

COMUNICAT

Având în vedere:

- adresele nr 37-39/27.02.2026 transmise prin mijloace de comunicare la distanta si inregistrate la CNAS cu nr. MSSM 857 și 860/27.02.2026, prin care compania GILEAD SCIENCES (GSR) SRL, in calitate de reprezentant legal al DAPP pentru medicamentul YESCARTA (DCI AXICABTAGENUM CILOLEUCELUM) si medicamentul TECARTUS (DCI BREXUCAPTAGENUM AUTOLEUCELUM) solicita clarificarea numarului pacientilor eligibili pentru aceste medicamente comunicat prin documentul afisat pe site-ul CNAS in data de 24.02.2026 ” *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 ianuarie 2025 - ianuarie 2026, pentru care detinatorii de autorizatii depunere 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 actualizata februarie 2026*”

și ținând cont de prevederile art.4 alin(5)-(7) din Ordinul ministrului sănătății si al președintelui 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 modificările și completările ulterioare,

aducem la cunoștința tuturor celor interesați faptul că solicitarea de clarificare a populației eligibile a companiei GILEAD SCIENCES (GSR) SRL urmează a fi înaintată comisiei de specialitate relevantă a Ministerului Sănătății în vederea soluționării.

Pe perioada de solicitare a clarificării, procesul de negociere pentru DCI AXICABTAGENUM CILOLEUCELUM si DCI BREXUCAPTAGENUM AUTOLEUCELUM nu poate fi inițiat.