

LECZENIE MIELOFIBROZY PIERWOTNEJ ORAZ MIELOFIBROZY WTÓRNEJ W PRZEBIEGU CZERWIENICY PRAWDZIWEJ I NADPŁYTKOWOŚCI SAMOISTNEJ (ICD-10 D47.1)

ZAKRES ŚWIADCZENIA GWARANTOWANEGO		
ŚWIADCZENIOBIORCY	SCHEMAT DAWKOWANIA LEKÓW W PROGRAMIE	BADANIA DIAGNOSTYCZNE WYKONYWANE W RAMACH PROGRAMU
<p>Leczenie powiększenia śledziony związanej z chorobą lub objawów występujących u dorosłych pacjentów z pierwotnym włóknieniem szpiku (znanym zarówno jako przewlekłe idiopatyczne włóknienie szpiku), włóknieniem szpiku poprzedzonym czerwienicą prawdziwą lub włóknieniem szpiku poprzedzonym nadpłytkowością samoistną.</p> <p>1. Kryteria kwalifikacji</p> <p>1.1 Rozpoznanie:</p> <ol style="list-style-type: none"> a) pierwotnej mielofibrozy (PMF) lub b) mielofibrozy w przebiegu czerwienicy prawdziwej (Post-PV MF), lub c) mielofibrozy w przebiegu nadpłytkowości samoistnej (Post-ET MF) <p>– zgodnie z kryteriami Światowej Organizacji Zdrowia z roku 2008 oraz IWGMRT (do rozpoznania wymagany jest wynik badania morfologii krwi obwodowej z rozmazem ocenionym mikroskopowo oraz wynik trepanobiopsji szpiku);</p> <p>1.2 Pacjenci z grupy ryzyka:</p> <ol style="list-style-type: none"> a) pośredniego – 2 lub b) wysokiego <p>– wg IPSS (ang. International Prognostic Scoring System);</p> <p>1.3 Splenomegalia (powiększenie śledziony ≥ 5 cm poniżej lewego łuku</p>	<p>1. Dawkowanie ruksolitynibu:</p> <p>Dawkowanie leku odbywa się zgodnie z zasadami określonymi w Charakterystyce Produktu Leczniczego.</p>	<p>1. Badania przy kwalifikacji do leczenia ruksolitynibem</p> <p>1.1 badanie podmiotowe i przedmiotowe ze szczególnym uwzględnieniem:</p> <ol style="list-style-type: none"> a) oceny wielkości śledziony, b) masy ciała, c) objawów ogólnych ocenianych przy użyciu formularza MPN-SAF TSS: <ul style="list-style-type: none"> — poty nocne (≥ 4 pkt), — utrata masy ciała ($>10\%$ w okresie ostatnich 6 miesięcy) (≥ 4 pkt), — gorączka o nieznannej etiologii ($>37,5^{\circ}\text{C}$) (≥ 4 pkt), — bóle kostne (≥ 4 pkt), — świąd (≥ 4 pkt), — zmęczenie (≥ 4 pkt); <p>1.2 morfologia krwi z rozmazem ocenionym mikroskopowo;</p> <p>1.3 aktywność transaminaz wątrobowych;</p> <p>1.4 stężenie bilirubiny;</p> <p>1.5 stężenie kreatyniny w surowicy;</p> <p>1.6 trepanobiopsja szpiku, jeżeli nie była wykonana w okresie 6 miesięcy przed kwalifikacją;</p>

<p>żebrowego) w badaniu palpacyjnym oraz w badaniu ultrasonograficznym;</p> <p>1.4 Pacjenci z liczbą płytek krwi > 50 tysięcy/μl;</p> <p>1.5 Wystąpienie co najmniej 2 z 6 poniżej wymienionych objawów ogólnych ocenianych w skali MPN-SAF TSS:</p> <ul style="list-style-type: none"> a) poty nocne (≥ 4 pkt), b) utrata masy ciała (>10% w okresie ostatnich 6 miesięcy) (≥ 4 pkt), c) gorączka o nieznannej etiologii (>37,5°C) (≥ 4 pkt), d) bóle kostne (≥ 4 pkt), e) świąd (≥ 4 pkt), f) zmęczenie (≥ 4 pkt); <p>1.6 Wiek: 18 lat i więcej;</p> <p>1.7 Stan sprawności:</p> <ul style="list-style-type: none"> a) od 0 do 2, oceniany wg Eastern Cooperative Oncology Group lub b) od 1- 2 wg WHO <p>– w momencie włączenia do programu;</p> <p>1.8 Brak wcześniejszej splenektomii;</p> <p>1.9 Pacjenci bez współistniejących ciężkich chorób systemowych w zakresie układu sercowo-naczyniowego, nerek, wątroby – upośledzających istotnie stan ogólny pacjenta oraz ciężkich zakażeń bakteryjnych, wirusowych i grzybiczych;</p> <p>1.10 Adekwatna wydolność narządowa określona na podstawie badań laboratoryjnych krwi:</p> <ul style="list-style-type: none"> a) wyniki badań czynności wątroby: <ul style="list-style-type: none"> — stężenie bilirubiny całkowitej nieprzekraczające 2- krotnie górnej granicy normy (z wyjątkiem pacjentów z zespołem Gilberta), — aktywność transaminaz (alaninowej i asparaginowej) w surowicy nieprzekraczające 2,5-krotnie górnej granicy normy, b) stężenie kreatyniny nieprzekraczające 2-krotnie górnej granicy normy. <p>Kryteria kwalifikacji muszą być spełnione łącznie.</p>		<p>1.7 USG jamy brzusznej z oceną wymiarów śledziony.</p> <p>2. Monitorowanie leczenia ruksolitynibem:</p> <p>2.1. badanie podmiotowe i przedmiotowe ze szczególnym uwzględnieniem:</p> <ul style="list-style-type: none"> a) oceny wielkości śledziony, b) masy ciała, c) objawów ogólnych ocenianych przy użyciu formularza MPN-SAF TSS: <ul style="list-style-type: none"> — poty nocne (≥ 4 pkt), — utrata masy ciała (>10% w okresie ostatnich 6 miesięcy) (≥ 4 pkt), — gorączka o nieznannej etiologii (>37,5°C) (≥ 4 pkt), — bóle kostne (≥ 4 pkt), — świąd (≥ 4 pkt), — zmęczenie (≥ 4 pkt); <p>2.2. morfologia krwi;</p> <p>2.3. aktywność transaminaz wątrobowych;</p> <p>2.4. stężenie bilirubiny;</p> <p>2.5. stężenie kreatyniny w surowicy;</p> <p>2.6. USG jamy brzusznej z oceną wymiarów śledziony.</p> <p>Częstość wykonywania badań:</p> <p>1) morfologia krwi i parametry biochemiczne:</p> <ul style="list-style-type: none"> a) co 2-4 tygodnie – do czasu ustabilizowania dawki ruksolitynibu, a następnie w zależności od wskazań klinicznych oraz zgodnie z zasadami określonymi w ChPL; b) co 1-2 tygodnie przez 6 tygodni lub do czasu ustabilizowania funkcji wątroby – u pacjentów z niewydolnością wątroby; <p>2) wszystkie badania kontrolne:</p>
--	--	---

2. Określenie czasu leczenia w programie:

Leczenie trwa do czasu podjęcia przez lekarza prowadzącego decyzji o wyłączeniu świadczeniobiorcy z programu, zgodnie z kryteriami wyłączenia.

3. Kryteria wyłączenia z programu

3.1 Brak lub utrata odpowiedzi po leczeniu rozumiane jako:

- a) brak jakiegokolwiek zmniejszenia w badaniu przedmiotowym powiększonej w momencie kwalifikacji śledziona – po 3 miesiącach leczenia,
- b) brak zmniejszenia w badaniu USG powiększonej w momencie kwalifikacji śledziona, o co najmniej 50 % długości jej wyjściowego powiększenia (powyżej normy w danym ośrodku) – po 6 miesiącach leczenia lub
- c) pojawienie się nowych lub nasilenie wyjściowych objawów ogólnych związanych z chorobą, wymienionych w kryteriach kwalifikacji do programu, ocenianych w skali MPN-SAF TSS – po:
 - 3 miesiącach leczenia lub
 - 6 miesiącach leczenia, lub
 - każdym kolejnych 6 miesiącach leczenia;

3.2 Nieakceptowalna toksyczność, nieustępująca pomimo redukcji dawki leku i przerw w leczeniu według zasad określonych w Charakterystyce Produktu Leczniczego;

3.3 Transformacja w ostrą białaczkę;

3.4 Utrata uzyskanej odpowiedzi na terapię po każdym 6 miesiącach leczenia.

- a) po 3 miesiącach leczenia, następnie
- b) po 6 miesiącach leczenia, następnie
- c) nie rzadziej niż po każdym kolejnych 6 miesiącach leczenia.

3. Monitorowanie programu

- 1) gromadzenie w dokumentacji medycznej pacjenta danych dotyczących monitorowania leczenia i każdorazowe ich przedstawienie na żądanie kontrolerów Narodowego Funduszu Zdrowia;
- 2) uzupełnianie danych zawartych w rejestrze (SMPT), dostępnym za pomocą aplikacji internetowej udostępnionej przez OW NFZ, z częstotliwością zgodną z opisem programu oraz na zakończenie leczenia;
- 3) przekazywanie informacji sprawozdawczo – rozliczeniowych do NFZ: informacje przekazuje się do NFZ w formie papierowej lub w formie elektronicznej, zgodnie z wymaganiami opublikowanymi przez Narodowy Fundusz Zdrowia.