

Referitor: precizari privind prescrierea si administrarea medicamentului Eylea (DCI Afliberceptum)- contract cost-volum

Avand in vedere faptul ca:

- incepand cu data de 01.06.2020, in sistemul de asigurari sociale de sanatate, pacientii cu degenerescenta maculara legata de varstă (DMLV) forma neovasculara (urredă), pacientii cu afectarea acuitatii vizuale determinata de edemul macular secundar ocluziei venelor retinei (*OVR de ram sau OVR centrală*) sau edemul macular diabetic (*EMD*) pot beneficia de tratament cu medicamentul EYLEA (DCI AFLIBERCEPTUM), inclus conditionat, in baza unui contract cost volum, in sublista C sectiunea C1 grupa de boala G26 Boli degenerative ale ochiului (glaucom și boli maculare).
- acest medicament este primul medicament compensat in Romania care se administreaza prin injectii intravitreene
- potrivit Rezumatului Caracteristicilor Produsului (RCP), medicamentul EYLEA (DCI AFLIBERCEPTUM) are o administrare specifică prin injectare în ochi(intravitreală), efectuata de către un medic oftalmolog cu experiență în administrarea injecțiilor intravitroase, conform standardelor medicale și ghidurilor în vigoare. Administrarea necesita condiții adecvate de anestezie și asepsie, inclusiv administrarea locală a unui bactericid cu spectru larg iar imediat după injectarea intravitreală, pacienții trebuie monitorizați pentru creșterea presiunii intraoculare.
- Protocolul terapeutic specific S01LA05 aprobat prin Ordinul MS/CNAS nr 1301/500/2008 cu modificarile si completarile ulterioare mentioneaza conditiile de administrare din RCP

pentru asigurarea accesului pacientilor eligibili la tratament si o practica unitara la nivel national facem urmatoarele precizari:

1. Prescrierea medicamentului Eylea se efectueaza pentru pacientii eligibili care indeplinesc criteriile de includere in tratament mentionate in protocolul terapeutic specific, de catre medicii in specialitatea oftalmologie aflati in relatie contractuala cu o casa de asigurari de sanatate.
2. Prescrierea se efectueaza pentru o perioada de până la 30 - 31 de zile, pe denumire comerciala cu precizarea pe prescriptie si a denumirii comune internationale corespunzătoare, pe sublista C sectiunea C1 grupa de boala G26.
3. Medicamentul se poate administra in indicațiile din protocolul terapeutic S01LA05, concomitent la ambii ochi dacă este necesar și dacă este recomandat din punct de vedere medical. In conditiile in care fiecare flacon (UT) trebuie utilizat numai pentru tratamentul unui singur ochi, pentru tratamentul ambilor ochi se vor prescrie lunar 2 flacoane (2UT).
4. Administrarea medicamentului este efectuata in regim de spitalizare (recomandabil spitalizare de zi) sau ambulatoriu, de către un medic oftalmolog cu experiență in administrarea injecțiilor intravitroase dintr-o unitate sanitara cu paturi sau ambulatoriu de specialitate care respectă condițiile adecvate de administrare ale medicamentului (anestezie si asepsie, inclusiv monitorizarea pentru creșterea presiunii intraoculare imediat după injectare).
5. Medicul oftalmolog prescriptor care a emis rețeta pentru tratament cu medicamentul EYLEA (DCI AFLIBERCEPTUM) poate fi diferit de medicul oftalmolog care injectează medicamentul EYLEA (DCI AFLIBERCEPTUM).