

Având în vedere prevederile:

- OUG nr. 77/2011 privind stabilirea unor contribuții pentru finanțarea unor cheltuieli în domeniul sănătății, cu modificările și completările ulterioare;
- Ordinul comun MS/CNAS nr. 3/1/2015 privind modelul de contract, metodologia de negociere, închelere și monitorizare a modului de implementare și derulare a contractelor de tip cost – volum / cost – volum – rezultat, cu modificările și completările ulterioare;
- Contractul cost-volum nr. P / 3860 / 24.05.2016 încheiat între CNAS și deținătorul de autorizație de punere pe plată BOEHRINGER INGELHEIM INTERNATIONAL GmbH reprezentată legal de BOEHRINGER INGELHEIM RCV GmbH&Co KG VIENA SUCURSALA BUCUREȘTI, pentru medicamentele GIOTRIF 20 mg, GIOTRIF 30mg, GIOTRIF 40mg și GIOTRIF 50 mg (AFATINIBUM)

vă aducem la cunoștință **beneficiile aduse pacienților pe aria terapeutică oncologie, susținute în mod gratuit de către deținătorul de autorizație de punere pe plată**, conform prevederilor contractului cost-volum mai sus menționat:

- pentru medicamentele GIOTRIF 20 mg, GIOTRIF 30mg, GIOTRIF 40mg și GIOTRIF 50 mg (AFATINIBUM) compania BOEHRINGER INGELHEIM INTERNATIONAL GmbH susține:

- testarea pentru determinarea statusului mutației EGFR pentru pacienți cu neoplasm bronhopulmonar, altul decât cel cu celule mici (NSCLS), avansat local sau metastazat, nefratați anterior cu receptorii al factorului de creștere epidermal (EGFR) TKI.

OBSERVATIE: Testările paraclinice sunt recomandate doar de medicii curanți, pentru pacienții care îndeplinesc criteriile de eligibilitate pentru includere în tratament, conform protocolului terapeutic specific fiecărui medicament.

Aveți obligația de a dispune toate măsurile necesare în vederea informării medicilor curanți (prescriptori) și a pacienților, cu privire la aspectele menționate în prezenta adresă.

Cu considerație,