

A. CRITERII DE INCLUDERE ÎN TRATAMENT**Varianta 1:**

1. Diagnostic cert de PR (criterii EULAR/ACR2010) DA NU
2. Poliartrită reumatoidă (PR) severă DAS28 > 5,1 DA NU
3. > 5 articulații dureroase/ tumefiate DA NU
4. Redoare matinală > 1h DA NU
5. VSH > 28mm/1h și PCR > 3x valoarea normală (cantitativ) DA NU
6. Lipsa de răspuns la 2 csDMARD ca doze și durată conform precizărilor din protocol DA NU
7. Absența contraindicațiilor recunoscute la terapia biologică / terapia sintetică țintită DA NU
8. VAS, screeninguri și analize de laborator conform Fișei de Inițiere obligatorii din RRBR (pentru ambele forme, element de audit/control date în format electronic) DA NU
9. Fișă pacient introdusă obligatoriu în RRBR (Registrul Român de Boli Reumatice) DA

Varianta 2:

1. PR cu factori de prognostic nefavorabili DAS28 > 3,2 DA NU
2. Sub 2 ani de la debut și vârsta < 45 ani DA NU
3. Ac anti CCP > 10x limita superioară a normalului DA NU
4. VSH > 50mm/1h și PCR > 5x valoarea normală (cantitativ) DA NU
5. Eroziuni evidențiate radiologic (cu dovada existenței acestora) DA NU
6. Lipsa de răspuns la 1 csDMARD ca doze și durată conform precizărilor din protocol DA NU
7. Absența contraindicațiilor recunoscute la terapia biologică / terapia sintetică țintită DA NU
8. VAS, screeninguri și analize de laborator conform Fișei de Inițiere obligatorii din RRBR (pentru ambele forme; element de audit/control date în format electronic) DA NU
9. Fișă pacient introdusă obligatoriu în RRBR (Registrul Român de Boli Reumatice) DA

B. CRITERII DE EXCLUDERE DIN TRATAMENT

1. Contraindicațiile recunoscute la terapia biologică / terapia sintetică țintită, conform protocolului DA NU

C. CRITERII DE CONTINUARE A TRATAMENTULUI

1. Răspuns terapeutic DAS28 conform protocolului (se continuă terapia) DA NU
2. Lipsa de răspuns terapeutic DAS28 conform protocolului (se face *switch*) DA NU
3. Reacție adversă raportată în Fișa de Reacție Adversă din RRBR si ANMDM (se face *switch*)
 DA NU
4. Respectă criteriile de reperfuzie conform protocolului (doar pentru Rituximabum)
 DA NU
5. Terapie combinată cu csDMARD/monoterapie biologică sau terapie sintetică țintită, justificată,
cu precizările din protocol DA NU
6. Fișă pacient introdusă obligatoriu în RRBR DA

D. CRITERII DE ÎNTRERUPERE A TRATAMENTULUI

1. Reacție adversă severă DA NU
2. Contraindicațiile recunoscute la terapia biologică / terapia sintetică țintită,
conform protocolului DA NU

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.