

nr. 4908 / 03.06.2020

Către,

TOȚI FURNIZORII DE SERVICII MEDICALE

In atenția: medicilor prescriptori

Ref: protocoale terapeutice și actualizări reguli de validare SIPE/SIUI la prescriere și eliberare

A. In Monitorul Oficial al României partea I nr. 446 si 446 bis din data de 27.05.2020 a fost publicat Ordinului MS/CNAS nr. 866/649/2020 privind modificarea și completarea anexei nr I la Ordinul ministrului sănătății publice si al președintelui CNAS nr. 1301/500/2008 pentru aprobarea protocoalelor terapeutice privind prescrierea medicamentelor aferente denumirilor comune internaționale prevăzute în Lista cuprinzand 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, aprobată prin HG nr. 720/2008.

Totodată vă aducem la cunoștință faptul că pe site-ul CNAS in secțiunea "informații pentru furnizori - medicamente - protocoale terapeutice,, au fost postate protocoale aprobate prin Ordinul MS/CNAS nr . 866/649/2020, respectiv un număr de 41 protocoale terapeutice.

B. In concordanță cu protocoalele terapeutice aprobate prin Ordinul MS/CNAS nr 866/649/2020, începând cu data de 01.06.2020, in cadrul regulii PHM 238 ce funcționează la nivel de eroare în SIPE si SIUI atât la prescriere cât si la eliberare, au fost implementate următoarele condiții:

- a) **DCI APIXABANUM** - sublista B (includere conditionata CV si necondiționată)
 - Pe Rp de tip E (aferentă includerii necondiționate), se poate prescrie doar concentrația de 2,5 mg, pe codurile de diagnostic 633 și 638; dacă codul de diagnostic este 633 număr maxim de zile de prescriere 32, nr maxim de UT prescrise -64; dacă codul de diagnostic este 638, număr maxim de zile de prescriere 14, nr maxim de UT prescrise -28
 - Pe Rp de tip EV (aferentă includerii conditionate), se poate prescrie si concentrația de 2,5 mg și cea de 5 mg, pe codurile de diagnostic 486, 490.

Prescriere pentru o perioada maxima de 30 de zile, conform prevederilor legale in vigoare.

- b) **DCI RIVAROXABANUM** - sublista B ((includere conditionata CV si neconditionată)
- Pe Rp de tip E (afereță includerii neconditionate), se poate prescrie doar concentratia de 10 mg, pe codurile de diagnostic 633 si 638; dacã codul de diagnostic este 633 numar maxim de zile de prescriere 35, nr maxim de UT prescrise -35; daca codul de diagnostic este 638, numar maxim de zile de prescriere 14, nr maxim de UT prescrise -14
 - Pe Rp de tip EV (afereță includerii conditionate), se poate prescrie doar concentratia de 15mg si cea de 20 mg, pe codurile de diagnostic 486, 490. Prescriere pentru o perioada maxima de 30 de zile, conform prevederilor legale in vigoare.
- c) **DCI MIDOSTAURINUM** - PNS 3 (inclus atãt conditionat cãt si neconditionat, cu eliberare prin farmaciile de circuit deschis)
- Pe Rp de tip E (afereță includerii neconditionate), se poate utiliza doar codul de diagnostic 162.
 - Rp de tip EV (afereță includerii conditionate), se poate utiliza doar codul de diagnostic 166.
- d) **DCI PEMBROLIZUMABUM** se va elibera prin farmaciile cu circuit inchis, pe PNS 3(ONCOLOGIE) cod indicator PONCO_C_CV doar pentru codurile de diagnostic : 117, 111, 154, 140
- e) **DCI FINGOLIMODUM** si **DCI OCRELIZUMAB** se vor elibera pe PNS 4.A (SCLEROZA MULTIPLA) doar pe cod indicator NEURO_C_CV.

În conformitate cu prevederile legale in vigoare medicii prescriptori au obligatia de a respecta schemele terapeutice stabilite prin protocoale terapeutice ce constituie baza de prescriere și monitorizare a medicamentelor care se acordã asigurașilor pe bazã de prescripție medicalã in sistemul de asigurãri sociale de sãnãtate.

Cu stimã,

Director General
Ec. Carmen Prodan



Director Ex. Adj.- Medic Șef
Dr. Dan Lazãr