



Casa Națională de Asigurări de Sănătate
CABINET PREȘEDINTE
Calea Călărașilor nr. 248, Bloc S19, Sector 3, București
E-mail: cabinet_presedinte@casan.ro. Tel. 0372/309.270, Fax
0372/309.231



RV 8042 / 20. 11. 2018

Către,
CASA DE ASIGURĂRI DE SĂNĂTATE

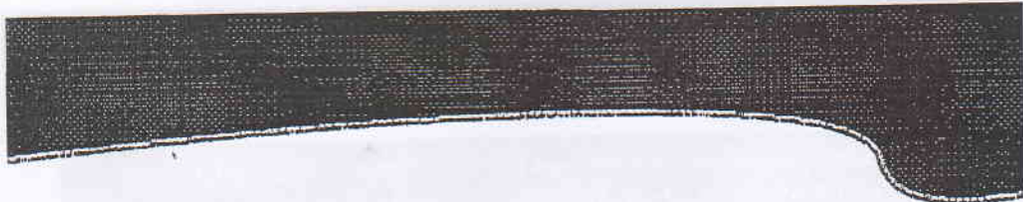
În atenția,
Doamnei / Domnului PREȘEDINTE DIRECTOR GENERAL

Referitor: derularca contractului cost volum pentru medicamentul Ticagrelorom (Brilique 90 mg)

Urmare a monitorizării derularii primului contract cost volum pentru DCI Ticagrelorom (Brilique 90 mg), în condițiile în care eficacitatea clinică se obține doar prin administrarea neîntreruptă a tratamentului pe o perioadă de 12 luni de la evenimentul coronarian acut asociat cu implantarea unei proteze endovasculare (cu excepția cazurilor în care întreruperea administrării este indicată clinic) s-a constatat faptul că, aderența la tratament a pacienților eligibili este scăzută, fiind identificate situații în care pacienții au beneficiat doar de 1 singură prescripție medicală.

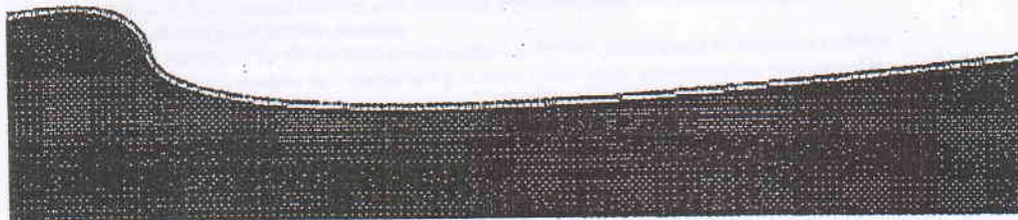
Prin mecanismul său de acțiune Brilique reduce riscul evenimentelor cardiovasculare, așa cum sunt infarctul miocardic (IM), accidentele vasculare cerebrale (AVC) sau chiar decesul. În condițiile administrării optime a tratamentului beneficiile sunt semnificative atât pentru pacient cât și pentru sistemul de asigurări de sănătate. Conform studiilor clinice, tratamentul corect condus a 91 de pacienți va preveni cel puțin 1 deces de cauză cardiovasculară.

Având în vedere faptul că, rata scăzută de aderență la tratament se datorează fie barierei administrative (legate de inițierea tratamentului de către medicii de specialitate nonimantizați în Nota de subsol aferentă grupului de boală cronică G3 din sublista C secțiunea C1 a HG nr 720/2008 cu modificările și completările ulterioare respectiv de continuarea acestuia de către medicii de familie) fie insuficienței educației a pacienților (care întrerup tratamentul fără avizul medicului curant), prin noul contract cost volum pentru acest medicament ce a intrat în vigoare din luna noiembrie 2018, ca beneficiu adițional, detinatorul de autorizație de punere pe piață prin reprezentantul său legal susține derularea unui program-suport pentru optimizarea derularii contractului cost volum pentru pacienții cu sindrom coronarian acut și stent, cu sprijinul și participarea CNAS, a caselor de asigurări de sănătate, a Societății Române de Cardiologie, a Societății Naționale de Medicină de Familie și asociației de pacienți. Atasam prezentei descrierea programului-suport mai sus menționat.



ÎMPREUNĂ PENTRU PACIENTUL CU SCA ÎN PRIMUL AN POST EVENIMENTUL ACUT

**Medicamentul BRILIQUE 90mg, DCI Ticagrelor,
este 100% compensat pentru pacienții cu SCA
tratați invaziv cu stent, în baza unui contract cost-volum
încheiat între Deținătorul Autorizației de Punere pe Piață (DAPP)
și Casa Națională de Asigurări de Sănătate (CNAS)**



Contractele cost-volum facilitează creșterea accesului pacienților la terapii inovatoare, în condiții de eficiență, sustenabilitate financiară și de predictibilitate a costurilor din sistemul de sănătate

- Deținătorii autorizațiilor de punere pe piață pentru medicamentele care fac obiectul contractelor cost-volum susțin tratamentul cu medicamentele incluse în lista de medicamente, prin plata unei contribuții trimestriale, stabilite conform prevederilor legale în vigoare.
- Modelul de contract și metodologia de negociere, încheiere și monitorizare a modului de implementare și derulare a contractelor cost-volum se stabilesc prin Ordin al Ministrului Sănătății și al Președintelui Casei Naționale de Asigurări de Sănătate.
- Contractele cost-volum sunt mecanisme de facilitare a accesului pacienților la medicamente și au ca obiectiv managementul impactului bugetar.

Referințe:

OUG nr. 77/2011 privind stabilirea unor contribuții pentru finanțarea unor cheltuieli în domeniul sănătății, cu modificările și completările ulterioare;
Ordinul MS/CNAS 735/976 din 2018 privind modelul de contract, metodologia de negociere, încheiere și monitorizare a modului de implementare și derulare a contractelor cost-volum/cost-volum-rezultat

**BRILIQUE 90 mg este 100% compensat pentru pacienții
cu SCA tratați invaziv cu stent**

○ **Indicația compensată pentru medicamentul BRILIQUE 90mg¹:**
Prevenirea evenimentelor aterotrombotice la pacienții adulți cu sindrom coronarian acut (angină instabilă, infarct miocardic fără supradenivelare de segment ST [NSTEMI] sau infarct miocardic cu supradenivelare de ST [STEMI]), în asocieră cu acid acetilsalicilic (AAS), pacienți tratați prin proceduri intervenționale percutane, numai după implantarea unei proteze endovasculare (stent).

○ **Argumentele care au stat la baza includerii în compensare^{2,3}:**

- BRILIQUE 90 mg este antiagregantul plachetar oral cu dovezi de reducere semnificativă a decesului cardiovascular la pacienții eligibili tratați continuu până la 1 an (12 luni).
- BRILIQUE 90 mg reduce semnificativ evenimentele cardiovasculare majore din primele 30 de zile de la inițiere, iar beneficiul clinic se confirmă cu respectarea celor 12 luni de tratament.
- Ghidurile celor mai importante Societăți Academice Europene și Americane ESC/ EACTS & AHA / ACC recomandă BRILIQUE 90 mg ca prima opțiune de terapie antiagregantă plachetară și administrarea continuă timp de 12 luni la pacienții cu SCA.

Referințe:

1. HG 703/2017 privind includerea medicamentului BRILIQUE 90mg în Lista medicamentelor compensate și Ordinul MS/CNAS nr. 1303 /1185/2017 prin care a fost aprobat și publicat protocolul terapeutic;
2. Rezumatul Caracteristicilor Produsului Nov. 2018 și Raportul de Evaluare a Tehnologiilor Medicale;
3. Neumann FJ et al. Eur Heart J 2018 00,1-96;

Inițierea și continuarea terapiei cu BRILIQUE 90 mg¹

Tratamentul cu BRILIQUE 90 mg se recomandă pe o perioadă de 12 luni de la evenimentul acut cu implantare de stent, cu excepția cazului în care întreruperea administrării este indicată clinic².

MEDIC SPECIALIST

INIȚIEREA
se face de către medicul specialist* și presupune eliberarea scrisorii medicale și a primei prescripții electronice

*Inițierea tratamentului cu BRILIQUE 90 mg se face de către medicul în specialitatea cardiologie, chirurgie cardiovasculară și chirurgie vasculară.

MEDIC SPECIALIST SAU MEDIC DE FAMILIE

CONTINUAREA
tratamentului de către medicul de familie se face doar pe baza eliberării scrisorii medicale**

**În situația în care în scrisoarea medicală nu există mențiunea privind eliberarea primei prescripții medicale, medicul de familie poate prescrie medicamentul prevăzut în scrisoarea medicală cu respectarea protocolului terapeutic³.

Continuarea tratamentului se face de către medicii specialiști (cardiologi sau medicină internă) din ambulatoriu de specialitate clinic sau de către medicii de familie pe baza scrisorii medicale, care este valabilă 12 luni de la data emiterii.

Referințe:

1. HG 140/2018 pentru aprobarea pachetelor de servicii și a Contractului-cadru care reglementează condițiile acordării asistenței medicale, a medicamentelor și a dispozitivelor medicale în cadrul sistemului de asigurări sociale de sănătate pentru anii 2018-2019, cu modificările și completările ulterioare și Ordinul 397/836/2018 privind aprobarea Normelor metodologice de aplicare în anul 2018 a HG 140/2018
2. Rezumatul Caracteristicilor Produsului BRILIQUE 90 mg, Nov. 2018
3. Ordinul MS/CNAS nr 1303/1185/2017 prin care a fost aprobat și publicat protocolul terapeutic pentru medicamentul BRILIQUE 90mg

Scrisoarea medicală - informații obligatorii de inclus de către medicul specialist în vederea continuării tratamentului 12 luni

Denumire furnizor
 Medic **Cardiologie, chirurgie CV sau chirurgie vasculară**
 Specialitatea
 Contract/ convenție nr.
 CAS

SCRISOARE MEDICALĂ

Stimate(ă) coleg(ă), vă informăm că pacientul dvs.
 născut la data de CNP/ cod unic de asigurare
 a fost consultat(ă) în serviciul nostru la data de
 nr. F.O./ nr. din Registrul de consultații

Motivul prezentării

Diagnostic: Diagnostic potrivit indicației compensate și incluse în protocolul terapeutic
B01AC24:

Sindrom coronarian acut (infarct miocardic cu supradenivelare de segment ST/ STEMI; infarct
 miocardic fără supradenivelare de segment ST/ NSTEMI, angină instabilă)

Procedura intervențională percutană (PCI)

Implantare proteză endovasculară (STENT)

Tratamentul recomandat: **BRILIQUE, 90 mg x 2 / zi, 12 luni**

S-a eliberat prima prescripție electronică

Nr..... Serie.....

Data

Semnătura și parafa medicului

Este important ca medicul specialist să menționeze clar:

- Diagnosticul de **SCA + implantare stent**
- Durata de terapie de **12 luni**
- Faptul că s-a eliberat prima prescripție electronică, numărul și seria acesteia

Referințe:

HG 140/2018 pentru aprobarea pachetelor de servicii și a Contractului-cadru care reglementează condițiile acordării asistenței medicale, a medicamentelor și a dispozitivelor medicale în cadrul sistemului de asigurări sociale de sănătate pentru anii 2018-2019, cu modificările și completările ulterioare și Ordinul MS/CNAS nr. 1303 /1185 /2017 prin care a fost aprobat și publicat protocolul terapeutic pentru medicamentul BRILIQUE 90mg;

Prescripția medicală - informații obligatorii de inclus
de către medicii specialiști și medicii de familie în vederea
continuării tratamentului 12 luni

PRESCRIȚIA MEDICALĂ ELECTRONICĂ

BRILIQUE 90 mg (DCI Ticagrelorom) este inclus în Sublista C, Secțiunea C1 - G3
(compensat 100% din prețul de referință)*

- Utilizarea unui formular de prescripție distinct
- Selectare/ bifare informație "cost-volum" pe rețeta electronică (în aplicația informatică)
- Coduri de boală:
 - 458 Angină pectorală - I20.0 Angină instabilă
 - 459 Infarct miocardic acut
 - 460 Infarct miocardic ulterior
 - 462 Cardiopatie ischemică cronică
- Prescriere pe denumire comercială (BRILIQUE 90mg) + DCI (Ticagrelorom)**
- Cantitate - 56 cp***
- Posologie - 2 cp/zi
- Număr de zile de tratament - 28 zile***
- Justificarea medicală prescriere denumire comercială: cost-volum

*BRILIQUE 90 mg este inclus 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, Sublista C, Secțiunea C1, nivel de compensare 100% , grupa de boală G3 - Bolnavi cu proceduri intervenționale percutane, numai după implantarea unei proteze endovasculare (stent).

**Prescrierea medicamentelor ce fac obiectul contactelor cost-volum se face pe denumire comercială, cu precizarea pe prescripție și a denumirii comune internaționale (DCI) corespunzătoare.

***Forma de ambalare: cutie cu 56 comprimate filmate, cu simbolurile soare/lună (ambalajul nu se poate fracționa).

Referințe:

HG 140/2018 pentru aprobarea pachetelor de servicii și a Contractului-cadru care reglementează condițiile acordării asistenței medicale, a medicamentelor și a dispozitivelor medicale în cadrul sistemului de asigurări sociale de sănătate pentru anii 2018-2019, cu modificările și completările ulterioare și Ordinul MS/CNAS nr. 1303 /1185 /2017 prin care a fost aprobat și publicat protocolul terapeutic pentru medicamentul BRILIQUE 90mg;

**Prescripția medicală se eliberează pentru 28 de zile de tratament,
timp de 12 luni → 13 prescripții/ pacient**

- Potrivit protocolului terapeutic aprobat prin Ordinul MS/CNAS nr. 1303 /1185, tratamentul se prescrie la fiecare 28 de zile, rezultând un număr de 13 prescripții medicale pentru cele 12 luni de tratament.
- Tratamentul se prescrie la fiecare 28 de zile, având în vedere că ambalajul sub care se prezintă BRILIQUE 90mg "blister" calendar transparent din PVC - PVdC/Al X 56 compr. film este nefracționabil.
- Pentru medicamentele incluse în sublista C secțiunea C1, se pot elibera maximum două prescripții lunare pe fiecare cod de boală.

Referințe:

HG 140/2018 pentru aprobarea pachetelor de servicii și a Contractului-cadru care reglementează condițiile acordării asistenței medicale, a medicamentelor și a dispozitivelor medicale în cadrul sistemului de asigurări sociale de sănătate pentru anii 2018-2019, cu modificările și completările ulterioare și Ordinul MS/CNAS nr. 1303 /1185 /2017 prin care a fost aprobat și publicat protocolul terapeutic pentru medicamentul BRILIQUE 90mg



BRILIQUE

BRILIQUE 90 mg este 100% compensat pentru pacienții cu sindrom coronarian acut și stent, pe o durată de 12 luni post evenimentul acut.



PACIENT

Este dreptul pacienților cu SCA și stent să beneficieze, la recomandarea medicului, de terapia cu BRILIQUE 90 mg 100% compensată pentru o durată de 12 luni post evenimentul acut.

Pacienții vor obține beneficiul clinic maxim de reducere a mortalității CV și a evenimentelor CV majore doar dacă urmează tratamentul cu BRILIQUE 90 mg timp de 12 luni.

Înteruperea prematură a terapiei cu BRILIQUE 90 mg crește riscul de deces CV sau infarct al pacienților cu SCA și impactează negativ costurile Sistemului de Asigurări Sociale de Sănătate.



MEDIC

Medicul are un rol cheie în implementarea protocolului terapeutic, conform cadrului legal în vigoare, asigurând astfel accesul optim al pacienților la terapia cu BRILIQUE 90 mg.

Referințe:

1. HG 140/2018 pentru aprobarea pachetelor de servicii și a Contractului-cadru care reglementează condițiile acordării asistenței medicale, a medicamentelor și a dispozitivelor medicale în cadrul sistemului de asigurări sociale de sănătate pentru anii 2018-2019, cu modificările și completările ulterioare și Ordinul MS/CNAS nr. 1303 /1185 /2017 prin care a fost aprobat și publicat protocolul terapeutic pentru medicamentul BRILIQUE 90mg;
2. Rezumatul Caracteristicilor Produsului, Nov. 2018