



## НАЦИОНАЛНА ЗДРАВНООСИГУРИТЕЛНА КАСА

София 1407, ул. "Кричим" № 1

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

тел: 9659109



ДО  
Г-ЖА БОРЯНА БОТЕВА  
ЗАМ.ПРЕДСЕДАТЕЛ НА БСББ-АС  
Ж.К."ДИАНАБАТ" 9-5-20  
ГР. СОФИЯ, 1172

КОПИЕ: ДО

Г-ЖА ГЕРГАНА ПАВЛОВА  
ЗАМЕСТНИК МИНИСТЪР  
МИНИСТЕРСТВО НА ЗДРАВЕОПАЗВАНЕТО

**ОТНОСНО:** Изх.№ 63-00-37 от 04.04.2011г. на Министерство на здравеопазването; наш Квх.№15-02-2 от 23.03.2011г. и наш Квх.№15-02-2 от 08.04.2011г

**УВАЖАЕМА Г-ЖО БОТЕВА,**

Във връзка с Ваше писмо до Национална здравноосигурителна каса /НЗОК/ относно административни пречки за навременно получаване на лекарствени продукти за лечение на пациенти с болестта на Бехтерев, Ви уведомявам:

На основание чл.54 от Национален рамков договор /НРД/ за медицинските дейности за 2011 година за разрешаване на отпускането на лекарствени продукти с „Протокол за предписване на лекарства, заплащани от НЗОК/РЗОК”, НЗОК разработва изисквания при издаване на протоколи за провеждане на лечение по конкретни заболявания и групи лекарства съгласно утвърдените кратки характеристики на продуктите съвместно с консултанти на НЗОК с вид и форма съгласно приложение №10 „Образец на Изисквания на НЗОК при издаване на протоколи за провеждане на лечение по конкретни заболявания и групи лекарства”, които съдържат:

1. лечебното/ите заведение/я, в което се диагностицира заболяването, предлага терапия и извършва оценка на ефективността на проведеното лечение;
2. ред за утвърждаване и заверяване на протоколите;
3. необходими документи;
4. лист за определяне на критериите при издаване на протоколи;
5. лечебно-диагностичен алгоритъм;
6. периодичност на контролните прегледи;
7. необходими медико-диагностични изследвания и референтни стойности на показатели за проследяване на ефективността на лечението.

На цитираното по-горе основание са разработени „Изисквания на НЗОК при лечение на серопозитивен, ревматоиден, анкилозиращ, псoriатичен и ювенилен артрит с

антицитокинови лекарствени продукти". Посочени са критериите, необходимите документи и изследвания за започване и продължаване на лечението с антицитокинови лекарствени продукти. Специализираните комисии, които подготвят документацията за започване и продължаване на лечението следва да са запознати с изискванията и да оформят необходимата документация, включително и контролните изследвания за назначаване на терапията.

Относно подаване на документи за продължаване на лечението, за да не се прекъсне терапията на пациента, същият следва да подготви необходимата документация и при отпускане на последната опаковка, отразена в протокола, да кандидатства за продължаване на лечението с антицитокинови медикаменти. Тази процедура е за всички лекарствени продукти, които се назначават на режим протокол.

За Ваша информация на основание чл.52 ал.2 от „Правилник за устройството и дейността на Национална здравноосигурителна каса”/Обн. ДВ. бр.27 от 09.04.2010г./, комисията за продължаване на лечението разглежда заявления, извършва експертиза и представя на управителя на НЗОК проект на решение за утвърждаване/отказ за утвърждаване на Протокол за предписване на лекарства, заплащани от НЗОК/РЗОК в 30-дневен срок от постъпването на документите в НЗОК. При оформена и подадена на време документация за продължаване на лечението няма да има прекъсване на терапията.

УПРАВИТЕЛ НА НАЦИОНАЛНА  
ЗДРАВНООСИГУРИТЕЛНА КАСА:  
Д-Р НЕЛИ НЕШЕВА

