

**În atenția**

**MEDICILOR CURANȚI / PRESCRIPTORI**

Având în vedere adresa CNAS nr. DG 657/02.05.2017 înregistrată la CAS Botoșani nr. 12610/03.05.2017 vă comunicăm următoarele:

1. În Monitorul Oficial al României partea I nr.300 și 300 bis din data de 27.04.2017 fost publicat Ordinul MS/CNAS nr. 475/308/2017 privind modificarea și completarea anex nr.1 la Ordinul Ministrului sănătății publice și al Președintelui CNAS nr.1301/500/2008 pentru aprobarea protocoalelor terapeutice privind prescrierea medicamentelor aferente denumirilor comune internaționale prevăzute în Lista cuprinzând denumirile comune internaționale corespunzătoare medicamentelor de care beneficiază asigurații, cu sau fără contribuție personală, pe bază de prescripție medicală, în sistemul de asigurări sociale de sănătate aprobată prin HG NR.720/2008.

În acest sens, pe site-ul CNAS în secțiunea „informații pentru furnizori , medicamente și protocoale terapeutice” au fost postate toate protocoalele valabile aprobate prin Ordinul MS/CNAS nr.1301/500/2008, actualizate la zi.

2. Prin Ordinul CNAS nr. 310/2017 a fost completat Ordinul CNAS nr. 141/2017 cu un număr de 11 noi Formulare specifice.

În acest sens pe site-ul CNAS în secțiunea „informații pentru furnizori , medicamente și formulare specifice” au fost postate cele 11 formulare specifice în fișierul cu denumire „Formulare 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.

3. În PIAS se regăesc formularele specifice mai sus menționate și schemele terapeutice aferente următoarelor formulare : J05AX65-G7.1, J05AX65-G7.2, J05AX66.1, J05AX66.2, L01XC17, L01XE23-25, L01XE15, L01XE02. În vederea prescrierii acestor medicamente furnizorii de servicii medicale au obligația de a-și actualiza nomenclatoarele SIUI.

Pentru DCI ENZALUTAMIDUM formularele specifice vor fi transmise de medic curanți la CAS urmând a vă informa asupra datei de la care vor putea fi procesate în SIU respectiv trimise online în PIAS de către medicii curanți. Formularul specific J05AX65-G4 va putea fi utilizat doar după includerea medicamentului în Lista prețurilor de referință.

4. Având în vedere adresa CNAS nr. P2666/16.03.2017 – informare referitoare la încheierea contractului cost volum pentru DCI Dabrafenibum+DCI Trametinibum- prin care v-am comunicat faptul că „Programul de carduri prin care produsul Mekinist (Trametinibum) va fi oferit gratuit pacienților inițiați cu Tafinlar(Dabrafenibum) de către deținătorul de APP, va fi oprit după intrarea în vigoare a protocolului terapeutic aferent



combinației terapeutice DCI Dabrafenibum + DCI Trametinibum, protocol elaborat de Comisiile de specialitate ale Ministerului Sănătății 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 combinației DCI Dabrafenibum+DCI Trametinibum aprobat prin Ordinul MS/CNAS nr. 475/308/2017, în vederea prescrierii acestei combinații se vor avea în vedere următoarele:

**-pacienții 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 conține atât medicamentul Tafinlar (DCI Dabrafenibum) cât și medicamentul Mekinist (DCI Trametinibum).

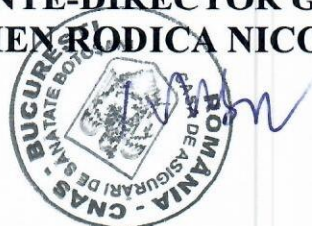
**-pacienții nou diagnosticați după data de 01.05.2017 care îndeplinesc criteriile de includere prevăzute în protocolul terapeutic.** Inițierea și continuarea tratamentului se va face în conformitate cu prevederile Ordinului CNAS nr.141/2017 cu modificările ulterioare utilizând Formularul specific L01XE23-25. Prescripția medicală electronică va conține atât medicamentul Tafinlar (DCI Dabrafenibum) cât și medicamentul Mekinist (DCI Trametinibum).

**-pacienții care au fost incluși în tratament cu Tafinlar (DCI Dabrafenibum) până la data de 31.11.2016** (data încetării contractului cost volum în baza căruia DCI Dabrafenibum a fost inclus în anul 2015 în Lista aprobată prin HG 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.

5. Începând cu data de 01.05.2017, în Lista prețurilor de referință, pentru DCI ETANERCEPTUM inclus în categoriile de boli G31 B, G31 C, G31 D, G31 E și G31 F din sublista C secțiunea C1 a fost inclus medicamentul biosimilar BENEPALI. În acest sens, în PIAS au fost create scheme terapeutice distincte. În vederea prescrierii acestui medicament, furnizorii de servicii medicale au obligația de a-și actualiza nomenclatoarele SIUI.

Cu stimă,

**PREȘEDINTE-DIRECTOR GENERAL**  
**Ec. CARMEN RODICA NICOLAU**



SERVICIUL MEDICAL  
MOROȘANU DRAGOȘ