

Referitor: DCI TICAGRELORUM) – inclus conditionat in sectiunea C1 a sublistei C din anexa la HG nr 720/2008, republicata, cu modificarile si completarile ulterioare, grupa de boala G3 - Bolnavi cu proceduri interventionale percutane, numai dupa implantarea unei proteze endovasculare (stent)

Avand in vedere faptul ca:

- la data de 31.10.2022 încetează termenul de valabilitate a contractului cost-volum pe aria terapeutica cardiologie - pentru medicamentul (DCI) TICAGRELORUM (BRILIQUE) pentru indicatiile:

1. *prevenirea evenimentelor aterotrombotice la pacientii adulti cu sindrom coronarian acut (angina instabila, infarct miocardic fara supradenivelare de segment ST (NSTEMI) sau infarct miocardic cu supradenivelare de ST (STEMI), in asociere cu acid acetilsalicilic (AAS), pacienti tratati prin proceduri interventionale percutane, numai dupa implantarea unei proteze endovasculare (stent).*

2. *Brilique 60 mg se recomanda la pacientii cu istoric de infarct miocardic (IM) tratati prin implantarea unei proteze endovasculare (stent) si risc crescut de aparitie a unui eveniment aterotrombotic; tratamentul poate fi inceput fara perioada de intrerupere in continuarea tratamentului initial de 12 luni cu Brilique 90 mg sau alt inhibitor al receptorilor ADP, sau intr-o perioada de pana la 2 ani dupa IM tratat prin implantarea unei proteze endovasculare (stent) sau in cursul unui an dupa oprirea tratamentului anterior cu un inhibitor al receptorilor ADP.*

- pana la data prezentei, Comisia de specialitate relevantă a Ministerului Sănătății nu a comunicat punctul său de vedere cu privire la solicitarea de clarificare a numarului pacientilor eligibili pentru medicamentul BRILIQUE (DCI TICAGRELORUM) comunicat prin Anunțul privind" reluarea procesului de negociere aria terapeutica boli rare si boli cardiovasculare-octombrie 2022" în vederea inițierii procesului de reluare a negocierii în conformitate cu prevederile Ordinului 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

precizam faptul că, până la reluarea și finalizarea procesului de negociere și încheiere a unui nou contract cost-volum pe indicațiile mai sus menționate, vor beneficia de tratament, în conformitate cu prevederile contractuale, ale protocolului terapeutic specific aprobat prin Ordinul MS/CNAS nr 564/499/2021 cu modificările și completările ulterioare , doar pacienții deja incluși în tratament până la data de 31.10.2022 inclusiv.

Pentru pacienții diagnosticați după data de 31.10.2022, care îndeplinesc criteriile de eligibilitate, conform legii, pentru inițierea tratamentului cu Ticagrelorum pentru una din indicațiile mai sus menționate, includerea în tratament se va realiza numai după intrarea în vigoare a unui nou contract cost-volum.