

Având în vedere 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 50 mg/ml - 120 mg și IMFINZI 50 mg/ml - 500 mg** (DCI: DURVALUMABUM),
  - **Protocolului terapeutic specific L01XC28** aprobat prin Ordinul 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 oncologică**, 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 50 mg/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.

**OBESERVAȚIE:** Testările paraclinice sunt recomandate doar de medicii curanți, pentru pacienții care îndeplinesc criteriile de eligibilitate pentru includere în tratament, conform protocolului terapeutic specific L01XC28.