

Numarul de pacienti eligibili comunicati de comisiile de specialitate ale Ministerului Sanatatii, pentru fiecare terapie in parte aferenta medicamentelor pentru care s-a emis Decizia de includere conditionata in Lista , pentru care detinatorii de autorizatii de punere pe piata prin reprezentantii lor legali au depus la CNAS cererea prin care isi exprima disponibilitatea pentru inceperea procesului de negociere a contractelor cost-volum/cost- volum -rezultat - situatie actualizata la data de 08.06.2017 (\*)

Nr. crt.	DAPP	NR PAC ELIGIBILI comunicat de comisiile de specialitate ale MS, prin adresa NB4469/2015, AIT44934/2015, 65610/2015, 820/2016, 10190/2016; 7700/2016; 1706/2016, 60506/2016, 3501/2016, 67133/2017, 67137/2017,14941/2017,32828/2017	DECIZIE AMNDM DE INCLUDERE CONDITIONATA NR./DATA	DATA TRANSMITERII DE ANMDM A DECIZIEI LA CNAS	MEDICAMENT DCI	MEDICAMENT DENUMIRE COMERCIALA	FORMA FARMACEUTICA	CONCENTRATIE
1	BAYER PHARMA AG	***	944/ 18.12.2015	29.12.2015	AFLIBERCEPTUM	EYLEA	SOL. INJ.	40 mg/ml
2	BOEHRINGER INGELHEIM INTERNATIONAL GMBH	***	340 / 20.04.2015	28.04.2015	LINAGLIPTINUM + METFORMINUM	JENTADUETO	COMP. FILM.	2,5 mg/850 mg; 2,5 mg/100 mg
3	BOEHRINGER INGELHEIM INTERNATIONAL GMBH	***	339 / 20.04.2015	28.04.2015	LINAGLIPTINUM + METFORMINUM	JENTADUETO	COMP. FILM.	2,5 mg/850 mg; 2,5 mg/100 mg
4	BAYER PHARMA AG	**	331 / 20.04.2015	28.04.2015	RIVAROXABAN	XARELTO	COMP. FILM.	15 mg; 20 mg
5	JANSSEN CILAG	**	459/25.05.2016	30.05.2016	USTEKINUMABUM	STELARA	SOL. INJ.	45 MG/0,5 ML
6	JANSSEN CILAG	**	698/08.08.2016	25.08.2016	COMBINATII (DARUNAVIRUM+COBI CISTATUM)	REZOLSTA	COMPR FILM	80 MG/150 MG
7	NOVARTIS	**	962/08.11.2016	22.11.2016	SECUKINUMABUM	COSENTYX 150 MG	SOL INJ IN SERINGA PREUMPLUTA/SOL INJ IN STILOU PREUMPLUT	150 MG
8	GILEAD	**	124/07.02.2017	09.02.2017	COMBINATII (ELBITEGRAVIR+COBIC ISTAT+ENTRICITABINA +TENOFVIR)	GENVOYA	COMPR FILM	150/150/200/10 MG

Nr. crt.	DAPP	NR PAC ELIGIBILI comunicat de comisiile de specialitate ale MS, prin adresa NB4469/2015, AIT44934/2015, 65610/2015, 820/2016, 10190/2016; 7700/2016; 1706/2016, 60506/2016, 3501/2016, 67133/2017, 67137/2017,14941/2017,32828/2017	DECIZIE AMNDM DE INCLUDERE CONDITIONATA NR./DATA	DATA TRANSMITERII DE ANMDM A DECIZIEI LA CNAS	MEDICAMENT DCI	MEDICAMENT DENUMIRE COMERCIALA	FORMA FARMACEUTICA	CONCENTRATIE
9	GILEAD	**	143/09.02.2017	14.02.2017	COMBINATII(EMTRICITABINUM+TENOFVIRUM)	DESCOVY 200MG/10 MG	COMPR FILM	200 MG/10 MG
10	GILEAD	**	144/09.02.2017	15.02.2017	COMBINATII(EMTRICITABINUM+TENOFVIRUM)	DESCOVY 200MG/25 MG	COMPR FILM	200 MG/25 MG
11	BMS	**	370/31.03.2017	11.04.2017	COMBINATII(ATAZANAVIRUM+COBICISTATUM)	EVOTAZ 300MG/150 MG	COMPR FILM	300MG/150 MG
12	BMS	800	434/13.04.2017	21.04.2017	NIVOLUMABUM	OPVIDIO 10 MG/ML	CONC PT SOL PERF	10MG/ML
13	ROCHE	1000	533/22.05.2017	23.05.2017	TRASTUZUMABUM ETAMSINE	KADCYLA 100 MG, KADCYLA 160 MG	PULB. PT CONC. PT SOL.PERF	100 MG; 160 MG

\* In situatia actualizata la data de 08.06.2017 nu au fost incluse moleculele pentru care au fost indeplinite conditiile prevazute de legislatia in vigoare referitoare la initierea/reluarea procesul de negociere; molecule pentru care comisiile de specialitate ale MS au mentionat ca nu identifica pacienti eligibili (zero pacienti eligibili); moleculele cu decizie de includere conditionata emisa in anul 2015 ,2016 si 2017 si pentru care s-au emis in anul 2016 si 2017 de catre ANMDM decizii de includere neconditionata in Lista precum si moleculele pentru care s-au emis, in conformitate cu prevederile legale in vigoare, decizii de neincepere a procesului de negociere pentru neindeplinirea criteriilor de prioritizare aplicate in ordinea prevazuta la art 12 alin (2) din OUG nr 77/2011, respectiv molecule pentru care s-au emis, in conformitate cu prevederile legale in vigoare, decizii de neincepere a procesului de negociere in anul 2016 ca urmare a faptului ca nu se incadreaza în limita sumei prevăzute la art. 2 alin. (2) din Ordinul ministrului sănătății și al președintelui Casei Naționale de Asigurări de Sănătate nr. 3/1/2015, cu modificările și completările ulterioare precum si moleculele pentru care a fost comunicata populatia eligibila prin situatia actualizata la 18.04.2017.

\*\* Datele urmeaza a fi completate pe masura ce comisiile de specialitate ale Ministerului Sanatatii vor comunica numarul de pacienti eligibili pentru fiecare arie terapeutica aferenta medicamentelor pentru care s-a emis deciziei de includere conditionata in Lista si pentru care DAPP si-au exprimat intentia de intra in procesul de negociere a contractelor cost volum/cost volum rezultat - situatie la data de 08.06.2017

\*\*\* conform adresei MS nr VVV1706/2016, comisiile de specialitate nu au comunicat numarul de pacienti eligibili datorita faptului ca" medicamentele nu indeplinesc criteriile de prioritizare prevazute la art 12 alin (2) din OUG nr 77/2011 cu modificarile si completarile ulterioare."

Nota. In conformitate cu prevederile art 3 alin (5) din Ordinul MS/CNAS nr 3/1/2015 cu modificarile si completarile ulterioare, in termen de 5 zile lucratoare de la data publicarii pe site-ul CNAS a numarului de pacienti eligibili, , detinatorii autorizatiilor de punere pe piata/ reprezentantii legali ai acestora depun la sediul CNAS, in completarea cererii prin care isi exprima disponibilitatea pentru inceperea procesului de negociere, propunerea cu privire la elementele prevazute la art 12 alin (5) din OUG nr 77/2011 cu modificarile si completarile ulterioare precum si analiza estimata a costurilor previzionate ale terapiei calculata pe o perioada de 12 luni.