



Casa de Asigurări de Sănătate Botoșani

B-dul Mihai Eminescu nr.52

Telefon-Fax 0231-512692 E-mail : casbt@casbt.ro

Operator de date cu caracter personal 7953

În atenția

MEDICILOR CURANȚI (PRESCRIPTORI) și a PACIENȚILOR

Având în vedere adresa CNAS nr. MC 4577/11.05.2017 înregistrată la CAS Botoșani la nr. 13395/12.05.2017 cu referire la Contracte cost-volum nr. P/2758/13.03.2017, nr. P/2759/17.03.2017 și nr. P/11050/30.12.2016 precum și prevederile :

- **OUG nr. 77/2011** privind stabilirea unor contribuții pentru finanțarea unor cheltuieli în domeniul sănătății, cu modificările și completările ulterioare,

- **Ordinul 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 100mg.** și **OPDIVO 40mg. (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 240mg. (VEMURAFENIBUM)**,

- **Contractul cost-volum nr.P/11050/30.12.2016** încheiat între CNAS și deținătorul de autorizație de punere pe piață **ASTRAZENECA AB – SUEDIA**, reprezentată legal de **DLA PIPER TAX SRL**, pentru medicamentul **IRESSA 250mg. (GEFITINIBUM)**,

vă aducem la cunoștință **beneficiile aduse pacienților pe aria terapeutică oncologie, 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 100mg. (W61901002)** și **OPDIVO 40mg. (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 240mg. (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 250mg. (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 tratament.

Cu stimă,

PREȘEDINTE-DIRECTOR GENERAL
Ec. CARMEN RODICA NICOLAU



SERVICIUL MEDICAL
MOROȘANU DRAGOȘ