

STATİN GRUBU İLAÇLAR

LDL DÜZEYİ	YETİŞKİN
190 mg/dL'nin üstü (iki ölçüm de 190 üstü) 190 dahil değil	iki ölçüm
160 mg/dL'nin üstü (iki ölçüm de 160 üstü) 160 dahil değil	iki ölçüm + iki risk
130 mg/dL'nin üstü (iki ölçüm de 130 üstü) 130 dahil değil	iki ölçüm+üç risk
70 mg/dL'nin üstü (tek 70 üstü) 70 dahil değil	bir ölçüm+ aşağıdaki durumlardan biri Diyabet,Geçirilmiş Mi, Geçirilmiş İnme, Periferik Arter Hastalığı ,Akut Koroner Sendrom, Koroner Arter Hastalığı, Abdominal Aort Anevrizması , Karotid Arter Hastalığı Olanlarda.

(son altı ay içerisinde en az bir hafta arayla yapılan ölçüm olmalı)

- ❖ Yetişkin Risk Faktörleri: Hipertansiyon, Ailede erken kardiyovasküler hastalık öyküsü, 65 yaş ve üstü hastalar
- ❖ Tüm uzman hekim raporuna istinaden 2 yıl süresince tüm hekimler reçetelendirebilir.
- ❖ Tedaviye 6 ay ve daha uzun süre ara veren hastalarda başlangıç koşulları aranır.
- ❖ Raporun yenilenmesinde lipid düzeyini gösteren yeni bir tetkik sonucu istenmez. İdame tedavi için bir önceki raporun düzenlenme tarihi veya tedaviye başlama tarihi ve başlama değerlerinin raporda belirtilmesi yeterlidir.
- ❖ Beksaroten tedavisinde lipid düşürücü ilaç kullanımını gerektiğinde, bu durumun raporda belirtilmesi halinde SUT'un "4.2.28- Lipid düşürücü ilaçların kullanım ilkeleri" maddesi koşulları aranmaz.

LDL DÜZEYİ	10 yaş altı çocuk	10 yaş üstü çocuk
400 mg/dL'nin üstü (iki ölçüm de 400 üstü) 400 dahil değil	iki ölçüm +homozigot ailevi hiperkolosterolemi	iki ölçüm
190 mg/dL'nin üstü (iki ölçüm de 190 üstü) 190 dahil değil	İki ölçüm +bir risk veya İki ölçüm + birden fazla yakın aile bireyinde erken başlangıçlı kardiyovasküler hastalık bulunması	iki ölçüm
160 mg/dL'nin üstü (iki ölçüm de 160 üstü) 160 dahil değil	X	iki ölçüm + iki risk
130 mg/dL'nin üstü (iki ölçüm de 130 üstü) 130 dahil değil	X	iki ölçüm+üç risk
ARALIK BELİRTİLMEMİŞ	Kardiyovasküler hastalık veya Kalp transplantasyonu geçirmiş olması	X

(son altı ay içerisinde en az bir hafta arayla yapılan ölçüm olmalı)

- ❖ Ek risk faktörleri; hipertansiyon, VKI persentile \geq %95, HDL-C $<$ 40 mg/dl, diyabet, kronik böbrek yetmezliği, son dönem böbrek hastalığı, geçirilmiş böbrek nakli, Kawasaki hastalığı, kronik inflamatuvar hastalık, HIV enfeksiyonu veya nefrotik sendromdur.)
- ❖ Çocuk metabolizma hastalıkları veya çocuk endokrinolojisi ve metabolizma hastalıkları veya çocuk kardiyolojisi uzman hekiminin çıkardığı raporla 6 ay süreyle tüm hekimler reçetelendirir.
- ❖ Tedaviye 6 ay ve daha uzun süre ara veren hastalarda başlangıç koşulları aranır.
- ❖ Raporun yenilenmesinde lipid düzeyini gösteren yeni bir tetkik sonucu istenmez. İdame tedavi için bir önceki raporun düzenlenme tarihi veya tedaviye başlama tarihi ve başlama değerlerinin raporda belirtilmesi yeterlidir.
- ❖ Bekсарoten tedavisinde lipid düşürücü ilaç kullanımını gerektiğinde, bu durumun raporda belirtilmesi halinde SUT'un "4.2.28- Lipid düşürücü ilaçların kullanım ilkeleri" maddesi koşulları aranmaz.

STATİN DIŐINDAKİ LİPİD DÜŞÜRÜCÜ İLAÇLAR (fenofibrat, gemfibrozil)

TRİGLİSERİT DÜZEYİ	YETİŞKİN	ÇOCUK
500 mg/dL nin üstü 500 dahil değil	bir ölçüm	bir ölçüm
200 mg/dL üstü 200 dahil değil	bir ölçüm+ aşağıdaki durumlardan biri Diyabet,Geçirilmiş Mi, Geçirilmiş İnme, Periferik Arter Hastalığı ,Akut Koroner Sendrom,Koroner Arter Hastalığı, Abdominal Aort Anevrizması , Karotid Arter Hastalığı Olanlarda.	bir ölçüm+ aşağıdaki durumlardan biri Diyabet,Geçirilmiş Mi, Geçirilmiş İnme, Periferik Arter Hastalığı ,Akut Koroner Sendrom,Koroner Arter Hastalığı, Abdominal Aort Anevrizması , Karotid Arter Hastalığı Olanlarda.

(son altı ay içerisinde yapılan ölçüm olmalı)

- ❖ Kardiyoloji, kalp ve damar cerrahisi, endokrinoloji, iç hastalıkları, nöroloji uzman hekimlerince düzenlenecek uzman hekim raporuna dayanılarak tüm hekimlerce reçete edilir.
- ❖ Tedaviye 6 ay ve daha uzun süre ara veren hastalarda başlangıç koşulları aranır.
- ❖ Raporun yenilenmesinde lipid düzeyini gösteren yeni bir tetkik sonucu istenmez. İdame tedavi için bir önceki raporun düzenlenme tarihi veya tedaviye başlama tarihi ve başlama değerlerinin raporda belirtilmesi yeterlidir.
- ❖ Beksaroten tedavisinde lipid düşürücü ilaç kullanımını gerektiğinde, bu durumun raporda belirtilmesi halinde SUT'un “4.2.28- Lipid düşürücü ilaçların kullanım ilkeleri” maddesi koşulları aranmaz.

Ezetimib içeren mono/kombine ürünler, safra asidi tutucular ve ezetimib içeren mono/kombine ürünler ile safra asidi tutucuların statinler ile birlikte kullanımı

DEĞER	
LDL 100 mg/dL'nin üstü 100 dahil değil	bir ölçüm+ en az 6 ay statin tedavisine rağmen
AST/SGOT (Üst sınırın en az 3 kat üstü)	bir ölçüm
ALT/SGPT (Üst sınırın en az 3 kat üstü)	bir ölçüm
Kreatin fosfokinaz (Üst sınırın en az 2 kat üstü)	bir ölçüm

- ❖ En az 6 ay boyunca statinlerle tedavi edilmiş olmasına rağmen LDL düzeyi 100 mg/dL'nin üzerinde kalan hastalarda bu durumun belgelenmesi koşuluyla ve kardiyoloji, iç hastalıkları, nöroloji ya da kalp ve damar cerrahisi uzman hekimlerinden biri tarafından düzenlenen uzman hekim raporuna istinaden tüm hekimlerce reçete edilebilir.
- ❖ Karaciğer enzimlerinden en az birinin (AST/SGOT ya da ALT/SGPT) normal değer aralığının üst sınırının en az 3 kat üstüne çıkması ya da kreatin fosfokinaz düzeylerinin normal aralığının üst katının en az 2 kat üzerine çıkması durumlarında, bu nedenlerden dolayı statin kullanılmadığının belgelenmesi koşuluyla; kardiyoloji, iç hastalıkları, nöroloji ya da kalp ve damar cerrahisi uzman hekimlerinden biri tarafından düzenlenen uzman hekim raporuna istinaden tüm hekimlerce reçete edilebilir.
- ❖ **Ezetimib statin tedavisine ek kullanılabilir.**