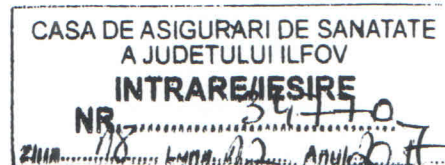




**CASA NAȚIONALĂ DE ASIGURĂRI DE SĂNĂTATE**  
**CABINET PREȘEDINTE**

Calea Călărașilor nr. 248, Bloc S19, Sector 3, București  
 e-mail: [cabinet.presedinte@casan.ro](mailto:cabinet.presedinte@casan.ro), tel.: 0372 309 270, fax: 0372 309 231

*15.10.2017 / 15.12.2017*



Către

**CASA DE ASIGURĂRI DE SĂNĂTATE**

În atenția

**Doamnei / Domnului Președinte Director General**

**Ref.: Contract cost-volum nr. MB / 7253 / 10.08.2017**

Având în vedere prevederile:

- **UG 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,
- **Contractului cost-volum nr. MB / 7253 / 10.08.2017** încheiat între CNAS și deținătorul de autorizație de punere pe piață **BRISTOL – MYERS SQUIBB PHARMA 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 oncologică, 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 contractați, pentru a confirma răspunsul la imunoterapie și a exclude progresia 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.