

TEBLİĞ

Sosyal Güvenlik Kurumu Başkanlığından:

SOSYAL GÜVENLİK KURUMU SAĞLIK UYGULAMA TEBLİĞİNDE DEĞİŞİKLİK YAPILMASINA DAİR TEBLİĞ

MADDE 1- 24/3/2013 tarihli ve 28597 sayılı Resmi Gazete'de yayımlanan Sosyal Güvenlik Kurumu Sağlık Uygulama Tebliğinin 4.2.1 numaralı maddesinin başlığında yer alan "risankizumab" ibaresinden sonra gelmek üzere "upadasiitinib, apremilast" ibaresi eklenmiştir.

MADDE 2- Ayni Tebliğin 4.2.1.A numaralı maddesinin birinci fıkrasında yer alan "İç hastalıklar," ibaresinden sonra gelmek üzere "romatoloji," ibaresi eklenmiştir.

MADDE 3- Ayni Tebliğin 4.2.1.C numaralı maddesinde aşağıdaki düzenlemeler yapılmıştır.

a) Maddeden başlığında yer alan "risankizumab" ibaresinden sonra gelmek üzere "upadasiitinib, apremilast" ibaresi eklenmiştir.

b) 4.2.1.C-1 numaralı alt maddesinin birinci fıkrasının (b) bendi aşağıdaki şekilde değiştirilmiştir.

"b" Juvenil romatoid artritli (poliartritler-idiyopatik-kronik) hastalarda;

1) NSAL ve en az bir veya daha fazla hastalık modifiye edici anti-romatizmal ilaç en az 3 ay kullanmış ve ACR pediatrik 30 yanıt alınamamış ise bu durumun belirtildiğinde 3 ay süreli sağlık kurulu raporunu dayanılarak Anti-TNF ilaçları tedaviye başlanabilir. Üveitin eşlik etiği hastalarda adalınumub ilk seçenek Anti-TNF olarak başlanır.

2) Tedaviye başlandıktan 3 ay sonra yapılan değerlendirme ACR pediatrik 30 yanıtının alınması halinde, bu durumun yeni düzeneleceğ 3 ay süreli sağlık kurulu raporundan belirtilmesi koşulu ile tedaviye devam edilir. Bu raporun süresi sonunda hastanın ACR pediatrik cevap kriteri 50 ve üzerinde olması halinde bu durumun yeni düzeneceğ 6 ay süreli sağlık kurulu raporunda belirtilmesi koşulu ile hastaların tedavisine devam edilebilir. Tedavinin devamında ACR pediatrik cevap kriterine 6 ayda bir bakılır. Başlangıç ve ACR pediatrik cevap kriteri her sağlık kurulu raporunda belirtilir. Tedaviye rağmen ACR pediatrik cevap kriteri 50'ye ulaşmayı hastalarda anti-TNF tedavisine devam edilmez.

3) 18 yaş ve üzerinde juvenil romatoid artritli (poliartritler-idiyopatik-kronik) hastalarda DAS 28 skoruna göre hastalık aktivite ölçümü yapılmış esastır. Ancak 18 yaşından küçük iken ACR pediatrik cevap kriterine göre yanıt alınmış hastalarda DAS 28 skoru koşulları aranmaksızın mevcut tedavilere devam edilebilir. 18 yaş ve üzerinde hastalığın alevlenmesi durumunda ise erişkin koşulları (DAS 28 skorlaması) geçerlidir."

c) 4.2.1.C-6 numaralı alt maddesi aşağıdaki şekilde değiştirilmiştir.

"4.2.1.C-6 -Tofacitinib, upadasiitinib ve burisitinib"

(1) Romatoid artritli erişkin hastalarda; en az bir Anti-TNF ajANI en az 3 ay süreyle kullanılmış olmasına rağmen hastalık aktivitesinin kontrol altına alınmadığı (Hastalık Aktivite Skoru (DAS) 28> 5,1) hallerde veya en az bir anti-TNF ajANI intoleran olmasının durumunda 3 ay süreli sağlık kurulu raporunu dayanılarak ilaçla başlanır. İlaçla başlandıktan 3 ay sonra yapılan değerlendirme medde DAS 28 skorundan 0,6 puandan fazla düşme olmasi halinde, bu durumun yeni düzeneceğ 3 ay süreli sağlık kurulu raporundan belirtilmesi koşulu ile 3 ayda daha tedaviye devam edilir. Bu raporun süresi sonunda DAS 28 skorunda toplam 1,2 puandan fazla düşme olmasi halinde bu durumun yeni düzeneceğ 6 ay süreli sağlık kurulu raporundan belirtilmesi koşulu ile hastaların tedavisine devam edilebilir. Tedavinin devamında DAS 28 kriterine 6 ayda bir bakılır. Başlangıç ve yeni DAS 28 skorları her sağlık kurulu raporunda belirtilir. Tedaviye rağmen hastanın DAS 28 skorunda, başlangıç DAS 28 skoruna göre, 1,2 puandan fazla düşme olmaması halinde tedavi sonlandırılır.

(2) Romatoid artritli erişkin hastalarda; Tofacitinib, upadasiitinib ve burisitinib tüm romatoloji uzman hekimleri veya üniversite hastaneleri ile eğitim ve araştırma hastanelerindeki klinik immunoloji veya fiziksel tip ve rehabilitasyon uzman hekimlerinden birinin yer aldığı en fazla 6 ay süreli sağlık kurulu raporuna dayanılarak, bu uzman hekimlerden biri veya iç hastalıkları uzman hekimleri tarafından reçete edilebilir.

(3) Tofacitinib'in upadasiitinib'in psöriyatik artritli erişkin hastalarda kullanımı:

a) En az 3 farklı hastalık modifiye edici antiromatizmal ilaç 3'er ay süre ile uygun dozlu kullanılmış ve sonrasında en az bir anti-TNF ajANI en az 3 ay süreyle kullanılmış olmasına rağmen hastalık aktivitesinin kontrol altına alınmadığı (bir ay arayla yapılmış iki ayrı muayenede en az üç hussas eklem ve en az üç sig eklem olması) veya en az bir anti-TNF ajANI intoleran olmasının durumunda aktif psöriyatik artritli hastalarda bu durumların sağlık kurulu raporunda belirtilerek tedaviye başlanması halinde bedelleri Kurumca karşılanır.

b) 12 haftalık ilaç kullanım süresi sonunda yapılan değerlendirme psöriyatik artrit yanıt kriterlerine (PSARC) göre yeterli cevap alındığının yeni düzeneceğ reçete/raporda belirtilmesi halinde tedaviye devam edilir. Yanıt alınamaması halinde tedavi sonlandırılır.

c) Bu durumlarda belirtildiğine romatoloji uzman hekiminin yer aldığı 6'şar ay süreli sağlık kurulu raporunu dayanılarak romatoloji uzman hekimleri tarafından reçete edilmesi halinde bedelleri Kurumca karşılanır.

(4) Tofacitinib'in upadasiitinib'in aktif anklizan spondilitili erişkin hastalarda kullanımı;

a) Aksiyel tutulumlu anklizan spondilitili hastalarda; bir veya daha fazla anti-TNF ajANI kullanımına yetersiz cevap olması veya intoleran olmasının durumunda; bu durumun 3 ay süreli sağlık kurulu raporunda belirtilmesi koşulu ile tofacitinib veya upadasiitinib tedavisiye başlanır. İlaçın etkinliği, ilaçla başlandıktan 12 hafta sonra değerlendirilir. Yeterli cevap alınamamışsa (BASDAF'de 2 birimden daha az düzelmeye olmas), ilaçla devam edilmesi durumunu ilaç bedeli ödenmez. Tedaviye cevap alınmış ve ilaçla devam edilecek ise bu durum 6 ay süreli yeni düzeneceğ sağlık kurulu raporunda belirtilir.

b) Periferik eklem tutulumlu anklizan spondilitili hastalarda; bir veya daha fazla anti-TNF ajANI kullanımına yetersiz cevap olması veya intoleran olmasının durumunda; bu durumun 3 ay süreli sağlık kurulu raporunda belirtilmesi koşuluyla tofacitinib veya upadasiitinib tedavisiye başlanır. İlaçın etkinliği, ilaçla başlandıktan 12 hafta sonra değerlendirilir. Yeterli cevap alınamamışsa (BASDAF'de 2 birimden daha az düzelmeye olmas), ilaçla devam edilmesi durumunda ilaç bedeli ödenmez. Tedaviye cevap alınmış ve ilaçla devam edilecek ise bu durum 6 ay süreli yeni düzeneceğ sağlık kurulu raporunda belirtilir.