

Nr. 7420 din 06.03.2024

În atenția

**FURNIZORILOR DE SERVICII MEDICALE (MEDICI PRESCRIPTORI)  
PRIN CARE SE DERULEAZĂ PNS 3 – PROGRAMUL NAȚIONAL DE ONCOLOGIE  
ȘI A ASIGURAȚILOR**

**Ref: contractul cost-volum nr. VH 1087/15.02.2024 DCI DURVALUMABUM**

Având în vedere adresa CNAS nr. DG1512/28.02.2024 înregistrată la CAS Botoșani la nr. 6928/29.02.2024 precum și prevederile:

- **OUG nr. 77/2011** privind stabilirea unor contribuții pentru finanțarea unor cheltuieli în domeniul sănătății, cu modificările și completările ulterioare,
- **Ordinului 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. VH 1087/15.02.2024** încheiat între CNAS și deținătorul de autorizație de punere pe piață **ASTRAZENECA AB – SUEDIA**, reprezentată legal de **DLA PIPER TAX SRL**, pentru medicamentele **IMFINZI 50mg/ml – 120 mg și IMFINZI 50 mg/ml – 500 mg** (DCI: DURVALUMABUM),
- **Protocolului terapeutic specific L01XC28** aprobat prin Or dinul ministrului sănătății publice și al președintelui Casei Naționale de Asigurări de Sănătate nr. 564/499/2021, cu modificările și completările ulterioare,

Vă aducem la cunoștință faptul că, **pentru situațiile în care pacienții nu pot beneficia din diverse motive de diagnosticare în cadrul sistemului de asigurări sociale de sănătate pe aria terapeutică oncologie**, deținătorul de autorizație de punere pe piață susține, pe perioada de 12 luni de valabilitate a contractului cost-volum mai sus menționat, teste de diagnosticare și monitorizare cu semnificație prognostică, pentru medicamentele **IMFINZI 50mg/ml – 120 mg și IMFINZI 50 mg/ml – 500 mg** (DCI: DURVALUMABUM), respectiv compania **ASTRAZENECA AB – SUEDIA** susține testarea pentru determinarea expresiei biomarkerului PD-L1 (din țesutul tumoral) la pacienții cu cancer bronhopulmonar, altul decât cel cu celule mici, diagnosticați în stadiul III, 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 L01XC28.

Cu stimă,

DIRECTOR GENERAL  
MUSTIATA ALINA



Serviciul Medical,  
Comisii Terapeutice/ Clawback,  
Moroșanu Dragoș

