



CASA NAȚIONALĂ DE ASIGURĂRI DE SĂNĂTATE  
CABINET PREȘEDINTE  
Calea Călărașilor nr. 248, Bloc S19, Sector 3, București  
E-mail: cabinet\_presedinte@casan.ro. Tel. 0372 309270;  
Fax 0372 309231

Gatre,

CASA DE ASIGURARI DE SANATATE A JUDETULUI....

In atentia,

Doamnei/Domnului **DIRECTOR GENERAL**

Ref. protocoale terapeutice si actualizari reguli de validare PIAS la prescriere si eliberare

A. In Monitorul Oficial al Romaniei partea I nr 840 si 840 bis din 02.09.2021 a fost publicat Ordinul MS/CNAS nr 1667/813/2021 privind modificarea și completarea anexelor nr. 1 și nr. 2 la Ordinul ministrului sănătății și al președintelui Casei Naționale de Asigurări de Sănătate nr. 564/499/2021 pentru aprobarea protocoalelor terapeutice privind prescrierea medicamentelor aferente denumirilor comune internaționale prevăzute în Lista 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 aprobate prin Hotărârea Guvernului nr. 720/2008 și a normelor metodologice privind implementarea acestora.

Pe site-ul CNAS in sectiunea "informatii pentru furnizori -protocoale terapeutice" au fost postate protocoale aprobate prin Ordinul MS/CNAS nr 1667/813/2021 respectiv un numar de 11 protocoale terapeutice.

Totodata, in SIUI se regaseste schema terapeutica aferenta formularului L002G pentru medicamentul (DCI) nou inclus conditionat in sublista C sectiunca C2-PNS4 din HG nr 720/2008, republicata, cu modificarile si completarile ulterioare, respectiv: Cladribinum (schema L002G.12).

În vederea prescrierii acestui medicament, furnizorii de servicii medicale au obligația de a-și actualiza nomenclatoarele din SIUI.

B. In concordanta cu protocoalele terapeutice aprobate prin Ordinul MS/CNAS nr 1667/813/2021, in cadrul regulii PHM 238 – Circuit deschis, au fost implementate, la nivel de eroare, atat la prescriere cat si la eliberare, urmatoarele conditii:

**DCI DABIGATRANUM ETEXILATUM SUBLISTA B**

\* Pe Rp de tip E, se poate prescrie/elibera doar concentratia de 110 mg, pe codul de diagnostic 638; numar maxim de zile de prescriere 10, nr maxim de UT prescrise/eliberate -20

\* Pe Rp de tip EV, se poate prescrie/elibera atat concentratia de 110 mg cat si cea de 150 mg, pe codul de diagnostic 486

**DCI EDOXABANUM SUBLISTA B**

Se poate prescrie/elibera doar pe Rp de tip EV, pe codurile de diagnostic 486 si 490.

Va rugam sa dispuneti masurile necesare pentru a aduce la cunostinta furnizorilor de servicii medicale aflati in relatii contractuale cu casa de asigurari de sanatate aceste informatii in conditiile in care, in conformitate cu prevederile legale in vigoare medicii prescriptori au obligatia de a respecta schemele terapeutice stabilite prin protocoale terapeutice ce constituie baza de prescriere și monitorizare a medicamentelor care se acordă asiguraților pe bază de prescripție medicală în sistemul de asigurări sociale de sanatate.

Cu stima,