

## 1. Unitatea medicală: .....

2. CAS / nr. contract: ...../.....

**3.Cod parafă medic:**

4.Nume și prenume pacient: .....

[illegible]

5.FO / RC: 

--	--	--	--	--	--

 în data: 

--	--	--	--	--	--	--	--

6.S-a completat "Secțiunea II- date medicale" din Formularul specific cu codul: .....

7. Tip evaluare: ☐ inițiere ☐ continuare ☐ întrerupere

**8.Încadrare medicament recomandat în Listă:**

☐ boala cronică (sublista C secțiunea C1), cod G:   

☐ PNS (sublista C secțiunea C2), nr. PNS:    , cod de diagnostic (*varianta 999 coduri de boală*), după caz:

☐ ICD10 (sublista A, B,C secțiunea C3, D, după caz), cod de diagnostic (*varianta 999 coduri de boală*):

9. DCI recomandat: 1) ..... DC (după caz) .....

2)..... DC (după caz) .....

10.\*Perioada de administrare a tratamentului: ☐ 3 luni ☐ 6 luni ☐ 12 luni,

de la: 

--	--	--	--	--	--	--

--	--	--	--	--	--	--

**11. Data întreruperii tratamentului:**

**12. Pacientul a semnat declarația pe propria răspundere conform modelului prevăzut în Ordin:**

☐ DA ☐ NU

\*Nu se completează dacă la "tip evaluare" este bifat "întrerupere"!

**A. CRITERII DE INCLUDERE ÎN TRATAMENT**

**Varianta 1:**

1. Diagnostic cert de PR (criterii EULAR/ACR2010) ☐ DA ☐ NU
2. PR severă DAS28>5,1 ☐ DA ☐ NU
3. > 5 articulații dureroase / tumefiate ☐ DA ☐ NU
4. Redoare matinală>1h ☐ DA ☐ NU
5. VSH>28mm/1h sau PCR>3 x valoarea normală (cantitativ) ☐ DA ☐ NU
6. Lipsa de răspuns la 2 csDMARD ca doze și durată, conform precizărilor din protocol ☐ DA ☐ NU
7. Absența contraindicațiilor recunoscute la terapia biologică (pentru ambele forme) ☐ DA ☐ NU
8. VAS, screeninguri și analize de laborator conform Fișei de Inițiere obligatorii din RRBR (pentru ambele forme) (element de audit / control date în format electronic) ☐ DA ☐ NU
9. Fișă pacient introdusă în RRBR (Registrul Român de Boli Reumatice) ☐ DA ☐ NU

**Varianta 2:**

1. PR cu factori de prognostic nefavorabili DAS28>3,2 ☐ DA ☐ NU
2. Vârsta<45 ani ☐ DA ☐ NU
3. Ac anti CCP>10x limita superioară a normalului ☐ DA ☐ NU
4. VSH>50mm/1h și PCR>5x valoarea normală (cantitativ) ☐ DA ☐ NU
5. Eroziuni evidențiate radiologic (cu dovada existenței acestora) ☐ DA ☐ NU
6. Lipsa de răspuns la 1 csDMARD ca doze și durată, conform precizărilor din protocol ☐ DA ☐ NU
7. Absența contraindicațiilor recunoscute la terapia biologică (pentru ambele forme) ☐ DA ☐ NU
8. VAS, screeninguri și analize de laborator conform Fișei de Inițiere obligatorii din RRBR (pentru ambele forme) (element de audit/control date în format electronic) ☐ DA ☐ NU
9. Fișă pacient introdusă în RRBR (Registrul Român de Boli Reumatice) ☐ DA ☐ NU

**B. CRITERII DE EXCLUDERE DIN TRATAMENT**

Contraindicațiile recunoscute la terapia biologică conform protocolului ☐ DA ☐ NU

**C. CRITERII DE CĂNTINUARE A TRATAMENTULUI**

1. Răspuns terapeutic DAS28 conform protocolului (se continuă terapia) ☐ DA ☐ NU
2. Lipsa de răspuns terapeutic DAS28 conform protocolului (se face switch) ☐ DA ☐ NU

3. Reacție adversă raportată în Fișa de Reacție Adversă din RRBR și ANM (se face switch) ☐ DA ☐ NU

4. Respectă criteriile de reperfuzie conform protocolului (doar pentru Rituximabum) ☐ DA ☐ NU

5. Terapie combinată cu csDMARD/monoterapie biologică justificată, cu precizările din protocol ☐ DA ☐ NU

6. VAS, screeninguri și analize de laborator conform Fișei de Monitorizare obligatorii din RRBR (pentru ambele forme) (element de audit / control date în format electronic) ☐ DA ☐ NU

7. Fișă pacient introdusă în RRBR ☐ DA ☐ NU

**D. CRITERII DE ÎNTRERUPERE A TRATAMENTULUI**

1. Reacție adversă severă ☐ DA ☐ NU

2. Contraindicațiile recunoscute la terapia biologică conform protocolului ☐ DA ☐ NU

Subsemnatul, dr. \_\_\_\_\_, răspund de realitatea și exactitatea completării prezentului formular.

Data: 

--	--	--	--	--	--	--	--	--	--

Semnătura și parafa medicului curant

Originalul dosarului pacientului, împreună cu toate documentele anexate (evaluări clinice și buletine de laborator sau imagistice, consimțământul informat, declarația pe propria răspundere a pacientului, formularul specific, confirmarea înregistrării formularului etc.), constituie documentul-sursă față de care, se poate face auditarea/controlul datelor completate în formular.