

NR. 3738/05.06.2019

CĂTRE,

FURNIZORII DE MEDICAMENTE

**REF : eliberarea medicamentelor ce fac obiectul unui transfer de autorizație de punere pe piață ( ca urmare a Brexitului ) în cazul prescrierii acestora de către medicul curant, în conformitate cu prevederile legale, pe denumire comercială**

Având în vedere adresa CNAS nr. RV4651/04.06.2019, vă aducem la cunoștință următoarele :

1. În conformitate cu Ordinul nr. 397/836/2018 privind aprobarea Normelor metodologice de aplicare în anul 2018 a Hotărârii Guvernului nr. 140/2018 pentru aprobarea pachetelor de servicii și a Contractului cadru care reglementează condițiile acordării asistenței medicale, a medicamentelor și a dispozitivelor medicale, în cadrul sistemului de asigurări sociale de sănătate pentru anii 2018 - 2019, anexa 37, art.7 lit c), **furnizorii de medicamente au obligația să dețină documente justificative privind intrările și ieșirile pentru medicamentele și materialele sanitare eliberate în baza prescripțiilor medicale raportate spre decontare.**
2. În cazul prescrierii medicamentelor pe denumire comercială, farmacia va elibera acel medicament care este corespunzător denumirii comerciale, DCI, formei farmaceutice aferente căii de administrare și concentrației prescrise de medic, conform componentei prescriere, pentru care deține documente justificative și care este inclus la data eliberării în Lista prețurilor de referință pe unitate terapeutică aferente medicamentelor ( denumiri comerciale) din catalogul național al prețurilor medicamentelor autorizate de punere pe piață în România (CANAMED) sau în Lista denumirilor comerciale și a prețurilor de decontare ale medicamentelor care se acordă bolnavilor în cadrul Programelor Naționale de Sănătate.
3. În vederea validării prescripției medicale în SIPE și SIUI, cantitatea eliberată poate fi înregistrată doar pe un cod CIM, corespunzător medicamentului pentru care farmacia deține documente justificative.

Cu stimă,



MEDIC ȘEF  
CORDEA DANIELA

