



CASA DE ASIGURARI DE SANATATE A JUDETULUI GORJ

Str.Prahova, nr.5, Targu Jiu, Gorj, Romania – cod postal: 210126

E-mail: office@casgorj.ro

Tel.: 0253 223 940 / 0253 223 950

casj-gj@casgorj.ro

0353 805 872 / 0353 805 873

Fax: 0253 223 621

TelVerde: 0800 800 963

Operator de date cu caracter personal numarul: 374

Nr 8364/26 05 2020

CĂTRE,

SPITALUL JUDETEAN DE URGENTA TG-JIU

In atentia medicilor oncologi

Avand în vedere adresa CNAS nr. P5327/25.05.2020 si Contractele cost-volum incheiate intre CNAS si Detinatorii de autorizatie de punere pe piata :

- Contract cost-volum nr. P/4532/30.04.2020 incheiat intre CNAS si detinatorul de autorizatie de punere pe piata BRISTOL-MYERS SQUIBB PHARMA EEIG, reprezentata legal de DLA PIPER TAX SRL, pentru medicamentele OPDIVO 100 mg si OPDIVO 40 mg (DCI: NIVOLUMABUM) - indicatia melanom malign;

- Contract cost-volum nr. P/4493/29.04.2020 incheiat intre CNAS si detinatorul de autorizatie de punere pe piata ROCHE REGISTRATION GMBH, reprezentata legal de ROCHE ROMANIA SRL, pentru medicamentul ZELBORAF 240 mg (DCI: VEMURAFENIBUM)

- Contract cost-volum nr. P/4123/08.04.2020 incheiat intre CNAS si detinatorul de autorizatie de punere pe piata ASTRAZENECA AB, reprezentata legal de DLA PIPER TAX SRL, pentru medicamentul IRESSA 250 mg (DCI: GEFITINIBUM)

- Contract cost-volum nr. P/4121/08.04.2020 incheiat intre CNAS si detinatorul de autorizatie de punere pe piata PFIZER EUROPE MA EEIG, reprezentata legal de PFIZER ROMANIA SRL, pentru medicamentele XALKORI 200 mg si XALKORI 250 mg (DCI: CRIZOTINIBUM)

- Contract cost-volum nr. P/4486/28.04.2020 incheiat intre CNAS si detinatorul de autorizatie de punere pe piata NOVARTIS EUROPHARM LIMITED, reprezentata legal de NOVARTIS PHARMA SERVICES ROMANIA SRL, pentru medicamentele TAFINLAR 75 mg si TAFINLAR 50 mg (DCI: DABRAFENIBUM), respectiv MEKINIST 0,5 mg si MEKINIST 2 mg (DCI : TRAMETINIBUM)

va aducem la cunostinta **beneficiile aduse pacientiilor pe aria terapeutica oncologie, sustinute in mod gratuit de catre DAPP**, pe perioada de 12 luni de valabilitate a contractelor cost-volum mai sus mentionate (teste de diagnosticare si monitorizare cu semnificatie prognostica) :

1. pentru medicamentele OPDIVO 100 mg si OPDIVO 40 mg (DCI: NIVOLUMABUM) - indicatie melanom malign, compania BRISTOL - MYERS SQUIBB PHARMA EEIG sustine:

- un examen CT de evaluare cu/fara substanta de contrast pentru pacientii noi inrolati in tratament. BMS va depune toate eforturile rezonabile pentru buna desfasurare a acestui program suport, insa nu are nicio responsabilitate în ceea ce priveste gradul de utilizare a acestuia, care depinde exclusiv de medicii prescriptori/pacienti.

2. pentru medicamentul ZELBORAF 240 mg (DCI : VEMURAFENIBUM), compania ROCHE REGISTRATION GMBH sustine:

- costurile kiturilor aferente testarilor paraclinice personalizate BRAF V600, necesare pentru identificarea corecta a pacientilor care vor fi tratati.

3. pentru medicamentul IRESSA 250 mg (DCI: GEFITINIBUM), compania ASTRAZENECA AB sustine :

- testarea pentru determinarea statusului mutatiei EGFR (atat din tesutul tumoral, cat si din sange- ADN circulant tumoral, conform RCP) la toti pacientii cu cancer bronhopulmonar, altul decat cel cu celule mici, astfel incat pacientii să fie diagnosticati corect si la timp.

- testarea pentru determinarea statusului mutatiei T790M (atat din tesutul tumoral, cat si din sange- ADN circulant tumoral), la 9 luni de la începerea tratamentului cu EGFR-TKI

4. pentru medicamentele XALKORI 200 mg si XALKORI 250 mg (DCI: CRIZOTINIB), compania PFEIZER EUROPE MA EEIG sustine :

- în limita posibilitatilor sale financiare, acoperirea costurilor pentru testarea ALK pentru pacientii eligibili (rata pacientilor pozitiv ALK din totalul pacientilor NSCLC este estimată a fi de 3-5 %)

5. pentru medicamentele TAFINLAR 75 mg si TAFINLAR 50 mg (DCI: DABRAFENIBUM), respectiv MEKINIST 0,5 mg si MEKINIST 2 mg (DCI: TRAMETINIBUM), compania NOVARTIS EUROPHARM LIMITED sustine :

- testarea BRAF V600, necesară pentru identificarea corecta a pacientilor care vor fi tratati.

OBSERVATIE : testarile paraclinice sunt recomandate doar de medicii curanti, pentru pacientii care indeplinesc criteriile de eligibilitate pentru includere în tratament, conform protocolului terapeutic specific fiecarui medicament.

Va rugam sa dispuneti toate masurile pentru ca pacientii sa fie informati si sa aiba acces la beneficiile prevazute in contractele cos-volum.

Va multumim pentru colaborare.

DIRECTOR GENERAL (cu delegatie)

DANIEL CONSTANTIN SURLEA



DIRECTOR EXECUTIV ADJUNCT-MEDIC SEF
Dr. LUCIANA ROVENȚA