

Prin **Ordinul președintelui CNAS nr. 500/06.05.2021** a fost modificată Anexa 1 la Ordinul președintelui Casei Naționale de Asigurări de Sănătate nr. 141/2017 *privind aprobarea formularelor specifice pentru verificarea respectării criteriilor de eligibilitate aferente protocoalelor terapeutice pentru medicamentele notate cu (\*\*\*)1, (\*\*\*)1 $\Omega$  și (\*\*\*)1 $\beta$  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, precum și denumirile comune internaționale corespunzătoare medicamentelor care se acordă în cadrul programelor naționale de sănătate, aprobată prin Hotărârea Guvernului nr. 720/2008, cu modificările și completările ulterioare, și a metodologiei de transmitere a acestora în platforma informatică din asigurările de sănătate, cu modificările și completările ulterioare, respectiv a fost actualizat formularul specific L01XE18.1 – *Ruxolitinibum* – policitemia vera.*

În acest sens, pe site-ul CNAS, în conformitate cu prevederile art. 18 din anexa 36 la Ordinul ministrului sănătății și al președintelui Casei Naționale de Asigurări de Sănătate nr. 397/836/2018 *privind aprobarea Normelor metodologice de aplicare în anul 2018 a Hotărârii Guvernului nr. 140/2018 pentru aprobarea pachetelor de servicii și a Contractului-cadru care reglementează condițiile acordării asistenței medicale, a medicamentelor și a dispozitivelor medicale în cadrul sistemului de asigurări sociale de sănătate pentru anii 2018 – 2019*, cu modificările și completările ulterioare, în secțiunea “informații pentru furnizori-medicamente-formulare specifice”, a fost publicat formularul specific L01XE18.1 în fișierul cu denumirea “Formulare specifice Ordin 500\_2021”.

Ordinul președintelui Casei Naționale de Asigurări de Sănătate nr. 500/2021 a fost publicat în Monitorul Oficial al României partea I, nr. 498/13.05.2021.

Totodată, vă aducem la cunoștință că în PIAS a fost introdusă o schemă terapeutică nouă, respectiv schema L01XE27.3 pentru formularul L01XE27, pentru DCI Ibrutinibum și anume pentru indicația leucemie limfatică cronică (LLC) sau limfom limfocitic cu celule B mici (SLL), tratament compus din asocierea de medicamente: Ibrutinibum+Bendamustinum+Rituximab.

În vederea prescrierii acestor medicamente, furnizorii de servicii medicale au obligația de a-și actualiza nomenclatoarele din SIUI.