



CASA NAȚIONALĂ DE ASIGURĂRI DE SĂNĂTATE

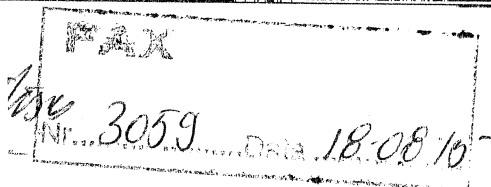
DIRECTOR GENERAL

Calea Călărașilor nr. 248, Bloc S19, Sector 3, București

E-mail: director.general@casan.ro 0372/309.274, fax 0372/309.288

DG 11449/17.08.2015

Dec.



Către,

CASA DE ASIGURĂRI DE SĂNĂTATE

În atenția, Doamnei/Domnului Președinte – Director General
Spre știință, Medicului Șef

Având în vedere că în MO nr.581/3.08. 2015 a fost publicat Ordinul MS/CNAS nr.968/524/30 iulie 2015 privind modificarea și completarea anexei nr. 1 la Ordinul MS/CNAS nr.1301/500/2008 pentru aprobarea protocoalelor terapeutice, vă aducem la cunoștință următoarele reglementări stabilite de comun acord de Comisia de experți de la nivelul CNAS pentru tratamentul cu imunosupresoare în poliartrita reumatoidă, artropatia psoriazică, spondilita anchilozantă și artrita idiopatică juvenilă pentru buna funcționare a activității comisiei:

1. Pentru introducerea modificărilor cuprinse în Ordinul MS/CNAS nr.968/524/30 iulie 2015, Registrul Național de Reumatologie (RRBR) va fi indisponibil pentru medicii curanți în perioada 17-19 august 2015, perioada în care nu vor mai putea fi încărcate fișele pacienților.
2. Dosarele de PR care au fost încărcate în RRBR, pentru a putea fi analizate de comisie, este necesar ca, pe lângă bifă (prin care se asuma inclusiv calitatea de asigurat a pacientului), CAS să „ruleze rapoartele” cu lista pacienților în perioada 21-31 august 2015 pentru comisia din 15 sept.2015.
3. Conform Ordinului mai sus menționat noile molecule biologice sunt: pe PR (ABATACEPTUM, CERTOLIZUMAB PEGOL, GOLIMUMAB și

TOCILIZUMABUM); pe AP (GOLIMUMAB); pe SA (GOLIMUMAB) și pe AIJ (ABATACEPTUM).

4. Începând cu **1 septembrie 2015** vor fi implementate două modificări esențiale:
 - a) Dosarele de SA și AP vor începe să fie încărcate de medicii curanți în Registrul Național de Reumatologie (Registru de Spondilită și, respectiv, Registrul de Artropatie Psoriazică).
 - b) Noile molecule biologice (ABATACEPTUM, CERTOLIZUMAB, GOLIMUMAB, TOCILIZUMAB) și modificările schemelor terapeutice pentru INFLIXIMABUM și RITUXIMAB vor fi operate atât în Registru cât și în SIUI.
5. În luna septembrie vor mai fi acceptate dosare de AP și SA pe hârtie pentru **continuarea tratamentului**, urmând ca din luna octombrie 2015 toate dosarele de PR, AP și SA să fie încărcate în format electronic în RRBR și să primească decizie electronică.
6. Raman în continuare în format de hartie și transmise prin posta la CNAS pentru analiza în comisie numai dosarele de AIJ. De asemenea se vor trimite prin poștă filmele radiologice/RMN pentru dosarele de inițiere SA. Pentru cazurile de PR precoce (conform definiției din protocol) se vor trimite prin posta radiografiile de maini bilaterale în incidenta antero-posterioara.
7. Documentele anexe/sursă ale fișei electronice pentru PR, AP și SA vor fi încărcate direct de medicii curanți în Registru (documente care erau trimise până acum la casele de asigurări de sănătate), iar CAS vor putea încărca istoricul rețetelor pe ultimele 12 luni pe fiecare CNP și afecțiune (pentru dosarele de inițiere) direct în Registru folosind butonul upload.
8. Dosarele electronice de PR, AP și SA încărcate în Registru până la data de 21 sept.2015 de către medicii curanți, vor fi validate de CAS (prin bifa), și vor „**rula raportul**” până la 30 sept.2015, pentru a fi analizate de comisia din luna octombrie 2015 în vederea aprobării începând cu luna noiembrie 2015. Mentionam totodată ca „**nerularea raportului**” până la sfârșitul lunii

anterioare celei in care va avea loc sedinta comisiei , conduce la imposibilitatea vizualizarii in RRBR a dosarelor medicale ale pacientilor de catre comisie.

Cu stimă,

DIRECTOR GENERAL

Ec. Radu TIBICI

