



CASA NAȚIONALĂ DE ASIGURĂRI DE SĂNĂTATE
DIRECTOR GENERAL

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

DG2265/16.12.2015

Către,

CASA DE ASIGURĂRI DE SĂNĂTATE

În atenția,

Domnul / Domnului PREȘEDINTE DIRECTOR GENERAL



Prin prezența va aduceți 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 (Viekirax și Exviera) 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 la data mai sus menționată, aveți obligația de a refacă toate aprobarile emise pe codul PNS 3.1 și introduceați corectă 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 rugăm 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 făcut de cel inserat în decizia de aprobație va conduce la imposibilitatea medicului prescriptor de a valida formularul de prescripție medicală electronică în SIPA, a farmaciei de a elibera medicamentele prescrise cu consecințe asupra funcționării optime a sistemului.

2. Regula PIIM 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 cat și la eliberare concordanța cod de diagnostic, sex, cantitate maxima ce se poate prescrie pentru anumite DCI-uri, în conformitate cu prevederile protocoalelor 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 conțin 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, numar maxim de zile de prescriere 10, numar maxim de UT prescrise/eliberate – 20
 APIXABANUM (sublista B) – cod diagnostic 638, numar 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 256!!
 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 rugam să aduceți la cunoștința acestora obligativitatea prescrierii și eliberării corecte a medicamentelor adnotate cu **, în concordanță cu prevederile protocoalelor 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 protocoalele terapeutice, va conduce la imposibilitatea medicului prescriptor de a valida formularul de prescriptie medicala electronică în SIPIE, a farmaciei de a elibera medicamentele prescrise cu consecințe asupra funcționării optime a sistemului.

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

– In campul 2 asigurat - se bifează "PNS" doar pentru bolnavii cu afecțiuni incluse în programele naționale de sănătate stabilite de Ministerul Sănătății, până la vindecarea respectivel afecțiunii, dacă nu realizează venituri din muncă, pensie sau din alte resurse; fără a se mai completa nr programul

– 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 prescriptie și care beneficiază de nivel de compensare ca un asigurat obișnuit; respectiv cifra 3, pentru beneficiarii formularelor europene, menționându-se distinet fiecare tip de formular european, respectiv: E 106; E 109; E 112; E120; E 121; pot fi menționate și formularele europene "S" - corespondente acestor formularare;

– Campul 3 se spârlează în a) Diagnostic/cod diagnostic(fara modificari fata de codul initial) si b) PNS..... pentru prescripțiile care conțin DCI-uri din sublista C secțiunea C2 se va indica numărul programului/subprogramului din cadrul Programul 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 - mucovisceloză (6.4), boli neurologice degenerative/inflamatorii - sclerozu laterală amiotrofică (6.5.2), sindromul Prader-Willi (6.7), 7 - Programul național de boli endocrine DCI-Teriparatiidum, respectiv se va îndelea programul pentru care eliberarea medicamentelor în tratamentul ambulatoriu se face prin farmacile cu circuit închis, 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 Casel Naționale de Asigurări de Sănătate.

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

- Pe același formular de prescripție medicală nu se poate prescrie decat medicina aferentă unui singur PNS (ex în cîmpul 3 lit b) se notează 3 deci în cîmpul 4 pot fi prescrise doar medicamentele aferente acestui PNS)

- Prescripțiile medicale electronice emise de furnizorii de servicii medcale anterior intrării în vigoare a prezentului ordin se pot elibera de către farmacii pîna la data expirării termenului de valabilitate al prescripțiilor stabilite potrivit prevederilor legale în vigoare.

Dupa publicarea în Monitorul Oficial al României partea I a Ordinului privind modificarea și completarea ordinului ministrului sănătății și al președintelui Casel Naționale de Asigurări de Sanatate 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, veți dispune măsurile necesare desfășurărîi în condiții de eficiență și eficiacitate a activitatîi în domeniu.

Cu stima,

DIRECTOR GENERAL

Ec Radu TUDOR

