

Tájékoztató a Giotrif – (afatinib) kezelések előzetes engedélyezéséhez

Az 9/1993 (IV.2) NM rendelet 1/A melléklet 8/a4. indikációs pont szerinti Giotrif kezelések 2021. február óta **előzetes engedélyezéshez kötöttek**, mely során Orvossalakértőnk hoz döntést a kezelés támogathatóságáról a betegdokumentáció alapján.

Az elbírálás érdekében a kezelőorvos részéről az alábbi betegdokumentációt kell megküldeni a nagyerteku.teteles@neak.gov.hu e-mail címre:

- a beteg kórtörténetét összefoglaló ambuláns lap
- szövettani eredmény a ritka mutációra vonatkozóan
- Az engedélyhez szükséges dokumentáció benyújtásakor meg kell jelölni, hogy a beteg miért nem kaphat gefitinib vagy erlotinib hatóanyagú készítményt.

A döntésről elektronikus úton, válasz e-mailben értesítjük a kezelő orvost.