



CASA NAȚIONALĂ DE ASIGURĂRI DE SĂNĂTATE
DIRECTOR GENERAL
Calea Călărașilor nr. 248, Bloc S19, Sector 3, București

DG 657/02.05.2017

Catre,

CASA DE ASIGURARI DE SANATATE A JUDETULUI

In atentia,

Doamnei/Domnului **PRESEDINTE-DIRECTOR GENERAL**

Ref. protocoale terapeutice, formulare specifice

CABINET DIRECTOR GENERAL

Catre : _____, Med Sef -
In alt.: *Fanuaciu*; fevr. med. -

Data : _____ Semnătura : _____

A. In Monitorul Oficial al Romaniei partea I nr 300 si 300 bis din data de 27.04.2017 a fost publicat Ordinul MS/CNAS nr 475/308/2017 privind modificarile si completarea anexei nr 1 la Ordinul ministrului sanatatii publice si al presedintelui Casei Nationale de Asigurari de Sanatate nr 1301/500/2008 pentru aprobarea protocoalelor terapeutice privind prescrierea medicamentelor aferente denumirilor comune internationale prevazute in Lista cuprinzand denumirile comune internationale corespunzatoare medicamentelor de care beneficiaza usigurati, cu sau fara contributie personala, pe baza de prescriptie medicala, in sistemul de asigurari sociale de sanatate, aprobată prin Hotararea Guvernului nr 720/2008.

In acest sens, pe site-ul CNAS in sectiunea "Informatii pentru furnizori – medicamente – protocoale terapeutice" au fost postate toate protocoalele valabile aprobată prin Ordinul MS/CNAS nr 1301/500/2008, actualizate la zi.

B. Prin Ordinul CNAS nr 310/2017 a fost completat Ordinul CNAS nr 141/2017 cu un numar de 11 noi Formulare specifice , respectiv:

Cod formular specific	DCI/afecțiune
J05AX65-C7.1	COMBINATII (SOFOBUVIR+LEDIPASVIR)- pacienți cu toleranță la Ribavirină
J05AX65-C7.2	COMBINATII (SOFOBUVIR+LEDIPASVIR)- pacienți cu intoleranță/contraindicații la Ribavirină
J05AX65-C4	COMBINATII (SOFOBUVIR+LEDIPASVIR)- pacienți cu infecție cu VHC posttransplant hepatic
J05AX66.1	COMBINATII (OMBITASVIR+PARITRAPEVIR+RITONAVIR)+ DASABUVIR - pacienți cu diverse forme clinice de infecție cu VHC
J05AX66.2	COMBINATII (OMBITASVIR+PARITRAPEVIR+RITONAVIR)+ DASABUVIR - pacienți cu infecție cu VHC și insuficiență renală cronică aflată în dializa
L01XC17	NIVOLUMABUM- melanom malign
L01XE23-25	COMBINATII: DCI DABRAFENIBUM / DCI TRAMETINIBUM
L01XE15	VIKIMURAFENIBUM
L02BB04.1	ENZALUTAMIDUM – carcinom al prostatei indicație post chimioterapie

1.02BB04,2	ENZALUTAMIDUM – cancerul de prostată indicație pre chimioterapie
1.01XE02	GEFITINIBUM

In acest sens, pe site-ul CNAS în secțiunea "informații pentru furnizori- medicamente-formulare specifice" au fost posteate cele 11 formulare specifice în fisierul cu denumirea "Formularare specifice 27.04. 2017". Ordinul CNAS nr 310/2017 a fost publicat în Monitorul Oficial al României partea I nr 306 și 306 bis din data de 28.04.2017.

C. În PIAS se regăsesc formularele specifice mai sus menționate și schemele terapeutice aferente urmatoarelor formulare: J05AX65-G7.1, J05AX65-G7.2, J05AX66.1, J05AX66.2, L01XC17, L01XE23-25, L01XE15, L01XB02. În vederea prescrierii acestor medicamente, furnizorii de servicii medicale au obligația de a-si actualiza nomenclatoarele SIUI. Pentru DCI Enzalutamidum formularele specifice vor fi transmise de medicii curanți la CAS urmând u să informeze asupra datei de la care vor putea fi procesate în SIUI, respectiv transmise online în PIAS de către medicii curanți. Formularul specific J05AX65-G4 va putea fi utilizat doar după includerea medicamentului în Lista prețurilor de referință.

D. Având în vedere adresa CNAS nr P2666/16.03.2017- informare referitoare la încheierea contractului cost volum pentru DCI Dabrafenibum+DCI Trametinib - prin care v-am comunicat faptul că "Programul de carduri prin care produsul Mekinist(Trametinib) va fi oferit gratuit pacientilor initiați cu Tafinlar(Dabrafenibum) de către deținătorul de APP, va fi oprit după intrarea în vigoare a protocolului terapeutic aferent combinatiei terapeutice DCI Dabrafenibum + DCI Trametinib, protocol elaborat de Comisia de specialitate ale Ministerului Sanatății și aprobat prin Ordin MS/CNAS, data de la care prescrierea tratamentului în combinație se va realiza în conformitate cu prevederile legale în vigoare în sistemul de asigurări sociale de sănătate." și protocolul terapeutic aferent combinatiei DCI Dabrafenibum+DCI Trametinib aprobat prin Ordinul MS/CNAS nr 475/308/2017, în vederea prescrierii acestei combinatii se vor avea în vedere urmatoarele:

- **pacientii pentru care tratamentul cu Dabrafenib+Trametinib s-a inițiat în perioada 16.03.2017-28.04.2017.** În vederea continuării tratamentului după data de 01.05.2017, medicul curant va transmite în PIAS întreruperea formularului specific L01XE23 și continuarea schemei terapeutice pe formularul specific L01XE23-25. Prescripția medicală electronică va contine atât medicamentul Tafinlar (DCI Dabrafenibum) cât și medicamentul Mekinist (DCI Trametinibum).
- **pacientii nou diagnosticati după data de 01.05.2017 care îndeplinesc criteriile de includere prevazute în protocolul terapeutic.** Inițierea și continuarea tratamentului se va face în conformitate cu prevederile Ordinului CNAS nr 141/2017 cu modificările ulterioare utilizând formularul specific L01XE23-25. Prescripția medicală electronică va contine atât medicamentul Tafinlar (DCI Dabrafenibum) cât și medicamentul Mekinist (DCI Trametinibum).
- **pacientii care au fost inclusi în tratament cu Tafinlar (DCI Dabrafenibum) până la data de 31.12.2016** (data încheierii contractului cost volum în baza căruia DCI Dabrafenibum a fost inclus în anul 2015 în Lista aprobută prin HGI nr 720/2008 cu modificările și completările ulterioare). Continuarea tratamentului se va face în conformitate cu prevederile Ordinului CNAS nr 141/2017 cu modificările ulterioare, doar cu medicamentul Tafinlar (DCI Dabrafenibum) utilizând formularul specific L01XE23. Asocierea Mekinist la pacienții care sunt deja în tratament cu DCI Dabrafenibum (Tafinlar®) sau cu alt inhibitor BRAF nu este susținută de date științifice.

E. Incepand cu data de 01.05.2017, in Lista preturilor de referinta, pentru DCI Etanerceptum inclus in categoriile de boli G31B, G31C, G31D, G31E si G31F din sublista C sectiunea C1 a fost inclus medicamentul biosimilar Benepali. In acest sens, in PIAS au fost create scheme terapeutice distincte. In vederea prescrierii acestui medicament, furnizorii de servicii medicale au obligatia de a-si actualiza nomenclatoarele SIUI.

Vă rugăm să luăți toate măsurile care se impun pentru informarea medicilor prescriptori aflați în relații contractuale cu casa de asigurări de sănătate și a asiguratilor cu privire la informațiile comunicate prin prezența adresa în vederea evitării disfuncționalităților de prescriere și asigurării accesului asiguratilor la medicamentele inovative ce face obiectul contracelor cost-volum/cost-volum-rezultat.

Cu stima,

