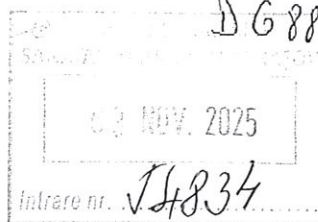




CASA NAȚIONALĂ DE ASIGURĂRI DE SĂNĂTATE
DIRECTOR GENERAL
 Calea Călărașilor nr. 248, Bloc S19, Sector 3, București
 E-mail: director.general@casan.ro. Tel. 0372 309274;
 Fax 0372 309231



Catre,
CASA DE ASIGURARI DE SANATATE
 In atentia,
 Doamnei/Domnului **DIRECTOR GENERAL**

Referitor: prescrierea DCI Semaglutidum in cadrul Progrmului national de diabet zaharat-tratamentul medicamentos al bolnavilor cu diabet zaharat

Avand in vedere:

- Decizia ANMDMR nr 1005/12.08.2025 de adăugare a DCI Semaglutidum comprimat 1,5 mg, 4 mg și 9 mg în Lista de medicamente aprobată prin HG nr 720/2008, republicată, cu modificările și completările ulterioare

- Includerea denumirilor comerciale Rybelsus comprimat 1,5 mg, 4 mg și 9 mg in anexa nr. 2 la Ordinul ministrului sănătății și al președintelui Casei Naționale de Asigurări de Sănătate nr. 1605/875/2014 privind aprobarea modului de calcul, a listei denumirilor comerciale și a preturilor de decontare ale medicamentelor care se acordă bolnavilor în cadrul programelor naționale de sănătate și a metodologiei de calcul al acestora, prin Ordinul MS/CNAS nr. 1145/1548/2025 cu aplicabilitate începând cu luna octombrie 2025

- Adresa companiei Novo Nordisk Farma SRL nr 335/22.10.2025 înregistrată la CNAS cu nr RG 6211/22.10.2025 prin care ne aduce la cunoștință următoarele:

• Înlocuirea comprimatelor Rybelsus de 3 mg, 7 mg și 14 mg cu noile formulări cu biodisponibilitate crescută, cu concentrațiile de 1,5 mg, 4 mg și 9 mg, bioechivalente între ele după cum urmează:

Formulare (comprinat oval)	inițială	Bioechivalent	Noua formulare (comprinat rotund)
3 mg (doza de inițiere)		=	1,5 mg (doza de inițiere)
7 mg (doza de întreținere)		=	4 mg (doza de întreținere)
14 mg (doza de întreținere)		=	9 mg (doza de întreținere)

• Bioechivalența permite schimbarea între dozele corespunzătoare formularilor (concentrațiilor) inițiale și noile formulări (concentrații) fără modificarea modului de administrare

• Cele 2 seturi de formulari (concentrații) vor coexista temporar pe piață până la data de 1 ianuarie 2026, cu această dată fiind disponibile doar noile concentrații de 1,5 mg, 4 mg și 9 mg (discontinuitate permanentă pentru Rybelsus 3 mg, 7 mg și 14 mg începând cu luna ianuarie 2026, conform Notificării transmise ANMDMR în luna aprilie 2025, care se vizualizează și pe site-ul ANMDMR în secțiunea "Notificări discontinuitate medicamente")

- prevederile art. 26 lit i) din anexa nr 2 la HG nr 521/2023, cu modificările și completările ulterioare și prevederile art. 34 lit i) din Ordinul președintelui CNAS nr. 180/2022, cu modificările și completările ulterioare

vă rugăm sa dispuneți măsurile necesare pentru a aduce la cunoștința furnizorilor de servicii medicale aflați în relații contractuale cu casa de asigurări de sănătate în specialitatea diabet, nutriție și boli metabolice și/sau medicului cu competență/atestat în diabet aceste informații în vederea evitării disfuncționalităților de prescriere și a discontinuității tratamentului cu DCI Semaglutidum pentru bolnavii eligibili incluși sau care urmează a fi incluși în tratament cu acest medicament, în special pentru acele situații în care prescrierea se realizează pentru o perioadă de până la 90/91/92 de zile.

Cu stima,

DIRECTOR GENERAL,

Dr. Mihaela ION



Intocmit, OM/PCCV/8.1.10.2025