

COMUNICAT

Având în vedere:

- adresele companiei **NOVARTIS PHARMA SERVICES ROMANIA SRL:**

1. nr. 340/10.03.2020 înregistrată la CNAS cu nr.1901/10.03.2020 prin care aceasta solicită clarificarea populației eligibile pentru medicamentul DCI DABRAFENIBUM în asociere cu DCI TRAMETINIBUM pentru indicațiile:

- a) tratamentul pacienților adulți cu melanoma inoperabil sau metastatic, pozitiv la mutația BRAF V600
- b) Trametinib în asociere cu Dabrafenib este indicat în tratamentul adjuvant al pacienților adulți cu melanom stadiul III , cu mutație BRAF V600, după rezecție completă

2. nr. 338/10.03.2020 înregistrată la CNAS cu nr.1902/10.03.2020 prin care aceasta solicită clarificarea populației eligibile pentru medicamentul DCI PAZOPANIBUM pentru indicația “Tratamentul pacienților adulți cu subtipuri selectate de sarcom de țesuturi moi (STM) aflat în stadiul avansat cărora li s-a administrat anterior chimioterapie pentru boala metastatică sau la care boala a progresat în decurs de 12 luni după terapia neo adjuvantă”

3. nr.339/10.03.2020 înregistrată la CNAS cu nr.1903/10.03.2020, prin care aceasta solicită clarificarea populației eligibile pentru medicamentul DCI LAPATINIBUM pentru indicațiile:

a) tratamentul pacienților adulți cu neoplasm mamar , ale căror tumori exprimă HER2(ErbB2) în exces în asociere cu un inhibitor de aromatază la femeile cu boală metastatică cu receptori hormonali prezenți, aflate în postmenopauză , pentru care chimioterapia nu este indicată în prezent

b) tratamentul pacienților adulți cu neoplasm mamar, ale căror tumori exprimă HER2(ErbB2) în exces , în asociere cu capecitabina, la pacienții cu neoplasm mamar avansat sau metastatic, progresiv în urma unor terapii anterioare, care trebuie să fi inclus antraciclina și taxani și terapie cu trastuzumab, în context metastatic

populației eligibile comunicate prin documentul postat pe site-ul CNAS în data de 03.03.2020 „Anunț reluare negociere arie oncologie martie 2020”

și ținând cont de prevederile art.5 alin. (3¹) și ale art.4 alin(5)-(7) din Ordinul ministrului sănătății și al președintelui 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,

aducem la cunoștința tuturor celor interesați faptul că solicitările de clarificare a numărului de pacienți eligibili a companiei NOVARTIS PHARMA SERVICES ROMANIA SRL urmează a fi înaintate comisiei de specialitate relevante a Ministerului Sănătății în vederea soluționării.

Pe perioada de solicitare a clarificărilor, procesul de reluare a negocierii pentru medicamentele menționate mai sus nu poate fi inițiat.