

Nr. P60301 30.07.2021

Către,

CASA DE ASIGURĂRI DE SĂNĂTATE

În atenția,

Doamnei / Domnului Director General

Ref.: *informare cu privire la medicamentul HEMLIBRA (DCI: EMICIZUMAB)*

Stampa: 02.08.2021  
VA 384

În baza contractului cost-volum nr.P10806/07.12.2020, încheiat între CNAS și deținătorul de autorizație de punere pe piață Roche Registration GmbH Germania reprezentat legal de Roche România SRL, pentru medicamentul HEMLIBRA 30mg/ml și 150mg/ml (DCI: EMICIZUMAB), urmarea a includerii medicamentului EMICIZUMAB 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, aprobată prin HG nr.720/2008, republicată cu modificările și completările ulterioare și a aprobării Protocolului terapeutic B02BX06 prin Ordinul MS/CNAS nr.1098/647/2021, pentru indicația "tratamentul profilactic de rutină pentru prevenirea sângerărilor sau reducerea frecvenței episoadelor de sângerare la pacienții cu hemofilie A care prezintă inhibitor de factor VIII",

vă aducem la cunoștință beneficiile aduse pacienților care suferă de hemofilie A, susținute în mod gratuit de către deținătorul de autorizație de punere pe piață, conform prevederilor contractului cost-volum mai sus menționat:

- Roche România va implementa și susține costurile unui program suport pentru pacienții hemofilici incluși în contractul cost-volum, în vederea îmbunătățirii calității vieții pacientului și eficientizării utilizării fondurilor prin creșterea aderenței la tratament și a ratei de diagnostic;
- Programul suport include:
  - a) pacientul cu diagnostic de hemofilie A va putea beneficia, în baza recomandării medicului curant, de susținerea testărilor necesare pentru identificarea corectă și monitorizarea nivelului de FVIII și inhibitori de FVIII,

- b) pacientul aflat în tratament cu HEMLIBRA va putea beneficia, în baza recomandării medicului curant, de susținerea testărilor necesare pentru identificarea corectă și monitorizarea nivelului de emicizumab;
- c) pacientul aflat în tratament cu HEMLIBRA va putea beneficia de servicii de asistență medicală și comunitară, inclusiv la domiciliu, destinate îmbunătățirii managementului bolii pacientului în vederea reintegrării acestuia în societate și a creșterii calității vieții, precum și a eficientizării utilizării fondurilor publice (de ex. transportul pacientului/reprezentantului acestuia în vederea asigurării medicației și a controalelor periodice, suport pentru administrarea corectă a medicației și evitarea risipei, alte servicii medicale sau sociale pentru creșterea compliancei la tratament și evitarea apariției complicațiilor etc.).

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 stimă,

PREȘEDINTE  
Adrian GHEORGHE



Înțocmit,

Cons.sup. Dîrjan Elly-Theodora /FCCV/26.07.2021

10.1.2021