

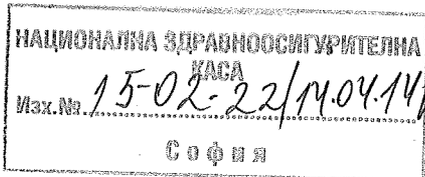


## НАЦИОНАЛНА ЗДРАВНООСИГУРИТЕЛНА КАСА

София 1407, ул. "Кричим" No 1

[www.nhif.bg](http://www.nhif.bg)

тел: +359 2 9659121



ДО  
Г-ЖА ЮЛИАНА ПОПОВА  
ПРЕДСЕДАТЕЛ НА  
„СДРУЖЕНИЕ НА  
ПАЦИЕНТИТЕ С ГИСТ В  
БЪЛГАРИЯ“  
Ж.К. НАДЕЖДА БЛ.103 ВХ. В  
СОФИЯ 1220

**ОТНОСНО:** Ваше писмо с вх. № 15-02-22/19.03.2014 г. относно заплащането на активното лечение с лекарствени продукти за перорална прицелна противотуморна терапия и проследяване на ефекта от него при пациентите с гастроинтестинален стромален тумор (ГИСТ)

**УВАЖАЕМА Г-ЖО ПОПОВА,**

Във връзка с Ваше писмо вх. № 15-02-22/19.03.2014 г. Ви информирам, че лечението с лекарствени продукти за перорална прицелна противотуморна терапия и перорална химиотерапия за домашно лечение е разписано в диагностично-лечебния алгоритъм (ДЛА) на клинична процедура (КПр) №7 „Проследяване на терапевтичния отговор при пациенти на домашно лечение с прицелна перорална противотуморна терапия и перорална химиотерапия“. Там ясно са посочени критериите за започване, провеждане и проследяване на лечението с перорална прицелна терапия при пациенти с различни онкологични диагнози, в това число и тези с ГИСТ. Този ДЛА е изготвен с участието на националния консултант по медицинска онкология, съгласно Националните медицински стандарти за системно лекарствено лечение, оценка на лечебен ефект и проследяване на злокачествени тумори при възрастни, приети от Българското онкологично дружество и съобразени с Европейските правила за лекарствено лечение. Перорално лекарствено лечение по клиничната процедура се предприема след Решение на Клинична онкологична комисия по химиотерапия. То се издава при започване на лечението и при необходимост от смяна на лечебната тактика, съгласно медицинския стандарт и в него е посочен алгоритъм на лечение – лекарствен продукт, ритъм на приложение, продължителност, необходими контролни изследвания.

Включването на пациентите по КПр №7 става след приключени три курса на лечение с лекарствени продукти за перорална прицелна противотуморна терапия и се отчита минимум на тримесечен период. Клиничната процедура се счита за завършена при пациенти със солидни тумори след провеждане на две диагностични процедури, от които едната задължително е изследване на кръв, а другата – контролно образно изследване.

В този вид КПр №7 съществува от 2012 г. и не е променяна. Лекарствените продукти за перорална прицелна противотуморна терапия се предоставят от болничната аптека за домашно лечение на пациенти с ГИСТ или други посочени в КПр №7 заболявания, отчитат се и се заплащат на лечебните заведения по КПр № 5, без да бъде заплащана

дейността по нея. При преговорите за НРД 2014 г. за промени и допълнения в ДЛА на КПр №7, на които бяха поканени националния консултант по медицинска онкология и председателя на Българско дружество по медицинска онкология и експерти на БЛС, не бяха направени предложения за корекции в процедурата както и в начина на отчитане и отпускане на ЛП за домашно лечение. Подчертавам, че няма и никога не е имало разписани други, освен посочените възможности за заплащане на прегледи от специалист по медицинска онкология и лабораторно изследване на кръвни показатели за пациентите със солидни тумори на домашно лечение с лекарствени продукти за перорална прицелна противотуморна терапия и перорална химиотерапия. От началото на 2014 г. бе актуализирана електронната система на НЗОК и всички изисквания по клинични пътеки и процедури, бяха заложили като контроли при ежедневното електронно отчитане на лечебните заведения.

**Д-Р РУМЯНА ТОДОРОВА**  
**УПРАВИТЕЛ НА НЗОК**

