowej, c) rezonansu magnetycznego, d) RTG, e) EKG, f) laboratoryjnych (biochemiczne, hormonalne (możliwość oznaczeń IgF-I i IgFBP-3), genetycznych); g) genetycznych; 5) wypożyczenie w sprzęt i aparaturę medyczną: <ol style="list-style-type: none"> a) chłodnię (do przechowywania hormonu wzrostu z możliwością całodobowego monitorowania temperatury) w lokalizacji, b) sprzet antropometryczny (w tym stadiometr typu Harpenden) w lokalizacji. <p>Co 365 dni (dotyczy dzieci poniżej 10 roku życia w zależności od potrzeb).</p> <p>Co 365 dni (dotyczy dzieci sercowo-naczyniowego (około 5%)):</p> <ol style="list-style-type: none"> 1) konsultacja

	<p>kardiologiczna;</p> <p>2) USG serca.</p> <p>Co 365 dni (dotyczy dzieci powyżej 7 roku życia (około 1/3 leczonych), a u dzieci poniżej 7 roku życia ocena rozwoju psychoruchowego):</p> <ul style="list-style-type: none">- konsultacja psychologa z oceną rozwoju intelektualnego. <p>Co 365 dni:</p> <ol style="list-style-type: none">1) pomiar stężeń triglicerydów;2) pomiar stężeń całkowitego cholesterolu;3) pomiar frakcji HDL cholesterolu;4) pomiar frakcji LDL cholesterolu;5) pomiar odsetka glikowanej hemoglobiny (HbA_{1C});6) test obciążenia glutozą z pomiarom glikemii i insulinemii;7) pomiar stężenia IgF-1;8) konsultacja laryngologiczna;9) konsultacja ortopedyczna;10) RTG siedzębca z bliższą przynasdą kości przedramienia (do oceny wieku kostnego). <p>Co 365 dni (dotyczy świadczeniobiorców z zaburzeniami pokwitania (około 10-15% leczonych)):</p> <ul style="list-style-type: none">- test stymulacji wydzielaną gonadotropin, z użyciem preparatu do stymulacji wydzielania gonadotropin np. Relefact LH-RH lub innego preparatu (4 pomary stężeń FSH i LH oraz 1 pomiar stężeń estrogenów i androgenów). <p>Co 365 dni (w przypadku nawracających zakażeń układu moczowego lub wad wrodzonych tego układu):</p> <ul style="list-style-type: none">1) konsultacja nefrologiczna;
--	---

23	<p>LECZENIE CHOROBY LEŚNIO-WSKIEGO CROHNA (ICD-10 K50)</p> <p>infliximabum lub adalimumabum lub budesonidum</p> <p>B. Postać chl.C o łagodnym lub umiarkowanym nasileniu u świadczeniobiorców do 18 roku życia leczona glikokortykosteroidami</p> <p>Do programu kwalifikowani są, tez, świadczeniobiorcy w wieku 8 lat i starszych, o masie ciała powyżej 25 kg, z aktywną fazą choroby Leśnickiego - Crohna, umiarkowaną w koniowym odcinku jelita krtęgo lub w prawej połowie okreżnicy, o łagodnym lub średnio-</p>	<p>2) konsultacja urologiczna; 3) USG jamy brzusznnej; 4) badanie ogólne i posiew moczu.</p> <p>Co 365 dni:</p> <ol style="list-style-type: none"> 1) konsultacja ortopedyczna; 2) RTG lub USG stawów biodrowych, poszerzone o TK lub MRI stawów biodrowych; 3) przy podejrzeniu zwiększenia głowki kości udowej (2-3% leczonych). <p>Co 365 dni (w przypadku wystąpienia objawów pseudo tumor cerebri (około 3-5% leczonych)):</p> <ol style="list-style-type: none"> 1) konsultacja okulistyczna; 2) konsultacja neurologiczna; 3) obrazowanie ośrodkowego układu nerwowego (TK z kontrastem lub MRI). <p>1. Kryteria kwalifikacji</p> <p>A. Cieźka postać choroby Leśnickiego - Crohna (chl.C) u świadczeniobiorów do 18 roku życia:</p> <p>Infliksymbam należy podać w dawce 5 mg/kg mc w infuzji dozynej trwającej ponad 2 godziny. Następne dawki należy podać po 14 i 42 dniach od pierwszej infuzji.</p> <p>2. Świadczeniobiorcy od 18 roku życia:</p> <p>Adalimumabu należy podać we wstępkunięciu podskórny, w dawce 80 mg a następnie w dawce 40 mg po kolejnych 14 dniach do 12 tygodnia włacznie. Infliksymbam należy podać w dawce 5 mg/kg mc w infuzji dozynej trwającej ponad 2 godziny. Następne dawki należy podać po 14 i 42 dniach od pierwszej infuzji.</p> <p>W przypadku kobiet w wieku rozrodczym, musi być wyrażona zgoda na świadoma kontrolę urodzeń w okresie do 6 miesięcy po zastosowaniu ostatniej dawki infliksymbu.</p> <p>B. Postać chl.C o łagodnym lub umiarkowanym nasileniu u świadczeniobiorów do 18 roku życia leczona glikokortykosteroidami</p> <p>Do programu kwalifikowani są, tez, świadczeniobiorcy w wieku 8 lat i starszych, o masie ciała powyżej 25 kg, z aktywną fazą choroby Leśnickiego - Crohna, umiarkowaną w koniowym odcinku jelita krtęgo lub w prawej połowie okreżnicy, o łagodnym lub średnio-</p>	<p>2. Tryb realizacji świadczenia:</p> <ol style="list-style-type: none"> 1. Kwalifikacja: <ol style="list-style-type: none"> 1) ilość krwinek białych; 2) ilość krwinek czerwonych; 3) poziom hemoglobinu; 4) pH krwi; 5) odczyn Biernackiego; 6) aminotransferaza alaninowa; 7) aminotransferaza aspartagianowa; 8) poziom kreatynatyну w surowicy; 9) białko C-reaktywne; 10) badanie ogólne moczu; 11) proba tuberkulinowa; 12) antygen HBs; 13) przeciwciała anti HCV; 14) antygen wirusa HIV/HIV Ag/Ab Combo; 15) skleżenie elektrolitów w surowicy; 2) pielęgniarki: <ol style="list-style-type: none"> 1) pielęgnarzki (łączny czas pracy-równoważnik 2 etatów); 3) organizacja udzielania świadczenia: <ol style="list-style-type: none"> 1) oddział gastroenterologii lub gastroenterologii dla dzieci z poradnią Gastroenterologiczną, lub poradnią Gastroenterologiczną dla dzieci - minimum 5 godzin dziennie - 3 dni w tygodniu; 2) pielegnarki: 	<p>1) ambulatoryjny;</p> <p>2) jednodniowy;</p> <p>3) hospitalizacja.</p> <p>2. Dziedzina medycyny: gastroenterologia.</p> <p>3. Warunki wymagane od świadczeniodawców:</p> <ol style="list-style-type: none"> 1) lekarze: specjalisci gastroenterologii mający doświadczenie w prowadzeniu terapii choroby Leśnickiego Crohna (łączny czas pracy-równoważnik 2 etatów); 2) pielęgniarki: pielęgnarzki (łączny czas pracy-równoważnik 2 etatów); 3) organizacja udzielania świadczenia: oddział gastroenterologii lub gastroenterologii dla dzieci z poradnią Gastroenterologiczną, lub poradnią Gastroenterologiczną dla dzieci - minimum 5 godzin dziennie - 3 dni w tygodniu; 4) dostęp do badań: <ol style="list-style-type: none"> a) tomografii komputerowej;

			b) laboratoryjnych (biochemiczne, mikrobiologiczne, morfologia krwi z rozmażem).
cieżkim przebiegu (PCDAI poniżej 51) punktów, u których stwierdzono brak skuteczności terapii mescalazyną.	Dla dzieci w wieku od 8 do 18 lat, o masie ciała powyżej 25 kg zalecana dawka dobową w aktywnej fazie choroby Leśniowskiego-Crohna o lagodnym lub umiarkowanym nasileniu wynosi 9 mg (3 kapsułki) na dobę. Preparat należy stosować w tej dawce nie dłużej 56 dni.	2. Monitorowanie leczenia: Cieżka postać chLC. W przypadku stosowania adalimumabu świadczeniodawca jest zobowiązany wykonać, co najmniej po 2 tygodniach od podania ostatniej dawki leku następujące badania: morfologia krwi, OB, Ht, CRP, AIAT i AspAT. Wtedy też należy przeprowadzić ocenę wskaźnika CDAI.	PCDAI.
C. Cieżka postać chLC u świadczeniobiorców od 18 roku życia leczona lekami biologicznymi Do programu mogą być włączeni świadczeniobiorcy z których stwierdzono cieżką, lub umiarkowaną czynną postać choroby, u której masy ciała (BMI) poniżej 18 kg/m ² , PCDAI powyżej 300 punktów oraz wielokrotne, niekontrolowane oddawanie stolca w okresie dnia, w tym również świadczeniobiorcy z przeziorkami. U świadczeniobiorów kwalifikowanych obecne są czynniki prognostyczne przemawiające za cieżkim przebiegiem choroby takich jak: wcześnie pojawienie się przezorki, zapalenie naczyń, zapalenie naczyniówki oka, zajęcie stawów, włótna, skrobawica, kachetia, wysokie stężenie biochemicznych markerów stanu zapalnego takich jak białko C-reaktywne (CRP) oraz wysokie OB. Świadczeniobiorcy ci nie reagują na dotychczasowe leczenie, bądź jest ono u nich przeciwwskazane lub u których występują przeciwwskazania do leczenia chirurgicznego.	Dla świadczeniobiorów od 18 roku życia: Budezonid Dla świadczeniobiorów od 18 roku życia w aktywnej fazie choroby Leśniowskiego-Crohna o lagodnym lub umiarkowanym nasileniu leku należy podawać dousznie w dawce 3 mg trzy razy na dobę (ranco, w południe i wieczorem). Leczenie trwa maksymalnie 56 dni. Budezonid o przedłużonym uwalnianiu (Entocort) Zalecana dawka dobowa w aktywnej fazie choroby Leśniowskiego-Crohna o lagodnym lub umiarkowanym nasileniu wynosi 9 mg (3 kapsułki) na dobę. Preparat należy stosować w tej dawce nie dłużej 56 dni.	W przypadku stosowania infiksymbu, świadczeniodawca jest zobowiązany wykonać, co najmniej po 2 tygodniach od podania 3-ciejszej dawki leku. Następujące badania: morfologia krwi, OB, Ht, CRP, AIAT i AspAT. Wtedy też należy przeprowadzić ocenę wskaźnika CDAI / PCDAI.	PCDAI.
Do programu kobiety w okresie rozrodczym konieczne jest wyrażenie zgody na świadoma kontrolę urodeń do 5 miesięcy po zastosowaniu ostatniej dawki adalimumabu i do 6 miesięcy po zastosowaniu ostatniej dawki infiksymbu.	D. Postać chLC o lagodnym lub umiarkowanym nasileniu u świadczeniobiorów od 18 roku życia leczona glikokortykosteroidami Do programu kwalifikowani są świadczeniobiorcy w wieku powyżej 18 lat z aktywną fazą choroby Leśniowskiego-Crohna, umieściwiona w końcowym odcinku jelita krętego lub w prawej połowie okrzemicy, o lagodnym lub umiarkowanym przebiegu, u których stwierdzono brak skuteczności terapii mescalazyną lub lekami immunosupresyjnymi.	W przypadku kobiet w okresie rozrodczym konieczne jest wyrażenie zgody na świadoma kontrolę urodeń do 5 miesięcy po zastosowaniu ostatniej dawki adalimumabu i do 6 miesięcy po zastosowaniu ostatniej dawki infiksymbu.	2. Określenie czasu leczenia w programie: 1) infiksymb - 43 dni; 2) adalimumab - do 12 tygodnia włącznie; 3) budezonid - nie dłużej niż 56 dni.
		3. Wyłączenie z programu Z leczenia w ramach programu wyłączeni są chorzy, u których stwierdzono: nadwrażliwość na leki stosowane w programie, cieżkie zakażenia wirusowe, grzybicze lub bakteryjne, umiarkowana lub cieżka niewydolność mięśnia sercowego, niestabilna choroba wiercowa, przewlekła, niewydolność nerek, przewlekłą niewydolność oddechową, przewlekła objawy wątroby, zespół demielinizacyjny lub przypominające ten zespół, chorobe alkoholotowią,	

	<p>poalkoholowe uszkodzenie wątroby lub każda czynna postępująca choroba wątroby. Przeciwnie skazaniem jest także ciąża lub karmienie piersią, a także stanów przednowotworowych lub nowotworów zlośliwych w okresie 5 lat poprzedzających moment kwalifikowania do programu.</p> <p>Nie należy włączać do programu w przypadku powikłań wymagających innego postępowania (np. leczenia operacyjnego).</p> <p>Zakończenie leczenia w ramach programu w przypadku:</p> <ol style="list-style-type: none"> 1) uzyskania remisji; 2) braku efektów leczenia; 3) pogorszenia stanu świadczeniodbiorycy; 4) wystąpienia powikłań wymagających innego specyficznego leczenia. 	<p>1. Kryteria kwalifikacji</p> <ol style="list-style-type: none"> 1) Do leczenia bortezomibem w ramach II rzutu można zakwalifikować świadczeniodbiorników na szpiczaka mięgniego, u których: <ol style="list-style-type: none"> a) wystąpiła progresja w trakcie leczenia I rzutu stwierdzana po co najmniej 2 cyklach leczenia I rzutu, b) brak jest poprawy częściowej po 4 cyklach leczenia I rzutu bez wykorzystania bortezomibu, c) brak testu przeciwiwskaźnika do leczenia chemioterapią wysokodawkową, i przeszczepianiem komórek krwiotwórczych, a u których zaplanowane zostało zastosowanie takiej terapii w razie korzystnej reakcji na bortezomib (potwierdzone przez ośrodek transplantacyjny, do którego zgłoszony został świadczeniodbiorek po autotransplantacji komórek macierzystych nastąpił nawrót choroby); d) Do leczenia bortezomibem w ramach III rzutu można zakwalifikować świadczeniodbiorników: <ol style="list-style-type: none"> a) z nawrotem szpiczaka po upływie roku po uzyskaniu co najmniej bardzo dobrej remisji częściowej za pomocą chemioterapii wysokodawkowej i przeszczepienia komórek krwiotwórczych, b) świadczeniodbiorników z progresją choroby po więcej niż dwóch latach leczenia I i II rzutu, c) z nawrotem szpiczaka po chemioterapii wysokodawkowej i przeszczepieniu własnych komórek krwiotwórczych kwalifikowanych do przeszczepienia 	<p>1. Kwalifikacja:</p> <ol style="list-style-type: none"> 1) morfologia krwi; 2) AspAT, AIAAT; 3) poziom wapnia; 4) kreatymina; 5) bilirubin; 6) kilens kreatyinin; 7) elektroforeza białek; 8) oznaczanie białka M; 9) badania ogólnie mocz; 10) spuszczanie białka Bence'a - Jonesa w moczu; 11) biopsja szpiku lubi trepanobiopsja szpiku; 12) RTG kości płaskich i długich; 13) MFR lub KT (w wybranych przypadkach). <p>2. Dziedzina medycyny: hematologia.</p> <p>3. Warunki wymagane od świadczeniodbiarca:</p> <ol style="list-style-type: none"> 1) lekarze: lekarze specjalisci z zakresu hematologii (łączny czas pracy-równoważnik 2 etatów); 2) pielęgniarki: pielęgniarki z minimum rocznym stażem pracy w ośrodkach o specyfice hematologicznej (łączny czas pracy-równoważnik 2 etatów); 3) organizacja udzielania świadczeń: klinika/oddział hematologiczny z dostępem do ośrodka intensywnej opieki kardiologicznej <p>Monitorowanie leczenia:</p> <p>Co najmniej raz w miesiącu lub częściej:</p> <ul style="list-style-type: none"> - ocena neurologiczna - pomiędzy 35-42 dniem leczenia (co 2 cykle leczenia): <ol style="list-style-type: none"> 1) morfologia krwi; 2) płytki, kreatymina; 3) wapń w surowicy; 4) test immunofluksacji krwi i moczu na obecność białka monoklonalnego; 5) mielogram lub

		<p>trepanobiopsja szpiku.</p> <p>Pomiędzy 54-63 dniem leczenia (co 2 cykle leczenia):</p> <ol style="list-style-type: none"> 1) morfologia krwi, płytki, całkowita liczba leukocytów, stężenie Hb; 2) liczba neutrofilii; AsPAT i AIAT; 3) bilirubina całkowita; kirens kreatyniny, kreatynina; 4) wapń w surowicy; test immunofiksacji krwi i moczu na obecność białka monoklonalnego; 5) mielogram lub trepanobiopsja szpiku. <p>Pomiędzy 75-84 dniem leczenia (co 2 cykle leczenia):</p> <ol style="list-style-type: none"> 1) morfologia krwi, płytki, całkowita liczba leukocytów, stężenie Hb; 2) liczba neutrofilii; AsPAT i AIAT; 3) bilirubina całkowita; kirens kreatyniny, kreatynina; 4) wapń w surowicy; test immunofiksacji krwi i moczu na obecność białka monoklonalnego; 5) mielogram lub trepanobiopsja szpiku. <p>Pomiędzy 96-105 dniem leczenia (co 2 cykle leczenia):</p> <ol style="list-style-type: none"> 1) morfologia krwi, płytki, całkowita liczba leukocytów, stężenie Hb; 2) liczba neutrofilii; AsPAT i AIAT; 3) bilirubina całkowita; kirens kreatyniny, kreatynina; 4) wapń w surowicy; test immunofiksacji krwi i moczu na obecność białka
allogenicznych komórek krwiotwórczych.	Nieuzasadnione jest włączenie do leczenia bortezomibem w ramach III stopnia świadczeniobiorców, u których zastosowano ten lek w leczeniu II rzutu.	<p>3) U świadczeniobiorców kwalifikowanych do programu koniecznym warunkiem jest spełnienie nizej wymienionych parametrów:</p> <ol style="list-style-type: none"> a) stan ogólny według Karnofskiego nie mniej niż 60%; b) liczba płytek krwi nie mniejsza niż 50 G/l; c) stężenie Hb nie mniejsze niż 8,0 g/dl (także uzyskane przez podanie transfuzji krwi); d) liczba neutrofilii (ANC) nie mniejsza niż 0,5 G/l, całkowita liczba leukocytów nie mniejsza niż 1,5 G/l; e) stężenie wapnia w surowicy ponizej 14 mg/dl f) AsPAT i AIAT nie więcej niż 2,5 razy górny zakres normy, g) bilirubina całkowita nie większa lub równa 1,5 górny zakres normy, h) kirens kreatyniny nie mniejszy niż 30 ml/min. Świadczeniobiorcy w wieku rozrodczym muszą zobowiązać się do stosowania świadomej kontroli urodzeń. Ponadto w ramach kwalifikacji często konieczne jest wykonanie biopsji szpiku oraz badań obrazowych takich jak RTG kości lub TK/MR. <p>i) Określenie czasu leczenia w programie</p> <p>Leczenie bortezomibem trwa 18 tygodni i obejmuje 6 cykli. U świadczeniobiorców, którzy odpowiadają na leczenie, u których nie stwierdzono całkowitej remisji można zastosować maksymalnie do 8 cykli leczenia w okresie 24 tygodni.</p> <p>2. Określenie czasu leczenia w programie</p> <p>Leczenie bortezomibem trwa 18 tygodni i obejmuje 6 cykli. U świadczeniobiorców, którzy odpowiadają na leczenie, u których nie stwierdzono całkowitej remisji można zastosować maksymalnie do 8 cykli leczenia w okresie 24 tygodni.</p> <p>3. Wyłączenie z programu:</p> <ol style="list-style-type: none"> 1) nadwrażliwość na bortezomib, boron (bor) lub którykolwiek substancję pomocniczą; 2) nietolerancja bortezomibu, według WHO stopień III, IV; 3) częste zaburzenia czynności funkcji wątroby lub nerek; 4) progresja choroby bądź brak odpowiedzi na leczenie.

25	<p>LECZENIE TĘTNICZEGO NADCIŚNIENIA PLUCNEGO (ICD-10 I27.0)</p> <p>1. Kryteria kwalifikacji</p> <p>sildenafilium</p> <p>Do leczenia I rzutu w ramach programu kwalifikują się świadczeniobiorycy spełniający następujące kryteria:</p> <ol style="list-style-type: none"> 1) wiek powyżej 18 roku życia; 2) zdiagnozowana oraz udokumentowana jedna z poniższych postaci nadciśnienia plucnego: <ul style="list-style-type: none"> a) idiopatyczne nadciśnienie plucne, b) rodzinne nadciśnienie plucne, c) tężnicze nadciśnienie plucne, przebiegające uкладowej tkanki łącznej (konieczne jest wykuczenie postaci choroby z dominującym włożeniem pluc); 3) świadczeniobiorycy w III klasie czynnościowej według WHO, u których w ostym teście hemodynamicznym nie stwierdzono spadku ciśnienia w tętnicy płucnej (według aktualnych standardów leczenia). <p>2. Określenie czasu leczenia w programie</p> <p>Czas leczenia w programie określa lekarz na podstawie kryteriów wyłączenia.</p> <p>3. Wyłączenie I rzutu w programie:</p> <ol style="list-style-type: none"> 1) nieskuteczność terapii; 2) ciążka niewydolność wątroby; 3) przebyty udar mózgu; 	<p>monoklonalnego;</p> <p>10) mielogram lub trepanobiopsja szpiku. Pomiędzy 117-126 dniem leczenia (co 2 cykle leczenia po zakończeniu 6 cyklu leczenia):</p> <ol style="list-style-type: none"> 1) morfologia krwi, płynki, całkowita liczba leukocytów; 2) stężenie Hb; 3) liczba neutrofilii; 4) AspAT i AlAT; 5) bilirubina całkowita; 6) kreatyna kreatyminy; 7) kreatymina; 8) wapń w surowicy; 9) test immunofluksacji krwi i moczu na obecność białka monoklonalnego; 10) mielogram lub trepanobiopsja szpiku; 11) badanie radiologiczne kości. <p>Leczenie TNP u dorosłych: I leczenie / rzutu - bosentan</p> <p>Leczenie należy rozpoczęta od dawki 62,5 mg dwa razy na dobę przez 4 tygodnie, następnie zwiększać dawkę, do dawki podtrzymującej 125 mg dwa razy na dobę. Lek należy przyjmować rano i wieczorem, z pokarmem lub bez pokarmu.</p> <p>I leczenie I rzutu - sildenafil</p> <p>Należy stosować dawkę 20 mg 3 razy dziennie.</p> <p>II leczenie II rzutu - bosentan</p> <p>Leczenie należy rozpoczęta od dawki 62,5 mg dwa razy na dobę przez 4 tygodnie, następnie zwiększać dawkę do dawki podtrzymującej 125 mg dwa razy na dobę. Tabletki należy przyjmować rano i wieczorem, z pokarmem lub bez pokarmu.</p> <p>III leczenie II rzutu - iloprost</p> <p>Dawka na jedną inhalację: 2,5 mikrograma lub 5,0 mikrogramów iloprostu (podawanego w inhalacji przez ustnik nebulizatora), rozpoczynając od podania mniejszej dawki 2,5</p>	<p>1. Tryb realizacji świadczenia:</p> <ol style="list-style-type: none"> 1) Badania nieinwazyjne: <ol style="list-style-type: none"> a) ocena klasy czynnościowej według NYHA, b) test 6-minutowego marszu, c) oznaczenie NT-pro-BNP d) badanie echokardiograficzne; 2. Działania medyczne: choroby układu krążenia lub choroby płuc. 3. Warunki wymagane od świadczeniodawców: <ol style="list-style-type: none"> 1) lekarze: co najmniej 2 lekarzy specjalistów pulmonologii lub kardiologii z doświadczeniem w diagnozowaniu i leczeniu nadciśnienia płucnego; w przypadku leczenia dzieci kardiologii dziecięcej lub pediatrii kardiologii; <ol style="list-style-type: none"> 1) lekarze: co najmniej 2 lekarzy specjalistów pulmonologii lub kardiologii z doświadczeniem w diagnozowaniu i leczeniu nadciśnienia płucnego; w przypadku leczenia dzieci kardiologii dziecięcej lub pediatrii kardiologii; 2) pielęgniarki: co najmniej 2 pielęgniarki; 2) organizacja udzielania świadczeń: <ol style="list-style-type: none"> 1) szpitally oddział kardiologiczny, pulmonologiczny lub transplantologii klinicznej, lub poradnia pulmonologiczna/kardiologiczna z możliwością przeprowadzenia pełnej diagnostyki; w przypadku leczenia dzieci ośrodek referencyjny kardiologii dziecięcej z

	<p>4) zawał mięśnia sercowego;</p> <p>5) ciśnienie tętnicze krwi poniżej 90/50 mmHg;</p> <p>6) jednocienne stosowanie azotanów, leków przeciwgrzybiczych, leków przeciwnirusowych;</p> <p>7) nadwrażliwość na substancję czynną lub ktrąkowliwej substancji pomocniczej;</p> <p>8) radiciuśnienie płucne o innej etiologii niż leczenie TNP u dzieci:</p> <p>leczenie dzieci – bosoentan kontynuacja leczenia TNP u osób przekraczających wiek 18 lat i wczesniej, otrzymujących bosoentan w ramach leczenia TNP u dzieci</p> <ul style="list-style-type: none"> • masa ciała od 20 do 40 kg, dawka początkowa (4 tygodnie) 31,25 mg dwa razy na dobę, dawka podtrzymująca 62,5 mg dwa razy na dobę; • masa ciała większa niż 40 kg, dawka początkowa (4 tygodnie) 62,5 mg dwa razy na dobę, dawka podtrzymująca 125 mg dwa razy na dobę. 	<p>mikrograma w pierwszej inhalacji, a następnie w drugiej inhalacji podając 5,0 mikrogramów. W przypadku słabej tolerancji dawki 5 mikrogramów, dawka ta powinna być zmniejszona do 2,5 mikrograma.</p> <p>Leczenie TNP u dzieci: leczenie dzieci – bosoentan kontynuacja leczenia TNP u osób przekraczających wiek 18 lat i wczesniej, otrzymujących bosoentan w ramach leczenia TNP u dzieci</p> <ul style="list-style-type: none"> • masa ciała od 20 do 40 kg, dawka początkowa (4 tygodnie) 31,25 mg dwa razy na dobę, dawka podtrzymująca 62,5 mg dwa razy na dobę; • masa ciała większa niż 40 kg, dawka początkowa (4 tygodnie) 62,5 mg dwa razy na dobę, dawka podtrzymująca 125 mg dwa razy na dobę. 	<p>3. Panel badań nieinwazyjnych: co 3 - 6 miesięcy w trakcie uczestnictwa w programie, w sytuacji pogorszenia zgłoszonego przez świadczeniodbiornik lub w przypadku rozbieżności wyników badań podstawowych uzupełnione o badanie echokardiograficzne:</p> <ul style="list-style-type: none"> a) ocena klasy czynnościowej według NYHA, b) test 6-minutowego marszu, c) oznaczenie NT-pro-BNP, d) badanie echokardiograficzne (w przypadku rozbieżności wyników badań podstawowych). <p>Interpretacja wyników Jesli zostana stwierdzone następujące zmiany: klasa czynnościowa ulegnie zmianie na IV – wskazanie jest włączenie terapii II rzutu po wykonaniu badania hemodynamicznego lub jeśli spełnione sa dwa z trzech wymienionych niżej warunków świadczeniodbiornika powinienni mieć wykonane badanie hemodynamiczne:</p> <ul style="list-style-type: none"> a) klasa czynnościowa III według NYHA, b) dystans 6-minutowego marszu poniżej 380m i niższy o 10% niż wartość wyjściowa, c) NT-pro-BNP powyżej 3400 pg/ml i wyższy o 20% niż wartość wyjściowa. <p>W innych sytuacjach powinna być kontynuowana terapia I rzutu. W przypadku znaczących rozbieżności w wynikach wspomnianych testów należy wykonać badanie echokardiograficzne i decyzję o cewnikowaniu podjąć po uwzględnieniu także jego wyniku.</p> <p>4. Badanie hemodynamiczne:</p>
--	---	--	---

<p>Wykonywane co 12–24 miesiące, w sytuacji прогресji choroby do klas IV, przed włączeniem terapii II rzutu lub jeśli panel badań nieuwaznych wskazuje na pogorszenie, o którym mowa w ust. 5 Interpretacja wyników: Badanie hemodynamiczne – cewnikowanie prawego serca z oceną ciśnienia zaklinowania, nazyniowego oporu płucnego, pojemności minutowej i saturacji mieszanej krwi żylnej, testy wazodylatacyjne.</p> <p>5. Interpretacja wyników</p> <p>Na pogorszenie wskazujące na potrzebę zmiany terapii na II rzut składa się spełnienie 3 z 4 poniższych warunków w trakcie leczenia lekiem I rzutu:</p> <ol style="list-style-type: none"> 1) naczyniowy opór płucny – wzrost o 10% w stosunku do wartości wyjściowych; 2) indeks sercowy – obniżenie o 10% w stosunku do wartości wyjściowej, koniecznie ponizej 2,1 L/min/m²; 3) średnie ciśnienie w prawym przedsioku – wzrost o 20% w stosunku do wartości wyjściowych, koniecznie powyżej 10 mm Hg, 4) saturacja mieszanej krwi żylnej; 5) obniżenie o 10% w stosunku do wartości wyjściowych. 	<p>1. Kryteria kwalifikacji do leczenia I rzutu</p> <p>Do leczenia I rzutu w ramach programu kwalifikują się świadczeniobiorcy spełniający następujące kryteria:</p> <ol style="list-style-type: none"> 1) wiek powyżej 18 roku życia; 2) zdiagnozowane oraz udokumentowane tehnice nadciśnienia płucne związane z wrodzonymi wadami serca / zespołem Eisenmenger'a; 3) świadczeniobiorcy w III klasie czynnościowej według WHO, u których w ostrym teście hemodynamicznym nie stwierdzono spadku ciśnienia w tętnicy płucnej (według aktualnych standardów leczenia).
--	--

<p>2. Określenie czasu leczenia w programie Czas leczenia w programie okresu lekarz na podstawie kryteriów wyłączenia z programu.</p> <p>3. Wyłączenie z leczenia i rzutu u dorosłych:</p> <ul style="list-style-type: none"> 1) nieskuteczność terapii; 2) cieczka niewydolność wątroby; 3) przebyty udar mózgu; 4) zawał mięśnia sercowego; 5) ciśnienie tętnicze krwi poniżej 90/50 mmHg; 6) jednocześnie stosowanie azotanów, leków przeciwgrzybiczych, leków przeciwwirusowych; 7) nadwrażliwość na substancję czynną lub którykolwiek substancję pomocniczą; 8) nadciśnienie płucne o innej etiologii niż podano w kryteriach wyłączenia; 9) brak współpracy z strony świadczniobiorcy oraz w zakresie prowadzenia terapii okresowej kontroli; 10) ciąża lub laktacja. <p>1. Kryteria kwalifikacji bieżątan Do leczenia I rzutu w ramach programu kwalifikują się świadczeniobiorcy spełniający następujące kryteria:</p> <ol style="list-style-type: none"> 1) wiek powyżej 18 roku życia; 2) zdiagnozowane oraz udokumentowane tętnicze nadciśnienie płucne związane z wrodzonymi wadami serca / zespołem Eisenmenger'a; 3) świadczeniobiorcy, w III klasie czynnościowej według WHO, u których w ostrym teście hemodynamicznym nie stwierdzono spadku ciśnienia w tętnicy płucnej (według aktualnych standardów leczenia). <p>2. Określenie czasu leczenia w programie Czas leczenia w programie okresu lekarz na podstawie kryteriów wyłączenia.</p> <p>3. Wyłączenie z leczenia i rzutu u dorosłych:</p> <ul style="list-style-type: none"> 1) nieskuteczność terapii; 2) cieczka niewydolność wątroby; 3) przebyty udar mózgu; 4) zawał mięśnia sercowego; 5) ciśnienie tętnicze krwi poniżej 90/50 mmHg; 6) jednocześnie stosowanie azotanów, leków przeciwgrzybiczych, leków przeciwwirusowych; 7) którykolwiek substancję pomocniczą; 8) nadciśnienie płucne o innej etiologii niż 		

9) podano w kryteriach wyłączenia; brak współpracy ze strony świadczniobioryc w zakresie prowadzenia terapii oraz okresowej kontroli; 10) ciąża lub laktacja.	<p>1. Kryteria kwalifikacji iloprostum lub bosentan Do leczenia I rzutu w ramach programu kwalifikują się świadczniobiorycy z tętniczym nadciśnieniem płucnym: 1) po nieskutecznym leczeniu I rzutu lub 2) nowo rozpoznanym w V klasie czynnościowej niekwalifikujący się do leczenia doustnego.</p> <p>2. Określenie czasu leczenia w programie Czas leczenia w programie określa lekarz na podstawie kryteriów wyłączenia.</p> <p>3. Wyłączenie z leczenia II rzutu u dorosłych:</p> <ul style="list-style-type: none"> 1) ciężka choroba niedokwiatenna serca lub niestabilna dlawica piersiowa; 2) zawal miesięna sercowego przebyty w okresie ostatnich 6 miesięcy; 3) niewyrownana rytmowość serca niekontrolowana przez lekarza; 4) ciężkie zaburzenia rytmu serca; 5) zaburzenia naczyniowo-mozgowe (np. przejściowe niedokrwienie mózgu, udar) przebyte w okresie ostatnich 3 miesięcy; 6) wrodzone wady zastawkowe z istotnymi klinicznymi zaburzeniami czynności mięśnia sercowego nie związane z nadciśnieniem płucnym; 7) aktywne wirzody trawienne; 8) uraz; 9) kwotek wewnętrzczaszkowy 10) nadwrażliwość na substancję czynną lub którakolwiek substancję pomocniczą; 11) nadciśnienie płucne o innej etiologii niż podano w kryteriach wyłączenia; 12) brak współpracy ze świadczniobioryc w zakresie prowadzenia terapii oraz okresowej kontroli; 13) ciąża lub laktacja. 	<p>1. Tryb realizacji świadczenia:</p> <ol style="list-style-type: none"> 1) ambulatoryjny; 2) jednodniowy; 3) hospitalizacja. <p>2. Działdolina medycyny: hematologia</p> <p>3. Warunki wymagane od świadczeniodawców:</p>	
26 ZAPOBIEGA- NIE KRWAWIE- NIOM U DZIECI Z HEMOFILIA A I B (ICD-10 D 66,	<p>1. Kryteria kwalifikacji Profilaktyka pierwotna - dzieci od 1 dnia życia do ukończenia 18 roku życia z ciężką postacią hemofilii A lub B, o poziomie aktywności czynnika krzepnięcia VIII lub IX równym lub ponizej 1% poziomu normalnego. Profilaktyka wtórna - dzieci od 1 dnia życia do ukończenia 18 roku, które na hemofilie A lub B, po</p> <p>1. Profilaktyka:</p> <ol style="list-style-type: none"> 1) czynnik VIII: dzieci do 25 jednostek/kg m.c. 2 razy w tygodniu, dzieci powyżej 2 roku życia – 25 jednostek/kg m.c. 3 razy w tygodniu, dzieci powyżej 2 roku życia – 25 jednostek/kg m.c. 3 razy w tygodniu, dzieci na hemofilie A lub B, po <p>1. Kwalifikacja:</p> <p>W ramach kwalifikacji świadczniobiorycy do udziału w programie konieczne jest wykonanie następujących badań:</p> <ol style="list-style-type: none"> 1) koagulogram; 2) oznaczenie czynników krzepnięcia; 	<p>1. Tryb realizacji świadczenia:</p> <ol style="list-style-type: none"> 1) czynnik VIII: dzieci do 25 jednostek/kg m.c. 2 razy w tygodniu, dzieci powyżej 2 roku życia – 25 jednostek/kg m.c. 3 razy w tygodniu, dzieci na hemofilie A lub B, po <p>1. Kwalifikacja:</p> <p>W ramach kwalifikacji świadczniobiorycy do udziału w programie konieczne jest wykonanie następujących badań:</p> <ol style="list-style-type: none"> 1) koagulogram; 2) oznaczenie czynników krzepnięcia; 	

<p>D 67)</p> <p>Koncentrat czynnika krzepiącego VII lub koncentrat czynnika krzepiącego IX wystąpieniu wylewów do stawów.</p> <p>2. Kryteria zakończenia udziału w programie:</p> <ol style="list-style-type: none"> 1) stwierdzenie obecności inhibitora; 2) ukończenie 18 roku życia. <p>3. Kryteria wyłączenia z programu:</p> <p>Stwierdzenie obecności inhibitora</p>	<p>m. c. 2 razy w tygodniu.</p> <p>2. Profilaktyka wtórna:</p> <ol style="list-style-type: none"> 1) czynnik VII: dzieci do ukończenia 2 roku życia – 40 jednostek/kg m.c. 2 razy w tygodniu, dzieci powyżej 2 roku życia – 40 jednostek/kg m.c. 3 razy w tygodniu; 2) czynnik IX: 40 jednostek/kg m.c. 2 razy w tygodniu. <p>U dzieci, u których konieczne jest założenie centralnego dostępu żylnego, zapewnienie czynnika VII lub IX do zabiegów, według schematu:</p> <ol style="list-style-type: none"> 1) pierwsza doba: 40 do 70 jednostek/kg m.c. co 8 godzin; 2) druga do piątej doby: 30 do 50 jednostek/kg m.c. co 12 godzin; 3) szósta doba jednorazowo: 30 do 50 jednostek/kg m.c.; 4) dziesiąta doba (zdjęcie szwów) jednorazowo: 30 do 50 jednostek/kg m.c. 	<p>3) test na antykoagulant;</p> <p>4) oznaczenie miasta antykoagulantu w jednostkach Bethesda;</p> <p>5) morfologia krwi.</p> <p>Ocena skuteczności leczenia:</p> <p>W zależności od oceny klinicznej należy wykonać:</p> <ol style="list-style-type: none"> 1) RTG stawów - nie częściej niż raz w roku; 2) USG stawów - nie rzadziej niż raz w roku; 3) NMR w razie trudności diagnostycznych w ocenie stawów. <p>1. Monitorowanie leczenia:</p> <ol style="list-style-type: none"> 1) prowadzenie rejestru krwawień dla danego pacjenta; 2) rejestracja ilości podanych jednostek czynników krzepnięcia dla każdego pacjenta; 3) oznaczanie inhibitora, – razie braku skuteczności czynnika w dotychczasowej dawce; 4) oznaczanie poziomu czynnika krzepnięcia - w razie braku skuteczności czynnika w dotychczasowej dawce; 5) aminotransferaza alaninowa (ALT) co najmniej raz w roku; 6) aminotransferaza asparaginianowa (AST) co najmniej raz w roku; 7) obecność przeciwiał anty-HBS; 8) obecność antygenu HBS (w przypadku braku miasta zabezpieczającego przedsięwzięcia przeciwiała anty-HBS), u dodatkowych przeciwiała anty-HBC i anty-HBe, RNA HIV; 9) przeciwiała anty-HCV (raz w roku), u dodatkowych RNA HCV; 10) przeciwiała anty-HIV
---	---	---

		(w uzasadnionych przypadkach), u dodatnich RNA HIV; 11) USG naczyń w okolicy PORTU nie rzadziej niż raz w roku; 12) badanie ogólnego moczu.	
27	LECZENIE PRZEWLEKŁYCH ZAKAŻEN PLUC U ŚWIADCZENIOBIORCÓW Z MUKOWISCYDOZĄ (ICD-10 E 84)	<p>1. Kryteria kwalifikacji: Do leczenia kwalifikują się świadczeniobiorcy w wieku od 6 lat z udokumentowanym przewlekłym zakazaniem płuc wywołanym przez Pseudomonas aeruginosa, u których wystąpiła oporność na kolistynę lub udokumentowano nietolerancję kolistyny (nietolerancję kolistyny można wykazać poprzez spadek FEV1 lub FVC po rozpoczęciu leczenia kolistyną podawaną wziernie lub dodatni wynik testu degranulacji bazofilów z kolistyną).</p> <p>2. Określenie czasu leczenia w programie tobramycinum Leczenie należy kontynuować cyklicznie dopóki świadczeniobiorca odnosi korzyści z właścienia tobramycyny do schematu leczenia.</p> <p>3. Wyłączenie z programu Do programu nie mogą być kwalifikowani świadczeniobiorcy: 1) z nadwrażliwością na tobramycynę, inną aminoglikozyd czy substancję pomocniczą; 2) upośledzeniem słuchu (z dużą ostrożnością należy rozwijać stosowanie leku u świadczeniobiorcy przyjmującego inne leki otoksyczne); 3) z uszkodzeniem nerek (stężenie kreatyyny w surowicy nie mniejsze niż 2mg/dl lub mocznika nie mniejsze niż 40mg/dl); 4) kwiopłucie nie mniejsze niż 60 cm³ na dobę w okresie 30 dni przed pierwszym podaniem tobramycyny; 5) stwierdzenie ropnia pluca w RTG klatki piersiowej.</p>	<p>1. Kwalifikacja: Dawka tobramycyny dla dorosłego i dzieci w wieku od 6 lat to zarówno jednego pojemnika (300 mg) dwa razy na dobę (rano i wieczorem) przez 28 dni. Odstęp pomiędzy kolejnymi dawkami powinien wynosić 12 godzin. Po 28 dniach leczenia tobramycyną, preparat należy dostarczyć na okres następnych 28 dni. Należy przestrzegać 28-dniowych naprzemiennych cykli aktywnego leczenia z 28-dniową przerwą, w leczeniu (28 dni i leczenia na przenianiu z 28-dniowymi przewarami w podawaniu leku).</p> <p>2. Driedzina medycyny: pulmonologia/pediatria</p> <p>3. Warunki wymagane od świadczeniodawców:</p> <ol style="list-style-type: none"> 1) lekarze: <ul style="list-style-type: none"> 1. Tryb realizacji świadczenia: 1) ambulatoryjny; 2) jednodniowy; 3) hospitalizacja. <ol style="list-style-type: none"> 2) Driedzina medycyny: pulmonologia/pediatria <ol style="list-style-type: none"> 3) Warunki wymagane od świadczeniodawców: <ol style="list-style-type: none"> 1) lekarze: lekarze specjalisci pulmonologii lub pediatri posiadający doświadczenie w leczeniu świadczeniobiorów na mukowiscydoze (łaczyń mukowiscydoze) (łaczyń czas pracy-równoważnik 2 etatów); 2) pielęgniarki: pielęgniarki przeszkozone w zakresie fizjoterapii świadczeniobiorów na mukowiscydozę (łaczyń czas pracy-równoważnik 2 etatów); 3) organizacja udzielania świadczeń: oddział pediatryczny lub pulmonologiczny lub poradnia leczenia mukowiscydozy, lub pediatryczna, lub pulmonologiczna – minimum 6 godzin – 2 dni w tygodniu; 4) dostęp do badań: a) spirometrii, b) RTG, c) laboratoryjnych (biochemicznych), d) bakteriologicznych, e) audiogramu.
28	LECZENIE CHOROBY POMPĘGO (ICD-10 E 74.0)	<p>1. Kryteria kwalifikacji: Do leczenia w ramach programu kwalifikują się chorzy, u których zdiagnozowano chorobę Pompego na podstawie udokumentowanego deficytu aktywności enzymu algiukozidazy alfa w leukocytach krwi obwodowej lub fibroblastach hodowanych skóry.</p>	<p>1. Kwalifikacja: Zalecanego sposób dawkowania preparatu algiukozidazy alfa to 20 mg/kg masy ciała podawane raz na dwa tygodnie w postaci infuzji. Lek należy podawać stopniowo. Zaleca się rozpoczęcie leczenia z szybkością</p> <p>1. Tryb realizacji świadczenia: 1) ambulatoryjny; 2) jednodniowy; 3) hospitalizacja.</p> <p>2. Driedzina medycyny: pediatria, choroby</p>

alglucosida-sum alpha	<p>2. Określenie czasu leczenia w programie Leczenie trwa do czasu podjęcia przez lekarza prowadzącego decyzji o wyłączeniu świadczniobiory z programu, zgodnie z kryteriami wyłączenia.</p> <p>3. Wyłączenie z programu:</p> <ol style="list-style-type: none"> 1) ciąża lub laktacja; 2) obecność poważnych wrodzonych anomalii, chorób współistniejących, które w ocenie lekarza kwalifikującego do leczenia, mogą uniemożliwić poprawę stanu zdrowia (nie dotyczy objawów związanych z GSD II); 3) progresja choroby pojawiającej się pomimo leczenia. 		<p>6) AsPART, AlAT, bilirubina; LDH; poziom przeciwniak 7)</p> <p>8) algidozydazie alfa; parametry fizyczne – telemo, liczba oddechów, ciśnienie krwi, saturacja; pomiar antropometryczny;</p> <p>9) EKG; echoangiografia; RTG klatki piersiowej; USG jamy brzuszej; badanie pulmonologiczne (wydolność oddychowa, spirometria);</p> <p>10) badanie audiometryczne; badanie okulistyczne; badanie psychologiczne;</p> <p>11) badanie narządu ruchu oraz funkcji motorycznych; test SF36 (W przypadku kiedy możliwe jest wykonanie badania u dzieci poniżej 5 roku życia).</p> <p>3. Warunki wymagane od świadczniobioryw:</p> <ol style="list-style-type: none"> 1) lekarze: <ol style="list-style-type: none"> a) dzieci - lekarze specjalisci pediatri (łaczny czas pracy-równowaga 2 etatów), dorosli - lekarze specjalisci chorób wewnętrznych lub neurologii (łaczny czas pracy-równowaga 2 etatów); b) pielęgniarki (łaczny czas pracy-równowaga 2 etatów); 2) pielęgniarki: pielęgniarki (łaczny czas pracy-równowaga 2 etatów); 3) organizacja udzielania świadczeń: oddział pediatryczny z możliwością udzielenia świadczeń chorób metabolicznych lub oddział chorób wewnętrznych z możliwością udzielenia świadczeń chorób metabolicznych; 4) dostęp do badań: <ol style="list-style-type: none"> a) USG, b) tomografia komputerowa, c) rezonansu magnetycznego, d) RTG, e) EKG, f) echokardiografia, g) laboratoryjnych (biochemiczne, hormonalne, morfologia krwi z rozmażem), h) genetycznych. <p>2. Monitorowanie leczenia: W przypadku postaci niemowlęcej w pierwszym roku leczenia badania muszą być wykonywane co 3 miesiące, w przypadku postaci młodzieńczej co 6 miesięcy, w postaci dorosłych co rok (okresowej oceny skuteczności terapii dokonuje lekarz niezaangażowany w leczenie świadczniobioryw z chorobą Pompego lub z innymi chorobami rzadkimi):</p> <ol style="list-style-type: none"> 1) morfologia; 2) krzepnięcie; 3) proteinogram; 4) gazometria; 5) CK, CK-MB; 6) AsPART, AlAT, bilirubina; LDH; poziom przeciwniak 7)

	<p>przeciwko algukozydzie alfa;</p> <p>badanie fizykalne;</p> <p>parametry życiowe – tężno, liczba oddechów, ciśnienie krwi, saturacja;</p> <p>poniary;</p> <p>antropometryczne (do decyzji lekarza);</p> <p>11) EKG;</p> <p>12) echokardiografia;</p> <p>13) USG jamy brzuszej (do decyzji lekarza);</p> <p>14) badanie pulmonologiczne (wydolność oddechowa, spironetria - w przypadku kiedy możliwie jest wykonanie badania u dzieci poniżej 5 roku życia - badanie audiometryczne);</p> <p>15) badanie sily mięśniowej oraz funkcji motorycznych;</p> <p>16) test SF36 - W przypadku kiedy możliwie jest wykonanie badania u dzieci poniżej 5 roku życia;</p> <p>17) badanie audiometryczne.</p> <p>Raz na 12 miesięcy (okresowej oceny skuteczności terapii dokonuje lekarz niezaangażowany w leczenie świadczeniobiorców z chorobą Pompego lub z innymi chorobami rzadkimi):</p> <p>1) morfologia;</p> <p>2) krzepnięcie;</p> <p>3) proteinogram;</p> <p>4) gazometria;</p> <p>5) CK, CK-MB;</p> <p>6) AspAT, AlAT, bilirubina;</p> <p>7) LDH;</p> <p>8) Poziom przeciwciał przeciwko algukozydzie alfa;</p> <p>9) badanie fizykalne;</p> <p>parametry życiowe – tężno, liczba oddechów,</p> <p>10)</p>
--	--

	<p>ciśnienie krwi, saturacja; pomiary antropometryczne;</p> <p>11) pomiary 12) EKG; 13) echokardiografia (do decyzji lekarza w zależności od przypadku);</p> <p>14) USG jamy brzusznej (do decyzji lekarza w zależności od przypadku);</p> <p>15) badanie pulmonologiczne (wydolność odddechowa, spironetra - w przypadku kiedy możliwe jest wykonanie badania u dzieci poniżej 5 roku życia);</p> <p>16) badanie audiometryczne;</p> <p>17) badanie okulistyczne;</p> <p>18) badanie psychologiczne (do decyzji lekarza);</p> <p>19) badanie siły mięśniowej oraz funkcji motorycznych;</p> <p>20) test SF36 - w przypadku kiedy możliwe jest wykonanie badania u dzieci poniżej 5 roku życia - badanie audiometryczne.</p>	<p>1. Kryteria kwalifikacji Do leczenia w ramach programu kwalifikują się chorzy, u których zdiagnozowano mukopolisacharydozę typu II na podstawie aktywnego enzymu sulfatazy-L-iduronianu w leukocytach krwi obwodowej lub fibroblastach hodowanych skóry.</p> <p>2. Określenie czasu leczenia w programie Leczenie trwa do czasu podjęcia przez lekarza prowadzącego decyzji o wyłączeniu świadczenniobiorcy z programu, zgodnie z kryteriami wyłączenia.</p> <p>3. Wyłączenie z programu:</p> <p>1) ciąża lub laktacja; 2) obecność poważnych wrodzonych anomalii chorób współistniejących, które w ocenie lekarza kwalifikującego do leczenia, mogą</p>	<p>1. Tryb realizacji świadczenia:</p> <p>Lek jest podawany w dawce 0,5 mg/kg masy ciała co tydzień w postaci wlewu dożylnego trwającego około 3 godzin, który może być stopniowo skracany do 1 godziny, jeśli nie występują niepożądane reakcje związane podażą. Podawanie leku powinno być nadzorowane przez lekarza lub inną osobę wykonyującą zawód medyczny posiadającą doświadczenie w leczeniu świadczenniobiorów z MPS II lub innymi dziedzicznymi zaburzeniami metabolizmu.</p> <p>1. Kwalifikacja:</p> <p>Lek jest podawany w dawce 0,5 mg/kg masy ciała co tydzień w postaci wlewu dożylnego trwającego około 3 godzin, który może być stopniowo skracany do 1 godziny, jeśli nie występują niepożądane reakcje związane podażą. Podawanie leku powinno być nadzorowane przez lekarza lub inną osobę wykonyującą zawód medyczny posiadającą doświadczenie w leczeniu świadczenniobiorów z MPS II lub innymi dziedzicznymi zaburzeniami metabolizmu.</p> <p>1. Tryb realizacji świadczenia:</p> <ol style="list-style-type: none"> 1) ambulatoryjny; 2) jednodniowy; 3) hospitalizacja. <p>2. Dziedzina medycyny: pediatria, choroby wewnętrzne</p> <p>3. Warunki wymagane od świadczenniodawców:</p> <ol style="list-style-type: none"> 1) lekarze: <ol style="list-style-type: none"> a) dzieci - lekarze specjalisci pediatri (aż慵懒 czasy pracy-równoważnik 2 etatów), b) dorosli - lekarze specjalisci chorób wewnętrznych (aż慵懒 czasy pracy-równoważnik 2 etatów); 2) mukopolisacharydy z moczem; 3) poziom przeciwiał alfa 1 (w miarę możliwości); 4) badanie fizykalne;
29	<p>LECZENIE MUKOPOLISACHARYDOZY TYPU II (ZESPÓŁ HUNTERA) (ICD-10 E76.1)</p> <p>idursulfasum</p>	<p>1. Kryteria kwalifikacji Do leczenia w ramach programu kwalifikują się chorzy, u których zdiagnozowano mukopolisacharydozę typu II na podstawie aktywnego enzymu sulfatazy-L-iduronianu w leukocytach krwi obwodowej lub fibroblastach hodowanych skóry.</p> <p>2. Określenie czasu leczenia w programie Leczenie trwa do czasu podjęcia przez lekarza prowadzącego decyzji o wyłączeniu świadczenniobiorcy z programu, zgodnie z kryteriami wyłączenia.</p> <p>3. Wyłączenie z programu:</p> <p>1) ciąża lub laktacja; 2) obecność poważnych wrodzonych anomalii chorób współistniejących, które w ocenie lekarza kwalifikującego do leczenia, mogą</p>	<p>1. Kwalifikacja:</p> <p>1) morfologia; 2) krzepnięcie; 3) proteogram; 4) gazonetria; 5) AspAT, A1AT, CK, bilirubina; 6) cholesterol, witaminy rozpuszczalne w tłuszczykach; wydalanie mukopolisacharydów z moczem;</p> <p>2. Dziedzina medycyny: pediatria, choroby wewnętrzne</p> <p>3. Warunki wymagane od świadczenniodawców:</p> <ol style="list-style-type: none"> 1) lekarze: <ol style="list-style-type: none"> a) dzieci - lekarze specjalisci pediatri (aż慵懒 czasy pracy-równoważnik 2 etatów), b) dorosli - lekarze specjalisci chorób wewnętrznych (aż慵懒 czasy pracy-równoważnik 2 etatów); 2) mukopolisacharydy z moczem; 3) poziom przeciwiał alfa 1 (w miarę możliwości); 4) badanie fizykalne;

	<p>uniemożliwić poprawę stanu zdrowia;</p> <p>3) progresja choroby pojawiająca się pomimo leczenia.</p>	<p>10) parametry życiowe; pomiary antropometryczne;</p> <p>11) EKG;</p> <p>12) echokardiografia;</p> <p>13) RTG klatki piersiowej;</p> <p>14) USG jamy brzusnej;</p> <p>15) MRI o.u.n. (do decyzji lekarza);</p> <p>16) diagnostyka zespołu cieśni nadgarstka (EMG);</p> <p>17) badanie pulmonologiczne (wydolność oddychowa, spirometria - w przypadku kiedy możliwe jest wykonanie badania u dzieci poniżej 5 roku życia);</p> <p>18) badanie audiometryczne;</p> <p>19) badanie okulistyczne;</p> <p>20) badanie neurologiczne;</p> <p>21) badanie psychologiczne;</p> <p>22) badanie narządu ruchu oraz funkcji motorycznych;</p> <p>23) test 3/6 minutowego marszu - w przypadku kiedy możliwe jest wykonanie badania u dzieci poniżej 5 roku życia;</p> <p>24) test SF36 - w przypadku kiedy możliwe jest wykonanie badania u dzieci poniżej 5 roku życia.</p>	<p>2) pielęgniarki:</p> <p>pielęgniarki (ażny czas pracy-równoważnik 2 etatów);</p> <p>3) organizacja udzielania świadczeń:</p> <p>oddział pediatryczny z możliwością udzielania świadczeń chorób metabolicznych lub oddział chorób wewnętrznych z możliwością udzielenia świadczeń chorób metabolicznych;</p> <p>4) dostęp do badań:</p> <p>a) USG, tomografii komputerowej, rezonansu magnetycznego, RTG, EKG, laboratoryjnych (biochemiczne, hormonalne, morfologia krwi z rozmażem), genetycznych.</p>
--	---	--	---

5)	AspAT, AlAT, bilirubina; wydzielanie mukopolisacharydów z moczem;
6)	pozorn przeciwciat przeciwko alglukozydzie alfa (w miarę możliwości);
7)	badanie fizykalne;
8)	parametry życiowe;
9)	poniary
10)	antropometryczne;
11)	EKG;
12)	echokardiografia;
13)	USG jamy brzuszej;
14)	badanie pulmonologiczne (wydolność oddechowa, spironetria - w przypadku kiedy możliwe jest wykonanie badania u dzieci poniżej 5 roku życia);
15)	badanie narządu ruchu poniżej 5 roku życia); badanie narządu ruchu oraz funkcji motorycznych;
16)	test 3:6 minutowego marszu w przypadku kiedy możliwe jest wykonanie badania u dziewi ponizej 5 roku życia;
17)	test SF36 - W przypadku kiedy możliwe jest wykonanie badania u dzieci poniżej 5 roku życia. Raz na 12 miesięcy - okresowej oceny skuteczności terapii dokonuje lekarz niezaangażowany w leczenie świdczeniobiorców z chorobą Huntera lub z innymi chorobami rzadkimi: 1) morfologia; 2) krępienie, gazometria.
3)	cholesterol, witaminy rozpuszczalne w tluszczach;
4)	AspAT, AlAT, CK, bilirubina; wydzielanie mukopolisacharydów z

30	<p>LECZENIE MUKOPOLISACHARYDOZY TYPU VI (ZESPÓŁ MAROTEAUX - LAMY) [ICD-10 E-76.2]</p> <p>1. Kryteria kwalifikacji</p> <p>Do leczenia w ramach programu kwalifikują się chorzy, u których zdiagnozowano mukopolisacharydозę typu VI na podstawie udokumentowanego deficytu aktywności enzymu 4-sulfatazy N-acetylglukozamininy w leukocytach lub fibroblastach hodowlanych skóry.</p> <p>2. Określenie czasu leczenia w programie</p> <p>Leczenie trwa do czasu podjęcia przez lekarza</p>	<p>Zalecana dawka galsulfazy wynosi 1 mg/kg masy ciała podawaną raz w tygodniu w postaci wlewu dozynego przez 4 godziny. Początkową predkosc wlewu można dostosować tak, aby około 2,5% całkowitego roztworu zostało podane w okresie pierwszej godziny, a pozostała jego objętość (około 97,5%) przez kolejne 3 godziny infuzji.</p>	<p>1. Kwalifikacja:</p> <ol style="list-style-type: none"> 1) morfologia; 2) krzeplnięcie; 3) proteinogram; 4) gazometria 5) AspAT, AlAT, CK, bilirubina; 6) cholesterol, witaminy rozpuszczalne w tłuszczach; <p>1. Tryb realizacji świadczenia:</p> <ol style="list-style-type: none"> 1) ambulatoryny; 2) jednodniowy; 3) hospitalizacja. <p>2. Działalna medyczny: pediatria,</p> <p>3. Warunki wymagane od świadczeniodawców:</p> <ol style="list-style-type: none"> 1) lekarze:

gąsienicą	<p>prowadzącego decyzji o wyłączeniu świadczeniobiorcy z programu, zgodnie z kryteriami wyłączenia.</p> <p>3. Wyłączenie z programu:</p> <ol style="list-style-type: none"> 1) ciąża lub laktacja; 2) obecność poważnych wrodzonych anomalii chorób współistniejących, które w ocenie lekarza kwalifikującego do leczenia, mogą uniemożliwić poprawę stanu zdrowia, 3) progresja choroby pojawiająca się pomimo leczenia. 	<p>7) wydalanie mukopolisacharydów z moczem;</p> <p>8) poziom przeciwiciał przeciwko gąsieniczie (w miarę możliwości);</p> <p>9) badanie fizykalne;</p> <p>10) parametry życiowe;</p> <p>11) pomiary antropometryczne;</p> <p>12) EKG;</p> <p>13) echokardiografia;</p> <p>14) RTG klatki piersiowej;</p> <p>15) USG jamy brzusnej;</p> <p>16) MRI ou.n. (do decyzji lekarza);</p> <p>17) diagnostyka zespołu cieśni nadgarstka (EMG);</p> <p>18) badanie pulmonologiczne (wydolność oddechowa, spironetria – w przypadku kiedy możliwe jest wykonanie badania u dziecka poniżej 5 roku życia);</p> <p>19) badanie audiometryczne;</p> <p>20) badanie okulistyczne;</p> <p>21) badanie psychologiczne;</p> <p>22) badanie narządu ruchu oraz funkcji motorycznych;</p> <p>23) test 3/6 minutowego marszu - w przypadku kiedy możliwe jest wykonanie badania u dziecka poniżej 5 roku życia;</p> <p>24) test SF36 - w przypadku kiedy możliwe jest wykonanie badania u dziecka poniżej 5 roku życia.</p>	<p>dzieci - lekarze specjalisci pediatrini (łaczny czas pracy-rozwoźnik 2 etatów);</p> <p>2) pielęgniarki: pielęgniarki (łaczny czas pracy-rozwoźnik 2 etatów);</p> <p>3) organizacja udzielania świadczeń oddziału pediatryczny z możliwością udzielania świadczeń chorób metabolicznych;</p> <p>4) dostęp do badań:</p> <p>a) USG,</p> <p>b) tomografii komputerowej,</p> <p>c) rezonansu magnetycznego,</p> <p>d) RTG,</p> <p>e) EKG,</p> <p>f) laboratoryjnych (biochemiczne, hormonalne, morfologia krwi z rozmazem),</p> <p>g) genetycznych.</p>
			<p>2. Monitorowanie leczenia</p> <p>W pierwszym roku leczenia wykonywanie badań powinno być przeprowadzone co 6 miesięcy, w następnych latach co rok - okresowej oceny skuteczności terapii dokonuje lekarz niezaangażowany w leczenie.</p>

	<p>świadczeniebiorców z chorobą Maroteaux-Lamy lub z innymi chorobami rzadkimi:</p> <ul style="list-style-type: none">1) morfologia;2) krzepnięcie;3) CK;4) AspAT, AlAT, bilirubina;5) wydalanie mukopolisacharydów z moczem;6) poziom przeciwiciał przeciwko galiulatazie (w miarę możliwości); badanie fizykalne;7) parametry życiowe;8) pomiary antropometryczne;9) EKG;10) echokardiografia;11) USG jamy brzuszej;12) USG jamy brzuszej; badanie pulmonologiczne (wydolność oddechowa, spironometria - w przypadku kiedy możliwe jest wykonanie badania u dzieci poniżej 5 roku życia);13) badanie narządu ruchu oraz funkcji motorycznych;14) test 30s minutowego marszu - w przypadku kiedy możliwe jest wykonanie badania u dzieci poniżej 5 roku życia;15) test SF36 - w przypadku kiedy możliwe jest wykonanie badania u dzieci poniżej 5 roku życia.16) Raz na 12 miesięcy - okresowej oceny skuteczności terapii dokonuje lekarz niezaangażowany w leczenie świadczeniobiorców z chorobą Maroteaux-Lamy lub z innymi chorobami rzadkimi:<ul style="list-style-type: none">1) morfologia;2) krzepnięcie;3) gazometria;

31	LECZENIE NISKORO- STYCH DZIECI Z	<p>1. Kryteria kwalifikacji Do leczenia w ramach programu kwalifikują się świadczeniobiorcy spełniający następujące kryteria:</p> <p>1) skrajna niskotrość, tj. wysokość ciała</p> <p>Lek podawany jest w dawce 0,04 – 0,12 mg/kg dwa razy na dobę.</p>	<p>1. Kwalifikacja: Do programu kwalifikują Zespół Koordynacyjny ds. Słosowania Hormonu Wzrostu. Badania</p> <p>1. Tryb realizacji świadczenia:</p> <ul style="list-style-type: none"> 1) ambulatoryjny; 2) jednodniowy; 3) hospitalizacja. 	

CIEŻKIM PIERWO- TNYM NIEDOBO- REM IGF-1 (ICD-10 E- 34.3) mecaserminum	<p>poniżej -3 SD w odniesieniu do pici i wieku, na stawkach centylowych dla populacji dzieci polskich;</p> <p>2) stężenie IGF-1 poniżej -2,5 SDS w odniesieniu do pici i wieku;</p> <p>3) prawidłowe stężenie GH (w tleście krótkiego nocnego wyzutu tego hormonu – co najmniej 5 poniżej stężeń hormonu wzrostu, w uzasadnionych przypadkach poszerzone o wykonanie dwóch testów stymulacji sekrecji tego hormonu);</p> <p>4) wykluczenie innych, anizeli ciążki pierwotny niedobór IGF-1, przyczyn niskorośności (niedokrwistość, niedoczymność i wchłaniania), dotyczące przebiegu ciąży i porodu, itp.);</p> <p>5) rozpoznanie ciążki pierwotnego niedoboru IGF-1 potwierdzone testem generacji sonatomedyon;</p> <p>6) w przypadkach wątpliwych badania molekularne w kierunku rozpoznania mutacji w obrębie receptora hormonu wzrostu, mutacji genu kodującego syntezę IGF-1 lub promotora tego genu.</p>	<p>2. Dziedzina medycyny: pediatria</p> <p>3. Warunki wymagane od świadczeniodawców:</p> <p>1) lekarze: lekarze specjalisci endokrynologii i lekarze specjalisci pediatrii (łączny czas pracy-równoważnik 3 etatów);</p> <p>2) pielęgniarki: pielęgniarki (łączny czas pracy-równoważnik 2 etatów);</p> <p>3) organizacja udzielania świadczenia: a) oddział endokrynologii wieku rozwojowego lub oddział pediatryczny udzielający świadczeń z zakresu endokrynologii wieku rozwojowego z poradnią endokrynologiczną dla dzieci/pediatryczną o profilu endokrynologicznym - minimum 6 godzin - 1 dzień w tygodniu, b) dostęp do konsultacji: diabetologicznych, kardiologicznych, laryngologicznych, neurologicznych, okulistycznych, neurochirurgicznych, hematoonkologicznych;</p> <p>4) dostęp do badań: a) USG, tomografia komputerowa, rezonansu magnetycznego, RTG, EKG, laboratoryjnych (bioświetlnościowo-oznaczeń IGF-1 i IGFBP-3), genetycznych;</p> <p>5) wyposażenie w sprzęt i aparaturę medyczną: a) chłodnicę (z możliwością całodobowego monitorowania temperatury) w lokalizacji, sprzęt antropometryczny (w tym stadiometr typu Harpenden) w lokalizacji, atlas Greulicha-Pyle w lokalizacji.</p> <p>Przed rozpoczęciem leczenia, a następnie co 365 dni: 1) konsultacja; 2) program surowicy knwi (co najmniej pomiar stężenia Na⁺).</p>
		<p>2. Określenie czasu leczenia w programie: Leczenie trwa do czasu podjęcia przez lekarza prowadzącego decyzji o wyłączeniu świadczeniodorcy z programu, zgodnie z kryteriami wyłączenia.</p> <p>3. Wyłączenie z programu: Leczenie twa do czasu podjęcia przez lekarza prowadzącego decyzji o wyłączeniu świadczeniodorcy z programu, zgodnie z kryteriami wyłączenia.</p> <p>1) nawracające, zagraszające życiu dziecka stanły hipoglikemię;</p> <p>2) zhuszczenie głowki kości udowej;</p> <p>3) pseudo-tumor cerebri;</p> <p>4) ujawnienie lub wznowa choroby rozrostowej, niezadowalający efekt leczenia, tj. przyrost wysokości ciała świadczeniodorcy leczonego za pomocą rHIGF-1 ponizej 3 cm na rok;</p> <p>5) osiągnięcie wieku kostnego powyżej 14 lat przez dziewczynkę i powyżej 16 lat przez chłopca.</p>

	<p>audiogramem;</p> <p>2) konsultacja kardiologiczna z USG układu sercowo-naczyniowego.</p> <p>Przed rozpoczęciem leczenia (w zależności od potrzeb (około 10% świadczeniobiorców): konsultacja okulistyczna.</p> <p>Przed rozpoczęciem leczenia, a następnie co 365 dni: RTG śródreca z bliższa przynasada, kości przedramienia (do oceny wieku kostnego).</p> <p>Przed rozpoczęciem leczenia subsequently in dependence on needs (about 20% beneficiaries): imaging of the central nervous system (TK with contrast or MRI).</p>	<p>1. Tryb realizacji świadczenia: hospitalizacja.</p> <p>2. Działania medyczne:</p> <ul style="list-style-type: none"> 1) onkologia kliniczna; 2) hematologia; 3) hematoonkologia dziecięca; 4) ginekologia onkologiczna <p>3. Warunki wymagane od świadczeniodawcy:</p> <p>1) lekarze:</p> <ul style="list-style-type: none"> a) lekarz specjalista onkologii klinicznej, albo hematologii albo onkologii dziecięcej albo hematologii dziedziczej albo ginekologii onkologicznej albo chirurgii onkologicznej (rownowazniki 2 etatów) albo b) lekarz specjalista chorób płuc - w zakresie leczenia nowotworów płuc albo urologii - w zakresie leczenia nowotworów układu moczowo-płciowego albo endokrynologii - w zakresie guzów neuroendokrynnych (rownowazniki 2 etatów) pod warunkiem zapewnienia stałego konsultanta -specjalisty onkologii klinicznej, albo c) lekarz specjalista radioterapii lub radioterapii onkologicznej – w zakresie leczenia skojarzonego, tzn. jednociennej chemo-radioterapii (rownowaznik 1 etatu) pod warunkiem zapewnienia stałego konsultanta – specjalisty onkologii klinicznej; <p>2) pielęgniarki:</p>
32	<p>PROGRAM LECZENIA W RAMACH ŚWIADCZE-NIA CHEMIOTE-RAPII NIESTAN-DAROWEJ</p> <p>1. Kryteria kwalifikacji</p> <p>Świadczenie „chemioterapia niestandardowa” jest procedurą podania leku w terapii nowotworów realizowaną z wykorzystaniem substancji, które nie znajdują się w wykazie substancji stosowanych w chemioterapii nowotworów określonym w przepisach wydanych na podstawie art. 31 d ustawy z dnia 27 sierpnia 2004 r. o świadczeniach opieki zdrowotnej finansowanych ze środków publicznych w zakresie świadczeń gwarantowanych z zakresu leczenia szpitalnego), lub znajdująć się w wykazie substancji czynnych stosowane poza przyporządkowanym im tam kodem ICD-10.</p> <p>2. Określenie czasu leczenia w programie.</p> <p>Leczenie dotyczy okresu maksymalnie do 3 miesięcy lub 3 cykli trwania leczenia. Lekarz prowadzący w zależności od stanu zdrowia świadczeniobiorcy decyduje o przerwaniu bądź kontynuacji leczenia, zgodnie z wnioskiem o jego kontynuację.</p>	<p>Zgodnie z wnioskiem świadczeniodawcy i akceptacją dyrektora oddziału wojewódzkiego Narodowego Funduszu Zdrowia.</p> <p>2. Określenie czasu leczenia w programie.</p> <p>Leczenie dotyczy okresu maksymalnie do 3 miesięcy lub 3 cykli trwania leczenia. Lekarz prowadzący w zależności od stanu zdrowia świadczeniobiorcy decyduje o przerwaniu bądź kontynuacji leczenia, zgodnie z wnioskiem o jego kontynuację.</p>

	<p>pielęgniarki przeszkolone w zakresie podowania cytotoksyczów (równoważnik 4 etatów);</p> <p>3) Organizacja udzielania świadczeń: Całodobowy oddział szpitalny onkologiczny, chemioterapii, onkologii ginekologicznej, hematoologiczny, nowotworów krwi, onkologiczny dla dzieci, hematologiczny dla dzieci, chirurgii onkologicznej chorób wewnętrznych, endokrynologiczny, gastroenterologiczny, pulmonologiczny, pediatryczny, chirurgii ogólniej, otolaryngologiczny, urologiczny (z całodobową opieką lekarską);</p>	<p>4) Dostęp do badań:</p> <ul style="list-style-type: none">a) ultrasonograficznych,b) rtg konwencjonalne,c) mammografi,d) tomografii komputerowej,e) histopatologicznych,f) scyntigrafii,g) markerów nowotworowych,h) morfologii krwi i badań biochemicznych,i) endoskopowych (bronchoskopia, gastroskopia, kolonoskopia, rektosigmoidoskopia, cystoskopia),j) cytologicznych,k) cytochemicznich,l) immunofenotypowych szpiku.	<p>1. Realizacja świadczenia musi być poprzedzona pozytywną opinią wydaną przez właściwego konsultanta wojewódzkiego odpowiednio: w dziedzinie onkologii klinicznej, hematologicznej, hematoonkologii dziecięcej, albo ginekologii onkologicznej oraz wnioskiem świadczenniodawcy, skierowanym do dyrektora oddziału wojewódzkiego Narodowego Funduszu Zdrowia, zawierającym:</p> <ol style="list-style-type: none">1) pozytywną opinię zespołu kwalifikującego, w skład, którego wchodzi: dyrektor do spraw medycznych (lub w przypadku jego braku, dyrektor podmiotu udzielającego świadczenia), dyrektor ekonomiczny lub Główny Księgowy i ordynator oddziału wnioskującego o terapię, lub osoby przenich upoważnione;2) potwierdzenie pozytywnej odpowiedzi świadczeniobiorcy na terapię – dotyczy kontynuacji terapii niestandardowej;3) proponowany schemat leczenia;
--	--	--	---

		<p>4) dodatkowo, dla leków stosowanych niezgodnie z Charakterystyką Produktu Leczniczego, a w oparciu o „stosowanie leku zgodnie ze wskazaniami aktualnej wiedzy medycznej” należy odciały dokumenty (w języku polskim) potwierdzające efektywność kliniczną interwencji wobec pierwszorzędowych punktów końcowych na wysokiej jakości (minimum 3 pkt w skali Jadad) randomizowanych (minimum 3 pkt w skali Jadad) lub innych badań i rejestrów klinicznych.</p> <p>2. Świadczeniodawca składa wniosek wraz z załącznikami o pisemna akceptację do właściwego oddziału wojewódzkiego Narodowego Funduszu Zdrowia</p> <p>3. W przypadku zastosowania produktu leczniczego poza wskazaniami refestryacyjnymi świadczeniodawca zobowiązany jest do:</p> <ol style="list-style-type: none"> 1) wcześniejszego sprawdzenia czy istnieją inne opcjonalne sposoby postępowania o udowodnionej efektywności klinicznej w danym wskazaniu; 2) prowadzenia monitorowania stanu zdrowia świadczeniobiorcy, we wszystkich przypadkach nowe informacje dotyczące efektywności leku oraz stanu zdrowia świadczeniobiorcy powinny zostać zapisane; 3) po uzyskaniu akceptacji dyrektora oddziału wojewódzkiego Narodowego Funduszu Zdrowia świadczeniodawca jest zobowiązany pozyskać pisemną zgodę świadczeniobiorcy na zastosowanie terapii lekiem poza wskazaniami refestryacyjnymi. <p>4. Akceptacja realizacji świadczenia chemioterapia niesandardowa przez dyrektora oddziału wojewódzkiego Narodowego Funduszu Zdrowia następuje na podstawie złotego wniosku, po spełnieniu warunków zawartych w rekomendacji Agencji Oceny Technologii Medycznych. Jeżeli świadczeniodawca został zakwalifikowany do kategorii medycznej „przypadek pilny”, w przypadku braku rekomendacji Agencji Oceny Technologii Medycznych, następuje akceptacja warunkowa realizacji świadczenia chemioterapia niesandardowa przez dyrektora oddziału wojewódzkiego Narodowego Funduszu Zdrowia, po przeprowadzeniu postępowania, o którym mowa w pkt 1 i 2 (w takim przypadku dyrektor oddziału wojewódzkiego Narodowego Funduszu Zdrowia przekazuje niezwłocznie wniosek, o którym mowa w pkt 1, do ministra właściwego do spraw zdrowia w celu wydania rekomendacji Agencji Oceny Technologii Medycznych. Akceptacja warunkowa wniosku obowiązuje do momentu wydania rekomendacji przez</p>
--	--	--

--	--	--	--

Prezesa Agencji Oceny Technologii Medycznych).

6. W ramach świadczenia chemioterapia niesandardowa nie może być finansowana substancja czynna w tym samym wskazaniu, w którym jest finansowane w innym programie terapeutycznym lub wykazuje substancję czynną stosowaną w chemioterapii.

II. Wykaz świadczeń gwarantowanych z zakresu profilaktycznych programów zdrowotnych oraz warunki ich realizacji

Lp.	Nazwa świadczenia gwarantowanego	Zakres procedur realizowanych w ramach świadczenia gwarantowanego	Warunki realizacji świadczeń gwarantowanych	
			Świadczeniobiorcy	Świadczeniodawcy
1	1. Program profilaktyki chorób odtytoniowych (w tym POChP)	Program odtytoniowych (w tym POChP) - etap podstawowy Program obejmuje: 1) zebranie wywiadu dotyczącego palenia tytoniu, z uwzględnieniem: wieku rozpoczęcia palenia, liczby lat palenia, liczby wypalanych papierosów dziennie, liczby próba zaprzestania palenia i czasu ich trwania, checi zaprzestania palenia i wiary w sukces oraz ocenę poziomu uzależnienia od tytoniu; 2) badanie przedmiotowe: - pomiar masy ciała, wzrostu, ciśnienia tętniczego krwi; 3) badanie fizyczne; 4) badanie spirometryczne u osób w wieku 40 – 65 lat (przy określaniu wieku należy wziąć pod uwagę rok uroczenia); 5) edukacja dotycząca skutków zdrowotnych palenia tytoniu;	<p>1. Kryteria kwalifikacji Program adresowany jest do osób powyżej 18 roku życia palących paperysy, w tym – w zakresie diagnostyki POChP – do kobiet i mężczyzn pomiędzy 40 a 65 rokiem życia (przy określaniu wieku należy wziąć pod uwagę rok urodzenia). Ktozy nie miejeli wykonanych badań spirometrycznych w ramach programu profilaktyki POChP w okresie ostatnich 36 miesięcy, u których nie zdiagnozowano wcześniej w sposób wcześniejszy, w sposób potwierdzony badaniem spirometrycznym, przewlekłej obrutraczej choroby płuc (lub przewlekłego zapalenia oskrzeli lub rozetny),</p> <p>2. Wyłączenie z programu:</p> <p>1) skierowanie świadczeniobiorcy (osoby ze średnim i wysokim stopniem motywacji do rzucenia palenia w ciągu) do etapu specjalistycznego kobiety w ciąży) do etapu specjalistycznego programu wraz z przekazaniem kopii dokumentacji medycznej dotyczącej przebiegu etapu podstawowego programu - w przypadku niepowodzenia terapii po 30 dniach;</p> <p>2) skierowanie do odpowiedniego świadczeniodawcy - w przypadku świadczeniobiorców ze stwierdzonymi na podstawie przeprowadzonego badania lekarskiego</p>	<p>1. Tryb realizacji świadczenia – ambulatoryjny. 2. Warunki wymagane od świadczeniodawców: 1) personel: a) lekarz podstawowej opieki zdrowotnej posiadający udokumentowane umiejętności w leczeniu zespołu uzależnienia od tytoniu, b) dopuszcza się współpracę z pielęgniarką posiadającą co najmniej ukończony kurs kwalifikacyjny pielęgniarską zachowawczego lub środowiskowego rodzinnego lub promocji zdrowia i edukacji zdrowotnej; 2) wyposażenie w sprzęt i aparaturę medyczną: a) aparat EKG, b) podstawniowy zestaw reanimacyjny, c) pozostałe wyposażenie: - zestaw przeciwzwisząwy, - waga medyczna ze wzrostomierzem, - zestaw do wykonywania zabiegów i opalarków, - aparat do mierzenia ciśnienia tętniczego krwi, - stetoskop, - gleukometr, - otoskop, - lodywka, - koźleka lekarska, - stołek zabiegowy, - szafka przeznaczona do przechowywania leków i materiałów medycznych, - telefon, d) sprometr lub przystawką sprometryczną spełniającą</p>

<p>zagrożenia chorobami odtłuszczeniowymi; 8) prowadzenie terapii odwykowej zgodnie z ustalonym z świadczeniobiorcą schematem postępowania.</p>	<p>wymagającymi dalszej diagnostyki lub leczenia.</p>	<p>następujące minimalne wymogi techniczne: funkcja mierzenia i rejestrowania zmiennych: FEV1 i FVC oraz wydechowej części krzywej przepływu/objętość, czułość pomiaru: +/-3% lub 0,05 L; czas: 1 i 15 sek., prezentacja wyników pomiarów w wartościach należnych według ECCS/ERS, możliwość obserwacji wydechowej części krzywej przepływu/objętość w czasie wykonywania badania, funkcja prezentacji i archiwizacji wyniku (wydruk), rejestracja wydechowej części krzywej przepływu/objętość, prezentacja wyników trzech pomiarów spirometrycznych w wartościach bezwzględnych i w procentach wielkości należnej (według ECCS/ERS), funkcja obliczania wskaźnika FEV1/FVC w wielkości bezwzględnej, oraz wyrażonej jako procent wielkości należnej.</p>
<p>Program profilaktyki chorób odtłuszczeniowych (w tym POCHP) - etap specjalistyczny Program obejmuje: 1) zebranie wywiadu dotyczącego palenia tytoniu, z uwzględnieniem: wieku rozpoczęcia palenia, liczby lat palenia, liczby wypalanych papierosów dziennie, liczby prób zaprzestania palenia i czas ich trwania, chęci zaprzestania palenia i wiary w skuteczne zaprzestanie palenia;</p> <p>2) w przypadku osób skierowanych z etapu podstawowego ocena informacji zebranych o świadczeniobiorcy w etapie podstawowym i ich aktualizacja;</p> <p>3) przeprowadzenie testów ocenających poziom uzależnienia od tytoniu, motywacji do zaprzestania palenia, depresji, objawów abstynencji;</p> <p>4) badanie przedmiotowe: pomiar masy ciała, wzrostu oraz ciśnienia tętniczego kwi,</p> <p>5) przeprowadzenie wywiadu dotyczącego chorób współistniejących;</p> <p>6) badanie poziomu tlenku węgla w wydychanym powietrzu;</p> <p>7) badanie spirometryczne;</p> <p>8) przeprowadzenie edukacji świadczeniobiorców, praktyczne porady dla osób palących tytoni, a w przypadku kobiet</p>	<p>1. Kryteria kwalifikacji</p> <p>Program adresowany jest do osób powyżej 18 roku życia uzależnionych od tytoniu (ICD-10: F17), skierowanych z etapu podstawowego programu, lub z oddziału szpitalnego oraz zgłaszających się bez skierowania.</p> <p>Świadczeniobiorca może być objęty leczeniem w ramach programu tylko raz.</p>	<p>2. Tryb realizacji świadczenia - ambulatoryjny.</p> <p>2. Warunki wymagane od świadczeniodawców:</p> <ol style="list-style-type: none"> 1) personel: <ul style="list-style-type: none"> a) lekarz specjalista, posiadający udokumentowane umiejętności w leczeniu zespołu uzależnienia od tytoniu, b) osoba, która jest w trakcie szkolenia w zakresie psychoterapii lub specjalista psychoterapii uzależnienia (osoba, która posiada kwalifikacje specjalisty terapii uzależnieni, o którym mowa w ustawie z dnia 29 lipca 2005 r. o przeciwdziałaniu narkomanii (Dz. U. Nr 179, poz. 1485, z późn. zm.) lub specjalisty psychoterapii uzależnienia, o którym mowa w przepisach wydanych na podstawie ustawy z dnia 26 października 1982 r. o wychowaniu w Trzeźwości i przeciwdziałaniu alkoholizmu (Dz. U. z 2007 r. Nr 70, poz. 473, z późn. zm.); lub osoba prowadząca psychoterapię (osoba, która ukończyła studia wyższe i szkolenie w zakresie psychoterapii), c) pielęgniarka lub położna przeszkołona w zakresie leczenia zespołu uzależnienia od tytoniu; d) wyposażenie w sprzęt i aparaturę medyczną: <ul style="list-style-type: none"> a) aparat do pomiaru ciśnienia kwi, b) aparat do pomiaru stężenia tlenku węgla w wydychanym powietrzu, c) spiroometr, d) waga lekarska ze wzrostomierzem.

	<p>poinformowanie iż palenie tytoniu jest czynnikiem ryzyka zachorowania na raka szyjki macicy;</p> <p>9) ustalenie wskazań i przeciwwskazań do terapii grupowej oraz farmakoterapii;</p> <p>10) zaplanowanie schematu leczenia uzależnienia od tytoniu (w tym psychoterapia lub farmakoterapia) i jego realizacja.</p>	<p>1. Tryb realizacji świadczenia - świadczenia w trybie ambulatoryjnym</p> <p>2. Warunki wymagane od świadczeniodawców:</p> <ol style="list-style-type: none"> 1) personel: <ol style="list-style-type: none"> a) lekarz specjalista położnictwa i ginekologii, lub lekarz ze specjalizacją i stopnia w zakresie położnictwa i ginekologii, lub lekarz w trakcie specjalizacji z położnictwa i ginekologii (lekarz, który ukończył co najmniej drugi rok specjalizacji); lub b) poleżna posiadająca certyfikat umiejętności w zakresie pobierania rozmażów cytologicznych wydany przez centralny ośrodek koordynujący program profilaktyki raka szyjki macicy; c) wyposażenie w sprzęt i aparaturę medyczną: 2) wizytek jednorazowy, 3) jednorazowa szczoteczka umożliwiająca pobranie rozmażu jednocześnie z tarczy części pochowej oraz z kanalu szyjki macicy.
2.	<p>Program profilaktyki raka szyjki macicy - etap podstawowy - pobranie materiału z szyjki macicy do przesiewowego badania cytologicznego</p>	<p>1. Kryteria kwalifikacji Badania wykonuje się:</p> <ol style="list-style-type: none"> 1) co 36 miesięcy dla kobiet w wieku od 25 do 59 lat, (przy określaniu wieku należy wziąć pod uwagę rok urodzenia); 2) co 12 miesięcy dla kobiet w wieku od 25 do 59 lat (przy określaniu wieku należy wziąć pod uwagę rok urodzenia), obciążonych czynnikami ryzyka (zakażonych wirusem HIV, przyjmujących leki immunosupresywne, zakażone HPV - typem wysokiego ryzyka). <p>2. Wyłączenie z programu: rozpoznanie nowotworu złośliwego szyjki macicy, po zakończeniu kontroli onkologicznej (decyzję podejmuje lekarz prowadzący leczenie onkologiczne) kobietę spełniające kryteria włączenia do programu ponownie zostają objęte skrynięciem cytologicznym.</p>

<p>Program profilaktyki raka szyjki macicy - etap diagnostyczny - badanie mikroskopowe materiału z szyjki macicy - badanie paktetów komórek i cytologia metodą Papanicolaou</p> <p>1. Kryteria kwalifikacji Badania wykonuje się: 1) co 36 miesięcy dla kobiet w wieku od 25 do 59 lat, (przy określaniu wieku należy wziąć pod uwagę rok urodzenia); 2) co 12 miesięcy dla kobiet w wieku od 25 do 59 lat (przy określaniu wieku należy wziąć pod uwagę rok urodzenia), obciążonych wirusem HIV, czynnikami ryzyka (zakażonych wirusem HPV, przyjmującymi leki immunosupresyjne, zakażone HPV - typem wysokiego ryzyka).</p> <p>2. Wyłączenie z programu:</p> <ul style="list-style-type: none"> 1) rozpoznanie nowotworu złośliwego szyjki macicy; 2) skierowane (poza programem) do dalszej diagnostyki lub leczenia – w przypadku rozpoznania nowotworu szyjki macicy lub innego schorzenia wymagającego leczenia specjalistycznego. 	<p>1. Tryb realizacji świadczenia - ambulatoryjny. 2. Warunki wymagane od świadczeniodawców:</p> <ol style="list-style-type: none"> 1) laboratorium wpisane do ewidencji Krajowej Rady Diagnostów Laboratoryjnych (KRDŁ); 2) personel: <ul style="list-style-type: none"> a) lekarz specjalista patomorfologii lub anatomii patologicznej, b) osoby dokonujące oceny mikroskopowej preparatów – cytologicznych lub cytomorfologicznych lub lekarze specjalisci patomorfologii i anatomii patologicznej (co najmniej 2 osoby), posiadający udokumentowane umiejętności w wykonywaniu badań cytologicznych; 3) wyposażenie w sprzęt i aparaturę medyczną: mikroskop wysokiej jakości, umożliwiające uzyskanie powiększenia co najmniej 400 razy.
<p>Program profilaktyki raka szyjki macicy - etap pogłębionej diagnostyki - kolposkopia lub kolposkopia z celowanym histopatologicznym wycinków i badaniem histopatologicznym</p> <p>1. Kryteria kwalifikacji Skierowanie z etapu podstawowego programu.</p> <p>2. Wyłączenie z programu Skierowanie (poza programem) do dalszej diagnostyki lub leczenia – w przypadku rozpoznania nowotworu szyjki macicy lub innego schorzenia wymagającego leczenia specjalistycznego</p>	<p>1. Tryb realizacji świadczenia - ambulatoryjny. 2. Warunki wymagane od świadczeniodawców:</p> <ol style="list-style-type: none"> 1) personel: <ul style="list-style-type: none"> a) lekarz specjalista położnictwa i ginekologii lub lekarz specjalista ginekologii onkologicznej, lub lekarz ze specjalizacją I stopnia w zakresie położnictwa i ginekologii z udokumentowanym szkoleniem w wykonywaniu badań kolposkopowych; 2) wyposażenie w sprzęt i aparaturę medyczną: <ul style="list-style-type: none"> a) kolposkop, b) zestaw do pobierania wycinków; 3) inne wymagania: a) zapewnienie dostępu do badań histopatologicznych, b) w przypadku rozpoznania nowotworu wymagane jest zgłoszenie do regionalnego rejestru nowotworów uzyskanych dodatkich wyników badań na kartach zgłoszenia nowotworu złożonego Mz/N1-a z dopiskiem „S” (skryning).

3.	Program profilaktyki raka piersi	<p>Program profilaktyki raka piersi – etap podstawowy - mammografia skryningowa obu piersi (każdej piersi w dwóch projekcjach oraz w przypadku wskazan medycznych uzupełniająco w projekcji dodatkowej).</p> <p>Kryteria kwalifikacji:</p> <p>Badana wykonuje się:</p> <ol style="list-style-type: none"> 1) co 24 miesiące u kobiet w wieku od 50 do 69 lat (przy określaniu wieku należy wziąć pod uwagę rok urodzenia); 2) co 12 miesięcy u kobiet w wieku od 50 do 69 lat (przy określaniu wieku należy wziąć pod uwagę rok urodzenia), u których wystąpił rak piersi wśród członków rodzin (u matki, siostry lub córki) lub mutacje w obrębie genów BRCA 1 lub/BRCA 2. <p>Programem nie mogą być objęte kobiety, u których już wcześniej zdiagnozowano zmiany nowotworowe o charakterze złośliwym w piersi.</p>	<p>1. Tryb realizacji świadczenia - ambulatoryjny.</p> <p>2. Warunki wymagane od świadczeniodawców:</p> <ol style="list-style-type: none"> 1) personel: <ul style="list-style-type: none"> a) lekarz specjalista radiologii lub radiodiagnostyki lub radiologii i diagnostyki obrazowej, lub lekarz ze specjalizacją I stopnia w zakresie radiodiagnostyki z udokumentowanym doświadczeniem w dokonywaniu oceny mammografii skryningowych (co najmniej dwóch lekarzy), b) technik elektroradiologii z udokumentowanym szkoleniem w zakresie prowadzenia kontroli jakości oraz mammografii; 2) wyposażenie w sprzęt i aparaturę medyczną: mammograf o parametrach nie niższych niż do mammografii skryningowej obu piersi *. <p>1. Tryb realizacji świadczenia - ambulatoryjny.</p> <p>2. Warunki wymagane od świadczeniodawców:</p> <ol style="list-style-type: none"> 1) dla mammografii uzupełniającej: <ul style="list-style-type: none"> a) personel: <ul style="list-style-type: none"> - lekarz specjalista radiologii lub radiodiagnostyki lub radiologii i diagnostyki obrazowej, lub lekarz ze specjalizacją I stopnia w zakresie radiodiagnostyki z udokumentowanym doświadczeniem w dokonywaniu oceny mammografii skryningowych (co najmniej dwóch lekarzy), - technik elektroradiologii z udokumentowanym szkoleniem w zakresie prowadzenia kontroli jakości, oraz mammografii, b) wyposażenie w sprzęt i aparaturę medyczną: mammograf o parametrach nie niższych niż do mammografii skryningowej obu piersi*, 2) dla badania USG piersi: <ul style="list-style-type: none"> a) personel: <ul style="list-style-type: none"> - lekarz specjalista radiologii lub radiodiagnostyki lub radiologii i diagnostyki obrazowej lub lekarz ze specjalizacją I stopnia w zakresie radiodiagnostyki lub lekarz specjalista, który ukończył specjalizację obejmującą uprawnienia ultrasonograficzne w zakresie określonym w programie specjalizacji, b) wyposażenie w sprzęt i aparaturę medyczną: <ul style="list-style-type: none"> - aparat USG z głowicą liniową, szerokopasmową,
----	----------------------------------	---	--

	<p>użyciem technik obrazowych w przypadku nierawidłowości stwierdzonych w badaniu mammograficznym/ USG;</p> <p>6) podjęcie decyzji dotyczącej dalszego postępowania.</p>	<p>wieloczęstotliwościową o wysokiej rozdzielczości liniowej i skali szarości pracującą w przedziale minimum 2-10 MHz, zalecany komplet głowic o różnych spektrach częstotliwości: 5 - 13.5 MHz, 13.5 - 18 MHz; badanie winno być wykonywane przy użyciu częstotliwości minimum 7.5 MHz,</p> <p>- drukarka do USG;</p> <p>3) dla biopsji cienkoiglowej pod kontrolą technik obrazowych:</p> <p>a) personel:</p> <ul style="list-style-type: none"> - lekarz specjalista radiologii lub radiodiagnostyki lub radiologii i diagnostyki obrazowej lub lekarz ze specjalizacją i stopnia w zakresie radiodiagnostyki, lub lekarz specjalista onkologii klinicznej lub lekarz specjalista chirurgii onkologicznej, lub - lekarz specjalista, który ukończył specjalizację obejmującą uprawnienia ultrasonograficzne w zakresie określonym w programie specjalizacji, <p>b) wyposażenie w sprzęt i aparaturę medyczną: zestaw do wykonywania biopsji cienkoiglowej (BAC);</p> <p>4) dla biopsji gruboiglowej pod kontrolą technik obrazowych:</p> <p>a) personel:</p> <ul style="list-style-type: none"> - lekarz specjalista radiologii lub radiodiagnostyki lub radiologii i diagnostyki obrazowej lub lekarz ze specjalizacją i stopnia w zakresie radiodiagnostyki, lub lekarz specjalista onkologii klinicznej, lub lekarz specjalista chirurgii onkologicznej, lub - lekarz specjalista, który ukończył specjalizację obejmującą uprawnienia ultrasonograficzne w zakresie określonym w programie specjalizacji, <p>b) wyposażenie w sprzęt i aparaturę medyczną: zestaw do wykonywania biopsji gruboiglowej;</p> <p>c) inne wymagania: dostęp do badań histopatologicznych.</p>	<p>1. Tryb realizacji świadczenia - ambulatoryjny.</p> <p>2. Warunki wymagane od świadczeniodawców:</p> <p>1) laboratorium wpisane do ewidencji KRDŁ;</p> <p>2) badania wykonyuje się z zastosowaniem certyfikowanych oddzynników i aparatury spełniających obowiązujące standarde i rekomendacje w dziedzinie oceny testów biochemicznych wykonywanych w diagnostyce prenatalnej.</p>
4.	<p>Program badań prenatalnych - poradnictwo i badania biochemiczne</p> <p>Program obejmuje badania:</p> <ol style="list-style-type: none"> 1) estriol; 2) α-fetoproteina (AFP); 3) gonadotropina kosmówkowa – podjednostka beta (β-HCG); 4) białko PAPP-A - osoczowe białko ciążowe 	<p>Kryteria kwalifikacji</p> <p>Badania wykonuje się u kobiet w ciąży, spełniających co najmniej jedno z poniższych kryteriów:</p> <ol style="list-style-type: none"> 1) wiek powyżej 35 lat (przy określaniu wieku należy wziąć pod uwagę rok urodzenia); 2) wystąpienie w poprzedniej ciąży aberracji chromosomalnej płodu lub dziecka, 	<p>1. Tryb realizacji świadczenia - ambulatoryjny.</p> <p>2. Warunki wymagane od świadczeniodawców:</p> <p>1) laboratorium wpisane do ewidencji KRDŁ;</p> <p>2) badania wykonyuje się z zastosowaniem certyfikowanych oddzynników i aparatury spełniających obowiązujące standarde i rekomendacje w dziedzinie oceny testów biochemicznych wykonywanych w diagnostyce prenatalnej.</p>

	A z komputerową oceną ryzyka wystąpienia choroby płodu.	<p>3) stwierdzenie wystąpienia strukturalnych aberracji chromosomalnych u ciężarnej lub u ojca dziecka;</p> <p>4) stwierdzenie znacznie większego ryzyka urodzenia dziecka dotkniętego chorobą uwarunkowaną monogenetyczne lub wielozynnikową;</p> <p>5) stwierdzenie w czasie ciąży nieprawidłowego wyniku badania USG lub badań biochemicznych wskazujących na zwiększone ryzyko aberracji chromosomalowej lub wady płodu.</p>	<p>Kryteria kwalifikacji</p> <p>Badania wykonuje się u kobiet w ciąży, spełniających co najmniej jedno z poniższych kryteriów:</p> <ol style="list-style-type: none"> 1) wiek powyżej 35 lat (przy określaniu wieku należy wziąć pod uwagę rok urodzenia); 2) wystąpienie w poprzedniej ciąży aberracji chromosomalowej płodu lub dziecka; 3) stwierdzenie wystąpienia strukturalnych aberracji chromosomalnych u ciężarnej lub u ojca dziecka; 4) stwierdzenie znacznie większego ryzyka urodzenia dziecka dotkniętego chorobą uwarunkowaną monogenetyczne lub wielozynnikową; 5) stwierdzenie w czasie ciąży nieprawidłowego wyniku badania USG lub badań biochemicznych wskazujących na zwiększone ryzyko aberracji chromosomalowej lub wady płodu. 	<p>1. Tryb realizacji świadczenia - ambulatoryjny.</p> <p>2. Warunki wymagane od świadczeniodawców:</p> <ol style="list-style-type: none"> 1) personel: co najmniej dwóch lekarzy, w tym co najmniej jeden z kwalifikacjami określonymi w lit. a, a) lekarz specjalista położnictwa i ginekologii, który posiada udokumentowane umiejętności w zakresie badań ultrasonograficznych; b) lekarz ze specjalizacją I stopnia w zakresie położnictwa i ginekologii lub inny lekarz specjalista np. pediatra, genetyki, który posiada udokumentowane umiejętności w zakresie badań ultrasonograficznych; <p>2) wyposażenie w sprzęt i aparaturę medyczną:</p> <ol style="list-style-type: none"> a) aparat ultrasonograficzny wyposażony w dwie głowice: convex przewrózowy 3,5 – 5 (6) MHz i głowicę przepochwową 7 – 9 (10) MHz, z opcją kolorowego Dopplera. b) komputer wraz z oprogramowaniem certyfikowanym, umożliwiającym kalkulację ryzyka wystąpienia aneuploidii z kryteriami określonymi przez obowiązujące standardy i rekomendacje, wraz z aktualna licencja, c) program komputerowy obliczający ryzyko aberracji chromosomalnych wraz z aktualną licencją. <p>1. Tryb realizacji świadczenia – ambulatoryjny.</p> <p>2. Warunki wymagane od świadczeniodawców:</p> <ol style="list-style-type: none"> 1) laboratorium wpisane do ewidencji KRDŁ; 2) personel: <ol style="list-style-type: none"> a) lekarz specjalista genetyki klinicznej b) diagnosta laboratoryjny ze specjalizacją laboratoryjnej genetyki medycznej; <p>3) wyposażenie w sprzęt i aparaturę medyczną:</p> <ol style="list-style-type: none"> a) mikroskop; b) termocykler;
	Program badań prenatalnych - poradnictwo i badania genetyczne	<p>1) klasyczne badania cytogenetyczne (techniki prążkowe - prążki GTG, CBG, Ag-NOR, QFQ, RBG i wysokiej rozdzielczości HRBT z analizą mikroskopową chromosomów);</p> <p>2) cytogenetyczne badania molekularne (obejmujące analizę FISH – hybrydyzację in situ z wykorzystaniem fluorescencji – do chromosomów metafazowych i</p>	<p>Kryteria kwalifikacji:</p> <p>Badania wykonuje się u kobiet w ciąży, spełniających co najmniej jedno z poniższych kryteriów:</p> <ol style="list-style-type: none"> 1) wiek powyżej 35 lat (przy określaniu wieku należy wziąć pod uwagę rok urodzenia); 2) wystąpienie w poprzedniej ciąży aberracji chromosomalowej płodu lub dziecka; 3) stwierdzenie wystąpienia strukturalnych aberracji chromosomalnych u ciężarnej lub u 	<p>1. Tryb realizacji świadczenia - poradnictwo i badania genetyczne</p> <p>1) klasyczne badania cytogenetyczne (techniki prążkowe - prążki GTG, CBG, Ag-NOR, QFQ, RBG i wysokiej rozdzielczości HRBT z analizą mikroskopową chromosomów);</p> <p>2) cytogenetyczne badania molekularne (obejmujące analizę FISH – hybrydyzację in situ z wykorzystaniem fluorescencji – do chromosomów metafazowych i</p>

	<p>prometafazowych oraz do jąder interfazowych z sondami molekularnymi centromerowymi, malującymi, specyfcznymi, telomerowymi, Multicolor-FISH);</p> <p>3) badania metodami biologii molekularnej (PCR i jej modyfikacje, RFLP, SSCP, HD, sekwençjonowanie i inne) dobranymi w zależności od wielkości i rodzaju mutacji).</p>	<p>ojca dziecka;</p> <p>4) stwierdzenie znacznie większego ryzyka urodzenia dziecka dotknietego chorobą uwarunkowaną wieloczymnikową;</p> <p>5) stwierdzenie w czasie ciąży nieprawidłowego wyniku badania USG lub badań biochemicznych wskazujących na zwiększone ryzyko aberracji chromosomalnej lub wady płodu.</p>	<p>c) wirowka preparacyjna;</p> <p>d) pipeta automatyczna.</p>
	<p>Program badań prenatalnych - pobranie materiału płodowego do badań genetycznych (amniopunkcja, lub biopsja trofoblastu lub kordocenteza)</p>	<p>Kryteria kwalifikacji</p> <p>Wykonuje się u kobiet w ciąży, spełniających co najmniej jedno z poniższych kryteriów:</p> <p>1) wiek powyżej 35 lat (priy okreslaniu wieku należy wziąć pod uwagę rok urodzenia);</p> <p>2) wystąpienie w poprzedniej ciąży aberracji chromosomalnej płodu lub dziecka;</p> <p>3) stwierdzenie wystąpienia strukturalnych aberracji chromosomalnych w cięzarnej lub u ojca dziecka;</p> <p>4) stwierdzenie znacznie większego ryzyka urodzenia dziecka dotknietego chorobą uwarunkowaną wieloczymnikową;</p> <p>5) stwierdzenie w czasie ciąży nieprawidłowego wyniku badania USG lub badań biochemicznych wskazujących na zwiększone ryzyko aberracji chromosomalnej lub wady płodu.</p>	<p>1. Tryb realizacji świadczenia:</p> <p>1) ambulatoryjny;</p> <p>2) jednodniowy.</p> <p>2. Warunki wymagane od świadczeniodawców:</p> <p>1) personel:</p> <p>a) lekarz specjalista położnictwa i ginekologii, lub b) lekarz ze specjalizacją I stopnia w zakresie położnictwa i ginekologii posiadający zaświadczenie kierownika specjalizacji potwierdzające umiejętności w tym zakresie,</p> <p>2) wyposażenie w sprzęt i aparaturę medyczną: zestaw do pobrania materiału płodowego.</p>
5.	<p>Ortodontyczna opieka nad dziećmi z wrodzonymi wadami części twarzowej czaszki</p>	<p>Program obejmuje specjalistyczne leczenie ortodontyczne populacji osób z wrodzonymi wadami rozwojowymi typu rozszczepu podniebienia pierwotnego lub wtórnego oraz anomalií twarzy w zakresie zależnym od rozwoju I i II luku skrzewowego i ograniczeniem u nich zniekształceń morfologiczno-czynnościowych w tym zakresie.</p>	<p>1. Kryteria kwalifikacji</p> <p>Do leczenia w ramach programu kwalifikują się chorzy:</p> <p>1) z całkowitym jedno lub obustronnym rozszczepem podniebienia, zgodnie z następującymi kryteriami kwalifikacyjnymi:</p> <p>a) w okresie przedoperacyjnym:</p> <p>wysunięta kość przysieczna, szeroka szaszolina, znacznie wysunięta kość przysieczna, świadczeniodbiarcy w okresie pooperacyjnym: zgryz krzyżowy częściowy, boczny łącznic ze zgryzem krzyżowym częściowym przednim lub niedorozwojem przedniego odciinka szczęki u</p> <p>1. Tryb realizacji świadczenia: ambulatoryjny.</p> <p>2. Działzina medyczny: stomatologia - ortodoncja</p> <p>3. Warunki wymagane od świadczeniodawców:</p> <p>1) lekarze:</p> <p>a) nie mniej niż 1 lekarz dentysta specjalista ortodoncji, b) nie mniej niż 1 lekarz dentysta specjalista ortodoncji z co najmniej 5-letnim doświadczeniem w leczeniu wad rozwojowych z umiejętnością leczenia aparatami stałymi,</p> <p>c) stomatologiczne zasady współpracy z lekarzem chirurgii szczękowej lub chirurgii szczęko-w-twarzowej lub chirurgii stomatologicznej.</p>

<p>świadczniobiorców Q37.1 oraz obustronny zgryz krzyżowy częścisty boczny u świadczniobiorców Q37.0, świadczniobiorzem podniebienia pierwotnego obustronnym Q36.0, pośrodkowym Q36.1, jednostronnym Q36.9, zgodnie z następującymi kryteriami kwalifikacyjnymi:</p> <ul style="list-style-type: none"> a) odwrotny nagryz poziomy pojedynczych siekaczów lub zgryz krzyżowy (boczny), b) miernie nasilony odwrotny nagryz poziomy siekaczów i zębów bocznych, c) znacznie nasilony odwrotny nagryz zębów bocznych i zgryz otwarty, z rozszczepem wargi (Q36), i rozszczepem podniebienia (Q35), zgodnie z następującymi kryterium kwalifikacyjnym: 	<p>specjalista chirurgii plastycznej, foniatrii oraz logopedaj.</p> <p>2) organizacja udzielania świadczeń: Poradnia ortodontyczna: 6 godzin dziennie - 5 dni w tygodniu, w tym 1 dzień do godziny 18;</p> <p>3) dostęp do badań: dostęp do badań RTG lub radiowizjografii (w przypadku braku stosownego urządzenia konieczność zawarcia umowy podwykonawczej);</p> <p>4) wyposażenie w sprzęt i aparaturę medyczną:</p> <p>stanowisko stomatologiczne (fotel, przystawa ka turbina, mikroskop, lampa bezieniowa) lub unit stomatologiczny - w miejscu udzielania świadczeń.</p> <p>a) piaty stopień zaburzeń na podstawie wskaźnika okluzyjnego (IOTN), u których stwierdzono wady zgryzu zakwalifikowane do 5 stopnia zaburzeń na podstawie wskaźnika okluzyjnego (IOTN) współistniejące z innymi wrodzonymi wadami w obszarze głowy i szyi: zespołem Aperta, zespołem Crouzona, zespołem Downa, zespołem Goldenhara, syndromem Pierre Robin, zespołem obejczykowo-czaszkowym, zespołem Treacher Collinisa, połowiczym niedrożnaniem twarzy, dysplazją ektodermalną, wadami zgryzu u dzieci porażeniem mózgowym, zespołem długiej twarzy, ankylozą stawów skroniowo-zuchowych, zgodnie z następującymi kryteriami kwalifikacyjnymi:</p> <ul style="list-style-type: none"> - zaburzone wyrzynanie zębów (z wyjątkiem zębów trzecich trzonowych) na skutek silnych, przemieszczenia,
--	--

	<p>obecności zębów nadliczbowych, zagębiionych zębów mlecznych i innych przyczyn patologicznych,</p> <ul style="list-style-type: none">- hipodontycja zębów wymagająca odbudowy protetycznej (więcej niż jeden ząb w kwadrancie) i wcześniejszego leczenia ortodontycznego,- nagryz poziomy przekraczający 9 mm, <p>- odwrotny nagryz poziomy powyżej 3,5 mm z zaznaczoną niewydolnością mleśni i zaburzeniami mowy,</p> <ul style="list-style-type: none">- rozszczep wargi i podniebienia,- zagębione zęby mleczne; <p>4) z innymi osteochondrodysplaziąmi Q78 (cherubizm):</p> <p>a) który ukończył 18 rok życia kontynuując leczenie podjęte przed 1 stycznia 2008 r. w ramach realizowanego w latach 2000-2002 Programu wielospecjalistycznej opieki nad dziećmi z całkowitym rozszczepem podniebienia pierwotnego lub wtórnego lub Programu ortodontycznej opieki nad dziećmi z wrodzonymi wadami części twarzowej czaszki, realizowanych w latach 2004 – 2008 i spełniające poniższe kryteria:</p> <ul style="list-style-type: none">- znaczące zahamowanie doprzedniego rozwoju szczęki,- znaczącej ruchomości kości przysiecznej,- mikrogenią,- progenią,- laterogenią <p>- towarzyszące rozszczepom oraz u tych osób, u których zabiegi chirurgiczne nie mogły zostać wykonane w okresie aktywnego leczenia ortodontycznego ze względu ogólnomedycznych.</p>	<p>2. Określenie czasu leczenia w programie Od urodzenia do dnia operacji rozszczepu</p>
--	--	---

	<p>wargi: u dzieci z szerokimi rozszczepami i trudnościami pobierania pokarmu leczenie za pomocą płytki podniebiennej.</p> <p>Od 1 do 3 roku życia: Masaż wargi, kontrola stanu uzębienia i higieny jamy ustnej, leczenie zgryzów krzyżowych w przypadku rozszczepów. W przypadku wad zgryzu towarzyszących innym wadom rozwojowym twarzowej części czaszki kontrola stanu uzębienia i zgryzu, mioterapia, korekta guzków zębów mlecznych.</p> <p>Od 3 do 7 lat: Korekta wad zgryzu: metafilaktyka (uproszczone metody: aparaty standardowe, takie jak płytka przedsiemkowa i standardowy korektor zgryzu - treiner), leczenie czynnymi aparatami zdejmowanymi. Zachowanie wysokiego standardu higieny jamy ustnej.</p> <p>Od 8 do 10 roku życia: Leczenie zaburzeń żebowo-zgryzowych aparatami zdejmowanymi, w tym aparatami standardowymi i czynnościowymi. W leczeniu tych zaburzeń mogą być stosowane aparaty stałe gruboliukowe lub maska Dellaire'a.</p> <p>Od 11 roku życia: Leczenie wad zgryzu zdejmowanymi i stałymi aparatami czynnymi i czynnościowymi. Rehabilitacja protetyczna (wrodzone braki zębów).</p>
--	---

***) Wyposażenie w sprzęt i aparaturę medyczną dla świadczenia: Mammografia skryningowa obu piersi**

A. Warunki realizacji świadczenia niezależne od metody rejestracji obrazu

- 1) duże ognisko lampy Ig nie większe, niż 0,3 dla odległości SID równej 60;
- 2) generator wysokiej częstotliwości;
- 3) zakres wysokiego napięcia co najmniej 25-31 kV z możliwością zmian nie więcej, niż co 1 kV;
- 4) automatyczna kontrola ekspozycji (AEC), sterująca co najmniej wartością obciążenia prądowo-czasowego (mA•s);
- 5) kratki przedwzroproszeniowe dwóch formatów, lub kratka przedwzroproszeniowa z konstrukcją umożliwiającą rejestrację obrazów w 2 formatach;
- 6) alfanumeryczne wyświetlanie parametrów ekspozycji, co najmniej kV, mA, materiał anody, rodzaj filtra;
- 7) średnia dawka gruczołowa nie większa niż 2,5 mGy przy ocenie z zastosowaniem warunków klinicznych i fantomu z PMMA o grubości 4,5 cm;

- 8) prawidłowe wyniki testów specjalistycznych w zakresie zgodnym z obowiązującymi przepisami w zakresie warunków bezpieczeństwa promieniowania jonizującego dla wszystkich rodzajów ekspozycji medycznych;
- 9) automatyczne zwolnienie uścisku po ekspozycji;
- 10) przejrzna osłona stanowiska technika z materiału o ekwiwalencie co najmniej 0,5 mm Pb;
- 11) szkło powiększające 5x z soczewką o średnicy co najmniej 10 cm;
- 12) negatoskop:
 - a) dedykowany mammografii z konstrukcyjną możliwością ograniczania pola świecenia do wielkości ocenianych blon mammograficznych (np. negatoskop żałuzjowy lub automatyczny),
 - b) jasność powierzchni negatoskopu regulowana w zakresie co najmniej w zakresie od 3000 cd/m² do 6000 cd/m².

B. Warunki realizacji świadczenia dotyczące mammografii z rejestracją obrazu metodą analogową

a) mammograf:

- anoda ze ścieżką molibdenową i z filtrami molibdenowymi (Mo) i rodowym (Rh),
- kasety dwóch formata (18x24 i 24x30) z ekranami ziem rzadkich, dedykowane przez producenta do mammografii,
- blony mammograficzne,
- kamera identyfikacyjna z możliwością zapisu danych pacjentki i warunków badania na blonie;
- b) wywoływarka:**
 - przeznaczona wyłącznie dla potrzeb mammografii (w miejscu) lub system dzienny RTG-mammograficzny przeładowywania kaset – miniloader przenośny,
 - zapewniający stały, autoryzowany serwis,
 - protokół wykonanej optymalizacji procesów wywoływania dla parametrów wymaganych przy wywoływaniu obrazów mammograficznych;
- c) zestaw do podstawkowych testów kontroli jakości w mammografii analogowej:**
 - sensytmetr (powtarzalność odczytu ± 1%),
 - densytometr (dokładność odczytu ± 0,02 dla gęstości optycznej 1,0; powtarzalność odczytu ± 1%); preferencje dla densytometrów z możliwością punktowego pomiaru gęstości optycznej w dowolnym miejscu na blonie,
 - fantom do oceny jakości obrazu wykonany z PMMA o grubości 4,5 cm, zawierający następujące elementy.
 - klin aluminiowy 10-stopniowy do oceny kontrastu obrazu,
 - co najmniej 5 elementów niskokontrastowych do oceny widoczności obiektów o progowym kontrastie,
 - fantom do wyznaczania rozdzielczości wysokościowej w kierunku prostopadłym i równoległym do osi anoda-katoda,
 - wszyskie elementy fantomu powinny być umieszczone tak, aby obszar nad komorą systemu AEC w położeniu przy ścianie klatki piersiowej pozostawał pusty,
 - dodatkowa płytka fantomowa z PMMA o grubości 2 cm,
 - lupa do ceny rozdzielczości wysokościowej (powiększenie 7 do 8x),
 - termometr elektroniczny (dokładność wskaźnika ± 0,3°C, powtarzalność ± 0,1°C),
 - test przylegania blona – folia wzmacniająca,
 - miernik siły kompresji piersi (dokładność wskaźnika ± 10%, powtarzalność ± 5%),

C. Warunki realizacji świadczenia dotyczące mammografii z cyfrową pośrednią (CR) i bezpośrednią (DDR) rejestracją obrazu

1. Wymagania dla mammografii cyfrowej z pośrednią rejestracją obrazu (CR)

a) mammograf

- anoda ze ścieżką molibdenową i z filtrami molibdenowymi (Mo) i rodowym (Rh),

b) kasety i stanowisko do odczytu płyt pamięciowych

- kasety o wymiarach 18x24 cm i 24x30 cm z płytami pamięciowymi (CR) umożliwiającymi skanowanie z rozdzielczością co najmniej 20 pikseli/mm,
– skaner umożliwiający skanowanie płyt pamięciowych dedykowanych do mammografii o wymiarach 18x24 cm i 24x30 cm z płytami pamięciowymi (CR) z rozdzielczością co najmniej 20 pikseli/mm,
– oprogramowanie dedykowane przez producenta do akwizycji obrazów mammograficznych z płyt pamięciowych (CR);

2. Wymagania dla mammografii cyfrowej z bezpośrednią rejestracją obrazu (DDR)

- detektor cyfrowy (DR) o wymiarach: minimum 23 x 29 cm;
- wymagane formaty obrazu: minimum 23 x 29 cm oraz 18 x 23 cm;

3. Inne wymagania dla mammografii z cyfrową pośrednią (CR) i bezpośrednią (DDR) rejestracją obrazu**a) konsola technika**

- monitor obsługowy dla technika LCD minimum 17'',
- matryca obrazów [piksel] x [piksel] minimum 1280x1024 pikseli (min. 1,3MP),
- nanoszenie znaczników mammograficznych w postaci graficznej i literowej bezpośrednio z klawiatury obsługiowej,
- wyświetlanie zdjęć podgladowego każdorazowo po wykonaniu projekcji mammograficznej z możliwością akceptacji bądź odrzucenia,
- komunikacja poprzez DICOM 3.0,
- protokoły komunikacji,
- możliwość ręcznego wprowadzenia danych demograficznych świadczniobiorcy lub pobranie tych informacji z systemu HIS/RIS i połączenia ich z obrazem cyfrowym,
- możliwość archiwizacji badań na lokalnym archiwum i w systemie PACS,
- możliwość automatycznej dystrybucji obrazów do zdefiniowanych wcześniej miejsc,
- możliwość automatycznego wprowadzenia parametrów ekspozycji i połączenia ich z obrazem cyfrowym;

b) stanowisko opisowe dla lekarza

- pamięć operacyjna: minimum 2 GB RAM,
- 2 monitory obrazowe medyczne skalibrowane pod DICOM, z dedykowaną kartą graficzną zapewniającą, co najmniej 10 bitowe odwzorowanie skali szarości (co najmniej 1024 poziomy skali szarości),
- monitory fabryczne parowane,
- przekątna monitora nie mniejsza niż 21'',
- prezentacja obrazu w pionie,
- rozdzielcość każdego monitora nie mniejsza niż 2000 pikseli x 2500 pikseli, (5MP),
- kontrast każdego monitora nie mniejszy niż 700 : 1,
- luminancja: minimum 500 cd/m²,
- oprogramowanie obsługowe zapewniające możliwość umieszczenia na ekranie obrazu cc bok do boku oraz obrazu MLO piersi prawej po stronie lewej a obrazu MLO piersi lewej po stronie prawej; możliwość wyłaczania paska narzędzi; zalecana kompatybilność z oprogramowaniem do komputerowego wspomagania diagnozy (typu CAD),
- komunikacja poprzez DICOM 3.0,

c) zestaw do podstawnowych testów kontroli jakości w mammografii cyfrowej

- obrazy testowe TG18 – QC, SMPTE,
- jednorodny fantom o grubości 4,5 cm z PMMA o wymiarach pozwalających na pokrycie całego detektora,
- miernik siły kompresji piersi (dotkładność wskazań $\pm 10\%$, powtarzalność $\pm 5\%$),
- stała współpracą z pracownią pomiarową lub fizykiem mającymi uprawnienia do wykonywania testów specjalistycznych w zakresie mammografii;

d) kamera cyfrowa do wydruków obrazów mammograficznych

- technologia sucha, rozdzielcość minimum 508 DPI, D_{max} minimum 3,6 , formaty dostępnych bion co najmniej 18x24 i 24x30 cm; głębia skali szarości co najmniej 12 bitów (4096 poziomów skali szarości).

D. Warunki realizacji świadczenia dla pogłębionej diagnostyki mammograficznej

- lampa rentgenowska z małym ogniskiem dedykowana do wykonywania zdjęć powiększonych, nie większym, niż 0,15,

- możliwość wykonywania zdjęć z powiększeniem co najmniej 1,5,
- system do zdjęć z punktową kompresją,
- możliwość obrotu ramienia mammografu do pozycji 180° (stolik na górze, lampa na dole);

E. Warunki realizacji świadczącego dotyczące kontroli jakości

Prowadzenie kontroli jakości zgodnie z obowiązującymi przepisami, a w szczególności:

- podleganie scenariuszowanemu systemowi kontroli jakości,
- dokumentacja wyników podstawowych testów kontroli jakości,
- aktualna dokumentacja rocznych testów specjalistycznych,
- stosowanie systemu podwójnego odczytu obrazów mammograficznych,
- stosowanie się do wszystkich aktualnie obowiązujących klinicznych kryteriów jakości obrazu,
- stosowanie się do aktualnie obowiązujących zaleceń dotyczących dawek promieniowania.

CENTRUM OBSŁUGI KANCELARII PREZESA RADY MINISTRÓW
WYDZIAŁ WYDAWNICTW I POLIGRAFI

oferuje załącznik

OCHRONA OBSZARÓW SPECJALNEJ OCHRONY PTAKÓW NATURA 2000



**Załącznik do Dziennika Ustaw z 2008 r. Nr 198, poz. 1226
z dnia 6 listopada 2008 r.**

do rozporządzenia Ministra Środowiska
z dnia 27 października 2008 r.
zmieniającego rozporządzenie
w sprawie obszarów specjalnej ochrony ptaków
Natura 2000

Cena brutto 343,20 zł (w tym 7 % VAT)



WERSJA ELEKTRONICZNA
**Tekst ujednolicony
rozporządzenia Ministra Środowiska
z dnia 21 lipca 2004 r.**

uwzględniający zmiany wprowadzone nowelizacją
z dnia 27 października 2008 r.

wraz z załącznikiem do Dz. U. z 2008 r. Nr 198, poz. 1226

Cena brutto 56,00 zł (w tym 22 % VAT)

Zamówienia prosimy składać:

dokonując wpłaty na konto bankowe: **Bank Handlowy S.A. 81 1030 1508 0000 0005 0311 8017**
(podając nazwę, adres, NIP zamawiającego)

faksem: **0-22 694-62-06**

e-mailem: **wydawnictwa@cokprm.gov.pl, dziust@cokprm.gov.pl**

poprzez stronę internetową: **www.wydawnictwa.cokprm.gov.pl**

listownie pod adresem: **Centrum Obsługi Kancelarii Prezesa Rady Ministrów
Wydział Wydawnictw i Poligrafii
ul. Powińska 69/71, 02-903 Warszawa**

Wszelkie informacje na temat realizacji zamówień można uzyskać

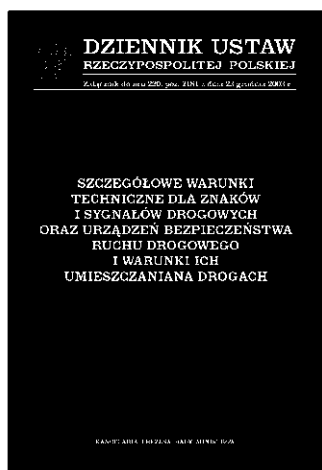
pod numerami telefonów: **0-22 694-67-52,**

bezpłatna infolinia **0-800 287-581** (czynna w godz. 7³⁰–15³⁰).

CENTRUM OBSŁUGI KANCELARII PREZESA RADY MINISTRÓW
WYDZIAŁ WYDAWNICTW I POLIGRAFII

oferuje

Załącznik do Dziennika Ustaw z 2003 r. Nr 220, poz. 2181
z dnia 23 grudnia 2003 r.



**SZCZEGÓLowe WARUNKI
TECHNICZNE DLA ZNAKÓW
I SYGNAŁÓW DROGOWYCH
ORAZ URZĄDZEŃ BEZPIECZEŃSTWA
RUCHU DROGOWEGO
I WARUNKI
ICH UMIESZCZANIA NA DROGACH**

Załączniki nr 1–4 do rozporządzenia Ministra Infrastruktury z dnia 3 lipca 2003 r.
w sprawie szczegółowych warunków technicznych dla znaków i sygnałów drogowych
oraz urządzeń bezpieczeństwa ruchu drogowego i warunków ich umieszczania na drogach

Cena brutto 244,50 zł (w tym 7 % VAT)

Zamówienia prosimy składać:

- dokonując wpłaty na konto bankowe: **Bank Handlowy S.A. 81 1030 1508 0000 0005 0311 8017**
(podając nazwę, adres, NIP zamawiającego)
- faksem: **0-22 694-60-48**
- e-mailem: **wydawnictwa@cokprm.gov.pl, dziust@cokprm.gov.pl**
- poprzez stronę internetową: **www.wydawnictwa.cokprm.gov.pl**
- listownie pod adresem:
**Centrum Obsługi Kancelarii Prezesa Rady Ministrów
Wydział Wydawnictw i Poligrafii
ul. Powińska 69/71, 02-903 Warszawa**

Wszelkie informacje na temat realizacji zamówień można uzyskać
pod numerami telefonów: **0-22 694-67-52,**
bezpłatna infolinia 0-800 287-581 (czynna w godz. 7³⁰–15³⁰).

CENTRUM OBSŁUGI KANCELARII PREZESA RADY MINISTRÓW
WYDZIAŁ WYDAWNICTW I POLIGRAFI

informuje o możliwości zakupu załącznika

do Dziennika Urzędowego Ministra Zdrowia z 2008 r. Nr 2, poz. 8
z dnia 31 marca 2008 r.

**URZĘDOWY WYKAZ
PRODUKTÓW LECZNICZYCH
DOPUSZCZONYCH DO OBROTU
NA TERYTORIUM
RZECZYPOSPOLITEJ POLSKIEJ**

Stan na dzień 31 stycznia 2008 r.

Cena brutto 2 tomów 1366,20 zł (w tym 7 % VAT)

ZAMÓWIENIA PROSIMY SKŁADAĆ:

listownie pod adresem: **Centrum Obsługi Kancelarii Prezesa Rady Ministrów
Wydział Wydawnictw i Poligrafii
ul. Powińska 69/71, 02-903 Warszawa**

faksem: **0-22 694-62-06**

e-mailem: **wydawnictwa@cokprm.gov.pl, dziust@cokprm.gov.pl**

Dodatkowe informacje na temat zakupu powyższego załącznika
można uzyskać pod numerami telefonów:

0-22 694-67-52, bezpłatna infolinia 0-800 287-581 (czynna w godz. 7³⁰–15³⁰)

STRONA INTERNETOWA: www.wydawnictwa.cokprm.gov.pl

Egzemplarze bieżące oraz archiwalne można nabierać:

- w Centrum Obsługi Kancelarii Prezesa Rady Ministrów — Wydział Wydawnictw i Poligrafii, ul. Powińska 69/71, 02-903 Warszawa, tel. 0-22 694-67-52 — na podstawie nadesłanego zamówienia (wyłącznie sprzedaż wysyłkowa);
- w punktach sprzedaży Dziennika Ustaw i Monitora Polskiego w Warszawie (sprzedaż wyłącznie za gotówkę):
 - ul. Powińska 69/71 (wejście od ul. Limanowskiego), tel. 0-22 694-62-06
 - al. Szucha 2/4, tel. 0-22 629-61-73

**Reklamacje z powodu niedoręczenia poszczególnych numerów zgłaszać należy na piśmie do Centrum Obsługi Kancelarii Prezesa Rady Ministrów
Wydział Wydawnictw i Poligrafii, ul. Powińska 69/71, 02-903 Warszawa,
do 15 dni po otrzymaniu następnego numeru**

O wszelkich zmianach nazwy lub adresu prenumeratora prosimy niezwłocznie informować na piśmie Centrum Obsługi Kancelarii Prezesa Rady Ministrów
Wydział Wydawnictw i Poligrafii

Dziennik Ustaw i Monitor Polski dostępne są w wersji informacyjnej w Internecie pod adresem www.wydawnictwa.cokprm.gov.pl i www.rcl.gov.pl

Wydawca: Kancelaria Prezesa Rady Ministrów

DU 0140 2009 wyd.00

Redakcja: Rządowe Centrum Legislacji — Departament Dziennika Ustaw i Monitora Polskiego
Al. Ujazdowskie 1/3, 00-583 Warszawa, tel. 0-22 622-66-56

Skład, druk i kolportaż: Centrum Obsługi Kancelarii Prezesa Rady Ministrów — Wydział Wydawnictw i Poligrafii,
ul. Powińska 69/71, 02-903 Warszawa, tel. 0-22 694-67-52; faks 0-22 694-62-06
Bezpłatna infolinia: 0-800-287-581 (czynna w godz. 7³⁰–15³⁰)
www.cokprm.gov.pl
e-mail: dziust@cokprm.gov.pl, wydawnictwa@cokprm.gov.pl



5 900248564782>

Tłoczone z polecenia Prezesa Rady Ministrów w Centrum Obsługi Kancelarii Prezesa Rady Ministrów — Wydział Wydawnictw i Poligrafii,
ul. Powińska 69/71, 02-903 Warszawa