

**CĂTRE,**

**Spitalul .....**

**În atenția d-nei/d-nului Manager**



Avand in vedere adresa CNAS MB 4521/10.05.2017 inregistrata la CAS cu nr. PDG/970/10.05.2017, va aducem la cunostinta ca la nivelul Casei Nationale de Asigurari de Sanatate au fost semnate contractele cost-volum-rezultat incheiate cu detinatorii de autorizatie de punere pe piata pe aria terapeutica hepatita cronica virala C .

**Președinte Director General,**

**DR. MIHAELA-OANA DOCAN**



**Medic Șef,**

**DR.OANA IRINA IONITA**



Prin prezența vă informăm că la nivelul Caselor Naționale de Asigurări de Sănătate au fost semnate contractele cost-volum rezultat încheiate cu deținătorii de autorizație de punere pe piață pe aria terapeutică hepatita cronică virală C astfel:

-Pentru tratamentul cirozei hepatice cu VHC, formă decompensată pentru DCI  
Combinată SOFOSBUVIR + LEDIPASVIR (HARVONI)

-Pentru tratamentul infecției VHC la pacienții posttransplant hepatic pentru DCI  
Combinată SOFOSBUVIR + LEDIPASVIR (HARVONI)

-Pentru tratamentul infecției VHC, conform protocolului terapeutic aprobat prin Ordinul nr. 455/308/2017 al ministrului sănătății și al președintelui Caselor Naționale de Asigurări de Sănătate :

1. Pacienți cu fibroză F3 - F4 ciroză compensată (Child – Pugh A)
2. Pacienți cu fibroză F2 asociată cu manifestările extrahepatice de tip autoimun determinate de infecția cu virus C (eriglobulinemie mixtă, boala renală asociată infecției cu virus C), limfom cu celule B non-Hodgkin, hemolitie, talasemie majoră, hepatocarcinom)
3. Pacienți cu fibroză F2-F4 (ciroza compensată Child – Pugh A) cu insuficiență renală cronică aflată în dializă
4. Personal medical, indiferent de stadiul fibrozei.

Pentru următoarele documente:

Pentru pacienți la rubrica Informatii pentru Asigurați, secțiunea Medicamente, subsecțiunea Asigurați-Tratament fără interferon au fost create subcategorii pe tipuri de tratamente.

Astfel, în subcategoria Tratament Harvoni-ciroză decompensată au fost publicate următoarele documente:

1. Serisoare către asigurat
2. Declarația de consumămant pentru tratament
3. Angajament privind calitatea de asigurat
4. Model buletin testare
5. Lista laboratoarelor și puncte de recoltare.

În subcategoria Tratament Harvoni-posttransplant hepatic au fost publicate următoarele documente:

1. Serisoare către asigurat
2. Declarația de consumămant pentru tratament

3. Angajament privind calitatea de asigurat
4. Lista laboratoarelor și Puncte de recoltare.

În subcategoria **Tratament Exviera și Vickirax** au fost publicate următoarele documente:

1. Scrisoare către asigurat
2. Declarația de consumămant pentru tratament
3. Angajament privind calitatea de asigurat
4. Model bilet trimis Exviera Vickirax
5. Model voucher ARN-HCV Exviera Vickirax
6. Model voucher Fibromax + ARN-VHCV Exviera Vickirax
7. Laboratoarelor partenere – Exviera+Vickirax.

Pentru medicii curanți la rubrica **Informatii pentru Furnizori**, secțiunea **Medicamente**, subsecțiunea **Furnizori-Tratament fără Interferon** au fost create următoarele subcategorii;

În subcategoria **Tratament Harvoni-ciroză decompensată** au fost publicate următoarele documente:

1. Scrisoare către medicul curant
2. Declarația de consumămant pentru tratament
3. Angajament privind calitatea de asigurat
4. Fișă de evaluare a rezultatului medical
5. Înștiințare întrerupere tratament antiviral
6. Lista laboratoarelor și Puncte de recoltare

În subcategoria **Tratament Harvoni-posttransplant hepatic** au fost publicate următoarele documente:

1. Scrisoare către medicul curant
2. Declarația de consumămant pentru tratament
3. Angajament privind calitatea de asigurat
4. Fișă de evaluare a rezultatului medical
5. Înștiințare întrerupere tratament antiviral
6. Lista laboratoarelor și Puncte de recoltare

În subcategoria **Tratament Exviera și Vickirax** au fost publicate următoarele documente:

1. Scrisoare către medicul curant
2. Declarația de consumămant pentru tratament
3. Angajament privind calitatea de asigurat
4. Fișă de evaluare a rezultatului medical
5. Înștiințare întrerupere tratament
6. Lista laboratoarelor partenere – (Exviera) Vickirax.

Cu privire la noile tratamente fără interferon facem următoarele precizări:

1. Medicul curant (prescriptor) în specialitatea gastroenterologie și boli infecțioase, după caz, (în funcție de categoria de pacient și de schema terapeutică) poate să ales de către pacient dintr-o medieșii care își desfășoară activitatea în următoarele centre: București, Brașov, Cluj, Constanța, Craiova, Galați, Iași, Oradea, Sibiu, Târgu Mureș, Timișoara.

Menționăm că în cazul pacienților cu înveție VIIC posttransplant hepatic, medicul curant (prescriptor) poate să ales dintr-o medieșii din specialitatea gastroenterologie (așași în relație contractuală cu o casă de asigurări de sănătate) care își desfășoară activitatea în centrul unde s-a efectuat transplantul hepatic.

2. Determinările cantitative ARN-VHC și testarea fibromax, după caz, se vor realiza în mod gratuit în baza unor buletine de testare/bilete de trimis standard și vouchere corespunzătoare puse la dispoziție de reprezentantul dezinătorului de APP. Buletinele de testare/bilete de trimis standard și voucherele corespunzătoare, înscrie și numerotate, vor să fie distribuite medicilor curanți de către reprezentantul dezinătorului de APP.

Piecare din buletinile de testare/bilete de trimis standard și voucherele corespunzătoare este format din 3 exemplare pretipărite autocopiate care vor să fie distribuite după cum urmează: un exemplar rămâne la medicul curant, un exemplar este atosat de către medicul curant la dosarul de evaluare al pacientului care va să transmis către CNAS în vederea evaluării rezultatului medical și un exemplar care va să înmână pacientului și care va rămâne la laboratorul partener.

3. Determinările cantitative ARN-VHC și testarea fibromax, după caz, se vor efectua în laboratoarele autorizate și evaluate conform dispozițiilor legale, aflate în relații contractuale cu casele de asigurări de sănătate și nominalizate „Listă laboratoarelor partenere”.
4. Medicul curant (prescriptor) nu va iniția tratamentul și nu va prescrie rețeta în baza unor viremii vecchi (anterioare) ale pacientului, ci numai după primirea rezultatului viremiei și a testării fibromax, după caz, efectuate în baza buletinului de testare/biletului de trimis standard și a voucher-ului corespunzător.
5. În cazul tratamentului cu o durată de 12 săptămâni, viremia de la sfârșitul tratamentului trebuie să fie efectuată obligatoriu în săptămâna 12 de tratament (determinarea cantitativă ARN VIIC de la sfârșitul terapiei se va efectua în intervalul ziua 85 - ziua 91 de la începerea tratamentului, numărătoarea începând cu ziua 1 a primei administrări a terapiei). Determinarea cantitativă ARN VIIC de la 12 săptămâni de la terminarea tratamentului se va efectua în intervalul ziua 169 - ziua 175 de la începerea tratamentului.
6. În cazul tratamentului cu o durată de 24 săptămâni, viremia de la sfârșitul tratamentului trebuie să fie efectuată obligatoriu în săptămâna 24 de tratament (determinarea cantitativă ARN VIIC de la sfârșitul terapiei se va efectua în intervalul ziua 169 - ziua 175 de la începerea tratamentului, numărătoarea începând cu ziua 1 a primei administrări a terapiei). Determinarea cantitativă ARN VIIC de la 12 săptămâni de la terminarea tratamentului se va efectua în intervalul ziua 253 - ziua 259 de la începerea tratamentului.
7. 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.

#### Circulțul documentelor:

1. Medicul curant (prescriptor) informează pacientul cu privire la terapia antivirală, la modalitatea ei de administrare, la reacțiile adverse și interacțiunile medicamentoușe, iar după ce pacientul a citit și a semnat în deplină cunoștință de cauză formularul DECLARAȚIA DE

**CONSUMĂMÂNT PENTRU TRATAMENT**, medicul va contrasemna documentul, certificând astfel că pacientul a primit toate informațiile referitoare la tratament.

2. Pacientul completează formularul **ANGAJAMENT PRIVIND CALITATEA DE ASIGURAT**, deoarece numai persoanele asigurate pot beneficia de tratamentul antiviral, în mod gratuit, în cadrul sistemului de asigurări sociale de sănătate.

3. Medicul curant (prescriptor) completează **FORMULARUL SPECIFIC PENTRU VERIFICAREA RESPECTĂRII CRITERIILOR DE ELIGIBILITATE AFERENTE PROTOCOLULUI TERAPEUTIC** (J05AX65-G7.1, J05AX65-G7.2, J05AX65-G4, J05AX66.1, J05AX66.2, după caz, în funcție de categoria de pacient și de schema terapeutică) pe care îl parafasează și îl semnează pe suport hârtie.

4. După completarea Formularului specific medicul va transmite o cerere online în PIAS pentru înregistrarea acestuia și va solicita confirmarea online. Confirmarea de înregistrare a Formularului specific permite prescrierea tratamentului solicitat, cu respectarea perioadei cuprinse între data de începere și data de terminare a acestuia. Medicul curant (prescriptor) va lăsa un exemplar al Confirmării pe care îl va înmâna pacientului și un alt exemplar pentru evidență proprie.

5. Buletinele investigațiilor paraclinice în original, dateate și asumate prin semnatură și parafă de către persoana care le-a efectuat, evaluările clinice, declarația de consumământ pentru tratament, angajamentul privind calitatea de asigurat, Formularul specific, Confirmarea de înregistrare a Formularului specific, buletinele de testare/biletele de trimis standard și voucherele corespunzătoare în baza căror se efectuează viremiile (de la inițierea tratamentului, de la sfârșitul tratamentului și cea de la 12 săptămâni de la sfârșitul tratamentului) și testarea fibromax, după caz, formează dosarul pacientului.

În concluzia celor expuse mai sus, subliniem:

Medicul curant (prescriptor) care își desfășoară activitatea în centrele: **București, Brașov, Cluj, Constanța, Craiova, Galați, Iași, Oradea, Sibiu, Târgu Mureș, Timișoara** sau centrul unde s-a efectuat transplantul hepatic, după examinarea pacientului și efectuarea analizelor va constitui **dosarul pacientului**, care va conține următoarele documente:

- Buletinele investigațiilor paraclinice dateate, semnate și parafate (înălț asumate astfel) de către persoana care le-a efectuat - document original
- Declarația de consumământ pentru tratament completată integral, datată, semnată de pacient și contrasemnată de medicul curant (prescriptor) - document original
- Angajamentul privind calitatea de asigurat completat integral, datat, semnat de pacient - document original
- Formularul specific, completat integral, datat, semnat de medicul curant (prescriptor) - document original
- Confirmarea de înregistrare a Formularului specific
- Buletinele de testare/biletele de trimis standard și voucherele corespunzătoare în baza căror se efectuează viremiile și testarea fibromax, completate integral, dateate și semnate atât de pacient cât și de medicul curant (prescriptor) - exemplarul medicului curant(prescriptor) și exemplul către CNAS - documente originale
- Buletinele de rezultat al viremilor dateate, semnate și parafate (înălț asumate astfel) de către persoana care le-a efectuat - document original
- Buletinul de rezultat al testării fibromax, după caz - document original

Acest dosar constituie documentul – sursă lajă de care se poate face auditarea/controlul datelor complete în formular.

6. În baza Confirmării medicul curant (prescriptor) va prescrie tratamentul solicitat, cu respectarea perioadei cuprinse între data de începere și data de terminare a necestula (este o prescripție medicală electronică care acoperă tratamentul pentru 28 de zile; în situația în care schema aprobată include și Ribavirina, acest medicament se va prescrie pe o prescripție medicală electronică distință care va acoperi cantitatea necesară pentru 28 de zile; prescrierea medicamentelor antivirale se va face pe denumire comercială cu precizarea pe prescripțiea DCF corespunzătoare, conform prevederilor legale în vigoare).

7. Eliberarea tratamentului se va face de către farmaciile (care nu înnechiaz act adițional la contractul de furnizare de medicamente cu și fără contribuție personală în tratamentul ambulatoriu) 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. Casile de asigurări de sănătate vor afisa pe site-ul propriu, în loc vizibil, lista farmaciilor care pot elibera aceste medicamente.

8. Pentru pacienții care au urmat întreg ciclul de tratament, medicul curant (prescriptor) are obligația de a programa pacientul în vederea efectuării celor 2 viremii, respectiv viremia de la sfârșitul tratamentului precum și viremia de la 12 săptămâni de la sfârșitul tratamentului.  
Dacă ARN-VHC este detectabil (cu o valoare peste limita de 15U/ml) la sfârșitul tratamentului (săptămâna 12/24, după caz) nu este necesar să se mai efectueze viremia de la 12 săptămâni de la terminarea tratamentului.

9. Pentru pacienții care au parcurs întreg ciclul de tratament și pentru care s-au determinat cele două viremii, cu excepția situației prevăzute la punctul 8, în vederea evaluării rezultatului medical, medicul curant (prescriptor) va transmite la casa de asigurări cu care se află în relație contractuală prin intermediul furnizorului la care își desfășoară activitatea (spital, ambulatoriu, cabinet) dosarul de evaluare al pacientului.

**Dosarul de evaluare al pacientului** conține următoarele documente:

- Fișa de evaluare a rezultatului medical completată integral, datată, semnată și parafată - document original
- Declarația de consumământ pentru tratament completată integral, datată, semnată de pacient și contrasemnată de medicul curant (prescriptor) - document în copie
- Angajamentul privind calitatea de asigurat completat integral, datat, semnat de pacient - document în copie
- Formularul specific, completat integral, datat, semnat de medicul curant (prescriptor) - document în copie
- Confirmarea de înregistrare a formularului specific - document în copie
- Buletinele de testare/biletele de trimis standard și voucherul corespunzător în baza cărora se efectuează viremile și testarea fibromax, completate integral, date și semnate atât de pacient cât și de medicul curant (prescriptor) - exemplarul către CNAS - document original
- Buletinele de rezultat al viremilor date, semnate și parafate (fiind ușor urmărit)
- de către persoana care le-a efectuat - document în copie
- Buletinul de rezultat al testării fibromax, după caz - document în copie.

10. În situația în care se întrerupe tratamentul antiviral sau nu se poate realiza evaluarea rezultatului medical, medicul curant completează documentul denumit „**ÎNSTIINȚARE PRIVIND**

- a. **INTRERUPEREA TRATAMENTULUI ANTIVIRAL.**
- b. **IMPOZIBILITATEA REALIZĂRII EVALUĂRII REZULTATULUI MEDICAL.**

Înștiințarea privind întreruperea tratamentului antiviral / imposibilitatea realizării evaluării rezultatului medical va fi transmisă casei de asigurări cu care se află în relație

contractuală prin intermediul furnizorului la care își desfășoară activitatea (spital, ambulatoriu, cabinet) împreună cu următoarele documente:

- Formularul specific - documente în copie
- documente care săcă dovada raportării reacțiilor adverse în sistemul de farmacovigilență - documente în copie
- alte documente ce justifică întreruperea tratamentului - document în copie.

Toate documentele trebuie completeate integral și asumate prin semnătură și parală.