

Casa de Asigurări de Sănătate Maramureş
Operator de date cu caracter personal nr.301

nr..... 8896 data 11.07.2023

Baia Mare, str. Gh. Bilascu nr. 22A
Tel. 0262-215209, fax: 0262-215205
Cod fiscal : 11320493
e-mail: maramures@casmm.ro
www.cnas.ro/casamm

Catre,

FURNIZORII DE SERVICII MEDICALE

Referitor: Noutăți în programele naționale de sănătate curative

Potrivit reglementarilor stabilite prin ORDIN Nr. 506/2023 din 27 iunie 2023 pentru modificarea și completarea Normelor tehnice de realizare a programelor naționale de sănătate curative pentru anii 2022 și 2023, aprobată prin Ordinul președintelui Casei Naționale de Asigurări de Sănătate nr. 180/2022, începând cu data de **1 iulie 2023** se modifică și se completează după cum urmează:

1. La capitolul II articolul 23, după alineatul (5) se introduc șapte noi alineate, alin. (5¹) - (5⁷), cu următorul cuprins:

"(5¹) Pentru DCI-urile incluse condiționat în sublista C secțiunea C2 din anexa la Hotărârea Guvernului nr. 720/2008 pentru aprobarea Listei cuprinzând 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, precum și denumirile comune internaționale corespunzătoare medicamentelor care se acordă în cadrul programelor naționale de sănătate, republicată, cu modificările și completările ulterioare, în lista prevăzută la alin. (2) se includ medicamentele prevăzute în contractele cost-volum încheiate între deținătorii autorizațiilor de punere pe piață/reprezentanții legali ai acestora și Casa Națională de Asigurări de Sănătate.

(5²) La inițierea tratamentului specific unei afecțiuni cu produse biologice care se eliberează prin farmaciile cu circuit deschis, aferente denumirilor comune internaționale pentru care, la momentul prescrierii, în lista prevăzută la alin. (2) există atât produsul biologic de referință, cât și produsul/produsele biosimilar/biosimilare al/ale acestuia, se prescrie un produs biosimilar.

(5³) La bolnavii la care tratamentul a fost inițiat cu produsul biologic de referință, în termen de 12 luni de la data includerii în lista prevăzută la alin. (2) a primului produs biosimilar sau mai devreme, dacă este posibil, se va realiza schimbarea produsului biologic de referință cu un produs biosimilar al acestuia, pentru cel puțin 50% dintre bolnavi, medicul având obligația de a prezenta bolnavului informații legate de eficacitatea și siguranța administrației produselor biosimilare, de prescrierea

interschimbabilă a produselor biosimilare cu menținerea același beneficiu terapeutic, precum și informații legate de creșterea accesului, în condițiile utilizării produselor biosimilare, al unui număr mai mare de bolnavi la medicamente suportate din bugetul FNUASS.

(5^4) Prin excepție de la prevederile alin. (5^2) și (5^3), la inițierea și/sau continuarea tratamentului, medicii pot prescrie produsul biologic de referință pentru motive medicale specifice bolnavului, informații consemnate în documentele medicale și prescripția medicală electronică.

(5^5) Prevederile alin. (5^3) și (5^4) sunt aplicabile și situațiilor pentru care, la momentul prescrierii medicamentului din lista prevăzută la alin. (2), există atât produsul biologic de referință, cât și produsul/produsele biosimilar/biosimilare al/ale acestuia.

(5^6) La inițierea și/sau continuarea tratamentului specific unei afecțiuni cu medicamente care se eliberează prin farmaciile cu circuit închis, aferente denumirilor comune internaționale pentru care, la momentul prescrierii, în lista prevăzută la alin. (2) există atât produsul biologic de referință, cât și produsul/produsele biosimilar/biosimilare al/ale acestuia, se prescrie un produs biosimilar sau produsul biologic de referință, în funcție de achiziții și de stocurile existente la nivelul unității de specialitate.

(5^7) Casa de asigurări de sănătate monitorizează semestrial prescrierea produselor biologice și transmite medicilor prescriptori al căror comportament de prescriere nu se circumscrie prevederilor alin. (5^2) - (5^5) o adresă de informare cu privire la prescrierea produselor biosimilare."

Vă rugăm să luați toate măsurile care se impun cu privire la informațiile comunicate prin prezenta adresa.

Cu stima,

Director General

Ec. Carmen Prodan



Medic sef,

Dr. Dan Lazar