

Nr. Crt.	Solicitant	DCI	Indicatie	Rezolutie evaluare	Nr decizie	Data
1	Novartis Europharm Limited-reprezentată prin Novartis Pharma Servicies România SRL	Everolimus	indicat pentru tratamentul tumorilor neuroendocrine, nefuncționale, neresectabile sau metastatice, bine diferențiate (de gradul 1 sau gradul 2), de origine pulmonară, la adulți cu boală progresivă	Neconditionat	255	9/13/2019
2	Novartis Europharm Limited-reprezentată prin Novartis Pharma Servicies România SRL	Everolimus	indicat pentru tratamentul tumorilor neuroendocrine, nefuncționale, neresectabile sau metastatice, bine diferențiate (de gradul 1 sau gradul 2), de origine gastro-intestinală la adulți cu boală progresivă	CONDITIONAT	256	9/13/2019
3	Roche Registration GmbH, Germania reprezentat prin Roche Romania SRL	Atezolizumab	monoterapie este indicat pentru tratamentul carcinomului urotelial (CU) local avansat sau metastazat, la pacienți adulți după tratament anterior cu chimioterapie cu săruri de platină.	Neconditionat	253	9/13/2019
4	Teva Pharmaceuticals SRL-Romania	Colistimetat de sodiu	indicat în abordarea terapeutică a infecțiilor pulmonare cronice cauzate de Pseudomonas aeruginosa, la pacienții cu fibroză chistică (FC), cu vârsta de cel puțin 6 ani.	CONDITIONAT	278	9/27/2019

5	Alnylam Netherlands B.V -Olanda reprezentată de GENESIS BIOPHARMA ROMÂNIA S.R.	PATISIRANUM	indicat pentru tratamentul amiloidozei ereditare mediată de transtiretină (amiloidoză hATTR) la pacienții adulți cu polineuropatie de stadiu 1 sau stadiu 2.	CONDITIONAT	283	9/27/2019
6	BIOGEN IDEC LIMITED- MAREA BRITANIE reprezenta prin Johnson&Johnson Romania SRL	Peginterferon beta 1a	indicat la pacienții adulți pentru tratamentul sclerozei multiple recurent remisive	CONDITIONAT	282	9/27/2019
7	Novartis Europharm Limited, Irlanda	Ruxolitinibum	indicat pentru tratamentul pacienților adulți cu policitemia vera care prezintă rezistență sau intoleranță la hidroxiuree.	CONDITIONAT	254	9/13/2019
8	JANSSEN-CILAG INTERNATIONAL NV BELGIA reprezentată prin Johnson & Johnson	Ustekinumabum	tratamentul pacienților adulți cu boală Crohn activă, moderată până la severă, care au avut un răspuns necorespunzător, au încetat să mai răspundă sau au dezvoltat intoleranță fie la tratamentele convenționale, fie la antagoniști TNF $\alpha$ , sau aceste tratamente le sunt contraindicate din punct de vedere medical,, cu adresabilitate pentru pacienții cu eșec la terapia anterioară cu imunosupresoare, cortocosteroizi sau anti-TNF $\alpha$	Neconditionat	276	9/27/2019

9	JANSSEN-CILAG INTERNATIONAL NV BELGIA reprezentată prin Johnson & Johnson	Ustekinumabum	tratatamentul pacienților adulți cu boală Crohn activă, moderată până la severă, care au avut un răspuns necorespunzător, au încetat să mai răspundă sau au dezvoltat intoleranță fie la tratamentele convenționale, fie la antagoniști TNF $\alpha$ , sau aceste tratamente le sunt contraindicate din punct de vedere medical,, cu adresabilitate pentru pacienții naivi la tratamentul cu anti-TNF $\alpha$ , cu eșec la terapia anterioară cu imunosupresoare și cortocosteroizi	CONDITIONAT	277	9/27/2019
10	Amgen Romania SRL	Evolocumabum	este indicat ca adjuvant al dietei la adulții cu hipercolesterolemie primară (hipercolesterolemie heterozigotă familială și non-familială) sau dislipidemie mixtă: • în asociere cu o statină sau cu o statină și alte terapii hipolipemice la pacienții care nu pot atinge valoarea țintă a LDL-C cu doza maximă tolerată de statină”	CONDITIONAT	281	9/27/2019
11	Amgen Romania SRL	Evolocumabum	ca adjuvant al dietei la adulții cu hipercolesterolemie primară (hipercolesterolemie heterozigotă familială și non-familială) sau dislipidemie mixtă singur sau în asociere cu alte terapii hipolipemice la pacienții cu intoleranță la statine, sau la care este contraindicată o statină.	NEINCLUDERE	280	9/27/2019
12	BIOGEN IDEC LTD INNOVATION HOUSE MAREA BRITANIE- reprezentată prin Johnson & Johnson	Dimethyl fumarate	este indicat pentru tratamentul pacienților adulți cu scleroză multiplă forma recurent remisivă (a se consulta pct. 5.1 pentru informații importante cu privire la grupele de pacienți pentru care eficacitatea a fost stabilită)	Neconditionat	279	9/27/2019