

Antrag einer Immunapherese bei aktiver rheumatischer Arthritis entsprechend der Anlage 1 zu der Richtlinie Methoden vertragsärztliche Versorgung gemäß § 135 Abs. 1 SGB V

Wichtiger Hinweis!

Bitte füllen Sie das Antragsformular vollständig aus. Fügen Sie diesem Antrag alle Unterlagen bei (ergänzende ärztliche Beurteilung des Patienten durch einen Internisten oder Orthopäden, der den Schwerpunkt "Rheumatologie" führt), die nach der Anlage 1 zu den BUB-Richtlinien unbedingt vorzulegen sind. Die zuständige Fachkommission kann erst nach Vorlage aller Unterlagen die Indikation überprüfen und eine Empfehlung abgeben.

Antragstellende Praxi	<u>s</u>		
Name:			
Praxisanschrift Straße:			
PLZ, Ort			
Telefon/ Fax:			
E-Mail:			
Patientenbezogene A	ngaben:		
Pseudonym:			
□ männlich □	weiblich	Geburtsjahr:	
Krankenkasse:			
Größe:		Gewicht:	
geplanter Beginn der	Behandlung:		



Indikation zur Immunapherese:

Anhand des Aktivitätsscores DAS 28	
Anzahl geschwollener Gelenke (aus 28):	
Anzahl schmerzhafter Gelenke (aus 28):	
Einschätzung der Krankheitsaktivität durch den Patienten (10 cm VAS):	
BSG 1. Stunde (mm/h):	
Ergebnis DAS (aus 28):	
(Interpretation: DAS (28)>2.6 Remission; DAS DAS (28) 3.3 bis 5.1 mittlere Kra	(29) 2.6 bis 3.2 geringe Krankheitsaktivität; ankheitsaktivität; DAS (28)>5.1 hohe Krankheitsaktivität)
Anhand ACR	
Morgensteifigkeit in und um Gelenke, mind. 1 Stunde Dauer vor maximaler Belastung:	
Weichteilschwellung bzw. Arthritis von 3 oder mehr Gelenken (vom Arzt Beobachtet):	
Schwellung bzw. Arthritis der proximalen Interphalangealen metakarpophalangealen Gelenke oder Handgelenke:	
Symetrische Schwellung bzw. Arthritis:	
Rheumaknoten:	
Nachweis von Rheumafaktoren (mit einer Methode, die in maximal 5 % falsch positiv reagiert):	
im Röntgenbild Erosionen und/oder gelenknahe Osteoporose in Finger- oder Handgelenken:	
Hinweis: - Symptome 14. müssen mindestens 6 ' - Sichere rheumatoide Arthritis: mindeste	
Laborchemische Befunde	
CRP:	(normal: 0-5 mg/ml
Croff on Pluthild	



Therapeutische Maßnahmer	ո։					
Chirurgische Interventionen:						
Medikamentöse Therapie:	Basistherap	eutika (DMARDs)				
Wirkstoff (auch in Kombinationstherapien	Dosierung	Dauer der Gabe (von/bis)	Grund des Absetzens			
Kontraindikation bei:		weil:				
Kontraindikation bei:		weil:				
Kontraindikation bei:		weil:				
Medikation Biologika:						
Wirkstoff	Dosierung	Dauer der Gabe (von/bis)	Grund des Absetzens			

Ansprechpartnerin: Julia Diòsi / Annett Irmer Tel.: 0391 627-7334 /-6504 / Fax: 0391 627-8544 /-7709

E-Mail: Julia.Diosi@kvsa.de / Annett.Irmer@kvsa.de



Kontraindikation bei:	weil:
Kontraindikation bei:	weil:
Kontraindikation bei:	weil:
Zusammenfassung der Medikation:	
Anzahl der Basistherapeutika (inklusive MTX):	
Anzahl der Gabe von Biologika:	
Aktuelle weitere Medikation:	

Ansprechpartnerin: Julia Diòsi / Annett Irmer Tel.: 0391 627-7334 /-6504 / Fax: 0391 627-8544 /-7709 E-Mail: Julia.Diosi@kvsa.de / Annett.Irmer@kvsa.de

Ort, Datum, BSNR

Stempel / Unterschrift des antragstellenden Arztes



Anlage 1

Einverständniserklärung des Patienten				
Pseudonym:				
Geburtsjahr:				

Vor dem Beginn der Immunapherese bei aktiver rheumatoider Arthritis ist es notwendig, dass meine leistungspflichtige Krankenkasse und die Kassenärztliche Vereinigung Sachsen-Anhalt über die Therapie beraten und die Behandlung genehmigen. Mir ist bekannt, dass

- die Durchführung der Therapie erst dann zulässig ist, wenn meine leistungspflichtige Krankenkasse mir einen Leistungsbescheid erteilt hat,
- der Leistungsbescheid nur befristet auf ein Jahr erteilt werden kann.

Ich bin einverstanden, dass der indikationsstellende Arzt zu diesem Zwecke nachfolgende Unterlagen an die fachkundige Kommission der Kassenärztlichen Vereinigung Sachsen-Anhalt weiterreicht:

- schriftliche Begründung der Indikationsstellung,
- ergänzende medizinische Beurteilungen.

Sofern ich mein schriftliches Einverständnis nicht erkläre, kann meine leistungspflichtige Krankenkasse den Leistungsbescheid nicht erteilen, d.h. die Kosten für die Durchführung der Behandlung werden **nicht** übernommen.

Alle personenbezogenen Daten gehen nach Beratung der fachkundigen Kommission an den indikationsstellen Arzt zurück.

Ort, Datum Unterschrift des Patienten