

**FORMULAR PENTRU VERIFICAREA RESPECTĂRII CRITERIILOR DE ELIGIBILITATE
AFERENTE PROTOCOLULUI TERAPEUTIC DCI RITUXIMABUM**

SECȚIUNEA I - DATE GENERALE

1. Unitatea medicală:

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

3. Cod parafă medic:

4. Nume și prenume pacient:

CNP / CID:

5. FO / RC: în data:

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

7. Tip evaluare: inițiere continuare intrerupere

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 intreruperii 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 (specifice tipului de diagnostic)**a) Linia I** DA NU

1. Limfom nonHodgkin difuz cu celula mare B CD20+, în asociere cu chimioterapie CHOP

 DA NU

2. Limfom folicular CD20+ stadiul grad III-IV, nefiltrat anterior, în asociere cu chimioterapie

 DA NU

3. Leucemia limfatică cronică CD20+ nefiltrată anterior în asociere cu chimioterapie

 DA NU

4. Alte tipuri de limfoame CD20+ (limfom de manta, limfom Burkitt, etc):

 DA NU

5. Metoda de diagnostic:

 DA NU**a.** Hemoleucograma+FL**b.** ex. medular**c.** imunofenotipare prin citometrie in flux**d.** examen histopatologic cu imunohistochimie**e.** testare infecție cu virusul hepatic B

6. Declarație consimțământ pentru tratament semnată de pacient

 DA NU**b) Linia II + Reinițiere** DA NU

1. Limfom nonHodgkin difuz cu celula mare B CD20+, în asociere cu chimioterapie

 DA NU

2. Limfom folicular CD20+ stadiul III-IV chimiorezistent în asociere cu chimioterapie

 DA NU

3. Limfom folicular CD20+ stadiul III-IV chimiorezistent în monoterapie

 DA NU4. Limfom folicular CD20+ stadiul III-IV care a recidivat ≥ 2 ori după chimioterapie în asociere cu chimioterapie DA NU5. Limfom folicular CD20+ stadiul III-IV ce a recidivat ≥ 2 ori după chimioterapie în monoterapie DA NU

6. Leucemia limfatică cronică CD20+ nefiltrată anterior în asociere cu chimioterapie

 DA NU

7. Alte tipuri de limfoame CD20+ (limfom de manta, limfom Burkitt, etc):

 DA NU

8. Metoda de diagnostic:

 DA NU**a.** Hemoleucograma+FL**b.** ex. medular**c. imunofenotipare prin citometrie in flux**

- d. examen histopatologic cu imunohistochimie
- e. testare infecție cu virusul hepatic B
9. Declarație consumămant pentru tratament semnată de pacient DA NU

c) Mantinere DA NU

1. Limfomul folicular CD20+ netratat anterior care a raspuns la terapia de inductie DA NU
2. Limfomul folicular CD20+ refractar care a raspuns la tratamentul de inductie (administrat la 2 - 3 luni, timp de 2 ani) DA NU
3. Limfomul folicular CD20+ recidivat care a raspuns la tratamentul de inductie (administrat la 2- 3 luni, timp de 2 ani) DA NU
4. Metoda de diagnostic:
- a. Hemoleucograma+FL
- b. ex. clinic
5. Evoluția sub tratament DA NU
- favorabilă
- staționară
- progresie

B. CRITERII DE EXCLUDERE DIN TRATAMENT

1. Infecții severe, active
2. Hepatită cronică VHB+ activă

C. CRITERII DE ÎNTRERUPERE A TRATAMENTULUI

1. Progresia bolii sub tratament și pierderea beneficiului clinic
2. Toxicitate inacceptabilă
3. Reactivare hepatita B
4. Pacientul nu s-a prezentat la evaluare
5. Deces
6. Alte cauze

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 completează în formular.