

**In atentia medicilor prescriptori si a pacientilor “Programului
national de oncologie” –MEDICAMENTE:
NIVOLUMABUM,VEMURAFENIBUM,GEFITINIBUM**

Urmare adresei CNAS nr. MB nr. 4577/11.05.2017

Ref: Contracte cost-volum nr. P 2758/13.03.2017, nr. P2759/17.03.2017 si nr. P 11050/30.12.2016

Avand in vedere:

- OUG nr. 77/2011 privind stabilirea unor contributii pentru finantarea unor cheltuieli in domeniul sanatatii, cu modificarile si completarile ulterioare,
- Ordinul comun MS/CNAS nr. 3/1/2015 privind modelul de contract, metodologia de negociere, incheiere si monitorizare a modului de implementare si derulare a contractelor de tip cost-volum/cost-volum-rezultat, cu modificarile si completarile ulterioare,
- Contractul cost-volum nr. P/2759/17.03.2017 incheiat intre CNAS si detinatorul de autorizatie de punere pe piata BRISTOL-MYERS SQUIBB PHARMA EEIG, reprezentata legal de DLA PIPER TAX SRL, pentru medicamentele OPDIVO 100 mg si OPTIVO 40 mg (NIVOLUMABUM),
- Contractul cost-volum nr. P/2758/13.03.2017 incheiat intre CNAS si detinatorul de autorizatie de punere pe piata ROCHE REGISTRATION Ltd. reprezentata legal de ROCHE ROMANIA SRL, pentru medicamentul ZELBORAF 240 mg (VEMURAFENIBUM),
- Contractul cost-volum nr. P/11050/30.12.2016 incheiat intre CNAS si detinatorul de autorizatie de punere pe piata ASTRAZENECA AB SUEDIA, reprezentata legal de DLA PIPER TAX SRL, pentru medicamentul IRESSA 250 mg (GEFITINIBUM)

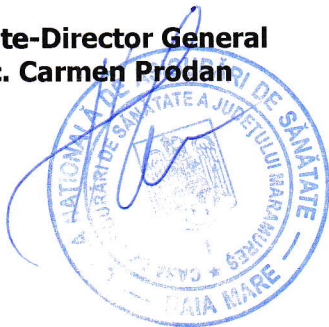
Va aducem la cunostinta beneficiile aduse pacientilor pe aria terapeutica oncologie, sustinute in mod gratuit de catre detinatorii de autorizatie de punere pe piata, conform prevederilor contractelor cost-volum mai sus mentionate:

- A.** pentru medicamentele OPDIVO 100 mg (W61901002) si OPDIVO 40 mg (W61901001) compania BRISTOL-MYERS SQUIBB PHARMA EEIG
- Un program suport pentru planificarea administrarii concomitente a terapiei pentru pacientii carora li se administreaza medicamentul, cu rolul de a facilita programarea pacientilor pentru administrarea terapiei; programul se adreseaza atat pacientilor cat si medicilor curanti;
 - Un examen CT de evaluare cu/fara substanta de contrast, conform criteriilor de evaluare tumorala IrRECIST, adaptare dupa RECIST 1.1, pe baza evaluarii a pana la 5 leziuni tinta preselectate initial.

- B. pentru medicamentul ZELBORAF 240 mg (W58517001), compania ROCHE ROMANIA SRL sustine:
- Acoperirea costurilor kiturilor aferente testarilor paraclinice personalizate BrafV600, necesare pentru identificarea corecta a pacientilor contractati, pe masura includerii lor in tratamentul cu VEMURAFENIBUM.
- C. Pentru medicamentul IRESSA 250 mg (W54587001), compania ASTRAZENECA AB SUEDIA sustine:
- testarea pentru determinarea statusului mutatiei EGFR (atat din tesutul tumoral cat si din sange –AND circulant tumoral, conform RCP) pentru pacientii contractati la recomandarea medicului currant.

OBSERVATIE: Testarile paraclinice sunt recomandate doar de medicii curanti, pentru pacientii care indeplinesc criteriile de eligibilitate pentru includerea in tratament, conform protocolului terapeutic specific fiecarui medicament.

**Preşedinte-Director General
Ec. Carmen Prodan**



**Medic Şef-Director Executiv Adj.
Dr. Dan Lazar**