

În atenția: medicilor prescriptori aflați în relații contractuale cu Casa de Asigurări de Sănătate Iași

Având în vedere:

- Adresa CNAS nr. DG 5422/01.08.2024;
- Prevederile art. 159 alin (1)-(4) din HG nr. 521/2023 *pentru aprobarea pachetelor de servicii și a Contractului-cadru care reglementează condițiile acordării asistenței medicale, a medicamentelor și a dispozitivelor medicale, în cadrul sistemului de asigurări sociale de sănătate cu modificările și completările ulterioare*, vă informăm următoarele:

”(1) La inițierea tratamentului specific unei afecțiuni cu produse biologice care se eliberează prin farmaciile comunitare, aferente denumirilor comune internaționale pentru care, la momentul prescrierii, în lista prețurilor de referință aprobată prin ordin al președintelui Casei Naționale de Asigurări de Sănătate există atât produsul biologic de referință cât și produsul/produsele biosimilar/biosimilare al/ale acestuia, se prescrie un produs biosimilar.

(2) La pacienții la care tratamentul a fost inițiat cu produsul biologic de referință, în termen de 12 luni de la data includerii în lista prețurilor de referință aprobată prin ordin al președintelui Casei Naționale de Asigurări de Sănătate a primului produs biosimilar, sau mai devreme, dacă este posibil, se va realiza schimbarea produsului biologic de referință cu un biosimilar al acestuia, pentru cel puțin 50% dintre pacienți, medicul având obligația de a prezenta pacientului informații legate de eficacitatea și siguranța administrării produselor biosimilare, de prescrierea interschimbabilă a produselor biosimilare cu menținerea aceluiași beneficiu terapeutic precum și informații legate de creșterea accesului, în condițiile utilizării produselor biosimilare, a unui număr mai mare de pacienți la medicamente suportate din bugetul FNUASS.

(3) Prin excepție de la prevederile alin. (1) și (2), la inițierea și/sau continuarea tratamentului, medicii pot prescrie produsul biologic de referință din motive medicale specifice pacientului, informații consemnate în documentele medicale și prescripția medicală electronică.

(4) Prevederile alin. (2) și (3) sunt aplicabile și situațiilor pentru care, la momentul prescrierii, în lista prețurilor de referință aprobată prin ordin al președintelui Casei Naționale de Asigurări de Sănătate, există atât produsul biologic de referință cât și produsul/produsele biosimilar/biosimilare al/ale acestuia.“

Vă transmitem anexat lista actualizată a DCI-urilor cu eliberare prin farmaciile comunitare, pentru care, în luna august 2024, în lista prețurilor de referință/lista prețurilor de decontare există atât produs biologic de referință cât și biosimilarul/biosimilarele acestuia.

Vă mulțumim pentru colaborare!

Anexa

Lista DCI-urilor cu eliberare prin farmaciile comunitare, pentru care, în luna august 2024, în lista prețurilor de referință/ lista prețurilor de decontare exista atât produsul biologic de referință cât și biosimilarul/ biosimilarele acestuia

Nr crt	DCI	Sublista/secțiunea/cod G, cod PNS din H.G. nr.720/2008, republicată, cu modificările și completările ulterioare	Observații biosimilare
1	ADALIMUMABUM	C/C1/G18,G31A,G31B, G31C,G31D,G31E,G31F	concentrațiile 40mg/0,4ml,40mg/0,8ml, 80mg/0,8ml
2	EPOETINUM ALFA	C1/G10, G25	
3	ETANERCEPTUM	C/ C1/ G31B, G31C, G31D, G31E, G31F	doar pentru concentrația de 50mg
4	FOLLITROPINUM ALFA	B	
5	INFLIXIMABUM	C/ C1/ G31A, G31B, G31C, G31D, G31F	doar pentru formele farmaceutice cu administrare în PEV, concentrația 100mg
6	INSULINUM GLARGINE	C/ C2/ PNS 5	doar concentrația de 100UI/ml
7	PEGFILGRASTIMUM	C2/ PNS 3	
8	RITUXIMABUM	C /C1, G17, G27, G31B	doar pentru concentrațiile de 100 mg și 500 mg cu administrare în PEV
9	SOMATROPINUM	A, C2/ PNS 6.7	doar Omnitrope biosimilar al medicamentului de referință Genotropin
10	SULODEXIDUM	B	doar pentru formele farmaceutice cu administrare orală
11	TERIPARATIDUM	C/ C1/ G22	
12	USTEKINUMABUM	C/ C1/ G31A, G31F	