



**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 3747 din 16. 03. 2017

**ÎN ATENȚIA
MEDICILOR PRESCRIPTORI AFLAȚI ÎN RELAȚIE CONTRACTUALĂ CU
CAS NEAMȚ
ASIGURAȚILOR CAS NEAMȚ**

În vederea asigurării accesului asiguraților la medicamentele inovative ce fac obiectul contractului cost-volum, aducem la cunoștință faptul că la data de 15. 03. 2017 a fost încheiat un nou contract cost-volum pe aria terapeutică oncologie pentru DCI DABRAFENIBUM (TAFINLAR) inclus condiționat în anul 2015 în Lista aprobată prin HG nr. 720/ 2008 cu modificările și completările ulterioare **ce se va prescrie, începând cu data intrării în vigoare a noului contract cost volum, pentru pacienții nou diagnosticați, în combinație cu DCI TRAMETINIBUM (MEKINIST).**

• Începând cu data de 16. 03. 2017 și până la data includerii DCI Trametinibum în Lista aprobată prin HG nr. 720/ 2008 cu modificările și completările ulterioare și intrarea în vigoare a protocolului terapeutic pentru combinația DCI Dabrafenibum + DCI Tramentinibum:

- pentru **pacienții nou diagnosticați** care îndeplinesc criteriile de includere prevăzute în protocolul terapeutic pentru DCI Dabrafenibum prevăzut în ordinal MS/ CNAS nr. 1301/ 500/ 2008 cu modificările și completările ulterioare, **inițierea tratamentului se va efectua în combinația Tafinlar (DCI Dabrafenibum) + Mekinist (DCI Tramentinibum).** În acest sens medicul curant va completa și va transmite la casa de asigurări de sănătate cu care se află în relație contractuală, în conformitate cu prevederile Ordinului CNAS nr. 141/ 2017 cu modificările și completările ulterioare, Formularul specific L01XE23 și va emite pacientului prescripția medicală electronică cu medicamentul Tafinlar (DCI Dabrafenibum). Concomitent cu prescripția medicală electronică, medical curant va emite prescripția de Mekinist pe rețeta simplă.

- în vederea eliberării prescripției cu Mekinist din farmacie, conform precizărilor făcute de deținătorul de APP, pacientul trebuie să dețină un card PharmAccess. În cazul în care pacientul nu deține un astfel de card, poate solicita un formular de înregistrare medicului prescriptor sau în farmacia de unde urmează să ridice terapia.

- **Pentru 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). Asocierea Mekinist la pacienții care sunt deja în tratament cu DCI Dabrafenibum (Tafinlar) sau cu alt inhibitor BRAF nu este susținută de date științifice.

• În conformitate cu prevederile HG nr. 206/ 2015 cu modificările și completările ulterioare și ale normelor tehnice de realizare a programelor naționale de sănătate curative, prescrierea tratamentului cu medicamente care fac obiectul contractelor cost-volum se face pe denumirea comercială, cu menționarea în prescripție și a DCI corespunzătoare, perioada de prescriere a acestor medicamente fiind de până la 30-31 de zile.

• Programul de carduri prin care produsul Mekinist va fi oferit gratuit pacienților inițiați cu Tafinlar de către deținătorul de APP va fi oprit după intrarea în vigoare a protocolului terapeutic aferent combinației terapeutice DCI Dabrafenibum (DCI Trametinibum), protocol elaborate 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.

• Totodată, prin contractul cost volum, deținătorul de APP va sigura pentru un număr maxim de 175 pacienți:

- testarea pacienților cu melanom pentru identificarea mutației BRAF V 600;
- câte 2 examene de monitorizare CT, la debutul terapiei și la 6 luni de la inițierea terapiei.

Președinte – director general,
ec. Marieana Atomulesei

