



NR. 15843 DIN 03.10.2016

**IN ATENTIA:  
MEDICILOR PRESCRIPTORI  
FARMACIILOR CU CIRCUIT INCHIS  
FURNIZORILOR DE MEDICAMENTE IN CIRCUIT DESCHIS**

Prin prezenta va aducem la cunostinta modificarile aduse prin Ord. 736 din 15 septembrie 2016 privind modificarea și completarea Normelor tehnice de realizare a programelor naționale de sănătate curative pentru anii 2015 și 2016, aprobate prin Ordinul președintelui Casei Naționale de Asigurări de Sănătate nr. 185/2015 la secțiunea B, capitolul IV **"Prescrierea și eliberarea medicamentelor și a materialelor sanitare specifice decontate în cadrul programelor naționale de sănătate"**:

- *articolul 30 alineatele (14) și (15) se modifică și vor avea următorul cuprins:*

"(14) Medicamentele specifice care se acordă pentru tratamentul în ambulatoriu al bolnavilor cu scleroză multiplă, **hemofilie**, talasemie, **unele boli rare**, boli endocrine și pentru tratamentul substitutiv cu metadonă cuprinși în programele naționale de sănătate curative se **eliberează prin farmaciile cu circuit închis** aparținând unităților sanitare prin care se derulează aceste programe, **pe bază de prescripție medicală electronică on-line sau off-line** sau prescripție medicală cu regim special utilizată pentru preparate stupefiante și psihotrope, după caz.

(15) Medicamentele specifice pentru tratamentul în ambulatoriu al bolnavilor **cu diabet zaharat**, pentru tratamentul **stării posttransplant al pacienților transplantați**, pentru tratamentul pacienților cu **unele boli rare** (mucoviscidoză, **scleroză laterală amiotrofică** și sindromul Prader Willi) **se eliberează prin farmaciile cu circuit deschis.**

- *articolul 30 alineatul (19) se modifică și va avea următorul cuprins:*

(19) Prescrierea testelor de automonitorizare a bolnavilor cu diabet zaharat insulinotratați se face împreună cu prescrierea tratamentului cu insulină, pe același formular de prescripție medicală, pe o perioadă de maximum 3 luni. **Numărul de teste de automonitorizare este de până la 350 teste/3 luni pentru un copil cu diabet zaharat insulinodependent și până la 100 teste pentru 3 luni pentru un adult cu diabet zaharat insulinotratat.** Farmaciile sunt obligate să asigure în termen de maximum 48 de ore testele prescrise pacientului, dacă acestea nu există în farmacie la momentul solicitării. Decizia privind prescrierea unui număr mai mic de teste sau de a întrerupe acordarea testelor aparține medicului prescriptor."

- *articolul 30 alineatul (17), Medicamentele specifice pentru tratamentul ambulatoriu al bolnavilor cu afecțiuni oncologice incluși în Programul național de oncologie se*

"a) **prin farmaciile cu circuit deschis** aflate în relație contractuală cu casele de asigurări de sănătate, pentru formele farmaceutice **cu administrare orală, precum și pentru formele farmaceutice cu administrare subcutanată/intramusculară, după caz, corespunzătoare următoarelor DCI-uri:** Filgrastimum, Pegfilgrastimum, medicamentele de tip hormonal care corespund DCI-urilor: Leuprorelinum, Goserelinum, Triptorelinum și Fulvestrantum și medicamentele de tip imunomodulator, care corespund DCI-urilor Interferonum alfa 2A și Interferonum alfa, 2B, precum și Bortezomibum, Trastuzumabum (concentrația de 600 mg/5 ml) și Azacitidinum;"

- *articolul 31 litera j) se modifică și vor avea următorul cuprins:*

"j) **Perioadele pentru care pot fi prescrise medicamentele, respectiv materialele sanitare sunt de până la 30, respectiv 31 de zile, după caz, cu excepția** medicamentelor specifice tratamentului bolnavilor cu **diabet zaharat, cu afecțiuni oncologice, cu scleroză multiplă, osteoporoză, hipertensiune arterială pulmonară, epidermoliză buloasă, scleroză tuberoasă, hiperfenilalaninemie la bolnavii diagnosticați cu fenilcetonurie sau deficit de tetrahidrobiopterină, scleroză sistemică și ulcere digitale evolutive, mucoviscidoză și pentru stări posttransplant, respectiv a materialelor consumabile pentru pompele de insulină și a materialelor sanitare specifice tratamentului bolnavilor cu epidermoliză buloasă cuprinși în programele naționale de sănătate curative, pentru care perioada poate fi de până la 90/91/92 de zile, după caz.** Pentru bolnavii cu afecțiuni oncologice și bolnavii cu scleroză multiplă, la stabilirea perioadei de prescriere se vor avea în vedere starea bolnavului la momentul prescrierii și prognosticul bolii. În cadrul Programului național de tratament al hemofiliei și talasemiei **pentru tratamentul în ambulatoriu al bolnavilor cu hemofilie, respectiv prevenția (substituție profilactică) și tratamentul accidentelor hemoragice (substituție «on demande») prescrierea și eliberarea medicamentelor pot fi de până la 90/91/92 de zile, după caz, cu obligativitatea din partea bolnavului ca la fiecare prescriere să prezinte medicului prescriptor ambalajele medicamentelor utilizate și să respecte condițiile de depozitare prevăzute pe ambalaj. Perioada pentru care pot fi prescrise medicamentele ce fac obiectul contractelor cost-volum este de până la 30-31 de zile."**

Fata de cele de mai sus aveti obligatia conformarii si respectarii prevederilor legale.

Multumim pentru intelegere si colaborare,

Presedinte-Director General  
Ec.MIHAI GEANTA



Director Executiv  
Directia Relatii Contractuale  
Ec.ANDA BUSUIOC



Întocmit,  
Consil.BUNEA ROXANA