

## INFORMARE

### **cu privire la raspunsul formulat de Comisia de specialitate relevanta a Ministerului Sanatatii referitor la solicitarea de clarificare a numarului de pacienti eligibili pentru indicatia”monoterapie pentru tratamentul melanomului avansat(nerezecabil sau metastatic) la pacientii adulti”- DCI PEMBROLIZUMABUM”**

Avand in vedere:

- Comunicatul cu privire la solicitarea de clarificare a numarului de pacienti eligibili pentru indicatia”monoterapie pentru tratamentul melanomului avansat(nerezecabil sau metastatic) la pacientii adulti”- DCI PEMBROLIZUMABUM”, publicat pe pagina web a CNAS in data de 13.06.2019

- Adresa 37146/27.06.2019 prin care Ministerul Sanatatii transmite CNAS punctul de vedere al Comisiei de specialitate relevanta a Ministerului Sanatatii cu privire la solicitarea de clarificare a numarului de pacienti eligibili a companiei MERCK SHARP & DHOME ROMANIA SRL

ținând cont de prevederile art. 4 alin. (6) 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 potrivit căroră " (6) *Informarea cu privire la răspunsul formulat de comisia de specialitate relevantă a Ministerului Sănătății în condițiile alin. (5) se publică pe pagina web a CNAS în termen de 5 zile lucrătoare de la comunicare.*”

aducem la cunoștința tuturor celor interesați punctul de vedere al Comisiei de oncologie a Ministerului Sanatatii comunicat prin adresa 37146/27.06.2019:

*“Referitor la solicitarea de clarificare a populatiei eligibile pentru medicamentul DCI Pembrolizumabum, la carere Comisia a considerat strict 1000 pacienti in anul 2019 in loc de 1400 pacienti in anul 2018 (populatie stabilita tot de Comisie), dar din care au beneficiat de tratament doar pacienti cu melanom avansat, spre a nu impieta dreptul pacientilor la tratament, suntem de accord cu revenirea la numarul de 1400 pacienti eligibili (pentru Nivolumab si Pembrolizumab, considerate nesubstituibile)”*