

Referitor: revenire la adresa CNAS nr P 8263/31.10.2022 - DCI TICAGRELORUM) – inclus conditionat în secțiunea C1 a sublistei C din anexa la HG nr 720/2008, republicată, cu modificările și completările ulterioare, grupa de boală G3 - Bolnavi cu proceduri intervenționale percutane, numai după implantarea unei proteze endovascularare (stent)

Prin prezenta va aduceam la cunoștința faptul că, în data de 21.11.2022 între CNAS și reprezentantul legal al detinatorului de autorizație de punere pe piață a medicamentului Brilique 90 mg și 60 mg (DCI Ticagrelorum) a fost încheiat un nou contract cost-volum pentru indicațiile:

1. prevenirea evenimentelor aterotrombotice la pacienții adulți cu sindrom coronarian acut (angina instabila, infarct miocardic fară supradenivelare de segment ST (NSTEMI) sau infarct miocardic cu supradenivelare de ST (STEMI), în asociere cu acid acetilsalicilic (AAS), pacienții tratați prin proceduri intervenționale percutane, numai după implantarea unei proteze endovascularare (stent).

2. Brilique 60 mg se recomanda la pacientii cu istoric de infarct miocardic (IM) tratati prin implantarea unei proteze endovascularare (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 Brilique 90 mg sau alt inhibitor al receptorilor ADP, sau intr-o perioada de pana la 2 ani dupa IM tratat prin implantarea unei proteze endovascularare (stent) sau in cursul unui an dupa oprirea tratamentului anterior cu un inhibitor al receptorilor ADP.

Pe cale de consecință, incepând cu data mai sus menționată, pacienții nou diagnosticati, care indeplinesc criteriile de eligibilitate, conform legii, pentru inițierea tratamentului cu Brilique pentru indicațiile mai sus menționate, pot fi inclusi în tratament cu acest medicament.