



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

Nr. LM.19527./18.12.2017

Către

CASA DE ASIGURĂRI DE SĂNĂTATE

În atenția

Doamnei / Domnului Președinte Director General

Ref.: **Contract cost-volum nr. MB / 7253 / 10.08.2017**

CASA JUDEȚEANĂ DE ASIGURĂRI SOCIALE DE SĂNĂTATE	
CARAȘ-SEVERIN	
INTRARE	Nr. <u>21768</u>
IEȘIRE	
Ziua <u>18</u>	Luna <u>12</u> Anul <u>2017</u>

Având în vedere prevederile:

- OUG nr. 77/2011 privind stabilirea unor contribuții pentru finanțarea unor cheltuieli în domeniul sănătății, cu modificările și completările ulterioare,
- Ordinului comun MS/CNAS nr. 3/1/2015 privind modelul de contract, metodologia de negociere, încheiere 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. MB / 7253 / 10.08.2017 încheiat între CNAS și deținătorul de autorizație de punere pe piață BRISTOL - MYERS SQUIBB PHARMA EEIG (BMS), prin reprezentant legal SC KPMG Business Tax Services SRL, pentru medicamentele OPDIVO 100 mg și OPDIVO 40 mg (NIVOLUMABUM), cu indicații pentru:
 1. tratamentul cancerului bronhopulmonar, altul decât cel cu celule mici, local avansat sau metastazat, după tratamentul anterior chimioterapic la adulți,
 2. monoterapie pentru tratamentul carcinomului renal, după terapie anterioară la adulți,

vă aducem la cunoștință faptul că, pe aria terapeutică oncologică, beneficiile aduse pacienților prevăzuți în contractul cost-volum mai sus menționat, suportate de către compania BMS, sunt următoarele:

- un program suport pentru planificarea administrării concomitente a terapiei pentru pacienții cărora li se administrează medicamentul, cu rolul de a facilita programarea pacienților pentru administrarea terapiei; programul se adresează atât pacienților, cât și medicilor curanți;
- un examen CT de evaluare, cu / fără substanță de contrast, pentru fiecare din pacienții contractați, pentru a confirma răspunsul la imunoterapie și a exclude progresia bolii, la minim 4 săptămâni după înregistrarea inițială a răspunsului (primul răspuns trebuie evaluat la 12 săptămâni de la inițierea tratamentului), definit conform criteriilor de evaluare tumorală IrRECIST, adaptare după RECIST 1.1.

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
Laurențiu Teodor Mîrță

