



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



Rușo 42 / 20. 11. 2018

Către,
CASA DE ASIGURĂRI DE SĂNĂTATE

În atenția,
Doamnei / Domnului PREȘEDINTE DIRECTOR GENERAL

Referitor: derularea contractului cost volum pentru medicamentul Ticagrelor (Brilique 90 mg)

Urmare a monitorizarii derularii primului contract cost volum pentru DCI Ticagrelor (Brilique 90 mg), in conditiile in care eficacitatea clinica se obtine doar prin administrarea neîntreruptă a tratamentului pe o perioadă de 12 luni de la evenimentul coronarian acut asociat cu implantarea unei proteze endovascularare (cu excepția cazurilor în care întreruperea administrației (cstc indicată clinic) s-a constat faptul ca, aderenta la tratament a pacientilor eligibili este scazuta, fiind identificate situații in care pacienții au beneficiat doar de 1 singura prescripție medicală.

Prin mecanismul sau de acțiune Brilique reduce riscul evenimentelor cardiovasculare, asa cum sunt infarctul miocardic (IM), accidentele vasculare cerebrale (AVC) sau chiar decesul. In condițiile administrației optime a tratamentului beneficiile sunt semnificative atât pentru pacient cat si pentru sistemul de asigurari de sanatate. Conform studiilor clinice, tratamentul corect condus a 91 de pacienti va preveni cel putin 1 deces de cauza cardiovaculara.

Avand in vedere faptul ca, rata scazuta de aderenta la tratament se datoreaza fie baricelor administrative (legate de intierea tratamentului de catre medicii de specialitate nonimobilizati in Nota de subsol aferenta grupui de boala cronica G3 din sublista C sectiunea C1 a HG nr 720/2008 cu modificarile si completarile ulterioare respectiv de continuarea accesului de catre medicii de familie) fie insuficientei educatii a pacientilor (care intepup tratamentul fara avizul medicului curant), prin nou contract cost volum pentru acest medicament ce a intrat in vigoare din luna noiembrie 2018, ca beneficiu aditional, detinatorul de autorizatie de punere pe piata prin reprezentantul sau legal sustine derularea unui program-suport pentru optimizarea derularii contractului cost volum pentru pacientii cu sindrom coronarian acut si stent, cu sprijinul si participarea CNAS, a caselor de asigurari de sanatate, a Societati Romane de Cardiologie, a Societati Nationale de Medicina de Familie si asociatiilor de pacienti. Atasam prezentei descrierea programului-support mai sus mentionat.



AstraZeneca The AstraZeneca logo consists of a stylized bird or flower design next to the company name.

ÎMPREUNĂ PENTRU PACIENTUL CU SCA ÎN PRIMUL AN POST EVENIMENTUL ACUT

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

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

- Detinătorii 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.

Referință¹:
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-resultat

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 adulții cu sindrom coronarian acut (angină instabilă, infarct miocardic fără supradenivelare de segment ST [NSTEMI] sau infarct miocardic cu supradenivelare de ST [STEMI]), în asociere cu acid acetilsalicilic (AAS), pacienții tratați prin proceduri interventionale percutane, numai după implantarea unei proteze endovascularare (stent).

○ Argumentele care au stat la baza incluzerii 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;
2. Ordinul M/S/CNAS nr. 1303/1185/2017 prin care a fost aprobat și publicat protocolul terapeutic;
3. Rezumatul Caracterispoilor Produsului Nov. 2018 și Raportul de Evaluare a Tehnologiilor Medicale;
3. Neumann FJ et al. Eur Heart J 2018 00,1-96;

Înțierea 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

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

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

MEDIC SPECIALIST SAU MEDIC DE FAMILIE

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

**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 (cardiolog) sau medicina internă din ambulatoriu de specialitate clinic sau de către medici de familie pe baza scrisorii medicale, care este valabilă 12 luni de la data emiterii.

Referință:

1. HG 140/2018 pentru aprobarea pochetelor de servicii și a Contractului-cadru care reglementează condițiile acordărilor 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 397/1836/2018 privind aprobarea Normelor metodologice de aplicare în anul 2018 a HG 140/2018
2. Razumul Caracteristicilor Produsului BRILIQUE 90 mg, Nov. 2018
3. Ordinul MScN/AS 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 Cardiolog, chirurgie CV sau chirurgie vasculară
 Medic Cardiolog, chirurgie CV sau chirurgie vasculară
 Specialitatea
 Contract/ convenție nr.
 CAS

SCRISOARE MEDICALĂ

Stimare(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

Motivele prezentații

Diagnostic: Diagnosticul potrivit indicațiilor compensate și incluse în protocolul terapeutic
BOLACZA:
 Sindrom coronarian acut (infarct miocardic cu supradivertelare de segment ST/STEMI; infarct miocardic fără supradivertelare de segment ST/ NSTEMI, angina 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..... Soria.....

Data Semnătura și parola 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

Referință:
 HG 140/2018 pentru aprobatarea 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 M/S/CNAS nr. 1303 /1183 /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**

PREScripția MEDICALĂ ELECTRONICĂ

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

- Utilizarea unui formular de prescripție distință
- Selectare/ bifare informație "cost-volum" pe rețeta electronică (în aplicația Informatică)
- Coduri de baza:

 - 458 Angină pectorală - 120,0 Angină Instabilă
 - 459 Infarct miocardic acut
 - 460 Infarct miocardic ulterior*
 - 462 Cardiopatie ischemică cronică

- Prescriere pe denumire comercială (BRILIQUE 90mg) + DCI (Ticagrelor)***
- Cantitate - 56 cp****
- Posologie - 2 cp/d
- Numar de zile de tratament - 28 zile ****
- Justificarea medicală prescrierea denumirea 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 boala G3 - Bolnavi cu proceduri intervenționale percutane, numai după implantarea unei protete endovasculară (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 frăționa).

Referințe:

HG 14/0/2018 punctu aprobația 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 M/S/CNS nr. 1303 /185 /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 /185, 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/AI X 56 compr. film este nefractiонabil.
- Pentru medicamentele incluse în sublista C secțiunea C1, se pot elibera maximum două prescripții lunare pe fiecare cod de boală.

Referință:
HG 140/2018 pentru aprobarea pachetelor de servicii și a Contractului-cadru care reglementează condițiile acordării asistenței medicale, o 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 /185 /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.

Este dreptul pacientilor 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.

Întreruperea 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-codurc rujumentează condițiile acordărilor 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 MSCN/AS nr. 1303 /1185 /2017 prin care a fost aprobat și publicat protocolul terapeutic pentru medicamentul BRILIQUE 90mg;
2. Răzumul Caracteristicilor Produsului, Nov. 2018