



Casa Națională de Asigurări de Sănătate

CABINET PREȘEDINTE

Calea Călărașilor nr. 248, Bloc S19, Sector 3

E-mail: cabinet-presedinte@casan.ro

CABINET DIRECTOR GENERAL

București

Către: FAG, DRC, Medic

Tel: 0372/309270 Fax: 0372/309271

Nr. 269863/16-M-2017

Către,

CASA DE ASIGURARI DE SANATATE A JUDEȚULUI.....

În atenția,

Doamnei/Domnului PREȘEDINTE-DIRECTOR GENERAL

Term.:

Data:

Semnătura:

Ref: medicamente ce fac obiectul contractelor cost volum si cost volum rezultat- adresa MB6083/04.07.2017

Prin prezenta, revenim la adresa MB 6083/2017 cu următoarele precizări:

1. În Monitorul Oficial al României partea I nr.900si 900 bis din data de 16.11.2017 a fost publicat Ordinului MS/CNAS nr 1303/1185/2017 privind modificarea și completarea anexei nr 1 la Ordinul ministrului sănătății publice și al președintelui Casei Naționale de Asigurări de Sănătate nr 1301/500/2008 pentru aprobarea protocoalelor terapeutice privind prescrierea medicamentelor aferente denumirilor comune internaționale prevăzute în Listă cuprinzând denumirile comune internaționale corespunzătoare medicamentelor de care beneficiază asigurații, cu sau fără contribuție personală, pe baza de prescripție medicală, în sistemul de asigurări sociale de sănătate, aprobată prin Hotărârea Guvernului nr 720/2008, prin care au fost aprobate protocoalele terapeutice aferente următoarelor medicamente ce fac obiectul noilor contracte cost volum încheiate de CNAS cu deținătorii de autorizații de punere pe piață/reprezentanții legali ai acestora:

NIVOLUMABUM – pentru indicațiile

1. "tratamentul cancerului bronho-pulmonar altul decât cel cu celule mici, local avansat sau metastazat, după tratamentul anterior chimioterapie la adulți

2. monoterapie pentru tratamentul carcinomului renal după terapie anterioară la adulți"

CARFILZOMIBUM pentru indicația "în combinație cu dexametazonă pentru tratamentul pacienților adulți cu mielom multiplu la care s-a administrat cel puțin o terapie anterioară"

TICAGRELOR pentru indicația "prevenirea evenimentelor aterotrombotice la pacienți adulți cu sindrom coronarian acut (angina instabilă, infarct miocardic fără supradenivelare de segment ST (NSTEMI) sau infarct miocardic cu supradenivelare de ST (STEMI), în asocieră cu acid acetilsalicilic (AAS), pacienți tratați prin proceduri intervenționale percutane, numai după implantarea unei proteze endovasculare (stent)"

În acest sens, atașăm situația actualizată a contractelor încheiate între CNAS și deținătorii de APP/reprezentanții legali ai acestora.

2. Referitor la **prescrierea și eliberarea medicamentului DCI NIVOLUMABUM** în cadrul programului național de oncologie (PNS 3) ce face obiectul a 2 contracte cost volum distincte

La prescrierea medicamentului Nivolumabum se vor utiliza **obligatoriu**, pe foile de condica /prescriptii medicale (dupa caz), codurile de diagnostic ce corespund indicatiilor pentru care a fost transmis in PIAS si confirmat formularul specific, respectiv:

- Codul de diagnostic 117 pentru indicatia "melanom malign"
- Codul de diagnostic 111 pentru indicatia "cancerului bronho-pulmonar altul decat cel cu celule mici"
- Codul de diagnostic 137 pentru indicatia "carcinom renal"

La eliberarea medicamentului din farmacia cu circuit inchis si implicit la raportarea lunara a datelor de consum, este **obligatorie** inregistrarea codului de diagnostic, asa cum acesta a fost precizat de medic pe foaia de condica/prescriptia medicala (dupa caz).

In acest sens, incepand cu raportarea aferenta lunii decembrie 2017, in PIAS va fi introdusa regula de validare PIIM 328, la nivel de eroare, ce va urmari ca, pentru toate medicamentele eliberate pe PNS3, campul "cod de diagnostic" sa fie obligatoriu completat conform nomenclatorului ICD10 (999 coduri de boala). Totodata, in cadrul regulii PIIM 328 se va verifica ca pentru DCI Nivolumabum campul "cod de diagnostic" sa fie completat cu unul din cele 3 coduri prevazute in protocolul terapie, aferent fiecarei indicatii in parte, respectiv: 117, 111 sau 137.

3. Referitor la **prescrierea medicamentului DCI Tleagrelor**

Conform protocolului terapie aprobat prin Ordinul MS/CNAS nr 3/1/2015 cu modificarile si completarile ulterioare, **tratamentul se prescrie la fiecare 28 de zile**, avand in vedere faptul ca ambalajul sub care se prezinta acesta "Blister calendar transparent din PVC/PVdC/Al (cu simbolurile soare/luna) x 56 compr. film" este nefractionabil. Durata maxima a tratamentului pentru indicatia pentru care s-a incheiat contractul cost volum este de 12 luni.

Vă rugăm să luați toate măsurile care se impun pentru informarea furnizorilor de servicii medicale, a medicilor prescriptori aflați în relații contractuale cu casa de asigurare de sănătate și a asiguraților cu privire la informațiile comunicate prin prezenta adresă în vederea evitării disfuncționalităților de prescriere și asigurării accesului asiguraților la medicamente inovative.

Cu stima,

p. PRESEDINTE,

Razvan ~~Popa~~ VULCANESCU

Vicepresedinte

