

Zapotrzebowanie na koncentrat czynnika krzepnięcia lub desmopresyny

Imię i nazwisko.....

PESEL

Data urodzenia (dd-mm-rrrr)

Rodzaj skazy krwotocznej oraz postać:

- | | | | | | | | |
|--------------------------|-------------------------------------|--------------------------|--------|--------------------------|-------------|--------------------------|---------|
| <input type="checkbox"/> | hemofilia A | <input type="checkbox"/> | ciężka | <input type="checkbox"/> | umiarkowana | <input type="checkbox"/> | łagodna |
| <input type="checkbox"/> | hemofilia B | <input type="checkbox"/> | ciężka | <input type="checkbox"/> | umiarkowana | <input type="checkbox"/> | łagodna |
| <input type="checkbox"/> | nabyta hemofilia A | | | | | | |
| <input type="checkbox"/> | choroba von Willebranda | <input type="checkbox"/> | typ 1 | <input type="checkbox"/> | typ 2 | <input type="checkbox"/> | typ 3 |
| <input type="checkbox"/> | nabyty zespół von Willebranda | | | | | | |
| <input type="checkbox"/> | niedobór czynnika V | | | | | | |
| <input type="checkbox"/> | niedobór czynnika VII | | | | | | |
| <input type="checkbox"/> | niedobór czynnika X | | | | | | |
| <input type="checkbox"/> | niedobór czynnika XI | | | | | | |
| <input type="checkbox"/> | niedobór czynnika XIII | | | | | | |
| <input type="checkbox"/> | hypofibrynogenemia | | | | | | |
| <input type="checkbox"/> | wrodzona płytkowa ślaza krwotoczna* | | | | | | |
| <input type="checkbox"/> | inne* | | | | | | |

*podać jakie

Obecność inhibitora:

- | | | | |
|--------------------------|--|--------------------------|---|
| <input type="checkbox"/> | niskie miano (poniżej 5 jednostek Bethesda) | <input type="checkbox"/> | wysokie miano (powyżej 5 jednostek Bethesda) |
|--------------------------|--|--------------------------|---|

Rodzaj produktu leczniczego stosowanego w Programie (nazwa)

- | | | | |
|--------------------------|--|--------------------------|--|
| <input type="checkbox"/> | koncentrat czynnika VIII | <input type="checkbox"/> | koncentrat rekombinowanego czynnika VIIa |
| <input type="checkbox"/> | koncentrat rekombinowanego czynnika VIII | | |
| <input type="checkbox"/> | koncentrat czynnika IX | <input type="checkbox"/> | koncentrat fibrynogeny |
| <input type="checkbox"/> | koncentrat rekombinowanego czynnika IX | | |
| <input type="checkbox"/> | koncentrat czynnika VIII zawierający czynnik von Willebranda | <input type="checkbox"/> | koncentrat czynnika XIII |
| <input type="checkbox"/> | koncentrat aktywowanych czynników zespołu protrombiny aPCC | | |
| <input type="checkbox"/> | koncentrat czynników zespołu protrombiny PCC | | |
| <input type="checkbox"/> | koncentrat czynnika VII | | |
| <input type="checkbox"/> | desmopresyna | | |

Data (dd-mm-rrrr)

Zalecana ilość czynnika /desmopresyny.....

Wskazania do wydania koncentratów czynników krzepnięcia oraz desmopresyny, zgodnie z programem zdrowotnym Ministra Zdrowia pn. "Narodowy Program Leczenia Chorych na Hemofilię i Pokrewne Skazy Krwotoczne na lata 2012-2018":

1. Koncentrat czynnika VIII

- leczenie w warunkach domowych chorego na ciężką postać hemofilii A
- program ITI u dorosłego chorego na hemofilię A powikłaną inhibitorem czynnika VIII
- program ITI u dziecka chorego na hemofilię A powikłaną inhibitorem czynnika VIII
- wykonanie zabiegu operacyjnego ze wskazań życiowych
- wykonanie planowego zabiegu operacyjnego według wskazań lekarskich
- wtórna profilaktyka u dorosłego chorego na hemofilię A o ciężkim przebiegu (co najmniej 1 krwawienie w miesiącu lub co najmniej 3 krwawienia do tego samego stawu w ciągu 3 miesięcy lub przebyte samoistnego krwawienia zagrażającego życiu, np. krwawienie do ośrodkowego układu nerwowego)
- leczenie wylewów śródstawowych u dzieci zakwalifikowanych do terapeutycznego programu zdrowotnego NFZ pn. "Zapobieganie krwawieniom u dzieci z hemofilią A i B"
- zabezpieczenie zabiegów/operacji u dzieci zakwalifikowanych do terapeutycznego programu zdrowotnego NFZ pn. "Zapobieganie krwawieniom u dzieci z hemofilią A i B"

inne:

- np.: leczenie w warunkach domowych, hemofilia A łagodna postać (wylewy, krwawienia)
- np.: leczenie szpitalne, hemofilia A łagodna postać (wylewy, krwawienia, niewielki zabieg chirurgiczny)

2. Koncentrat rekombinowanego czynnika VIII do leczenia krwawień u dzieci, które nie otrzymywały wcześniej preparatów krwiopochodnych, zakwalifikowanych do modułu pierwotnej profilaktyki krwawień czynnikami rekombinowanymi w ramach programu NFZ pn. "Zapobieganie krwawieniom u dzieci z hemofilią A i B" oraz włączanie nowych dzieci, do leczenia, na tych samych zasadach, niezależnie od ciężkości hemofilii

- zabezpieczenie wylewów śródstawowych
- zabezpieczenie zabiegów chirurgicznych
- program ITI u dziecka, które wytworzyło inhibitor przed włączeniem do programu "Zapobieganie krwawieniom u dzieci z hemofilią A i B", a stosowało w terapii "na zgądzanie" koncentraty rekombinowanych czynników krzepnięcia

3. Koncentrat czynnika IX

- leczenie domowe chorego na ciężką postać hemofilii B
 - program ITI u dorosłego chorego na hemofilii B powikłaną inhibitorem czynnika IX
 - program ITI u dziecka chorego na hemofilii B powikłaną inhibitorem czynnika IX
 - wykonanie zabiegu operacyjnego ze wskazań życiowych
 - wykonanie planowego zabiegu operacyjnego według wskazań lekarskich
 - wtórna profilaktyka u dorosłego chorego na hemofilii B o ciężkim przebiegu (co najmniej 1 krwawienie w miesiącu lub co najmniej 3 krwawienia do tego samego stawu w ciągu 3 miesięcy lub przebyte samoistnego krwawienia zagrażającego życiu, np. krwawienie do ośrodkowego układu nerwowego)
 - leczenie wylewów śródstawowych u dzieci zakwalifikowanych do terapeutycznego programu zdrowotnego NFZ pn. "Zapobieganie krwawieniom u dzieci z hemofilią A i B"
 - zabezpieczenie zabiegów/operacji u dzieci zakwalifikowanych do terapeutycznego programu zdrowotnego NFZ pn. "Zapobieganie krwawieniom u dzieci z hemofilią A i B"
- Inne: np.: leczenie w warunkach domowych, hemofilia B łagodna postać (wylewy, krwawienia)
- np.: leczenie szpitalne, hemofilia B łagodna postać (wylewy, krwawienia, niewielki zabieg chirurgiczny)

4. Koncentrat rekombinowanego czynnika IX do leczenia krwawień u dzieci, które nie otrzymały wcześniej preparatów krwiopochodnych, zakwalifikowanych do modułu pierwotnej profilaktyki krwawień czynnikiem rekombinowanym w ramach programu NFZ pn. "Zapobieganie krwawieniom u dzieci z hemofilią A i B" oraz włączanie nowych dzieci, do leczenia na tych samych zasadach, niezależnie od ciężkości hemofilii

- zabezpieczenie wylewów śródstawowych
- zabezpieczenie zabiegów chirurgicznych
- program ITI u dziecka, które wytworzyło inhibitor przed włączeniem do programu "Zapobieganie krwawieniom u dzieci z hemofilią A i B", a stosowało w terapii "na żądanie" koncentraty rekombinowanych czynników krzepnięcia

5. Koncentrat czynnika VIII zawierający czynnik von Willebranda, zarejestrowany ze wskazaniem do leczenia choroby von Willebranda

- leczenie w warunkach domowych chorego na chorobę von Willebranda o najcięższym przebiegu klinicznym
- pilny zabieg u pacjenta z ciężką postacią choroby von Willebranda
- inne:

6. Koncentrat czynników zespołu protrombiny (PCC)

- zabezpieczenie krwawień u pacjenta z niedoborem czynnika X, czynnika VII oraz złożonym niedoborem czynników kompleksu protrombiny
- inne:

7. Koncentrat aktywowanych czynników zespołu protrombiny (aPCC)

- leczenie krwawień u chorego z inhibitorem czynnika VIII o wysokim mianie
- leczenie krwawień u chorego z inhibitorem czynnika IX o wysokim mianie
- leczenie krwawień zagrażających życiu u chorego z inhibitorem czynnika VIII o wysokim mianie
- leczenie krwawień zagrażających życiu u chorego z inhibitorem czynnika IX o wysokim mianie
- zabieg operacyjny ze wskazań życiowych u chorego z inhibitorem czynnika VIII o wysokim mianie
- zabieg operacyjny ze wskazań życiowych u chorego z inhibitorem czynnika IX o wysokim mianie
- leczenie krwawień u chorego w przebiegu nabytej hemofilii
- zabieg operacyjny u chorego w przebiegu nabytej hemofilii
- profilaktyka wtórna u chorego ze skąą krwotoczną powikłaną inhibitorem o ciężkim przebiegu (co najmniej 1 krwawienie w miesiącu lub co najmniej 3 krwawienia do tego samego stawu w ciągu 3 miesięcy lub przebyte samoistnego krwawienia zagrażającego życiu, np. krwawienie do ośrodkowego układu nerwowego)
- inne:

8. Koncentrat rekombinowanego czynnika VIIa

- leczenie krwawień u chorego z inhibitorem o wysokim mianie
- leczenie krwawień zagrażających życiu u chorego z inhibitorem o wysokim mianie
- wykonanie zabiegów operacyjnych ze wskazań życiowych u chorego z inhibitorem o wysokim mianie
- leczenie krwawień u chorego w przebiegu nabytej hemofilii
- zabieg operacyjny u chorego w przebiegu nabytej hemofilii
- osłona dużych zabiegów chirurgicznych u pacjenta z niedoborem czynnika VII
- leczenie krwawień zagrażających życiu u chorego z niedoborem czynnika VII
- osłona dużego zabiegu chirurgicznego u chorego z ciężką trombocytopatią
- leczenie krwawień zagrażających życiu u chorego z ciężką trombocytopatią
- obecność alloprzeciwciał przeciwpłytkowych u chorego z ciężką trombocytopatią
- inne:

9. Koncentrat czynnika VII

- nagły zabieg operacyjny
- planowy zabieg operacyjny
- leczenie w warunkach domowych - zabezpieczenie bieżących krwawień u chorego z niedoborem czynnika VII
- inne:

10. Koncentrat fibrynogenu

- leczenie chorego z hypofibrynogenią
- inne:

11. Koncentrat czynnika XIII

- bezterminowa profilaktyka krwawień u pacjenta z niedoborem czynnika XIII
- inne:

12. Desmopresyna

- krwawienia
- zabieg operacyjny
- profilaktyka

.....
data

.....
czytelny podpis i pieczęć lekarza

** wskazania do wydania koncentratów czynników krzepnięcia na leczenie dzieci (w pkt 1-4) nie dotyczą Instytutu Hematologii i Transfuzjologii w Warszawie