



In atentie,

CASA DE ASIGURĂRI DE SANATATE A JUDEȚULUI PRAHOVA	
1	4481
NR.....	DATA..... 27.03.2018

**FURNIZORILOR DE SERVICII MEDICALE SI  
FARMACEUTICE**

Ca urmare a adresei CNAS nr. RV 1986/27.03.2018, inregistrata la CAS Prahova cu nr. 4355/22.03.2018, va aducem la cunostinta urmatoarele:

- Incepand cu data de 9 februarie 2019, prin Directiva CE2011/62 si Regulamentul Delegat UE2016/161 se introduc elemente de siguranta pentru verificarea autenticitatii fiecarei cutii de medicamente, elemente ce trebuie obligatoriu verificate inaintea eliberarii catre pacient de catre orice persoana autorizata sau abilitata sa elibereze medicamente catre populatie. Aceste elemente sunt:

1. Identificatorul unic, care se verifica si se scoate din uz cu ajutorul Sistemului National de Verificare a Medicamentelor (SNVM), gestionat de Organizatia de Serializare a Medicamentelor (OSMR).
2. Dispozitivul de protectie impotriva modificarilor ilicite.

In vederea unei mai bune informari asupra obligatiilor ce revin furnizorilor de servicii farmaceutice si „institutiilor care ofera asistenta medicala” (prin care, in sensul regulamentului, se intelege un spital, o clinica pentru tratament cu spitalizare si tratament ambulatoriu sau un centru de ingrijire medicala), furnizori aflati in relatie contractuala cu casa de asigurari de sanatate, transmitem atasat prezentei adrese un document de informare ce contine elemente de ordin general cu privire la obligatiile legale si necesitatea conectarii locatiilor la SNVM. Precizam ca aceste informatii sunt publicate pe site-ul CAS Prahova in sectiunea „Informatii pentru furnizori-Informatii medicale”.

**PRESEDINTE DIRECTOR GENERAL,  
EC. MAGULEANU CATALIN**

**MEDIC SEF,  
DR. ALEXANDRU SIMONA**

**INTOCMIT,  
CONS. NITA STELIANA**

**INFORMARE DESPRE OBLIGATIILE LEGALE CE REVIN PERSOANELOR  
AUTORIZATE SAU ABILITATE SA ELIBEREZE MEDICAMENTE CATRE  
POPULATIE IN INPLEMENTAREA REGLEMENTARILOR UE DE  
PREVENIRE A FALSIFICARII MEDICAMENTELOR**

Stimate partener,

In conditiile cresterii alarmante a numarului medicamentelor detectate falsificate in Uniunea Europeana, Directiva CE2011/62 si Regulamentul Delegat 2016/161 introduc elemente de siguranta pentru verificarea autenticitatii fiecarei cutii de medicamente, elemente ce trebuie obligatoriu verificate inaintea eliberarii catre pacient, **incepand cu data de 9 februarie 2019**. Aceste elemente sunt:

1. Identificatorul unic, care se verifica si se scoate din uz cu ajutorul Sistemului National de Verificare a Medicamentelor (SNVM), gestionat de Organizatia de Serializare a Medicamentelor(OSMR);
2. Dispozitivul de protectie impotriva modificarilor ilicite, care se verifica fizic de dumneavoastra.

Conectarea societatii/organizatiei dvs la SNMV va fi realizata de catre furnizorul dumneavoastra de aplicatie software, printr-un update al acesteia, instalat si testat din fiecare locatie end-user (farmacie, punct de lucru etc). De aceea este important ca acest furnizor de solutie informatica sa fie cunoscut acum de OSMR, ca sa i se faciliteze accesul imediat la proceduri, asistenta si documentatie tehnica, in scopul deplinei functionalitati a sistemului la data mentionata, conform obligatiilor ce revin fiecarui stat membru al UE.

Pentru a informa OSMR despre furnizorul dumneavoastra de aplicatie software, va rugam sa completati formularul on-line de la linkul urmator (un formular pe societate/organizatie, indiferent cate locatii end-user vor fi conectate):  
**<https://tinyurl.com/y8tu3kv>**

Suplimentar, fiecare locatie ce va fi testata si autentificata in sistem ca locatie end-user, va trebui echipata cu scanner ce are capabilitate de citire de coduri 2D DataMatrix ECC 200.

Conectarea locatiilor ce apartin organizatiei dvs la SNVM se va face fara costuri.

Pregatirea pentru conectarea locatiilor este exclusiv in sarcina d-voastra. Planificarea provizorie actuala prevede accesul imediat al furnizorilor de solutii informatice la documentatia tehnica, iar primele teste de finalizare a pregatirii locatiilor sunt planificate sa inceapa, la sfarsitul lunii aprilie-mai 2018.

Mai multe informatii despre proiectul de implementare si despre pregatirea d-voastra pentru respectarea noilor conditii legislative gasiti pe site-ul: **<https://osmr.ro/>**