

Având în vedere prevederile:

- OUG nr. 77/2011 privind stabilirea unor contribuții pentru finanțarea cheltuieli în domeniul sănătății, cu modificările și completările ulterioare,
- Ordinului comun MS/CNAS nr. 735/976/2018 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,
  - Contractul cost-volum nr. P / 10085 / 30.12.2022 încheiat între CNAS și deținătorul de autorizație de punere pe piață ASTRAZENECA AB, reprezentată legal de DLA PIPER TAX SRL, pentru medicamentele IMFINZI 50 mg/ml - 120 mg și IMFINZI 50 mg/ml - 500 mg (DCI: DURVALUMABUM),
  - Protocolului terapeutic specific L01XC28 aprobat prin Ordinul MS/CNAS nr. 14/69/2021 privind modificarea și completarea anexei nr. 1 la Ordinul ministrului sănătății publice și al președintelui Casei Naționale de Asigurări de Sănătate nr. 564/499/2021 pentru aprobarea protocoalelor terapeutice privind prescrierea medicamentelor aferente denumirilor comune internaționale prevăzute în Lista cuprinzând denumirile comune internaționale corespunzătoare medicamentelor de care beneficiază asigurații, cu sau fără contribuție personală, pe bază de prescripție medicală, în sistemul de asigurări sociale de sănătate, precum și denumirile comune internaționale corespunzătoare medicamentelor care se acordă în cadrul programelor naționale de sănătate, aprobată prin Hotărârea Guvernului nr. 720/2008, și a normelor metodologice privind implementarea acestora,

vă aducem la cunoștință beneficiile aduse pacienților pe aria terapeutică oncologie, susținute în mod gratuit de către deținătorul de autorizație de punere pe piață, pe perioada de 12 luni de valabilitate a contractului cost-volum mai sus menționat (teste de diagnosticare și monitorizare cu semnificație prognostică) pentru medicamentele IMFINZI 50 mg/ml - 120 mg și IMFINZI 50 mg/ml - 500 mg (DCI: DURVALUMABUM), respectiv susținerea de către compania ASTRAZENECA AB a

- testării pentru determinarea expresiei biomarkerului PD-L1 (din țesutul tumoral) la toți pacienții cu cancer broncopulmonar, altă etapă cau seală mică, diagnosticat în stadiu III, astfel încât pacienții să fie impregnați corect și la timp.

**OBSERVAȚIE:** Testările paraclinice sunt recomandate doar de medicii curanți, pentru pacienții care îndeplinesc criteriile de eligibilitate pentru includere în tratament, conform protocolului terapeutic specific L01XC28.