

MINISTERUL SĂNĂTĂȚII REGISTRATURĂ GENERALĂ		
Nr.	73024	
Ziua 25	Luna 11	Anul 2016

COMISIA DE REUMATOLOGIE A MINISTERULUI SANATATII

24.11.2016

In atentie,

Doamnei Amalia Serban, Director General - Ministerul Sănătății

Domnului Nicolae Fotin, Președinte – Agenția Națională a Medicamentului și Dispozitivelor Medicale,

Domnului Radu Tibichi, Președinte – Casa Națională de Asigurări de Sănătate

Spre stiinta,

Domnului Ministru Vlad Voiculescu – Ministerul Sănătății,

Doamnei Conf. Dr. Diana Păun – Consilier de Stat, Administrația Prezidențială,

Doamnei Prof. Dr. Cătălina Poiană – Colegiul Medicilor din București

Doamnei Prof. Dr. Ruxandra Ionescu – Societatea Română de Reumatologie,

Domnului Dieter Wieck - People with arthritis rheumatism in Europe/European League against Rheumatism

Doamnei Souzi Mackry – Platform of Organisation of people with Rheumatic Diseases in Southern Europe

Domnului Ovidiu Constantinescu – Liga Română contra Reumatismului,

Doamnei Rozalina Lepădatu – Președinte Asociația Pacienților cu Afecțiuni Autoimune,

Doamnei Olga Cridland – Asociația PAVEL,

Domnului Vasile Barbu - Asociația Nationala pentru Protectia Pacientilor

Domnului Andrei Huțanu - Asociația Pacienților cu Boli Reumatismale Inflamatorii din Transilvania

Tuturor celor interesati,

Stimate Doamne /Domni,

Subsemnata Conf. Dr. Denisa Predeteanu, in calitate de Presedinte al Comisiei de Reumatologie a MS, urmare solicitarii dvs, in termenul stabilit, va inaintez forma finala a protocoalelor pentru urmatoarele 3 afectiuni: poliartrita reumatoidă, spondilita ankilozantă si artropatia psoriazică, in vederea includerii in *Ordinul privind modificarea și completarea anexei nr. 1 la Ordinul ministrului sănătății publice și al președintelui Casei Naționale de Asigurări de Sănătate nr. 1.301/500/2008*, anexa 1 (...file)

In conformitate cu prevederile legale in vigoare (OMS 345/2015), elaborarea protocoalelor nu poate fi efectuata decat de catre Comisia de specialitate a MS. Forma finala anexata este singura formulata si aprobata de Comisia de specialitate a MS, ea a fost avizata de Societatea Romana de Reumatologie si este in concordanta cu solicitarile legitime ale comunitatii de specialisti reumatologi, precum și ale asociatiilor de pacienti din Romania, asa cum au fost exprimate in numeroasele puncte de

vedere ce au fost adresate MS in cadrul procesului de transparenta decizionala, precum si in cadrul dezbaterii publice organizate de MS in data de 18 noiembrie 2016, anexa 2 (60 file).

In conformitate cu prevederile Cap. II, art. 7, pct. f din Legea 95/2006 privind reforma în domeniul sănătății, care prevede că la baza asistenței de sănătate publică din România stau deciziile bazate pe cele mai bune dovezi științifice existente la momentul respectiv, va precizam ca cele 3 protocoale terapeutice sunt conforme atat cu ghidurile nationale ale Societatii Romane de Reumatologie, cat si cu recomandarile terapeutice aplicabile in UE, elaborate de EULAR (*European League Against Rheumatism*). Mai mult ele se bazeaza pe varianta de protocoale aprobate prin OMS/CNAS 968/2015, deja implementate in comunitatea de reumatologi din tara de peste un an si care au devenit instrumente utile de lucru in practica cotidiana. Avand in vedere faptul ca de la aprobarea acestora nu au survenit modificari ale recomandarilor europene si nu au fost introduse molecule noi pe lista de produse compensate aplicabile in aceste boli, modificarea protocoalelor existente nu este necesara, cu exceptii punctuale legate de includerea preparatului certolizumab pegol in tratamentul spondilitei ankilozante urmare incheierii unui contract cost/volum, si a biosimilarului de etanercept, urmare inregistrării acestuia in Romania, precum și includerea scorului DAPSA în evaluarea artropatiei psoriazice, recent validat de organismul european (EULAR).

Va precizam ca in conformitate cu prevederile legale protocoalele anexate se refera exclusiv la preparatele antireumatice notate cu **** si care se prescriu in conformitate cu Hotărârea nr. 720 din 9 iulie 2008 (*actualizată*) pentru aprobarea Listei cuprinzând denumirile comune internaționale corespunzătoare medicamentelor de care beneficiază asigurații, cu sau fără contribuție personală, pe bază de prescripție medicală, în sistemul de asigurări sociale de sănătate, precum și denumirile comune internaționale corespunzătoare medicamentelor care se acordă în cadrul programelor naționale de sănătate, si nu reglementeaza prescrierea de preparate remisive conventionale sintetice sau simptomatice, care nu fac obiectul acestui act normativ.

Va subliniem faptul ca orice modificare fata de textul formulat si aprobat de Comisie, transmis anexat, va trebui asumata in scris si public de catre organismul care face modificarea, urmand ca acesta sa isi asume intreaga raspundere.

Conf. Dr. Denisa Predeteanu,

Presedinte, Comisia de Reumatologie a Ministerului Sănătății

