

Приложение 1.

Таблица 1. Требования к назначению централизованнокупаемых лекарственных препаратов на 2024 год на основании данных о прохождении ежегодной диспансеризации для пациентов с юношеским артритом с системным началом

№ п/п	Лекарственный препарат (МНН, ЛФ, дозировка)	Критерии назначения, показания к применению	Необходимые лабораторные исследования(МРТ, КТ, показатели крови и т.д.)	Рекомендованная суточная доза на 1 взрослого пациента с учетом веса, возраста и т.д.	Показания для увеличения дозы	Показания для смены терапии (переключение, отмена)
1	Тоцилизумаб, концентрат для приготовления раствора для инфузий 20 мг/мл	1. На любом этапе болезни при неэффективности НПВП и/или ГКС, и/или метотрексата, и/или лефлуномида, а также детям, ранее, не получавшим ГКС и/или иммунодепрессанты	Обязательным требованием является прикреплени документов для всех пациентов, включенных в заявку вне зависимости от итоговой потребности: 1. Выписного эпикриза из истории болезни давностью не более 6 мес., включающего: 1.1. Результаты клинического анализа крови давностью не более 6 мес. 1.2. Результаты биохимического анализа крови (С-реактивный белок,	детям с массой тела ≥ 30 кг - в дозе 8 мг/кг/введение внутривенно 1 раз в 2 нед. детям с массой тела < 30 кг – в дозе 12 мг/кг/введение внутривенно 1 раз в 2 нед. В случае сохранения лекарственной ремиссии, задокументированной в выписном эпикризе из истории болезни, допустимо постепенное увеличение интервалов между введениями последовательно с 1 раза в 2 недели до 1	Превышение дозы не применимо.	Неэффективность и/или непереносимость ранее проводимой терапии (персистирование системных проявлений и/или персистирование артрита и/или недостижение пациентом 50% улучшения по критериям АКРпеди через 3 мес. или стадии неактивной болезни по критериям С. Wallace – через 6 мес от момента инициации предшествующей

	подкожного введения 50 мг/мл	тоцилизумаба, канакинумаба, ритуксимаба в сочетании с метотрексатом или лефлуномидом (при ремиссии системных проявлений	таблица для пациентов с юношеским артритом с системным началом для оформления заявки на обеспечение лекарственными препаратами по программе 14-ти высокочастотных нозологий» в электронной системе или на бумажном носителе.	подкожно 2 раза в нед. или в дозе 0,8 мг/кг/введение 1 раз в нед. максимальная разовая доза 50 мг		
5	Этанерцепт, лиофилизат для приготовления для подкожного введения 10 мг, 25 мг	длительностью не менее года и рецидивирующем артрите на фоне последовательного назначения тоцилизумаба, канакинумаба, ритуксимаба в сочетании с метотрексатом или с лефлуномидом)		в дозе 0,4 мг/кг/введение подкожно 2 раза в нед. или в дозе 0,8 мг/кг/введение 1 раз в нед. максимальная разовая доза 50 мг	не применимо	
6	Адалимумаб, раствор для подкожного введения 100 мг/мл			пациентам в возрасте \geq 2 лет с массой тела 10 - 30 кг – 20 мг подкожно 1 раз в 2 нед. или пациентам с массой тела; >30 кг – 40 мг подкожно 1 раз в 2 нед. максимальная разовая доза 40 мг	не применимо	