



În atenția,

**Medicilor prescriptori pentru medicamentele aferente DCI-NIVOLUMABUM  
Bolnavilor care urmează tratament cu medicamente aferente DCI-NIVOLUMABUM**

În urma adresei CNAS nr. LM10397/15.12.2017 vă aducem la cunoștință faptul că, pe aria terapeutică oncologie, prin Contractul cost volum nr. MB/7253/10.08.2017 încheiat între CNAS și deținătorul de autorizație de punere pe piață BRISTOL-MYERS SQUIBB PHARMA EEIG (BMS) prin reprezentant legal SC KPMG Business Tax Services SRL, pentru medicamentele OPDIVO 100 mg și OPDIVO 40 mg (NIVOLUMABUM), cu indicații pentru:

1. ,, tratamentul cancerului bronho-pulmonar altul decât cel cu celule mici, local avansat sau metastazat, după tratamentul anterior chimioterapic la adulți.
2. monoterapie pentru tratamentul carcinomului renal după terapie anterioară la adulți”

beneficiile aduse pacienților suportate de către BMS sunt următoarele:

- Un program 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

Președinte- Director General

Ec. Rodica Biro



Medic Șef

Dr. Ács Valéria