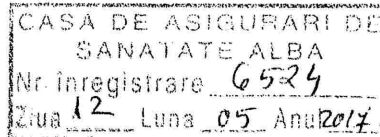




CASA NAȚIONALĂ DE ASIGURĂRI DE SĂNĂTATE
CABINET PREȘEDINTE

Calea Călărașilor nr. 248, Bloc S19, Sector 3, București
 e-mail: cabinet.presedinte@casan.ro, tel.: 0372 309 270, fax: 0372 309 231

Nr. *12.05.2017*



Către

CASA DE ASIGURĂRI DE SĂNĂTATE

În atenția

Doamnel / Domnului Președinte Director General

Ref.: **Contracte cost-volum nr. P / 2758 / 13.03.2017, nr. P / 2759 / 17.03.2017 și nr. P / 11050 / 30.12.2016**

Având în vedere prevederile:

- OUG nr. 77/2011 privind stabilirea unor contribuții pentru finanțarea unor cheltuieli în domeniul sănătății, cu modificările și completările ulterioare,
- Ordinului comun MS/CNAS nr. 3/1/2015 privind modelul de contract, metodologia de negociere, încheiere și monitorizare a modului de implementare și derulare a contractelor de tip cost - volum / cost - volum - rezultat, cu modificările și completările ulterioare,
- Contractul cost-volum nr. P / 2759 / 17.03.2017 încheiat între CNAS și deținătorul de autorizație de punere pe piață BRISTOL - MYERS SQUIBB PHARMA EEIG, reprezentată legal de DLA PIPER TAX SRL, pentru medicamentele OPDIVO 100 mg și OPDIVO 40 mg (NIVOLUMABUM)
- Contractul cost-volum nr. P / 2758 / 13.03.2017 încheiat între CNAS și deținătorul de autorizație de punere pe piață ROCHE REGISTRATION Ltd., reprezentată legal de ROCHE ROMANIA SRL, pentru medicamentul ZELBORAF 240 mg (VEMURAFENIBUM),
- Contractul cost-volum nr. P / 11050 / 30.12.2016 încheiat între CNAS și deținătorul de autorizație de punere pe piață ASTRAZENECA AB - SUEEDIA, reprezentată legal de DLA PIPER TAX SRL, pentru medicamentul IRESSA 250 mg (GEFITINIBUM),

vă aducem la cunoștință **beneficiile aduse pacienților pe aria terapeutică oncologică, susținute în mod gratuit de către deținătorii de autorizație de punere pe piață, conform prevederilor contractelor cost-volum mai sus menționate:**

- A. pentru medicamentele OPDIVO 100 mg (W61901002) și OPDIVO 40 mg (W61901001), compania BRISTOL - MYERS SQUIBB PHARMA EEIG susține:
- un program suport pentru planificarea administrării concomitente a terapiei pentru pacienții cărora li se administrează medicamentul, cu rolul de a facilita programarea pacienților pentru administrarea terapiei; programul se adresează atât pacienților, cât și medicilor curanți;
 - un examen CT de evaluare cu / fără substanță de contrast pentru fiecare din pacienții contractați, pentru a confirma răspunsul la imunoterapie și a exclude progresia bolii, la minim 4 săptămâni după înregistrarea inițială a răspunsului (primul răspuns trebuie evaluat la 12 săptămâni de la inițierea tratamentului) definit

conform criteriilor de evaluare tumorală IrRECIST, adaptare după RECIST 1.1, pe baza evaluării a până la 5 leziuni țintă preselectate inițial.

B. pentru medicamentul **ZELBORAF 240 mg** (W58517001), compania **ROCHE ROMANIA SRL** susține:

- acoperirea costurilor kiturilor aferente testărilor paraclinice personalizate BrafV600, necesare pentru identificarea corectă a pacienților contractați, pe măsura includerii lor în tratamentul cu VEMURAFENIBUM.

C. pentru medicamentul **IRESSA 250 mg** (W54587001), compania **ASTRAZENECA AB - SUECIA** susține:

- testarea pentru determinarea statusului mutației EGFR (atât din țesutul tumoral cât și din sânge – ADN circulant tumoral, conform RCP) pentru pacienții contractați la recomandarea medicului curant.

OBSERVAȚIE: Testările paraclinice sunt recomandate doar de medicii curanți, pentru pacienții care îndeplinesc criteriile de eligibilitate pentru includere în tratament, conform protocolului terapeutic specific fiecărui medicament.

Aveți obligația de a dispune toate măsurile necesare în vederea informării medicilor curanți (prescriptori) și a pacienților, cu privire la aspectele menționate în prezenta adresă.

Cu stimă,

PREȘEDINTE
Conf. Univ. Dr. **Mădălin BURCEA**

