

14. Jul. 2026 17:24



CASA NAȚIONALĂ DE ASIGURĂRI DE SĂNĂTATE
DIRECTOR GENERAL

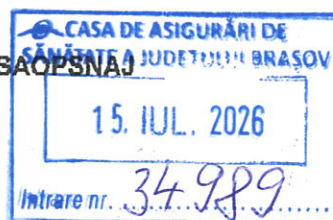
Calea Călărașilor nr. 248, Bloc S19, Sector 3, București
E-mail: director_general@cnas.gov.ro Tel. 0372/309.274, Fax 0372/309.214

Nr. 15.07.2026 / 14.07.2026

Către

CASELE DE ASIGURĂRI DE SĂNĂTATE JUDEȚENE / CASMB / CASAOPSNAJ

Stimată doamnă / Stimate domnule **DIRECTOR GENERAL**



Ref.: **Contractul cost-volum nr. HRM 10572/31.12.2025**

Având în vedere prevederile:

- **OUG nr. 77/2011** privind stabilirea unor contribuții pentru finanțarea unor cheltuieli în domeniul sănătății, cu modificările și completările ulterioare,
- **Ordinului 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 modificările și completările ulterioare,
- **Contractului cost-volum nr. HRM 10572/31.12.2025** încheiat între CNAS și deținătorul de autorizație de punere pe piață **JANSSEN-CILAG INTERNATIONAL N.V.**, reprezentat legal de **JOHNSON & JOHNSON ROMÂNIA S.R.L.**, pentru medicamentul **RYBREVANT** (DCI: AMIVANTAMABUM), inclus condiționat în Lista aprobată prin H.G. 720/2008, cu modificările și completările ulterioare, începând cu 1 aprilie 2026 pentru indicația „în asociere cu prednison sau prednisolon în tratamentul pacienților adulți cu cancer de prostată metastazat rezistent la castrare (mCRPC) și mutații la nivelul genei **BRCA 1** și/sau **BRCA 2** (germinale și/sau somatice), care nu au indicație clinică de chimioterapie”.

vă aducem la cunoștință beneficiile aduse pacienților pentru indicațiile prevăzute în protocolul terapeutic specific pe aria terapeutică oncologie, susținute în mod gratuit de către deținătorul de autorizație de punere pe piață, pentru o perioadă determinată de timp, astfel:

- ✓ Compania Johnson & Johnson România S.R.L. va susține pentru pacienții adulți cu cancer de prostată metastazat, rezistent la castrare (mCRPC), în baza recomandărilor medicului curant oncolog, testarea genetică pentru identificarea mutațiilor **BRCA 1** și/sau **BRCA 2**. Circuitul operațional al programului de testare genetică **BRCA 1** și **BRCA 2** se derulează după cum urmează:
 - Medicul curant își creează cont în platforma electronică dedicată programului, prin accesarea link-ului <https://impreunainvingem.org/auth/login> și dobândește acces la funcționalitățile de generare a solicitărilor de testare;
 - Medicul informează pacientul eligibil cu privire la natura programului, indicația testării genetice și etapele aferente;
 - Proba biologică utilizată cu prioritate este țesutul tumoral prostatic anterior prelevat, iar în cazul în care acesta nu este disponibil/adekvat pentru analiză/nu poate fi utilizat din motive tehnice, se poate efectua recoltarea unei noi probe de țesut tumoral. Se recoltează de asemenea și o probă de sânge cu rol de rezervă;
 - Medicul introduce solicitarea de testare în platformă, selectând tipul analizei și tipurile de probe biologice ce urmează a fi transmise;
 - După validare se generează trei vouchere cu același cod unic de identificare, destinate medicului, pacientului și furnizorului de servicii medicale paraclinice;
 - Furnizorul de servicii medicale paraclinice desemnat asigură preluarea și transportul probelor biologice de la unitatea de specialitate care a efectuat recomandarea, în

condiții de siguranță și trasabilitate. Cheltuielile aferente preluării probelor și testării de către furnizorul de servicii medicale paraclinice se suportă de către compania Johnson & Johnson România S.R.L.

- După finalizarea testării genetice, rezultatul este încărcat în platforma electronică și pus la dispoziția medicului prescriptor, care utilizează rezultatul în procesul decizional terapeutic, în conformitate cu indicațiile clinice și protocoalele aplicabile.

Efectuarea testărilor la pacienții eligibili și cu recomandare din partea medicului curant (conform circuitului operațional descris), nu va fi condiționată în vreun fel de vreo plată din partea pacientului către furnizorul de servicii medicale paraclinice sau către unitatea de specialitate prin care s-a făcut recomandarea de testare.

Vă rugăm să dispuneți toate măsurile care se impun pentru a aduce la cunoștința furnizorilor de servicii medicale (medici oncologi), aflați în relație contractuală cu casele de asigurări de sănătate pentru derularea PNS3 Oncologie și asiguraților, prevederile prezentei adrese.

Cu stimă,

DIRECTOR GENERAL
Liliana Maria MIHAI



Întocmit:
AD / DFCCV / 13.07.2026