

Referitor: revenire la adresa CNAS nr P 8263/31.10.2022 - DCI TICAGRELORUM) – inclus conditionat in sectiunea C1 a sublistei C din anexa la HG nr 720/2008, republicata, cu modificarile si completarile ulterioare, grupa de boala G3 - Bolnavi cu proceduri interventionale percutane, numai dupa implantarea unei proteze endovasculare (stent)

Prin prezenta va aducem la cunostinta faptul ca, in data de 21.11.2022 intre CNAS si reprezentantul legal al detinatorului de autorizatie de punere pe piata a medicamentului Brilique 90 mg si 60 mg (DCI Ticagrelorum) a fost incheiat un nou contract cost-volum pentru pentru indicatiile:

1. prevenirea evenimentelor aterotrombotice la pacientii adulti cu sindrom coronarian acut (angina instabila, infarct miocardic fara supradenivelare de segment ST (NSTEMI) sau infarct miocardic cu supradenivelare de ST (STEMI), in asociere cu acid acetilsalicilic (AAS), pacienti tratati prin proceduri interventionale percutane, numai dupa implantarea unei proteze endovasculare (stent).

2. Brilique 60 mg se recomanda la pacientii cu istoric de infarct miocardic (IM) tratati prin implantarea unei proteze endovasculare (stent) si risc crescut de aparitie a unui eveniment aterotrombotic; tratamentul poate fi inceput fara perioada de intrerupere in continuarea tratamentului initial de 12 luni cu Brillique 90 mg sau alt inhibitor al receptorilor ADP, sau intr-o perioada de pana la 2 ani dupa IM tratat prin implantarea unei proteze endovasculare (stent) sau in cursul unui an dupa oprirea tratamentului anterior cu un inhibitor al receptorilor ADP.

Pe cale de consecinta, incepand cu data mai sus mentionata, pacientii nou diagnosticati, care indeplinesc criteriile de eligibilitate, conform legii, pentru initierea tratamentului cu Brillique pentru indicatiile mai sus mentionate, pot fi inclusi in tratament cu acest medicament.