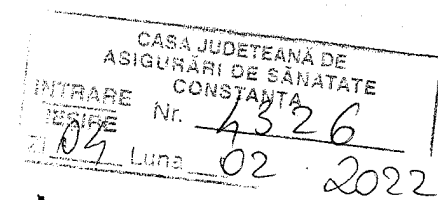


Nr. P 915 / 04.02.2022

Către,

CASA DE ASIGURĂRI DE SĂNĂTATE

În atenția: Doamnei/Domnului Director General



Prin prezenta vă informăm că începând cu luna februarie 2022 intră în vigoare contractele volum-resultat încheiate de Casa Națională de Asigurări de Sănătate cu deținătorii de autorizație de punere pe piață, pentru terapia cu medicamente cu acțiune antivirală directă (interferon-free) destinate tratamentului hepatitei cronice C și cirozei hepatiche C pentru:

- pacienți adulți, naivi sau experimentați la tratamentul cu interferon
- pacienți adolescenți cu vârstă cuprinsă între 12 și <18 ani, naivi sau experimentați la tratamentul cu interferon.

Pentru o bună informare atât a pacienților cât și a medicilor curanți pe site-ul CNAS au fost publicate informații referitoare la noile tratamente fără interferon.

Pentru pacienți la rubrica *Informații pentru Asigurați*, secțiunea *Medicamente*, subsecțiunea *Tratament fără interferon 2022* au fost publicate următoarele documente:

1. Scrisoare către asigurat
2. Declarația de consumămant pentru tratament
3. Angajament privind calitatea de asigurat – pacienți adulți
4. Lista laboratoarelor partenere.

Pentru medicii curanți la rubrica *Informații pentru Furnizori*, secțiunea *Tratament fără interferon, 2022*, subsecțiunea *Tratament fără interferon 2022* au fost publicate următoarele documente:

1. Scrisoare către medicul curant
2. Declarația de consumămant pentru tratament
3. Fișă de evaluare rezultat medical adulți 2022
4. Fișă de evaluare rezultat medical copii 2022
5. Înștiințare adulți privind întreruperea tratamentului antiviral/imposibilitatea realizării evaluării rezultatului medical 2022
6. Înștiințare copii privind întreruperea tratamentului antiviral/imposibilitatea realizării evaluării rezultatului medical 2022.

NOTĂ

Precizăm că în SIUI au fost create noile scheme de tratament pentru medicamentele cu acțiune antivirală directă, respectiv :

Pentru pacienții adulți:

J05AP.21-A-G4-H și J05AP.21-A-G7-H (pentru Harvoni)

J05AP.21-A-G4-VE și J05AP.21-A-G7-VE (pentru Viekirax și Exviera)

J05AP.21-A-G4-V și J05AP.21-A-G7-V (pentru Viekirax +Ribavirină)

J05AP.21-A-G4-E și J05AP.21-A-G7-E (pentru Epclusa)

J05AP.21-A-G4-M și J05AP.21-A-G7-M (pentru Maviret)

Pentru pacienții adolescenți cu vârstă cuprinsă între 12 și <18 ani :

J05AP.21-C-G4-H și J05AP.21-C-G7-H (pentru Harvoni)

J05AP.21-C-G4-M și J05AP.21-C-G7-M (pentru Maviret)

În vederea prescrierii acestor medicamente, furnizorii de servicii medicale au obligația actualizării nomenclatoarelor SIUI.

Cu privire la noile contracte cost volum rezultat facem următoarele precizări:

1. Pacientul adult își poate alege medicul curant (prescriptor) dintre medicii din specialitatea gastroenterologie sau boli infectioase aflați în relație contractuală cu una din următoarele case de asigurări de sănătate: Arad, Bacău, Brașov, București, Cluj, Constanța, Dolj, Galați, Iași, Bihor, Argeș, Vâlcea, Sibiu, Suceava, Mureș, Timiș, CASAOPSNAJ.
2. Pacientul adolescent cu vîrstă cuprinsă între 12 și <18 ani își poate alege medicul curant (prescriptor) dintre medicii pediatri cu supraspecializare/competență/atestat în gastroenterologie pediatrică, medicii gastroenterologi pediatri și medicii din specialitatea boli infectioase aflați în relații contractuale cu una din următoarele case de asigurări de sănătate: București, Bihor, Brașov, Cluj, Constanța, Dolj, Galați, Iași, Mureș, Sibiu, Timiș și CASAOPSNAJ.
3. Menționăm că în cazul pacienților cu infecție VHC posttransplant hepatic, monitorizarea pacientului se va face de medicul prescriptor împreună cu medicul curant din centru care se ocupă de monitorizarea post-transplant.
4. Determinările cantitative ARN-VHC și a gradului de fibroză hepatică (după caz) necesare pentru inițierea tratamentului se vor realiza în baza prevederilor *Ordinului ministrului sănătății și al președintelui Casei Naționale de Asigurări de Sănătate nr. 1068/627/2021 privind aprobarea Normelor metodologice de aplicare în anul 2021 a Hotărârii Guvernului nr. 696/2021 pentru aprobarea pachetelor de servicii și a Contractului-cadru care reglementează condițiile acordării asistenței medicale, a medicamentelor și a dispozitivelor medicale, tehnologicilor și dispozitivelor asistive în cadrul sistemului de asigurări sociale de sănătate pentru anii 2021 - 2022, Anexa 22, Capitolul I, B.4.1. "Lista serviciilor medicale standardizate acordate în regim de spitalizare de zi care se decontează numai dacă s-au efectuat toate serviciile obligatorii și pentru care în vederea decontării se închide fișa de spitalizare de zi (FSZ) după terminarea vizitei/vizitelor necesare finalizării serviciului medical."*
5. Potrivit prevederilor contractuale, definițorii de APP cu care s-au încheiat contractele cost volum rezultat, prin reprezentanții săi legali, susțin următoarele examinări paraclinice de diagnosticare și monitorizare prognostică:

Medicament/schema terapeutică ¹	Tip investigații paraclinice susținute pentru toate categoriile de pacienți eligibili cărora li se adresează medicamentul/schema terapeutică	Tip document pus la dispoziția medicului curant prin reprezentantul DAPP
EPCLUSA	Valoarea cantitativa ARN-VHC la inițierea tratamentului; Valoarea cantitativă ARN-VHC la 12 săptămâni de la finalizarea tratamentului. Stabilirea gradului de fibroză hepatică (Fibroscan/Fibromax)	buletinele de testare standard, inseriate și numerotate, format din 2 exemplare pretipărite autocopiate de culori diferite (alb, verde) care vor fi distribuite după cum urmează: 1 exemplar (alb) rămâne la medicul curant (prescriptor) și 1 exemplar (verde) care va fi înmânat pacientului și care va rămâne la laboratorul partener

HARVONI	<p>Valoarea cantitativa ARN-VHC la inițierea tratamentului;</p> <p>Valoarea cantitativă ARN-VHC la 12 săptămâni de la finalizarea tratamentului.</p> <p>Stabilirea gradului de fibroză hepatică (Fibroscan/Fibromax)</p>	buletinele de testare standard, inseriate și numerotate, format din 2 exemplare pretipărite autocopiate de culori diferite (alb, verde) care vor fi distribuite după cum urmează: 1 exemplar (alb) rămâne la medicul curant (prescriptor) și 1 exemplar (verde) care va fi înmânat pacientului și care va rămâne la laboratorul partener
MAVIRET	<p>Valoarea cantitativa ARN-VHC la 12 săptămâni de la finalizarea tratamentului.</p> <p>Stabilirea gradului de fibroză hepatică (Fibroscan/Fibromax) și determinarea valorii cantitative ARN-VHC la inițierea tratamentului, doar în situația în care, pentru includerea în tratamentul cu VIEKIRAX și EXVIERA, pacienții eligibili nu pot beneficia de plata din FNUASS a serviciului de spitalizare de zi pentru diagnosticarea pacienților cu hepatită virală cronică de tip C, conform prevederilor legale în vigoare</p>	vouchere inseriate și numerotate.
VIEKIRAX+EXVIERA	<p>Valoarea cantitativa ARN-VHC la 12 săptămâni de la finalizarea tratamentului.</p> <p>Stabilirea gradului de fibroză hepatică (Fibroscan/Fibromax) și determinarea valorii cantitative ARN-VHC la inițierea tratamentului, doar în situația în care, pentru includerea în tratamentul cu VIEKIRAX și EXVIERA, pacienții eligibili nu pot beneficia de plata din FNUASS a serviciului de spitalizare de zi pentru diagnosticarea pacienților cu hepatită virală cronică de tip C, conform prevederilor legale în vigoare</p>	vouchere inseriate și numerotate.

Determinările cantitative ARN-VHC se vor efectua în laboratoarele autorizate și evaluate conform dispozițiilor legale, aflate în relații contractuale cu casele de asigurări de sănătate și menționate în documentul "Listă Laboratoarelor autorizate". Acest document

este publicat pe site-ul CNAS la rubrica Informații pentru Asigurați, secțiunea Medicamente, subsecțiunea Tratament fără interferon 2022.

6. În cazul tratamentului cu o durată de 8 săptămâni, viremia de la 12 săptămâni de la terminarea tratamentului se va efectua obligatoriu în intervalul ziua 141 - ziua 171 de la începerea tratamentului. Această viremie nu poate fi efectuată anterior sau ulterior acestui interval deoarece nu va reflecta cu adevărat rezultatul acestui tratament.
7. În cazul tratamentului cu o durată de 12 săptămâni, viremia de la 12 săptămâni de la terminarea tratamentului se va efectua obligatoriu în intervalul ziua 169 - ziua 199 de la începerea tratamentului. Această viremie nu poate fi efectuată anterior sau ulterior acestui interval deoarece nu va reflecta cu adevărat rezultatul acestui tratament.
8. În cazul tratamentului cu o durată de 16 săptămâni, viremia de la 12 săptămâni de la terminarea tratamentului se va efectua obligatoriu în intervalul ziua 196 - ziua 226 de la începerea tratamentului. Această viremie nu poate fi efectuată anterior sau ulterior acestui interval deoarece nu va reflecta cu adevărat rezultatul acestui tratament.
9. În cazul tratamentului cu o durată de 24 săptămâni, viremia de la 12 săptămâni de la terminarea tratamentului se va efectua obligatoriu în intervalul ziua 253 - ziua 283 de la începerea tratamentului. Această viremie nu poate fi efectuată anterior sau ulterior acestui interval deoarece nu va reflecta cu adevărat rezultatul acestui tratament.
10. Precizăm că ziua 1 a primei administrări este prima zi în care pacientul și-a administrat medicamentele, nu ziua în care s-a prescris prima rețetă.
11. La controlul lunar și la sfârșitul tratamentului, pacientul trebuie să prezinte medicului curant flaconul gol al medicamentului, prin aceasta pacientul își asumă și totodată confirmă faptul că a luat în proporție de 100% medicamentul prescris.
12. Eliberarea tratamentului se va face de către farmaciile aflate în contract cu aceeași casă de asigurări de sănătate cu care se află în contract și medicul curant (prescriptor) al pacientului care a fost inclus în tratament.
13. Casele de asigurări de sănătate vor afișa pe site-ul propriu, la loc vizibil, lista farmaciilor care pot elibera aceste medicamente.
14. Procedura de lucru privind evaluarea rezultatului medical, fluxul informațiilor CNAS-CAS-furnizori de medicamente pentru decontarea valorii consumului de medicamente ce fac obiectul contractelor cost-volum-rezultat va fi transmisă ulterior acestei informări.

Având în vedere cele mai sus menționate este necesar să luăți toate măsurile ce se impun pentru informarea în regim de urgență a medicilor curanți (prescritori) și asiguraților cu privire la informațiile comunicate prin prezența adresă și a celor poste pe site-ul CNAS, în vederea evitării disfuncționalităților de prescriere și monitorizare a răspunsului la tratament precum și asigurării accesului pacienților eligibili la tratamentul cu medicamente fără interferon.

Cu stimă,

p.PREȘEDINTE,

Adela COJAN
Vicepreședinte

