


CASA NAȚIONALĂ DE ASIGURĂRI DE SĂNĂTATE
DIRECTOR GENERAL

Calea Căilăreștilor nr. 248, Bloc S19, Sector 3, București

 Medic Sef
 A.R.C.

89301/01.02.2018

 Către:
 CASA DE ASIGURĂRI DE SĂNĂTATE

 În atenția,
 Doamnei / Domnului **PREȘEDINTE DIRECTOR GENERAL**

CASA DE ASIGURĂRI DE SĂNĂTATE A JUDEȚULUI BUZĂU		
Nr. INTRARE	3484	
IEȘIRE		
Ziua	Luna	An
02	02	2018

 02.02
 2018

Prin prezenta va aducem la cunoștința 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 începând cu 01.02.2018.

1. Se reintroduce Regula PHM256 – "asiguratul nu are dosar special de tratament aprobat".

Regula va funcționa pentru o perioadă de minim 2 luni la nivel de avertizare atât la prescrierea și la eliberare și verificarea existenței unui formular specific (cu schema terapeutică asociată formularului) transmis și confirmat în PIAS pentru medicamentele notate cu (**)I, (**)II și (**)III în lista aprobată prin HG nr 720/2008 cu modificările și completările ulterioare aferente următoarelor categorii de boli/PNS: G4 și G7 (exclusiv medicamentele fără interferon notate cu (**)Iβ); G22, G29, G31A, G31C, G31D, G31E, G31F, PNS 3, PNS 6.21, 6.22 și 6.23.

Inițierea și continuarea tratamentului specific unor afecțiuni cu medicamentele notate cu (**)I, (**)II și (**)III în lista aprobată prin HG nr 720/2008 cu modificările și completările ulterioare sunt aprobate. Formularele specifice prin Ordinul CNAS nr 141/2017 cu modificările și completările ulterioare se realizează cu respectarea protocoalelor terapeutice aprobate prin Ordinul ministrului sănătății și al președintelui CNAS nr. 1301/500/2008, cu modificările și completările ulterioare.

Pentru toate situațiile de avertizare ale regulii PHM256, medicii prescripitori au obligația de a verifica concordanța informațiilor transmise și confirmate în PIAS cu cele înregistrate în formularul specific pe suport hârtie și de a sesiza eventualele disfuncționalități casei de asigurări de sănătate cu care se află în relații contractuale sau pe suport SIUI (suport.siui@ensan.ro).

De asemenea, cu ocazia întâlnirilor periodice organizate în conformitate cu prevederile legale în vigoare cu furnizorii de servicii medicale, vă rugăm să aduceți la cunoștința acestora obligația de prescriere corectă a medicamentelor notate cu (**)I, (**)II și (**)III pentru care sunt aprobate formularele specifice prin Ordinul CNAS nr 141/2017 cu modificările și completările ulterioare, în concordanță cu Metodologia de transmitere în platforma informatică din asigurările de sănătate a Formularelor specifice prevăzută în anexa nr 2 la Ordinul CNAS nr 141/2017.

Formularele specifice aprobate prin Ordinul CNAS nr 141/2017 cu modificările și completările ulterioare pot fi consultate și descărcate de către medicii prescripitori de pe pagina web a CNAS www.cnas.ro, secțiunea "Informații pentru furnizori- medicamente- formulare specifice".

2. Având în vedere modificarea denumirii DCI-ului "Idebenonum" în Lista denumirilor comerciale și a prețurilor de decontare ale medicamentelor care se acordă în cadrul programelor naționale de sănătate aprobată prin Ordinul MS/CNAS nr 178/354/2018, în SIUI a fost închisă schema terapeutică N06BX13 "neuropatie optică ereditară Leber" aferentă formularului specific N06BX13 și a fost deschisă, începând cu 01.02.2018 schema terapeutică N06BX13.1 "Idebenonum" aferentă aceluiși formular specific.

În acest sens, pentru pacienții pentru care tratamentul cu Idebenonum s-a inițiat în perioada 01.12.2017-31.01.2018 în baza schemei terapeutice N06BX13 "neuropatie optică ereditară Leber" aferentă formularului specific N06BX13, la prima vizită a pacientului în vederea evaluării și prescrierii tratamentului specific, fără a modifica formularul specific pe suport hârtie ce a stat la baza inițierii tratamentului cu Idebenonum, medicul curant va transmite în PIAS:

- întreruperea formularului specific N06BX13 pe schema terapeutică N06BX13 "neuropatie optică ereditară Leber"
- transmiterea și confirmarea formularului specific N06BX13 pe schema terapeutică N06BX13.1 "Idebenonum" cu tip de evaluare "inițiere" și menținerea datei de sfârșit a tratamentului înscrisă de medic pe formularul specific pe suport hârtie

Nerespectarea acestei proceduri de corectare în PIAS va conduce la emiterea avertismentului P1M256 la fiecare prescripție medicală, iar în cazul în care regula P1M256 va fi trecută la nivel de casă la imposibilitatea emiterii prescripției medicale cu DCI Idebenonum.

Vă rugăm să luați toate măsurile care se impun pentru informarea medicilor prescripționari în relații contactuale cu casa de asigurări de sănătate cu privire la informațiile comunicate prin prezenta adresă în vederea evitării disfuncționalităților de prescriere și asigurării accesului asiguraților la tratament.

Cu stima,

DIRECTOR GENERAL,

Cons. Jur. Liliana Maria MIHAJ

