



CASA NAȚIONALĂ DE ASIGURĂRI DE SĂNĂTATE
CASA DE ASIGURĂRI DE SĂNĂTATE HUNEDOARA

Operator de date cu caracter personal nr.21189

Deva, Str.1 Decembrie, Nr.16, Tel.0254/219280;218921, fax.218911

e-mail:informatica@cjashd.ro, www.cjashd.ro, CUI 11319740

Nr. 52449/18.12.2017

Către: **FURNIZORII DE SERVICII MEDICALE DIN JUDEȚUL HUNEDOARA**

Ref.: **Contract cost-volum**

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,
- Contractului 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 oncologie, 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.

Președinte – Director General,
Ec. VAIDNER Liliana