**Критерии назначения лекарственного препарата Карфилзомиб**

Препарат **КАРФИЛЗОМИБ** зарегистрирован на территории Российской Федерации в комбинации с даратумумабом и дексаметазоном, с леналидомидом и дексаметазоном либо только с дексаметазоном для лечения множественной миеломы у пациентов, получавших минимум одну линию предшествующей противоопухолевой терапии.

В виде монотерапии показан при рецидивирующей и рефрактерной множественной миеломе у пациентов, получавших минимум 2 предыдущие линии терапии, включая бортезомиб и иммуномодулирующее средство.

В комбинации с леналидомидом и дексаметазоном доза карфилзомиба составляет 27 мг/м2 в 1,2,8,9,15,16 дни 28-дневного цикла (KRd).

В монорежиме доза карфилзомиба составляет 27 мг/м2 в 1,2,8,9,15,16 дни 28-дневного цикла.

В комбинации с дексаметазоном доза карфилзомиба составляет 56 мг/м2 в 1,2,8,9,15,16 дни 28-дневного цикла (Kd).

В комбинации с даратумумабом и дексаметазоном доза карфилзомиба составляет 56 мг/м2

в 1,2,8,9,15,16 дни 28-дневного цикла (Dara-Kd).

**Назначается**  для лечения первого и последующих рецидивов ММ.

- при наличии цитогенетических нарушений высокого риска.

- при агрессивном течении рецидива

Выписка пациента с ММ, кандидата на терапию карфилзомибом, должна содержать следующую информацию:

1. Дату установки и критерии диагноза (количество парапротеина, % плазматических клеток в костном мозге, креатинин, кальций, гемоглобин, результаты визуализирующих методов оценки состояния костей).

2. Информацию о схемах терапии: линия лечения, наименование и количество курсов, сроки начала и завершения терапии, максимальный противоопухолевый эффект.

3. Информацию о дате и критериях констатации рецидива.

4. Особое внимание следует уделить схемам лечения, срокам начала и завершения каждой линии лечения, результатам терапии по данным иммунохимического исследования крови и мочи.

Рекомендуемый объем выписки – не более 1 страницы А4.