

ANUNT
Privind reluarea procesului de negociere pe indicatiile/ariile terapeutice aferente
medicamentelor pentru care au fost incheiate contracte cost volum - aria
terapeutica CARDIOLOGIE
IUNIE 2022

I. Avand in vedere:

- prevederile art 5 din Ordinul 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 modificarile si completarile ulterioare
- prevederile art 10 alin (2) din Legea nr 317/2021-Legea bugetului de stat pe anul 2022
- adresa Ministerului Sanatatii nr DGAMMUPSP 586/07.06.2022 inregistrata la CNAS cu nr MSSM 2061/07.06.2022 prin care se comunica datele transmise de comisia de specialitate relevanta a Ministerului Sanatatii privind numarul de pacienti eligibili pentru DCI COMBINATII (SACUBITRIL+VALSARTAN)

CNAS anunta reluarea procesului de negociere pe indicatiile ariei terapeutice cardiologie aferente medicamentului pentru care a fost incheiat contract cost volum in anul 2021 si a carui valabilitate a incetat la data de 31.05.2022, dupa cum urmeaza:

1. Indicatie: tratamentul insuficientei cardiace simptomatice cronice, cu fractie de ejectie redusa, la pacientii adulti care vizeaza pacienti simptomatici, cu simptome de insuficienta cardiaca, cu fractie de ejectie redusa, clasa NYHA II, III sau IV, in ciuda tratamentului optim cu ACE inhibitori sau sartani si pacienti simptomatici, cu insuficienta cardiaca cu fractie de ejectie redusa, clasa NYHA II, III sau IV, carora nu li se administreaza in prezent inhibitori ECA sau sartani

Medicament cu decizii de includere conditionata emisa de ANMDM pe aceasta indicatie pentru care se reia procesul de negociere : COMBINATII (SACUBITRIL+VALSARTAN) (Entresto)

Numar de pacienti eligibili: **66.467** Numarul de pacienti eligibili include si numărul ajustat al pacienților efectiv tratați in ultimul contract cost volum aflat in perioada de valabilitate, calculat de CNAS conform prevederilor art 6 alin (8) din actul normativ mai sus mentionat de 6.476 pacienti.

La stabilirea nr pacientilor eligibili, Comisia a avut in vedere urmatoarele elemente: datele comunicate de SNSPMPDS referitoare la numarul de pacienti cu varsta de 18 ani si peste, externati in spitalizare continua in anii 2020 si 2021, cu cod diagnostic principal sau secundar la externare de insuficienta cardiaca cronica, respectiv: aproximativ 240.000 pacienti cu insuficienta cardiaca cronica, din care a estimat 120.000 pacienti (50%) cu fractie de ejectie scazuta, din care 50%(60.000) pacienti noi eligibili pentru tratamentul cu Entresto

II. Deținătorii de autorizații de punere pe piață/reprezentanții legali ai acestora pentru medicamentele cu decizii de includere condiționată în Listă emise de Agenția Națională a Medicamentului și a Dispozitivelor Medicale pe indicațiile/aria terapeutică pentru care se reia procesul de negociere pot depune la sediul CNAS, în atenția comisiei de negociere, în termen de maximum 5 zile lucratoare de la data publicării Anuntului de reluare a procesului de negociere, cererea prin care își exprimă disponibilitatea pentru reluarea procesului de negociere însoțită de:

- Decizia/deciziile de includere condiționată în Listă
- exprimarea disponibilității pentru aplicarea procedurii simplificate de reluare a negocierii prevăzută la art. 1 lit. e), după caz
- propunerea fundamentată 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 reluării procesului de negociere, respectiv:

a) 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;

b) volumele maximale de unități terapeutice aferente numărului estimat de pacienți;

c) prețul cu amănuntul maximal cu TVA și fără TVA/prețul maximal cu ridicata pe ambalaj și pe unitate terapeutică din Catalogul național al prețurilor medicamentelor autorizate de punere pe piață în România (CANAMED) în vigoare la data depunerii propunerii sau prețurile maximale pe ambalaj și pe unitate terapeutică din avizul intern de preț comunicat de Ministerul Sănătății deținătorului autorizației de punere pe piață și CNAS ca urmare a procedurii de corecție anuală efectuată în conformitate cu prevederile Ordinului ministrului sănătății nr. 368/2017 pentru aprobarea Normelor privind modul de calcul și procedura de aprobare a prețurilor maximale ale medicamentelor de uz uman, cu modificările și completările ulterioare;

d) procentele corespunzătoare tabelului nr. 1 sau tabelului nr. 2, prevăzute la art. 12 alin. (11) din Ordonanța de urgență a Guvernului nr. 77/2011, cu modificările și completările ulterioare.

III. În conformitate cu prevederile art.5 alin (3¹) din Ordinul MS/CNAS nr 735/976/2018, cu modificările și completările ulterioare, deținătorii de autorizații 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 care stau la baza reluării procesului de negociere, pe care o depun la sediul CNAS în termen de 5 zile lucratoare de la data publicării pe site-ul CNAS a acestor informații. Pe perioada de solicitare a clarificării, care nu poate depăși 30 de zile calculate de la data depunerii la sediul CNAS a primei solicitări de clarificare, procesul de reluare a negocierii nu poate fi inițiat.