

p/.../.../.../.../...

Către,

CASA DE ASIGURĂRI DE SĂNĂTATE.....

27.09.16

L 2016

În atenția,

Domnici/ domnului PREȘEDINTE DIRECTOR GENERAL

Avgind în vedere :

Prevederile Ordinului președintelui Casei Naționale de Asigurări de Sănătate nr. 807/30.09.2016 pentru modificarea și completarea Ordinului președintelui Casei Naționale de Asigurări de Sănătate nr. 944/2015, publicat pe pagina WEB a Casei Naționale de Asigurări de Sănătate cu intrarea în vigoare începând cu data de 01.10.2016;

în cadrul DCI ETANERCEPTUM \*\*\* se poate prescrie și medicamentul biosimilar BENEPALI 50 mg din Sublista C, secțiunea C1 pentru grupele de boală cronică G31 b- Poliartrită Reumatoidă, G31-c Artropatie Psoriatică, G31d – Spondilită Anquilozantă și G31 f- Psoriasis Cronic sever din Lista aprobată prin Hotărârea Guvernului nr. 720/2008 cu modificările și completările ulterioare.

Conform RCP-ului produsului forma de seringă preumplută de 50 mg și stilou injector (pen) preumplut de 50 mg nu se administrează în copii și adolescenți cu vîrstă sub 18 ani.

În acest context formulăm următoarele precizări:

Tratamentul cu DCI ETANERCEPTUM \*\*\* (BENEPALI 50 mg) pe bază de prescripție medicală, cu sau fără contribuție personală în sistemul de asigurări sociale de sănătate se face doar de medicii de specialitate care au dreptul de a prescrie tratamentul specific în conformitate cu prevederile Hotărârii Guvernului nr. 720/2008 cu modificările și completările ulterioare și cu aprobația Comisiilor de experți de la nivelul Casei Naționale de Asigurări de Sănătate.

Orice schimbare de tratament (SWITCH) atât în cadrul același DCI cât și de pe un DCI pe altui în cadrul grupelor de boală cronice nominalizate mai sus, se va face doar la solicitarea motivată, medical sau finanțărat, a medicanții curanți și cu aprobația Comisiilor de experți de la nivelul Casei Naționale de Asigurări de Sănătate, cu respectarea prevederilor protoconalelor terapeutice aferente aprobate prin Ordinul comun MS/CNAS nr. 1301/500/2008, cu modificările și completările ulterioare.

Având în vedere faptul că, în conformitate cu prevederile art. 145, alin.(1) din Hotărârea Guvernului nr. 161/2016 cu modificările și completările ulterioare, prescrierea produselor biologice se face pe denumire comercială cu precizarea pe prescripție și a denumirii comune internaționale - DCI corespunzătoare) furnizorii de medicamente nu pot elibera la cererea asigurațului altă denumire comercială decât cea prescrisă de medic, substituția biologicului – biosimilarlui nefiind permisă în acest caz.

Vă informăm de asemenea că în SIUI au fost personalizate schemele terapeutice aferente DCI -ETANERCEPTUM- biosimilar BENEPALI astfel încât acest medicament să poată fi recomandat, prescris și eliberat în conformitate cu actele normative în vigoare.

În acest context, aveți obligația de a lua toate măsurile necesare pentru informarea corectă și în timp util atât a furnizorilor de servicii medicale și medicamente cât și a asigurașilor cu privire la precizările formulate în prezenta adresa.

p. PREȘEDINTE,  
**RADU TIBICHI**  
DIRECTOR GENERAL

