



CASA NAȚIONALĂ DE ASIGURĂRI DE SĂNĂTATE
CABINET PREȘEDINTE

Calea Călărășilor nr. 248, Bloc S19, Sector 3, București
E-mail: cabinet_presedinte@casan.ro, Tel. 0372 309270;
Fax 0372 309231

P 7053 / 06.09.2021

Medic
[Signature]

Catre,

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 Ordinului 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 în secțiunea "informații pentru furnizori -protocoale terapeutice" au fost postate protocoale aprobate prin Ordinul MS/CNAS nr 1667/813/2021 respectiv un număr de 11 protocoale terapeutice.

Totodată, în SIUI se regăsește schema terapeutică aferentă formularului L002G pentru medicamentul (DCI) nou inclus condiționat în sublista C secțiunea C2-PNS4 din HG nr 720/2008, republicată, cu modificările și completările 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. În concordanță cu protocoalele terapeutice aprobate prin Ordinul MS/CNAS nr 1667/813/2021, în cadrul reguli PHM 238 - Circuit deschis, au fost implementate, la nivel de eroare, atât la prescriere cât și la eliberare, următoarele condiții:

DCI DABECATRANUM ETENILATUM SUBLISTA B

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

* Pe Rp de tip EV, se poate prescrie/elibera atât concentrația de 110 mg cât și cea de 150 mg, pe codul de diagnostic 485

DCI EDOXABANUM SUBLISTA B

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

Va rugăm să dispuneți măsurile necesare pentru a aduce la cunoștință furnizorilor de servicii medicale aflați în relații contractuale cu casa de asigurări de sănătate aceste informații în condițiile în care, în conformitate cu prevederile legale în vigoare medicii prescripționari au obligația de a respecta schemele terapeutice stabilite prin protocoalele 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 sănătate.

Cu stima,