



CNAS
CAS SB

CASA NATIONALA DE ASIGURARI DE SANATATE
CASA JUDETEANA DE ASIGURARI DE SANATATE
SIBIU

Str. B-dul Mihai Viteazu nr. 4, 550350, Sibiu,
cod fiscal:11342530

tel:0269/214279, fax:0269/217770

www.cassb.ro, e-mail: registratura@cassb.ro
Operator de date cu caracter personal nr. 17164.

Nr. 12718 /26.05.2020

Catre,

Furnizorii de servicii medicale

In atentia medicilor cu specialitatea oncologie /hematologie

Urmare adresei CNAS nr. P 5327/25.05.2020, inregistrata la CAS Sibiu cu nr. 12.659 din 26.05.2020,

Ref: Contracte cost-volum nr. P / 4532 / 30.04.2020, nr. P / 4493 / 29.04.2020, nr. P / 4123 / 08.04.2020, nr. P / 4121 / 08.04.2020 si nr. P / 4486 / 28.04.2020

Avand in vedere prevederile:

- **OUG nr. 77/2011** privind stabilirea unor contributii pentru finantarea unor cheltuieli in domeniul sanatatii, cu modificarile si completarile ulterioare,
- **Ordinul comun MS/CNAS nr. 735/976/2018** privind modelul de contract, metodologia de negociere, incheiere si monitorizare a modului de implementare si derulare a contractelor de tip cost – volum / cost – volum – rezultat, cu modificarile si completarile ulterioare,
- **Contractului cost-volum nr. P / 4532 /30.04.2020** incheiat intre CNAS si detinatorul de autorizatie de punere pe piata **BRISTOL – MYERS SQUIBB PHARMA EEIC**, reprezentata legal de **DLA PIPER TAX SRL**, pentru medicamentele **OPDIVO 100 mg si OPDIVO 40 mg** (DCI: NIVOLUMABUM) – indicatia melanom malign,
- **Contractului 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),
- **Contractului 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 250mg** (DCI: GEFITINIBUM),
- **Contractului 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),

- **Contractului 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 pacientilor pe aria terapeutica oncologie, sustinute in mod gratuit de catre detinatorii de autorizatie de punere pe piata**, pe perioada de 12 luni de valabilitate a contractelor cost-volum mai sus mentionate (teste de diagnosticare si monitorizare cu semnificatie prognostica):

A. pentru medicamentele **OPDIVO 100 mg** si **OPDIVO 40 mg** (DCI: NIVOLUMABUM) – indicatia 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 nici o responsabilitate in ceea ce priveste gradul de utilizare a acestuia, care depinde exclusiv de medicii prescriptori/pacienti.

B. 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.

C. pentru medicamentul **IRESSA 250mg** (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 sa 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 inceperea tratamentului cu **EGFR-TKI**,

D. pentru medicamentul **XALKORI 200 mg** si **XALKORI 250 mg** (DCI: CRIZOTINIBUM), compania **PFIZER EUROPE MA EEIG** sustine:

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

E. 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, necesara pentru identificarea corecta a pacientilor care vor fi tratati.

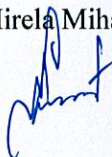
OBSERVATIE: Testarile paraclinice sunt recomandate doar de medicii curanti, pentru pacientii care indeplinesc criteriile de eligibilitate pentru includere in tratament, conform protocolului terapeutic specific fiecarui medicament.

Avand in vedere prezenta adresa va rugam sa luati toate masurile ce se impun pentru respectarea procedurii mai sus mentionata.

Cu stima,

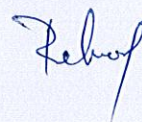
Director General,

Ec. Mirela Mihaela Curtean



Medic Sef,

Dr. Mihaela Galis



IntocmiT,

Psih. Daniela Busuioc

