

Referitor :Protocol privind sprijinirea finanțării tratamentului cu medicamentul PYZCHIVA (DCI Ustekinumabum )-„Boala CROHN”.

Prin prezentă va aduce la cunoștință faptul ca, în conformitate cu prevederile legale în vigoare, între CNAS și Sandoz Pharmaceuticals SRL în calitate de reprezentant al Samsung Bioepis NL B.V. Olanda, a fost încheiat un Protocol privind sprijinirea finanțării tratamentului cu medicamentul Pyzchiva, DCI USTEKINUMABUM forma farmaceutica concentrat pentru soluție perfuzabilă, concentrație 130 mg pentru indicația "tratamentul pacienților adulți cu boala Crohn activă, moderată până la severă, care au avut un răspuns necorespunzător, au încetat să mai răspundă sau au dezvoltat intoleranță fie la tratamentul conventional, fie la antagoniști TNFα, sau aceste tratamente le sunt contraindicate din punct de vedere medical".

În conformitate cu prevederile protocolului mai sus menționat, ce se aplică începând cu data de 06.09.2024 și până la data de 31.12.2024, cu posibilitatea prelungirii anuale a acestuia:

- Sandoz Pharmaceuticals SRL va suporta integral costul medicamentului Pyzchiva concentrație 130 mg corespunzător primei etape (cea de inițiere) de tratament pentru pacienți eligibili, pe măsura înrolării acestora în tratament;
- Medicamentul Pyzchiva concentrație 130 mg se acordă în natură, în mod gratuit, sub forma livrării acestuia prin intermediul distribuitorilor autorizați către unitatile sanitare care au în evidență pacienți eligibili cu boala Crohn ce indeplinesc criteriile de includere în tratament, conform protocolului terapeutic L034K, aprobat prin Ordinul MS/CNAS nr.564/499/2021 cu modificările și completările ulterioare, în baza solicitărilor primite de la acestea de către Sandoz Pharmaceuticals SRL, respectând condițiile de transport menționate în Autorizatia de Punere pe Piata, în conformitate cu prevederile legale aplicabile.

Modalitatea de implementare a Protocolului:

1. Livrarea medicamentului Pyzchiva concentrație 130 mg se va face prin intermediul distribuitorilor autorizați aflati în relație contractuală cu Sandoz Pharmaceuticals SRL, autorizați pentru Reguli de Buna Practică de Distribuție (GDP) și care vor fi implicați în derularea acestui Protocol, către unitatile sanitare care sunt acreditate sa diagnosticheze si sa trateze pacienti cu boala Crohn și care vor solicita acest medicament pentru inițierea tratamentului, la adresa de email:

spital.comenzi@sandoz.com

2. Pentru fiecare solicitare de furnizare a medicamentului Pyzchiva concentrație 130 mg, unitatea sanitara acreditata sa diagnosticheze si sa trateze pacienti cu boala Crohn, prin medicii curanți sau sefii de secție sau managementul spitalului, va transmite necesarul de medicament către Sandoz la adresa de e-mail prevăzută mai sus, iar Sandoz Pharmaceuticals SRL se va asigura ca inițierea procesului de livrare de către distribuitorii implicați în derularea protocolului se va realiza cât mai repede posibil.

3. În fiecare solicitare de necesar de medicamentul Pyzchiva concentrație 130 mg transmisa pe email la adresa de mai sus, unitatile sanitare trebuie să precizeze cantitatea din medicamentului Pyzchiva concentrație 130 mg necesara, în UT, în acord cu prevederile protocolului terapeutic pentru pacienții cu boala Crohn. Prin solicitările de necesar de medicament nu vor fi transmise date cu caracter personal cu privire la medici sau la pacienții eligibili ce urmează să fie inclusi în tratament cu Pyzchiva concentrație 130 mg. Nu vor fi transmise solicitari de necesar de medicament pentru tratamentul pacienților cu Colita ulcerativă, avand în vedere faptul ca medicamentul Pyzchiva concentrație 130 mg nu este aprobat pentru indicația Colita ulcerativă.