

Numarul de pacienti eligibili comunicati de comisiile de specialitate ale Ministerului Sanatatii, pentru fiecare terapie in parte aferenta medicamentelor pentru care s-a emis Deciziei de includere conditionata in Lista in perioada 2015- iulie 2018 , pentru care detinatorii de autorizatii de punere pe piata prin reprezentantii lor legali, in conformitate cu prevederile Ordinului MS/CNAS nr 735/976/2018 au depus la CNAS cererea prin care isi exprima disponibilitatea pentru inceperea procesului de negociere a contractelor cost-volum/cost- volum -rezultat - situatie la data de 31.07.2018

Nr. crt.	DAPP	NR PAC ELIGIBILI comunicat de comisiile de specialitate ale MS, prin adresa nr. 59543/2018,13672/2018,31633/2018	DECIZIE AMNDM DE INCLUDERE CONDITIONATA NR./DATA	DATA TRANSMITERII DE ANMDM A DECIZIEI LA CNAS	MEDICAMENT DCI	MEDICAMENT DENUMIRE COMERCIALA	FORMA FARMACEUTICA	CONCENTRATIE	indeplinirea criteriilor de prioritizare prevazute la art. 12 alin. (4) din Ordonanța de urgență a Guvernului nr. 77/2011, cu modificările și completările ulterioare.
1	NOVARTIS	*	1157/20.12.2017	22.12.2017	SACUBITRIL/VALSARTAN	ENTRESTO	COMPR FILM	24/26 MG, 49/51 MG, 97/103 MG	*
2	PFIZER	1725	357/15.02.2018	22.02.2018	PALBOCICLIBUM	IBRANCE	CAPSULA	75, 100, 125MG	DA, criteriul 3
3	SANTEN OY FINLANDA	*	675/03.05.2018	09.05.2018	TAFLUPROSTUM	SAFLUTAN 15 MCG/ML	PIC OFT, SOLUTIE	15 MG/ML	*
4	SANOFI	*	673/03.05.2018	09.05.2018	ALIROCUMABUM	PRALUENT	SOL INJECTABILA	75 MG/ML, 150 MG/ML	*
5	SANOFI	150	677/03.05.2018	09.05.2018	VANDETANIBUM	CAPRELSA	COMPR FILM	100 MG	DA, criteriul 3
6	BAYER PHARMA AG	*	343 / 20.04.2015	28.04.2015	AFLIBERCEPTUM	EYLEA	SOL. INJ.	40 mg/ml	*
7	BAYER PHARMA AG	*	332 / 20.04.2015	28.04.2015	AFLIBERCEPTUM	EYLEA	SOL. INJ.	40 mg/ml	*
8	BAYER PHARMA AG	*	944/ 18.12.2015	29.12.2015	AFLIBERCEPTUM	EYLEA	SOL. INJ.	40 mg/ml	*
9	BAYER PHARMA AG	*	330 / 20.04.2015	28.04.2015	RIVAROXABAN	XARELTO	COMP. FILM.	15 mg; 20 mg	*
10	BAYER PHARMA AG	*	331 / 20.04.2015	28.04.2015	RIVAROXABAN	XARELTO	COMP. FILM.	15 mg; 20 mg	*

Nr. crt.	DAPP	NR PAC ELIGIBILI comunicat de comisiile de specialitate ale MS, prin adresa nr. 59543/2018,13672/2018,31633/2018	DECIZIE AMNDM DE INCLUDERE CONDITIONATA NR./DATA	DATA TRANSMITERII DE ANMDM A DECIZIEI LA CNAS	MEDICAMENT DCI	MEDICAMENT DENUMIRE COMERCIALA	FORMA FARMACEUTICA	CONCENTRATIE	indeplinirea de criteriilor de prioritizare prevăzute la art. 12 alin. (4) din Ordonanța de urgență a Guvernului nr. 77/2011, cu modificările și completările ulterioare.
11	BRISTOL - MYERS SQUIBB/PFIZER EEIG	*	342 / 20.04.2015	28.04.2015	APIXABANUM	ELIQUIS	COMP. FILM.	5 mg	*
12	PFIZER	*	1028/25.10.2017	30.10.2017	APIXABANUM	ELIQUIS	COMP. FILM.	2,5 mg	*
13	BRISTOL - MYERS SQUIBB/PFIZER EEIG	*	97/28.01.2016	12.02.2016	APIXABANUM	ELIQUIS	COMP. FILM.	2,5 mg, 5 mg	*

\* Datele urmează a fi completate pe măsura ce comisiile de specialitate ale Ministerului Sănătății vor comunica încadrarea în criteriile de eligibilitate prevăzute în OUG nr 77/2011, numărul de pacienți eligibili pentru fiecare arie terapeutică aferentă medicamentelor pentru care s-a emis decizia de includere condiționată în Listă și pentru care DAPP și-au exprimat intenția de intrare în procesul de negociere a contractelor cost volum/cost volum rezultat

Nota 1. În conformitate cu prevederile art 1 lit c) și ale art 4 alin (4) din Ordinul MS/CNAS nr 735/976/2018, în termen de 5 zile lucrătoare de la data publicării pe site-ul CNAS a numărului de pacienți eligibili, detinatorii autorizațiilor de punere pe piață/ reprezentanții legali ai acestora depun la sediul CNAS, în completarea cererii prin care își exprimă disponibilitatea pentru începerea procesului de negociere, propunerea cu privire la elementele prevăzute la art. 12 alin. (10) și (11) din Ordonanța de urgență a Guvernului nr. 77/2011, cu modificările și completările ulterioare, care stau la baza negocierii, respectiv procentul maxim al numărului estimat de pacienți ce urmează a fi tratați efectiv pe perioada de derulare a contractului față de numărul de pacienți eligibili, volumele maxime de unități terapeutice aferente numărului estimat de pacienți, prețul cu amănuntul maximal fără TVA/prețul maximal cu ridicata stabilit pe unitate terapeutică din CANAMED-ul în vigoare la data depunerii propunerii și procentele corespunzătoare tabelului nr. 1 sau tabelului nr. 2 de la art. 12 alin. (11) din Ordonanța de urgență a Guvernului nr. 77/2011, cu modificările și completările ulterioare.

Nota 2. În conformitate cu prevederile art 4 alin (5) și (7) din Ordinul MS/CNAS nr 735/976/2018, detinatorii autorizațiilor de punere pe piață/ reprezentanții legali ai acestora pot formula o singură solicitare de clarificare cu privire la informațiile publicate pe site-ul CNAS legate de numărul pacienților eligibili, îndeplinirea criteriilor de eligibilitate prevăzute la art 12 alin (4) din OUG nr 77/2011 și gradul de substituibilitate al medicamentelor cu decizie de includere condiționată în Listă pentru aceeași indicație terapeutică, pe care o depun la sediul CNAS în termen de 5 zile lucrătoare de la data publicării pe site-ul CNAS a acestor informații. Pe perioada de solicitare a clarificării/clarificărilor, care nu poate depăși 30 de zile calculate de la data depunerii la sediul CNAS a primei solicitări de clarificare, procesul de negociere nu poate fi inițiat.