



**CASA NATIONALĂ DE ASIGURĂRI DE SĂNĂTATE
CABINET PREȘEDINTE**
Calca Călărașilor nr. 248, Bloc S19, Sector 3, București
E-mail: cabinet_presedinte@casan.ro. Tel. 0372 309270;
Fax 0372 309231

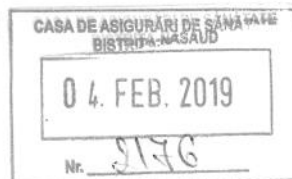
Andrei Popescu Boțel
B
romania2019.eu

Nr PS77 / 01.02.2019

Catre,

CASA DE ASIGURARI DE SANATATE.....

Doamnei/Domnului PRESEDINTE-DIRECTOR GENERAL



Prin adresa din data de 23.01.2019 înregistrata la CNAS cu nr RG712/25.01.2019, compania Eli Lilly Romania SRL ne aduce la cunoștință rezultatele din studiu post autorizare ale medicamentului LARTUVO (DCI OLARATUMAB) pentru indicațiile aprobată, informații relevante privind decizia în ceea ce privește tratamentul actual și viitor la pacientilor cu sarcoame de țesuturi moi în stadiu avansat.

Astfel, în adresa mai sus menționată se comunică următoarele informații:

“Intr-un studiu de faza 2, ce a avut loc în Statele Unite exclusiv, medicamentul Lartuvo a demonstrat un beneficiu în supraviețuirea globală mediana la pacienții cu sarcoame moi de țesuturi moi, fapt ce a condus la aprobația accelerată de către FDA și aprobația condiționată a punerii pe piață de către EMA (Agenția Europeană a Medicamentului). Menținerea aprobației a fost condiționată de confirmarea beneficiului într-un studio clinic de faza 3. Studiul global, randomizat, controlat placebo de faza 3 cu Lartuvo (ANNOUNCE) în combinație cu doxorubicina la pacienții cu sarcom de țesuturi moi nu a confirmat beneficiul clinic al combinației Lartuvo+Doxorubicina versus Doxorubicina în monoterapie, standardul actual de tratament.

Deoarece acest studiu nu a confirmat beneficiul clinic, Lilly este în proces de revizuire a tuturor datelor rezultate din studiu și lucrează împreună cu autoritățile de reglementare globale pentru a stabili pasii următori ce trebuie urmati în cazul Lartuvo.

În aceasta perioadă de timp:

- pacienții aflați în tratament cu Lartuvo pot continua terapia, dacă decid acest lucru împreună cu medicul curant și au înregistrat beneficii clinice
- nu se sustine începerea tratamentului cu Lartuvo pentru pacienții noi cu sarcom de țesuturi moi”

Mentionăm faptul ca, prin HG nr 380/2018 privind modificarea și completarea anexei la Hotărârea Guvernului nr. 720/2008 DCI Olaratumab a fost inclus necondiționat în sublista C secțiunii C2 PNS 3 - Programul național de oncologie. Conform protocolului terapeutic specific elaborat de comisiile de specialitate ale Ministerului Sanătății și aprobat prin Ordinul MS/CNAS nr 1301/500/2008 cu modificările și completările ulterioare, “DCI Olaratumab în combinație cu doxorubicina este indicat pentru tratamentul pacienților adulți cu sarcom al țesuturilor moi în stadii avansate, care nu sunt

"eligibili pentru tratamentul curativ prin intervenție chirurgicală sau radioterapie și care nu au fost tratați anterior cu doxorubicină."

Va rugam sa aveti amabilitatea de a dispune masurile necesare in vederea:

- comunicarii cu celeritate a acestor informatii catre furnizorii de servicii medicale prin care se desfuleaza Programul National de Oncologie si catre persoanele asigurate.

- monitorizarii mentinerii in tratament cu OLARTUMAB **doar** a pacientilor pentru care terapia a fost initiată pana la data prezentei adrese, daca acestia au inregistrat beneficii clinice si decid impreuna cu medicul curant continuarea acesteia

Cu stiinta,

