

Catre,

**FURNIZORII DE MEDICAMENTE SI MATERIALE SANITARE
AFLATI IN RELATIE CONTRACTUALA CU CAS MARAMURES**

Ref.: eliberarea medicamentelor ce fac obiectul unui transfer de autorizatie de punere pe piata (Brexite) in cazul prescrierii acestora de catre medicul curant, in conformitate cu prevederile legale in vigoare pe denumire comerciala

Urmare a sesizarilor transmise CNAS de catre asigurati referitoare la dificultatile legate de eliberarea medicamentelor prin farmacia cu circuit deschis, in cazul prescrierii pe denumire comerciala, pentru acele medicamente ce fac obiectul procedurilor de transfer APP ca urmare a BREXIT-ului, va comunicam urmatoarele:

In conformitate cu prevederile Ordinului MS/CNAS nr. 397/836/2018 privind aprobarea Normelor metodologice de aplicare in anul 2018 a Hortararii Guvernului nr. 140/2018 pentru aprobarea pachetelor de servicii si a Contractului-cadru care reglementeaza conditiile acordarii asistentei medicale, a medicamentelor si a dispozitivelor medicale in cadrul sistemului de asigurari sociale de sanatate pentru anii 2018-2019, cu modificarile si completarile ulterioare, anexa 36:

ART. 1 alin (1) Pentru prescrierea medicamentelor cu și fără contribuție personală care se acordă în tratamentul ambulatoriu se utilizează numai prescripția medicală electronică on-line și în cazuri justificate, prescripția medicală electronică off-line.

ART.1 alin (4) În cazul prescrierii electronice on-line, medicul prescriptor utilizând semnătura electronică extinsă, listează un exemplar al prescripției medicale (componenta prescriere) care poartă confirmarea semnăturii electronice extinse și îl înmânează asiguratului pentru depunerea la farmacie și poate lista un alt exemplar al prescripției electronice (componenta prescriere) care rămâne la medicul prescriptor pentru evidența proprie.

ART.1 alin (5) În cazul prescrierii electronice off-line, medicul prescriptor listează obligatoriu pe suport hârtie 3 exemplare ale prescripției medicale electronice (componenta prescriere), pe care le semnează și parafează, din care un exemplar îl păstrează pentru evidența proprie și două exemplare le înmânează asiguratului pentru a le depune la farmacie.

ART. 4 alin (1) Prescripția medicală se completează în mod obligatoriu cu toate informațiile solicitate în formularul de prescripție medicală electronică aprobat prin ordin al ministrului sănătății și al președintelui Casei Naționale de Asigurări de Sănătate/în prescripția cu regim special pentru substanțele și preparatele psihotrope și stupefiante.

ART. 5 alin (5) Medicii prescriu medicamentele sub forma denumirii comune internaționale (DCI), iar în cazuri justificate medical, precum și în cazul produselor biologice și al medicamentelor ce fac obiectul contractelor cost-volum/cost-volum-rezultat prescrierea se face pe denumire comercială, cu precizarea pe prescripție și a denumirii comune internaționale corespunzătoare. În cazul prescrierii medicamentelor pe denumire comercială, cu excepția produselor biologice și a medicamentelor ce fac obiectul contractelor cost-volum/cost-volum-rezultat, justificarea medicală va avea în vedere reacții adverse raportate prin sistemul național de farmacovigilență, ineficacitatea altor medicamente din cadrul aceleiași DCI sau particularizarea schemei terapeutice, inclusiv pentru DCI - Combinații.

ART. 7 alin (2) Furnizorii de medicamente eliberează medicamentele din sublistele A, B, C - secțiunile C1 și C3 și sublista D, ale căror prețuri de vânzare cu amănuntul pe unitatea terapeutică sunt mai mici sau egale cu prețul de referință, cu excepția cazurilor în care medicul prescrie medicamentele pe denumire comercială. În cazul în care medicamentele eliberate au preț de vânzare cu amănuntul pe

unitatea terapeutică mai mare decât prețul de referință, farmacia trebuie să obțină acordul informat și în scris al asiguratului/persoanei care ridică medicamentele pe prescripție - componenta eliberare. În cazul în care medicamentele eliberate în cadrul aceleiași DCI au prețul de vânzare cu amănuntul pe unitatea terapeutică mai mare decât prețul de referință, farmacia trebuie să obțină acordul informat și în scris al asiguratului/persoanei care ridică medicamentele pe prescripție - componenta eliberare. În toate situațiile farmacia eliberează medicamentele corespunzătoare formei farmaceutice aferente căii de administrare și concentrației prescrise de medic.

ART. 9 Casele de asigurări de sănătate decontează numai medicamentele cu denumirile comerciale prevăzute în Lista preturilor de referință pe unitate terapeutică aferente medicamentelor (denumiri comerciale), elaborată pe baza 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, aprobată prin hotărâre a Guvernului.

In conformitate cu prevederile art.7 lit.c) din anexa 7 la actul normativ mai sus mentionat, in relatia contractuala cu casele de asigurari de sanatate furnizorii de medicamente au obligatia sa detina documente justificative privind intrarile si iesirile pentru medicamentele si materialele sanitare eliberate in baza prescriptiilor medicale raportate spre decontare.

In conformitate cu prevederile Ordinului MS/CNAS Nr. 674/252/2012 privind aprobarea formularului de prescripție medicală electronică pentru medicamente cu și fără contribuție personală în tratamentul ambulatoriu și a Normelor metodologice privind utilizarea și modul de completare a formularului de prescripție medicală electronică pentru medicamente cu și fără contribuție personală în tratamentul ambulatoriu, cu modificările și completările ulterioare, pe componenta prescriere a formularului de prescripție medicală electronică, câmpul "Denumire comună internațională/Denumire comercială/Forma farmaceutică/Concentrație" - se completează de medical prescriptor cu denumirea comună internațională și/sau cu denumirea comercială, conform contractului-cadru și normelor metodologice de aplicare a acestuia, respectiv Hotărârii Guvernului pentru aprobarea programelor naționale de sănătate și normelor tehnice de realizare a programelor naționale de sănătate, aprobate prin ordin al ministrului sănătății sau al președintelui Casei Naționale de Asigurări de Sănătate, însoțită de forma farmaceutică și de concentrație, conform listei cuprinzând denumirile comune internaționale ale medicamentelor, aprobată prin hotărâre a Guvernului, respectiv listei medicamentelor (denumiri comerciale), aprobată prin ordin al președintelui Casei Naționale de Asigurări de Sănătate, aflate în vigoare la data respectivă.

Fata de cele de mai sus mentionate , in cazul prescrierii medicamentelor pe denumire comerciala, farmacia va elibera acel medicament care este corespunzator denumirii comerciale, DCI, formei farmaceutice aferenta caii de adminiistrare si concentratiei prescrise de medic, conform componentei prescriere pe suport de hartie listata de medic si inmanata asiguratului pentru depunerea la farmacie, pentru care detine documente justificative si care este inclus la data eliberarii in Lista preturilor de referinta pe unitate terapeutica aferente medicamentelor (denumiri comerciale) din catalogul national al preturilor medicamentelor autorizate de punere pe piata in Romania (CANAMED), aprobat prin ordin al ministrului sanatatii, elaborata de Casa Nationala de Asigurari de Sanatate si aprobata prin Ordin al presedintelui CNAS sau in Lista denumirilor comerciale si a preturilor de decontare ale medicamentelor care se acorda bolnavilor in cadrul programelor nationale de sanatate aprobata prin ordin al ministrului sanatatii si al presedintelui Casei Nationale de Asigurari de Sanatate. In vederea validarii prescriptiei medicale eliberate in SIPE si SIUI, cantitatea eliberata poate fi inregistrata doar pe un singur cod CIM. corespunzator medicamentului pentru care farmacia detine documente justificative.

Pentru buna derulare a relatiilor contractuale va rugam sa respectati prevederile legale in vigoare.

**Presedinte - Director General,
Ec.Carmen Prodan**

**Director Directia Relatii Contractuale
Ec. Camelia Stretea**