

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 , pentru care detinatorii de autorizatii de punere pe piata prin reprezentantii lor legali au depus la CNAS cererea prin care isi exprima disponibilitatea pentru inceperea procesului de negociere a contractelor cost-volum/cost- volum -rezultat - situatie actualizata la data de 02.11.2016(\*)

Nr. crt.	DAPP	NR PAC ELIGIBILI comunicat de comisiile de specialitate ale MS, prin adresa NB4469/2015, AIT44934/2015, 65610/2015, 820/2016, 10190/2016; 7700/2016; 1706/2016, 60506/2016	DECIZIE AMNDM DE INCLUDERE CONDITIONATA NR./DATA	DATA TRANSMITERII DE ANMDM A DECIZIEI LA CNAS	MEDICAMENT DCI	MEDICAMENT DENUMIRE COMERCIALA	FORMA FARMACEUTICA	CONCENTRATIE
3	BAYER PHARMA AG	****	944 / 18.12.2015	29.12.2015	AFLIBERCEPTUM	EYLEA	SOL. INJ.	40 mg/ml
4	BRISTOL - MYERS SQUIBB/PFIZER EEIG	125 000 (#)	342 / 20.04.2015	28.04.2015	APIXABANUM	ELIQUIS	COMP. FILM.	5 mg
5	BRISTOL - MYERS SQUIBB/PFIZER EEIG	12 500	341 / 20.04.2015	28.04.2015	APIXABANUM	ELIQUIS	COMP. FILM.	2,5 mg
7	BOEHRINGER INGELHEIM INTERNATIONAL GMBH	3000	328 / 20.04.2015	28.04.2015	LINAGLIPTINUM	TRAJENTA	COMP. FILM.	5 mg
8	BOEHRINGER INGELHEIM INTERNATIONAL GMBH		329 / 20.04.2015	28.04.2015	LINAGLIPTINUM	TRAJENTA	COMP. FILM.	5 mg
9	NOVARTIS EUROFARM LTD.		315 / 20.04.2015	28.04.2015	VILDAGLIPTINUM + METFORMINUM	EUCREAS	COMP. FILM.	50 mg/1000 mg; 50 mg/850 mg
10	BOEHRINGER INGELHEIM INTERNATIONAL GMBH	****	340 / 20.04.2015	28.04.2015	LINAGLIPTINUM + METFORMINUM	JENTADUETO	COMP. FILM.	2,5 mg/850 mg; 2,5 mg/100 mg
11	BOEHRINGER INGELHEIM INTERNATIONAL GMBH	****	339 / 20.04.2015	28.04.2015	LINAGLIPTINUM + METFORMINUM	JENTADUETO	COMP. FILM.	2,5 mg/850 mg; 2,5 mg/100 mg
12	BAYER PHARMA AG	125 000 (#)	330 / 20.04.2015	28.04.2015	RIVAROXABAN	XARELTO	COMP. FILM.	15 mg; 20 mg
13	BAYER PHARMA AG	**	331 / 20.04.2015	28.04.2015	RIVAROXABAN	XARELTO	COMP. FILM.	15 mg; 20 mg

14	ASTRAZENECA AB	70 000	307 / 20.04.2015	28.04.2015	TICAGRELORUM	BRILIQUE	COMP. FILM.	90 mg
15	NOVARTIS	200	943/18.12.2015	29.12.2015	TELIVUDINUM	SEBIVO	COMPR. FILM.	600 MG
16	GILEAD	2500***	86/25.01.2016	05.02.2016	LEDIPASVIR / SOFOSBUVIR	HARVONI	COMPR.FILM.	90 MG/400 MG
17	ASTRAZENECA AB	700	55/18.01.2016	12.02.2016	GEFITINIBUM	IRESSA	COMPR.FILM.	250 MG
18	MSD	700 (#)	560/22.06.2016	27.06.2016	PEMBROLIZUMABUM	KEYTRUDA 50 MG	PULB.CONC. PT SOL PERF	50 MG
19	JANSSEN CILAG	**	459/25.05.2016	30.05.2016	USTEKINUMABUM	STELARA	SOL. INJ.	45 MG/0,5 ML
20	BMS	700(#)	559/22.06.2016	27.06.2016	NIVOLUMABUM	OPVIDIO 10 MG/ML	CONC PT SOL PERF	10MG/ML
21	BMS	**	788/15.09.2016	19.09.2016	NIVOLUMABUM	OPVIDIO 10 MG/ML	CONC PT SOL PERF	10MG/ML
22	JANSSEN CILAG	**	698/08.08.2016	25.08.2016	COMBINATII (DARUNAVIRUM+CO BICISTATUM)	REZOLSTA	COMPR FILM	80 MG/150 MG
23	AMGEN	**	784/13.09.2016	15.09.2016	CARFILZOMIBUM	KYPROLIS	PULB PT SOL PEF	60 MG

\* In situatia actualizata la data de 02.11.2016 nu au fost incluse moleculele pentru care sunt indeplinite conditiile prevazute de legislatia in vigoare referitoare la reluarea procesului de negociere; molecule pentru care comisiile de specialitate ale MS au mentionat ca nu identifica pacienti eligibili (zero pacienti eligibili); moleculele cu decizie de includere conditionata emisa in anul 2015 si pentru care s-au emis in anul 2016 de catre ANMDM decizii de includere neconditionata in Lista precum si moleculele pentru care s-au emis, in conformitate cu prevederile legale in vigoare, decizii de neincepere a procesului de negociere pentru neindeplinirea criteriilor de priorizare aplicate in ordinea prevazuta la art 12 alin (2) din OUG nr 77/2011

\*\* Datele urmeaza a fi completate pe masura ce comisiile de specialitate ale Ministerului Sanatatii vor comunica numarul de pacienti eligibili pentru fiecare arie terapeutica aferenta medicamentelor pentru care s-a emis decizia de includere conditionata in Lista si pentru care DAPP si-au exprimat intentia de intra in procesul de negociere a contractelor cost volum/cost volum rezultat - situatie la data de 02.11.2016

\*\*\* pacienti cu ciroza hepatica C decompensata (Child B si C)

# molecule substituibile pe indicatie

\*\*\*\* conform adresei MS nr VVV1706/2016, comisiile de specialitate nu au comunicat numarul de pacienti eligibili datorita faptului ca "medicamentele nu indeplinesc criteriile de priorizare prevazute la art 12 alin (2) din OUG nr 77/2011 cu modificarile si completarile ulterioare."

Nota. In conformitate cu prevederile art 3 alin (5) din Ordinul MS/CNAS nr 3/1/2015 cu modificarile si completarile ulterioare, in termen de 5 zile lucratoare de la data publicarii pe site-ul CNAS numarului de pacienti eligibili, detinatorii autorizatiilor de punere pe piata/ reprezentantii legali ai acestora depun la sediul CNAS, in completarea cererii prin care isi exprima disponibilitatea pentru inceperea procesului de negociere, propunerea cu privire la elementele prevazute la art 12 alin (5) din OUG nr 77/2011 cu modificarile si completarile ulterioare precum si analiza estimata a costurilor previzionate ale terapiei calculata pe perioada de 12 luni.