



Nr. 1986 / 04.02.2019
CASA NAȚIONALĂ DE ASIGURĂRI DE SĂNĂTATE
CABINET PREȘEDINTE
 Calea Călărașilor nr. 248, Bloc S19, Sector 3, București
 E-mail: cabinet_presedintc@casan.ro. Tel. 0372 309270;
 Fax 0372 309231

Concursuri
Medicul
Anului
2019

Iulie 04.02.2019
romania2019.eu

Nr PS32 / 01.02.2019

Catre,

CASA DE ASIGURARI DE SANATATE....

Doamnei/Domnului PRESEDINTE-DIRECTOR GENERAL

Prin adresa din data de 23.01.2019 înregistrata la CNAS cu nr RG712/25.01.2019, compania Eli Lilly Romania SRL ne aduce la cunoștința rezultatelor din studiu post autorizare ale medicamentului LARTUVO (DCI OLARATUMAB) pentru indicațiile aprobată, informații relevante pentru decizia în ceea ce privește tratamentul actual și viitor la pacientilor cu saroame de țesuturi moi în stadiu avansat.

Astfel, în adresa mai sus menționată se comunica următoarele informații:

“Într-un studiu de fază 2, ce a avut loc în Statele Unite exclusiv, medicamentul Lartuvo a demonstrat un beneficiu în supraviețuirea globală mediana la pacienții cu saroame moi de țesuturi moi, fapt ce a condus la aprobarea accelerată de către FDA și aprobaarea conditionată a punerii pe piață de către EMA (Agenția Europeană a Medicamentului). Mărtinarea aprobarii a fost conditionată de confirmarea beneficiului într-un studio clinic de fază 3. Studiul global, randomizat, controlat placebo de fază 3 cu Lartuvo (ANNOUNCE) în combinație cu doxorubicina la pacienții cu sarcom de țesuturi moi nu a confirmat beneficiu clinic al combinației Lartuvo+Doxorubicina versus Doxorubicina în monoterapie, standardul actual de tratament.

Deoarece acest studiu nu a confirmat beneficiu clinic, Lilly este în proces de revizuire a tuturor datelor rezultatelor din studiu și lucrează împreună cu autoritatile de reglementare globale pentru a stabili pașii următori ce trebuie urmati în cazul Lartuvo.

In aceasta perioada de timp:

- pacienții aflați în tratament cu Lartuvo pot continua terapia, dacă decid acest lucru împreună cu medicul curant și au înregistrat beneficii clinice
- nu se sustine începerea tratamentului cu Lartuvo pentru pacienții noi cu sarcom de țesuturi moi”

Mentionăm faptul că, prin HG nr 380/2018 privind modificarea și completarea anexei la Hotărârea Guvernului nr. 720/2008 DCI Olaratumab a fost inclus necondiționat în sublista C secțiunea C2 PNIS 3 - Programul național de oncologie. Conform protocolului terapeutic specific elaborat de comisiile de specialitate ale Ministerului Sanatății și aprobat prin Ordinul MS/CNAS nr 1301/500/2008 cu modificările și completările ulterioare, “DCI Olaratumab în combinație cu doxorubicina este indicat pentru tratamentul pacienților adulți cu sarcină al țesuturilor moi în studii avansate, care nu sunt

eligibili pentru tratamentul curativ prin intervenție chirurgicală sau radioterapie și care nu au fost tratati anterior cu doxorubicină.”

Vă rugam să aveți amabilitatea de a dispune măsurile necesare în vederea:

- comunicari cu celeritate a acestor informații către furnizorii de servicii medicale prin care se derulează Programul Național de Oncologic și cadre persoanele asigurate.

- monitorizari mentineri in tratament cu OLARTUMAB doar a pacientilor pentru care terapia a fost initiată până la data prezentei adrese, dacă aceștia au înregistrat beneficii clinice și decid împreună cu medicul curant continuarea acestia

Cu stima,

