

NR. CAS: 16.884/28.06.2023

**DOSARE DE CONTRACTARE RESPINSE
IN URMA CONTESTATIEI
SESIUNEA 2023 iunie**

DENUMIRE FURNIZOR	CATEGORIE FURNIZOR	MOTIVUL REFUZULUI
SC.PECEF TEHNICA SRL	FURNIZOR DE DISPOZITIVE MEDICALE	Neindeplinirea condițiilor de eligibilitate conform Hotărârii Guvernului nr. 521/2023 pentru aprobarea pachetelor de servicii medicale și a contractului-cadru care reglementează condițiile acordării asistenței medicale, a medicamentelor și a dispozitivelor medicale, în cadrul sistemului de asigurări sociale de sănătate și Ordinului ministrului sănătății și al președintelui Casei Naționale de Asigurări de Sănătate 1.857/441/2023 pentru aprobarea Normelor metodologice de aplicare a Hotărârii Guvernului nr. 521/2023 pentru aprobarea pachetelor de servicii medicale și a contractului-cadru care reglementează condițiile acordării asistenței medicale, a medicamentelor și a dispozitivelor medicale, în cadrul sistemului de asigurări sociale de sănătate.

Nr.16851 din 28.06.2023



**PROCES VERBAL DE SOLUȚIONARE A CONTESTAȚIEI
formulată de SC Pecef Tehnica SRL**

Subsemnatele Miklos Mária-Melinda, Cibi Adina și Lázár Beáta, membrii comisiei de soluționare a contestațiilor desemnate în baza Deciziei nr. 2303/15.06.2023, luând în considerare:

- contestația nr. 16572 din 27.06.2023 înaintată de SC Pecef Tehnica SRL;
- dosarul de contractare nr. 15342/16.06.2023;
- procesul verbal al comisiei de contractare nr. 189/26.06.2023.

Am constatat următoarele:

În vederea intrării în relație contractuală cu CAS Harghita, pentru furnizarea dispozitivelor medicale de protezare în domeniul O.R.L., SC Pecef Tehnica SRL a depus decizii de evaluare pentru punctele sale de lucru, însă nu face dovada acreditării sau înscrierii în procesul de acreditare.

Potrivit art. 165 alin (1) lit c). din HG nr. 521/2023 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 furnizorii de dispozitive medicale trebuie să îndeplinească următoarele condiții: "c) sunt acreditați sau înscriși în procesul de acreditare, potrivit reglementărilor Legii nr. 95/2006, republicată, cu modificările și completările ulterioare, și cele ale Legii nr. 185/2017, cu modificările și completările ulterioare - pentru furnizorii care fabrică dispozitive medicale la comandă, precum și pentru furnizorii care desfășoară atât activitate de comercializare a dispozitivelor medicale, cât și de fabricare a dispozitivelor medicale la comandă."

Conform informațiilor postate pe site-ul ANMCS acreditarea este o condiție obligatorie pentru unități sanitare din ambulatoriu care prestează servicii de sănătate: "...dispozitive medicale personalizate conform unei prescripții medicale". De asemenea, se specifică faptul că "dispozitivele medicale fabricate la comandă sunt dispozitive fabricate în mod special conform prescripțiilor scrise ale unui practician medical calificat în mod corespunzător, care stabilește pentru acesta, pe propria răspundere, caracteristici specifice de proiectare și care este destinat a fi utilizat numai de un anumit pacient. Prescripția menționată mai sus poate fi, de asemenea, emisă de oricare altă persoană autorizată în virtutea calificării sale profesionale. Dispozitivele de serie sunt dispozitive medicale standard, nepersonalizate. Dispozitivele de serie care trebuie adaptate pentru a întruni cerințele specifice ale practicianului medical sau ale oricărui alt utilizator profesionist nu sunt considerate dispozitive la comandă."

Potrivit art. 4 alin (1) din Anexa 39 la Ordinul MS/CNAS nr. 1857/441/2023 pentru aprobarea Normelor metodologice de aplicare a Hotărârii Guvernului nr. 521/2023 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: "(1) Pentru procurarea dispozitivului medical, asiguratul, în cazul dispozitivelor la comandă (inclusiv pentru protezele auditive), sau, în cazul dispozitivelor medicale care nu sunt la comandă, asiguratul (...) se adresează, în perioada de valabilitate a deciziei, unuia dintre furnizorii din lista furnizorilor de dispozitive medicale evaluați sau acreditați/înscriși în procesul de acreditare, cu care casa de asigurări de sănătate a încheiat contract, cu următoarele documente: decizia emisă de casa de asigurări de sănătate și prescripția medicală (copie), după caz."

Având în vedere cele menționate mai sus, considerăm că protezele auditive sunt dispozitive personalizate la comandă. Astfel, în relație contractuală cu CAS Harghita furnizorii dispozitivelor medicale de acest tip trebuie să fie acreditați sau înscriși în procesul de acreditare.

În concluzie, respingem contestația formulată de SC Pecef Tehnica SRL.

Comisia de soluționare a contestației,

Miklos Mária-Melinda

Cibi Adina

Lázár Beáta