

Având în vedere faptul că:

- prin Hotărârea Guvernului nr 24/2022 privind modificarea și completarea anexei la Hotărârea Guvernului nr. 720/2008 pentru aprobarea Listei 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, precum și denumirile comune internaționale corespunzătoare medicamentelor care se acordă în cadrul programelor naționale de sănătate a fost implementată Decizia de includere necondiționată în Lista a medicamentului cu DCI ELTROMBOPAG;

- prevederile actului normativ mai sus menționat se aplică începând cu **data de 01.02.2022**;
- potrivit prevederilor Ordinului MS/CNAS nr 735/976/2018 cu modificările și completările ulterioare, contractul cost-volum încheiat între Casa Națională de Asigurări de Sănătate și NOVARTIS PHARMA pentru medicamentul REVOLADE (DCI ELTROMBOPAG) pentru indicația „tratamentul adulților cu purpură trombocitopenică imună” va începe de drept la data de 31.01.2022,

vă aducem la cunoștință faptul că, începând cu data mai sus menționată, prescrierea, eliberarea și decontarea din bugetul FNUASS a medicamentelor cu DCI ELTROMBOPAG, pentru pacienții aflați deja în tratament sau care urmează a fi incluși în tratament pentru indicația “tratamentul adulților cu purpură trombocitopenică imună” se va realiza în cadrul “PNS 6.17 – Programul național de tratament pentru boli rare - Purpura trombocitopenică imună idiopatică cronică”, pe același cod de indicator ca și DCI ROMIPLOSTIMUM, adică PURP_TR_IM_CR_PTIC.

Stocurile aferente medicamentului REVOLADE (DCI ELTROMBOPAG) rămase la data de 31.01.2022 pe “PNS 6. – Programul național de tratament pentru boli rare – purpură trombocitopenică-medicamente Cost - Volum” vor fi transferate începând cu data de 01.02.2022 în cadrul “PNS 6.17 – Programul național de tratament pentru boli rare Purpura trombocitopenică imună idiopatică cronică”.