

P5055 17.12.2015



CASA NAȚIONALĂ DE ASIGURĂRI DE SĂNATATE
DIRECTOR GENERAL

Calea Căldărășilor nr. 248, Bloc 519, Sector 3, București

AG 22.05 / 16.12.2015

PSG

SRC

MS

Proiect de urmărire
fizică și contracore
18.12.2015

Către,
CASA DE ASIGURĂRI DE SĂNATATE

În atenția,
Dominel / Domnului PREȘEDINTE DIRECTOR GENERAL

Prin prezența va aduceam 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 doar special de tratament aprobat"
Funcționarea 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 sunt obiectul contractului cost volum rezultat (Viekirax și Exviera) aferente G4 și G17.

Din 01.02.2016 vor intra în procesul de verificare și medicamentele ce necesită aprobația comisiilor CJAS aferente P3. În acest sens, până în data mai sus menționată, aveți obligația de a refacă toate aprobațiile emise pe codul PNS 3.1 și introducerea corectă a aprobații 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 cunoștința 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 bontă(G)/PNS fără de cel inserat în decizia de aprobație va conduce la imposibilitatea medicului prescriptor de a valida formularul de prescripție medicală electronică în SPBE, 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 în data de 01.01.2016, regula va funcționa la nivel de atenționare; începând cu 01.01.2016 regula va fi treceută la nivel de eroare.

In cadrul regulii PIIM 238, se verifică atât la prescriere cat și la eliberare concordanta cod de diagnostic, sex, cantitate maxima ce se poate prescrie pentru unumite DCI-uri, în conformitate cu prevederile protocolelor 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 prescripsiile medicale ce contin urmatoarele 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 256II
 SOMATROPINUM (sublista B) - cod diagnostic 251, 261 sau 865, varsta in 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 aduceti la cunoștința acestora obligativitatea prescrierii și eliberării corecte a medicamentelor adnotate cu **, în concordanță cu prevederile protocolelor 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 numar de zile fără de cele inserate în protocolele terapeutice, va conduce la imposibilitatea medicului prescriptor de a valida formularul de prescripție medicală electronic în SIPE, a farmaciei de a elibera medicamentele prescrise cu consecințe asupra funcționării optime a sistemului.

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

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

- In cimpul 2 asigurat - rubrica "alte" – se va nota - cifra 2, pentru persoanele care nu se încadrează in categoriile de asigurat menționate in formularul de prescripție și care beneficiază de nivel de compensare cu 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 formulari;

- Campul 3 se spârgează în a) Diagnostic/cod diagnostic(fără modificări făcute de ordinul intiu) și b) PNS.....- pentru prescripsiile 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, iesuturi și celule de origine umană (9.7 - Tratamentul stării posttransplant în ambulatoriu al pacienților transplantati) 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 endocrinice DCE-Teriparatidum, respectiv se va îndelea programul pentru care eliberarea medicamentelor în tratamentul ambulatoriu se face prin farmaciile cu cirecuit închis, conform prevederilor hotărârii Guvernului pentru aprobarea programelor naționale de sănătate și ale normelor tehnice de realizare a programelor naționale de sănătate, aprobată prin ordinul ministrului sănătății sau al președintelui Caset Naționale de Asigurări de Sănătate.

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

- Pe același formular de prescripție medicală nu se poate prescrie decat medicamentul aferent unui singur PNS (ex în campul 3 lit b) se notează 3 deci în campul 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 farmaciști pîna la data expirării termenului de valabilitate al prescripției medicale stabilit potrivit prevederilor legale în vigoare.

După publicarea în Monitorul Oficial al României privind modificările și completarea ordinului ministrului sănătății și al președintelui Caset 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 eficiență a activității în domeniu.

Cu stima,

DIRECTOR GENERAL,

Ee Radu TUDORACHI

