

Având în vedere 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 / 3860 / 24.05.2016** încheiat între CNAS și deținătorul de autorizație de punere pe piață **BOEHRINGER INGELHEIM INTERNATIONAL GmbH** reprezentată legal de **BOEHRINGER INGELHEIM RCV GmbH&Co KG VIENA SUCURSALA BUCUREȘTI**, pentru medicamentele **GIOTRIF 20 mg, GIOTRIF 30mg, GIOTRIF 40mg și GIOTRIF 50 mg (AFATINIBUM)**

vă aducem la cunoștință **beneficiile aduse pacienților pe aria terapeutică oncologică, susținute în mod gratuit de către deținătorul de autorizație de punere pe piață, conform prevederilor contractului cost-volum mai sus menționat:**

- pentru medicamentele **GIOTRIF 20 mg, GIOTRIF 30mg, GIOTRIF 40mg și GIOTRIF 50 mg (AFATINIBUM)** compania **BOEHRINGER INGELHEIM INTERNATIONAL GmbH** susține:

- testarea pentru determinarea statusului mutației EGFR pentru pacienți cu neoplasm bronhopulmonar, altul decât cel cu celule mici (NSCLS), avansat local sau metastazat, netratat anterior cu receptorul al factorului de creștere epidermal (EGFR) TKI.

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 medicament.