



JG2265/16.12.2015

Câtre,

**CASA DE ASIGURĂRI DE SANATATE .....**

În atenția,

**Dominel / Domnul PREȘEDINTE DIRECTOR GENERAL**

Prin prezentă vă aducem la cunoștință o serie de modificări ce vor fi implementate în PIAS referitoare la prescrierea și eliberarea medicamentelor cu și fără contribuție personală în sistemul de asigurări sociale de sănătate.

### **1. Regula PHM256 – "asiguratul nu are dosar special de tratament aprobat"**

Funcționează la nivel de eroare atât la prescriere cât și la eliberare.

Până în 01.12.2015 regula a vizat medicamentele cu aprobația comisiilor CNAS procesate în SIUI, respectiv G31B, G31C, G31D, G31E și G31F.

Din 01.12.2015 au intrat în procesul de verificare a regulii și prescriptiile medicale cu medicamente ce necesită aprobația comisiilor CNAS aferente G22 și P3.

Din 01.01.2016 vor intra în procesul de verificare și medicamentele ce fac obiectul contractului cost volum rezultat (Viekirux și Exvlera) aferente G4 și G7.

Din 01.02.2016 vor intra în procesul de verificare și medicamentele ce necesită aprobația comisiilor CJAS aferente P3. În acest sens, până în data mul sus mentionată, aveți obligația de a refa toate aprobările emise pe codul PNS 3.1 și introducea corecta și aprobările pe codul PNS 3.

De asemenea, cu ocazia întâlnirilor periodice organizate în conformitate cu prevederile legale în vigoare cu furnizorii de servicii medicale și medicamente, va rugam să aduceți la cunoștință acestora obligativitatea prescrierii și eliberării corecte a medicamentelor ce necesită aprobația comisiilor CNAS sau CJAS, în concordanță cu decizia emisă în acest sens. Utilizarea altui cod de boala(G)/PNS fata de cel inserat în decizia de aprobație va conduce la imposibilitatea medicului prescriptor de a valida formularul de prescriptie medicala electronic în SIPA, a farmaciei de a elibera medicamentele prescrise cu consecinte asupra functionarii optime a sistemului.

### **2. Regula PHM 238 – "Codurile de diagnostic nu corespund acestui cod de medicament"**

Până la data de 01.01.2016, regula va funcționa la nivel de atenționare; începând cu 01.01.2016 regula va fi trecută la nivel de eroare.

In cadrul regulii PIIM 238, se verifică atât la prescriere cât și la eliberare concordanță cod de diagnostic, sex, cantitate maxima ce se poate prescrie pentru anumite DCI-uri, în conformitate cu prevederile protocolelor terapeutice aprobată prin Ordinul MS/CNAS nr 1301/500/2008 cu modificările și completările ulterioare.

Incepând cu 01.01.2016, în cadrul regulii PIIM 238 vor fi verificate prescriptiile medicale ce contin următoarele medicamente:

TRIPTORELINUM (sublista B) – cod diagnostic 250 sau 714  
 DUTASTERIDUM și FINASTERIDUM (sublista B) – cod diagnostic 701, sex masculin  
 LEUPRORELINUM și GOSERELINUM (sublista B) – cod diagnostic 714  
 DABIGATRANUM ETEXILAT (sublista B) – cod diagnostic 638, număr maxim de zile de prescriere 10, număr maxim de UT prescrise/eliberate - 20  
 APIXABANUM (sublista B) – cod diagnostic 638, număr maxim de zile de prescriere 14, nr maxim de UT prescrise/eliberate -28  
 PAZOPANIB (sublista C, secțiunea C2, cod PNS 3) – cod diagnostic 123- face și obiectul verificării pe regula PIIM 256II  
 SOMATROPINUM (sublista B) – cod diagnostic 251, 261 sau 865, varsta în ani <= 26 ani

Cu ocazia întâlnirilor periodice organizate în conformitate cu prevederile legale în vigoare cu furnizorii de servicii medicale și medicamente, va ruga să aduceti la cunoștința acestora obligativitatea prescrierii și eliberării corecte a medicamentelor adnotate cu \*\*, în concordanță cu prevederile protocolelor terapeutice aprobată prin Ordinul MS/CNAS nr 1301/500/2008 cu modificările și completările ulterioare. Utilizarea altui cod de diagnostic, prescrierea pentru alte categorii de persoane sau pentru un alt număr de zile fata de cele inserate în protocolele terapeutice, va conduce la imposibilitatea medicului prescriptor de a valida formularul de prescriptie medicală electronică în SIPE, a farmaciei de a elibera medicamentele prescrise cu consecințe nsupra funcționării optime a sistemului.

### **3. Incepând cu data de 01.01.2016 formularul de prescriptie medicală – componenta prescriere și modalitatea de completare a acestuia se va modifica după cum urmează:**

- In campul 2 asigurat - se înlocuiează "PNS" doar pentru boala/vită cu afecțiuni incluse în programele naționale de sănătate stabilite de Ministerul Sănătății, până la vînderearea respectivelor afecțiuni, dacă nu realizează venturi din muncă, pensie sau din alte resurse, fără a se mai completa nr programului

- In campul 2 asigurat – rubrica "alte" – se va nota - cifra 2, pentru persoanele care nu se încadrează în categoriile de asigurat menționate în formularul de prescripție și care beneficiază de nivel de compensare ca un asigurat obișnuit; respectiv cifra 3, pentru beneficiarii formularelor europene, menționându-se distincții specifice tip de formular european, respectiv: E 106; E 109; E 112; E120; E 121; pot fi menționate și formularele europene "S" - corespondente acestor formulari;

- Campul 3 se splită în a) Diagnostic/cod diagnostic(fara modificari fata de ordinul initial) și b) PNS..... pentru prescripțiile care conțin DCI-uri din sublista C secțiunea C2 se va indica numărul programului/subprogramului din cadrul Programului național cu scop curativ; 3 - Programul național de oncologie, 5 - Programul național de diabet zaharat,

*Tratamentul medicamentos al bolnavilor cu diabet zaharat. 9 - Programul național de transplant de organe, țesuturi și celule de origine umană (9.7 - Tratamentul sănătii posttransplant în ambulatoriu al pacienților transplantati) și a unor boli rare cuprinse în Programul național de diagnostic și tratament pentru boli rare - 6 - mucoviscidoză (6.4), boli neurologice degenerative/inflamatorii - scleroza laterală amiotrofică (6.5.2), sindromul Prader-Willi (6.7), 7 - Programul național de boli endocrine DCT-Terparatidum, respectiv se va include programul pentru care eliberarea medicamentelor în tratamentul ambulatoriu se face prin farmaciile cu circuit inclus, conform prevederilor hotărârii Guvernului pentru aprobarea programelor naționale de sănătate și ale normelor tehnice de realizare a programelor naționale de sănătate, aprobate prin ordin al ministrului sănătății sau al președintelui Caset Naționale de Asigurări de Sănătate.*

- In campul 4 - pentru prescripțiile care conțin DCT-urile din sublista C, secțiunea C2, în rubrica "Listă" se va nota C2. Completarea în cadrul 3 litera b) a numărului programului/ subprogramului din cadrul Programului național cu scop curativ este obligatorie.

- Pe același formular de prescripție medicula nu se poate prescrie decât medicatia uferenta unui singur PNS (ex în campul 3 lit b) se noteaza 3 deci în campul 4 pot fi prescrise doar medicamentele uferente acestui PNS)

- Prescripțiile medicale electronice emise de furnizorii de servicii medicale anterior intruirii în vigoare a prezentului ordin se pot elibera de către farmacie pînă la data expirării termenului de valabilitate al prescripției medicale stabilit potrivit prevederilor legale în vigoare.

Dupa publicarea in Monitorul Oficial al Romaniei partea I a Ordinului privind modificarea si completarea ordinului ministrului sanatati si al președintelui Caset Nationale de Asigurari de Sanatate nr. 674/252/2012 privind aprobarea formularului de prescripție medicala 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 medicala electronică pentru medicamente cu și fără contribuție personală în tratamentul ambulatoriu, veți dispune masurile necesare desfășurările în condiții de eficiență și eficiență a activității în domeniu.

Cu stima,

**DIRECTOR GENERAL**

Ee Radu TUDOR

