



CASA NAȚIONALĂ DE ASIGURĂRI DE SANATATE DIRECTOR GENERAL

Calea Căldărășilor nr. 248, Bloc S19, Sector 3, București

PDG,
Adc. F. Andrei
Maf
ir-dite ORR

17.12.15

! La sedintele cu frumusetea rep.

aduceti la
acordare
necesită
necesitate

Către,
CASA DE ASIGURĂRI DE SANATATE

În atenția,
Dominel / Domnului PREȘEDINTE DIRECTOR GENERAL

Informații +
nu sunt
potriviri!!!

Prin prezența va aduceți la cunoștință 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 dosar special de tratament aprobat”

Funcționează la nivel de erouat la prescriere și la eliberare.

Până în 01.12.2015 regula a vizat medicamentele cu aprobația comisilor CNAS procesate în SIUL, 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 comisilor CNAS aferente G22 și P3.

Din 01.01.2016 vor intra în procesul de verificare și medicamentele ce fac obiectul contractului cost volum rezultat (Viekirux și Exvlera) aferente G4 și G7.

Din 01.02.2016 vor intra în procesul de verificare și medicamentele ce necesită aprobația comisilor CJAS aferente P3. În acest sens, până în data mai sus menționată, aveți obligația de a refa toate aprobarile emise pe codul PNS 3.1 și introducerea corectă a aprobaril 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 rugam să aduceți la cunoștință acestora obligativitatea prescrierii și eliberării corecte a medicamentelor ce necesită aprobația comisilor CNAS sau CJAS, în concordanță cu decizia emisă în acest sens. Utilizarea altui cod de bonă(G)/PNS lata de cel inserat în decizia de aprobație va conduce la imposibilitatea medicului prescriptor de a valida formularul de prescripție medicală electronic în SIUL, 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 la data de 01.01.2016, regula va funcționa la nivel de atenționare; începând cu 01.01.2016 regula va fi trecută la nivel de eroare.

In cadrul regulii PIIM 238, se verifică atât la prescriere cât și la eliberare concordanță cod de diagnostic, sex, cantitate maxima ce se poate prescrie pentru unumite DCI-uri, în conformitate cu prevederile protoocoalelor terapeutice aprobate 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 prescriptiile medicale ce contin următoarele 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, număr maxim de zile de prescriere 10, număr maxim de UT prescrise/eliberate ~ 20
- APIXABANUM (sublista B) – cod diagnostic 638, număr 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 256!!
- SOMATROPINUM (sublista B) - cod diagnostic 251, 261 sau 865, vîrstă în ani <= 26 ani

Cu ocazia întâlnirilor periodice organizate în conformitate cu prevederile legale în vigoare cu furnizorii de servicii medicale și medicamente, va rugăm să aduceti la cunoștința acestora obligativitatea prescrierii și eliberării corecte a medicamentelor adnotate cu **, în concordanță cu prevederile protoocoalelor terapeutice aprobate 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 număr de zile fără de cele inserate în protoocoalele terapeutice, va conduce la imposibilitatea medicului prescriptor de a valida formularul de prescriptie medicala electronică 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 prescriptie medicala – componenta prescriere și modalitatea de completare a acestuia se va modifica după cum urmează:

- In campul 2 asigurat - se bifează "PNS" doar pentru bolnavii cu afecțiuni incluse în programele naționale de sănătate stabilite de Ministerul Sănătății, până la înlocuirea respectivel afecțiuni, dacă nu realizează venturi din muncă, pensie sau din alte resurse; fără a se mai completa nr programului

- In campul 2 asigurat - rubrica "alte" – se va nota - cifra 2, pentru persoanele care nu se încadrează în categoriile de asigurat menționate în formularul de prescriptie și care beneficiază de nivel de compensare ca un asigurat obișnuit; respectiv cifra 3, pentru beneficiarii formularelor europene, menționându-se altădată 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 initial) și b) PNS.....- pentru prescripțiile 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,

Treatmentul medicamentos al bolnavilor cu diabet zaharat, 9 - Programul național de transplant de organe, țesuturi și celule de origine umană (9.7 - Tratamentul sărăii posttransplant în ambulatoriu al pacienților transplantați) și a unor boli rare cuprinse în Programul național de diagnostic și tratament pentru boli rare - 6 - mucoviscleroză (6.4), boli neurologice degenerative/inflamatorii - scleroza laterală amiotrofică (6.5.2), sindromul Prader-Willi (6.7), 7 - Programul național de boli endocrine DCI-Tertparatidum, respectiv se va indica programului pentru care eliberarea medicamentelor în tratamentul ambulatoriu se face prin farmaciile cu circuit închis, conform prevederilor hotărârii Guvernului pentru aprobarea programelor naționale de sănătate și ale normelor tehnice de realizare a programelor naționale de sănătate, aprobate prin ordin al ministrului sănătății sau al președintelui Casei Naționale de Asigurări de Sănătate.

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

- Pe același formular de prescripție medicală nu se poate prescrie decât medicamentul aferent unui singur PNS (ex în cîmpul 3 lit b) se notează 3 doze în cîmpul 4 pot fi prescrise două 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 pînă la data expirării termenului de valabilitate al prescripției stabilit potrivit prevederilor legale în vigoare.

După publicarea în Monitorul Oficial al României partea I a Ordinului privind modificarea și completarea ordinului ministrului sănătății și al președintelui Casei Naționale de Asigurări de Sanatate 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 măsurî încetării necesare desfășurării în condiții de eficiență și eficacitate a activității în domeniu.

Cu stima,

DIRECTOR GENERAL

Re Radu TUDOR
