

INFORMARE

privind clarificarea formulata de catre Comisia de Oncologie a Ministerului Sanatatii cu privire la numarul pacientilor eligibili pentru medicamentele pentru care au fost solicitate clarificari de cate Novartis Pharma Services Romania SRL si KPMG Business Tax Services SRL

Avand in vedere:

- documentul afisat pe site-ul CNAS la data de 13.03.2020 "COMUNICAT cu privire la solicitarea de clarificare a numărului pacienților eligibili pentru medicamentele pentru care au fost solicitate clarificari de cate Novartis PHARMAServices Romania SRL"
- documentul afisat pe site-ul CNAS la data de 13.03.2020 "COMUNICAT cu privire la solicitarea de clarificare a numărului pacienților eligibili pentru DCI Nivolumabum- melanom malign"
- adresa nr P2095/12.03.2020 si adresa P2095/12.03.2020 prin care CNAS a solicitat Ministerului Sanatatii formularea unui punct de vedere al Comisiei de specialitate relevanta referitor la solicitarile de clarificare a populatiei eligibile adresate de Novartis Pharma Services Romania SRL si KPM Business Tax Services SRL.
- adresa transmisa electronic in data de 20.03.2020 inregistrata la CNAS cu nr MS 961/20.03.2020 prin care Ministerul Sanatatii transmite punctul de vedere al Comisiei de Oncologie cu privire la solicitarile de clarificare a populatiei eligibile adresate de Novartis Pharma Services Romania SRL si KPM Business Tax Services SRL.

ținând cont de prevederile art. 4 si art. 5 din Ordinul ministrului sănătății și al președintelui Casei Naționale de Asigurări de Sănătate 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 modificarile si completarile ulterioare

aducem la cunoștința tuturor celor interesați punctul de vedere al Comisiei de Neurologie a Ministerului Sanatatii comunicat prin adresa transmisa electronic in data de 20.03.2020 si inregistrata la CNAS cu nr MS 961/20.03.2020:

"Pentru DCI Pazopanib (Votrient), populatia eligibila estimata este de 240 pacienti (inclusiv pacienti care continua tratamentul din contractele anterioare conform prevederilor art 13 alin (3) din Ordinul MS/CNAS nr 735/976/2018 cu modificarile si completarile ulterioare)

Pentru DCI Lapatinibum (Tyverb), populatia eligibila estimata este de 575 pacienti (inclusiv pacienti care continua tratamentul din contractele anterioare conform prevederilor art 13 alin (3) Ordinului MS/CNAS nr 735/976/2018 cu modificarile si completarile ulterioare).

Pentru asocierea DCI Dabrafenib cu DCI Trametinib, populatia eligibila estimata este de 1400 pacienti (cifra considerate acoperitoare, pe baza prescrierilor de pana in prezent

atat pentru a acoperi noua indicatie cat si pentru pacientii care sunt in tratament din contractele anterioare)

Pentru DCI Nivolumabum- melanom malign, populatia eligibila estimata este de 1400 pacienti (cifra considerate acoperitoare, pe baza prescrierilor de pana in prezent atat pentru a acoperi noua indicatie cat si pentru pacientii care sunt in tratament din contractele anterioare)

Populatiile eligibile ramase nemodificate fata de anii precedenti, consideram ca sunt corect calculate si nu necesita adaugarea unui numar suplimentar de pacienti, atat pentru noua indicatie (adjuvanta pentru melanom malign – Nivolumab si asocierea Dabrafenib cu Trametinib) cat si pentru pacientii aflati in tratament, care provin din contractele anterioare.”

Raportat la punctul de vedere al Comisie de Oncologie a Ministerului Sanatatii si avand in vedere prevederile art. 4 si ale art. 5 din Ordinul MS/CNAS nr 735/976/2018, cu modificarile si completarile ulterioare, detinatorii de autorizatie de punere pe piata/reprezentantii legali ai acestora pot depune la sediul CNAS, in completarea cererii prin care si-a exprimat disponibilitatea pentru reluarea procesului de negociere, pentru fiecare medicament in parte, propunerea cu privire la elementele prevăzute la art. 12 alin. (10) și (11) din Ordonanța de urgență a Guvernului nr. 77/2011, cu modificările și completările ulterioare, care stau la baza reluării procesului de negociere.

Propunerile pot fi transmise in format electronic, scanate sau sub semnatura electronica, pentru fiecare medicament in parte, cu confirmare de primire, pe adresa de email: oanaingrid.mocanu@casan.ro.