



MAGYARORSZÁG HIVATALOS LAPJA
2013. január 31., csütörtök

Tartalomjegyzék

9/2013. (I. 31.) EMMI rendelet	Egyes egészségbiztosítási tárgyú miniszteri rendeletek módosításáról	1330
10/2013. (I. 31.) EMMI rendelet	A törzskönyvezett gyógyszerek és a különleges táplálkozási igényt kielégítő tápszerek társadalombiztosítási támogatásba való befogadásának szempontjairól és a befogadás vagy a támogatás megváltoztatásáról szóló 32/2004. (IV. 26.) ESZCSM rendelet módosításáról	1415

V. A Kormány tagjainak rendeletei

Az emberi erőforrások minisztere 9/2013. (I. 31.) EMMI rendelete egyes egészségbiztosítási tárgyú miniszteri rendeletek módosításáról

A kötelező egészségbiztosítás ellátásairól szóló 1997. évi LXXXIII. törvény 83. § (4) bekezdés k) és l) pontjában kapott felhatalmazás alapján,

a 2–4. alcím, valamint az 5–14. melléklet tekintetében a kötelező egészségbiztosítás ellátásairól szóló 1997. évi LXXXIII. törvény 83. § (6) bekezdés f) pontjában kapott felhatalmazás alapján,

az egyes miniszterek, valamint a Miniszterelnökséget vezető államtitkár feladat- és hatásköréről szóló 212/2010. (VII. 1.) Korm. rendelet 41. § b) pontjában meghatározott feladatkörömben eljárva a következőket rendelem el:

1. Az egészségügyi szakellátás társadalombiztosítási finanszírozásának egyes kérdéseiről szóló 9/1993. (IV. 2.) NM rendelet módosítása

1. § Az egészségügyi szakellátás társadalombiztosítási finanszírozásának egyes kérdéseiről szóló 9/1993. (IV. 2.) NM rendelet (a továbbiakban: R1.) a következő 2/A–2/E. §-sal egészül ki:

„2/A. § A tételes elszámolás alá eső hatóanyagok jegyzékét, kódját, az elszámolásra jogosult intézetek körét, valamint az adott hatóanyag alkalmazására vonatkozó szakmai és finanszírozási feltételeket – ideértve, amennyiben van, az új beteg bevonására vonatkozó szakmai feltételeket – az 1/A. számú melléklet tartalmazza.

2/B. § (1) Amennyiben az 1/A. számú melléklet szerinti tételes elszámolású gyógyszerek esetében az intézményi kör bővítése nem jár a beszerzett gyógyszer vonatkozásában országos keretemeléssel, a tételes elszámolásra való jogosultság elnyerését az egészségügyi szolgáltató – az egészségügyi szakmai kollégium illetékes tagozata és a GYEMSZI támogató nyilatkozatával – az egészségbiztosításért felelős miniszternél kezdeményezi. Az egészségbiztosításért felelős miniszter döntése meghozatala során kikéri az OEP véleményét.

(2) Az OEP a tételes elszámolás alá eső hatóanyagokat tartalmazó gyógyszereket természetben biztosítja az 1/A. számú melléklet szerinti egészségügyi szolgáltatóknak.

2/C. § (1) Az 1/A. számú melléklet szerinti egyes tételes elszámolás alá eső hatóanyagok esetében az egy finanszírozási évre vonatkozó országos keretösszeget az OEP határozza meg, erről az egészségbiztosításért felelős minisztert és a GYEMSZI-t tájékoztatja.

(2) Az 1/A. számú melléklet szerinti egyes tételes elszámolás alá eső hatóanyagok esetében a tételes elszámolásra jogosult egyes egészségügyi szolgáltatókra jutó, mg-ban, illetve g-ban kifejezett keret (a továbbiakban: intézményi kvóta) felosztását az egészségügyi szakmai kollégium és a GYEMSZI javaslatának kikérését követően az OEP végzi. Az intézményi kvótát úgy kell meghatározni, hogy – országos szinten – tartalék keret is rendelkezésre álljon. A tartalék keret képzésére az intézményi kvóta képzésére vonatkozó szabályokat kell alkalmazni.

(3) Tárgyi finanszírozási évre vonatkozó intézményi kvótákat az OEP gyógyszer-hatóanyagoként a honlapján közzéteszi.

(4) Tárgyi finanszírozási évben az intézményi kvóta és a tartalék keret módosítását

a) az egészségbiztosításért felelős miniszter,

b) a GYEMSZI,

c) a szakmai kollégium, vagy

d) a saját

kezdeményezésére az OEP végzi.

(5) Az adott egészségügyi szolgáltatóra vonatkozó intézményi kvóta módosításánál figyelembe kell venni a már adott kezelésben részesülő betegek további folyamatos ellátásának biztosítását.

(6) A tételes elszámolás a biztonságos és gazdaságos gyógyszer- és gyógyászatisegédeszköz-ellátás, valamint a gyógyszerforgalmazás általános szabályairól szóló 2006. évi XCVIII. törvény 26. § (5) bekezdés b) pontja alapján történik.

(7) Az egészségügyi szolgáltató intézményi kvótájának teljesítettségéről az OEP negyedéves tájékoztatást ad a honlapján.

2/D. § Amennyiben az 1/A. számú mellékletben foglalt tételes elszámolás alá eső hatóanyagot tartalmazó gyógyszer kiadására a kötelező egészségbiztosítás ellátásairól szóló 1997. évi LXXXIII. törvény 26. § (1) bekezdés c) pontja alapján kerül sor, a beteg a kezelésre az adott hatóanyag országos keretének terhére jogosult.

2/E. § (1) A tételes elszámolású hatóanyagok beszállítója – az erre szolgáló elektronikus jelentési rendszeren keresztül a szállítólevelek elektronikus feltöltése útján – az egészségügyi szolgáltatóknak történt szállításairól folyamatos tájékoztatást ad az OEP részére.

(2) A tételes elszámolásra jogosult egészségügyi szolgáltató a tételes elszámolású hatóanyagok felhasználásáról az adott beteg vonatkozásában a beteg kezelését követő 3 napon belül, az erre szolgáló elektronikus adatlap kitöltésével rögzíti a betegre vonatkozó adatokat az elszámoló rendszerben.”

2. § (1) Az R1. 1/A. számú melléklete helyébe az 1. melléklet lép.
(2) Az R1. 3. számú melléklete a 2. melléklet szerint módosul.
(3) Az R1. 3. számú melléklete a 3. melléklet szerint módosul.
(4) Az R1. 4. számú melléklete a 4. melléklet szerint módosul.

3. § Hatályát veszti az R1.

- a) 1. § (21) bekezdése,
b) 2. §-ában az „, a tételes elszámolás alá eső hatóanyagok jegyzékét az 1/A. számú melléklet” szövegrész,
c) 4. számú melléklet 103/a., 103/b. és 103/c. pontja,
d) 10. számú mellékletében foglalt táblázat 7., 9. és 10. pontja.

2. Az Egészségbiztosítási Alap terhére finanszírozható járóbeteg-szakellátási tevékenységek meghatározásáról, az igénybevétel során alkalmazandó elszámolhatósági feltételekről és szabályokról, valamint a teljesítmények elszámolásáról szóló 9/2012. (II. 28.) NEFMI rendelet módosítása

4. § Az Egészségbiztosítási Alap terhére finanszírozható járóbeteg-szakellátási tevékenységek meghatározásáról, az igénybevétel során alkalmazandó elszámolhatósági feltételekről és szabályokról, valamint a teljesítmények elszámolásáról szóló 9/2012. (II. 28.) NEFMI rendelet (a továbbiakban: R2.) 3. melléklete az 5. melléklet szerint módosul.

3. A gyógyító-megelőző ellátás jogcímén az Egészségbiztosítási Alap terhére finanszírozható homogén betegcsoportok kódolási és besorolási szabályairól szóló 10/2012. (II. 28.) NEFMI rendelet módosítása

5. § (1) A gyógyító-megelőző ellátás jogcímén az Egészségbiztosítási Alap terhére finanszírozható homogén betegcsoportok kódolási és besorolási szabályairól szóló 10/2012. (II. 28.) NEFMI rendelet (a továbbiakban: R3.) 1. melléklete a 6. melléklet szerint módosul.
(2) Az R3. 2. melléklete a 7. melléklet szerint módosul.
(3) Az R3. 2. melléklete a 8. melléklet szerint módosul.
(4) Az R3. 4. melléklete a 9. melléklet szerint módosul.
(5) Az R3. 4. melléklete a 10. melléklet szerint módosul.

6. § Hatályát veszti az R3.

- a) 11. melléklet II. pont 9. alpontja,
b) 12. melléklet 19., 22. és 23. pontja,
c) 13. melléklet 7. és 8. pontja.

4. Az Egészségbiztosítási Alapból a 959A-L, valamint 9511-9515 homogén betegsékcsoportok szerint finanszírozott daganatellenes terápiákról szóló 11/2012. (II. 28.) NEFMI rendelet módosítása

- 7. §**
- (1) Az Egészségbiztosítási Alapból a 959A-L, valamint 9511-9515 homogén betegsékcsoportok szerint finanszírozott daganatellenes terápiákról szóló 11/2012. (II. 28.) NEFMI rendelet (a továbbiakban: R4.) 1. melléklete a 11. melléklet szerint módosul.
 - (2) Az R4. 2. melléklete a 12. melléklet szerint módosul.
 - (3) Az R4. 4. melléklete a 13. melléklet szerint módosul.
 - (4) Az R4. 4. melléklete a 14. melléklet szerint módosul.

5. Záró rendelkezések

- 8. §**
- (1) Ez a rendelet – a (2) bekezdésben foglalt kivétellel – 2013. február 1-jén lép hatályba.
 - (2) A 2. § (3) bekezdése, a 3. § a), c) és d) pontja, az 5. § (1), (3) és (5) bekezdése, a 6. §, a 7. § (4) bekezdése, a 3. melléklet, a 6. melléklet, a 8. melléklet, a 10. melléklet és a 14. melléklet 2013. május 1-jén lép hatályba.

Balog Zoltán s. k.,
emberi erőforrások minisztere

1. melléklet a 9/2013. (I. 31.) EMMI rendelethez

„1/A. számú melléklet a 9/1993. (IV. 2.) NM rendelethez

Tételes elszámolás alá eső hatóanyagok jegyzéke és kódja, indikációs területek és a felírásra jogosultak köre

1/a1.

TÁMOGATOTT INDIKÁCIÓK:

Felnőttkori súlyos lumenaris Crohn-betegség (18 éves kor felett és CDAI > 300) kezelésére – a finanszírozási eljárásrendekről szóló miniszteri rendeletben meghatározott finanszírozási protokoll alapján:

- a) amennyiben az alkalmazott hagyományos (szteroid indukciós, majd 3 hónapos fenntartó immunszuppresszív) terápia ellenére a betegség aktivitása nem csökken,
- b) amennyiben megfelelő (legalább 2 mg/ttkg vagy a legmagasabb tolerált) dózisu azathioprin mellett is kialakult szisztémás szteroid függőség (3 hónapon túl szisztémásan 10 mg/nap dózisonál nagyobb prednisonon ekvivalens dózis),
- c) szteroid rezisztencia (négy héten át alkalmazott 0,75 mg/ttkg prednisonon ekvivalens szteroid dózison nem reagáló) esetekben,
- d) amennyiben a hagyományos gyógykezelés toxicitása miatt nem alkalmazható a teljes indukciós kezelés időtartamáig.

Ezeket követően megfelelő válaszkészség esetén (CDAI minimum 70 pontos csökkenése) a kezelés folytatható mellékhatás, hatásvesztés vagy progresszió megjelenéséig, azonban a kezelőorvosnak mérlegelnie kell a kezelés felfüggesztését legalább 6 hónapja tartó stabil remisszió esetén. Amennyiben a kezelés felfüggesztésre kerül, panaszmentes időszakot követő relapszus esetében a kezelés ismétlése megkísérélhető. Folyamatos kezelés alatt álló betegek esetén a betegség súlyosságát legkésőbb 12 havonta újra szükséges értékelni a kezelés további folytatásának elbírálása érdekében. Mellékhatás vagy hatásvesztés esetén készítményváltás lehetséges.

OENO KÓD ÉS GYÓGYSZER HATÓANYAGÁNAK NEVE:

06052 adalimumab
06053 infliximab

KOMPETENCIA:

INDIKÁLHAT/ALKALMAZHAT

0106	Szent János Kórház és Észak-budai Egyesített Kórházak, Budapest
0116	Péterfy Sándor Utcai Kórház-Rendelőintézet és Baleseti Központ, Budapest
0122	Heim Pál Gyermekkórház, Budapest
0140	Semmelweis Egyetem, Budapest
01A6	Magyar Honvédség Honvédkórház, Budapest
01E8	Szent Margit Kórház-Rendelőintézet, Budapest
0242	Pécsi Tudományegyetem Klinikai Központ
0502	Borsod-Abaúj-Zemplén Megyei Kórház és Egyetemi Oktató Kórház
0509	MISEK, Miskolci Semmelweis Ignác Egészségügyi Központ és Egyetemi Oktató Kórház Nonprofit Kft.
0643	Szegedi Tudományegyetem Szent-Györgyi Albert Klinikai Központ
0801	Petz Aladár Megyei Oktató Kórház, Győr
0940	Debreceni Egyetem, Orvos- és Egészségtudományi Centrum
1401	Kaposi Mór Oktató Kórház, Kaposvár
1701	Tolna Megyei Balassa János Kórház, Szekszárd
1801	Vas Megyei Markusovszky Kórház Egyetemi Oktatókórház Nonprofit Zrt., Szombathely
1901	Veszprém Megyei Csolnoky Ferenc Kórház Nonprofit Zrt., Veszprém
2001	Zala Megyei Kórház, Zalaegerszeg

1/a2.**TÁMOGATOTT INDIKÁCIÓK:**

Felnőttkori (18 éves kor felett) komplex perianális (tályogot drenáló vagy magas trans-sphincterikus vagy többnyílású vagy rectovaginális komponensű vagy rektális gyulladással járó) vagy enterocutan fisztulával járó Crohn-betegség kezelésére, amennyiben legalább három hónapig alkalmazott hagyományos gyógykezelés (antibiotikum és immunszuppresszió és tályogot drenáló komplex fisztula esetében drenázs) ellenére a sipolyok aktivitása nem csökken, vagy a hagyományos gyógykezelés toxicitása miatt nem alkalmazható a teljes indukciós kezelés időtartamáig, ezt követően a megfelelő válaszkészség elérése esetében (PDAI legalább 3 pontos csökkenése) a kezelés kezdetétől számított egy évig (mellékhatás, hatásvesztés vagy progresszió esetében a készítményváltás lehetséges), ezt követően a teljes remissziót elérő betegekben, évente ismételt vizsgálómódszerekkel igazolt hatékonyság megtartásáig – a finanszírozási eljárásrendekről szóló miniszteri rendeletben meghatározott finanszírozási protokoll alapján.

OENO KÓD ÉS GYÓGYSZER HATÓANYAGÁNAK NEVE:

06052 adalimumab
06053 infiximab

KOMPETENCIA:**INDIKÁLHAT/ALKALMAZHAT**

0106	Szent János Kórház és Észak-budai Egyesített Kórházak, Budapest
0116	Péterfy Sándor Utcai Kórház-Rendelőintézet és Baleseti Központ, Budapest
0122	Heim Pál Gyermekkórház, Budapest
0140	Semmelweis Egyetem, Budapest
01A6	Magyar Honvédség Honvédkórház, Budapest
01E8	Szent Margit Kórház-Rendelőintézet, Budapest
0242	Pécsi Tudományegyetem Klinikai Központ
0502	Borsod-Abaúj-Zemplén Megyei Kórház és Egyetemi Oktató Kórház
0509	MISEK, Miskolci Semmelweis Ignác Egészségügyi Központ és Egyetemi Oktató Kórház Nonprofit Kft.
0643	Szegedi Tudományegyetem Szent-Györgyi Albert Klinikai Központ
0801	Petz Aladár Megyei Oktató Kórház, Győr
0940	Debreceni Egyetem, Orvos- és Egészségtudományi Centrum
1401	Kaposi Mór Oktató Kórház, Kaposvár
1701	Tolna Megyei Balassa János Kórház, Szekszárd
1801	Vas Megyei Markusovszky Kórház Egyetemi Oktatókórház Nonprofit Zrt., Szombathely
1901	Veszprém Megyei Csolnoky Ferenc Kórház Nonprofit Zrt., Veszprém
2001	Zala Megyei Kórház, Zalaegerszeg

1/b1.**TÁMOGATOTT INDIKÁCIÓK:**

Gyermekkori súlyos, aktív lumenális Crohn-betegség (6 éves kortól betöltött 18 éves korig) kezelésére (PCDAI>30), – amennyiben legalább három hónapig alkalmazott hagyományos gyógykezelés (szteroid és immunszuppresszív terápia együttes alkalmazása) ellenére a betegség aktivitása igazoltan nem csökken, vagy a hagyományos gyógykezelés dokumentált toxicitása miatt nem alkalmazható – három hónapig, ezt követően megfelelő válaszkészség esetén (PCDAI 50%-os csökkenése) további kilenc hónapig (panaszmentes időszakot követő relapszus fellépésekor ismételt terápia megkísérelhető) – a finanszírozási eljárásrendekről szóló miniszteri rendeletben meghatározott finanszírozási protokoll alapján.

OENO KÓD ÉS GYÓGYSZER HATÓANYAGÁNAK NEVE:

06053 infliximab

KOMPETENCIA:**INDIKÁLHAT/ALKALMAZHAT**

- 0106 Szent János Kórház és Észak-budai Egyesített Kórházak, Budapest
- 0116 Péterfy Sándor Utcai Kórház-Rendelőintézet és Baleseti Központ, Budapest
- 0122 Heim Pál Gyermekkorház, Budapest
- 0140 Semmelweis Egyetem, Budapest
- 01A6 Magyar Honvédség Honvédkórház, Budapest
- 0242 Pécsi Tudományegyetem Klinikai Központ
- 0502 Borsod-Abaúj-Zemplén Megyei Kórház és Egyetemi Oktató Kórház
- 0509 MISEK, Miskolci Semmelweis Ignác Egészségügyi Központ és Egyetemi Oktató Kórház Nonprofit Kft.
- 0643 Szegedi Tudományegyetem Szent-Györgyi Albert Klinikai Központ
- 0801 Petz Aladár Megyei Oktató Kórház, Győr
- 0940 Debreceni Egyetem, Orvos- és Egészségtudományi Centrum
- 1401 Kaposi Mór Oktató Kórház, Kaposvár
- 1701 Tolna Megyei Balassa János Kórház, Szekszárd
- 1801 Vas Megyei Markusovszky Kórház Egyetemi Oktatókórház Nonprofit Zrt., Szombathely
- 1901 Veszprém Megyei Csolnoky Ferenc Kórház Nonprofit Zrt., Veszprém
- 2001 Zala Megyei Kórház, Zalaegerszeg

1/b2.**TÁMOGATOTT INDIKÁCIÓK:**

Súlyos aktív fisztulázó gyermekkori Crohn-betegségben (6 éves kortól betöltött 18 éves korig) – amennyiben az életminőséget nagymértékben rontó fisztula/fisztulák a hagyományos gyógykezelés (antibiotikum és immunosuppresszív terápia) ellenére nem javulnak – három hónapig, ezt követően megfelelő válaszkészség esetén (fisztula záródás, illetve fisztulák számának csökkenése esetén) további kilenc hónapig (panaszmentes időszakot követő relapszus fellépésekor ismételt terápia megkísérelhető) – a finanszírozási eljárásrendekről szóló miniszteri rendeletben meghatározott finanszírozási protokoll alapján.

OENO KÓD ÉS GYÓGYSZER HATÓANYAGÁNAK NEVE:

06053 infliximab

KOMPETENCIA:**INDIKÁLHAT/ALKALMAZHAT**

- 0106 Szent János Kórház és Észak-budai Egyesített Kórházak, Budapest
- 0116 Péterfy Sándor Utcai Kórház-Rendelőintézet és Baleseti Központ, Budapest
- 0122 Heim Pál Gyermekkorház, Budapest
- 0140 Semmelweis Egyetem, Budapest
- 01A6 Magyar Honvédség Honvédkórház, Budapest
- 0242 Pécsi Tudományegyetem Klinikai Központ
- 0502 Borsod-Abaúj-Zemplén Megyei Kórház és Egyetemi Oktató Kórház
- 0509 MISEK, Miskolci Semmelweis Ignác Egészségügyi Központ és Egyetemi Oktató Kórház Nonprofit Kft.
- 0643 Szegedi Tudományegyetem Szent-Györgyi Albert Klinikai Központ
- 0801 Petz Aladár Megyei Oktató Kórház, Győr
- 0940 Debreceni Egyetem, Orvos- és Egészségtudományi Centrum

- 1401 Kaposi Mór Oktató Kórház, Kaposvár
 1701 Tolna Megyei Balassa János Kórház, Szekszárd
 1801 Vas Megyei Markusovszky Kórház Egyetemi Oktatókórház Nonprofit Zrt., Szombathely
 1901 Veszprém Megyei Csolnoky Ferenc Kórház Nonprofit Zrt., Veszprém
 2001 Zala Megyei Kórház, Zalaegerszeg

2/a.**TÁMOGATOTT INDIKÁCIÓK:**

Felnőttkori súlyos (18 éves kor felett, Mayo score ≥ 9) colitis ulcerosa kezelésére, amennyiben a betegség akut lefolyású és 5 napon át alkalmazott teljes dóziszú vénás szteroid kezelés mellett colectomia szükségessége fenyeget, vagy adekvát immunszuppresszió mellett (legalább 2 mg/ttkg vagy a legnagyobb tolerálható dóziszú azathioprin) igazolt szisztémás szteroidfüggőség (3 hónapon túl szisztémásan ≥ 10 mg/nap prednisonon ekvivalens dózis) esetén a szteroid adagjának csökkenésekor relapszus (endoszkópos Mayo subscore ≥ 2) igazolható, vagy 3 hónapon át tartó adekvát hagyományos (szteroid indukciós, majd 3 hónapos fenntartó immunszuppresszív) kezelésre nem reagáló súlyos betegségformában (Mayo score > 9 és endoszkópos Mayo subscore ≥ 2), három hónapig (fulmináns esetben egy alkalommal), ezt követően kizárólag megfelelő válaszkészség esetén (Mayo score minimum 3 pontos csökkenése) a kezelés kezdetétől számítva legfeljebb egy évig – a finanszírozási eljárásrendekről szóló miniszteri rendeletben meghatározott finanszírozási protokoll alapján.

OENO KÓD ÉS GYÓGYSZER HATÓANYAGÁNAK NEVE:

- 06053 infliximab
 06052 adalimumab

KOMPETENCIA:**INDIKÁLHAT/ALKALMAZHAT**

- 0106 Szent János Kórház és Észak-budai Egyesített Kórházak, Budapest
 0116 Péterfy Sándor Utcai Kórház-Rendelőintézet és Baleseti Központ, Budapest
 0122 Heim Pál Gyermekkórház, Budapest
 0140 Semmelweis Egyetem, Budapest
 01A6 Magyar Honvédség Honvédkórház, Budapest
 01E8 Szent Margit Kórház-Rendelőintézet, Budapest
 0242 Pécsi Tudományegyetem Klinikai Központ
 0502 Borsod-Abaúj-Zemplén Megyei Kórház és Egyetemi Oktató Kórház
 0509 MISEK, Miskolci Semmelweis Ignác Egészségügyi Központ és Egyetemi Oktató Kórház Nonprofit Kft.
 0643 Szegedi Tudományegyetem Szent-Györgyi Albert Klinikai Központ
 0801 Petz Aladár Megyei Oktató Kórház, Győr
 0940 Debreceni Egyetem, Orvos- és Egészségtudományi Centrum
 1401 Kaposi Mór Oktató Kórház, Kaposvár
 1701 Tolna Megyei Balassa János Kórház, Szekszárd
 1801 Vas Megyei Markusovszky Kórház Egyetemi Oktatókórház Nonprofit Zrt., Szombathely
 1901 Veszprém Megyei Csolnoky Ferenc Kórház Nonprofit Zrt., Veszprém
 2001 Zala Megyei Kórház, Zalaegerszeg

3.**TÁMOGATOTT INDIKÁCIÓK:**

Spondylitis ankylopoeticában, amennyiben radiológiailag legalább 2-es stádiumú bilaterális, vagy 3-as, 4-es stádiumú unilateralis sacroileitis, és legalább 3 hónapja háti fájdalom, frontális és sagittális síkban beszűkült gerinc-, illetve beszűkült légzőmozgás igazolt, és a BASDAI aktivitási index > 40, és kettő vagy több különböző nem szteroid gyulladásgátló maximális vagy tolerálható dózisban történő alkalmazása ellenére a betegség aktivitása igazoltan nem csökkent, három hónapig, ezt követően megfelelő válaszkészség esetén (BASDAI index minimum relatív 50%-os csökkenése esetén) a remisszió fennállásáig – a finanszírozási eljárásrendekről szóló miniszteri rendeletben meghatározott finanszírozási protokoll alapján. Folyamatos, egy éven túli kezelés alatt álló betegek esetén a betegség súlyosságát legkésőbb 12 havonta újra szükséges értékelni, tartós (legalább 6 hónapja tartó) stabil remisszió esetén a dózis csökkentése lehetséges, a kezelés felfüggeszthető.

OENO KÓD ÉS GYÓGYSZER HATÓANYAGÁNAK NEVE:

06051	etanercept
06052	adalimumab
06053	infiximab
06055	golimumab

KOMPETENCIA:**INDIKÁLHAT/ALKALMAZHAT**

0153	Országos Reumatológiai és Fizioterápiás Intézet, Budapest
01A6	Magyar Honvédség Honvédkórház, Budapest
0242	Pécsi Tudományegyetem Klinikai Központ
0301	Bács-Kiskun Megyei Kórház, Kecskemét
0401	Pándy Kálmán Megyei Kórház, Gyula
0502	Borsod-Abaúj-Zemplén Megyei Kórház és Egyetemi Oktató Kórház, Miskolc
0643	Szegedi Tudományegyetem Szent-Györgyi Albert Klinikai Központ
0701	Fejér Megyei Szent György Kórház, Székesfehérvár
0801	Petz Aladár Megyei Oktató Kórház, Győr
0901	Kenézy Gyula Kórház-Rendelőintézet Egészségügyi Nonprofit Kft., Debrecen
0940	Debreceni Egyetem, Orvos- és Egészségtudományi Centrum
1011	Markhot Ferenc Kórház Egészségügyi Szolgáltató Nonprofit Kiemelkedően Közhasznú Kft., Eger
1102	Vaszary Kolos Kórház, Esztergom
1309	Pest Megyei Flór Ferenc Kórház, Kistarcsa
1501	Jósa András Oktató Kórház Nonprofit Kft., Nyíregyháza
1801	Vas Megyei Markusovszky Kórház Egyetemi Oktatókórház Nonprofit Zrt., Szombathely
1901	Veszprém Megyei Csolnoky Ferenc Kórház Nonprofit Zrt., Veszprém
2004	Hévízgyógyfürdő és Szent András Reumakórház Nonprofit Kft.
2237	Betegápoló Irgalmas Rend Kórház, Budapest
9521	MÁV Kórház és Rendelőintézet, Szolnok

4.**TÁMOGATOTT INDIKÁCIÓK:**

Aktív, súlyos arthritis psoriaticában szenvedő beteg részére, amennyiben axiális érintettség esetén a BASDAI aktivitási index (0-100) átlaga több, mint 40, és kettő vagy több különböző nem szteroid gyulladásgátló maximális vagy tolerálható dózisban történő alkalmazása ellenére a betegség aktivitása igazoltan nem csökken, vagy perifériás érintettség esetén (aktivitási index 5,1 DAS28 érték felett) legalább 3 hónapig tartó DMARD terápia hatására (metotrexát, szulfaszalazin, ciklosporin, leflunomid) a betegség aktivitása igazoltan

nem csökken vagy súlyos bőrérzékenység esetén (PASI nagyobb, mint 15) reumatológus és bőrgyógyász szakorvos dokumentált közös döntését követően három hónapig, ezt követően kizárólag megfelelő válaszkészség (BASDAI index minimum relatív 50%-os csökkenése, vagy DAS28 aktivitási index csökkenése 3 hónap kezelést követően minimum 0,6 és 6 hónap kezelést követően minimum 1,2; vagy a PASI index minimum relatív 50%-os csökkenése) esetén a remisszió fennállásáig (készítményváltás lehetséges mellékhatás esetén) – a finanszírozási eljárásrendekről szóló miniszteri rendeletben meghatározott finanszírozási protokoll alapján. Folyamatos, egy éven túli kezelés alatt álló betegek esetén a betegség súlyosságát legkésőbb 12 havonta újra szükséges értékelni, tartós (legalább 6 hónapja tartó) stabil remisszió esetén a dózis csökkentése lehetséges, a kezelés felfüggeszthető.

OENO KÓD ÉS GYÓGYSZER HATÓANYAGÁNAK NEVE:

06051	etanercept
06052	adalimumab
06053	infiximab
06055	golimumab

KOMPETENCIA:

INDIKÁLHAT/ALKALMAZHAT

0153	Országos Reumatológiai és Fizioterápiás Intézet, Budapest
01A6	Magyar Honvédség Honvédkórház, Budapest
0242	Pécsi Tudományegyetem Klinikai Központ
0301	Bács-Kiskun Megyei Kórház, Kecskemét
0401	Pándy Kálmán Megyei Kórház, Gyula
0502	Borsod-Abaúj-Zemplén Megyei Kórház és Egyetemi Oktató Kórház, Miskolc
0643	Szegedi Tudományegyetem Szent-Györgyi Albert Klinikai Központ
0701	Fejér Megyei Szent György Kórház, Székesfehérvár
0801	Petz Aladár Megyei Oktató Kórház, Győr
0901	Kenézy Gyula Kórház-Rendelőintézet Egészségügyi Nonprofit Kft., Debrecen
0940	Debreceni Egyetem, Orvos- és Egészségtudományi Centrum
1011	Markhot Ferenc Kórház Egészségügyi Szolgáltató Nonprofit Kiemelkedően Közhasznú Kft., Eger
1102	Vaszary Kolos Kórház, Esztergom
1309	Pest Megyei Flór Ferenc Kórház, Kistarcsa
1501	Jósa András Oktató Kórház Nonprofit Kft., Nyíregyháza
1801	Vas Megyei Markusovszky Kórház Egyetemi Oktatókórház Nonprofit Zrt., Szombathely
1901	Veszprém Megyei Csolnoky Ferenc Kórház Nonprofit Zrt., Veszprém
2004	Hévízgyógyfürdő és Szent András Reumakórház Nonprofit Kft.
2237	Betegápoló Irgalmas Rend Kórház, Budapest
9521	MÁV Kórház és Rendelőintézet, Szolnok

5.

TÁMOGATOTT INDIKÁCIÓK:

Súlyos tünetekkel (PASI \geq 15 vagy BSA \geq 10 vagy DLQI \geq 10) járó plakkos psoriasisban szenvedő beteg részére, standard szisztémás kezeléssel (acitrein, cyclosporin, metotrexát, fototerápia [szűk spektrumú UVB vagy PUVA]) szembeni dokumentált intolerancia vagy kontraindikáció esetén, illetve amennyiben legalább 3 hónapig tartó standard szisztémás kezelés ellenére a PASI (amennyiben a PASI nem meghatározható, a BSA) vagy a DLQI csökkenés mértéke nem éri el az 50%-ot, bőrgyógyász, illetve súlyos arthritis psoriatica egyidejű fennállása esetén bőrgyógyász és reumatológus szakorvos dokumentált közös döntését követően három hónapig, ezt követően kizárólag megfelelő válaszkészség (PASI minimum relatív 50%-os csökkenése) esetén a remisszió fennállásáig (mellékhatás vagy hatástalanság esetén készítményváltás lehetséges) – a finanszírozási eljárásrendekről szóló miniszteri rendeletben meghatározott finanszírozási protokoll alapján.

Folyamatos, egy éven túli kezelés alatt álló betegek esetén a betegség súlyosságát legkésőbb 12 havonta újra szükséges értékelni, tartós (legalább 6 hónapja tartó) stabil remisszió esetén a dózis csökkentése lehetséges, a kezelés felfüggeszthető.

OENO KÓD ÉS GYÓGYSZER HATÓANYAGÁNAK NEVE:

06051	etanercept
06052	adalimumab
06053	infliximab
06056	ustekinumab

KOMPETENCIA:

INDIKÁLHAT/ALKALMAZHAT

0122	Heim Pál Gyermekkórház, Budapest
0140	Semmelweis Egyetem
0242	Pécsi Tudományegyetem Klinikai Központ
0301	Bács-Kiskun Megyei Kórház, Kecskemét
0502	Borsod-Abaúj-Zemplén Megyei Kórház és Egyetemi Oktató Kórház, Miskolc
0643	Szegedi Tudományegyetem Szent-Györgyi Albert Klinikai Központ
0940	Debreceni Egyetem, Orvos- és Egészségtudományi Centrum
1401	Kaposi Mór Oktató Kórház, Kaposvár
1801	Vas Megyei Markusovszky Kórház Egyetemi Oktatókórház Nonprofit Zrt., Szombathely

6/a1.

TÁMOGATOTT INDIKÁCIÓK:

Rheumatoid arthritis (több, mint 4 ACR kritérium legalább 3 hónapja) kezelésére, amennyiben 3 hónapig alkalmazott kombinációs DMARD kezelés ellenére (beleértve a metotrexátot, vagy hatástalanság, intolerancia esetén a leflunomid alkalmazást is) a betegség aktivitása 5,1 DAS28 felett van 3 hónapig – a finanszírozási eljárásrendekről szóló miniszteri rendeletben meghatározott finanszírozási protokoll alapján. Megfelelő válaszkészség esetén (DAS28 aktivitási index csökkenése 3 hónap kezelést követően minimum 0,6 és 6 hónap kezelést követően minimum 1,2) a remisszió fennállásáig (készítményváltás lehetséges mellékhatás vagy hatásvesztés esetén) – a finanszírozási eljárásrendekről szóló miniszteri rendeletben meghatározott finanszírozási protokoll alapján. Folyamatos, egy éven túli kezelés alatt álló betegek esetén a betegség súlyosságát legkésőbb 12 havonta újra szükséges értékelni, tartós (legalább 6 hónapja tartó) stabil remisszió esetén a dózis csökkentése lehetséges, a kezelés felfüggeszthető.

OENO KÓD ÉS GYÓGYSZER HATÓANYAGÁNAK NEVE:

06050	cetrolizumab
06051	etanercept
06052	adalimumab
06053	infliximab
06054	tocilizumab
06055	golimumab
06057	abatacept

KOMPETENCIA:

INDIKÁLHAT/ALKALMAZHAT

0153	Országos Reumatológiai és Fizioterápiás Intézet, Budapest
01A6	Magyar Honvédség Honvédkórház, Budapest
0242	Pécsi Tudományegyetem Klinikai Központ
0301	Bács-Kiskun Megyei Kórház, Kecskemét
0401	Pándy Kálmán Megyei Kórház, Gyula

- 0502 Borsod-Abaúj-Zemplén Megyei Kórház és Egyetemi Oktató Kórház, Miskolc
 0643 Szegedi Tudományegyetem Szent-Györgyi Albert Klinikai Központ
 0701 Fejér Megyei Szent György Kórház, Székesfehérvár
 0801 Petz Aladár Megyei Oktató Kórház, Győr
 0901 Kenézy Kórház Rendelőintézet Egészségügyi Nonprofit Kft., Debrecen
 0940 Debreceni Egyetem Orvos- és Egészségtudományi Centrum
 1011 Markhot Ferenc Kórház Egészségügyi Szolgáltató Nonprofit Kiemelkedően Közhasznú Kft., Eger
 1102 Vaszary Kolos Kórház, Esztergom
 1309 Pest Megyei Flór Ferenc Kórház, Kistarcsa
 1501 Jósa András Oktató Kórház Nonprofit Kft., Nyíregyháza
 1801 Vas Megyei Markusovszky Kórház Egyetemi Oktatókórház Nonprofit Zrt., Szombathely
 1901 Veszprém Megyei Csolnoky Ferenc Kórház Nonprofit Zrt., Veszprém
 2004 Hévízgyógyfürdő és Szent András Reumakórház Nonprofit Kft.
 2237 Betegápoló Irgalmas Rend Kórház, Budapest
 9521 MÁV Kórház és Rendelőintézet, Szolnok

6/a2.**TÁMOGATOTT INDIKÁCIÓK:**

Súlyos rheumatoid arthritis kezelésére, amennyiben előzetes, legalább három hónapig tartó TNF-alfa gátló terápia ellenére a betegség aktivitása megfelelően nem csökken (aktivitási index csökkenés kevesebb, mint 1,2), a remisszió fennállásáig – a finanszírozási eljárásrendekről szóló miniszteri rendeletben meghatározott finanszírozási protokoll alapján. Folyamatos, egy éven túli kezelés alatt álló betegek esetén a betegség súlyosságát legkésőbb 12 havonta újra szükséges értékelni, tartós stabil remisszió esetén a dózis csökkentése lehetséges, a kezelés felfüggeszthető.

OENO KÓD ÉS GYÓGYSZER HATÓANYAGÁNAK NEVE:

06058 rituximab

KOMPETENCIA:**INDIKÁLHAT/ALKALMAZHAT**

- 0153 Országos Reumatológiai és Fizioterápiás Intézet, Budapest
 01A6 Magyar Honvédség Honvédkórház, Budapest
 0242 Pécsi Tudományegyetem Klinikai Központ
 0301 Bács-Kiskun Megyei Kórház, Kecskemét
 0401 Pándy Kálmán Megyei Kórház, Gyula
 0502 Borsod-Abaúj-Zemplén Megyei Kórház és Egyetemi Oktató Kórház, Miskolc
 0643 Szegedi Tudományegyetem Szent-Györgyi Albert Klinikai Központ
 0701 Fejér Megyei Szent György Kórház, Székesfehérvár
 0801 Petz Aladár Megyei Oktató Kórház, Győr
 0901 Kenézy Kórház Rendelőintézet Egészségügyi Nonprofit Kft., Debrecen
 0940 Debreceni Egyetem Orvos- és Egészségtudományi Centrum
 1011 Markhot Ferenc Kórház Egészségügyi Szolgáltató Nonprofit Kiemelkedően Közhasznú Kft., Eger
 1102 Vaszary Kolos Kórház, Esztergom
 1309 Pest Megyei Flór Ferenc Kórház, Kistarcsa
 1501 Jósa András Oktató Kórház Nonprofit Kft., Nyíregyháza
 1801 Vas Megyei Markusovszky Kórház Egyetemi Oktatókórház Nonprofit Zrt., Szombathely

- 1901 Veszprém Megyei Csolnoky Ferenc Kórház Nonprofit Zrt., Veszprém
 2004 Hévízgyógyfürdő és Szent András Reumakórház Nonprofit Kft.
 2237 Betegápoló Irgalmas Rend Kórház, Budapest
 9521 MÁV Kórház és Rendelőintézet, Szolnok

6/b.**TÁMOGATOTT INDIKÁCIÓK:**

Juvenilis idiopáthiás arthritis kezelésére, a finanszírozási eljárásrendekről szóló miniszteri rendeletben meghatározott finanszírozási protokoll alapján.

Megfelelő válaszkészség esetén (Giannini javulási kritérium mértéke 30%-nál magasabb) az aktivitás rendszeres kontrollja mellett a remisszió fennállásáig – a finanszírozási eljárásrendekről szóló miniszteri rendeletben meghatározott finanszírozási protokoll alapján. Folyamatos, egy éven túli kezelés alatt álló betegek esetén a betegség súlyosságát legkésőbb 12 havonta újra szükséges értékelni, tartós (legalább 6 hónapja tartó) stabil remisszió esetén a dózis csökkentése lehetséges, a kezelés felfüggeszthető.

OENO KÓD ÉS GYÓGYSZER HATÓANYAGÁNAK NEVE:

- 06051 etanercept
 06052 adalimumab
 06054 tocilizumab
 06057 abatacept

KOMPETENCIA:**INDIKÁLHAT/ALKALMAZHAT**

- 0140 Semmelweis Egyetem, Budapest
 0153 Országos Reumatológiai és Fizioterápiás Intézet, Budapest
 01A6 Magyar Honvédség Honvédkórház, Budapest
 0242 Pécsi Tudományegyetem Klinikai Központ
 0301 Bács-Kiskun Megyei Kórház, Kecskemét
 0401 Pándy Kálmán Megyei Kórház, Gyula
 0502 Borsod-Abaúj-Zemplén Megyei Kórház és Egyetemi Oktató Kórház, Miskolc
 0643 Szegedi Tudományegyetem Szent-Györgyi Albert Klinikai Központ
 0701 Fejér Megyei Szent György Kórház, Székesfehérvár
 0801 Petz Aladár Megyei Oktató Kórház, Győr
 0901 Kenézy Kórház Rendelőintézet Egészségügyi Nonprofit Kft., Debrecen
 0940 Debreceni Egyetem Orvos- és Egészségtudományi Centrum
 1011 Markhot Ferenc Kórház Egészségügyi Szolgáltató Nonprofit Kiemelkedően Közhasznú Kft., Eger
 1102 Vaszary Kolos Kórház, Esztergom
 1309 Pest Megyei Flór Ferenc Kórház, Kistarcsa
 1501 Jósa András Oktató Kórház Nonprofit Kft., Nyíregyháza
 1801 Vas Megyei Markusovszky Kórház Egyetemi Oktatókórház Nonprofit Zrt., Szombathely
 1901 Veszprém Megyei Csolnoky Ferenc Kórház Nonprofit Zrt., Veszprém
 2004 Hévízgyógyfürdő és Szent András Reumakórház Nonprofit Kft.
 2237 Betegápoló Irgalmas Rend Kórház, Budapest
 9521 MÁV Kórház és Rendelőintézet, Szolnok

7/a1.**TÁMOGATOTT INDIKÁCIÓK:**

Aktív, előrehaladott myeloma multiplexben, korábban nem kezelt, csontvelőtranszplantációra és nagy dózisú kemoterápiás kezelésre alkalmatlan betegek részére kombinációs terápia részeként, a finanszírozási eljárásrendekről szóló miniszteri rendeletben meghatározott finanszírozási protokoll szerint.

OENO KÓD ÉS GYÓGYSZER HATÓANYAGÁNAK NEVE:

06060 bortezomib

KOMPETENCIA:**INDIKÁLHAT/ALKALMAZHAT**

0109	Egyesített Szent István és Szent László Kórház-Rendelőintézet, Budapest
0140	Semmelweis Egyetem, Budapest
0154	Országos Onkológiai Intézet, Budapest
01A6	Magyar Honvédség Honvédkórház, Budapest
01E8	Szent Margit Kórház-Rendelőintézet, Budapest
0242	Pécsi Tudományegyetem Klinikai Központ
0301	Bács-Kiskun Megyei Kórház, Kecskemét
0401	Pándy Kálmán Megyei Kórház, Gyula
0509	MISEK, Miskolci Semmelweis Ignác Egészségügyi Központ és Egyetemi Oktató Kórház Nonprofit Kft.
0643	Szegedi Tudományegyetem Szent-Györgyi Albert Klinikai Központ
0701	Fejér Megyei Szent György Kórház, Székesfehérvár
0801	Petz Aladár Megyei Oktató Kórház, Győr
0940	Debreceni Egyetem, Orvos- és Egészségtudományi Centrum
1011	Markhot Ferenc Kórház Egészségügyi Szolgáltató Nonprofit Kiemelkedően Közhasznú Kft., Eger
1101	Szent Borbála Kórház, Tatabánya
1401	Kaposi Mór Oktató Kórház, Kaposvár
1501	Jósa András Oktató Kórház Nonprofit Kft., Nyíregyháza
1601	Jász-Nagykun-Szolnok Megyei Hetényi Géza Kórház-Rendelőintézet, Szolnok
1701	Tolna Megyei Balassa János Kórház, Szekszárd
1801	Vas Megyei Markusovszky Kórház Egyetemi Oktatókórház Nonprofit Zrt., Szombathely
1901	Veszprém Megyei Csolnoky Ferenc Kórház Nonprofit Zrt., Veszprém
2001	Zala Megyei Kórház, Zalaegerszeg

7/a2.**TÁMOGATOTT INDIKÁCIÓK:**

Aktív, előrehaladott myeloma multiplexben, ha a beteg korábban legalább egy gyógyszeres kezelésen átesett, és már részesült csontvelő transzplantációban, vagy transzplantációra alkalmatlan, a betegség relapszusa vagy progressziója esetén a finanszírozási eljárásrendekről szóló miniszteri rendeletben meghatározott finanszírozási protokoll szerint.

OENO KÓD ÉS GYÓGYSZER HATÓANYAGÁNAK NEVE:

06060 bortezomib

KOMPETENCIA:**INDIKÁLHAT/ALKALMAZHAT**

- 0109 Egyesített Szent István és Szent László Kórház-Rendelőintézet, Budapest
 0140 Semmelweis Egyetem, Budapest
 0154 Országos Onkológiai Intézet, Budapest
 01A6 Magyar Honvédség Honvédkórház, Budapest
 01E8 Szent Margit Kórház-Rendelőintézet, Budapest
 0242 Pécsi Tudományegyetem Klinikai Központ
 0301 Bács-Kiskun Megyei Kórház, Kecskemét
 0401 Pándy Kálmán Megyei Kórház, Gyula
 0509 MISEK, Miskolci Semmelweis Ignác Egészségügyi Központ és Egyetemi Oktató Kórház Nonprofit Kft.
 0643 Szegedi Tudományegyetem Szent-Györgyi Albert Klinikai Központ
 0701 Fejér Megyei Szent György Kórház, Székesfehérvár
 0801 Petz Aladár Megyei Oktató Kórház, Győr
 0940 Debreceni Egyetem, Orvos- és Egészségtudományi Centrum
 1011 Markhot Ferenc Kórház Egészségügyi Szolgáltató Nonprofit Kiemelkedően Közhasznú Kft., Eger
 1101 Szent Borbála Kórház, Tatabánya
 1401 Kaposi Mór Oktató Kórház, Kaposvár
 1501 Jósa András Oktató Kórház Nonprofit Kft., Nyíregyháza
 1601 Jász-Nagykun-Szolnok Megyei Hetényi Géza Kórház-Rendelőintézet, Szolnok
 1701 Tolna Megyei Balassa János Kórház, Szekszárd
 1801 Vas Megyei Markusovszky Kórház Egyetemi Oktatókórház Nonprofit Zrt., Szombathely
 1901 Veszprém Megyei Csolnoky Ferenc Kórház Nonprofit Zrt., Veszprém
 2001 Zala Megyei Kórház, Zalaegerszeg

7/b1.**TÁMOGATOTT INDIKÁCIÓK:**

B-sejtes krónikus lymphoid leukemia korai (RAI 0-II) stádiumában, amennyiben az aktivitási jelek közül legalább egy jelen van: B-tünet, 6 hónapon belül megkettőződő lymphocytaszám, progresszív splenomegalia (a bal bordaívét 6 cm-rel meghaladó lép/progresszív lymphadenomegalia /legnagyobb nyirokcsomó átmérője > 10 cm), csontvelőelégtelenség, valamint előrehaladott stádiumú (RAI III-IV) betegek részére, akik az ECOG skálán 0-2 értékkel rendelkeznek, első vonalbeli R- kombinációs kemoterápia részeként, összesen 6 cikluson keresztül.

OENO KÓD ÉS GYÓGYSZER HATÓANYAGÁNAK NEVE:

06058 rituximab

KOMPETENCIA:**INDIKÁLHAT/ALKALMAZHAT**

- 0109 Egyesített Szent István és Szent László Kórház-Rendelőintézet, Budapest
 0140 Semmelweis Egyetem, Budapest
 0154 Országos Onkológiai Intézet, Budapest
 01A6 Magyar Honvédség Honvédkórház, Budapest

- 01E8 Szent Margit Kórház-Rendelőintézet, Budapest
 0242 Pécsi Tudományegyetem Klinikai Központ
 0301 Bács-Kiskun Megyei Kórház, Kecskemét
 0401 Pándy Kálmán Megyei Kórház, Gyula
 0509 MISEK, Miskolci Semmelweis Ignác Egészségügyi Központ és Egyetemi Oktató Kórház Nonprofit Kft.
 0643 Szegedi Tudományegyetem Szent-Györgyi Albert Klinikai Központ
 0701 Fejér Megyei Szent György Kórház, Székesfehérvár
 0801 Petz Aladár Megyei Oktató Kórház, Győr
 0940 Debreceni Egyetem, Orvos- és Egészségtudományi Centrum
 1011 Markhot Ferenc Kórház Egészségügyi Szolgáltató Nonprofit Kiemelkedően Közhasznú Kft., Eger
 1101 Szent Borbála Kórház, Tatabánya
 1401 Kaposi Mór Oktató Kórház, Kaposvár
 1501 Jósa András Oktató Kórház Nonprofit Kft., Nyíregyháza
 1601 Jász-Nagykun-Szolnok Megyei Hetényi Géza Kórház-Rendelőintézet, Szolnok
 1701 Tolna Megyei Balassa János Kórház, Szekszárd
 1801 Vas Megyei Markusovszky Kórház Egyetemi Oktatókórház Nonprofit Zrt., Szombathely
 1901 Veszprém Megyei Csolnoky Ferenc Kórház Nonprofit Zrt., Veszprém
 2001 Zala Megyei Kórház, Zalaegerszeg

7/b2.**TÁMOGATOTT INDIKÁCIÓK:**

III-IV. stádiumú folliculáris lymphoma indukciós és fenntartó kezelése, első vonalban és relapszus esetén, valamint CD20 pozitív, diffúz, nagy B-sejtes non-Hodgkin lymphoma kezelése.

OENO KÓD ÉS GYÓGYSZER HATÓANYAGÁNAK NEVE:

06058 rituximab

KOMPETENCIA:**INDIKÁLHAT/ALKALMAZHAT**

- 0109 Egyesített Szent István és Szent László Kórház-Rendelőintézet, Budapest
 0122 Heim Pál Gyermekkorház, Budapest
 0140 Semmelweis Egyetem, Budapest
 0154 Országos Onkológiai Intézet, Budapest
 01A6 Magyar Honvédség Honvédkórház, Budapest
 01E8 Szent Margit Kórház-Rendelőintézet, Budapest
 0242 Pécsi Tudományegyetem Klinikai Központ
 0301 Bács-Kiskun Megyei Kórház, Kecskemét
 0401 Pándy Kálmán Megyei Kórház, Gyula
 0502 Borsod-Abaúj-Zemplén Megyei Kórház és Egyetemi Oktató Kórház, Miskolc
 0509 MISEK, Miskolci Semmelweis Ignác Egészségügyi Központ és Egyetemi Oktatókórház Nonprofit Kft.
 0643 Szegedi Tudományegyetem Szent-Györgyi Albert Klinikai Központ
 0701 Fejér Megyei Szent György Kórház, Székesfehérvár

- 0801 Petz Aladár Megyei Oktató Kórház, Győr
 0940 Debreceni Egyetem, Orvos- és Egészségtudományi Centrum
 1011 Markhot Ferenc Kórház Egészségügyi Szolgáltató Nonprofit Kiemelkedően Közhasznú Kft.,
 Eger
 1101 Szent Borbála Kórház, Tatabánya
 1401 Kaposi Mór Oktató Kórház, Kaposvár
 1501 Jósa András Oktató Kórház Nonprofit Kft., Nyíregyháza
 1601 Jász-Nagykun-Szolnok Megyei Hetényi Géza Kórház-Rendelőintézet, Szolnok
 1701 Tolna Megyei Balassa János Kórház, Szekszárd
 1801 Vas Megyei Markusovszky Kórház Egyetemi Oktatókórház Nonprofit Zrt., Szombathely
 1901 Veszprém Megyei Csolnoky Ferenc Kórház Nonprofit Zrt., Veszprém
 2001 Zala Megyei Kórház, Zalaegerszeg

7/b3.**TÁMOGATOTT INDIKÁCIÓK:**

Kemoterápiával kombinálva javasolt relapszusos/refrakter krónikus lymphocytás leukemiában szenvedő betegek kezelésére, összesen 6 cikluson keresztül.

OENO KÓD ÉS GYÓGYSZER HATÓANYAGÁNAK NEVE:

06058 rituximab

KOMPETENCIA:**INDIKÁLHAT/ALKALMAZHAT**

- 0109 Egyesített Szent István és Szent László Kórház-Rendelőintézet, Budapest
 0140 Semmelweis Egyetem, Budapest
 0154 Országos Onkológiai Intézet, Budapest
 01A6 Magyar Honvédség Honvédkórház, Budapest
 01E8 Szent Margit Kórház-Rendelőintézet, Budapest
 0242 Pécsi Tudományegyetem Klinikai Központ
 0301 Bács-Kiskun Megyei Kórház, Kecskemét
 0401 Pándy Kálmán Megyei Kórház, Gyula
 0509 MISEK, Miskolci Semmelweis Ignác Egészségügyi Központ és Egyetemi Oktató Kórház Nonprofit Kft.
 0643 Szegedi Tudományegyetem Szent-Györgyi Albert Klinikai Központ
 0701 Fejér Megyei Szent György Kórház, Székesfehérvár
 0801 Petz Aladár Megyei Oktató Kórház, Győr
 0940 Debreceni Egyetem, Orvos- és Egészségtudományi Centrum
 1011 Markhot Ferenc Kórház Egészségügyi Szolgáltató Nonprofit Kiemelkedően Közhasznú Kft., Eger
 1101 Szent Borbála Kórház, Tatabánya
 1401 Kaposi Mór Oktató Kórház, Kaposvár
 1501 Jósa András Oktató Kórház Nonprofit Kft., Nyíregyháza
 1601 Jász-Nagykun-Szolnok Megyei Hetényi Géza Kórház-Rendelőintézet, Szolnok
 1701 Tolna Megyei Balassa János Kórház, Szekszárd
 1801 Vas Megyei Markusovszky Kórház Egyetemi Oktatókórház Nonprofit Zrt., Szombathely

- 1901 Veszprém Megyei Csolnoky Ferenc Kórház Nonprofit Zrt., Veszprém
2001 Zala Megyei Kórház, Zalaegerszeg

7/b4.**TÁMOGATOTT INDIKÁCIÓK:**

Rituximabbal kezelt visszaeső vagy terápiarezisztens CD20+ folliculáris B-sejtes non-Hodgkin lymphoma kezelésére.

OENO KÓD ÉS GYÓGYSZER HATÓANYAGÁNAK NEVE:

06059 ibritumomab tiuxetan

KOMPETENCIA:**INDIKÁLHAT/ALKALMAZHAT**

- 0109 Egyesített Szent István és Szent László Kórház-Rendelőintézet, Budapest
0140 Semmelweis Egyetem, Budapest
0154 Országos Onkológiai Intézet, Budapest
0242 Pécsi Tudományegyetem Klinikai Központ
0509 MISEK, Miskolci Semmelweis Ignác Egészségügyi Központ és Egyetemi Oktató Kórház Nonprofit Kft.
0643 Szegedi Tudományegyetem Szent-Györgyi Albert Klinikai Központ
0940 Debreceni Egyetem, Orvos- és Egészségtudományi Centrum

7/b5.**TÁMOGATOTT INDIKÁCIÓK:**

T-sejtes akut lymphoblastos leukaemia (T-ALL) és T-sejtes lymphoblastos lymphoma (T-LBL) kezelésére, amikor a beteg legalább két, előzőleg alkalmazott kemoterápiás kezeléssorozatra sem reagált, vagy a kezelések után relapszus következett be.

OENO KÓD ÉS GYÓGYSZER HATÓANYAGÁNAK NEVE:

06038 nelarabin

KOMPETENCIA:**INDIKÁLHAT/ALKALMAZHAT**

- 0109 Egyesített Szent István és Szent László Kórház-Rendelőintézet, Budapest
0140 Semmelweis Egyetem, Budapest
0242 Pécsi Tudományegyetem Klinikai Központ
0502 Borsod-Abaúj-Zemplén Megyei Kórház és Egyetemi Oktató Kórház, Miskolc
0643 Szegedi Tudományegyetem Szent-Györgyi Albert Klinikai Központ
0940 Debreceni Egyetem, Orvos- és Egészségtudományi Centrum

7/b6.**TÁMOGATOTT INDIKÁCIÓK:**

Akut lymphoblastos leukaemiában (ALL) szenvedő, legalább kettő terápiás protokollal történt kezelés után relapszusba vagy refrakter stádiumba került gyermekek, és azon fiatal felnőtt betegek kezelésére, akiknél az első diagnózis 21 éves kor alatt megtörtént, ha semmilyen más terápiás lehetőség nincs, amely tartós választ eredményezhetne.

OENO KÓD ÉS GYÓGYSZER HATÓANYAGÁNAK NEVE:

06047 klofarabine

KOMPETENCIA:**INDIKÁLHAT/ALKALMAZHAT**

- 0109 Egyesített Szent István és Szent László Kórház-Rendelőintézet, Budapest
 0140 Semmelweis Egyetem, Budapest
 0242 Pécsi Tudományegyetem Klinikai Központ
 0502 Borsod-Abaúj-Zemplén Megyei Kórház és Egyetemi Oktató Kórház, Miskolc
 0643 Szegedi Tudományegyetem Szent-Györgyi Albert Klinikai Központ
 0940 Debreceni Egyetem, Orvos- és Egészségtudományi Centrum

7/b7.**TÁMOGATOTT INDIKÁCIÓK:**

Lymphomás, myeloma multiplexes felnőtt betegek részére a haemopoeticus őssejteknek a perifériás vérbe történő mobilizációjának elősegítésére a levétel és az azt követő autológ transzplantáció céljából abban az esetben, ha a betegek nehezen vagy rosszul mobilizálnak (kemoterápia+G-CSF mobilizálás esetén azoknál a betegeknél, akiknél 10 G/l fölé emelkedett fvs szám ellenére a perifériás CD34+ sejttszáma az 5-20/ul tartományban marad vagy G-CSF mobilizálás esetén azoknál a betegeknél, akiknél a mobilizálás 5. napján a perifériás vér CD34+ sejttszáma még mindig az 5-20/ul tartományban van) G-CSF-rel együtt alkalmazva.

OENO KÓD ÉS GYÓGYSZER HATÓANYAGÁNAK NEVE:

06067 plerixafor

KOMPETENCIA:**INDIKÁLHAT/ALKALMAZHAT**

- 0109 Egyesített Szent István és Szent László Kórház-Rendelőintézet, Budapest
 0242 Pécsi Tudományegyetem Klinikai Központ
 0502 Borsod-Abaúj-Zemplén Megyei Kórház és Egyetemi Oktató Kórház, Miskolc
 0643 Szegedi Tudományegyetem Szent-Györgyi Albert Klinikai Központ
 0940 Debreceni Egyetem, Orvos- és Egészségtudományi Centrum

8/a1.**TÁMOGATOTT INDIKÁCIÓK:**

Lokálisan előrehaladott vagy metasztatikus adenocarcinoma és nagysejtes carcinoma típusú, nem kissejtes tüdőrák elsővonalbeli kezelése platina-alapú kombinációban.

OENO KÓD ÉS GYÓGYSZER HATÓANYAGÁNAK NEVE:

06011 pemetrexed

KOMPETENCIA:**INDIKÁLHAT/ALKALMAZHAT**

- 0101 Szent Imre Kórház, Budapest
 0109 Egyesített Szent István és Szent László Kórház-Rendelőintézet, Budapest
 0112 Bajcsy-Zsilinszky Kórház-Rendelőintézet, Budapest
 0116 Péterfy Sándor Utcai Kórház-Rendelőintézet és Baleseti Központ Kórház, Budapest
 0118 Uzsoki Utcai Kórház-Rendelőintézet, Budapest

- 0140 Semmelweis Egyetem, Budapest
 0154 Országos Onkológiai Intézet, Budapest
 0156 Országos Korányi TBC és Pulmonológiai Intézet, Budapest
 01A6 Magyar Honvédség Honvédkórház, Budapest
 01E8 Szent Margit Kórház-Rendelőintézet, Budapest
 0242 Pécsi Tudományegyetem Klinikai Központ
 0301 Bács-Kiskun Megyei Kórház, Kecskemét
 0401 Békés Megyei Pándy Kálmán Kórház, Gyula
 0502 Borsod-Abaúj-Zemplén Megyei Kórház és Egyetemi Oktató Kórház, Miskolc
 0508 Edelény Városi Kórház-Rendelőintézet
 0606 Csongrád Megyei Mellkasi Betegségek Szakkórháza, Deszk
 0643 Szegedi Tudományegyetem Szent-Györgyi Albert Klinikai Központ
 0701 Fejér Megyei Szent György Kórház, Székesfehérvár
 0801 Petz Aladár Megyei Oktató Kórház, Győr
 0802 Sopron Megyei Jogú Város Erzsébet Kórház és Oktató Kórház
 0940 Debreceni Egyetem, Orvos- és Egészségtudományi Centrum
 1011 Markhot Ferenc Kórház Egészségügyi Szolgáltató Nonprofit Kiemelkedően Közhasznú Kft., Eger
 1057 Mátrai Állami Gyógyintézet, Mátraháza
 1101 Megyei Szent Borbála Kórház, Tatabánya
 1201 Szent Lázár Megyei Kórház, Salgótarján
 1306 Pest Megyei Tüdőgyógyintézet, Törökbálint
 1309 Pest Megyei Flór Ferenc Kórház, Kistarcsa
 1401 Kaposi Mór Oktató Kórház, Kaposvár
 1501 Nyíregyháza, Jósa András Oktató Kórház Nonprofit Kft.
 1601 Megyei Hetényi Géza Kórház-Rendelőintézet, Szolnok
 1701 Tolna Megyei Balassa János Kórház, Szekszárd
 1801 Szombathely, Markusovszky Kórház Zrt.
 1901 Veszprém, Veszprém Megyei Csolnoky Ferenc Kórház Nonprofit Zrt.
 1911 Veszprém Megyei Tüdőgyógyintézet, Farkasgyepű
 2001 Zala Megyei Kórház, Zalaegerszeg

8/a2.**TÁMOGATOTT INDIKÁCIÓK:**

Lokálisan előrehaladott vagy metasztatikus nem laphámsejtes, nem kissejtes tüdőrák másodvonalbeli kezelése monoterápiában.

OENO KÓD ÉS GYÓGYSZER HATÓANYAGÁNAK NEVE:

06011 pemetrexed

KOMPETENCIA:**INDIKÁLHAT/ALKALMAZHAT**

- 0101 Szent Imre Kórház, Budapest
 0109 Egyesített Szent István és Szent László Kórház-Rendelőintézet, Budapest
 0112 Bajcsy-Zsilinszky Kórház-Rendelőintézet, Budapest
 0116 Péterfy Sándor Utcai Kórház-Rendelőintézet és Baleseti Központ Kórház, Budapest

- 0118 Uzsoki Utcai Kórház-Rendelőintézet, Budapest
 0140 Semmelweis Egyetem, Budapest
 0154 Országos Onkológiai Intézet, Budapest
 0156 Országos Korányi TBC és Pulmonológiai Intézet, Budapest
 01A6 Magyar Honvédség Honvédkórház, Budapest
 01E8 Szent Margit Kórház-Rendelőintézet, Budapest
 0242 Pécsi Tudományegyetem Klinikai Központ
 0301 Bács-Kiskun Megyei Kórház, Kecskemét
 0401 Békés Megyei Pándy Kálmán Kórház, Gyula
 0502 Borsod-Abaúj-Zemplén Megyei Kórház és Egyetemi Oktató Kórház, Miskolc
 0508 Edelény Városi Kórház-Rendelőintézet
 0606 Csongrád Megyei Mellkasi Betegségek Szakkórháza, Deszk
 0643 Szegedi Tudományegyetem Szent-Györgyi Albert Klinikai Központ
 0701 Fejér Megyei Szent György Kórház, Székesfehérvár
 0801 Petz Aladár Megyei Oktató Kórház, Győr
 0802 Sopron Megyei Jogú Város Erzsébet Kórház és Oktató Kórház
 0940 Debreceni Egyetem, Orvos- és Egészségtudományi Centrum
 1011 Markhot Ferenc Kórház Egészségügyi Szolgáltató Nonprofit Kiemelkedően Közhasznú Kft., Eger
 1057 Mátrai Állami Gyógyintézet, Mátraháza
 1101 Megyei Szent Borbála Kórház, Tatabánya
 1201 Szent Lázár Megyei Kórház, Salgótarján
 1306 Pest Megyei Tüdőgyógyintézet, Törökbálint
 1309 Pest Megyei Flór Ferenc Kórház, Kistarcsa
 1401 Kaposi Mór Oktató Kórház, Kaposvár
 1501 Nyíregyháza, Jósa András Oktató Kórház Nonprofit Kft.
 1601 Megyei Hetényi Géza Kórház-Rendelőintézet, Szolnok
 1701 Tolna Megyei Balassa János Kórház, Szekszárd
 1801 Szombathely, Markusovszky Kórház Zrt.
 1901 Veszprém, Veszprém Megyei Csolnoky Ferenc Kórház Nonprofit Zrt.
 1911 Veszprém Megyei Tüdőgyógyintézet, Farkasgyepű
 2001 Zala Megyei Kórház, Zalaegerszeg

8/a3.**TÁMOGATOTT INDIKÁCIÓK:**

Inoperábilis előrehaladott, metasztatikus vagy kiújuló tüdő adenocarcinoma elsővonalbeli kezelése platina-alapú kemoterápiával kombinációban, majd azt követően monoterápiában a progresszióig.

OENO KÓD ÉS GYÓGYSZER HATÓANYAGÁNAK NEVE:

06036 bevacizumab

KOMPETENCIA:**INDIKÁLHAT/ALKALMAZHAT**

- 0101 Szent Imre Kórház, Budapest
 0109 Egyesített Szent István és Szent László Kórház-Rendelőintézet, Budapest
 0112 Bajcsy-Zsilinszky Kórház-Rendelőintézet, Budapest

- 0116 Péterfy Sándor Utcai Kórház-Rendelőintézet és Baleseti Központ Kórház, Budapest
0118 Uzsoki Utcai Kórház-Rendelőintézet, Budapest
0140 Semmelweis Egyetem, Budapest
0154 Országos Onkológiai Intézet, Budapest
0156 Országos Korányi TBC és Pulmonológiai Intézet, Budapest
01A6 Magyar Honvédség Honvédkórház, Budapest
01E8 Szent Margit Kórház-Rendelőintézet, Budapest
0242 Pécsi Tudományegyetem Klinikai Központ
0301 Bács-Kiskun Megyei Kórház, Kecskemét
0401 Békés Megyei Pándy Kálmán Kórház, Gyula
0502 Borsod-Abaúj-Zemplén Megyei Kórház és Egyetemi Oktató Kórház, Miskolc
0508 Edelény Városi Kórház-Rendelőintézet
0606 Csongrád Megyei Mellkasi Betegségek Szakkórháza, Deszk
0643 Szegedi Tudományegyetem Szent-Györgyi Albert Klinikai Központ
0701 Fejér Megyei Szent György Kórház, Székesfehérvár
0801 Petz Aladár Megyei Oktató Kórház, Győr
0802 Sopron Megyei Jogú Város Erzsébet Kórház és Oktató Kórház
0940 Debreceni Egyetem, Orvos- és Egészségtudományi Centrum
1011 Markhot Ferenc Kórház Egészségügyi Szolgáltató Nonprofit Kiemelkedően Közhasznú Kft., Eger
1057 Mátrai Állami Gyógyintézet, Mátraháza
1101 Megyei Szent Borbála Kórház, Tatabánya
1201 Szent Lázár Megyei Kórház, Salgótarján
1306 Pest Megyei Tüdőgyógyintézet, Törökbálint
1309 Pest Megyei Flór Ferenc Kórház, Kistarcsa
1401 Kaposi Mór Oktató Kórház, Kaposvár
1501 Nyíregyháza, Jósa András Oktató Kórház Nonprofit Kft.
1601 Megyei Hetényi Géza Kórház-Rendelőintézet, Szolnok
1701 Tolna Megyei Balassa János Kórház, Szekszárd
1801 Szombathely, Markusovszky Kórház Zrt.
1901 Veszprém, Veszprém Megyei Csolnoky Ferenc Kórház Nonprofit Zrt.
1911 Veszprém Megyei Tüdőgyógyintézet, Farkasgyepű
2001 Zala Megyei Kórház, Zalaegerszeg

8/a4.

TÁMOGATOTT INDIKÁCIÓK:

Lokálisan előrehaladott vagy metasztatikus, nem-kissejtes tüdő adenocarcinómában szenvedő felnőtt betegek kezelésére, akiknél fennáll EGFR-TK (epidermális növekedési faktor receptor tirozinkináz) aktiváló mutáció.

OENO KÓD ÉS GYÓGYSZER HATÓANYAGÁNAK NEVE:

- 06013 gefitinib
06046 erlotinib

KOMPETENCIA:**INDIKÁLHAT/ALKALMAZHAT**

0101	Szent Imre Kórház, Budapest
0109	Egyesített Szent István és Szent László Kórház-Rendelőintézet, Budapest
0112	Bajcsy-Zsilinszky Kórház-Rendelőintézet, Budapest
0116	Péterfy Sándor Utcai Kórház-Rendelőintézet és Baleseti Központ Kórház, Budapest
0118	Uzsoki Utcai Kórház-Rendelőintézet, Budapest
0140	Semmelweis Egyetem, Budapest
0154	Országos Onkológiai Intézet, Budapest
0156	Országos Korányi TBC és Pulmonológiai Intézet, Budapest
01A6	Magyar Honvédség Honvédkórház, Budapest
01E8	Szent Margit Kórház-Rendelőintézet, Budapest
0242	Pécsi Tudományegyetem Klinikai Központ
0301	Bács-Kiskun Megyei Kórház, Kecskemét
0401	Békés Megyei Pándy Kálmán Kórház, Gyula
0502	Borsod-Abaúj-Zemplén Megyei Kórház és Egyetemi Oktató Kórház, Miskolc
0508	Edelény Városi Kórház-Rendelőintézet
0606	Csongrád Megyei Mellkasi Betegségek Szakkórháza, Deszk
0643	Szegedi Tudományegyetem Szent-Györgyi Albert Klinikai Központ
0701	Fejér Megyei Szent György Kórház, Székesfehérvár
0801	Petz Aladár Megyei Oktató Kórház, Győr
0802	Sopron Megyei Jogú Város Erzsébet Kórház és Oktató Kórház
0940	Debreceni Egyetem, Orvos- és Egészségtudományi Centrum
1011	Markhot Ferenc Kórház Egészségügyi Szolgáltató Nonprofit Kiemelkedően Közhasznú Kft., Eger
1057	Mátrai Állami Gyógyintézet, Mátraháza
1101	Megyei Szent Borbála Kórház, Tatabánya
1201	Szent Lázár Megyei Kórház, Salgótarján
1306	Pest Megyei Tüdőgyógyintézet, Törökbálint
1309	Pest Megyei Flór Ferenc Kórház, Kistarcsa
1401	Kaposi Mór Oktató Kórház, Kaposvár
1501	Nyíregyháza, Jósa András Oktató Kórház Nonprofit Kft.
1601	Megyei Hetényi Géza Kórház-Rendelőintézet, Szolnok
1701	Tolna Megyei Balassa János Kórház, Szekszárd
1801	Szombathely, Markusovszky Kórház Zrt.
1901	Veszprém, Veszprém Megyei Csolnoky Ferenc Kórház Nonprofit Zrt.
1911	Veszprém Megyei Tüdőgyógyintézet, Farkasgyepű
2001	Zala Megyei Kórház, Zalaegerszeg

8/a5.**TÁMOGATOTT INDIKÁCIÓK:**

Lokálisan előrehaladott vagy metasztatikus, nem-kissejtes tüdőkarinómában szenvedő felnőtt betegek másod- és többedvonalbeli kezelésére, akiknél legalább egyféle kemoterápiás kezelés ellenére a WHO-kritériumok szerint értékelt progresszió jelentkezik, és az EGFR-TK (epidermális növekedési faktor receptor tirozinkináz) aktiváló mutációja vagy a K-RAS mutációjának hiánya (vad típus) igazolt, legfeljebb a WHO-kritériumok szerinti további progresszióig.

OENO KÓD ÉS GYÓGYSZER HATÓANYAGÁNAK NEVE:

06046 erlotinib

KOMPETENCIA:**INDIKÁLHAT/ALKALMAZHAT**

0101	Szent Imre Kórház, Budapest
0109	Egyesített Szent István és Szent László Kórház-Rendelőintézet, Budapest
0112	Bajcsy-Zsilinszky Kórház-Rendelőintézet, Budapest
0116	Péterfy Sándor Utcai Kórház-Rendelőintézet és Baleseti Központ Kórház, Budapest
0118	Uzsoki Utcai Kórház-Rendelőintézet, Budapest
0140	Semmelweis Egyetem, Budapest
0154	Országos Onkológiai Intézet, Budapest
0156	Országos Korányi TBC és Pulmonológiai Intézet, Budapest
01A6	Magyar Honvédség Honvédkórház, Budapest
01E8	Szent Margit Kórház-Rendelőintézet, Budapest
0242	Pécsi Tudományegyetem Klinikai Központ
0301	Bács-Kiskun Megyei Kórház, Kecskemét
0401	Békés Megyei Pándy Kálmán Kórház, Gyula
0502	Borsod-Abaúj-Zemplén Megyei Kórház és Egyetemi Oktató Kórház, Miskolc
0508	Edelény Városi Kórház-Rendelőintézet
0606	Csongrád Megyei Mellkasi Betegségek Szakkórháza, Deszk
0643	Szegedi Tudományegyetem Szent-Györgyi Albert Klinikai Központ
0701	Fejér Megyei Szent György Kórház, Székesfehérvár
0801	Petz Aladár Megyei Oktató Kórház, Győr
0802	Sopron Megyei Jogú Város Erzsébet Kórház és Oktató Kórház
0940	Debreceni Egyetem, Orvos- és Egészségtudományi Centrum
1011	Markhot Ferenc Kórház Egészségügyi Szolgáltató Nonprofit Kiemelkedően Közhasznú Kft., Eger
1057	Mátrai Állami Gyógyintézet, Mátraháza
1101	Megyei Szent Borbála Kórház, Tatabánya
1201	Szent Lázár Megyei Kórház, Salgótarján
1306	Pest Megyei Tüdőgyógyintézet, Törökbálint
1309	Pest Megyei Flór Ferenc Kórház, Kistarcsa
1401	Kaposi Mór Oktató Kórház, Kaposvár
1501	Nyíregyháza, Jósa András Oktató Kórház Nonprofit Kft.
1601	Megyei Hetényi Géza Kórház-Rendelőintézet, Szolnok
1701	Tolna Megyei Balassa János Kórház, Szekszárd
1801	Szombathely, Markusovszky Kórház Zrt.
1901	Veszprém, Veszprém Megyei Csolnoky Ferenc Kórház Nonprofit Zrt.
1911	Veszprém Megyei Tüdőgyógyintézet, Farkasgyepű
2001	Zala Megyei Kórház, Zalaegerszeg

8/b.**TÁMOGATOTT INDIKÁCIÓK:**

Nem rezekálható malignus pleuralis mesothelioma elsővonalbeli kezelése platina-alapú kombinációban.

OENO KÓD ÉS GYÓGYSZER HATÓANYAGÁNAK NEVE:

06011 pemetrexed

KOMPETENCIA:**INDIKÁLHAT/ALKALMAZHAT**

0101	Szent Imre Kórház, Budapest
0109	Egyesített Szent István és Szent László Kórház-Rendelőintézet, Budapest
0112	Bajcsy-Zsilinszky Kórház-Rendelőintézet, Budapest
0116	Péterfy Sándor Utcai Kórház-Rendelőintézet és Baleseti Központ Kórház, Budapest
0118	Uzsoki Utcai Kórház-Rendelőintézet, Budapest
0140	Semmelweis Egyetem, Budapest
0154	Országos Onkológiai Intézet, Budapest
0156	Országos Korányi TBC és Pulmonológiai Intézet, Budapest
01A6	Magyar Honvédség Honvédkórház, Budapest
01E8	Szent Margit Kórház-Rendelőintézet, Budapest
0242	Pécsi Tudományegyetem Klinikai Központ
0301	Bács-Kiskun Megyei Kórház, Kecskemét
0401	Békés Megyei Pándy Kálmán Kórház, Gyula
0502	Borsod-Abaúj-Zemplén Megyei Kórház és Egyetemi Oktató Kórház, Miskolc
0508	Edelény Városi Kórház-Rendelőintézet
0606	Csongrád Megyei Mellkasi Betegségek Szakkórháza, Deszk
0643	Szegedi Tudományegyetem Szent-Györgyi Albert Klinikai Központ
0701	Fejér Megyei Szent György Kórház, Székesfehérvár
0801	Petz Aladár Megyei Oktató Kórház, Győr
0802	Sopron Megyei Jogú Város Erzsébet Kórház és Oktató Kórház
0940	Debreceni Egyetem, Orvos- és Egészségtudományi Centrum
1011	Markhot Ferenc Kórház Egészségügyi Szolgáltató Nonprofit Kiemelkedően Közhasznú Kft., Eger
1057	Mátrai Állami Gyógyintézet, Mátraháza
1101	Megyei Szent Borbála Kórház, Tatabánya
1201	Szent Lázár Megyei Kórház, Salgótarján
1306	Pest Megyei Tüdőgyógyintézet, Törökbálint
1309	Pest Megyei Flór Ferenc Kórház, Kistarcsa
1401	Kaposi Mór Oktató Kórház, Kaposvár
1501	Nyíregyháza, Jósa András Oktató Kórház Nonprofit Kft.
1601	Megyei Hetényi Géza Kórház-Rendelőintézet, Szolnok
1701	Tolna Megyei Balassa János Kórház, Szekszárd
1801	Szombathely, Markusovszky Kórház Zrt.
1901	Veszprém, Veszprém Megyei Csolnoky Ferenc Kórház Nonprofit Zrt.
1911	Veszprém Megyei Tüdőgyógyintézet, Farkasgyepű
2001	Zala Megyei Kórház, Zalaegerszeg

8/c1.**TÁMOGATOTT INDIKÁCIÓK:**

IHC HER2 +++, illetve FISH pozitív emlőkarcinóma kezelésére. Lokálisan előrehaladott távoli áttétet nem adó emlőkarcinóma primer szisztémás kezelésének időtartama egy év, ami 3 hetes kezelési protokollnak megfelelően 17 kezelést, míg heti protokoll alkalmazása esetén 52 kezelést jelent.

Adjuváns terápia esetében egy év az alkalmazás időtartama, ami 3 hetes kezelési protokollok esetén szintén 17 kezelést, míg heti protokollok esetén 52 kezelést jelent. Adjuváns kezelést követően nem adható a trastuzumab metasztatikus rák kezelésében, kivéve, ha a metasztázisból vett biopsziás minta is IHC HER2+++, illetve FISH pozitív.

HER2+++, illetve FISH pozitív metasztatikus emlőkarcinoma esetén progresszióig folytatható a kezelés, illetve amennyiben a kezelés hatására két egymást követő képalkotó diagnosztikai kontroll során komplett klinikai remisszió igazolódik, a kezelést fel lehet függeszteni. Abban az esetben, ha a beteg a kezelés felfüggesztését követően újra progrediál, trastuzumab első választandó terápiaként ismét alkalmazható.

OENO KÓD ÉS GYÓGYSZER HATÓANYAGÁNAK NEVE:

06010 trastuzumab

KOMPETENCIA:**INDIKÁLHAT/ALKALMAZHAT**

0101	Szent Imre Kórház, Budapest
0109	Egyesített Szent István és Szent László Kórház-Rendelőintézet, Budapest
0112	Bajcsy-Zsilinszky Kórház, Budapest
0116	Péterfy Sándor Utcai Kórház-Rendelőintézet és Baleseti Központ, Budapest
0118	Uzsoki Utcai Kórház, Budapest
0140	Semmelweis Egyetem, Budapest
0154	Országos Onkológiai Intézet, Budapest
01A6	Magyar Honvédség Honvédkórház, Budapest
01E8	Szent Margit Kórház-Rendelőintézet, Budapest
0242	Pécsi Tudományegyetem Klinikai Központ
0301	Bács-Kiskun Megyei Kórház, Kecskemét
0401	Pándy Kálmán Megyei Kórház, Gyula
0502	Borsod-Abaúj-Zemplén Megyei Kórház és Egyetemi Oktató Kórház, Miskolc
0643	Szegedi Tudományegyetem Szent-Györgyi Albert Klinikai Központ
0701	Fejér Megyei Szent György Kórház, Székesfehérvár
0801	Petz Aladár Megyei Oktató Kórház, Győr
0901	Kenézy Kórház Rendelőintézet Egészségügyi Nonprofit Kft., Debrecen
0940	Debreceni Egyetem, Orvos- és Egészségtudományi Centrum
1011	Markhot Ferenc Kórház Egészségügyi Szolgáltató Nonprofit Kiemelkedően Közhasznú Kft., Eger
1101	Szent Borbála Kórház, Tatabánya
1201	Szent Lázár Megyei Kórház, Salgótarján
1309	Pest Megyei Flór Ferenc Kórház, Kistarcsa
1401	Kaposi Mór Oktató Kórház, Kaposvár
1501	Jósa András Oktató Kórház Nonprofit Kft., Nyíregyháza
1601	Jász-Nagykun-Szolnok Megyei Hetényi Géza Kórház-Rendelőintézet, Szolnok
1701	Tolna Megyei Balassa János Kórház, Szekszárd

- 1801 Vas Megyei Markusovszky Kórház Egyetemi Oktatókórház Nonprofit Zrt., Szombathely
 1901 Veszprém Megyei Csolnoky Ferenc Kórház Nonprofit Zrt., Veszprém
 2001 Zala Megyei Kórház, Zalaegerszeg

8/c2.**TÁMOGATOTT INDIKÁCIÓK:**

Triple negatív (ösztrogén, progeszteron, HER2) metasztatikus vagy lokálisan előrehaladott, inoperábilis emlőkarcinóma elsővonalbeli kezelésére paclitaxel kombinációban progresszióig.

OENO KÓD ÉS GYÓGYSZER HATÓANYAGÁNAK NEVE:

06036 bevacizumab

KOMPETENCIA:**INDIKÁLHAT/ALKALMAZHAT**

- 0101 Szent Imre Kórház, Budapest
 0109 Egyesített Szent István és Szent László Kórház-Rendelőintézet, Budapest
 0112 Bajcsy-Zsilinszky Kórház, Budapest
 0116 Péterfy Sándor Utcai Kórház-Rendelőintézet és Baleseti Központ, Budapest
 0118 Uzsoki Utcai Kórház, Budapest
 0140 Semmelweis Egyetem, Budapest
 0154 Országos Onkológiai Intézet, Budapest
 01A6 Magyar Honvédség Honvédkórház, Budapest
 01E8 Szent Margit Kórház-Rendelőintézet, Budapest
 0242 Pécsi Tudományegyetem Klinikai Központ
 0301 Bács-Kiskun Megyei Kórház, Kecskemét
 0401 Pándy Kálmán Megyei Kórház, Gyula
 0502 Borsod-Abaúj-Zemplén Megyei Kórház és Egyetemi Oktató Kórház, Miskolc
 0643 Szegedi Tudományegyetem Szent-Györgyi Albert Klinikai Központ
 0701 Fejér Megyei Szent György Kórház, Székesfehérvár
 0801 Petz Aladár Megyei Oktató Kórház, Győr
 0901 Kenézy Kórház Rendelőintézet Egészségügyi Nonprofit Kft., Debrecen
 0940 Debreceni Egyetem, Orvos- és Egészségtudományi Centrum
 1011 Markhot Ferenc Kórház Egészségügyi Szolgáltató Nonprofit Kiemelkedően Közhasznú Kft., Eger
 1101 Szent Borbála Kórház, Tatabánya
 1201 Szent Lázár Megyei Kórház, Salgótarján
 1309 Pest Megyei Flór Ferenc Kórház, Kistarcsa
 1401 Kaposi Mór Oktató Kórház, Kaposvár
 1501 Jósa András Oktató Kórház Nonprofit Kft., Nyíregyháza
 1601 Jász-Nagykun-Szolnok Megyei Hetényi Géza Kórház-Rendelőintézet, Szolnok
 1701 Tolna Megyei Balassa János Kórház, Szekszárd
 1801 Vas Megyei Markusovszky Kórház Egyetemi Oktatókórház Nonprofit Zrt., Szombathely
 1901 Veszprém Megyei Csolnoky Ferenc Kórház Nonprofit Zrt., Veszprém
 2001 Zala Megyei Kórház, Zalaegerszeg

8/c3.**TÁMOGATOTT INDIKÁCIÓK:**

HER2 génamplifikációt mutató metasztatikus emlőcarcinoma kezelésére, amennyiben antraciklin, taxán és metasztatikus kezelésben alkalmazott trastuzumab kezelés után progresszió lép fel. A kezelés progresszióig folytatható.

OENO KÓD ÉS GYÓGYSZER HATÓANYAGÁNAK NEVE:

06061 lapatinib

KOMPETENCIA:**INDIKÁLHAT/ALKALMAZHAT**

0101	Szent Imre Kórház, Budapest
0109	Egyesített Szent István és Szent László Kórház-Rendelőintézet, Budapest
0112	Bajcsy-Zsilinszky Kórház, Budapest
0116	Péterfy Sándor Utcai Kórház-Rendelőintézet és Baleseti Központ, Budapest
0118	Uzsoki Utcai Kórház, Budapest
0140	Semmelweis Egyetem, Budapest
0154	Országos Onkológiai Intézet, Budapest
01A6	Magyar Honvédség Honvédkórház, Budapest
01E8	Szent Margit Kórház-Rendelőintézet, Budapest
0242	Pécsi Tudományegyetem Klinikai Központ
0301	Bács-Kiskun Megyei Kórház, Kecskemét
0401	Pándy Kálmán Megyei Kórház, Gyula
0502	Borsod-Abaúj-Zemplén Megyei Kórház és Egyetemi Oktató Kórház, Miskolc
0643	Szegedi Tudományegyetem Szent-Györgyi Albert Klinikai Központ
0701	Fejér Megyei Szent György Kórház, Székesfehérvár
0801	Petz Aladár Megyei Oktató Kórház, Győr
0901	Kenézy Kórház Rendelőintézet Egészségügyi Nonprofit Kft., Debrecen
0940	Debreceni Egyetem, Orvos- és Egészségtudományi Centrum
1011	Markhot Ferenc Kórház Egészségügyi Szolgáltató Nonprofit Kiemelkedően Közhasznú Kft., Eger
1101	Szent Borbála Kórház, Tatabánya
1201	Szent Lázár Megyei Kórház, Salgótarján
1309	Pest Megyei Flór Ferenc Kórház, Kistarcsa
1401	Kaposi Mór Oktató Kórház, Kaposvár
1501	Jósa András Oktató Kórház Nonprofit Kft., Nyíregyháza
1601	Jász-Nagykun-Szolnok Megyei Hetényi Géza Kórház-Rendelőintézet, Szolnok
1701	Tolna Megyei Balassa János Kórház, Szekszárd
1801	Vas Megyei Markusovszky Kórház Egyetemi Oktatókórház Nonprofit Zrt., Szombathely
1901	Veszprém Megyei Csolnoky Ferenc Kórház Nonprofit Zrt., Veszprém
2001	Zala Megyei Kórház, Zalaegerszeg

8/d1.**TÁMOGATOTT INDIKÁCIÓK:**

Lokálisan előrehaladott fej-nyak carcinoma kezelésére radioterápiával kombinálva, a készítmény alkalmazása a docetaxel-tartalmú kemoterápia és ciszplatin-tartalmú radio-kemoterápia alkalmazhatatlansága esetén indokolt.

OENO KÓD ÉS GYÓGYSZER HATÓANYAGÁNAK NEVE:

06014 cetuximab

KOMPETENCIA:**INDIKÁLHAT/ALKALMAZHAT**

0101	Szent Imre Kórház, Budapest
0109	Egyesített Szent István és Szent László Kórház-Rendelőintézet, Budapest
0112	Bajcsy-Zsilinszky Kórház, Budapest
0116	Péterfy Sándor Utcai Kórház-Rendelőintézet és Baleseti Központ, Budapest
0118	Uzsoki Utcai Kórház, Budapest
0140	Semmelweis Egyetem, Budapest
0154	Országos Onkológiai Intézet, Budapest
01A6	Magyar Honvédség Honvédkórház, Budapest
01E8	Szent Margit Kórház-Rendelőintézet, Budapest
0242	Pécsi Tudományegyetem Klinikai Központ
0301	Bács-Kiskun Megyei Kórház, Kecskemét
0401	Pándy Kálmán Megyei Kórház, Gyula
0502	Borsod-Abaúj-Zemplén Megyei Kórház és Egyetemi Oktató Kórház, Miskolc
0643	Szegedi Tudományegyetem Szent-Györgyi Albert Klinikai Központ
0701	Fejér Megyei Szent György Kórház, Székesfehérvár
0801	Petz Aladár Megyei Oktató Kórház, Győr
0901	Kenézy Kórház Rendelőintézet Egészségügyi Nonprofit Kft., Debrecen
0940	Debreceni Egyetem, Orvos- és Egészségtudományi Centrum
1011	Markhot Ferenc Kórház Egészségügyi Szolgáltató Nonprofit Kiemelkedően Közhasznú Kft., Eger
1101	Szent Borbála Kórház, Tatabánya
1201	Szent Lázár Megyei Kórház, Salgótarján
1309	Pest Megyei Flór Ferenc Kórház, Kistarcsa
1401	Kaposi Mór Oktató Kórház, Kaposvár
1501	Jósa András Oktató Kórház Nonprofit Kft., Nyíregyháza
1601	Jász-Nagykun-Szolnok Megyei Hetényi Géza Kórház-Rendelőintézet, Szolnok
1701	Tolna Megyei Balassa János Kórház, Szekszárd
1801	Vas Megyei Markusovszky Kórház Egyetemi Oktatókórház Nonprofit Zrt., Szombathely
1901	Veszprém Megyei Csolnoky Ferenc Kórház Nonprofit Zrt., Veszprém
2001	Zala Megyei Kórház, Zalaegerszeg

8/d2.**TÁMOGATOTT INDIKÁCIÓK:**

Metasztatikus/rekurráló fej-nyak carcinoma kezelésére platina alapú kemoterápiával kombinálva alkalmazható, amennyiben megelőző kemoterápiára nem került sor – míg a megelőző cetuximabbal kombinált radio-kemoterápia kizáró ok.

OENO KÓD ÉS GYÓGYSZER HATÓANYAGÁNAK NEVE:

06014 cetuximab

KOMPETENCIA:**INDIKÁLHAT/ALKALMAZHAT**

0101	Szent Imre Kórház, Budapest
0109	Egyesített Szent István és Szent László Kórház-Rendelőintézet, Budapest
0112	Bajcsy-Zsilinszky Kórház, Budapest
0116	Péterfy Sándor Utcai Kórház-Rendelőintézet és Baleseti Központ, Budapest
0118	Uzsoki Utcai Kórház, Budapest
0140	Semmelweis Egyetem, Budapest
0154	Országos Onkológiai Intézet, Budapest
01A6	Magyar Honvédség Honvédkórház, Budapest
01E8	Szent Margit Kórház-Rendelőintézet, Budapest
0242	Pécsi Tudományegyetem Klinikai Központ
0301	Bács-Kiskun Megyei Kórház, Kecskemét
0401	Pándy Kálmán Megyei Kórház, Gyula
0502	Borsod-Abaúj-Zemplén Megyei Kórház és Egyetemi Oktató Kórház, Miskolc
0643	Szegedi Tudományegyetem Szent-Györgyi Albert Klinikai Központ
0701	Fejér Megyei Szent György Kórház, Székesfehérvár
0801	Petz Aladár Megyei Oktató Kórház, Győr
0901	Kenézy Kórház Rendelőintézet Egészségügyi Nonprofit Kft., Debrecen
0940	Debreceni Egyetem, Orvos- és Egészségtudományi Centrum
1011	Markhot Ferenc Kórház Egészségügyi Szolgáltató Nonprofit Kiemelkedően Közhasznú Kft., Eger
1101	Szent Borbála Kórház, Tatabánya
1201	Szent Lázár Megyei Kórház, Salgótarján
1309	Pest Megyei Flór Ferenc Kórház, Kistarcsa
1401	Kaposi Mór Oktató Kórház, Kaposvár
1501	Jósa András Oktató Kórház Nonprofit Kft., Nyíregyháza
1601	Jász-Nagykun-Szolnok Megyei Hetényi Géza Kórház-Rendelőintézet, Szolnok
1701	Tolna Megyei Balassa János Kórház, Szekszárd
1801	Vas Megyei Markusovszky Kórház Egyetemi Oktatókórház Nonprofit Zrt., Szombathely
1901	Veszprém Megyei Csolnoky Ferenc Kórház Nonprofit Zrt., Veszprém
2001	Zala Megyei Kórház, Zalaegerszeg

8/e2.1.**TÁMOGATOTT INDIKÁCIÓK:**

Onkológiai sebészeti szakvéleménnyel igazoltan inoperábilis KRAS vad típusú metastatikus colorectalis carcinoma elsővonalbeli kezelésére, FOLFOX vagy FOLFIRI kemoterápiával kombinálva, azon egyszeri, illetve – a megfelelő kompetenciájú, azaz a döntéshez szükséges specialitásokat képviselő szakorvosokból

álló onkológiai team döntése alapján – kétszervi parenchimas érintettséggel rendelkező betegeknél, akik a kezeléssel potenciálisan operábilissá válhatnak. Az onkoteamben résztvevő szakorvosok véleményüket írásban rögzítik és aláírásukkal azt hitelesítik. Az elsővonalbeli kezelés az operálhatóság eléréséig vagy progresszióig folytatható.

OENO KÓD ÉS GYÓGYSZER HATÓANYAGÁNAK NEVE:

06014 cetuximab

Cetuximab nem alkalmazható:

- a) ECOG \geq 2 vagy Karnofsky < 70
- b) Pangásos szívelégtelenség (NYHA > 2)
- c) Súlyos légzési elégtelenség
- d) 18 év alatt
- e) Terhesség
- f) Akinél a K-RAS mutáns, vagy nem vizsgálták
- g) Aktív gyulladásozó folyamat
- h) Fenyegető bélelzáródás
- i) Hatóanyag iránti érzékenység
- j) Keratitis, keratitis ulcerosa, súlyos szemszárazság a kórelőzményben
- k) Nem megfelelő hematológiai paraméterek
 - ka) Hemoglobin < 9 gr/dl
 - kb) Fehérvérsejt < 3000/mm³
 - kc) Abszolút szegmentszám < 1500/mm³
 - kd) Thrombocyta < 100 000/mm³
- l) Nem megfelelő vese és máj paraméterek
 - la) Se kreatinin több, mint a normál felső határ másfélszerese
 - lb) Transzamináz több, mint a normál felső határ ötszöröse
 - lc) Bilirubin több, mint a normál felső határ másfélszerese

KOMPETENCIA:

INDIKÁLHAT/ALKALMAZHAT

0101	Szent Imre Kórház, Budapest
0109	Egyesített Szent István és Szent László Kórház-Rendelőintézet, Budapest
0112	Bajcsy-Zsilinszky Kórház, Budapest
0116	Péterfy Sándor Utcai Kórház-Rendelőintézet és Baleseti Központ, Budapest
0118	Uzsoki Utcai Kórház, Budapest
0140	Semmelweis Egyetem, Budapest
0154	Országos Onkológiai Intézet, Budapest
01A6	Magyar Honvédség Honvédkórház, Budapest
01E8	Szent Margit Kórház-Rendelőintézet, Budapest
0242	Pécsi Tudományegyetem Klinikai Központ
0301	Bács-Kiskun Megyei Kórház, Kecskemét
0401	Pándy Kálmán Megyei Kórház, Gyula
0502	Borsod-Abaúj-Zemplén Megyei Kórház és Egyetemi Oktató Kórház, Miskolc
0643	Szegedi Tudományegyetem Szent-Györgyi Albert Klinikai Központ
0701	Fejér Megyei Szent György Kórház, Székesfehérvár
0801	Petz Aladár Megyei Oktató Kórház, Győr
0901	Kenézy Kórház Rendelőintézet Egészségügyi Nonprofit Kft., Debrecen
0940	Debreceni Egyetem, Orvos- és Egészségtudományi Centrum

1011	Markhot Ferenc Kórház Egészségügyi Szolgáltató Nonprofit Kiemelkedően Közhasznú Kft., Eger
1101	Szent Borbála Kórház, Tatabánya
1201	Szent Lázár Megyei Kórház, Salgótarján
1309	Pest Megyei Flór Ferenc Kórház, Kistarcsa
1401	Kaposi Mór Oktató Kórház, Kaposvár
1501	Jósa András Oktató Kórház Nonprofit Kft., Nyíregyháza
1601	Jász-Nagykun-Szolnok Megyei Hetényi Géza Kórház-Rendelőintézet, Szolnok
1701	Tolna Megyei Balassa János Kórház, Szekszárd
1801	Vas Megyei Markusovszky Kórház Egyetemi Oktatókórház Nonprofit Zrt., Szombathely
1901	Veszprém Megyei Csolnoky Ferenc Kórház Nonprofit Zrt., Veszprém
2001	Zala Megyei Kórház, Zalaegerszeg

8/e2.2.

TÁMOGATOTT INDIKÁCIÓK:

Onkológiai sebészeti szakvéleménnyel igazoltan inoperábilis KRAS vad típusú metasztatikus colorectalis carcinoma elsővonalbeli kombinációs kezelésére azon egyszervi, illetve – a megfelelő kompetenciájú, azaz a döntéshez szükséges specialitásokat képviselő szakorvosokból álló onkológiai team döntése alapján – kétszervi parenchimas érintettséggel rendelkező betegeknél alkalmazható, akik a kezeléssel potenciálisan operábilissá válhatnak. Az onkoteamben résztvevő szakorvosok véleményüket írásban rögzítik és aláírásukkal azt hitelesítik. Az elsővonalbeli kezelés az operálhatóság eléréséig vagy progresszióig folytatható.

OENO KÓD ÉS GYÓGYSZER HATÓANYAGÁNAK NEVE:

06071 panitumumab

Panitumab nem alkalmazható:

- a) ECOG ≥ 2 vagy Karnofsky < 70
- b) Pangásos szívelégtelenség (NYHA > 2)
- c) Súlyos légzési elégtelenség, interstitialis pneumonitis vagy tüdőfibrozis a kórelőzményben
- d) 18 év alatt
- e) Terhesség, szoptatás
- f) Akinél a K-RAS mutáns, vagy nem vizsgálták
- g) Aktív gyulladásos folyamat
- h) Fenyegető bélelzáródás
- i) Hatóanyag iránti érzékenységi vizsgálat
- j) Nem megfelelő hematológiai paraméterek
 - ja) Hemoglobinszint < 9 gr/dl
 - jb) Fehérvérszám $< 3000/\text{mm}^3$
 - jc) Abszolút szegmentszám $< 1500/\text{mm}^3$
 - jd) Thrombocytaszám $< 100\,000/\text{mm}^3$
- k) Nem megfelelő vese és máj paraméterek
 - ka) Se kreatinin több, mint a normál felső határ másfélszerese
 - kb) Transzamináz több, mint a normál felső határ ötszöröse
 - kc) Bilirubin több, mint a normál felső határ másfélszerese

KOMPETENCIA:

INDIKÁLHAT/ALKALMAZHAT

0101	Szent Imre Kórház, Budapest
0109	Egyesített Szent István és Szent László Kórház-Rendelőintézet, Budapest
0112	Bajcsy-Zsilinszky Kórház, Budapest
0116	Péterfy Sándor Utcai Kórház-Rendelőintézet és Baleseti Központ, Budapest

0118	Uzsoki Utcai Kórház, Budapest
0140	Semmelweis Egyetem, Budapest
0154	Országos Onkológiai Intézet, Budapest
01A6	Magyar Honvédség Honvédkórház, Budapest
01E8	Szent Margit Kórház-Rendelőintézet, Budapest
0242	Pécsi Tudományegyetem Klinikai Központ
0301	Bács-Kiskun Megyei Kórház, Kecskemét
0401	Pándy Kálmán Megyei Kórház, Gyula
0502	Borsod-Abaúj-Zemplén Megyei Kórház és Egyetemi Oktató Kórház, Miskolc
0643	Szegedi Tudományegyetem Szent-Györgyi Albert Klinikai Központ
0701	Fejér Megyei Szent György Kórház, Székesfehérvár
0801	Petz Aladár Megyei Oktató Kórház, Győr
0901	Kenézy Kórház Rendelőintézet Egészségügyi Nonprofit Kft., Debrecen
0940	Debreceni Egyetem, Orvos- és Egészségtudományi Centrum
1011	Markhot Ferenc Kórház Egészségügyi Szolgáltató Nonprofit Kiemelkedően Közhasznú Kft., Eger
1101	Szent Borbála Kórház, Tatabánya
1201	Szent Lázár Megyei Kórház, Salgótarján
1309	Pest Megyei Flór Ferenc Kórház, Kistarcsa
1401	Kaposi Mór Oktató Kórház, Kaposvár
1501	Jósa András Oktató Kórház Nonprofit Kft., Nyíregyháza
1601	Jász-Nagykun-Szolnok Megyei Hetényi Géza Kórház-Rendelőintézet, Szolnok
1701	Tolna Megyei Balassa János Kórház, Szekszárd
1801	Vas Megyei Markusovszky Kórház Egyetemi Oktatókórház Nonprofit Zrt., Szombathely
1901	Veszprém Megyei Csolnoky Ferenc Kórház Nonprofit Zrt., Veszprém
2001	Zala Megyei Kórház, Zalaegerszeg

8/e2.3.

TÁMOGATOTT INDIKÁCIÓK:

Onkológiai sebészeti szakvéleménnyel igazoltan inoperábilis metasztatikus colorectalis carcinoma elsővonalbeli kombinációs kezelésére az egyszervi, illetve – a megfelelő kompetenciájú azaz a döntéshez szükséges specialitásokat képviselő szakorvosokból álló onkológiai team döntése alapján – kétszervi parenchimas érintettség esetén azon betegeknél alkalmazható, akik a kezeléssel potenciálisan operábilissá válhatnak. Az onkoteamben részvevő szakorvosok véleményüket írásban rögzítik és aláírásukkal azt hitelesítik. Az elsővonalbeli kezelés az operálhatóság eléréséig vagy progresszióig folytatható.

OENO KÓD ÉS GYÓGYSZER HATÓANYAGÁNAK NEVE:

06036 bevacizumab

Bevacizumab nem alkalmazható:

- a) ECOG \geq 2 vagy Karnofsky $<$ 70
- b) Kontrollálatlan magas vérnyomás
- c) Pangásos szívelégtelenség (NYHA $>$ 2)
- d) Súlyos, nem gyógyuló seb, fekély vagy csonttörés
- e) Nagyobb műtéti beavatkozás a terápia megkezdése előtt 28 nappal
- f) Kuratív célú sugárkezelés a terápia megkezdése előtt 14 nappal
- g) Palliatív célú csontbesugárzás a terápia előtt 14 nappal
- h) Anticoaguláns kezelés
- i) Veleszületett vagy szerzett véralvadási zavar

- j) Thromboembolia a kórelőzményben
- k) Súlyos, aktív intraabdominalis gyulladásoos folyamat
- l) Aktív gyulladásoos folyamat
- m) Fenyegető bélelzáródás
- n) Súlyos vérköpés (> 2,5 ml/nap)
- o) 18 év alatt
- p) Terhesség, szoptatás
- q) Hatóanyag iránti érzékenység
- r) Nem megfelelő hematológiai paraméterek
 - ra) Hemoglobin < 9 gr/dl
 - rb) Fehérvérsejt < 3000/mm³
 - rc) Abszolút szegmentszám < 1500/mm³
 - rd) Thrombocyta < 100 000/mm³
- s) Nem megfelelő vese és májparaméterek
 - sa) Se kreatinin több, mint a normál felső határ másfélszerese
 - sb) Transzamináz több, mint a normál felső határ ötszöröse
 - sc) Bilirubin több, mint a normál felső határ másfélszerese

KOMPETENCIA:**INDIKÁLHAT/ALKALMAZHAT**

- 0101 Szent Imre Kórház, Budapest
- 0109 Egyesített Szent István és Szent László Kórház-Rendelőintézet, Budapest
- 0112 Bajcsy-Zsilinszky Kórház, Budapest
- 0116 Péterfy Sándor Utcai Kórház-Rendelőintézet és Baleseti Központ, Budapest
- 0118 Uzsoki Utcai Kórház, Budapest
- 0140 Semmelweis Egyetem, Budapest
- 0154 Országos Onkológiai Intézet, Budapest
- 01A6 Magyar Honvédség Honvédkórház, Budapest
- 01E8 Szent Margit Kórház-Rendelőintézet, Budapest
- 0242 Pécsi Tudományegyetem Klinikai Központ
- 0301 Bács-Kiskun Megyei Kórház, Kecskemét
- 0401 Pándy Kálmán Megyei Kórház, Gyula
- 0502 Borsod-Abaúj-Zemplén Megyei Kórház és Egyetemi Oktató Kórház, Miskolc
- 0643 Szegedi Tudományegyetem Szent-Györgyi Albert Klinikai Központ
- 0701 Fejér Megyei Szent György Kórház, Székesfehérvár
- 0801 Petz Aladár Megyei Oktató Kórház, Győr
- 0901 Kenézy Kórház Rendelőintézet Egészségügyi Nonprofit Kft., Debrecen
- 0940 Debreceni Egyetem, Orvos- és Egészségtudományi Centrum
- 1011 Markhot Ferenc Kórház Egészségügyi Szolgáltató Nonprofit Kiemelkedően Közhasznú Kft., Eger
- 1101 Szent Borbála Kórház, Tatabánya
- 1201 Szent Lázár Megyei Kórház, Salgótarján
- 1309 Pest Megyei Flór Ferenc Kórház, Kistarcsa
- 1401 Kaposi Mór Oktató Kórház, Kaposvár
- 1501 Jóna András Oktató Kórház Nonprofit Kft., Nyíregyháza
- 1601 Jász-Nagykun-Szolnok Megyei Hetényi Géza Kórház-Rendelőintézet, Szolnok
- 1701 Tolna Megyei Balassa János Kórház, Szekszárd

- 1801 Vas Megyei Markusovszky Kórház Egyetemi Oktatókórház Nonprofit Zrt., Szombathely
 1901 Veszprém Megyei Csolnoky Ferenc Kórház Nonprofit Zrt., Veszprém
 2001 Zala Megyei Kórház, Zalaegerszeg

8/e3.1.**TÁMOGATOTT INDIKÁCIÓK:**

Onkológiai sebészeti szakvéleménnyel igazoltan inoperábilis KRAS vad típusú metasztatikus colorectalis carcinoma első, másod vagy harmad vonalú kezelésére a megfelelő kompetenciájú, azaz a döntéshez szükséges specialitásokat képviselő szakorvosokból álló onkológiai team döntése alapján, azon betegek részére, akiknél a megkezdett terápia 3 ciklust követően képpalkotó eljárással dokumentált módon hatásosnak bizonyult, a daganat összes tömege nem növekedett a terápia megkezdése óta. Az onkoteamben részvevő szakorvosok véleményüket írásban rögzítik és aláírásukkal azt hitelesítik. A kezelés progresszióig folytatható. Amennyiben a kezelés hatására két egymást követő képpalkotó diagnosztikai kontroll során komplett klinikai remisszió igazolódik, a kezelést fel kell függeszteni. Abban az esetben, ha a betegség a kezelés felfüggesztését követően újra progrediál, cetuximab ismét alkalmazható.

OENO KÓD ÉS GYÓGYSZER HATÓANYAGÁNAK NEVE:

06014 cetuximab

Cetuximab nem alkalmazható:

- a) ECOG ≥ 2 vagy Karnofsky < 70
- b) Pangásos szívelégtelenség (NYHA > 2)
- c) Súlyos légzési elégtelenség
- d) 18 év alatt
- e) Terhesség
- f) Akinél a K-RAS mutáns, vagy nem vizsgálták
- g) Aktív gyulladásos folyamat
- h) Fenyegető bélelzáródás
- i) Hatóanyag iránti érzékenység
- j) Keratitis, keratitis ulcerosa, súlyos szemszárazság a kórelőzményben

- k) Nem megfelelő hematológiai paraméterek
 - ka) Hemoglobin < 9 gr/dl
 - kb) Fehérvérsejt $< 3000/mm^3$
 - kc) Abszolút szegmentszám $< 1500/mm^3$
 - kd) Thrombocyta $< 100\ 000/mm^3$
- l) Nem megfelelő vese és májparaméterek
 - la) Se kreatinin több, mint a normál felső határ másfélszerese
 - lb) Transzamináz több, mint a normál felső határ ötszöröse
 - lc) Bilirubin több, mint a normál felső határ másfélszerese

KOMPETENCIA:**INDIKÁLHAT/ALKALMAZHAT**

- 0101 Szent Imre Kórház, Budapest
 0109 Egyesített Szent István és Szent László Kórház-Rendelőintézet, Budapest
 0112 Bajcsy-Zsilinszky Kórház, Budapest
 0116 Péterfy Sándor Utcai Kórház-Rendelőintézet és Baleseti Központ, Budapest
 0118 Uzsoki Utcai Kórház, Budapest
 0140 Semmelweis Egyetem, Budapest
 0154 Országos Onkológiai Intézet, Budapest

01A6	Magyar Honvédség Honvédkórház, Budapest
01E8	Szent Margit Kórház-Rendelőintézet, Budapest
0242	Pécsi Tudományegyetem Klinikai Központ
0301	Bács-Kiskun Megyei Kórház, Kecskemét
0401	Pándy Kálmán Megyei Kórház, Gyula
0502	Borsod-Abaúj-Zemplén Megyei Kórház és Egyetemi Oktató Kórház, Miskolc
0643	Szegedi Tudományegyetem Szent-Györgyi Albert Klinikai Központ
0701	Fejér Megyei Szent György Kórház, Székesfehérvár
0801	Petz Aladár Megyei Oktató Kórház, Győr
0901	Kenézy Kórház Rendelőintézet Egészségügyi Nonprofit Kft., Debrecen
0940	Debreceni Egyetem, Orvos- és Egészségtudományi Centrum
1011	Markhot Ferenc Kórház Egészségügyi Szolgáltató Nonprofit Kiemelkedően Közhasznú Kft., Eger
1101	Szent Borbála Kórház, Tatabánya
1201	Szent Lázár Megyei Kórház, Salgótarján
1309	Pest Megyei Flór Ferenc Kórház, Kistarcsa
1401	Kaposi Mór Oktató Kórház, Kaposvár
1501	Jósa András Oktató Kórház Nonprofit Kft., Nyíregyháza
1601	Jász-Nagykun-Szolnok Megyei Hetényi Géza Kórház-Rendelőintézet, Szolnok
1701	Tolna Megyei Balassa János Kórház, Szekszárd
1801	Vas Megyei Markusovszky Kórház Egyetemi Oktatókórház Nonprofit Zrt., Szombathely
1901	Veszprém Megyei Csolnoky Ferenc Kórház Nonprofit Zrt., Veszprém
2001	Zala Megyei Kórház, Zalaegerszeg

8/e3.2.

TÁMOGATOTT INDIKÁCIÓK:

Onkológiai sebészeti szakvéleménnyel igazoltan inoperábilis KRAS vad típusú metasztatikus colorectalis carcinoma első, másod vagy harmad vonalú kezelésére a megfelelő kompetenciájú, azaz a döntéshez szükséges specialitásokat képviselő szakorvosokból álló onkológiai team döntése alapján, azon betegek részére, akiknél a megkezdett terápia 3 ciklust követően képkalkotó eljárással dokumentált módon hatásosnak bizonyult, a daganat összes tömege nem növekedett a terápia megkezdése óta. Az onkoteamban részvevő szakorvosok véleményüket írásban rögzítik és aláírásukkal azt hitelesítik. A kezelés progresszióig folytatható, illetve amennyiben a kezelés hatására két egymást követő képkalkotó diagnosztikai kontroll során komplett klinikai remisszió igazolódik, a kezelést fel kell függeszteni. Abban az esetben, ha a betegség a kezelés felfüggesztését követően újra progrediál, panitumumab ismét alkalmazható.

OENO KÓD ÉS GYÓGYSZER HATÓANYAGÁNAK NEVE:

0607 panitumumab

Panitumab nem alkalmazható:

- ECOG \geq 2 vagy Karnofsky $<$ 70
- Pangásos szívelégtelenség (NYHA $>$ 2)
- Súlyos légzési elégtelenség, interstitialis pneumonitis vagy tüdőfibrozis a kórelőzményben
- 18 év alatt
- Terhesség, szoptatás
- Akinél a K-RAS mutáns, vagy nem vizsgálták
- Aktív gyulladáshoz vezető folyamat
- Fenyegető bélelzáródás
- Hatóanyag iránti érzékenység

- j) Nem megfelelő hematológiai paraméterek
 ja) Hemoglobin < 9 gr/dl
 jb) Fehérvérsejt < 3000/mm³
 jc) Abszolút szegmentszám < 1500/mm³
 jd) Thrombocyta < 100 000/mm³
- k) Nem megfelelő vese és májparaméterek
 ka) Se kreatinin több, mint a normál felső határ másfélszerese
 kb) Transzamináz több, mint a normál felső határ ötszöröse
 kc) Bilirubin több, mint a normál felső határ másfélszerese

KOMPETENCIA:**INDIKÁLHAT/ALKALMAZHAT**

0101	Szent Imre Kórház, Budapest
0109	Egyesített Szent István és Szent László Kórház-Rendelőintézet, Budapest
0112	Bajcsy-Zsilinszky Kórház, Budapest
0116	Péterfy Sándor Utcai Kórház-Rendelőintézet és Baleseti Központ, Budapest
0118	Uzsoki Utcai Kórház, Budapest
0140	Semmelweis Egyetem, Budapest
0154	Országos Onkológiai Intézet, Budapest
01A6	Magyar Honvédség Honvédkórház, Budapest
01E8	Szent Margit Kórház-Rendelőintézet, Budapest
0242	Pécsi Tudományegyetem Klinikai Központ
0301	Bács-Kiskun Megyei Kórház, Kecskemét
0401	Pándy Kálmán Megyei Kórház, Gyula
0502	Borsod-Abaúj-Zemplén Megyei Kórház és Egyetemi Oktató Kórház, Miskolc
0643	Szegedi Tudományegyetem Szent-Györgyi Albert Klinikai Központ
0701	Fejér Megyei Szent György Kórház, Székesfehérvár
0801	Petz Aladár Megyei Oktató Kórház, Győr
0901	Kenézy Kórház Rendelőintézet Egészségügyi Nonprofit Kft., Debrecen
0940	Debreceni Egyetem, Orvos- és Egészségtudományi Centrum
1011	Markhot Ferenc Kórház Egészségügyi Szolgáltató Nonprofit Kiemelkedően Közhasznú Kft., Eger
1101	Szent Borbála Kórház, Tatabánya
1201	Szent Lázár Megyei Kórház, Salgótarján
1309	Pest Megyei Flór Ferenc Kórház, Kistarcsa
1401	Kaposi Mór Oktató Kórház, Kaposvár
1501	Jósa András Oktató Kórház Nonprofit Kft., Nyíregyháza
1601	Jász-Nagykun-Szolnok Megyei Hetényi Géza Kórház-Rendelőintézet, Szolnok
1701	Tolna Megyei Balassa János Kórház, Szekszárd
1801	Vas Megyei Markusovszky Kórház Egyetemi Oktatókórház Nonprofit Zrt., Szombathely
1901	Veszprém Megyei Csolnoky Ferenc Kórház Nonprofit Zrt., Veszprém
2001	Zala Megyei Kórház, Zalaegerszeg

8/e3.3.**TÁMOGATOTT INDIKÁCIÓK:**

Onkológiai sebészeti szakvéleménnyel igazoltan inoperábilis metasztatikus colorectalis carcinoma első, másod vagy harmad vonalú kezelésére a megfelelő kompetenciájú, azaz a döntéshez szükséges specialitásokat képviselő szakorvosokból álló onkológiai team döntése alapján, azon betegek részére,

akiknél a megkezdett terápia 3 ciklust követően képkötő eljárással dokumentált módon hatásosnak bizonyult, a daganat összes tömege nem növekedett a terápia megkezdése óta. Az onkoteamben részvevő szakorvosok véleményüket írásban rögzítik és aláírásukkal azt hitelesítik. A kezelés a betegség progressziójáig folytatható. Amennyiben a kezelés hatására két egymást követő képkötő diagnosztikai kontroll során komplett klinikai remisszió igazolódik, a kezelést fel kell függeszteni. Abban az esetben, ha a betegség a kezelés felfüggesztését követően újra progrediál, bevacizumab ismételten alkalmazható.

OENO KÓD ÉS GYÓGYSZER HATÓANYAGÁNAK NEVE:

06036 bevacizumab

Bevacizumab nem alkalmazható:

- a) ECOG \geq 2 vagy Karnofsky $<$ 70
- b) Kontrollálatlan magas vérnyomás
- c) Pangásos szívelégtelenség (NYHA $>$ 2)
- d) Súlyos, nem gyógyuló seb, fekély vagy csonttörés
- e) Nagyobb műtéti beavatkozás a terápia megkezdése előtt 28 nappal
- f) Kuratív célú sugárkezelés a terápia megkezdése előtt 14 nappal
- g) Palliatív célú csontbesugárzás a terápia előtt 14 nappal
- h) Anticoaguláns kezelés
- i) Veszélyesített vagy szerzett véralvadási zavar
- j) Thromboembolia a kórelőzményben
- k) Súlyos, aktív intraabdominalis gyulladási folyamat
- l) Aktív gyulladási folyamat
- m) Fenyegető bélelzáródás
- n) Súlyos vérköpés ($>$ 2,5 ml/nap)
- o) 18 év alatt
- p) Terhesség, szoptatás
- q) Hatóanyag iránti érzékenység
- r) Nem megfelelő hematológiai paraméterek
 - ra) Hemoglobin $<$ 9 gr/dl
 - rb) Fehérvérsejt $<$ 3000/mm³
 - rc) Abszolút szegmentszám $<$ 1500/mm³
 - rd) Thrombocyta $<$ 100 000/mm³
- s) Nem megfelelő vese és máj paraméterek
 - sa) Se kreatinin több, mint a normál felső határ másfélszerese
 - sb) Transzamináz több, mint a normál felső határ ötszöröse
 - sc) Bilirubin több, mint a normál felső határ másfélszerese

KOMPETENCIA:

INDIKÁLHAT/ALKALMAZHAT

- 0101 Szent Imre Kórház, Budapest
- 0109 Egyesített Szent István és Szent László Kórház-Rendelőintézet, Budapest
- 0112 Bajcsy-Zsilinszky Kórház, Budapest
- 0116 Péterfy Sándor Utcai Kórház-Rendelőintézet és Baleseti Központ, Budapest
- 0118 Uzsoki Utcai Kórház, Budapest
- 0140 Semmelweis Egyetem, Budapest
- 0154 Országos Onkológiai Intézet, Budapest
- 01A6 Magyar Honvédség Honvédkórház, Budapest
- 01E8 Szent Margit Kórház-Rendelőintézet, Budapest
- 0242 Pécsi Tudományegyetem Klinikai Központ
- 0301 Bács-Kiskun Megyei Kórház, Kecskemét
- 0401 Pándy Kálmán Megyei Kórház, Gyula

0502	Borsod-Abaúj-Zemplén Megyei Kórház és Egyetemi Oktató Kórház, Miskolc
0643	Szegedi Tudományegyetem Szent-Györgyi Albert Klinikai Központ
0701	Fejér Megyei Szent György Kórház, Székesfehérvár
0801	Petz Aladár Megyei Oktató Kórház, Győr
0901	Kenézy Kórház Rendelőintézet Egészségügyi Nonprofit Kft., Debrecen
0940	Debreceni Egyetem, Orvos- és Egészségtudományi Centrum
1011	Markhot Ferenc Kórház Egészségügyi Szolgáltató Nonprofit Kiemelkedően Közhasznú Kft., Eger
1101	Szent Borbála Kórház, Tatabánya
1201	Szent Lázár Megyei Kórház, Salgótarján
1309	Pest Megyei Flór Ferenc Kórház, Kistarcsa
1401	Kaposi Mór Oktató Kórház, Kaposvár
1501	Jósa András Oktató Kórház Nonprofit Kft., Nyíregyháza
1601	Jász-Nagykun-Szolnok Megyei Hetényi Géza Kórház-Rendelőintézet, Szolnok
1701	Tolna Megyei Balassa János Kórház, Szekszárd
1801	Vas Megyei Markusovszky Kórház Egyetemi Oktatókórház Nonprofit Zrt., Szombathely
1901	Veszprém Megyei Csolnoky Ferenc Kórház Nonprofit Zrt., Veszprém
2001	Zala Megyei Kórház, Zalaegerszeg

8/f.**TÁMOGATOTT INDIKÁCIÓK:**

A trastuzumab kezelést CX protokollal kombinálva, azon IHC HER2 +++, illetve FISH pozitív metasztatikus gyomor carcinomás betegek elsővonalbeli kezelésére, akik korábban kemoterápiás kezelésben nem részesültek, és akiknél sem peritonealis érintettség, sem ascites nem áll fenn. A kezelés progresszióig folytatható.

OENO KÓD ÉS GYÓGYSZER HATÓANYAGÁNAK NEVE:

06010 trastuzumab

KOMPETENCIA:**INDIKÁLHAT/ALKALMAZHAT**

0101	Szent Imre Kórház, Budapest
0109	Egyesített Szent István és Szent László Kórház-Rendelőintézet, Budapest
0112	Bajcsy-Zsilinszky Kórház, Budapest
0116	Péterfy Sándor Utcai Kórház-Rendelőintézet és Baleseti Központ, Budapest
0118	Uzsoki Utcai Kórház, Budapest
0140	Semmelweis Egyetem, Budapest
0154	Országos Onkológiai Intézet, Budapest
01A6	Magyar Honvédség Honvédkórház, Budapest
01E8	Szent Margit Kórház-Rendelőintézet, Budapest
0242	Pécsi Tudományegyetem Klinikai Központ
0301	Bács-Kiskun Megyei Kórház, Kecskemét
0401	Pándy Kálmán Megyei Kórház, Gyula
0502	Borsod-Abaúj-Zemplén Megyei Kórház és Egyetemi Oktató Kórház, Miskolc
0643	Szegedi Tudományegyetem Szent-Györgyi Albert Klinikai Központ
0701	Fejér Megyei Szent György Kórház, Székesfehérvár

0801	Petz Aladár Megyei Oktató Kórház, Győr
0901	Kenézy Kórház Rendelőintézet Egészségügyi Nonprofit Kft., Debrecen
0940	Debreceni Egyetem, Orvos- és Egészségtudományi Centrum
1011	Markhot Ferenc Kórház Egészségügyi Szolgáltató Nonprofit Kiemelkedően Közhasznú Kft., Eger
1101	Szent Borbála Kórház, Tatabánya
1201	Szent Lázár Megyei Kórház, Salgótarján
1309	Pest Megyei Flór Ferenc Kórház, Kistarcsa
1401	Kaposi Mór Oktató Kórház, Kaposvár
1501	Jósa András Oktató Kórház Nonprofit Kft., Nyíregyháza
1601	Jász-Nagykun-Szolnok Megyei Hetényi Géza Kórház-Rendelőintézet, Szolnok
1701	Tolna Megyei Balassa János Kórház, Szekszárd
1801	Vas Megyei Markusovszky Kórház Egyetemi Oktatókórház Nonprofit Zrt., Szombathely
1901	Veszprém Megyei Csolnoky Ferenc Kórház Nonprofit Zrt., Veszprém
2001	Zala Megyei Kórház, Zalaegerszeg

9/a.**TÁMOGATOTT INDIKÁCIÓK:**

Akut agyi embolisatio (stroke) thrombolytikus kezelésére.

OENO KÓD ÉS GYÓGYSZER HATÓANYAGÁNAK NEVE:

06042 alteplase

KOMPETENCIA:**INDIKÁLHAT/ALKALMAZHAT**

4. számú melléklet szerint

9/b.**TÁMOGATOTT INDIKÁCIÓK:**

Haemodynamikai zavarokat okozó masszív tüdőembolia thrombolytikus kezelésére.

OENO KÓD ÉS GYÓGYSZER HATÓANYAGÁNAK NEVE:

06042 alteplase

KOMPETENCIA:**INDIKÁLHAT/ALKALMAZHAT**

4. számú melléklet szerint

9/c.**TÁMOGATOTT INDIKÁCIÓK:**

Akut ST elevációval járó myocardialis infarctus kezelésére, amennyiben invazív haemodynamikai beavatkozásra nincs lehetőség, vagy terápiás időablakon belül nem elérhető.

OENO KÓD ÉS GYÓGYSZER HATÓANYAGÁNAK NEVE:

06014 alteplase

KOMPETENCIA:**INDIKÁLHAT/ALKALMAZHAT**

4. számú melléklet szerint

10.**TÁMOGATOTT INDIKÁCIÓK:**

Időskori neovaszkuláris (nedves típusú) macula degeneratio (AMD) kezelésére.

OENO KÓD ÉS GYÓGYSZER HATÓANYAGÁNAK NEVE:

06040 ranibizumab
06041 verteporfin

KOMPETENCIA:**INDIKÁLHAT/ALKALMAZHAT**

4. számú melléklet szerint

11.**TÁMOGATOTT INDIKÁCIÓK:**

Fabry-betegség (α -galaktozidáz A hiány).

OENO KÓD ÉS GYÓGYSZER HATÓANYAGÁNAK NEVE:

06030 agalsidase beta
06032 agalsidase alfa

KOMPETENCIA:**INDIKÁLHAT/ALKALMAZHAT**

0140 Semmelweis Egyetem, Budapest
0242 Pécsi Tudományegyetem Klinikai Központ
0643 Szegedi Tudományegyetem Szent-Györgyi Albert Klinikai Központ
0802 Sopron Megyei Jogú Város Erzsébet Kórház és Oktató Kórház
0940 Debreceni Egyetem, Orvos- és Egészségtudományi Centrum
1011 Markhot Ferenc Kórház Egészségügyi Szolgáltató Nonprofit Kiemelkedően Közhasznú Kft., Eger
1801 Vas Megyei Markusovszky Kórház Egyetemi Oktatókórház Nonprofit Zrt., Szombathely

12.**TÁMOGATOTT INDIKÁCIÓK:**

Passzív immunizálás RSV (respiratory syncytial vírus) ellen járvány kezdetén és alatt a 32. gesztációs héten vagy korábban született csecsemőknek, akik 6 hónapos kornál fiatalabbak a preventív kezelés megkezdése előtt; 2 éves kor alatt olyan gyermekek esetében, akik az utóbbi hat hónapon belül bronchopulmonális dysplasia miatt kezelést igényeltek; 2 éves kor alatt, nem korrigált, kongenitális szívelégtelenségben szenvedő gyermekek részére.

OENO KÓD ÉS GYÓGYSZER HATÓANYAGÁNAK NEVE:

06043 palivizumab

KOMPETENCIA:**INDIKÁLHAT/ALKALMAZHAT**

0106 Szent János Kórház és Észak-budai Egyesített Kórházak, Budapest
0116 Péterfy Sándor Utcai Kórház-Rendelőintézet és Baleseti Központ, Budapest
0122 Heim Pál Gyermekkorház, Budapest
0140 Semmelweis Egyetem, Budapest
0162 Gottsegen György Országos Kardiológiai Intézet
01A6 Magyar Honvédség Honvédkórház, Budapest

0242	Pécsi Tudományegyetem Klinikai Központ, Pécs
0301	Bács-Kiskun Megyei Kórház, Kecskemét
0401	Pándy Kálmán Megyei Kórház, Gyula
0502	Borsod-Abaúj-Zemplén Megyei Kórház és Egyetemi Oktató Kórház, Miskolc
0643	Szegedi Tudományegyetem Szent-Györgyi Albert Klinikai Központ
0701	Fejér Megyei Szent György Kórház, Székesfehérvár
0801	Petz Aladár Megyei Oktató Kórház, Győr
0802	Sopron Megyei Jogú Város Erzsébet Kórház és Oktató Kórház
0940	Debreceni Egyetem Orvos- és Egészségtudományi Centrum
1011	Markhot Ferenc Kórház Egészségügyi Szolgáltató Nonprofit Kiemelkedően Közhasznú Kft., Eger
1101	Szent Borbála Kórház, Tatabánya
1201	Szent Lázár Megyei Kórház, Salgótarján
1501	Jósa András Oktató Kórház Nonprofit Kft., Nyíregyháza
1601	Jász-Nagykun-Szolnok Megyei Hetényi Géza Kórház-Rendelőintézet, Szolnok
1701	Tolna Megyei Balassa János Kórház, Szekszárd
1801	Vas Megyei Markusovszky Kórház Egyetemi Oktatókórház Nonprofit Zrt., Szombathely
1901	Veszprém Megyei Csolnoky Ferenc Kórház Nonprofit Zrt., Veszprém
2001	Zala Megyei Kórház, Zalaegerszeg

13.**TÁMOGATOTT INDIKÁCIÓK:**

Primer immunhiányos állapotok immunglobulin szubsztitúciós kezelése.

OENO KÓD ÉS GYÓGYSZER HATÓANYAGÁNAK NEVE:

06044 humán normál immunglobulin

KOMPETENCIA:**INDIKÁLHAT/ALKALMAZHAT**

0109	Egyesített Szent István és Szent László Kórház-Rendelőintézet, Budapest
0122	Heim Pál Gyermekkórház, Budapest
0140	Semmelweis Egyetem, Budapest
0242	Pécsi Tudományegyetem Klinikai Központ
0502	Borsod-Abaúj-Zemplén Megyei Kórház és Egyetemi Oktató Kórház, Miskolc
0643	Szegedi Tudományegyetem Szent-Györgyi Albert Klinikai Központ
0940	Debreceni Egyetem Orvos- és Egészségtudományi Centrum
1501	Nyíregyháza, Jósa András Oktató Kórház Nonprofit Kft.
1801	Vas Megyei Markusovszky Kórház Egyetemi Oktatókórház Nonprofit Zrt., Szombathely

”

2. melléklet a 9/2013. (I. 31.) EMMI rendelethez

Az R1. 3. számú melléklet

a) „** Főcsoport: 01”, „01P”, „029F” megjelölésű sorában a „13,40673” szövegrész helyébe a „15,14907” szöveg,

b) „** Főcsoport: 01”, „01P”, 029G” megjelölésű sorában a „6,84029” szövegrész helyébe a „8,89504” szöveg

lép.

3. melléklet a 9/2013. (I. 31.) EMMI rendelethez

Hatályát veszti az R1. 3. számú mellékletében

a) a „** Főcsoport: 16”, „*,++”, „16M”, „7490”;

b) a „** Főcsoport: 16”, „*,++”, „16M”, „7491”;

c) a „** Főcsoport: 16”, „*,++”, „16M”, „7492”;

d) a „** Főcsoport: 99”, „++”, „99M”, „9661”;

e) a „** Főcsoport: 99”, „++”, „99M”, „9662”

megjelölésű sor.

4. melléklet a 9/2013. (I. 31.) EMMI rendelethez

1. Az R1. 4. számú melléklet 125/d. pontja a „72751” megjelölésű sort követően a következő sorokkal egészül ki:

„72981 Kemoterápia, CDDP + 5FU + HER 3 heti telítő ciklus protokoll szerint (01. fázis)
72991 Kemoterápia, CDDP + 5FU + HER 3 heti fenntartó ciklus protokoll szerint (01. fázis)”

2. Az R1. 4. számú melléklet 125/d. pontja a „74892” megjelölésű sort követően a következő sorral egészül ki:

„74971 Kemoterápia, HER kiegészítő monoterápia protokoll szerint (01. fázis)”

3. Az R1. 4. számú melléklet 125/d. pontja a „75861” megjelölésű sort követően a következő sorokkal egészül ki:

„75991 Kemoterápia, CX + HER 3 heti telítő ciklus protokoll szerint (01. fázis)
76001 Kemoterápia, CX + HER 3 heti fenntartó ciklus protokoll szerint (01. fázis)”

4. Hatályát veszti az R1. 4. számú melléklet 125/a. pontjában a „74561” megjelölésű sor.

5. melléklet a 9/2013. (I. 31.) EMMI rendelethez

1. Az R2. 3. melléklet „19700 Rehabilitációs felmérés és értékelés” megjelölésű része helyébe a következő rendelkezés lép:

„19700 Rehabilitációs felmérés és értékelés

Orvosi dokumentáció, a mellékelt orvosi vizsgálat eredményei és a szociális anamnézis alapján a rehabilitációs esélyek megítélése és a rehabilitációs terv felállítása. Orvosi tevékenység kódja, amely során az orvos eldönti, hogy a családi, munkahelyi, társadalmi reintegrációnak milyen esélyei vannak és ehhez milyen rehabilitációs tevékenységekre van szükség.

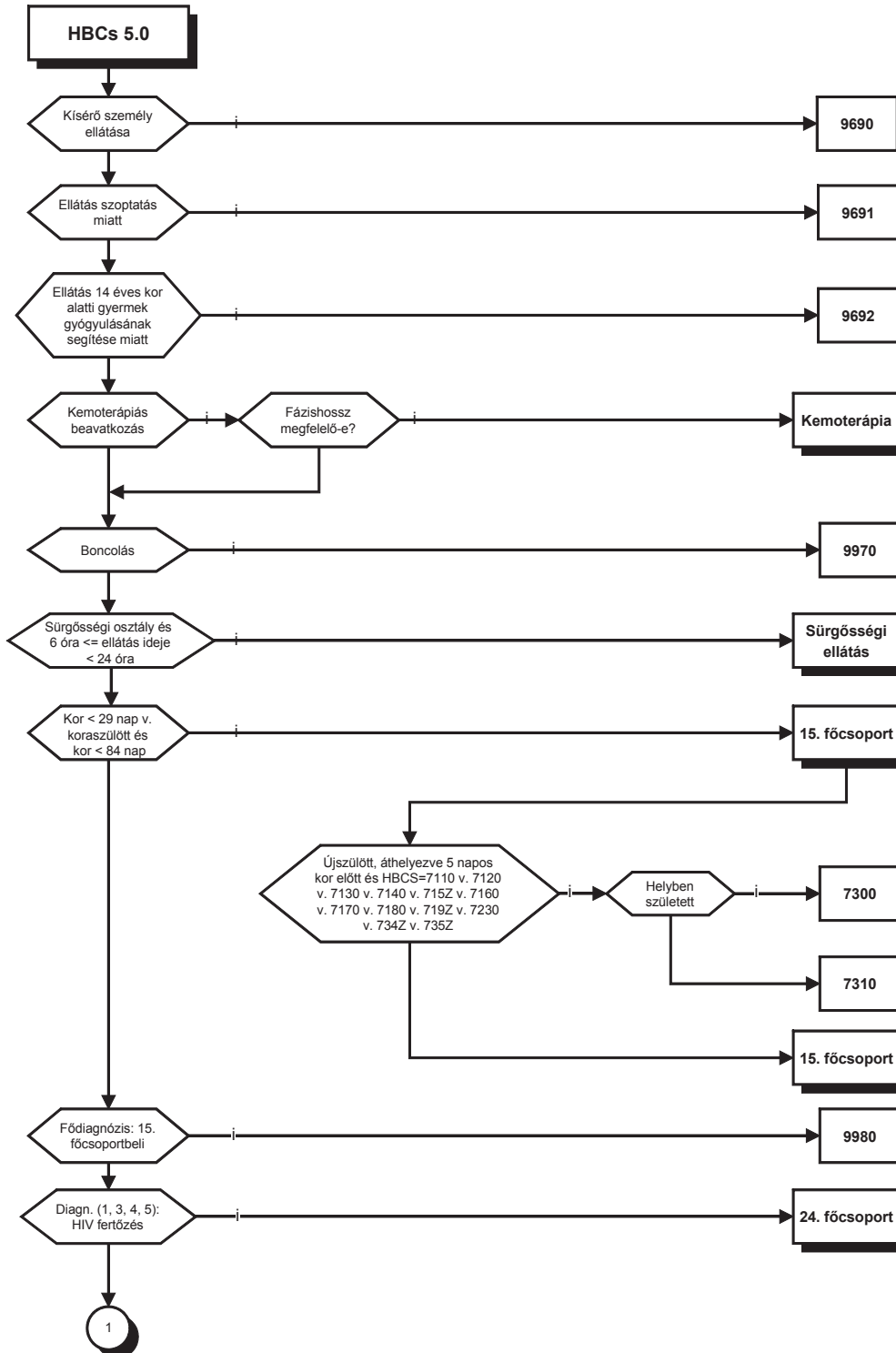
Elszámolási lehetőség (maximum): 2 héten belül nem ismétlődhet”

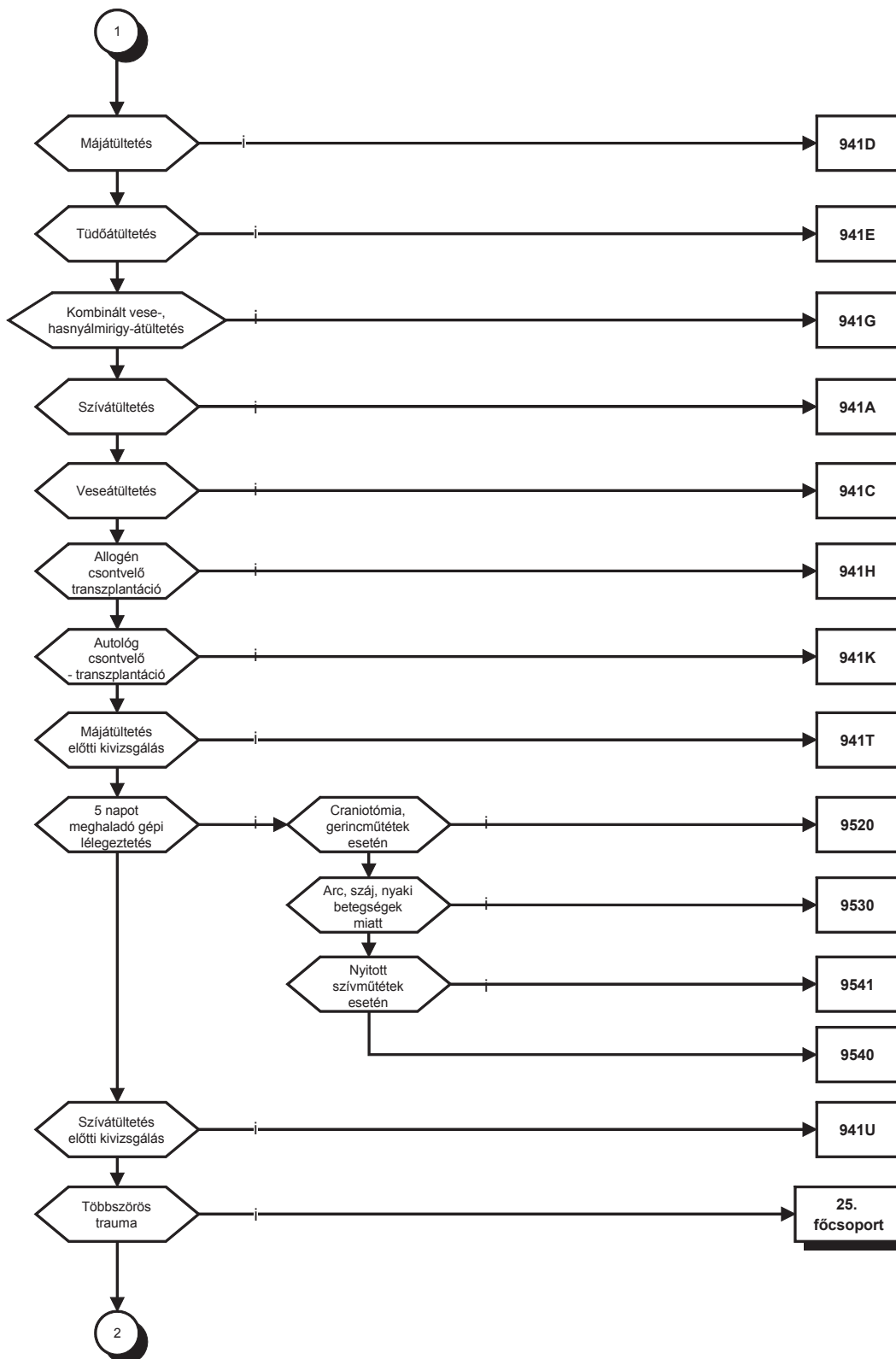
2. Az R2. 3. melléklet „95320 Rehabilitációs képzés” megjelölésű rész címe helyébe a „95320 Rehabilitációs oktatás” cím lép.

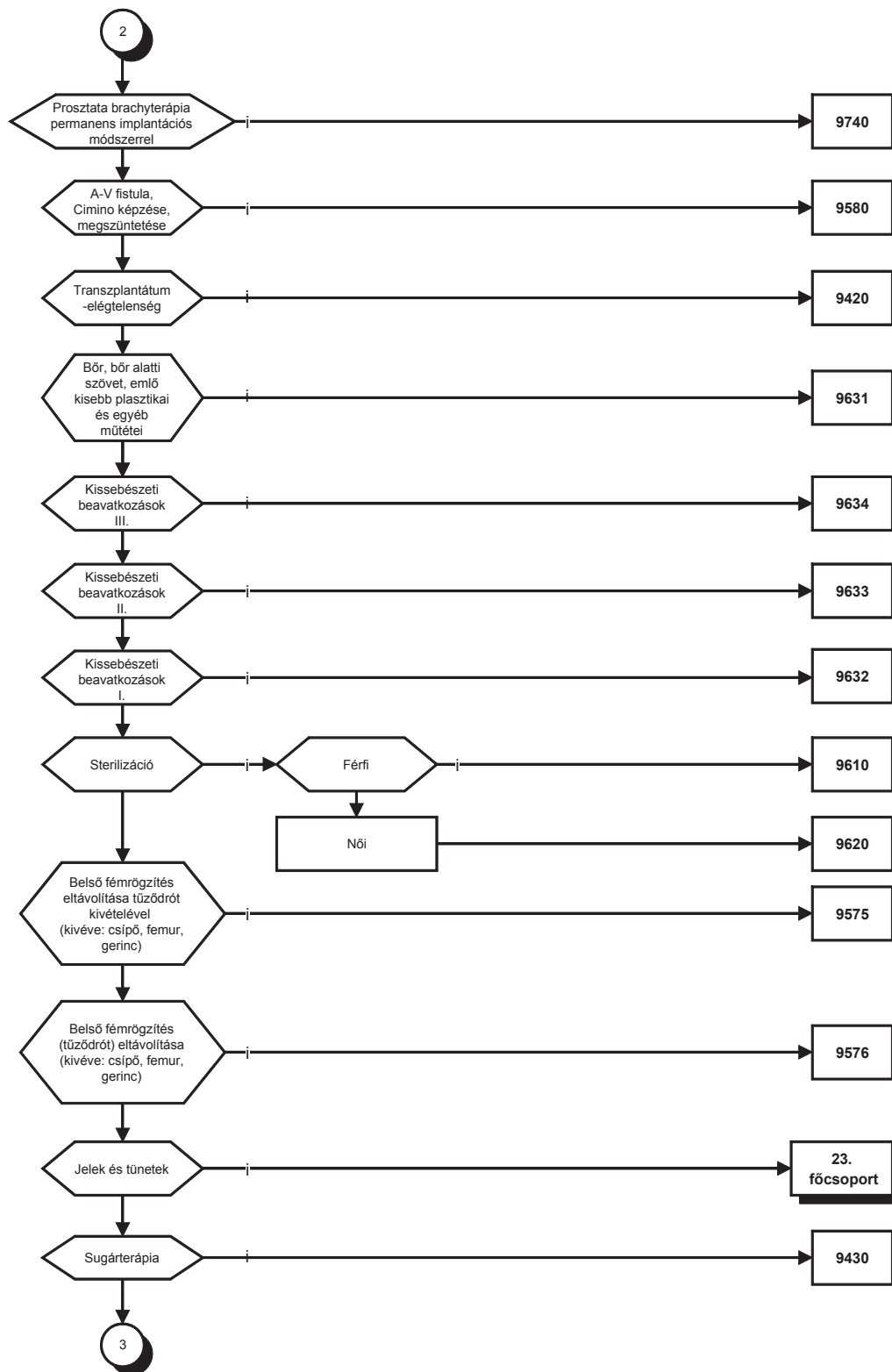
6. melléklet a 9/2013. (I. 31.) EMMI rendelethez

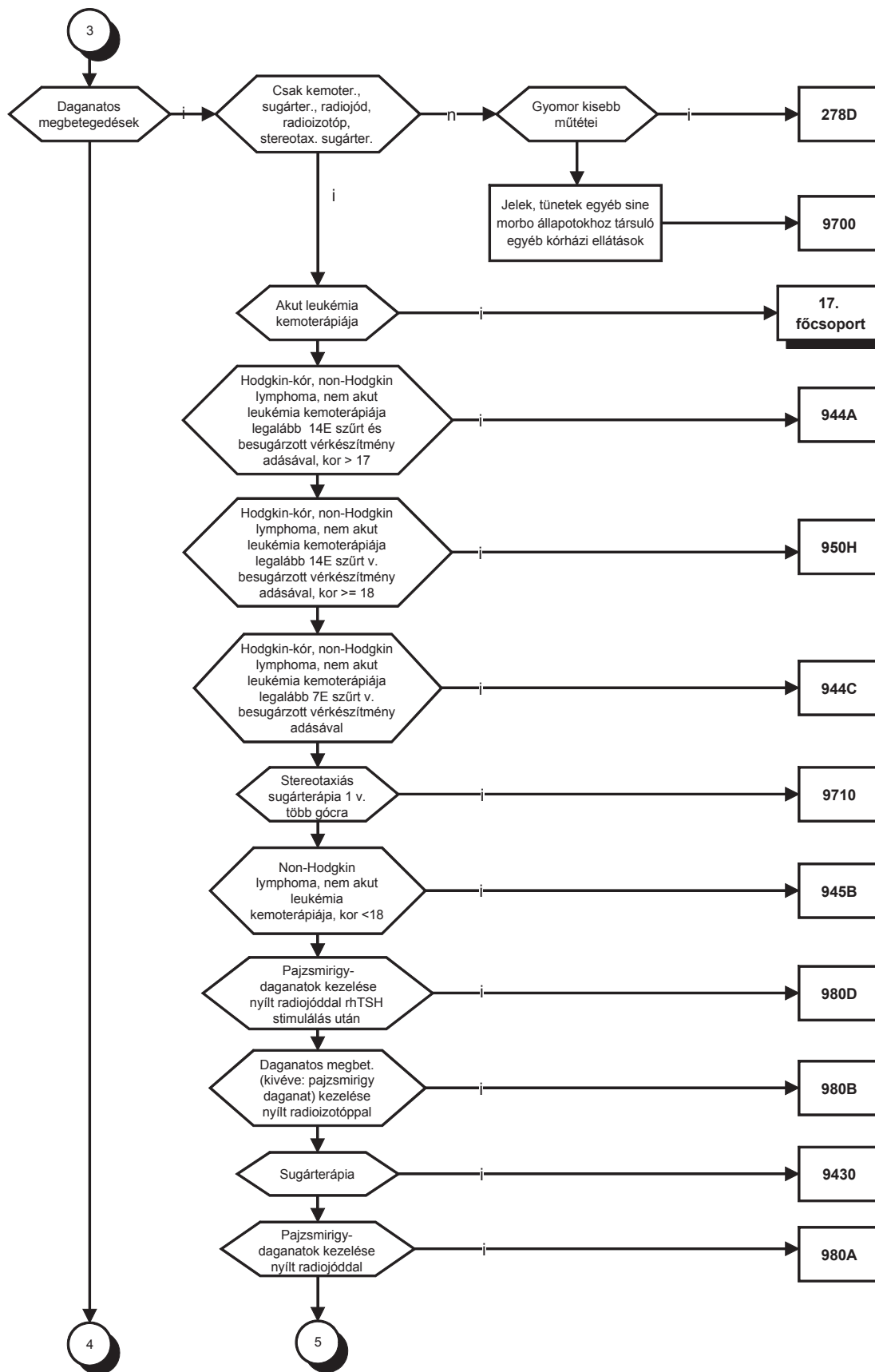
1. Az R3. 1. melléklet I. rész 2. pontja helyébe a következő rendelkezés lép:

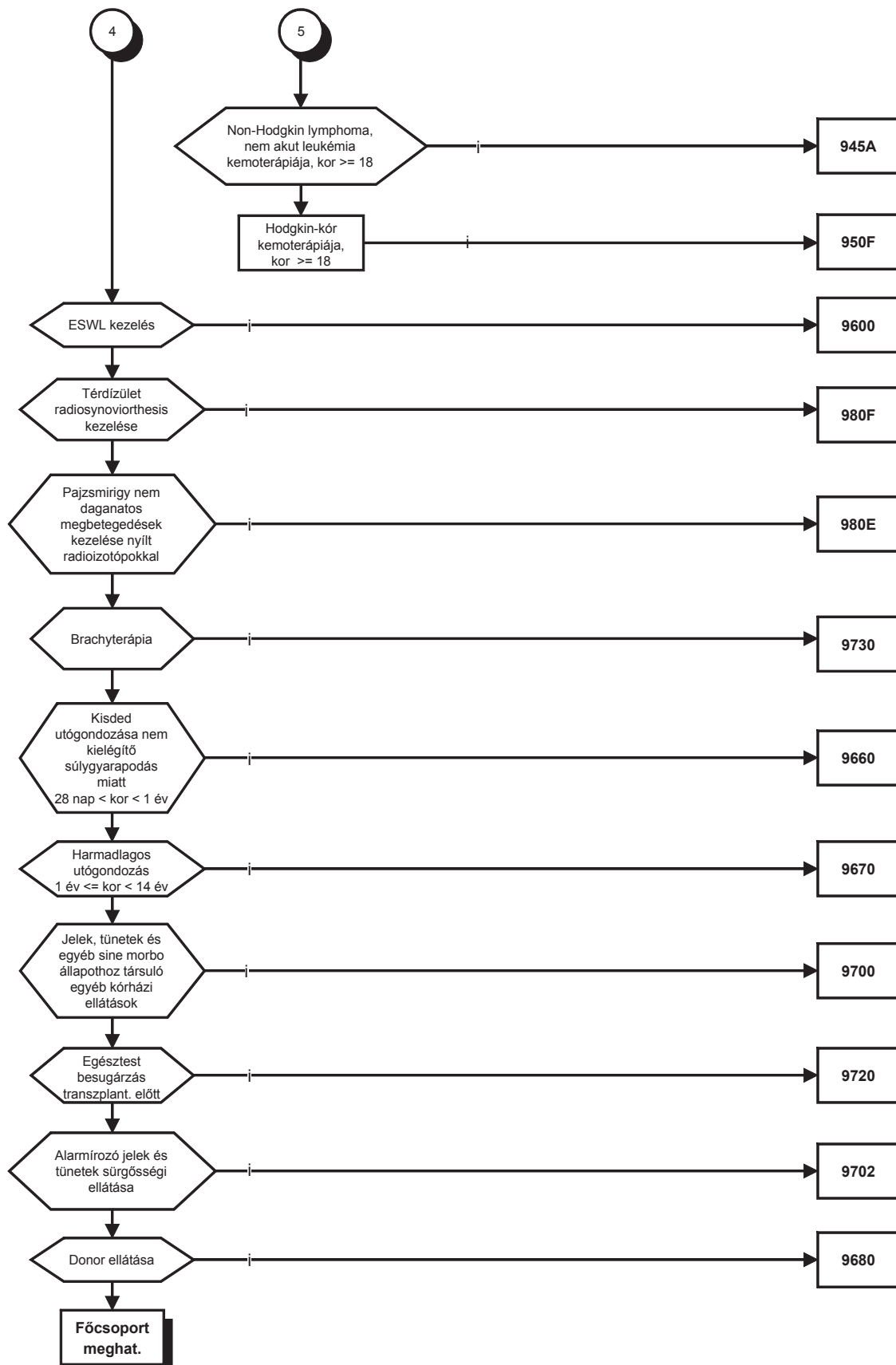
„2. Főcsoport nélküli homogén betegcsoportok







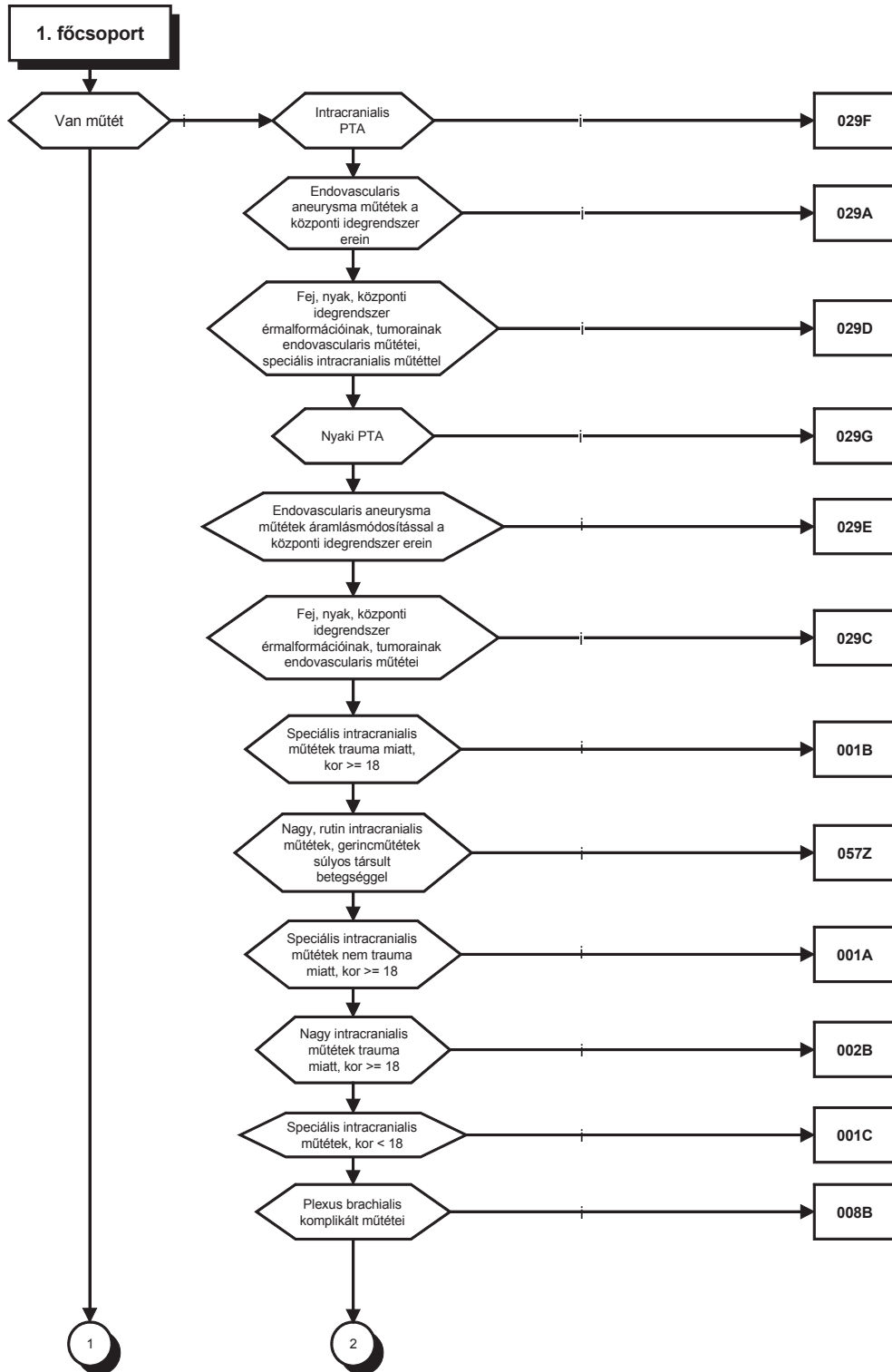


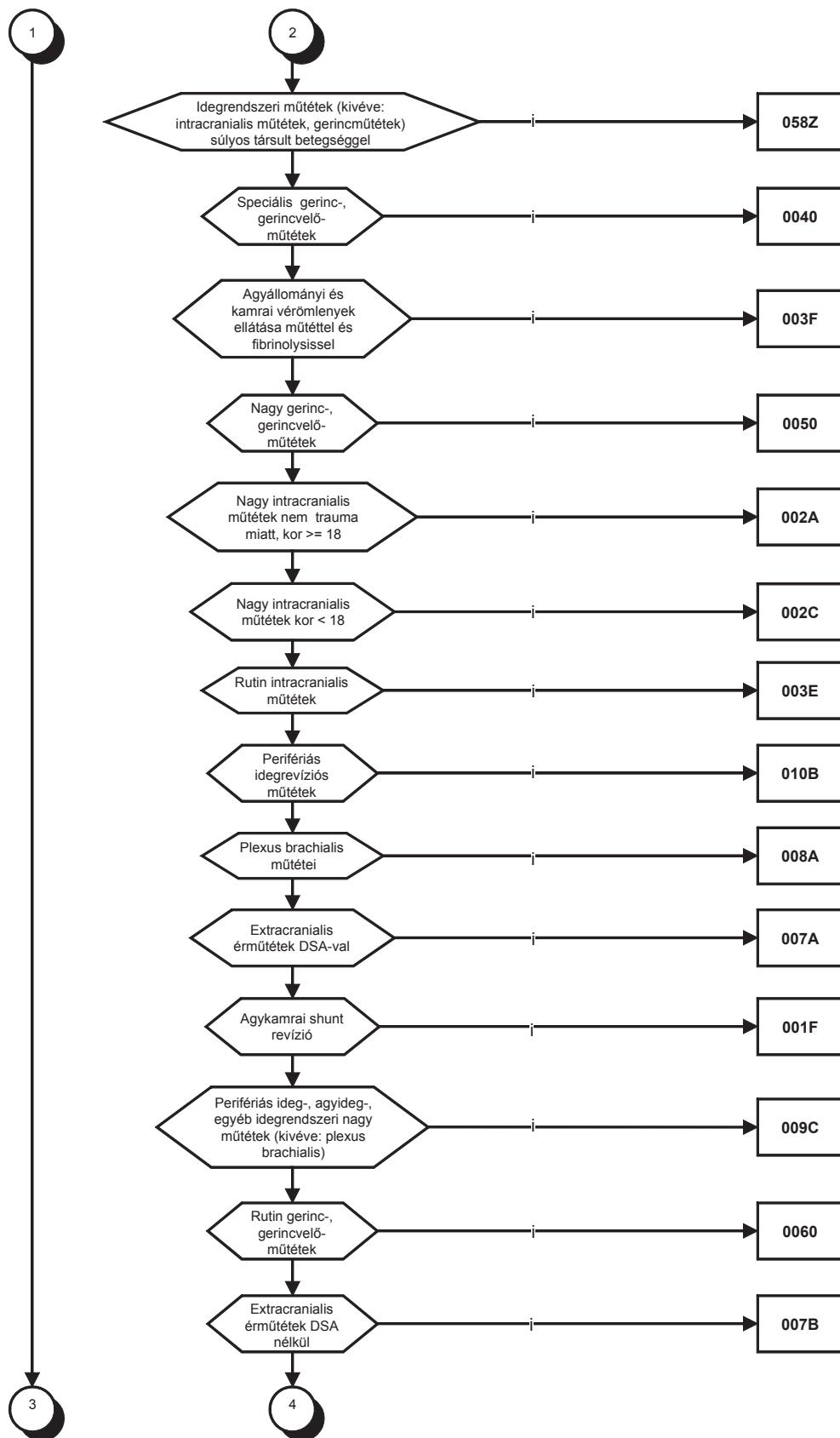


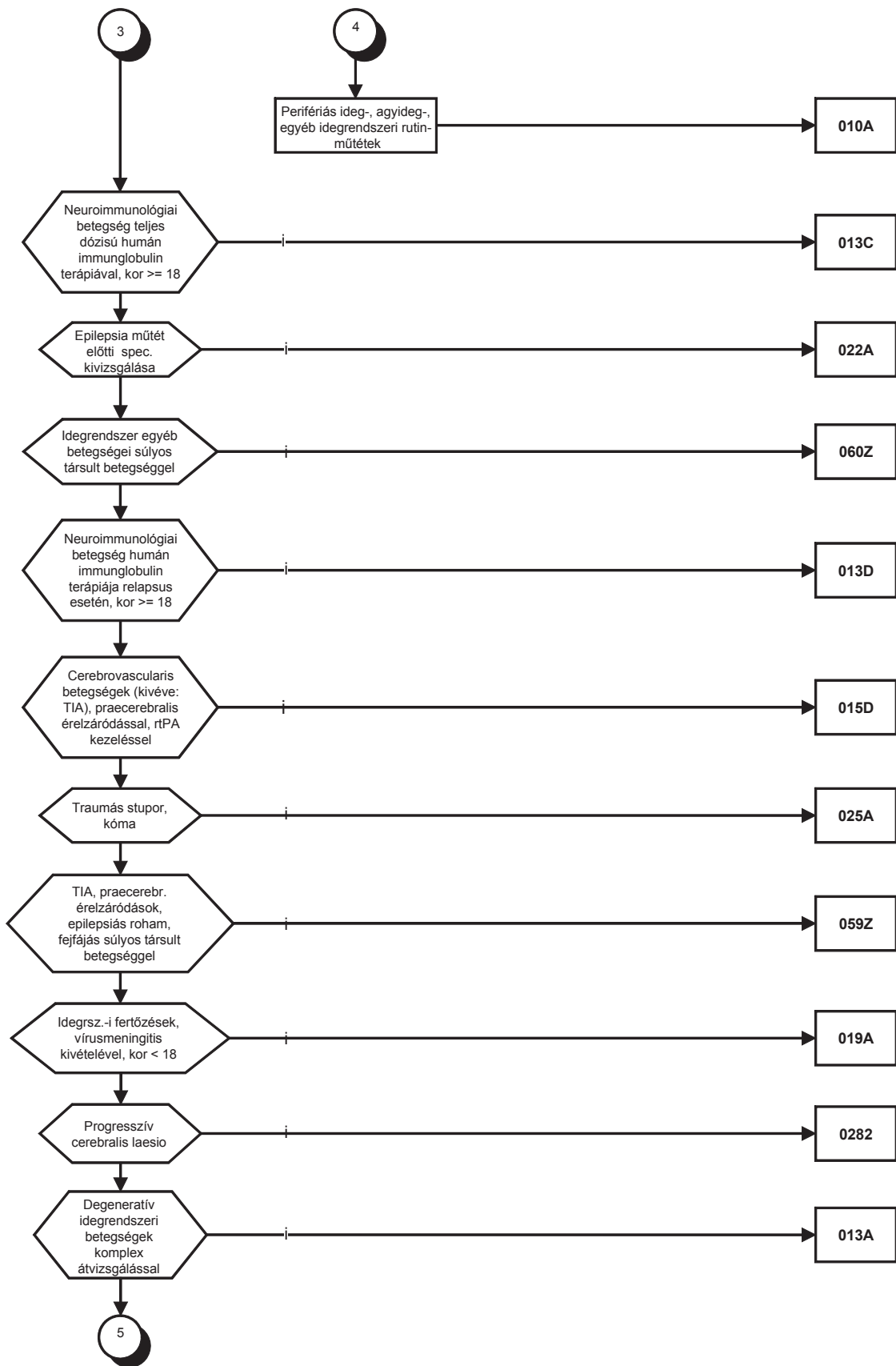
..

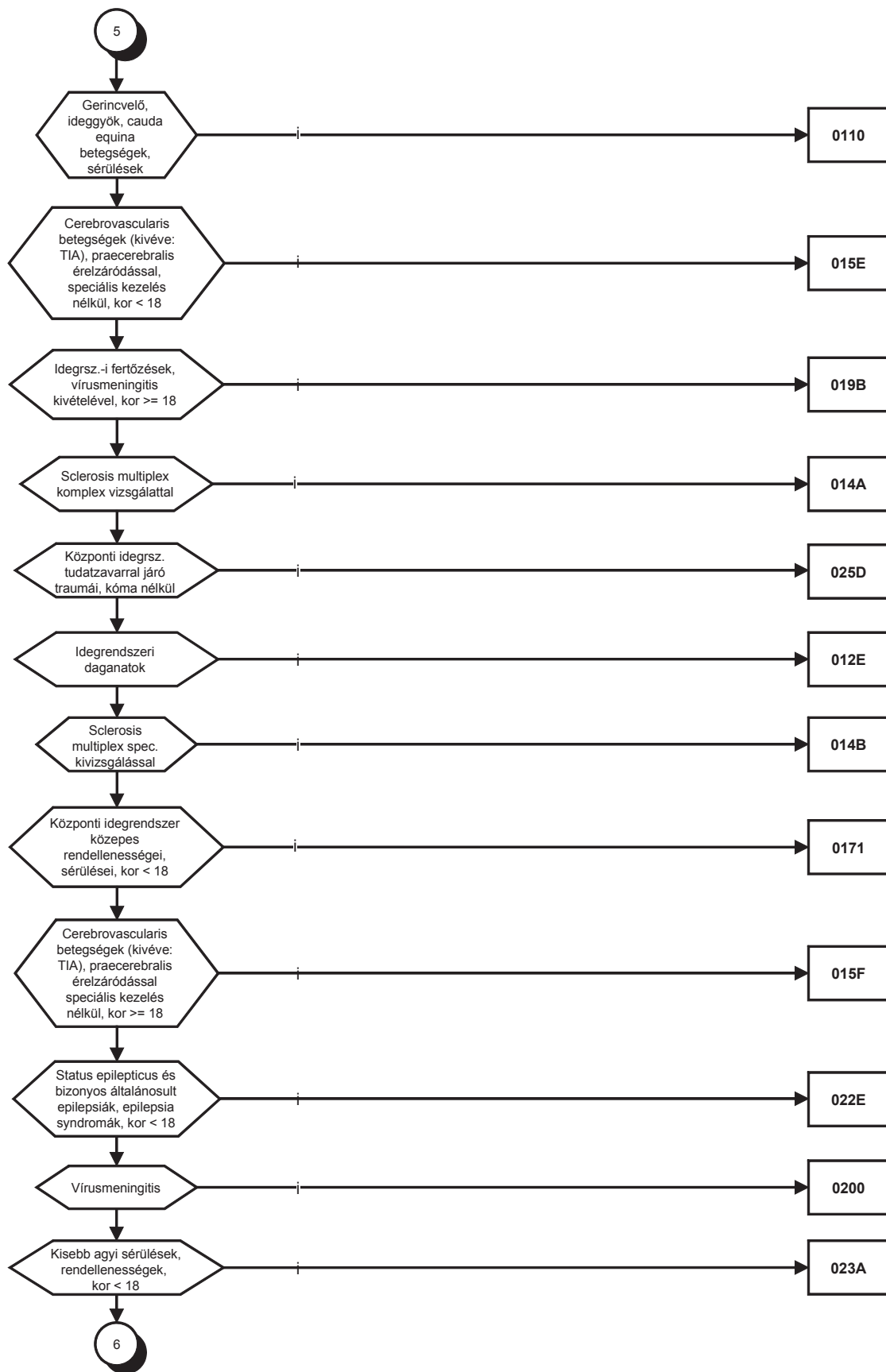
2. Az R3. 1. melléklet I. rész 3. pont 3/1. alpontja helyébe a következő rendelkezés lép:

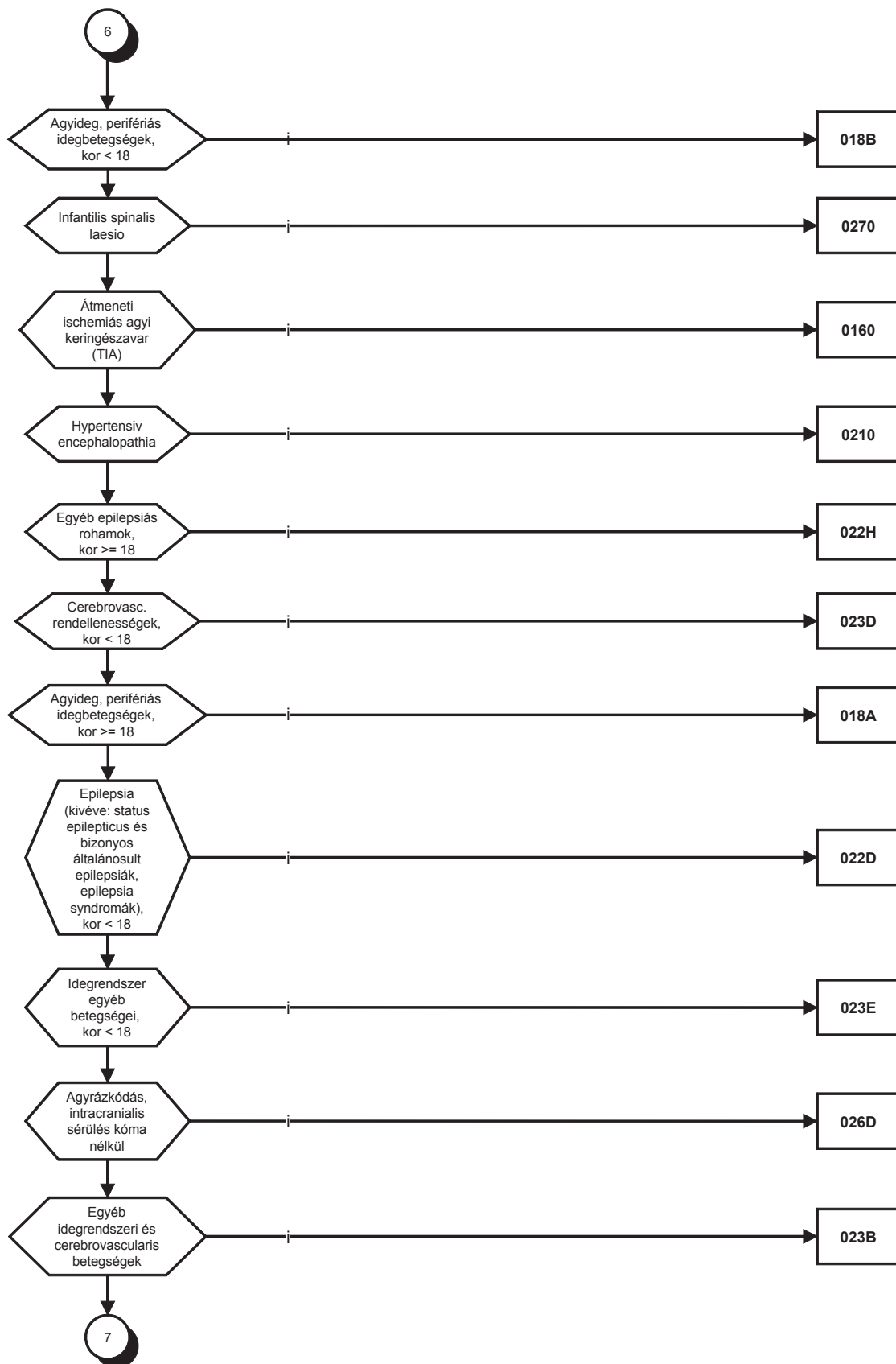
„3/1. Idegrendszeri megbetegedések

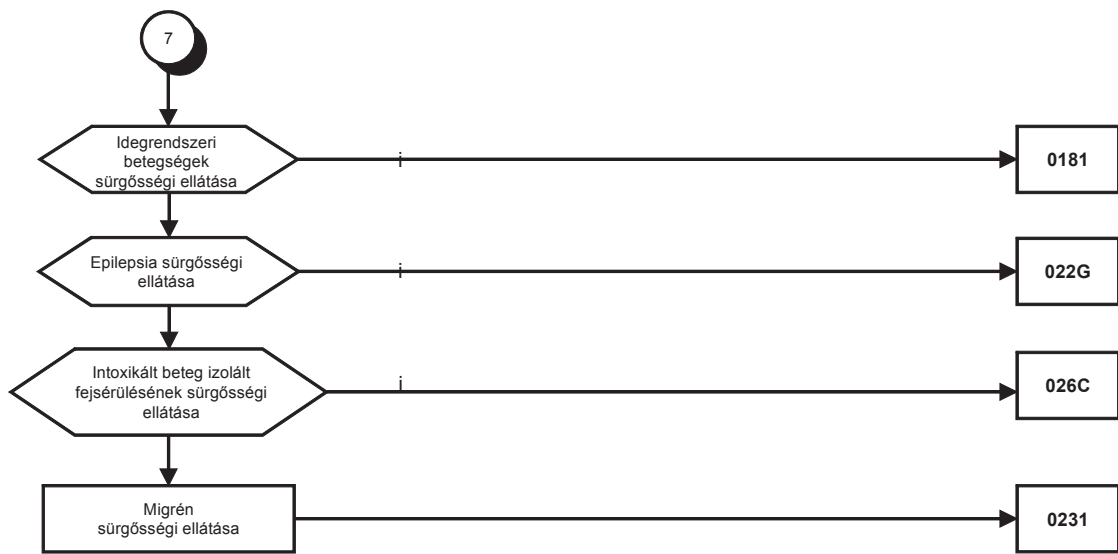








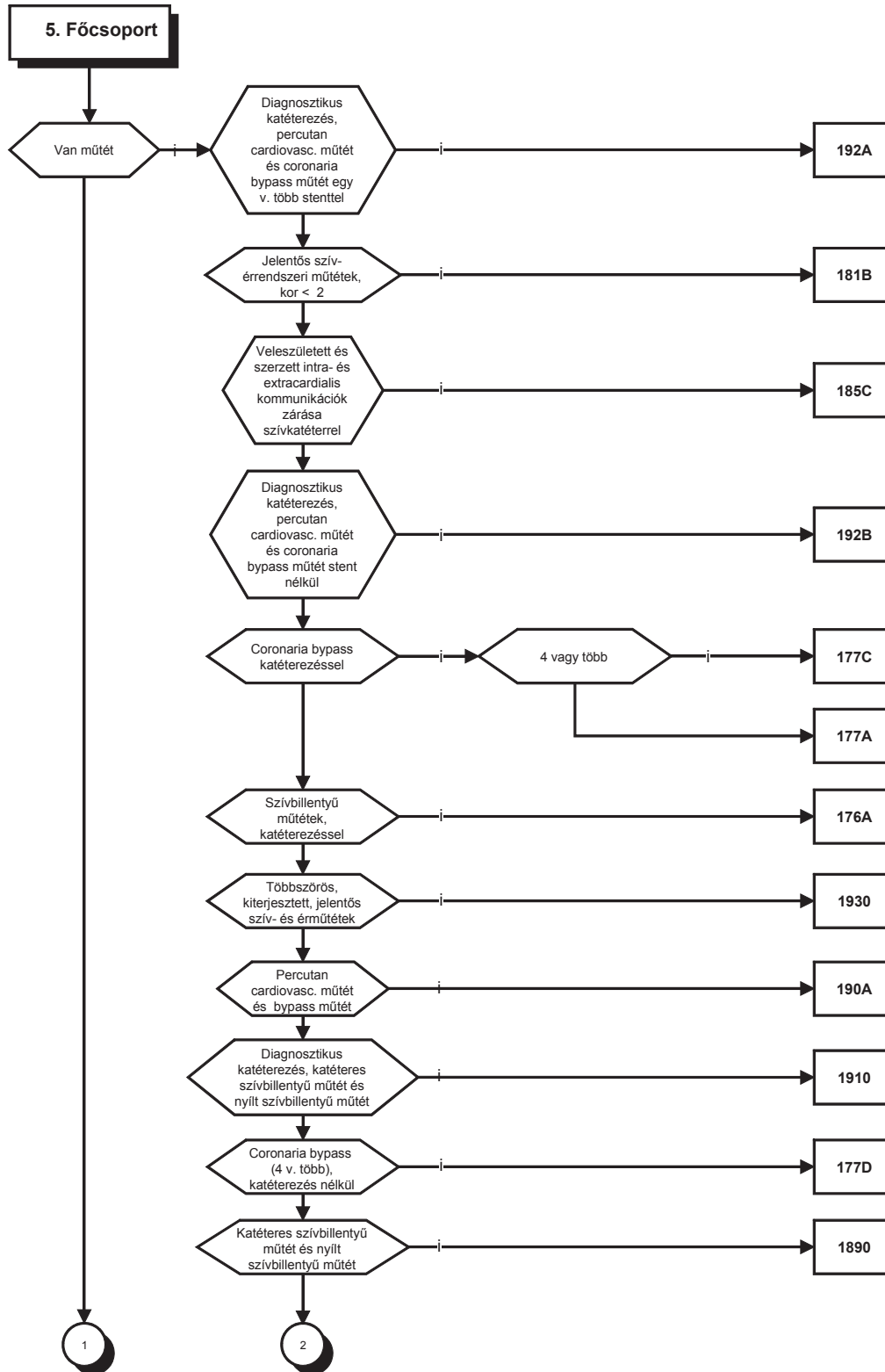


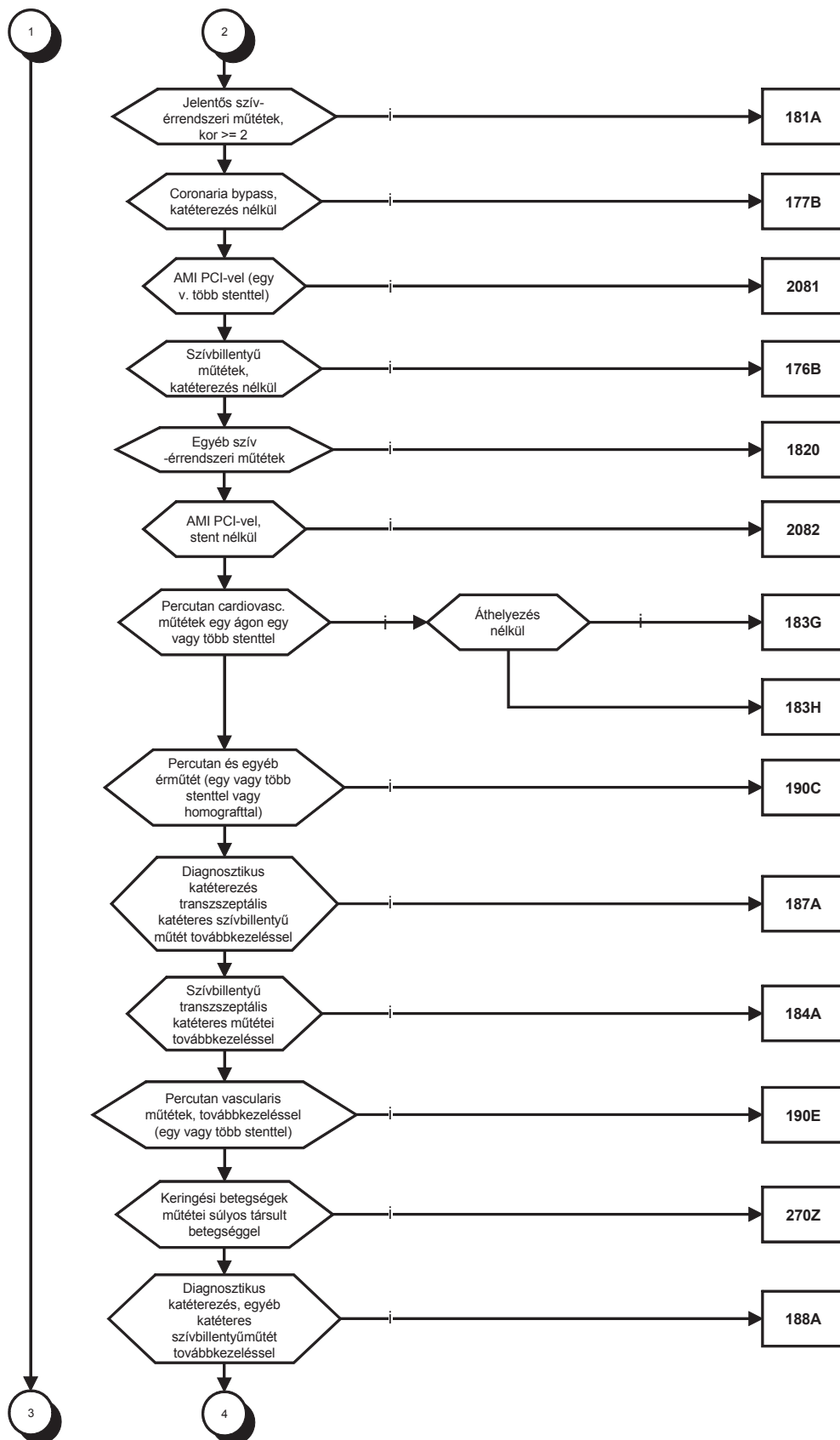


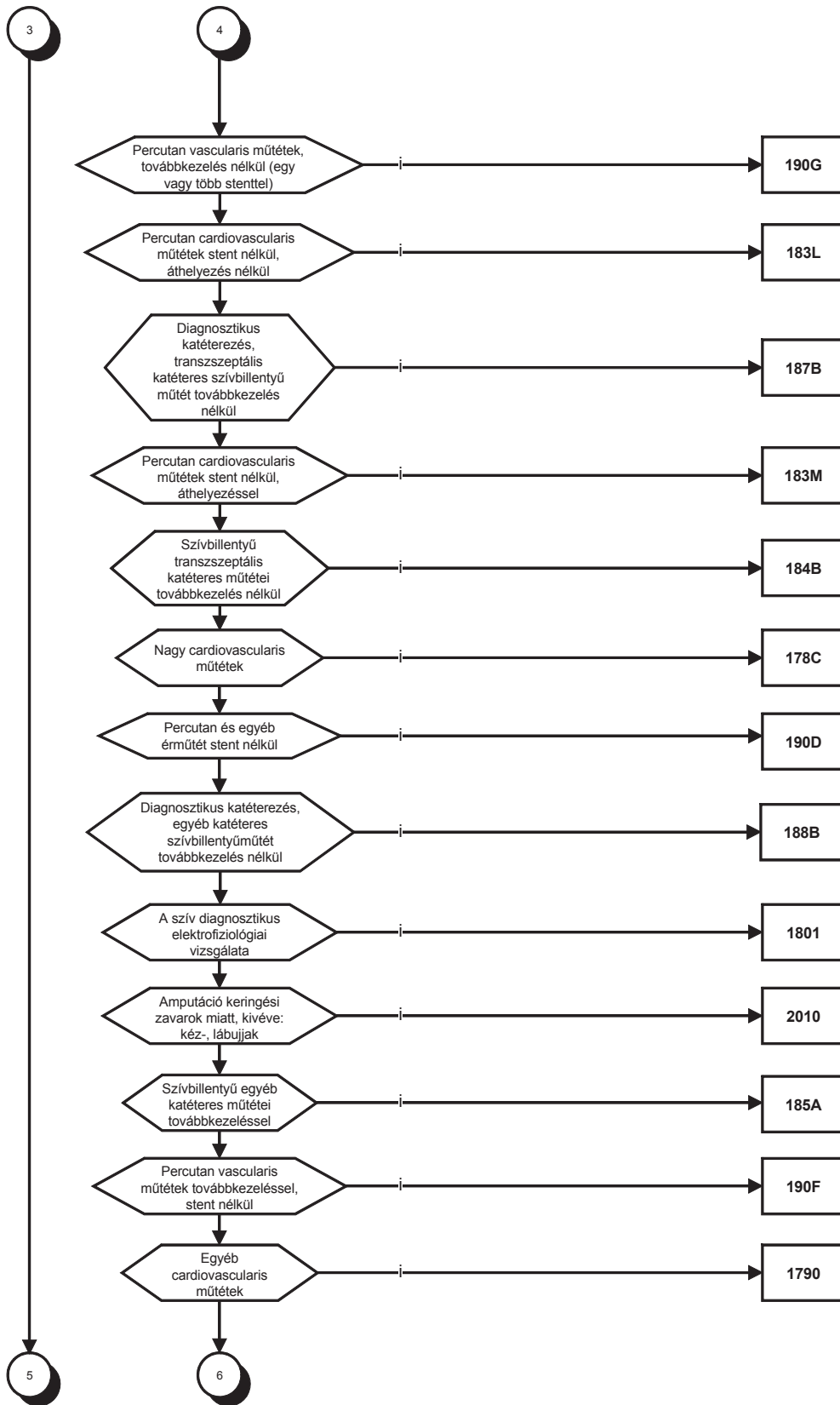
"

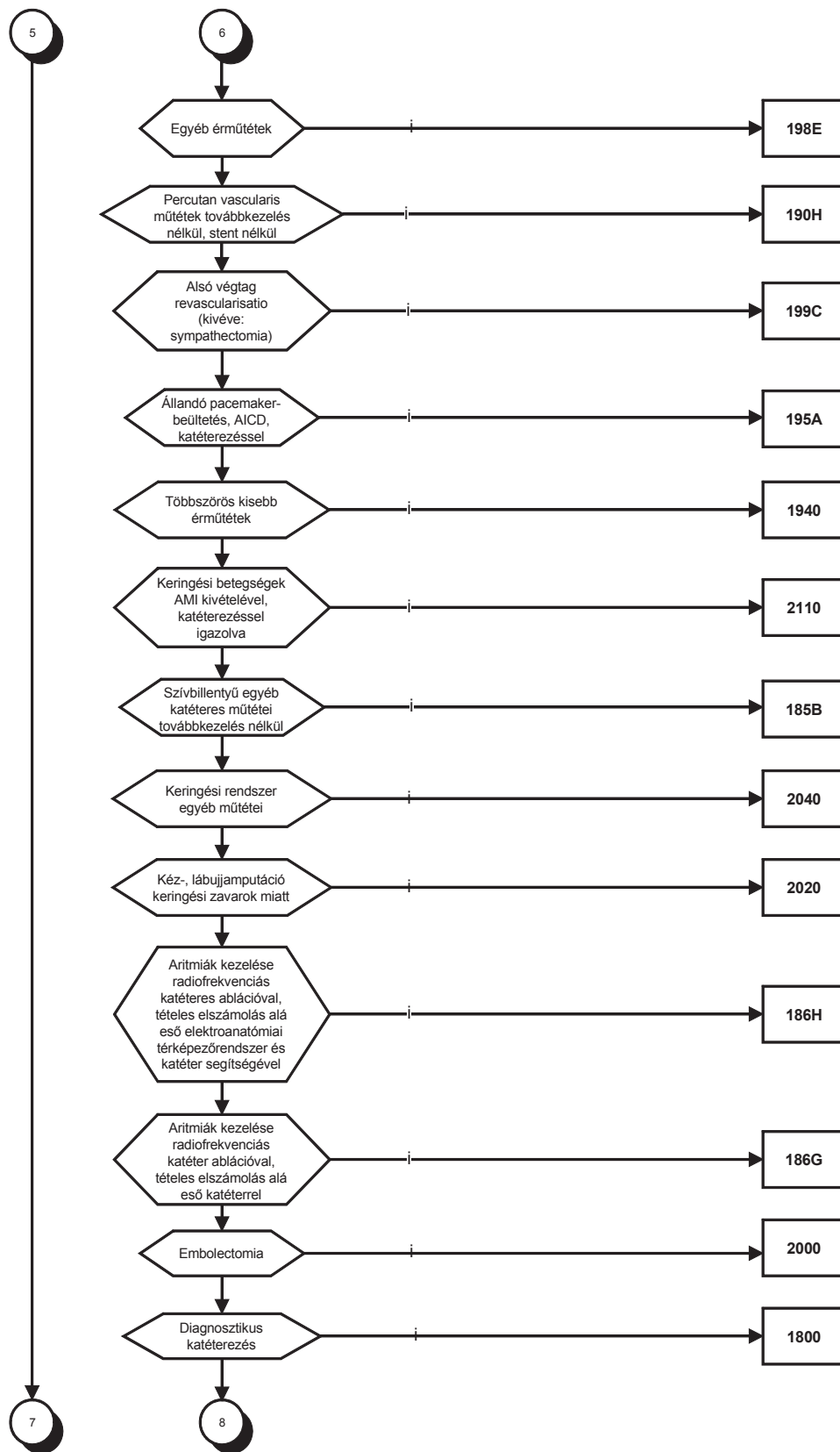
3. Az R3. 1. melléklet I. rész 3. pont 3/5. alpontja helyébe a következő rendelkezés lép:

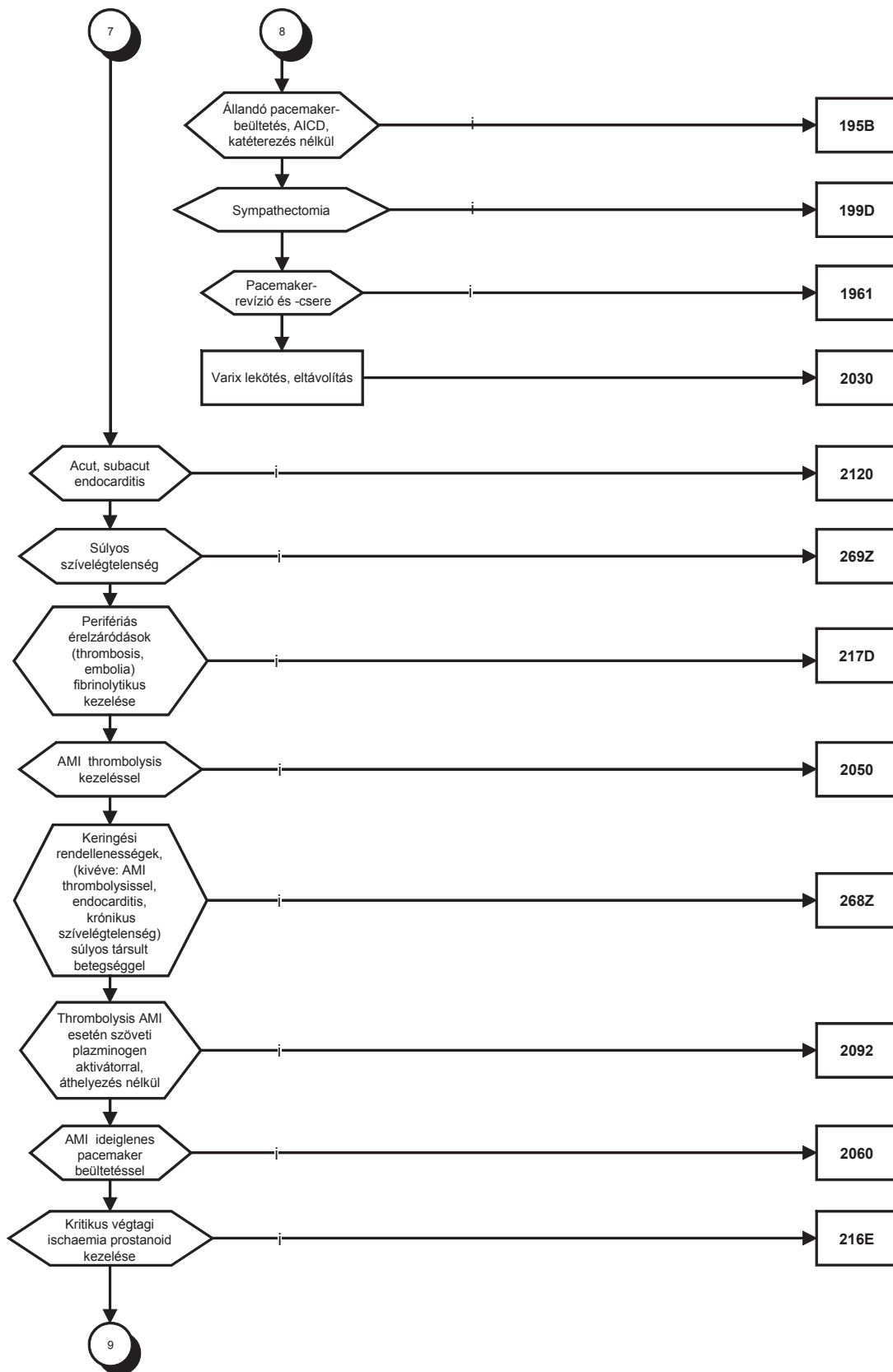
„3/5. Keringésrendszeri betegségek

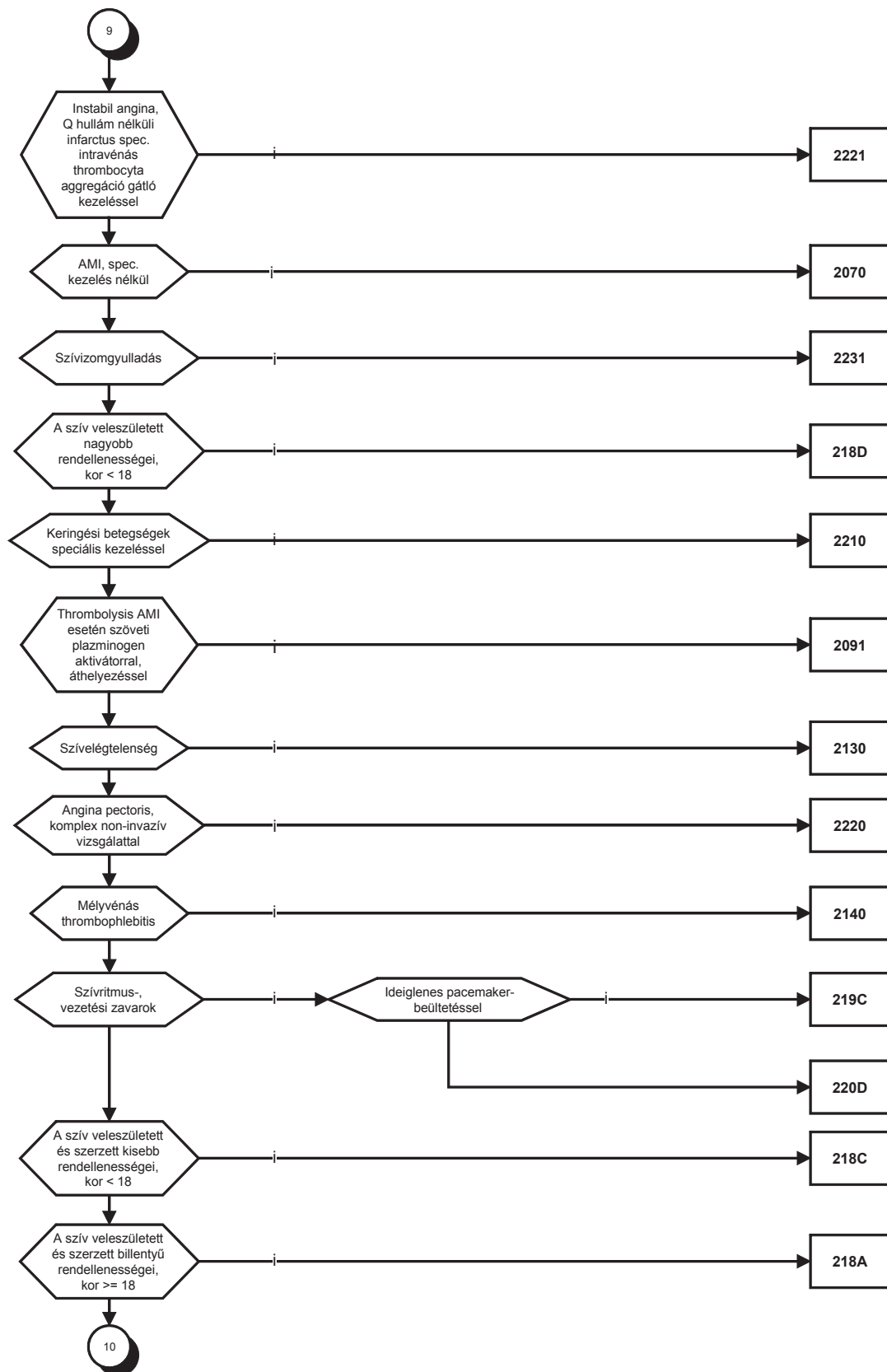


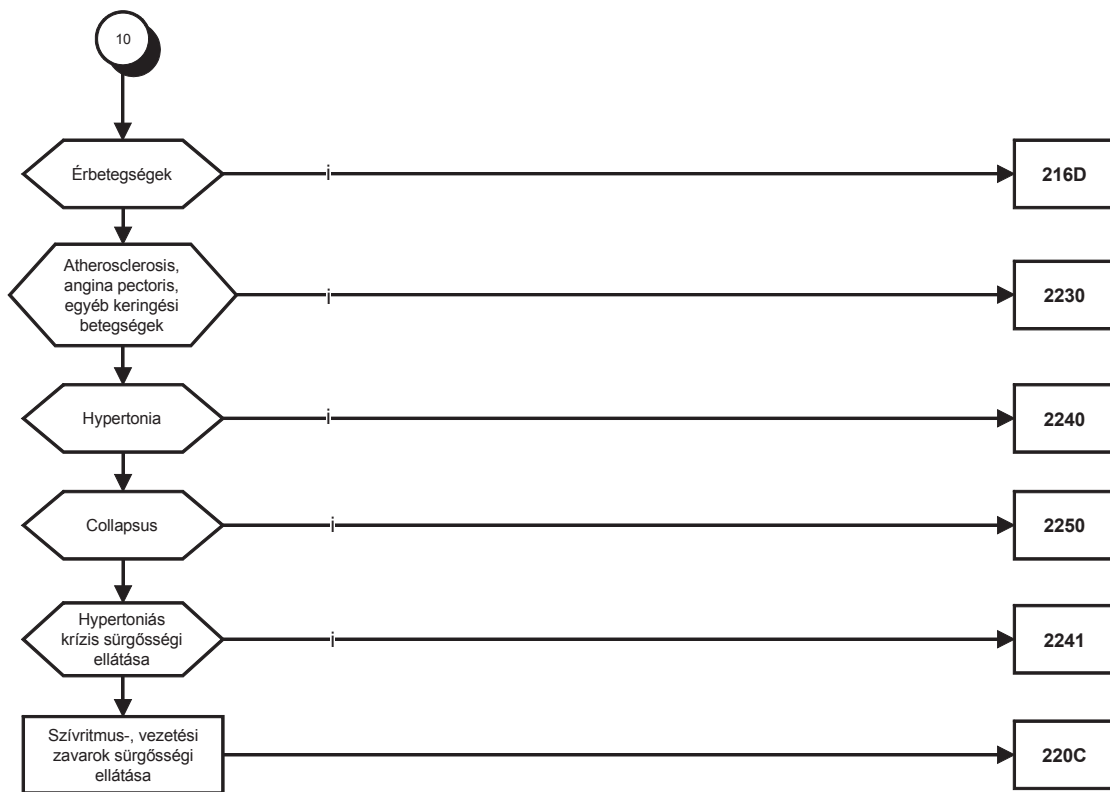








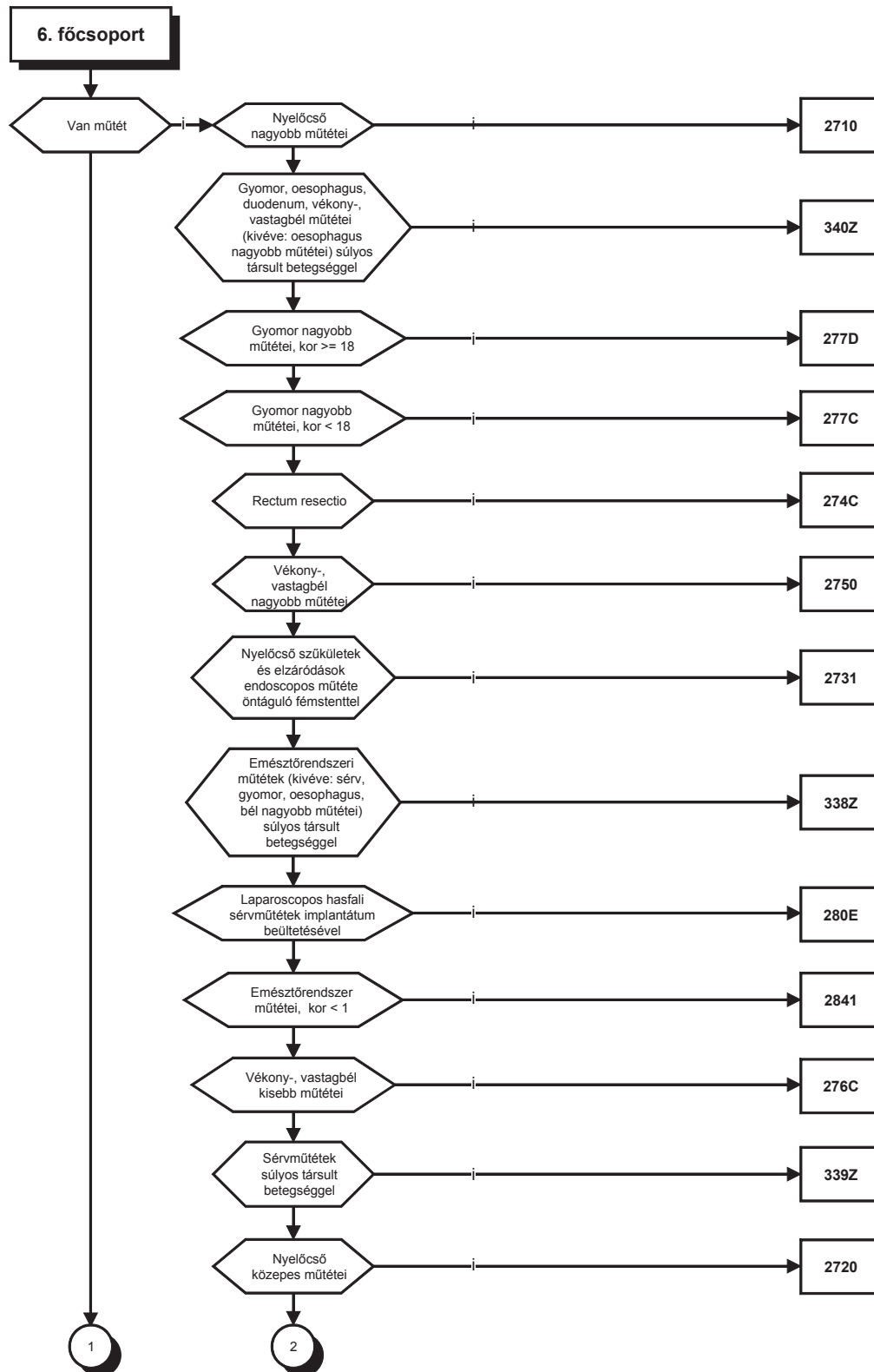


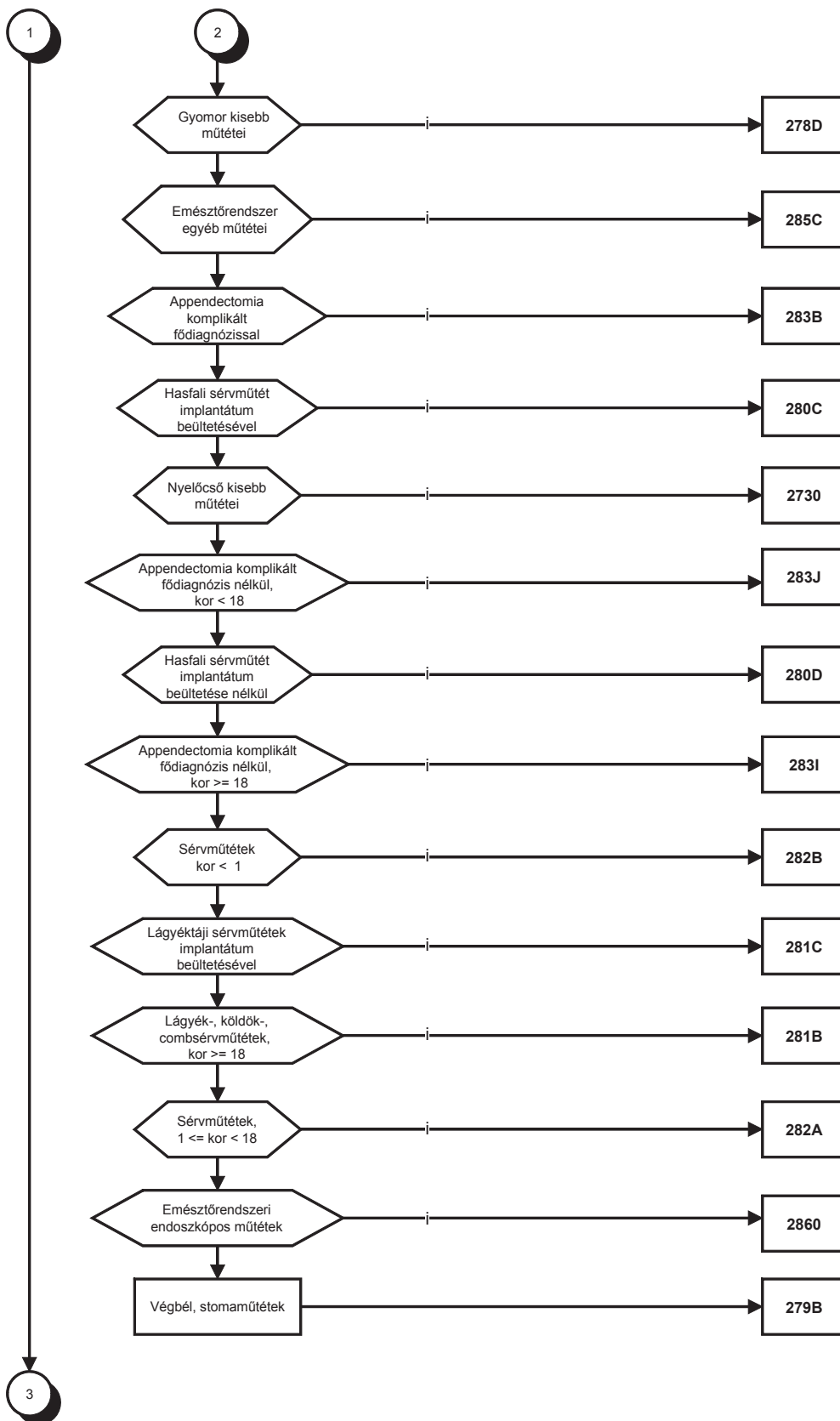


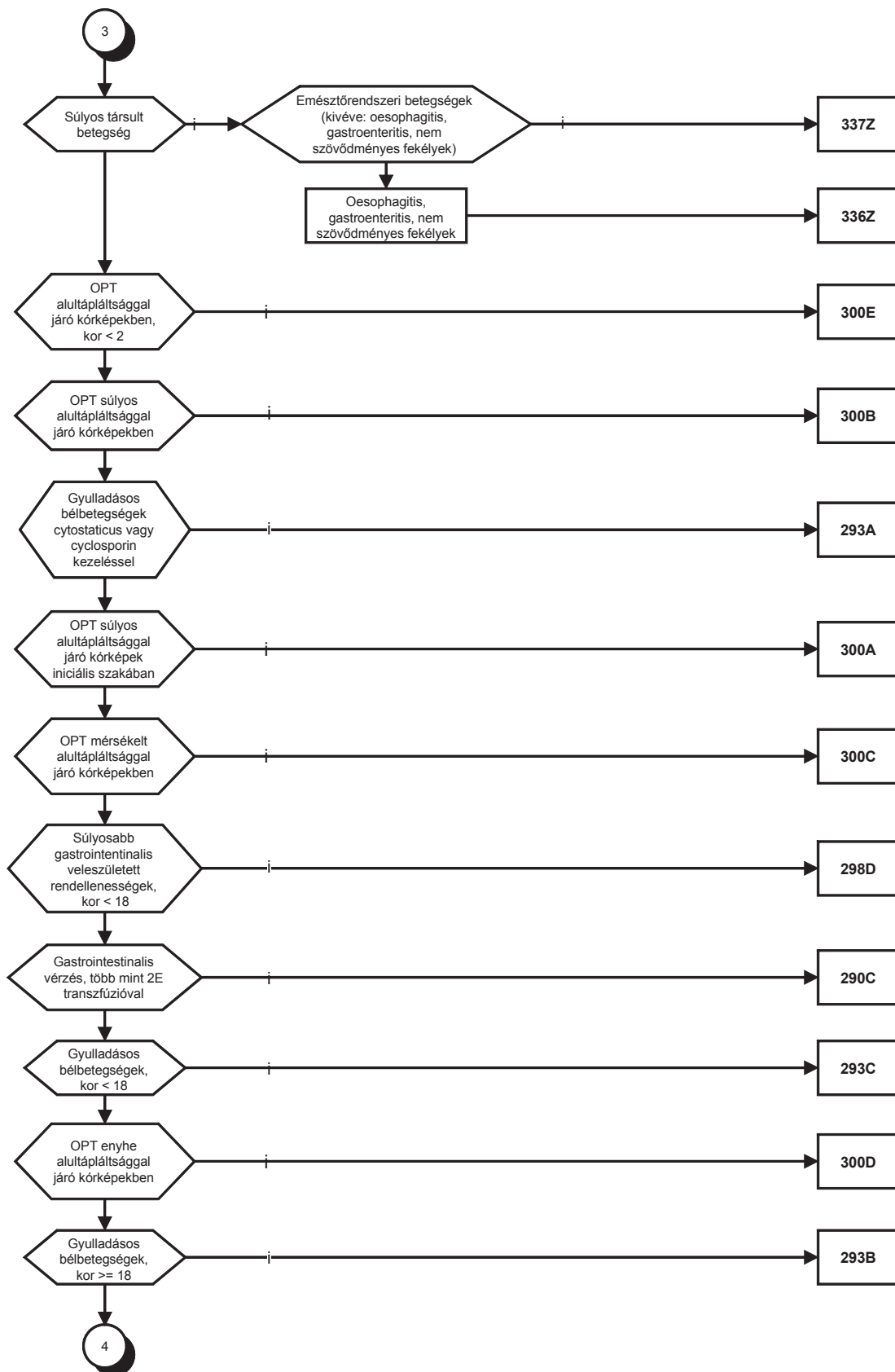
"

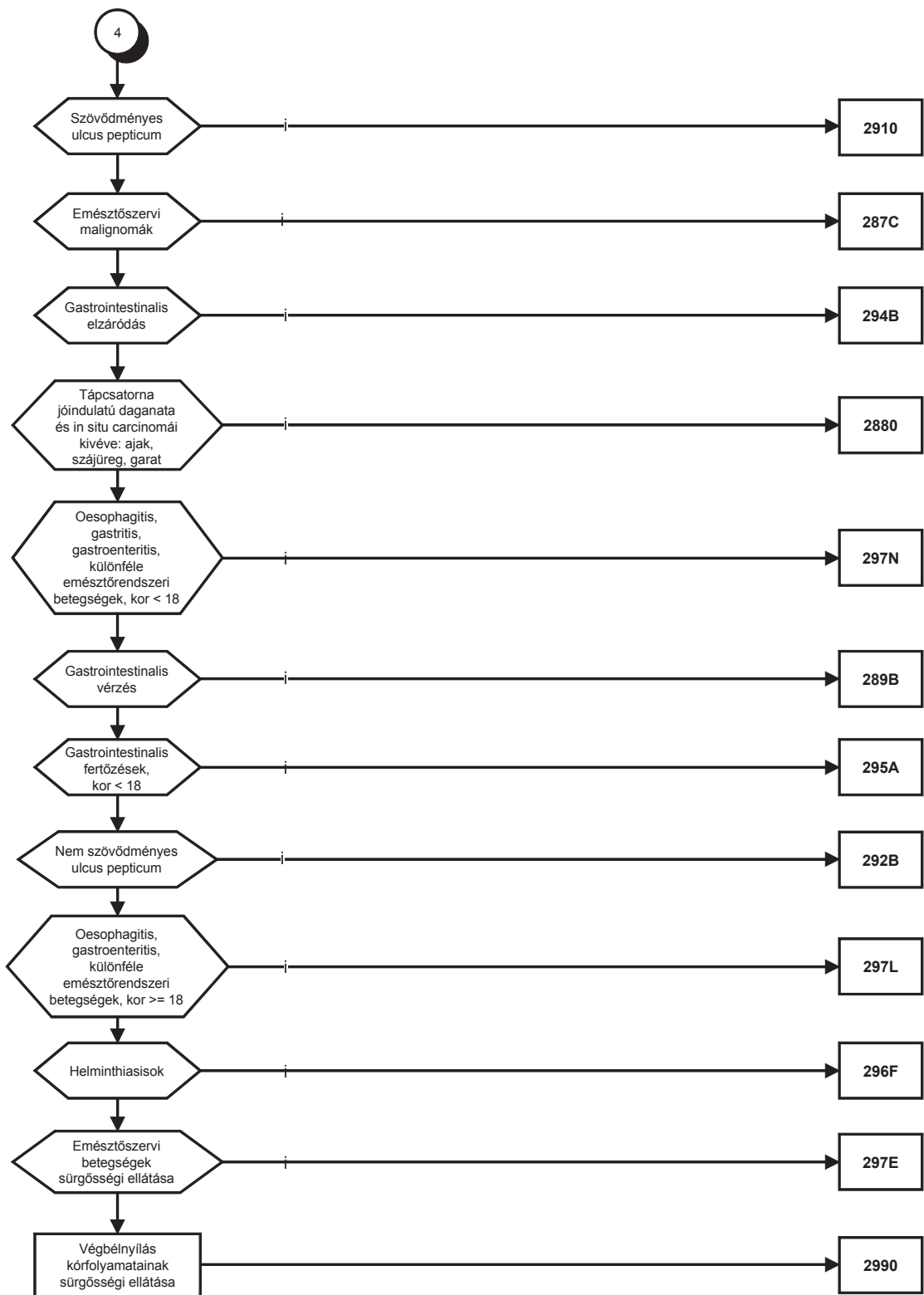
4. Az R3. 1. melléklet I. rész 3. pont 3/6. alpontja helyébe a következő rendelkezés lép:

„3/6. Emésztőrendszeri betegségek





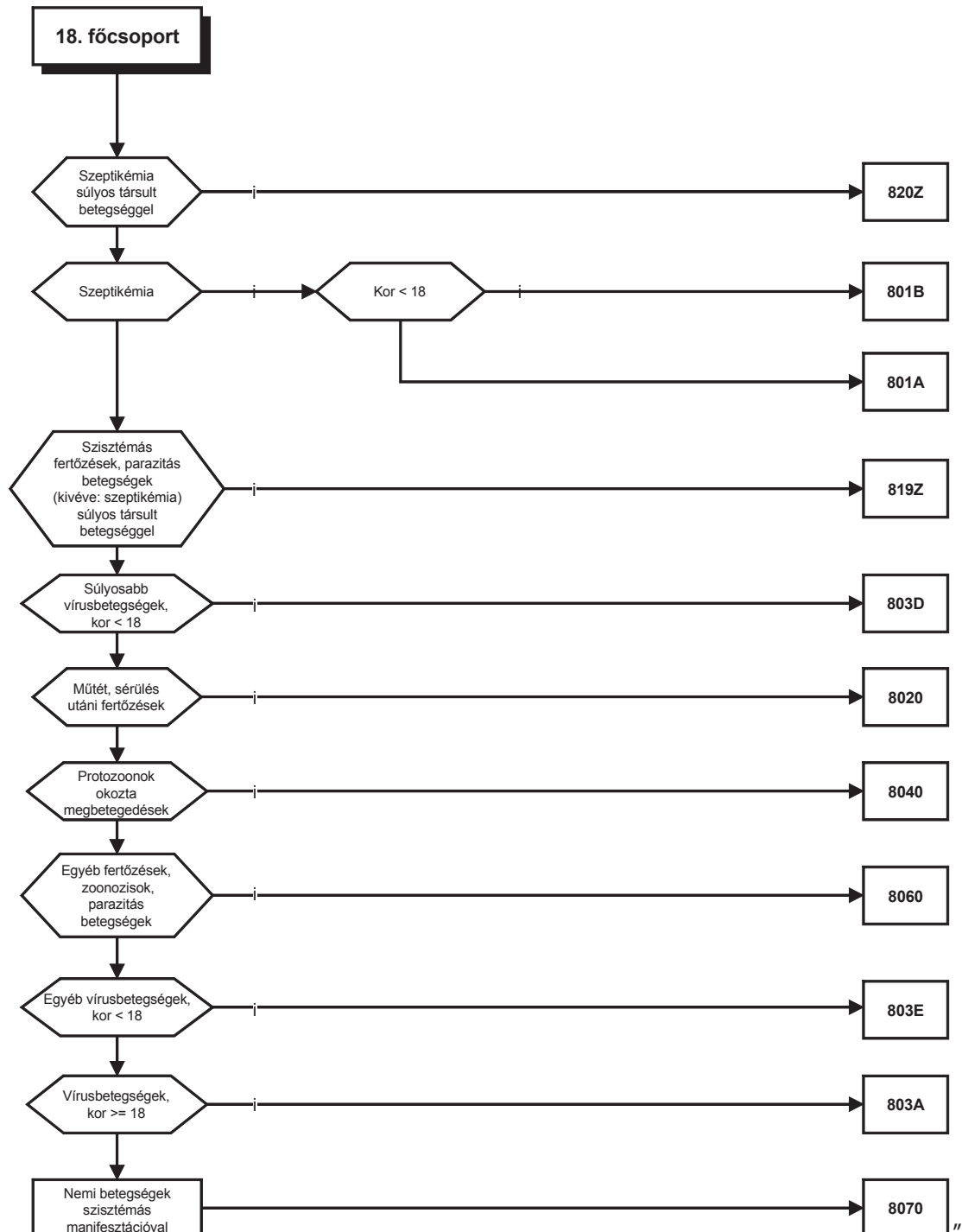




"

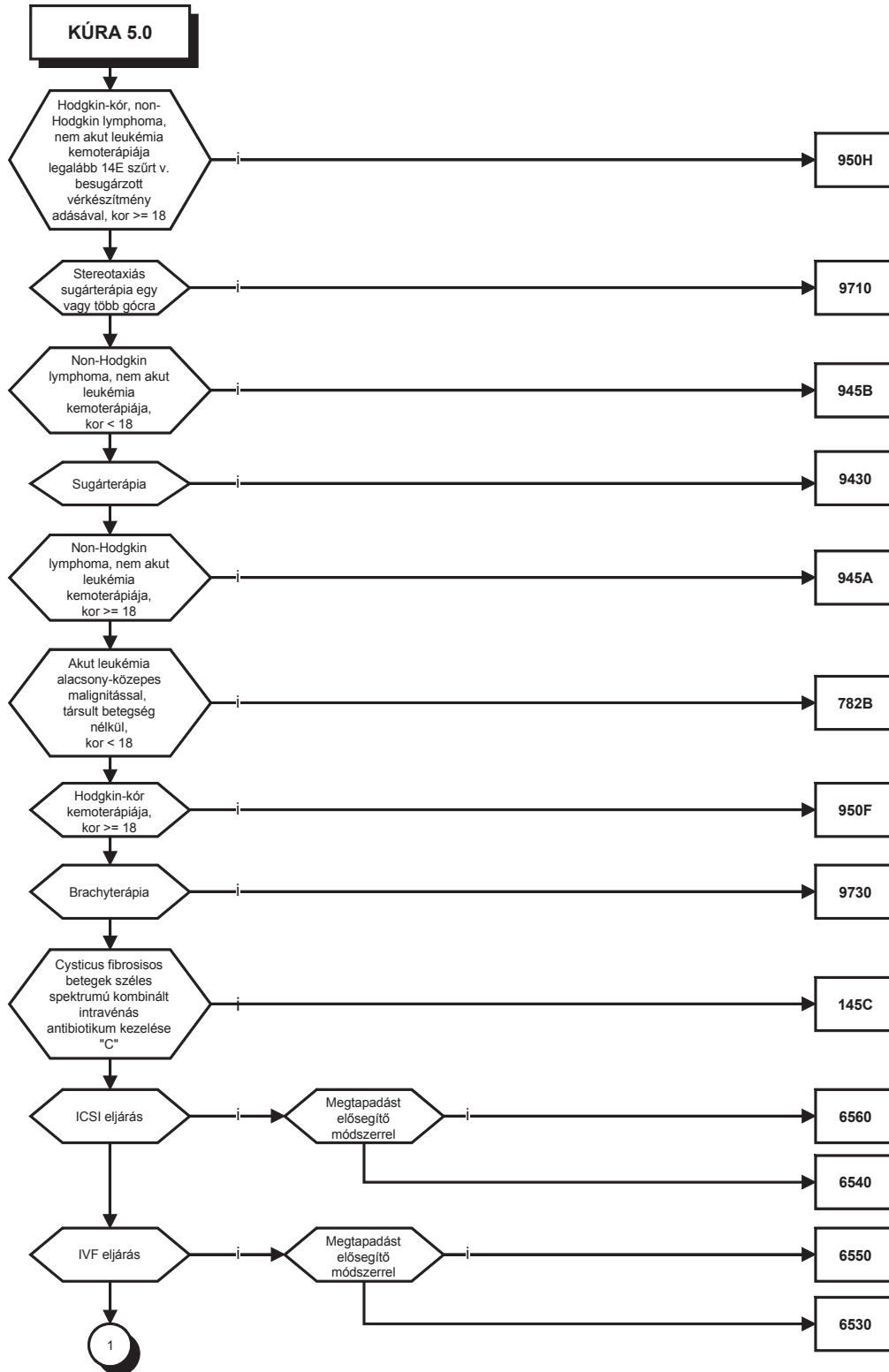
5. Az R3. 1. melléklet I. rész 3. pont 3/18. alpontja helyébe a következő rendelkezés lép:

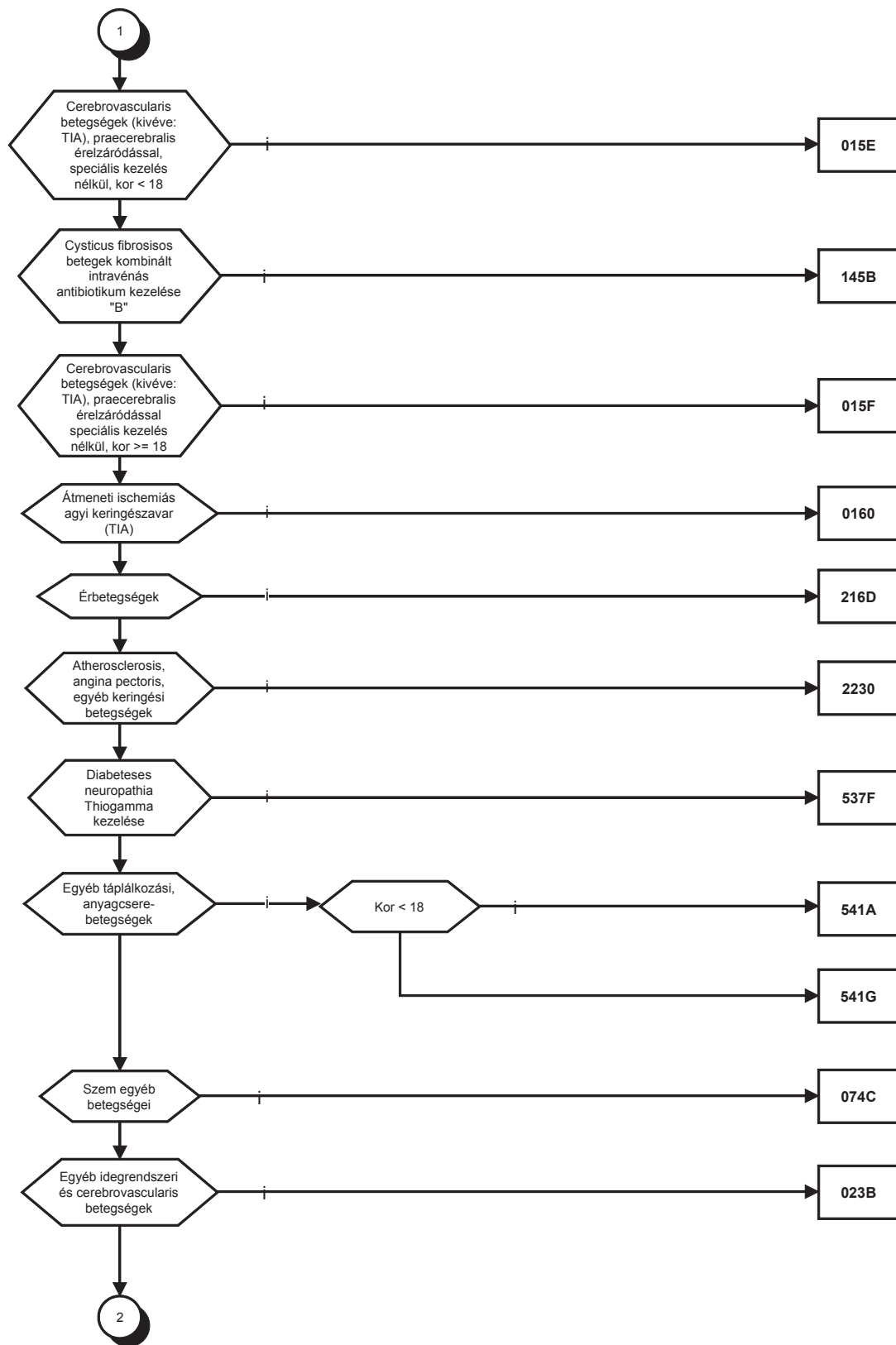
„3/18. Fertőző betegségek

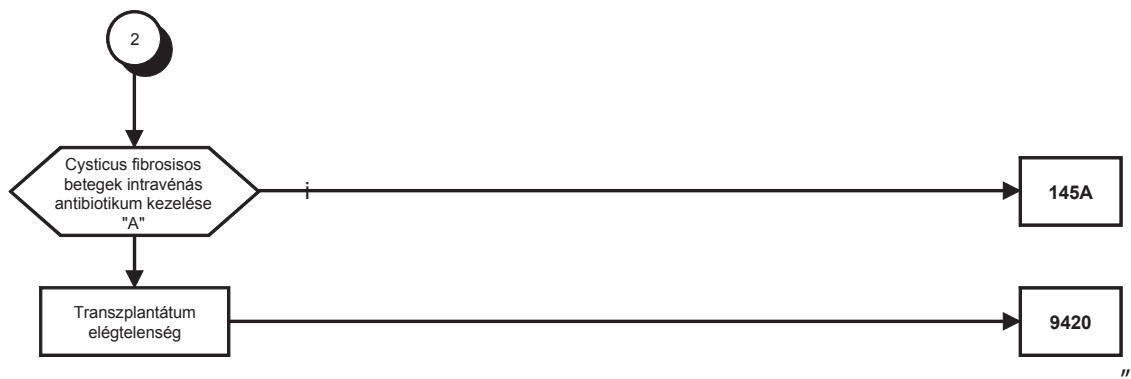


6. Az R3. 1. melléklet I. rész 6. pontja helyébe a következő rendelkezés lép:

„6. Kúraszerű ellátás







7. melléklet a 9/2013. (I. 31.) EMMI rendelethez

1. Az R3. 2. melléklet „**** 99 959A **Rosszindulatú daganat kemoterápiája "A"**” része a „BEAVATKOZÁSOK "*VV” pontot megelőzően a következő „KEMOTERÁPIÁK "*U” ponttal egészül ki:

„KEMOTERÁPIÁK "*U”

7497* Kemoterápia, HER kiegészítő monoterápia protokoll szerint”

2. Az R3. 2. melléklet „**** 99 959A **Rosszindulatú daganat kemoterápiája "A"**” részében a

„([DAG. "F" VAGY DAG. "F1"] ÉS KEMOT. "*A") VAGY (DAG. "O" ÉS KEMOT. "*B") VAGY ([DAG. "C" VAGY DAG. "N" VAGY DAG. "Q"] ÉS KEMOT. "*C") VAGY ([DAG. "I" VAGY DAG. "Q"] ÉS KEMOT. "*D")

VAGY ([DAG. "K1" VAGY DAG. "W"] ÉS KEMOT. "*E") VAGY (DAG. "N" ÉS KEMOT. "*F") VAGY ([DAG. "M" VAGY DAG. "N"] ÉS KEMOT. "*G")

VAGY ([DAG. "C" VAGY DAG. "F" VAGY DAG. "F1" VAGY DAG. "H" VAGY DAG. "N"] ÉS KEMOT. "*H") VAGY (DAG. "V" ÉS KEMOT. "*I") VAGY ([DAG. "J" VAGY DAG. "M" VAGY DAG. "W1"] ÉS KEMOT. "*J")

VAGY ([DAG. "H" VAGY DAG. "I" VAGY DAG. "M" VAGY DAG. "S" VAGY DAG. "T1" VAGY DAG. "V3" VAGY DAG. "W3"] ÉS KEMOT. "*K") VAGY (DAG. "S1" ÉS KEMOT. "*L") VAGY (DAG. "U1" ÉS KEMOT. "*M")

VAGY (DAG. "V3" ÉS KEMOT. "*N") VAGY (DAG. "I" ÉS KEMOT. "*O" ÉS "F" TÍPUSKÉNT "*XX") VAGY ([DAG. "I" VAGY DAG. "L6"] ÉS KEMOT. "*P" ÉS "F" TÍPUSKÉNT "*XX") VAGY ([DAG. "I" VAGY DAG. "I3"] ÉS KEMOT. "*R" ÉS "F" TÍPUSKÉNT "*WW")

VAGY (DAG. "N" ÉS KEMOT. "*S" ÉS "F" TÍPUSKÉNT "*YY") VAGY (DAG. "I" ÉS KEMOT. "*T" ÉS "F" TÍPUSKÉNT "*VV") VAGY (["1"-ES TÍPUSKÉNT DAG. "F" ÉS "3"-AS TÍPUSKÉNT DAG. "W"] ÉS KEMOT. "*Q" ÉS "F" TÍPUSKÉNT "*ZZ")”

szövegrész helyébe a

„([DAG. "F" VAGY DAG. "F1"] ÉS KEMOT. "*A") VAGY (DAG. "O" ÉS KEMOT. "*B") VAGY ([DAG. "C" VAGY DAG. "N" VAGY DAG. "Q"] ÉS KEMOT. "*C") VAGY ([DAG. "I" VAGY DAG. "Q"] ÉS KEMOT. "*D")

VAGY ([DAG. "K1" VAGY DAG. "W"] ÉS KEMOT. "*E") VAGY (DAG. "N" ÉS KEMOT. "*F") VAGY ([DAG. "M" VAGY DAG. "N"] ÉS KEMOT. "*G")

VAGY ([DAG. "C" VAGY DAG. "F" VAGY DAG. "F1" VAGY DAG. "H" VAGY DAG. "N"] ÉS KEMOT. "*H") VAGY (DAG. "V" ÉS KEMOT. "*I") VAGY ([DAG. "J" VAGY DAG. "M" VAGY DAG. "W1"] ÉS KEMOT. "*J")

VAGY ([DAG. "H" VAGY DAG. "I" VAGY DAG. "M" VAGY DAG. "S" VAGY DAG. "T1" VAGY DAG. "V3" VAGY DAG. "W3"] ÉS KEMOT. "*K") VAGY (DAG. "S1" ÉS KEMOT. "*L") VAGY (DAG. "U1" ÉS KEMOT. "*M")

VAGY (DAG. "V3" ÉS KEMOT. "*N") VAGY (DAG. "I" ÉS KEMOT. "*O" ÉS "F" TÍPUSKÉNT "*XX") VAGY ([DAG. "I" VAGY DAG. "L6"] ÉS KEMOT. "*P" ÉS "F" TÍPUSKÉNT "*XX") VAGY (DAG. "N" ÉS KEMOT. "*S" ÉS "F" TÍPUSKÉNT "*YY") VAGY (DAG. "I" ÉS KEMOT. "*T" ÉS "F" TÍPUSKÉNT "*VV") VAGY (["1"-ES TÍPUSKÉNT DAG. "F" ÉS "3"-AS TÍPUSKÉNT DAG. "W"] ÉS KEMOT. "*Q" ÉS "F" TÍPUSKÉNT "*ZZ") VAGY (DAG. "E" ÉS KEMOT. "*U" ÉS "F" TÍPUSKÉNT "*YY")”

szöveg lép.

3. Az R3. 2. melléklet „**** **99 959E Rosszindulatú daganat kemoterápiája "E"**” része a „KEMOTERÁPIÁK "LL"” pontot megelőzően a következő „KEMOTERÁPIÁK "KK"” ponttal egészül ki:

„KEMOTERÁPIÁK "KK"”

7298* Kemoterápia, CDDP + 5FU + HER 3 heti telítő ciklus protokoll szerint
 7299* Kemoterápia, CDDP + 5FU + HER 3 heti fenntartó ciklus protokoll szerint
 7599* Kemoterápia, CX + HER 3 heti telítő ciklus protokoll szerint
 7600* Kemoterápia, CX + HER 3 heti fenntartó ciklus protokoll szerint”

4. Az R3. 2. melléklet „**** **99 959E Rosszindulatú daganat kemoterápiája "E"**” részében a

„([DAG. "I" VAGY DAG. "T" VAGY DAG. "L5"] ÉS KEMOT. "*A") VAGY (DAG. "F" ÉS KEMOT. "*B")
 VAGY (DAG. "C" ÉS KEMOT. "*C") VAGY ([DAG. "Z" VAGY DAG. "Z4"] ÉS KEMOT. "*D")
 VAGY ([DAG. "L" VAGY DAG. "M" VAGY DAG. "N"] ÉS KEMOT. "*E") VAGY (DAG. "P1" ÉS
 KEMOT. "*F") VAGY ([DAG. "C" VAGY DAG. "O"] ÉS KEMOT. "*G")
 VAGY ([DAG. "I" VAGY DAG. "S" VAGY DAG. "T1"] ÉS KEMOT. "*H") VAGY ([DAG. "W" VAGY
 DAG. "K2"] ÉS KEMOT. "*I") VAGY (DAG. "N" ÉS KEMOT. "*J")
 VAGY ([DAG. "L" VAGY DAG. "M" VAGY DAG. "N" VAGY DAG. "O" VAGY DAG. "Q"] ÉS KEMOT.
 "*K") VAGY ([DAG. "C" VAGY DAG. "Q" VAGY DAG. "R"] ÉS KEMOT. "*L")
 VAGY ([DAG. "N" VAGY DAG. "O" VAGY DAG. "Q"] ÉS KEMOT. "*M") VAGY (DAG. "Q" ÉS
 KEMOT. "*N") VAGY ([DAG. "L" VAGY DAG. "M" VAGY DAG. "P" VAGY DAG. "Q" VAGY DAG.
 "R"] ÉS KEMOT. "*O")
 VAGY ([DAG. "N" VAGY DAG. "O" VAGY DAG. "O1"] ÉS KEMOT. "*P") VAGY ([DAG. "N" VAGY
 DAG. "Q"] ÉS KEMOT. "*Q") VAGY ([DAG. "E1" VAGY DAG. "F1" VAGY DAG. "G1" VAGY DAG.
 "G2"] ÉS KEMOT. "*R")
 VAGY ([DAG. "I3" VAGY DAG. "W3" VAGY DAG. "Z5"] ÉS KEMOT. "*S") VAGY (DAG. "S1" ÉS
 KEMOT. "*T") VAGY ([DAG. "V1" VAGY DAG. "Z2"] ÉS KEMOT. "*U") VAGY (DAG. "G" ÉS
 KEMOT. "*V") VAGY (DAG. "U1" ÉS KEMOT. "*W")
 VAGY ([DAG. "K" VAGY DAG. "Z4" VAGY DAG. "Z6"] ÉS KEMOT. "*Y") VAGY (DAG. "V" ÉS
 KEMOT. "*Z") VAGY ([DAG. "Z4" VAGY DAG. "Z6"] ÉS KEMOT. "*AA")
 VAGY ([DAG. "L1" VAGY DAG. "M" VAGY DAG. "P" VAGY DAG. "R"] ÉS KEMOT. "*BB") VAGY
 ([DAG. "C" VAGY DAG. "H" VAGY DAG. "I" VAGY DAG. "N" VAGY DAG. "P" VAGY DAG. "Q"
 VAGY DAG. "T"] ÉS KEMOT. "*CC")
 VAGY ([DAG. "I" VAGY DAG. "Q"] ÉS KEMOT. "*DD") VAGY (DAG. "J" ÉS KEMOT. "*EE") VAGY
 ([DAG. "J" VAGY DAG. "M" VAGY DAG. "W1"] ÉS KEMOT. "*FF") VAGY ([DAG. "J" VAGY DAG.
 "W1"] ÉS KEMOT. "*GG")
 VAGY ([DAG. "O" VAGY DAG. "P" VAGY DAG. "Q" VAGY DAG. "T"] ÉS KEMOT. "*HH") VAGY
 (DAG. "I" ÉS KEMOT. "*LL")
 VAGY ([DAG. "C" VAGY DAG. "I" VAGY DAG. "L2" VAGY DAG. "M" VAGY DAG. "Q"] ÉS KEMOT.
 "*MM") VAGY ([DAG. "I" VAGY DAG. "N" VAGY DAG. "Q"] ÉS KEMOT. "*NN") VAGY ([DAG. "F"
 VAGY DAG. "N"] ÉS KEMOT. "*OO") VAGY (DAG. "E" ÉS KEMOT. "*PP")
 VAGY (DAG. "N" ÉS KEMOT. "*RR" ÉS "F" TÍPUSKÉNT "*YY") VAGY (DAG. "N" ÉS KEMOT. "*SS"
 ÉS "F" TÍPUSKÉNT "*VV") VAGY (DAG. "I" ÉS KEMOT. "*TT" ÉS "F" TÍPUSKÉNT "*VV")

VAGY (["1"-ES TÍPUSKÉNT DAG. "F" ÉS "3"-AS TÍPUSKÉNT DAG. "W"] ÉS KEMOT. "*QQ" ÉS "F" TÍPUSKÉNT "*ZZ")"

szövegrész helyébe a

„([DAG. "I" VAGY DAG. "T" VAGY DAG. "L5"] ÉS KEMOT. "*A") VAGY (DAG. "F" ÉS KEMOT. "*B") VAGY (DAG. "C" ÉS KEMOT. "*C") VAGY ([DAG. "Z" VAGY DAG. "Z4"] ÉS KEMOT. "*D") VAGY ([DAG. "L" VAGY DAG. "M" VAGY DAG. "N"] ÉS KEMOT. "*E") VAGY (DAG. "P1" ÉS KEMOT. "*F") VAGY ([DAG. "C" VAGY DAG. "O"] ÉS KEMOT. "*G") VAGY ([DAG. "I" VAGY DAG. "S" VAGY DAG. "T1"] ÉS KEMOT. "*H") VAGY ([DAG. "W" VAGY DAG. "K2"] ÉS KEMOT. "*I") VAGY (DAG. "N" ÉS KEMOT. "*J") VAGY ([DAG. "L" VAGY DAG. "M" VAGY DAG. "N" VAGY DAG. "O" VAGY DAG. "Q"] ÉS KEMOT. "*K") VAGY ([DAG. "C" VAGY DAG. "Q" VAGY DAG. "R"] ÉS KEMOT. "*L") VAGY ([DAG. "N" VAGY DAG. "O" VAGY DAG. "Q"] ÉS KEMOT. "*M") VAGY (DAG. "Q" ÉS KEMOT. "*N") VAGY ([DAG. "L" VAGY DAG. "M" VAGY DAG. "P" VAGY DAG. "Q" VAGY DAG. "R"] ÉS KEMOT. "*O") VAGY ([DAG. "N" VAGY DAG. "O" VAGY DAG. "O1"] ÉS KEMOT. "*P") VAGY ([DAG. "N" VAGY DAG. "Q"] ÉS KEMOT. "*Q") VAGY ([DAG. "E1" VAGY DAG. "F1" VAGY DAG. "G1" VAGY DAG. "G2"] ÉS KEMOT. "*R") VAGY ([DAG. "I3" VAGY DAG. "W3" VAGY DAG. "Z5"] ÉS KEMOT. "*S") VAGY (DAG. "S1" ÉS KEMOT. "*T") VAGY ([DAG. "V1" VAGY DAG. "Z2"] ÉS KEMOT. "*U") VAGY (DAG. "G" ÉS KEMOT. "*V") VAGY (DAG. "U1" ÉS KEMOT. "*W") VAGY ([DAG. "K" VAGY DAG. "Z4" VAGY DAG. "Z6"] ÉS KEMOT. "*Y") VAGY (DAG. "V" ÉS KEMOT. "*Z") VAGY ([DAG. "Z4" VAGY DAG. "Z6"] ÉS KEMOT. "*AA") VAGY ([DAG. "L1" VAGY DAG. "M" VAGY DAG. "P" VAGY DAG. "R"] ÉS KEMOT. "*BB") VAGY ([DAG. "C" VAGY DAG. "H" VAGY DAG. "I" VAGY DAG. "N" VAGY DAG. "P" VAGY DAG. "Q" VAGY DAG. "T"] ÉS KEMOT. "*CC") VAGY ([DAG. "I" VAGY DAG. "Q"] ÉS KEMOT. "*DD") VAGY (DAG. "J" ÉS KEMOT. "*EE") VAGY ([DAG. "J" VAGY DAG. "M" VAGY DAG. "W1"] ÉS KEMOT. "*FF") VAGY ([DAG. "J" VAGY DAG. "W1"] ÉS KEMOT. "*GG") VAGY ([DAG. "O" VAGY DAG. "P" VAGY DAG. "Q" VAGY DAG. "T"] ÉS KEMOT. "*HH") VAGY (DAG. "E" ÉS KEMOT. "*KK" ÉS "F" TÍPUSKÉNT "*YY") VAGY (DAG. "I" ÉS KEMOT. "*LL") VAGY ([DAG. "C" VAGY DAG. "I" VAGY DAG. "L2" VAGY DAG. "M" VAGY DAG. "Q"] ÉS KEMOT. "*MM") VAGY ([DAG. "I" VAGY DAG. "N" VAGY DAG. "Q"] ÉS KEMOT. "*NN") VAGY ([DAG. "F" VAGY DAG. "N"] ÉS KEMOT. "*OO") VAGY (DAG. "E" ÉS KEMOT. "*PP") VAGY (DAG. "N" ÉS KEMOT. "*RR" ÉS "F" TÍPUSKÉNT "*YY") VAGY (DAG. "N" ÉS KEMOT. "*SS" ÉS "F" TÍPUSKÉNT "*VV") VAGY (DAG. "I" ÉS KEMOT. "*TT" ÉS "F" TÍPUSKÉNT "*VV") VAGY (["1"-ES TÍPUSKÉNT DAG. "F" ÉS "3"-AS TÍPUSKÉNT DAG. "W"] ÉS KEMOT. "*QQ" ÉS "F" TÍPUSKÉNT "*ZZ")"

szöveg lép.

5. Hatályát veszti az R3. 2. melléklet

a) „**** 99 959A *Roszzindulatú daganat kemoterápiája "A"* részében a „DAGANATOK "I3" pont,

b) „**** 99 959A *Roszzindulatú daganat kemoterápiája "A"* részében a „KEMOTERÁPIÁK "*R" pont.

8. melléklet a 9/2013. (I. 31.) EMMI rendelethez

1. Az R3. 2. melléklet „**** **99 959A Rosszindulatú daganat kemoterápiája "A"**” része a „BEAVATKOZÁSOK "*V”” pontot megelőzően a következő „KEMOTERÁPIÁK "*W”” és „BEAVATKOZÁSOK "*UU”” ponttal egészül ki:

„KEMOTERÁPIÁK "*W”

7450* Kemoterápia, panitumumab protokoll szerint

BEAVATKOZÁSOK "*UU”

06071 Panitumumab”

2. Az R3. 2. melléklet „**** **99 959A Rosszindulatú daganat kemoterápiája "A"**” részében a

„([DAG. "F" VAGY DAG. "F1"] ÉS KEMOT. "*A") VAGY (DAG. "O" ÉS KEMOT. "*B") VAGY ([DAG. "C" VAGY DAG. "N" VAGY DAG. "Q"] ÉS KEMOT. "*C") VAGY ([DAG. "I" VAGY DAG. "Q"] ÉS KEMOT. "*D")

VAGY ([DAG. "K1" VAGY DAG. "W"] ÉS KEMOT. "*E") VAGY (DAG. "N" ÉS KEMOT. "*F") VAGY ([DAG. "M" VAGY DAG. "N"] ÉS KEMOT. "*G")

VAGY ([DAG. "C" VAGY DAG. "F" VAGY DAG. "F1" VAGY DAG. "H" VAGY DAG. "N"] ÉS KEMOT. "*H") VAGY (DAG. "V" ÉS KEMOT. "*I") VAGY ([DAG. "J" VAGY DAG. "M" VAGY DAG. "W1"] ÉS KEMOT. "*J")

VAGY ([DAG. "H" VAGY DAG. "I" VAGY DAG. "M" VAGY DAG. "S" VAGY DAG. "T1" VAGY DAG. "V3" VAGY DAG. "W3"] ÉS KEMOT. "*K") VAGY (DAG. "S1" ÉS KEMOT. "*L") VAGY (DAG. "U1" ÉS KEMOT. "*M")

VAGY (DAG. "V3" ÉS KEMOT. "*N") VAGY (DAG. "I" ÉS KEMOT. "*O" ÉS "F" TÍPUSKÉNT "*XX") VAGY ([DAG. "I" VAGY DAG. "L6"] ÉS KEMOT. "*P" ÉS "F" TÍPUSKÉNT "*XX") VAGY (DAG. "N" ÉS KEMOT. "*S" ÉS "F" TÍPUSKÉNT "*YY") VAGY (DAG. "I" ÉS KEMOT. "*T" ÉS "F" TÍPUSKÉNT "*V”) VAGY (["1"-ES TÍPUSKÉNT DAG. "F" ÉS "3"-AS TÍPUSKÉNT DAG. "W"] ÉS KEMOT. "*Q" ÉS "F" TÍPUSKÉNT "*ZZ") VAGY (DAG. "E" ÉS KEMOT. "*U" ÉS "F" TÍPUSKÉNT "*YY")”

szövegrész helyébe a

„([DAG. "F" VAGY DAG. "F1"] ÉS KEMOT. "*A") VAGY (DAG. "O" ÉS KEMOT. "*B") VAGY ([DAG. "C" VAGY DAG. "N" VAGY DAG. "Q"] ÉS KEMOT. "*C") VAGY ([DAG. "I" VAGY DAG. "Q"] ÉS KEMOT. "*D")

VAGY ([DAG. "K1" VAGY DAG. "W"] ÉS KEMOT. "*E") VAGY (DAG. "N" ÉS KEMOT. "*F") VAGY ([DAG. "M" VAGY DAG. "N"] ÉS KEMOT. "*G")

VAGY ([DAG. "C" VAGY DAG. "F" VAGY DAG. "F1" VAGY DAG. "H" VAGY DAG. "N"] ÉS KEMOT. "*H") VAGY (DAG. "V" ÉS KEMOT. "*I") VAGY ([DAG. "J" VAGY DAG. "M" VAGY DAG. "W1"] ÉS KEMOT. "*J")

VAGY ([DAG. "H" VAGY DAG. "I" VAGY DAG. "M" VAGY DAG. "S" VAGY DAG. "T1" VAGY DAG. "V3" VAGY DAG. "W3"] ÉS KEMOT. "*K") VAGY (DAG. "S1" ÉS KEMOT. "*L") VAGY (DAG. "U1" ÉS KEMOT. "*M")

VAGY (DAG. "V3" ÉS KEMOT. "*N") VAGY (DAG. "I" ÉS KEMOT. "*O" ÉS "F" TÍPUSKÉNT "*XX") VAGY ([DAG. "I" VAGY DAG. "L6"] ÉS KEMOT. "*P" ÉS "F" TÍPUSKÉNT "*XX") VAGY (DAG. "N" ÉS KEMOT. "*S" ÉS "F" TÍPUSKÉNT "*YY") VAGY (DAG. "I" ÉS KEMOT. "*T" ÉS "F" TÍPUSKÉNT

"*VV") VAGY (["1"-ES TÍPUSKÉNT DAG. "F" ÉS "3"-AS TÍPUSKÉNT DAG. "W"] ÉS KEMOT. "*Q" ÉS "F" TÍPUSKÉNT "*ZZ") VAGY (DAG. "E" ÉS KEMOT. "*U" ÉS "F" TÍPUSKÉNT "*YY") VAGY (["1"-ES TÍPUSKÉNT DAG. "F" ÉS "3"-AS TÍPUSKÉNT DAG. "W"] ÉS KEMOT. "*W" ÉS "F" TÍPUSKÉNT "*UU")"

szöveg lép.

3. Az R3. 2. melléklet „****** 99 9591 Rosszindulatú daganat kemoterápiája "I"**” részében a

„(DAG. "N" ÉS KEMOT. "*A") VAGY ([DAG. "I" VAGY DAG. "Q"] ÉS KEMOT. "*E") VAGY ([DAG. "J" VAGY DAG. "M" VAGY DAG. "W1"] ÉS KEMOT. "*I") VAGY ([DAG. "K" VAGY DAG. "Z6"] ÉS KEMOT. "*K") VAGY (DAG. "G2" ÉS KEMOT. "*L") VAGY ([DAG. "N" VAGY DAG. "O" VAGY DAG. "O1"] ÉS KEMOT. "*M") VAGY (DAG. "M" ÉS KEMOT. "*T") VAGY (DAG. "N" ÉS KEMOT. "*U" ÉS "F" TÍPUSKÉNT "*YY") VAGY (["1"-ES TÍPUSKÉNT DAG. "F" ÉS "3"-AS TÍPUSKÉNT DAG. "W"] ÉS KEMOT. "*C")"

szövegrész helyébe a

„(DAG. "N" ÉS KEMOT. "*A") VAGY ([DAG. "I" VAGY DAG. "Q"] ÉS KEMOT. "*E") VAGY ([DAG. "J" VAGY DAG. "M" VAGY DAG. "W1"] ÉS KEMOT. "*I") VAGY ([DAG. "K" VAGY DAG. "Z6"] ÉS KEMOT. "*K") VAGY (DAG. "G2" ÉS KEMOT. "*L") VAGY ([DAG. "N" VAGY DAG. "O" VAGY DAG. "O1"] ÉS KEMOT. "*M") VAGY (DAG. "M" ÉS KEMOT. "*T") VAGY (DAG. "N" ÉS KEMOT. "*U" ÉS "F" TÍPUSKÉNT "*YY")"

szöveg lép.

4. Hatályát veszti az R3. 2. melléklet

a) „****** 16 7490 Primer immunhiányos állapotok immunglobulin szubsztitúciós kezelése 0-8 év között**”, „****** 16 7491 Primer immunhiányos állapotok immunglobulin szubsztitúciós kezelése 9-16 év között**”, „****** 16 7492 Primer immunhiányos állapotok immunglobulin szubsztitúciós kezelése 16 év felett**”, „****** 99 9661 Passzív immunizálás RSV ellen a 28. terhességi hét előtt született újszülöttek részére, 1 éves kor alatt**”, „****** 99 9662 Passzív immunizálás RSV ellen a szív fejlődési rendellenessége esetén, 2 éves kor alatt**” része,

b) „****** 99 9591 Rosszindulatú daganat kemoterápiája "I"**” részében a „DAGANATOK "F"”, a „DAGANATOK "W"” és a „KEMOTERÁPIÁK "*C"” pont.

9. melléklet a 9/2013. (I. 31.) EMMI rendelethez

1. A R3. 4. mellékletében foglalt táblázat a „06042” megjelölésű sorát követően a következő sorokkal egészül ki:

06043	palivizumab	
06044	humán normál immunglobulin	
06046	erlotinib	
06047	klofarabin	

2. Az R3. 4. mellékletében foglalt táblázat a „06067” megjelölésű sorát követően a következő sorral egészül ki:

06071	panitumumab	*
-------	-------------	---

3. Az R3. 4. mellékletében foglalt táblázat a „72961” megjelölésű sorát követően a következő sorokkal egészül ki:

72981	Kemoterápia, CDDP + 5FU + HER 3 heti telítő ciklus protokoll szerint	*
72991	Kemoterápia, CDDP + 5FU + HER 3 heti fenntartó ciklus protokoll szerint	*

4. Az R3. 4. mellékletében foglalt táblázat a „74892” megjelölésű sorát követően a következő sorral egészül ki:

74971	Kemoterápia, HER kiegészítő monoterápia protokoll szerint	*
-------	---	---

5. Az R3. 4. mellékletében foglalt táblázat a „75861” megjelölésű sorát követően a következő sorokkal egészül ki:

75991	Kemoterápia, CX + HER 3 heti telítő ciklus protokoll szerint	*
76001	Kemoterápia, CX + HER 3 heti fenntartó ciklus protokoll szerint	*

6. Az R3. 4. mellékletében foglalt táblázat „88774” megjelölésű sorában a „88774” szövegrész helyébe a „88744” szöveg lép.

7. Hatályát veszti az R3. 4. mellékletében foglalt táblázat „74561” megjelölésű sora.

10. melléklet a 9/2013. (I. 31.) EMMI rendelethez

1. Az R3. 4. mellékletében foglalt táblázat „91251”, „91252”, „91253” és „91255” megjelölésű sora helyébe a következő sorok lépnek:

91251	Passzív védelem RSV ellen Synagis adásával, 3500 g testsúly alatt (mg-ban)	
91252	Passzív védelem RSV ellen Synagis adásával, 3500-7000 g testsúly között (mg-ban)	
91253	Passzív védelem RSV ellen Synagis adásával, 7000 g testsúly felett (mg-ban)	
91255	A CHD súlyosságát elbíráló bizottság jogosultságot megállapító határozata	

2. Az R3. 4. mellékletében foglalt táblázat „92249” megjelölésű sora helyébe a következő sor lép:

92249	Immunglobulin kezelés (kezelési napban)	
-------	---	--

3. Az R3. 4. mellékletében foglalt táblázat „92256” és „92257” megjelölésű sora helyébe a következő sorok lépnek:

92256	Subcutan immunglobulin kezelés (28 napos kezelési ciklusban)	
92257	Kombinált (infúziós és subcután) immunglobulin kezelés (28 napos kezelési ciklusban)	

11. melléklet a 9/2013. (I. 31.) EMMI rendelethez

1. Az R4. 1. mellékletében foglalt táblázat a „72961” megjelölésű sorát követően a következő sorokkal egészül ki:

72981	Kemoterápia, CDDP + 5FU + HER 3 heti telítő ciklus protokoll szerint (01. fázis)
72991	Kemoterápia, CDDP + 5FU + HER 3 heti fenntartó ciklus protokoll szerint (01. fázis)

2. Az R4. 1. mellékletében foglalt táblázat a „74892” megjelölésű sorát követően a következő sorral egészül ki:

74971	Kemoterápia, HER kiegészítő monoterápia protokoll szerint (01. fázis)
-------	---

3. Az R4. 1. mellékletében foglalt táblázat a „75861” megjelölésű sorát követően a következő sorokkal egészül ki:

75991	Kemoterápia, Kemoterápia, CX + HER 3 heti telítő ciklus protokoll szerint (01. fázis)
76001	Kemoterápia, CX + HER 3 heti fenntartó ciklus protokoll szerint (01. fázis)

4. Hatályát veszti az R4. 1. mellékletében foglalt táblázat „74561” megjelölésű sora.

12. melléklet a 9/2013. (I. 31.) EMMI rendelethez

1. Az R4. 2. melléklete a „**7301J Kemoterápia, BIP protokoll szerint**” elnevezésű protokollt megelőzően a következő protokollokkal egészül ki:

„7298* Kemoterápia, CDDP + 5FU + HER 3 heti telítő ciklus protokoll szerint

Protokoll időtartama : 5 [nap]
Protokollok közti szünet : 16 [nap]
Fázisok száma : 1

Diagnózisok:

C1600 Gyomorszáj rosszindulatú daganata
 C1610 Gyomorfundus rosszindulatú daganata
 C1620 Gyomor corpus rosszindulatú daganata
 C1630 Antrum pylori rosszindulatú daganata
 C1640 Pylorus rosszindulatú daganata
 C1650 Gyomor kisgörbület rosszindulatú daganata, k.m.n.
 C1660 Gyomor nagygörbület rosszindulatú daganata, k.m.n.
 C1680 A gyomor átfedő elváltozása, rosszindulatú daganata
 C1690 Gyomor rosszindulatú daganata, k.m.n.

Fázisok leírása:

Beavatkozás kód: 72981 Kemoterápia, CDDP + 5FU + HER 3 heti telítő ciklus protokoll szerint (01. fázis)

Fázis azonosító: 1 Fázis hossza: 5 [nap]

5FU	Fluorouracyl	Adagolás:	800,0	mg/m2
CDDP	Cisplatin	Adagolás:	80,0	mg/m2
HER	Trastuzumab	Adagolás:	8,0	mg/kg

Ellátási napok a ciklus kezdetétől:		1	2	3	4	5
Fázisok:		1	1	1	1	1
5FU	Fluorouracyl	*	*	*	*	*
CDDP	Cisplatin	*				
HER	Trastuzumab	*				

7299* Kemoterápia, CDDP + 5FU + HER 3 heti fenntartó ciklus protokoll szerint

Protokoll időtartama : 5 [nap]
Protokollok közti szünet : 16 [nap]
Fázisok száma : 1

Diagnózisok:

C1600 Gyomorszáj rosszindulatú daganata
 C1610 Gyomorfundus rosszindulatú daganata
 C1620 Gyomor corpus rosszindulatú daganata
 C1630 Antrum pylori rosszindulatú daganata
 C1640 Pylorus rosszindulatú daganata
 C1650 Gyomor kisgörbület rosszindulatú daganata, k.m.n.
 C1660 Gyomor nagygörbület rosszindulatú daganata, k.m.n.

C1680 A gyomor átfedő elváltozása, rosszindulatú daganata
C1690 Gyomor rosszindulatú daganata, k.m.n.

Fázisok leírása:

Beavatkozás kód: 72991 Kemoterápia, CDDP + 5FU + HER 3 heti fenntartó ciklus protokoll szerint (01. fázis)

Fázis azonosító: 1 Fázis hossza: 5 [nap]

5FU	Fluorouracyl	Adagolás:	800,0	mg/m ²
CDDP	Cisplatin	Adagolás:	80,0	mg/m ²
HER	Trastuzumab	Adagolás:	6,0	mg/kg

Ellátási napok a ciklus kezdetétől:		1	2	3	4	5
Fázisok:		1	1	1	1	1
5FU	Fluorouracyl	*	*	*	*	*
CDDP	Cisplatin	*				
HER	Trastuzumab	*				

„

2. Az R4. 2. melléklete a „**7514* Kemoterápia, bevacizumab+capecitabine protokoll szerint**” elnevezésű protokollt megelőzően a következő protokollal egészül ki:

„7497* Kemoterápia, HER kiegészítő monoterápia protokoll szerint

Protokoll időtartama : 1 [nap]
Protokollok közti szünet : 20 [nap]
Fázisok száma : 1

Diagnózisok:

C1600 Gyomorszáj rosszindulatú daganata
C1610 Gyomorfundus rosszindulatú daganata
C1620 Gyomor corpus rosszindulatú daganata
C1630 Antrum pylori rosszindulatú daganata
C1640 Pylorus rosszindulatú daganata
C1650 Gyomor kispörcbület rosszindulatú daganata, k.m.n.
C1660 Gyomor nagyörcbület rosszindulatú daganata, k.m.n.
C1680 A gyomor átfedő elváltozása, rosszindulatú daganata
C1690 Gyomor rosszindulatú daganata, k.m.n.

Fázisok leírása:

Beavatkozás kód: 74971 Kemoterápia, HER kiegészítő monoterápia protokoll szerint (01. fázis)

Fázis azonosító: 1 Fázis hossza: 1 [nap]

HER	Trastuzumab	Adagolás:	6,0	mg/kg
-----	-------------	------------------	-----	-------

Ellátási napok a ciklus kezdetétől:		1
Fázisok:		1
HER	Trastuzumab	*

„

3. Az R4. 2. melléklete a „**7701* Kemoterápia, CAP I.+dexrazoxane protokoll szerint**” elnevezésű protokollt megelőzően a következő protokollokkal egészül ki:

„7599* Kemoterápia, CX + HER 3 heti telítő ciklus protokoll szerint

Protokoll időtartama : 14 [nap]
Protokollok közti szünet : 7 [nap]
Fázisok száma : 1

Kemoterápia:

1. nap HER 8 mg/kg iv. inf.
 CDDP 80 mg/m² iv. inf.
 XEL 2000 mg/m² p.o. (naponta 2 részletben), 2 héten keresztül.

Diagnózisok:

C1600 Gyomorszáj rosszindulatú daganata
 C1610 Gyomorfundus rosszindulatú daganata
 C1620 Gyomor corpus rosszindulatú daganata
 C1630 Antrum pylori rosszindulatú daganata
 C1640 Pylorus rosszindulatú daganata
 C1650 Gyomor kisgörbület rosszindulatú daganata, k.m.n.
 C1660 Gyomor nagygörbület rosszindulatú daganata, k.m.n.
 C1680 A gyomor átfedő elváltozása, rosszindulatú daganata
 C1690 Gyomor rosszindulatú daganata, k.m.n.

Fázisok leírása:

Beavatkozás kód: 75991 Kemoterápia, CX + HER 3 heti telítő ciklus protokoll szerint (01. fázis)

Fázis azonosító: 1 Fázis hossza: 14 [nap]

CDDP	Cisplatin	Adagolás:	80,0	mg/m ²
HER	Trastuzumab	Adagolás:	8,0	mg/kg
XEL	Capecitabine	Adagolás:	2000,0	mg/m ²

Ellátási napok a ciklus kezdetétől:	1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	14
Fázisok:	1	1	1	1	1	1	1	1	1	1	1	1	1	1
CDDP	Cisplatin	*												
HER	Trastuzumab	*												
XEL	Capecitabine	*	*	*	*	*	*	*	*	*	*	*	*	*

7600* Kemoterápia, CX + HER 3 heti fenntartó ciklus protokoll szerint

Protokoll időtartama : 14 [nap]
Protokollok közti szünet : 7 [nap]
Fázisok száma : 1

Kemoterápia:

1. nap HER 6 mg/kg iv. inf.
 CDDP 80 mg/m² iv. inf.
 XEL 2000 mg/m² p.o. (naponta 2 részletben), két héten keresztül.

Diagnózisok:

C1600 Gyomorszáj rosszindulatú daganata
 C1610 Gyomorfundus rosszindulatú daganata
 C1620 Gyomor corpus rosszindulatú daganata
 C1630 Antrum pylori rosszindulatú daganata
 C1640 Pylorus rosszindulatú daganata
 C1650 Gyomor kisgörbület rosszindulatú daganata, k.m.n.
 C1660 Gyomor nagygörbület rosszindulatú daganata, k.m.n.
 C1680 A gyomor átfedő elváltozása, rosszindulatú daganata
 C1690 Gyomor rosszindulatú daganata, k.m.n.

Fázisok leírása:

Beavatkozás kód: 76001 Kemoterápia, CX + HER 3 heti fenntartó ciklus protokoll szerint (01. fázis)

Fázis azonosító: 1 Fázis hossza: 14 [nap]

CDDP	Cisplatin	Adagolás:	80,0	mg/m ²
HER	Trastuzumab	Adagolás:	6,0	mg/kg
XEL	Capecitabine	Adagolás:	2000,0	mg/m ²

Ellátási napok a ciklus kezdetétől:		1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	14
Fázisok:		1	1	1	1	1	1	1	1	1	1	1	1	1	1
CDDP	Cisplatin	*													
HER	Trastuzumab	*													
XEL	Capecitabine	*	*	*	*	*	*	*	*	*	*	*	*	*	*

"

4. Hatályát veszti az R4. 2. mellékletében a „**7456*** Kemoterápia, IRE-monoterápia protokoll szerint” elnevezésű protokoll.

13. melléklet a 9/2013. (I. 31.) EMMI rendelethez

1. Az R4. 4. mellékletében foglalt táblázat „C16 A gyomor rosszindulatú daganata” elnevezésű része a „7207” megjelölésű sorát követően a következő sorokkal egészül ki:

7298	Kemoterápia, CDDP + 5FU + HER 3 heti telítő ciklus protokoll szerint	959E	Rosszindulatú daganat kemoterápiája "E"
7299	Kemoterápia, CDDP + 5FU + HER 3 heti fenntartó ciklus protokoll szerint	959E	Rosszindulatú daganat kemoterápiája "E"

2. Az R4. 4. mellékletében foglalt táblázat „C16 A gyomor rosszindulatú daganata” elnevezésű része a „7440” megjelölésű sorát követően a következő sorral egészül ki:

7497	Kemoterápia, HER kiegészítő monoterápia protokoll szerint	959A	Rosszindulatú daganat kemoterápiája "A"
------	---	------	---

3. Az R4. 4. mellékletében foglalt táblázat „C16 A gyomor rosszindulatú daganata” elnevezésű része a „7583” megjelölésű sorát követően a következő sorokkal egészül ki:

7599	Kemoterápia, CX + HER 3 heti telítő ciklus protokoll szerint	959E	Rosszindulatú daganat kemoterápiája "E"
7600	Kemoterápia, CX + HER 3 heti fenntartó ciklus protokoll szerint	959E	Rosszindulatú daganat kemoterápiája "E"

4. Hatályukat veszítik az R4. 4. mellékletében foglalt táblázat „7456” megjelölésű sorai.

14. melléklet a 9/2013. (I. 31.) EMMI rendelethez

Az R4. 4. mellékletében foglalt táblázat „7450” megjelölésű sorai helyébe a következő sor lép:

7450	Kemoterápia, panitumumab protokoll szerint	959A	Roszzindulatú daganat kemoterápiája "A"
------	--	------	---

Az emberi erőforrások minisztere 10/2013. (I. 31.) EMMI rendelete a törzskönyvezett gyógyszerek és a különleges táplálkozási igényt kielégítő tápszerek társadalombiztosítási támogatásba való befogadásának szempontjairól és a befogadás vagy a támogatás megváltoztatásáról szóló 32/2004. (IV. 26.) ESZCSM rendelet módosításáról

A kötelező egészségbiztosítás ellátásairól szóló 1997. évi LXXXIII. törvény 83. § (3) bekezdés c) pontjában kapott felhatalmazás alapján, az egyes miniszterek, valamint a Miniszterelnökséget vezető államtitkár feladat- és hatásköréről szóló 212/2010. (VII. 1.) Korm. rendelet 41. § b) pontjában meghatározott feladatkörömben eljárva – az egyes miniszterek, valamint a Miniszterelnökséget vezető államtitkár feladat- és hatásköréről szóló 212/2010. (VII. 1.) Korm. rendelet 73. § b) pontjában meghatározott feladatkörében eljáró nemzetgazdasági miniszterrel egyetértésben – a következőket rendelem el:

- 1. §** A törzskönyvezett gyógyszerek és a különleges táplálkozási igényt kielégítő tápszerek társadalombiztosítási támogatásba való befogadásának szempontjairól és a befogadás vagy a támogatás megváltoztatásáról szóló 32/2004. (IV. 26.) ESZCSM rendelet (a továbbiakban: 32/2004. ESZCSM rendelet) 5. §-a a következő (4) bekezdéssel egészül ki:
- „(4) A tételes elszámolásba besorolt hatóanyagok körét az egészségügyi szakellátás társadalombiztosítási finanszírozásának egyes kérdéseiről szóló 9/1993. (IV. 2.) NM rendelet 1/A. számú melléklete tartalmazza.”
- 2. §** A 32/2004. ESZCSM rendelet 6. § (5) bekezdése helyébe a következő rendelkezés lép:
- „(5) A különkeretes, valamint a tételes elszámolásba besorolt hatóanyagot tartalmazó gyógyszerek esetében a százalékos támogatás mértéke a közbeszerzési eljárás során meghatározásra kerülő támogatás alapjául elfogadott ár 100%-a.”
- 3. §** (1) A 32/2004. ESZCSM rendelet 8. § (2) bekezdés c) pontja helyébe a következő rendelkezés lép:
- (Hatóanyag alapú fix csoportba vonhatóak az azonos hatóanyagú, azonos alkalmazási módú, azonos hatáserősségű és hatástartamú gyógyszerek. A hatóanyag alapú fix csoport megképezhető minden olyan esetben, amikor)*
- „c) az utolsó alkalommal meghatározott referencia ár közzétételét megelőző hat hónapot vizsgálva az adott csoport – ideértve a csoportba tartozó, de az időszak alatt támogatásból kizárt, illetve a nyilvántartásból törölt gyógyszerek forgalmát is – féléves
- ca) összforgalmi részesedése minden támogatási jogcímet figyelembe véve a 250 000 DOT-ot, vagy
- cb) támogatás kiáramlása minden támogatási jogcímet figyelembe véve a 100 millió forintot meghaladja.”
- (2) A 32/2004. ESZCSM rendelet 8. § (6) bekezdés d) pontja helyébe a következő rendelkezés lép:
- [A referencia készítmény az a meghatározott (fix) támogatási csoportba tartozó gyógyszer, amely]*
- „d) kiszerezési formája a támogatás alapját képező indikációt tekintve nem haladja meg az érvényes alkalmazási előírásában meghatározott egy havi terápiához szükséges, a maximális dózissal számolt mennyiséget vagy ahhoz legközelebb álló csomagolási egységet, kivéve azon csoportok esetében, ahol az egy havi terápiához szükséges mennyiséget meghaladó csomagolási egységek DOT-ban mért forgalma meghaladja a csoport DOT forgalmának 60%-át.”
- (3) A 32/2004. ESZCSM rendelet 8. § (7) bekezdése helyébe a következő rendelkezés lép:
- „(7) A referencia készítmény vagy a referencia ár meghatározásánál, illetve a forgalmi részesedés megállapításánál nem kerülnek beszámításra a nem egyenértékű, illetve a nyilvántartásból törölt készítmények. Amennyiben ezen készítmények napi terápiás költsége a referencia készítmény napi terápiás költségénél magasabb, a referencia készítmény napi terápiás költségéhez rendelt támogatási összeg kerül megállapításra, ellenkező esetben ezen készítmények a referencia készítmény támogatásának százalékos mértékét kapják.”
- 4. §** (1) A 32/2004. ESZCSM rendelet 10. § (1a) bekezdése helyébe a következő rendelkezés lép:
- „(1a) Azon hatóanyag alapú fix csoportok esetén, amelyek az első fixesítési eljárást követően bármilyen jogcímen legalább 3 alkalommal már kialakításra kerültek, a fix csoportok képzésére a 10/A. § szerint félévente kerül sor.”

(2) A 32/2004. ESZCSM rendelet 10. §-a a következő (1b) bekezdéssel egészül ki:
„(1b) Azon terápiás fix csoportok esetén, amelyek az első fixesítési eljárást követően legalább 3 alkalommal már kialakításra kerültek, a fix csoportok képzésére a 10/A. § szerint félévente kerül sor.”

(3) A 32/2004. ESZCSM rendelet 10. §-a a következő (7) bekezdéssel egészül ki:
„(7) Fix támogatási csoportba vonható gyógyszer esetében a már benyújtott, de a fixesítési eljárás kezdetéig el nem bírált támogatási kérelemmel rendelkező készítményt az OEP a fixesítési eljárásba bevonja, és befogadása esetén ára vagy az árváltoztatásra nyitva álló határidőben érvényes árajánlata szerint a megfelelő fix csoportba (csoportokba) besorolja.”

5. § A 32/2004. ESZCSM rendelet 10/A. §-a a következő (8) bekezdéssel egészül ki:
„(8) Fix támogatási csoportba vonható gyógyszer esetében a már benyújtott, de a fixesítési eljárás kezdetéig el nem bíralt támogatási kérelemmel rendelkező készítményt az OEP a fixesítési eljárásba bevonja, és befogadása esetén az ára vagy az árváltoztatásra nyitva álló határidőben érvényes árajánlata szerint a megfelelő fix csoportba (csoportokba) besorolja.”

6. § A 32/2004. ESZCSM rendelet 10/E. §-a a következő (14) bekezdéssel egészül ki:
„(14) A (12)–(13) bekezdésben foglaltaktól eltérően a növekedési hormonok esetén az első hasonló biológiai gyógyszer befogadását követően az adott csoportba tartozó minden további hasonló biológiai gyógyszer együttes, a rendelésére jogosult orvosokra vonatkozó biológiai gyógyszerekre meghatározott terápiás egységben számolt kötelező minimális rendelési aránya a befogadást követően legalább 10%.”

7. § A 32/2004. ESZCSM rendelet a következő 10/F. §-sal egészül ki:
„10/F. § Amennyiben egy preferált készítménnyel kapcsolatosan átmeneti termékhiányt jelentenek be, vagy a preferált készítménnyel történő folyamatos ellátás nem biztosított, vagy a gyógyszerészeti hatóság részéről minőségi kifogással kapcsolatos forgalomból való kivonás történik, az adott gyógyszer esetében a következő fixesítési eljárás során preferált státusz nem biztosítható.”

8. § A 32/2004. ESZCSM rendelet a következő 10/G. §-sal egészül ki:
„10/G. § (1) A 3. számú melléklet EÜ90 4/a1., EÜ90 4/a2., EÜ90 4/b1., EÜ90 4/b2., EÜ90 4/c1. indikációs pontja szerinti feltételeknek megfelelő parenterális készítmények emelt, indikációhoz kötött támogatását az OEP a 10/A. § szerinti eljárással egyidőben a (2)–(8) bekezdés szempontjai alapján félévente felülvizsgálja.

(2) Az (1) bekezdésben foglalt felülvizsgálati eljárás keretében az OEP február 1-jén és augusztus 1-jén értesíti az eljárásban érintett termékek forgalomba hozatali engedélyének jogosultját, forgalmazóját, hogy hivatalból eljárást indított, tájékoztatást ad a (3) bekezdés szerint kialakított csoportokról, és felhívja az ügyfeleket, hogy amennyiben árváltoztatással kívánnak élni, úgy azt február és augusztus 20. napjáig van lehetőségük az OEP honlapján működtetett nyilvántartásba felvezetni. A megtett árajánlatok az árváltoztatásra nyitva álló határidő lejártát követő első munkanapon válnak nyilvánossá. Ezt követően az OEP öt munkanapon belül a honlapján közzéteszi a felülvizsgált készítményeknek a felülvizsgálatban megállapított új támogatását és az (1) bekezdés szerinti indikációs pontokba történő besorolását.

(3) Az (1) bekezdés szerinti felülvizsgálatban azonos csoportba kerülnek azok a készítmények, amelyek a finanszírozott indikációs körben orvosszakmai szempontok alapján – az OGYTT véleményének figyelembe vételével – egyaránt választhatóak a korábban kezelésben nem részesülő beteg részére. A csoportképzés során az OEP meghatározza indikációs pontonként és készítményenként a támogatás alapjául szolgáló terápiás egységet, és azt, hogy az adott készítmény hány napra elegendő terápiás egységet tartalmaz. Ezek alapján kerül meghatározásra a készítmény közfinanszírozás alapjául elfogadott bruttó fogyasztói árából számított napi terápiás költség. Ennek során figyelembe kell venni a gyógyszer alkalmazási előírását és a DDD-t.

(4) Az EÜ90 4/a1., EÜ90 4/b1. és EÜ90 4/c1. indikációs ponton támogatott készítményeknek a (3) bekezdés szerint meghatározott egy terápiás egységre eső támogatása nem haladhatja meg az adott indikációs pontra besorolt, legalacsonyabb napi terápiás költségű készítmény egy terápiás egységre eső támogatását.

(5) Az OEP a készítmények (1) bekezdés szerinti EÜ90 4/a2. és EÜ90 4/b2. indikációs pontba történő besorolását terápiás költség és fogalmi részesedés alapján végzi.

(6) Az OEP az EÜ90 4/a1. indikációs ponton támogatott, a (3) bekezdés szerint kialakított csoportból április 1-jétől és október 1-jétől az EÜ90 4/a2. indikációs pont alá is

a) besorol két különböző márkanevű legalacsonyabb napi terápiás költségű készítményt, amelyek közül legalább az egyiknek a (3) bekezdés szerint kialakított csoporton belüli forgalmi részesedése DOT tekintetében az eljárás kezdőnapját megelőző 4 hónap átlagában – ide nem értve az eljárás kezdőnapját közvetlenül megelőző hónapot – az 5%-ot elérte, valamint

b) besorolja azokat a készítményeket, amelyeknek a napi terápiás költsége az a) pont szerinti készítményekkel azonos vagy annál alacsonyabb.

(7) Az OEP az EÜ90 4/b1. indikációs ponton támogatott, a (3) bekezdés szerint kialakított csoportból április 1-jétől és október 1-jétől az EÜ90 4/b2. indikációs pont alá is

a) besorol két különböző márkanevű legalacsonyabb napi terápiás költségű készítményt, amelyek közül legalább az egyiknek a (3) bekezdés szerint kialakított csoporton belüli forgalmi részesedése DOT tekintetében az eljárás kezdőnapját megelőző 4 hónap átlagában – ide nem értve az eljárás kezdőnapját közvetlenül megelőző hónapot – az 5%-ot elérte, valamint

b) besorolja azokat a készítményeket, amelyeknek a terápiás költsége az a) pont szerinti készítményekkel azonos vagy annál alacsonyabb.

(8) A gyógyszer forgalomba hozatali engedélyének jogosultja a (2) bekezdés szerinti árváltoztatáskor az adott gyógyszer vonatkozásában nyilatkozni köteles az OEP felé, hogy a gyógyszerrel való folyamatos betegellátást biztosítja.”

9. § (1) A 32/2004. ESZCSM rendelet 14. § (1) bekezdés h)–j) pontja helyébe a következő rendelkezések lépnek:

(A gyógyszer befogadásának egyéb feltételei:)

„h) több hatóanyagot is tartalmazó inhalációs gyógyszerformájú készítmény a támogatásba akkor fogadható be egyszerűsített eljárással, ha a kombinációs készítmény valamennyi monokomponense azonos indikációban támogatott, valamint fogyasztói ára nem haladja meg az azonos hatóanyagú monokomponenseket tartalmazó, a kombinációs készítmény hatáserősségéhez és kiszerezéséhez legközelebb álló hatáserősségű és kiszerezésű, azonos indikációban már támogatott forma fogyasztói áron számolt egységnyi hatóanyagárának a monokomponens kombinációban lévő hatóanyagmennyiségére számított összegét;

i) az orális és inhalációs kombinációs készítmények támogatása nem haladhatja meg a termék hatáserősségéhez és kiszerezéséhez legközelebb álló hatáserősségű és kiszerezésű, terápiásan megfelelő mennyiségű, azonos indikációval rendelkező monokomponensek támogatásának a monokomponens kombinációban lévő hatóanyagmennyiségére számított összegét, amennyiben mindegyik monokomponens támogatott;

j) a g) és h) pont szerinti befogadások esetén az OEP a határozatában megjelöli a közfinanszírozás alapjául elfogadott ár és a támogatási összeg számítása során figyelembe veendő készítményeket és fix csoportokat;”

(2) A 32/2004. ESZCSM rendelet 14. § (1) bekezdése a következő k) ponttal egészül ki:

(A gyógyszer befogadásának egyéb feltételei:)

„k) amennyiben az e) és f) pont alapján az első generikum a már elsőként a támogatási rendszerbe vont azonos hatóanyagú gyógyszer termelői áránál legalább 60%-kal alacsonyabb áron került befogadásra, úgy az ezután a támogatási rendszerbe kerülő további gyógyszerek az első generikumnál alacsonyabb áron kerülhetnek be a támogatási rendszerbe.”

(3) A 32/2004. ESZCSM rendelet 14. § (2) bekezdés a) pontja helyébe a következő rendelkezés lép:

(Gyógyszer támogatásának egyéb feltételei:)

„a) az orális és inhalációs kombinációs készítmények támogatása nem haladhatja meg a termék hatáserősségéhez és kiszerezéséhez legközelebb álló hatáserősségű és kiszerezésű, terápiásan megfelelő mennyiségű, azonos indikációval rendelkező monokomponensek támogatásának a monokomponens kombinációban lévő hatóanyagmennyiségére számított összegét, amennyiben mindegyik monokomponens támogatott, azzal hogy az inhalációs kombinációs készítmény esetén a kombinációs készítmény és a monokomponensek támogatási összege közötti különbséget a forgalombahozatali engedély jogosultja támogatás-volumen szerződés keretében is megtérítheti;”

10. § A 32/2004. ESZCSM rendelet a következő 19/A. §-sal egészül ki:

„19/A. § Amennyiben a tételes elszámolásba besorolásra váró hatóanyagot tartalmazó gyógyszerek támogatásba történő befogadása vagy a tételes elszámolásba már besorolt hatóanyagot tartalmazó gyógyszerek támogatási feltételeinek módosítása jogszabály módosítását igényli, az OEP az érintett gyógyszerekkel kapcsolatos javaslatát

minden naptári negyedév első munkanapjáig megküldi az egészségbiztosításért felelős miniszternek. Az OEP javaslatának figyelembevételével, a javaslat megérkezését követő 30 napon belül az egészségbiztosításért felelős miniszter által kijelölt 2 fő, az államháztartásért felelős miniszter által kijelölt 1 fő, az OEP főigazgatója által kijelölt 2 fő, valamint a GYEMSZI főigazgatója által kijelölt 2 fő szakértőből álló bizottság javaslatot tesz az egészségbiztosításért felelős miniszter számára az érintett gyógyszerek támogatásával kapcsolatos feltételekre.”

- 11. §** (1) A 32/2004. ESZCSM rendelet 25. §-a a következő (7) bekezdéssel egészül ki:
 „(7) A törzskönyvezett gyógyszerek és a különleges táplálkozási igényt kielégítő tápszerek társadalombiztosítási támogatásba való befogadásának szempontjairól és a befogadás vagy a támogatás megváltoztatásáról szóló 32/2004. (IV. 26.) ESZCSM rendelet módosításáról szóló 10/2013. (I. 31.) EMMI rendelet 2. mellékletével megállapított 2. számú mellékletben és 3. mellékletével megállapított 3. számú mellékletben foglaltakat azzal kell alkalmazni, hogy a 2013. március 1-jét megelőzően felírt vények 2013. március 31-éig kiválthatóak és az így beváltott vények elszámolhatóak a 2013. március 1-jét megelőzően hatályos szabályok szerint.”
- (2) A 32/2004. ESZCSM rendelet 25. §-a a következő (8) és (9) bekezdéssel egészül ki:
 „(8) A 3. számú melléklet 2013. április 1-jét megelőzően hatályos EÜ90 4/a., EÜ90 4/b., EÜ90 4/c., EÜ90 4/d. és EÜ90 4/e. pontja alapján felírt vények 2013. március 31-éig válthatók ki.
 (9) A törzskönyvezett gyógyszerek és a különleges táplálkozási igényt kielégítő tápszerek társadalombiztosítási támogatásba való befogadásának szempontjairól és a befogadás vagy a támogatás megváltoztatásáról szóló 32/2004. (IV. 26.) ESZCSM rendelet módosításáról szóló 10/2013. (I. 31.) EMMI rendelet 4. mellékletével megállapított EÜ90 4/a1., EÜ90 4/a2., EÜ90 4/b1., EÜ90 4/b2., EÜ90 4/c1. pontra felírt vények 2013. április 1-jétől válthatók ki.”
- 12. §** A 32/2004. ESZCSM rendelet
- a) 8. § (6) bekezdés e) pontjában az „a 3%-ot elérte” szövegrész helyébe az „az 5%-ot elérte” szöveg,
 b) 10/A. § (6) bekezdésében az „a 3%-ot eléri” szövegrész helyébe az „az 5%-ot eléri” szöveg,
 c) 10/B. §-ában az „orális” szövegrészek helyébe az „orális és inhalációs” szöveg,
 d) 10/E. § (2) bekezdésében a „(12)–(13)” szövegrész helyébe a „(12)–(14)” szöveg,
 e) 12. § (1) bekezdésében a „gyógyszerek és gyógyászati segédeszközök közbeszerzésének részletes és sajátos szabályairól szóló 130/2004. (IV. 29.) Korm. rendelet” szövegrész helyébe a „gyógyszerek és orvostechnikai eszközök közbeszerzésének sajátos szabályairól szóló 16/2012. (II. 16.) Korm. rendelet” szöveg,
 f) 22. § (1) bekezdés c) pontjában a „g) pontja” szövegrész helyébe a „g) és h) pontja” szöveg lép.
- 13. §** (1) A 32/2004. ESZCSM rendelet 1. számú melléklete az 1. melléklet szerint módosul.
 (2) A 32/2004. ESZCSM rendelet 2. számú melléklete a 2. melléklet szerint módosul.
 (3) A 32/2004. ESZCSM rendelet 3. számú melléklete a 3. melléklet szerint módosul.
 (4) A 32/2004. ESZCSM rendelet 3. számú melléklete a 4. melléklet szerint módosul.
 (5) A 32/2004. ESZCSM rendelet 3. számú melléklete az 5. melléklet szerint módosul.
 (6) A 32/2004. ESZCSM rendelet 4. számú melléklete helyébe a 6. melléklet lép.
 (7) A 32/2004. ESZCSM rendelet 5. számú melléklete a 7. melléklet szerint módosul.
 (8) A 32/2004. ESZCSM rendelet 6/a. számú melléklete a 8. melléklet szerint módosul.
- 14. §** (1) Hatályát veszti a 32/2004. ESZCSM rendelet
- a) 4. § (2) bekezdésében a „(különkeretes gyógyszer)” szövegrész,
 b) 8. § (6) bekezdés e) pontjában a „támogatási jogcímenként” szövegrész.
 (2) Hatályát veszti a 32/2004. ESZCSM rendelet 3. számú melléklet EÜ90 4/a., EÜ90 4/b., EÜ90 4/c., EÜ90 4/d. és EÜ90 4/e. pontja.
 (3) Hatályát veszti a 32/2004. ESZCSM rendelet 2. számú melléklet EÜ100 23/b. és EÜ100 40. pontja.

- 15. §** (1) Ez a rendelet – a (2)–(4) bekezdésben foglalt kivétellel – a kihirdetése napján 18 órakor lép hatályba.
(2) A 11. § (1) bekezdése, a 13. § (2) és (3) bekezdése, valamint a 2. és a 3. melléklet 2013. március 1-jén lép hatályba.
(3) A 14. § (2) bekezdése 2013. április 1-jén lép hatályba.
(4) A 14. § (3) bekezdése 2013. május 1-jén lép hatályba.

Balog Zoltán s. k.,
emberi erőforrások minisztere

1. melléklet a 10/2013. (I. 31.) EMMI rendelethez

1. A 32/2004. ESZCSM rendelet 1. számú mellékletében foglalt táblázat a G02CX sort követően a következő G03AD sorral egészül ki:

ATC	ATC MEGNEVEZÉS	(TÁMOGATÁSI KATEGÓRIÁK)						
		NORMATÍV				EMELT	KI-EMELT	KÜLÖN-KERET)
		0%	25%	55%	80%			
		ÉRTÉK NÉLKÜL	ÁTLA-GON ALULI	ÁTLA-GOS	ÁTLA-GON FELÜLI	INDIKÁ-CIÓHOZ KÖ-TÖTT	INDIKÁ-CIÓHOZ KÖ-TÖTT	
G03AD	sürgősségi fogamzásgátlók	X				X		

2. A 32/2004. ESZCSM rendelet 1. számú mellékletében foglalt táblázat H01CA sora helyébe a következő rendelkezés lép:

ATC	ATC MEGNEVEZÉS	(TÁMOGATÁSI KATEGÓRIÁK)						
		NORMATÍV				EMELT	KI-EMELT	KÜLÖN-KERET)
		0%	25%	55%	80%			
		ÉRTÉK NÉLKÜL	ÁTLA-GON ALULI	ÁTLA-GOS	ÁTLA-GON FELÜLI	INDI-KÁCIÓ-HOZ KÖ-TÖTT	INDI-KÁCIÓ-HOZ KÖ-TÖTT	
H01CA	gonadotropin releasing hormonok	X					X	

3. A 32/2004. ESZCSM rendelet 1. számú mellékletében foglalt táblázat J05AB sora helyébe a következő rendelkezés lép:

ATC	ATC MEGNEVEZÉS	(TÁMOGATÁSI KATEGÓRIÁK)						
		NORMATÍV				EMELT	KI-EMELT	KÜLÖN-KERET)
		0%	25%	55%	80%			
		ÉRTÉK NÉLKÜL	ÁTLA-GON ALULI	ÁTLA-GOS	ÁTLA-GON FELÜLI	INDI-KÁCIÓ-HOZ KÖ-TÖTT	INDI-KÁCIÓ-HOZ KÖ-TÖTT	
J05AB	nucleosidok és nucleotidok, a reverz transzkriptáz gátlók kivételével	X	X				X	X

4. A 32/2004. ESZCSM rendelet 1. számú mellékletében foglalt táblázat J05AE sora helyébe a következő rendelkezés lép:

ATC	ATC MEGNEVEZÉS	(TÁMOGATÁSI KATEGÓRIÁK)						
		NORMATÍV				EMELT	KI-EMELT	KÜLÖN-KERET)
		0%	25%	55%	80%			
		ÉRTÉK NÉLKÜL	ÁTLAGON ALULI	ÁTLAGOS	ÁTLAGON FELÜLI	INDIKÁCIÓHOZ KÖTÖTT	INDIKÁCIÓHOZ KÖTÖTT	
J05AE	protease inhibitorok	X					X	X

5. A 32/2004. ESZCSM rendelet 1. számú mellékletében foglalt táblázat L03AB sora helyébe a következő rendelkezés lép:

ATC	ATC MEGNEVEZÉS	(TÁMOGATÁSI KATEGÓRIÁK)						
		NORMATÍV				EMELT	KI-EMELT	KÜLÖN-KERET)
		0%	25%	55%	80%			
		ÉRTÉK NÉLKÜL	ÁTLAGON ALULI	ÁTLAGOS	ÁTLAGON FELÜLI	INDIKÁCIÓHOZ KÖTÖTT	INDIKÁCIÓHOZ KÖTÖTT	
L03AB	interferonok	X					X	X

2. melléklet a 10/2013. (I. 31.) EMMI rendelethez

1. A 32/2004. ESZCSM rendelet 2. számú melléklet EÜ100 7/a. pontja helyébe a következő rendelkezés lép:

„EÜ100 7/a.**TÁMOGATOTT INDIKÁCIÓK:**

- Transzplantált beteg részére az adott készítmény alkalmazási előírásában szereplő javallatokban

A JAVASLATOT KIÁLLÍTÓ ÉS A GYÓGYSZERT RENDELŐ ORVOS MUNKAHELYÉRE ÉS SZAKKÉPESÍTÉSÉRE VONATKOZÓ ELŐÍRÁSOK:

MUNKAHELY:	SZAKKÉPESÍTÉS:	JOGOSULTSÁG:
Kijelölt intézmény	Csecsemő- és gyermekkardiológia	javasolhat és írhat
Kijelölt intézmény	Gastroenterológia	javasolhat és írhat
Kijelölt intézmény	Gyermek gastroenterológia	javasolhat és írhat
Kijelölt intézmény	Gyermekebészet	javasolhat és írhat
Kijelölt intézmény	Gyermek-tüdőgyógyászat	javasolhat és írhat
Kijelölt intézmény	Hematológia	javasolhat és írhat
Kijelölt intézmény	Kardiológia	javasolhat és írhat
Kijelölt intézmény	Mellkassebészet	javasolhat és írhat
Kijelölt intézmény	Sebészet	javasolhat és írhat
Kijelölt intézmény	Szívsebészet	javasolhat és írhat
Kijelölt intézmény	Tüdőgyógyászat	javasolhat és írhat
Kijelölt intézmény	Belgyógyászat	javasolhat és írhat
Kijelölt intézmény	Nefrológia	javasolhat és írhat
Megkötés nélkül	Belgyógyászat	javaslatra írhat
Megkötés nélkül	Csecsemő- és gyermekgyógyászat	javaslatra írhat
Megkötés nélkül	Gastroenterológia	javaslatra írhat
Megkötés nélkül	Gyermekebészet	javaslatra írhat
Megkötés nélkül	Hematológia	javaslatra írhat
Megkötés nélkül	Kardiológia	javaslatra írhat
Megkötés nélkül	Nefrológia	javaslatra írhat
Megkötés nélkül	Sebészet	javaslatra írhat
Megkötés nélkül	Szívsebészet	javaslatra írhat
Megkötés nélkül	Tüdőgyógyászat	javaslatra írhat

SZAKORVOSI JAVASLAT ÉRVÉNYESSÉGI IDEJE: 12 hónap

ELFOGADHATÓ BNO KÓDOK: (beleértve az összes azonosan kezdődő kódot)

Z940, Z941, Z942, Z944, Z948

Kijelölt intézmények:

Város	Intézmény neve
Budapest	Semmelweis Egyetem
Budapest	Gottsegen György Országos Kardiológiai Intézet
Pécs	Pécsi Tudományegyetem Klinikai Központ
Szeged	Szegedi Tudományegyetem Szent-Györgyi Albert Klinikai Központ
Debrecen	Debreceni Egyetem Orvos- és Egészségtudományi Centrum
Budapest	Egyesített Szent István és Szent László Kórház-Rendelőintézet
Miskolc	Borsod-Abaúj-Zemplén Megyei Kórház és Egyetemi Oktató Kórház

"

2. A 32/2004. ESZCSM rendelet 2. számú melléklet EÜ100 8/k. pontja helyébe a következő rendelkezés lép:

„EÜ100 8/k.**TÁMOGATOTT INDIKÁCIÓK:**

- Az alapbetegséggel összefüggő, tünetekkel járó, lokálisan előrehaladott hormondependens prosztatatarák kezelésére antiandrogennel
 - a) maximum 1 hónapos bevezető terápiaként LHRH-analóg mellett, vagy
 - b) metasztázis nélküli (M0) betegek esetén szekunder hormonkezelés céljából monoterápiaként emelt dózisban;
 - Áttétes hormondependens prosztatatarák kezelésére antiandrogennel maximum 1 hónapos bevezető terápiaként LHRH-analóg mellett;
 - Addicionális hormonmanipuláció céljából antiandrogennel azon betegeknél, akiknél az adekvát szérumszint tesztoszteron-csökkenést (<50 ng/dl vagy 1,7 nmol/l) nem lehetett elérni gyógyszeres vagy sebészi kasztráció által;
- onkoteam (urológus, klinikai onkológus, sugárterápiás szakorvos) dokumentált javaslata alapján

A JAVASLATOT KIÁLLÍTÓ ÉS A GYÓGYSZERT RENDELŐ ORVOS MUNKAHELYÉRE ÉS SZAKKÉPESÍTÉSÉRE VONATKOZÓ ELŐÍRÁSOK:**MUNKAHELY:**

Járóbeteg
szakrendelés/Fekvőbeteg
gyógyintézet

Járóbeteg
szakrendelés/Fekvőbeteg
gyógyintézet

Járóbeteg
szakrendelés/Fekvőbeteg
gyógyintézet

SZAKKÉPESÍTÉS:

Klinikai onkológia

Sugárterápia

Urológia

JOGOSULTSÁG:

írhat

írhat

írhat

ELFOGADHATÓ BNO KÓDOK: (beleértve az összes azonosan kezdődő kódot)

C61"

3. A 32/2004. ESZCSM rendelet 2. számú melléklet EÜ100 10/a4. pontja helyébe a következő rendelkezés lép:

„EÜ100 10/a4.

TÁMOGATOTT INDIKÁCIÓK:

Schizophrenia kezelésére monoterápiában – kivéve, ha az orvos a kombinált antipszichotikus terápiát tartja szükségesnek és azt megfelelően dokumentálja –, ha a quetiapin IR kezeléssel két hónap alatt dokumentáltan nem volt elérhető a kívánt hatás. Amennyiben a quetiapin XR kezelés mellett két éven belül két alkalommal a beteg állapotában visszaesés (relapszus) következik be, akkor az adott gyógyszerrel történő kezelés folytatása nem indokolt.

A JAVASLATOT KIÁLLÍTÓ ÉS A GYÓGYSZERT RENDELŐ ORVOS MUNKAHELYÉRE ÉS SZAKKÉPESÍTÉSÉRE VONATKOZÓ ELŐÍRÁSOK:

MUNKAHELY:

Megkötés nélkül

SZAKKÉPESÍTÉS:

Pszichiátria

JOGOSULTSÁG:

írhat

ELFOGADHATÓ BNO KÓDOK: (beleértve az összes azonosan kezdődő kódot)

F20, F21, F22, F23, F24, F25, F28, F29”

4. A 32/2004. ESZCSM rendelet 2. számú melléklete a következő EÜ100 10/a5. ponttal egészül ki:

„EÜ100 10/a5.

TÁMOGATOTT INDIKÁCIÓK:

Schizophrenia kezelésére a második generációs per os kezelésre reagáló, de nem kooperáló beteg részére, akinél legalább egy – hospitalizációt igénylő – relapszus következett be. Az orális terápia folytatásaként a második generációs tartós hatású parenterális készítmény monoterápiában alkalmazható, kivéve, ha az orvos a kombinált antipszichotikus terápiát tartja szükségesnek és azt megfelelően dokumentálja. Amennyiben a beteg állapotában ezen készítmények alkalmazása mellett három éven belül további két visszaesés (relapszus) következett be, akkor az adott gyógyszerrel történő kezelés folytatása nem indokolt.

A JAVASLATOT KIÁLLÍTÓ ÉS A GYÓGYSZERT RENDELŐ ORVOS MUNKAHELYÉRE ÉS SZAKKÉPESÍTÉSÉRE VONATKOZÓ ELŐÍRÁSOK:

MUNKAHELY:

Megkötés nélkül

SZAKKÉPESÍTÉS:

Pszichiátria

JOGOSULTSÁG:

írhat

ELFOGADHATÓ BNO KÓDOK: (beleértve az összes azonosan kezdődő kódot)

F20, F21, F22, F23, F24, F25, F28, F29”

5. A 32/2004. ESZCSM rendelet 2. számú melléklet EÜ100 24. pont „Kijelölt intézmények:” című táblázata a következő sorral egészül ki:

<i>(Város)</i>	<i>Intézmény neve)</i>
Győr	Petz Aladár Megyei Oktató Kórház

3. melléklet a 10/2013. (I. 31.) EMMI rendelethez

1. A 32/2004. ESZCSM rendelet 3. számú melléklet EÜ90 1/d. pont „TÁMOGATOTT INDIKÁCIÓK:” része helyébe a következő rendelkezés lép:

„TÁMOGATOTT INDIKÁCIÓK:

- Igen nagy kardiovaszkuláris rizikójú beteg számára, aki kardiovaszkuláris betegségben (ACS, STEMI, nonSTEMI) szenved, vagy bizonyítottan cerebrovaszkuláris esemény (TIA, stroke) vagy perifériás érbetegség miatt rekonstrukciós beavatkozáson esett át és hyperlipidaemiája van, és legalább 20 mg rosuvastatinnal vagy legalább 40 mg atorvastatinnal folytatott egy hónapos kezelést követően laborkontroll alapján nem sikerült a kívánt célérték (LDL 1,8 mmol/l, össz.Ch.: 3,5 mmol/l) elérése. Az ezetimibe hatóanyagot tartalmazó kombinációs készítmény alkalmazása javasolt akkor is, ha bizonyított mellékhatás miatt csak kisebb adag sztatin szedése lehetséges, amely mellett nem sikerült a célérték elérése.

- A legutóbbi Magyar Kardiovaszkuláris Terápiás Konszenzus Konferencia terápiás ajánlása alapján nagy kardiovaszkuláris rizikójú betegek esetén, amennyiben képalkotó vizsgálattal kardiovaszkuláris, cerebrovaszkuláris, perifériás érbetegség igazolható, és legalább 20 mg rosuvastatinnal vagy legalább 40 mg atorvastatinnal folytatott egy hónapos kezelést követően laborkontroll alapján nem sikerült a kívánt célérték (LDL célérték: 2,5 mmol/l, össz.Ch. 4,5 mmol/l) elérése. Az ezetimibe hatóanyagot tartalmazó kombinációs készítmény alkalmazása javasolt akkor is, ha bizonyított mellékhatás miatt csak kisebb adag sztatin szedése lehetséges, amely mellett nem sikerült a célérték elérése.”

2. A 32/2004. ESZCSM rendelet 3. számú melléklet EÜ90 1/e. pont „TÁMOGATOTT INDIKÁCIÓK:” része helyébe a következő rendelkezés lép:

„TÁMOGATOTT INDIKÁCIÓK:

- Kardiovaszkuláris betegségben (ACS, STEMI, nonSTEMI) igen nagy kardiovaszkuláris rizikó és hyperlipidaemia esetén, ha legalább 20 mg rosuvastatinnal vagy legalább 40 mg atorvastatinnal folytatott egy hónapos kezelést követően laborkontroll alapján nem sikerült a kívánt célérték elérése (LDL 1,8 mmol/l, össz. Chol. 3,5 mmol/l), vagy amennyiben bizonyíthatóan sztatin intolerancia (CK emelkedés, egyértelműen sztatin terápiára visszavezethető szignifikáns májfunkció eltérés) áll fenn. Az ezetimibe hatóanyagú készítmény alkalmazása javasolt akkor is, ha bizonyított mellékhatás miatt csak kisebb adag sztatin szedése lehetséges, amely mellett nem sikerült a célérték elérése.

- Bizonyítottan cerebrovaszkuláris eseményen (TIA, stroke) átesett beteg számára, igen nagy kardiovaszkuláris rizikó és hyperlipidaemia esetén, ha legalább 20 mg rosuvastatinnal vagy legalább 40 mg atorvastatinnal folytatott egy hónapos kezelést követően laborkontroll alapján nem sikerült a kívánt célérték elérése (LDL 1,8 mmol/l, össz. Chol. 3,5 mmol/l), vagy amennyiben bizonyíthatóan sztatin intolerancia (CK emelkedés, egyértelműen sztatin terápiára visszavezethető szignifikáns májfunkció eltérés) áll fenn. Az ezetimibe hatóanyagú készítmény alkalmazása javasolt akkor is, ha bizonyított mellékhatás miatt csak kisebb adag sztatin szedése lehetséges, amely mellett nem sikerült a célérték elérése.

- Perifériás érbetegség miatt műtéten átesett beteg számára, igen nagy kardiovaszkuláris rizikó és hyperlipidaemia esetén, ha legalább 20 mg rosuvastatinnal vagy legalább 40 mg atorvastatinnal folytatott egy hónapos kezelést követően laborkontroll alapján nem sikerült a kívánt célérték elérése (LDL 1,8 mmol/l, össz. Chol. 3,5 mmol/l), vagy amennyiben

bizonyíthatóan sztatin intolerancia (CK emelkedés, egyértelműen sztatin terápiára visszavezethető szignifikáns májfunkció eltérés) áll fenn. Az ezetimibe hatóanyagú készítmény alkalmazása javasolt akkor is, ha bizonyított mellékhatás miatt csak kisebb adag sztatin szedése lehetséges, amely mellett nem sikerült a célérték elérése.”

3. A 32/2004. ESZCSM rendelet 3. számú melléklet EÜ50 3/a. és EÜ50 3/b. pontjában az „A JAVASLATOT KIÁLLÍTÓ ÉS A GYÓGYSZERT RENDELŐ ORVOS MUNKAHELYÉRE ÉS SZAKKÉPESÍTÉSÉRE VONATKOZÓ ELŐÍRÁSOK:” rész „JOGOSULTSÁG:” oszlopában az „írhat” szövegrészek helyébe a „javasolhat és írhat” szöveg lép.

4. A 32/2004. ESZCSM rendelet 3. számú melléklet EÜ90 10. pontjában az „ELFOGADHATÓ BNO KÓDOK: (beleértve az összes azonosan kezdődő kódot)” részben a „K830” szövegrész helyébe a „K80” szöveg lép.

4. melléklet a 10/2013. (I. 31.) EMMI rendelethez

1. A 32/2004. ESZCSM rendelet 3. számú melléklete a következő EÜ90 4/a1-4/a2. ponttal egészül ki:

„EÜ90 4/a1.**TÁMOGATOTT INDIKÁCIÓK:**

Közepes thromboemboliás kockázattal járó állapot esetén a vénás thromboemboliás esemény elsődleges megelőzésére a kórházi terápia folytatásaként, profilaktikus dózisban a kockázat fennállásának idejére

A JAVASLATOT KIÁLLÍTÓ ÉS A GYÓGYSZERT RENDELŐ ORVOS MUNKAHELYÉRE ÉS SZAKKÉPESÍTÉSÉRE VONATKOZÓ ELŐÍRÁSOK:

MUNKAHELY:	SZAKKÉPESÍTÉS:	JOGOSULTSÁG:
Fekvőbeteg gyógyintézet	Aneszteziológia és intenzív terápia	javasolhat és írhat
Fekvőbeteg gyógyintézet	Arc-, állcsont- és szájsebészet	javasolhat és írhat
Fekvőbeteg gyógyintézet	Belgyógyászat	javasolhat és írhat
Fekvőbeteg gyógyintézet	Hematológia	javasolhat és írhat
Fekvőbeteg gyógyintézet	Idegsebészet	javasolhat és írhat
Fekvőbeteg gyógyintézet	Kardiológia	javasolhat és írhat
Fekvőbeteg gyógyintézet	Klinikai onkológia	javasolhat és írhat
Fekvőbeteg gyógyintézet	Idegsebészet	javasolhat és írhat
Fekvőbeteg gyógyintézet	Neurológia	javasolhat és írhat
Fekvőbeteg gyógyintézet	Ortopédia	javasolhat és írhat
Fekvőbeteg gyógyintézet	Ortopédia és traumatológia	javasolhat és írhat
Fekvőbeteg gyógyintézet	Sebészet	javasolhat és írhat
Fekvőbeteg gyógyintézet	Szülészet-nőgyógyászat	javasolhat és írhat
Fekvőbeteg gyógyintézet	Traumatológia	javasolhat és írhat
Fekvőbeteg gyógyintézet	Tüdőgyógyászat	javasolhat és írhat
Fekvőbeteg gyógyintézet	Urológia	javasolhat és írhat
Háziorvos	Megkötés nélkül	javaslatra írhat

SZAKORVOSI JAVASLAT ÉRVÉNYESSÉGI IDEJE: 12 hónap

ELFOGADHATÓ BNO KÓDOK: (beleértve az összes azonosan kezdődő kódot)

Z298, D689

EÜ90 4/a2.**TÁMOGATOTT INDIKÁCIÓK:**

Közepes thromboemboliás kockázattal járó, kórházi bentfekvést nem igénylő trauma esetén a vénás thromboemboliás esemény elsődleges megelőzésére profilaktikus dózisban a kockázat fennállásának idejére, de maximum 10 napig

A JAVASLATOT KIÁLLÍTÓ ÉS A GYÓGYSZERT RENDELŐ ORVOS MUNKAHELYÉRE ÉS SZAKKÉPESÍTÉSÉRE VONATKOZÓ ELŐÍRÁSOK:

MUNKAHELY:	SZAKKÉPESÍTÉS:	JOGOSULTSÁG:
Járóbeteg szakrendelés	Ortopédia	írhat
Járóbeteg szakrendelés	Ortopédia és traumatológia	írhat
Járóbeteg szakrendelés	Traumatológia	írhat
Járóbeteg szakrendelés	Sebészet	írhat

ELFOGADHATÓ BNO KÓDOK: (beleértve az összes azonosan kezdődő kódot) Z298"

2. A 32/2004. ESZCSM rendelet 3. számú melléklete a következő EÜ90 4/b1-4/b2. ponttal egészül ki:

„EÜ90 4/b1.

TÁMOGATOTT INDIKÁCIÓK:

- Nagy és az igen nagy thromboemboliás kockázattal járó állapot esetén a vénás thromboemboliás esemény elsődleges megelőzésére a kórházi terápia folytatásaként, profilaktikus dózisban a kockázat fennállásának idejére
- Thromboemboliás szövődményekhez vezető veleszületett vagy szerzett, dokumentált thrombophilia halmozott kockázattal járó eseteiben, profilaktikus dózisban a kockázat fennállásának idejére

A JAVASLATOT KIÁLLÍTÓ ÉS A GYÓGYSZERT RENDELŐ ORVOS MUNKAHELYÉRE ÉS SZAKKÉPESÍTÉSÉRE VONATKOZÓ ELŐÍRÁSOK:

MUNKAHELY:	SZAKKÉPESÍTÉS:	JOGOSULTSÁG:
	Aneszteziológia és intenzív	
Fekvőbeteg gyógyintézet	terápia	javasolhat és írhat
Fekvőbeteg gyógyintézet	Arc-, állcsont- és szájsebészet	javasolhat és írhat
Fekvőbeteg gyógyintézet	Belgyógyászat	javasolhat és írhat
Fekvőbeteg gyógyintézet	Hematológia	javasolhat és írhat
Fekvőbeteg gyógyintézet	Idegsebészet	javasolhat és írhat
Fekvőbeteg gyógyintézet	Kardiológia	javasolhat és írhat
Fekvőbeteg gyógyintézet	Klinikai onkológia	javasolhat és írhat
Fekvőbeteg gyógyintézet	Neurológia	javasolhat és írhat
Fekvőbeteg gyógyintézet	Ortopédia	javasolhat és írhat
Fekvőbeteg gyógyintézet	Ortopédia és traumatológia	javasolhat és írhat
Fekvőbeteg gyógyintézet	Sebészet	javasolhat és írhat
Fekvőbeteg gyógyintézet	Szülészeti-nőgyógyászat	javasolhat és írhat
Fekvőbeteg gyógyintézet	Traumatológia	javasolhat és írhat
Fekvőbeteg gyógyintézet	Tüdőgyógyászat	javasolhat és írhat
Fekvőbeteg gyógyintézet	Urológia	javasolhat és írhat
Háziorvos	Megkötés nélkül	javaslatra írhat

SZAKORVOSI JAVASLAT ÉRVÉNYESSÉGI IDEJE: 12 hónap

ELFOGADHATÓ BNO KÓDOK: (beleértve az összes azonosan kezdődő kódot)

Z298, D689

EÜ90 4/b2.**TÁMOGATOTT INDIKÁCIÓK:**

Nagy és az igen nagy thromboemboliás kockázattal járó, kórházi bentfekvést nem igénylő trauma esetén a vénás thromboemboliás esemény elsődleges megelőzésére profilaktikus dózisban a kockázat fennállásának idejére, de maximum három hónapig

A JAVASLATOT KIÁLLÍTÓ ÉS A GYÓGYSZERT RENDELŐ ORVOS MUNKAHELYÉRE ÉS SZAKKÉPESÍTÉSÉRE VONATKOZÓ ELŐÍRÁSOK:

MUNKAHELY:	SZAKKÉPESÍTÉS:	JOGOSULTSÁG:
Járóbeteg szakrendelés	Ortopédia	írhat
Járóbeteg szakrendelés	Ortopédia és traumatológia	írhat
Járóbeteg szakrendelés	Traumatológia	írhat
Járóbeteg szakrendelés	Sebészet	írhat

ELFOGADHATÓ BNO KÓDOK: (beleértve az összes azonosan kezdődő kódot)

Z298"

3. A 32/2004. ESZCSM rendelet 3. számú melléklete a következő EÜ90 4/c1. ponttal egészül ki:

„EÜ90 4/c1.**TÁMOGATOTT INDIKÁCIÓK:**

- A kialakult vénás thrombózis, illetve tüdőembolia kezelésére – az adott készítmény alkalmazási előírása szerinti terápiás dózisban és időtartamban – az orális antikoaguláns kezelésre való átállásig
- Vénás thromboembolia másodlagos megelőzésére, amennyiben az orális K-vitamin antagonisták (acenocumarol, warfarin) ellenjavalltak
- Thromboemboliás szövődményekhez vezető veleszületett vagy szerzett, dokumentált thrombophilia halmozott kockázattal járó eseteiben, profilaktikus dózisban a kockázat fennállásának idejére

A JAVASLATOT KIÁLLÍTÓ ÉS A GYÓGYSZERT RENDELŐ ORVOS MUNKAHELYÉRE ÉS SZAKKÉPESÍTÉSÉRE VONATKOZÓ ELŐÍRÁSOK:

MUNKAHELY:	SZAKKÉPESÍTÉS:	JOGOSULTSÁG:
Járóbeteg szakrendelés/ Fekvőbeteg gyógyintézet	Belgyógyászat	javasolhat és írhat
Járóbeteg szakrendelés/ Fekvőbeteg gyógyintézet	Tüdőgyógyászat	javasolhat és írhat
Járóbeteg szakrendelés/		

Fekvőbeteg gyógyintézet	Hematológia	javasolhat és írhat
Járóbeteg szakrendelés/ Fekvőbeteg gyógyintézet	Ortopédia	javasolhat és írhat
Járóbeteg szakrendelés/ Fekvőbeteg gyógyintézet / Járóbeteg szakrendelés/ Fekvőbeteg gyógyintézet	Ortopédia és traumatológia	javasolhat és írhat
Háziorvos	Traumatológia Meggötés nélkül	javasolhat és írhat javaslatra írhat

SZAKORVOSI JAVASLAT ÉRVÉNYESSÉGI IDEJE: 12 hónap

ELFOGADHATÓ BNO KÓDOK: (beleértve az összes azonosan kezdődő kódot)

I269, I829, D689"

5. melléklet a 10/2013. (I. 31.) EMMI rendelethez

A 32/2004. ESZCSM rendelet 3. számú melléklete a következő EÜ90 33. ponttal egészül ki:

„EÜ90 33.

TÁMOGATOTT INDIKÁCIÓ:

- Mérsékelt-súlyos tünetekkel járó méhfibrómák preoperatív kezelésére fogamzóképes korú felnőtt nők esetében, legfeljebb 3 hónapra

A JAVASLATOT KIÁLLÍTÓ ÉS A GYÓGYSZERT RENDELŐ ORVOS MUNKAHELYÉRE ÉS SZAKKÉPESÍTÉSÉRE VONATKOZÓ ELŐÍRÁSOK:

MUNKAHELY:

Járóbeteg szakrendelés/
Fekvőbeteg gyógyintézet

SZAKKÉPESÍTÉS:

Szülészet-nőgyógyászat

JOGOSULTSÁG:

írhat

ELFOGADHATÓ BNO KÓDOK: (beleértve az összes azonosan kezdődő kódot)
D25"

6. melléklet a 10/2013. (I. 31.) EMMI rendelethez
„4. számú melléklet a 32/2004. (IV. 26.) ESZCSM rendelethez

**A gyógyszerek és orvostechnikai eszközök közbeszerzésének sajátos szabályairól
szóló 16/2012. (II. 16.) Korm. rendelet alapján beszerezhető gyógyszerhatóanyagok
és a betegségcsoportok**

Az alábbi indikációs területeken beszerezhető gyógyszerhatóanyagok köre:

1. A veleszületett vérzékenység kezelésére:

- a) antithrombin III. koncentrátum,
- b) hazai plazmából előállított nagy tisztaságú VIII. faktor koncentrátum,
- c) részben hazai plazmából előállításra kerülő, külföldön feldolgozott nagy tisztaságú VIII. faktor koncentrátum, ITI kezelésre alkalmas von Willebrand faktor tartalommal,
- d) külföldi plazmából előállításra kerülő, haemophilia A kezelésére szolgáló nagy tisztaságú VIII. faktor koncentrátum, ITI kezelésre alkalmas von Willebrand faktor tartalommal,
- e) recombináns technológiával előállított 1. generációs VIII. faktor koncentrátum,
- f) recombináns technológiával előállított 2. generációs VIII. faktor koncentrátum,
- g) recombináns technológiával előállított 3. generációs VIII. faktor koncentrátum,
- h) nagy von Willebrand faktor tartalmú nagy tisztaságú, plazma eredetű VIII. faktor koncentrátum, amely mérsékelt súlyosságú von Willebrand betegség, haemophilia A, immuntolerancia indukciós kezelésére alkalmas,
- i) von Willebrand betegség kezelésére szolgáló, nagy von Willebrand faktor tartalmú plazma eredetű von Willebrand faktor/VIII. faktor készítmény,
- j) von Willebrand betegség kezelésére szolgáló, kiegyensúlyozott von Willebrand/VIII. faktor tartalmú plazma eredetű von Willebrand faktor/VIII. faktor készítmény,
- k) eptacog alfa (aktivált) (rekombináns aktivált VII. koagulációs faktor),
- l) aktivált prothrombin komplex koncentrátum (VIII. koagulációs faktor inhibitor „bypassing” aktivitású készítmény),
- m) hazai plazmából előállított nagy tisztaságú plazma eredetű IX. faktor készítmény,
- n) nagy tisztaságú import IX. faktor készítmény,
- o) prothrombin komplex koncentrátum ismert VIIF aktivitással,
- p) szöveti ragasztóanyagok (humán kétkomponensű fibrin fehérjeragasztó koncentrátum),
- q) fibrinogén koncentrátum (I koagulációs faktor).

2. Krónikus aktív hepatitis C kezelésére (a finanszírozási eljárásrendekről szóló miniszteri rendeletben meghatározott finanszírozási protokoll alapján):

- a) *boceprevir,*
- b) *interferon alfa természetes,*
- c) *interferon alfa-2a,*
- d) *interferon alfa-2b,*
- e) *peginterferon alfa-2a,*
- f) *peginterferon alfa-2b,*
- g) *ribavirin,*
- h) *telaprevir.”*

7. melléklet a 10/2013. (I. 31.) EMMI rendelethez

1. A 32/2004. ESZCSM rendelet 5. számú melléklet 1.1. pont c) pontja helyébe a következő rendelkezés lép:

[A támogatásban részesülő gyógyszerek esetében a támogatás értékét a gyógyszernek csak a tárgyévire nyilvánosságra hozott WHO DDD - kizárólag ennek hiányában a forgalomba hozatalt engedélyező hatóság (GYEMSZI) alkalmazási előiratában lévő átlagos napi fenntartó adag - alapján, a bruttó fogyasztói árból számolt napi terápiás költségéből adódó támogatási összeg képezi az alábbiak szerint:]

„c) A hatóanyag alapú fix csoportba sorolt készítmények támogatása a hatóanyag fix csoportban kialakult referencia árszint alapján kerül meghatározásra, azonban a terápiás fix elven működő csoportok referencia árszintjének meghatározásakor – amennyiben a terápiás csoportban szereplő hatóanyagok tekintetében hatóanyag alapú fix csoport már kialakításra került – e csoport referencia árát a hatóanyag alapú fix csoport adott jogcím szerinti forgalmával együtt kell beszámítani.”

2. Hatályát veszti a 32/2004. ESZCSM rendelet 5. számú melléklet 1.2. pont c) pontjában a „kivéve a névváltozás miatti nyilvántartásból való törlést,” szövegrész.

8. melléklet a 10/2013. (I. 31.) EMMI rendelethez

A 32/2004. ESZCSM rendelet 6/a. számú melléklet 10. pontja helyébe a következő rendelkezés lép:

„10. Alulírott, kérelmező akként nyilatkozom, hogy a befogadásra ajánlott készítmény magyarországi forgalmazásának megkezdését év hó napjára tervezem, és ezzel nem sértem a találmányok szabadalmi oltalmáról szóló 1995. évi XXXIII. törvény rendelkezéseit.

Dátum:.....

Aláírás:.....”

A Magyar Közlönyt a Szerkesztőbizottság közreműködésével a Közigazgatási és Igazságügyi Minisztérium szerkeszti.

A Szerkesztőbizottság elnöke: dr. Biró Marcell,
a szerkesztésért felelős: dr. Borókainé dr. Vajdovits Éva.

A szerkesztőség címe: Budapest V., Kossuth tér 2–4.

A Határozatok Tára hivatalos lap tartalma a Magyar Közlöny IX. részében jelenik meg.

A Magyar Közlöny hiteles tartalma elektronikus dokumentumként a <http://kozlony.magyarorszag.hu> honlapon érhető el.

A Magyar Közlöny oldalhú másolatát papíron kiadja a Magyar Közlöny Lap- és Könyvkiadó.

Felelős kiadó: Majláth Zsolt László ügyvezető igazgató.