

Având în vedere prevederile:

- **OUG nr. 77/2011** privind stabilirea unor contribuții pentru finanțarea unor cheltuieli în domeniul sănătății, cu modificările și completările ulterioare,
- **Ordinul MS/CNAS nr. 735/976/2018** 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. P5804/ 01.09.2022** încheiat între CNAS și deținătorul de autorizație de punere pe piață **ASTRAZENECA AB**, reprezentată legal de **DLA PIPER TAX SRL**, pentru medicamentele **LYNPARZA 100 mg și LYNPARZA 150 mg** (DCI: OLAPARIBUM),
- **Protocolului terapeutic specific L01XX46** aprobat prin Ordinul ministrului sănătății publice și al președintelui Casei Naționale de Asigurări de Sănătate nr. 564/499/2021 pentru aprobarea protocoalelor terapeutice privind prescrierea medicamentelor aferente denumirilor comune internaționale prevăzute în Lista 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 aprobată prin Hotărârea Guvernului nr. 720/2008, cu modificările și completările ulterioare.

vă aducem la cunoștință **beneficiile aduse pacienților pe aria terapeutică oncologie, susținute în mod gratuit de către deținătorul de autorizație de punere pe piață**, pe perioada de 12 luni de valabilitate a contractului cost-volum mai sus menționat (teste de diagnosticare și monitorizare cu semnificație prognostică) pentru medicamentele **LYNPARZA 100 mg și LYNPARZA 150 mg** (DCI: OLAPARIBUM), respectiv susținerea de către compania **ASTRAZENECA AB** a:

- testării pentru determinarea prezenței mutației BRCA la pacientele cu cancer mamar local avansat sau metastatic, la care testările HER2 și progesterone-estrogen (HR)sunt negative, astfel încât pacienții să fie diagnosticați corect și la timp.

OBSERVAȚIE:Testările paraclinice sunt recomandate doar de medicii curanți, pentru pacienții care îndeplinesc criteriile de eligibilitate pentru includere în tratament,conform protocolului terapeutic specific.L01XX46.