



**CASA NAȚIONALĂ DE ASIGURĂRI DE SĂNĂTATE  
CASA DE ASIGURĂRI DE SĂNĂTATE NEAMȚ**

610125 PIATRA NEAMȚ, Str. Lt. Drăghescu Nr.4 B,  
Tel. + 40-0233/23.06.12 Tel/Fax +40-0233/23.05.13, e-mail : cjas@casnt.ro

OPERATOR 250 - Date cu caracter personal prelucrate în conformitate cu prevederile Legii 677 / 2001

**NECONFIDENTIAL**

Nr. P 16895 din 18.12.2017

**ÎN ATENȚIA  
SPITALULUI JUDEȚEAN DE URGENȚĂ PIATRA NEAMȚ  
SPITALULUI MUNICIPAL DE URGENȚĂ ROMAN  
(pentru informarea medicilor oncologi)  
ASIGURAȚILOR CAS NEAMȚ**

În urma informării primite de la CNAS, aducem la cunoștința furnizorilor Spitalul județean de urgență Piatra Neamț, Spitalul municipal de urgență Roman (în vederea informării medicilor oncologi), și asiguraților CAS Neamț, următoarele aspecte:

În conformitate cu prevederile:

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

- Ordinului 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. MB/ 7263/ 10. 08. 2017 încheiat între CNAS și deținătorul de autorizație de punere pe piață BRISTOL-MYERS SQUIBB PHAMRA 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 bronhopulmonar, 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;

Vă aducem la cunoștință faptul că, pe aria terapeutică oncologie, beneficiile aduse pacienților prevăzuți în contractul cost-volum mai sus menționat, suportate de către compania BMS, sunt următoarele:

- 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 contractanți, pentru a confirma răspunsul la imunoterapie și a exclude progresele 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,  
jr. Elena Nadia Harpa