



CASA DE ASIGURARI DE SANATATE OLT

Aleea Muncii Nr. 1-3, Slatina, Olt
Tel: 0372756697
Fax: 0372877480
TEL VERDE: 0800.500.228
E-mail: medicsef@casot.ro

C.U.I. 11340121
Banca TREZORERIA SLATINA

Operator de date cu caracter personal nr. 256

Nr. 27243/18.10.2023

**Către,
Furnizorii de servicii medicale.....**

Ref: DCI Eculizumabum inclus în subprogramul P6.30 Sindrom hemolitic uremic atipic (SHUa) și hemoglobinurie paroxistică nocturnă (HPN)

Ca urmare a adresei CNAS nr. DG4610/17.10.2023 înregistrată la CAS Olt cu nr. 27158/18.10.2023, vă aducem la cunoștință faptul că, având în vedere:

- adresa prin care compania Astrazeneca aduce la cunoștința autorităților situația medicamentului Soliris (Eculizumabum) inclus necondiționat în sublista C secțiunea C2 PNS 6.30- Sindrom hemolitic uremic atipic (SHUa) și hemoglobinurie paroxistică nocturnă (HPN) din anexa la HG nr.720/2008, republicată, cu modificările și completările ulterioare, respectiv faptul că, pentru indicația SHUa medicamentul Soliris(DCI Eculizumabum) beneficiază de o perioadă de protecție a datelor și a introducerii pe piață până în luna noiembrie 2029, iar pentru indicația HPN protecția datelor încetează astfel încât EMA a autorizat de punere pe piață două medicamente biosimilare medicamentului biologic de referință Soliris (DCI Eculizumabum) pentru indicația HPN

- faptul că, în Canamed aprobat prin Ordinul ministrului sănătății nr. 3309/27.09.2023, ce a intrat în vigoare începând cu luna octombrie 2023, a fost inclus medicamentul biosimilar Bekemv (DCI Eculizumabum) pentru care DAPP a precizat faptul că *“produsul Bekemv va fi disponibil pe piața din România pentru pacienții români, compania asigurând conform prevederilor art.804 alin.(2) de asigurare a unor stocuri adecvate și continue de medicamente începând cu data de 01.10.2023”*

- respectarea utilizării on label a produsului biosimilar doar pentru indicația HPN, indicație pentru care a fost autorizat de EMA

prin Ordinul MS/CNAS nr.3445/879/2023 privind modificarea și completarea Ordinului ministrului sănătății și al președintelui Casei Naționale de Asigurări de Sănătate nr. 1605/875/2014 privind aprobarea modului de calcul, a listei denumirilor comerciale și a prețurilor de decontare ale medicamentelor care se acordă bolnavilor în cadrul programelor naționale de sănătate și a metodologiei de calcul al acestora, ce a intrat în vigoare începând cu luna octombrie 2023:

• a fost modificat art.3 din anexa nr.1 la ordinul MS/CNAS nr. 1605/875/2014 în sensul introducerii medicamentului DCI Eculizumabum pentru bolnavii cu Sindrom hemolitic uremic atipic (SHUa) beneficiari ai programului național de diagnostic și tratament pentru boli rare și sepsis sever – subprogramul P6.30 Sindrom hemolitic uremic atipic (SHUa) și hemoglobinurie paroxistică nocturnă (HPN), în lista medicamentelor pentru care prețul cu ridicata la care se adaugă TVA, respectiv prețul cu amănuntul maximal cu TVA, calculate pe unitatea terapeutică, devine preț de decontare.

• au fost calculate prețuri cu ridicata maximale de decontare/UT în funcție de indicație astfel:

- pentru indicația SHUa, pe codul de diagnostic 671, este inclus doar medicamentul biologic de referință, respectiv Soliris 300mg, prețul cu ridicata maximal de decontare/UT fiind

de 15.652,970000 lei

- Pentru indicația HPN, este inclus atât medicamentul biologic de referință cât și biosimilarul acestuia, respectiv Soliris 300mg și Bekemv 300mg, prețurile cu ridicata maximale de decontare/UT fiind de 15.034,044000 lei pentru Soliris 300mg și 12.528,370000 lei pentru Bekemv 300mg

Pe cale de consecință, începând cu luna octombrie 2023:

- pentru **indicația SHUa**, utilizând exclusiv codul de diagnostic **671**, se poate prescrie, raporta și rambursa **doar medicamentul biologic de referință, respectiv Soliris 300mg**, la un preț ce nu poate depăși prețul cu ridicata maximal de decontare/UT aferent fiecărui medicament, prevăzut în Ordinul MS/CNAS nr. 1605/875/2014, cu modificările și completările ulterioare, la care se adaugă TVA

- pentru **indicația HPN**, se poate prescrie, raporta și rambursa **atât medicamentul biologic de referință cât și biosimilarul acestuia**, la un preț ce nu poate depăși prețul cu ridicata maximal de decontare/UT aferent fiecărui medicament, prevăzut în Ordinul MS/CNAS nr. 1605/875/2014, cu modificările și completările ulterioare, la care se adaugă TVA

Vă rugăm să dispuneți măsurile necesare pentru a aduce la cunoștința medicilor prescriptori aceste informații pentru evitarea disfuncționalităților de prescriere.

Cu stimă,

Director General,
Ec. Carmen Liana Cîrjan



Medic Șef,
Dr. Antoaneta Petra

Întocmit,
Farm. Geanina Nedelea