

Numarul de pacienti eligibili comunicati de comisiile de specialitate ale Ministerului Sanatatii, pentru fiecare terapie in parte aferenta medicamentelor pentru care s-a emis Deciziei de includere conditionata in Lista in perioada octombrie2017-februarie 2018 , pentru care detinatorii de autorizatii de punere pe piata prin reprezentantii lor legali au depus la CNAS cererea prin care isi exprima disponibilitatea pentru inceperea procesului de negociere a contractelor cost-volum/cost- volum -rezultat - situatie la data de 13.03.2018

Nr. crt.	DAPP	NR PAC ELIGIBILI comunicat de comisiile de specialitate ale MS, prin adresa nr 5791/2018,8117/2018	DECIZIE AMNDM DE INCLUDERE CONDITIONATA NR./DATA	DATA TRANSMITERII DE ANMMDM A DECIZIEI LA CNAS	MEDICAMENT DCI	MEDICAMENT DENUMIRE COMERCIALA	FORMA FARMACEUTICA	CONCENTRATIE
1	SANOFI GENZYME	*	1029/25.10.2017	30.10.2017	ALEMTUZUMABUM	LEMTRADA 12 MG	COC PT SOL PERF	12 MG
2	NOVARTIS	*	1157/20.12.2017	22.12.2017	SACUBITRIL/VALSARTAN	ENTRESTO	COMPR FILM	24/26 MG, 49/51 MG, 97/103 MG
3	SANOFI	750	1160/20.12.2017	22.12.2017	CABAZITAXELUM**	JEVTANA	CONC SI SOLVENT PT SOL PERF	60 MG
4	ROCHE	1680	192/30.01.2018	12.02.2018	BEVACIZUMABUM	AVASTIN 25 MG/ML	CONCENTRAT PT SOL PERF	25/MG/ML
5	PFIZER	*	357/15.02.2018	22.02.2018	PALBOCICLIBUM	IBRANCE	CAPSULA	75, 100, 125MG

* Datele urmeaza a fi completate pe masura ce comisiile de specialitate ale Ministerului Sanatatii vor comunica numarul de pacienti eligibili pentru fiecare arie terapeutica aferenta medicamentelor pentru care s-a

emis deciziei de includere conditionata in Lista si pentru care DAPP si-au exprimat intentia de intra in procesul de negociere a contractelor cost volum/cost volum rezultat

** Conform adresei MS nr 5791/2018, Comisia de oncologie a Ministerului Sanatatii precizeaza:" cele 3 produse farmaceutice care au indicatii terapeutice similare, Cabazitaxel, Abirateronum si Enzalutamidum nu

sunt substituibile. Sunt medicamente diferite, cu mecanisme de actiune diferite, cu profil de toxicitate diferit si care pot fi utilizate secvential (succesiv, in 2-3 linii de tratament)."

Nota. In conformitate cu prevederile art 3 alin (3) din Ordinul MS/CNAS nr 3/1/2015 cu modificarile si completarile ulterioare, in termen de 5 zile lucratoare de la data publicarii pe site-ul CNAS a numarului de pacienti eligibili, detinatorii autorizatiilor de punere pe piata/ reprezentantii legali ai acestora depun la sediul CNAS, in completarea cererii prin care isi exprima disponibilitatea pentru inceperea procesului de negociere, propunerea cu privire la elementele prevazute la art 12 alin (5) din OUG nr 77/2011 cu modificarile si completarile ulterioare precum si analiza estimata a costurilor previzionate ale terapiei calculata pe o perioada de 12 luni.