

Cod formular specific: A001E

**FORMULAR PENTRU VERIFICAREA RESPECTĂRII CRITERIILOR DE ELIGIBILITATE
AFERENTE PROTOCOLULUI TERAPEUTIC DCI ORLISTATUM**

- indicația obezitate-

SECȚIUNEA I - DATE GENERALE

1. Unitatea medicală:

2. CAS / nr. contract:/.....

3. Cod parafă medic:

4. Nume și prenume pacient:

CNP / CID:

5. FO / RC: în data:

6. S-a completat "Secțiunea II- date medicale" din Formularul specific cu codul:

7. Tip evaluare: inițiere continuare întrerupere

8. Încadrare medicament recomandat în Listă:

boala cronică (sublista C secțiunea C1), cod G:

PNS (sublista C secțiunea C2), nr. PNS: , cod de diagnostic (*varianta 999 coduri de boală*), după caz:

ICD10 (sublista A, B, C secțiunea C3, D, după caz), cod de diagnostic (*varianta 999 coduri de boală*):

9. DCI recomandat: 1)..... DC (după caz)

2)..... DC (după caz)

10.*Perioada de administrare a tratamentului: 3 luni 6 luni 12 luni,

de la:

11. Data întreruperii tratamentului:

12. Pacientul a semnat declarația pe propria răspundere conform modelului prevăzut în Ordin:

DA NU

*Nu se completează dacă la "tip evaluare" este bifat "întrerupere"!

A. CRITERII DE INCLUDERE ÎN TRATAMENT

Vârsta 12-17 ani: <input type="checkbox"/> DA <input type="checkbox"/> NU	Vârsta 18-26 de ani: <input type="checkbox"/> DA <input type="checkbox"/> NU
<p>1. Caracteristici antropometrice: <input type="checkbox"/></p> <p>(evaluări nu mai vechi de 1 lună)</p> <ul style="list-style-type: none"> - vârsta (ani) <input type="checkbox"/> - greutate corporală (kg) <input type="checkbox"/> - înălțime (cm) <input type="checkbox"/> - circumferință abdominală (cm) <input type="checkbox"/> 	<p>1. Caracteristici antropometrice: <input type="checkbox"/></p> <p>(evaluări nu mai vechi de 1 lună)</p> <ul style="list-style-type: none"> - vârsta (ani) <input type="checkbox"/> - greutate corporală (kg) <input type="checkbox"/> - înălțime(cm) <input type="checkbox"/> - circumferință talie (cm) <input type="checkbox"/> - circumferință șolduri (cm) <input type="checkbox"/> - raport talie/șold <input type="checkbox"/>
<p>2. a) MC ≥ 5 unități peste percentila 95 (înscrisere pe nomograme de creștere) <input type="checkbox"/></p> <p>b) IMC ≥ 3 unități peste percentila 95 dar cu comorbidități semnificative persistente în pofida terapiei standard (dietă și activitate fizică): <input type="checkbox"/></p> <ul style="list-style-type: none"> - diabet zaharat <input type="checkbox"/> - intoleranță la glucoza <input type="checkbox"/> - dislipidemie <input type="checkbox"/> - hipertensiune arterială <input type="checkbox"/> - steatoză <input type="checkbox"/> - apnee de somn <input type="checkbox"/> - complicații ortopedice <input type="checkbox"/> 	<p>2. a) IMC ≥ 30 Kg/mp cu mai mult de o comorbiditate asociată: <input type="checkbox"/></p> <ul style="list-style-type: none"> - diabet zaharat tip II <input type="checkbox"/> - dislipidemie <input type="checkbox"/> - boală coronariană ischemică <input type="checkbox"/> - HTA controlată terapeutic <input type="checkbox"/> - steatoză hepatică <input type="checkbox"/> - steato-hepatită <input type="checkbox"/> - apnee de somn <input type="checkbox"/> - artroze <input type="checkbox"/> - osteoartrite <input type="checkbox"/> - hipercorticism reactiv <input type="checkbox"/> - tulburaregonadică <input type="checkbox"/> <p>b) IMC ≥ 35 Kg/mp cu ocomorbiditate asociată <input type="checkbox"/></p> <p>c) IMC ≥ 40 Kg/mp cu sau fără comorbidități asociate <input type="checkbox"/></p>
<p>3. Eșecul terapiei standard: <input type="checkbox"/> DA <input type="checkbox"/> NU</p> <p>(nu s-a produs scădere ponderală de minim 5% după 12 săpt.de dietă+activitate fizică).</p>	<p>3. Eșecul terapiei standard: <input type="checkbox"/> DA <input type="checkbox"/> NU</p> <p>(nu s-a produs scădere ponderală de minim 3% și/sau nu s-au îmbunătățit parametrii metabolici după 12 săpt.de dietă+activitate fizică).</p>
<p>4. Evaluări complementare</p> <p>(nu mai vechi de 3 luni): <input type="checkbox"/> DA <input type="checkbox"/> NU</p> <p>a) Biochimie generală:</p> <ul style="list-style-type: none"> - glicemie <input type="checkbox"/> - test oral de toleranță la glucoză /insulinemie a jeun <input type="checkbox"/> - colesterol total <input type="checkbox"/> - LDL-colesterol <input type="checkbox"/> 	

- HDL-colesterol
- trigliceride serice
- TGO/TGP
- uree
- creatinină

b) Explorarea unei eventuale disfuncții

endocrine:

- tiroidiene
- suprarenale
- hipotalamice

c) Măsurarea TA (comparare cu valorile normale pt.fiecare categorie de vârstă)

4. Evaluări complementare

(nu mai vechi de 8 săpt.): DA NU

a) Biochimie generală:

- glicemie
- test de toleranță la glucoză oral /
hemoglobină glicozilată la pacienții cu
diabet zaharat
- colesterol total
- LDL-colesterol
- HDL-colesterol
- trigliceride serice
- TGO/TGP
- markeri de hepatită virală (transaminaze
crescute)
- uree
- creatinină

b) EKG,Consult cardiologic

c) Dozări hormonale:

- TSH
- Free T4
- catecolamine plasmatice/metaboliții lor la
HTA
- cortizol plasmatic
- LH
- FSH
- PRL la femei cu dereglări ale ciclului
menstrual
- testosteron plasmatic la bărbați
- prolactină la bărbați

**d) Ecografie utero-ovariană (la femeile cu
dereglări ale ciclului menstrual)**

B. CRITERII DE EXCLUDERE (pentru ambele grupe de vârstă):**1. Pacienți cu contraindicii la tratament cu ORLISTATUM:** DA NU

- afectare renală
- afectare hepatică
- afectare colestatică
- afectare gastrointestinală
- afectare pulmonară
- paciente însărcinate/care alăptează

2. Pacienți cu disfuncții endocrine: DA NU

- tiroidiene
- suprarenale
- hipotalamice tumorale

3. Pacienți care nu întrunesc nici unul din criteriile de eficiență terapeutică DA NU**4. Apariția reacțiilor adverse/contraindicațiilor** DA NU**5. Apariția sarcinii în cursul tratamentului** DA NU**6. Complanță scăzută la tratament și monitorizare** DA NU**7. Încheierea a 12 luni de tratament** DA NU**C. CRITERII DE CONTINUARE**

Vârsta 12-17 ani: <input type="checkbox"/> DA <input type="checkbox"/> NU	Vârsta 18-26 de ani: <input type="checkbox"/> DA <input type="checkbox"/> NU (elevi, studenți, ucenici și nu realizează venituri):
1. Caracteristici antropometrice (la 3, 6, 9, 12 luni): <input type="checkbox"/> DA <input type="checkbox"/> NU	1. Caracteristici antropometrice (la 3, 6, 9, 12 luni): <input type="checkbox"/> DA <input type="checkbox"/> NU
- greutate corporală (kg) <input type="checkbox"/>	- greutate corporală (kg) <input type="checkbox"/>
- circumferință abdominală (cm) <input type="checkbox"/>	- circumferință talie (cm) <input type="checkbox"/>
- IMC unități peste percentila 95 înscrise pe nomograme de creștere <input type="checkbox"/>	- circumferință șolduri (cm) <input type="checkbox"/>
2. Revenirea la normal a parametrilor metabolici: <input type="checkbox"/> DA <input type="checkbox"/> NU	- raport talie/șold <input type="checkbox"/>
- glicemie <input type="checkbox"/>	- IMC (kg/m ²) <input type="checkbox"/>
- test oral de toleranță la glucoză /insulinemie a jeun <input type="checkbox"/>	2. Biochimie generală (ameliorarea parametrilor metabolici - diabet zaharat, dislipidemie): <input type="checkbox"/> DA <input type="checkbox"/> NU
- colesterol total <input type="checkbox"/>	- glicemie bazală <input type="checkbox"/>
- LDL-colesterol <input type="checkbox"/>	- testul oral de toleranță la glucoză / hemoglobină glicozilată la pacienții cu diabet zaharat <input type="checkbox"/>
- HDL-colesterol <input type="checkbox"/>	- colesterol total <input type="checkbox"/>
- trigliceride serice <input type="checkbox"/>	

- TGO/TGP	<input type="checkbox"/>	- colesterol total	<input type="checkbox"/>
- uree	<input type="checkbox"/>	- LDL-colesterol	<input type="checkbox"/>
- creatinină	<input type="checkbox"/>	- HDL-colesterol	<input type="checkbox"/>
3. Scădere ponderală:	<input type="checkbox"/> DA <input type="checkbox"/> NU	- trigliceride serice	<input type="checkbox"/>
- minim 5% după 3 luni tratament	<input type="checkbox"/>	- TGO/TGP	<input type="checkbox"/>
- minim 10% după 6 luni tratament	<input type="checkbox"/>	3. EKG, consult cardiologic:	<input type="checkbox"/> DA <input type="checkbox"/> NU
4. Controlul optim al complicațiilor:		4. Scădere ponderală:	<input type="checkbox"/> DA <input type="checkbox"/> NU
	<input type="checkbox"/> DA <input type="checkbox"/> NU	- minim 5% după 3 luni tratament	<input type="checkbox"/>
- cardio-vasculare	<input type="checkbox"/>	- minim 10% după 6 luni tratament	<input type="checkbox"/>
- ortopedice	<input type="checkbox"/>	5. Controlul optim al complicațiilor:	
			<input type="checkbox"/> DA <input type="checkbox"/> NU
		- cardio-vasculare	<input type="checkbox"/>
		- ortopedice	<input type="checkbox"/>

D. CRITERII DE ÎNTRERUPERE A TRATAMENTULUI (pentru ambele grupe de vârstă)

1. Reacții adverse majore
2. Ineficiența tratamentului (scădere ponderală minim 10% după 6 luni tratament)
3. Lipsa complianței pacientului

Subsemnatul, dr....., răspund de realitatea și exactitatea completării prezentului formular.

Data:

Semnătura și parafa medicului curant

Originalul dosarului pacientului, împreună cu toate documentele anexate (evaluări clinice și buletine de laborator sau imagistice, consimțământul informat, declarația pe propria răspundere a pacientului, formularul specific, confirmarea înregistrării formularului etc.), constituie documentul-sursă față de care, se poate face auditarea/controlul datelor completate în formular.