



**CASA NAȚIONALĂ DE ASIGURĂRI DE SĂNĂTATE**  
**DIRECTOR GENERAL**

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

Nr. 72265 / 16.12.2015

Adre,  
**CASA DE ASIGURĂRI DE SĂNĂTATE** .....

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

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.

**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 aprobarea comisiilor CNAS procesate în SIUI, respectiv G31B, G31C, G31D, G31E și G31F.

Din 01.12.2015 nu intră în procesul de verificare a regulii și prescripțiile medicale cu medicamente ce necesită aprobarea comisiilor CNAS aferente G22 și P3.

Din 01.01.2016 vor intra în procesul de verificare și medicamentele ce fac obiectul contractului cost valum rezultat (Viekirax și Ixviera) aferente G4 și G7.

Din 01.02.2016 vor intra în procesul de verificare și medicamentele ce necesită aprobarea comisiilor CJAS aferente P3. **În acest sens, până la data mai sus menționată, aveți obligația de a reface toate aprobările emise pe codul PNS 3.1 și introducerea corectă a aprobării 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, vă rugăm să aduceți la cunoștința acestora obligativitatea prescrierii și eliberării corecte a medicamentelor ce necesită aprobarea comisiilor CNAS sau CJAS, în concordanță cu decizia emisă în acest sens. Utilizarea altui cod de boală(G)/PNS față de cel inserat în decizia de aprobare va conduce la imposibilitatea medicului prescriptor de a valida formularul de prescripție medicală electronică în SIPE, a farmaciei de a elibera medicamentele prescrise cu consecințe asupra funcționării 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.

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

Începând cu 01.01.2016, în cadrul regulii PIIM 238 vor fi verificate prescripțiile medicale ce conțin următoarele medicamente:

- TRIPRORELINUM (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 ETEKILAT (sublista B) - cod diagnostic 638, număr maxim de zile de prescriere 10, număr maxim de UT prescrise/eliberate – 20
- APIXIBANUM ( 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 256!!
- SOMATROPINUM (sublista B) - cod diagnostic 251, 261 sau 865, vârsta în ani <=26 ani

Cu ocazia întâlnirilor periodice organizate în conformitate cu prevederile legale în vigoare cu furnizorii de servicii medicale și medicamente, vă rugăm să aduceți la cunoștința acestora obligativitatea prescrierii și eliberării corecte a medicamentelor adnotate cu \*\*, în concordanță cu prevederile protocoalelor terapeutice aprobate 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 față de cele înscrise în protocoalele terapeutice, va conduce la imposibilitatea medicului prescriptor de a valida formularul de prescripție medicală electronică în SIPIE, a farmaciei de a elibera medicamentele prescrise cu consecințe asupra funcționării optime a sistemului.

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

- În câmpul 2 asigurat - se bifează "PNS" doar pentru bolnavii cu afecțiuni incluse în programele naționale de sănătate stabilite de Ministerul Sănătății, până la vindecarea respectiv afecțiunii, dacă nu realizează venituri din muncă, pensie sau din alte surse; fara a se mai completa nr programul

- În câmpul 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 obșnuit; respective cifra 3, pentru beneficiarii formularelor europene, menționându-se distinct fiecare tip de formular european, respectiv: E 106; E 109; E 112; E 120; E 121; pot fi menționate și formularele europene "S" - corespunzătoare acestor formulare;

- Câmpul 3 se splituează în a) Diagnostic/cod diagnostic(fără modificări față de codul inițial) 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 stării posttransplant în ambulatoriu al pacienților transplantați) 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 DCI-Tertparatidum, respectiv se va indica programul pentru care eliberarea medicamentelor în tratamentul ambulatoriu se face prin farmacii 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 Casei Naționale de Asigurări de Sănătate.

- În câmpul 4 - pentru prescripțiile care conțin DCI-uri din sublista C, secțiunea C2, în rubrica "Listă" se va nota C2. Completarea în câmpul 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 decât medicația aferentă unui singur PNS (ex în câmpul 3 lit b) se notează 3 deei în câmpul 4 pot fi prescrise doar medicamentele aferente acestui PNS)

- Prescripțiile medicale electronice emise de furnizorii de servicii medicale anterior intrării în vigoare a prezentului ordin se pot elibera de către farmacii până la data expirării termenului de valabilitate al prescripției medicale stabilit 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 Casei Naționale de Asigurări de Sănătate 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 desfășurării în condiții de eficiență și eficacitate a activității în domeniu.

Cu stima,

DIRECTOR GENERAL

Ec Radu TILICHI

