



CAS IALOMIȚA

Nr. 13984 DIN 18.08.2016

În atenția medicilor prescriptori și furnizorilor de medicamente aflați în relație contractuală cu CAS IALOMIȚA

INFORMARE

Modificarea anexei H.G 720/2008 pentru aprobarea Listei cuprinzând DCI-urile corespunzătoare medicamentelor

Prin prezenta, vă aducem la cunoștință că la data de 09.08.2016 a fost publicată în Monitorul Oficial al României nr. 607, Hotărârea de Guvern nr. 552/27.07.2016 privind modificarea și completarea anexei la Hotărârea de Guvern nr. 720/2008 pentru aprobarea Listei 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.

Prin această hotărâre, Guvernul României a aprobat introducerea a 21 de noi denumiri comune internaționale (DCI) pe lista medicamentelor compensate, dintre care 4 sunt introduse condiționat, urmare a încheierii de contracte cost/volum, iar 17 sunt introduse necondiționat, arile terapeutice vizate fiind oncologia, reumatologia, bolile rare, scleroza multiplă și diabetul zaharat. Medicamentele nou introduse pe listă vor putea fi prescrise doar în baza protocoalelor terapeutice care vor fi elaborate de comisiile de specialitate ale Ministerului Sănătății, iar în unele cazuri și cu aprobarea comisiilor de experți ale CNAS.

Totodată, prin aceeași Hotărâre de Guvern:

- se facilitează accesul pacienților cu boala Parkinson și cu demențe la medicația specifică, prin eliminarea avizului comisiilor de la nivelul caselor de asigurări de sănătate, prescrierea urmând a fi efectuată doar în baza protocoalelor terapeutice pentru DCI-urile Rotigotinum, Donepezilum, Rivastigminum, Galantaminum și Memantinum;
- prescrierea DCI Acidum Ibandronicum, cu indicație în osteoporoză, va putea fi efectuată de medicul de familie, după ce inițierea tratamentului va fi efectuată de medicul de specialitate, în limita competenței;
- DCI Methotrexatum va putea fi prescris, cu excepția codurilor de boală G13 "Miastenia gravis", G14 "Scleroza multiplă" și G27 "Pemfigus", deoarece acest medicament nu are indicații terapeutice în afecțiunile respective.

- se introduce prescrierea DCI-urilor Naproxenum+Esomeprazolom și Brinzolamidum+Timololum pe bază de protocoale terapeutice, întrucât analiza de impact pe anul 2015 a demonstrat că există o largă prescriere în afara indicațiilor pentru care aceste medicamente au fost incluse necondiționat în listă;
- se lărgeste accesul pacienților cu osteoporoză severă la DCI Teriparatidum, începând cu 1 octombrie 2016.

Cele 21 de noi medicamente (DCI) introduse în lista menționată sunt:

- Acridinium bromidum + Formoterolum fumarat – sublista B (necondiționat)
- Afatinibum – sublista C2 (condiționat)
- Afliberceptum – sublista C2 (necondiționat)
- Axitinibum – sublista C2 (condiționat)
- Azacitidinum – sublista C2 (necondiționat)
- Bosutinibum – sublista C2 (necondiționat)
- Certolizumab Pegol – sublista C1 (condiționat)
- Everolimus (Afinitor) – sublista C2 (necondiționat)
- Ibrutinibum – sublista C2 (necondiționat)
- Ingenoli mebutas – sublista B (necondiționat)
- Lapatinibum – sublista C2 (condiționat)
- Lixixentamidum – sublista C2 (necondiționat)
- Metoprololum + Ivabradinum – sublista B (necondiționat)
- Olaparibum – sublista C2 (necondiționat)
- Panitumumabum – sublista C2 (necondiționat)
- Pazopanib – sublista C2 (necondiționat)
- Pirfenidonum – sublista C2 (necondiționat)
- Rosuvastatinum + Ezetimibum – sublista B (necondiționat)
- Talidomidum – sublista C2 (necondiționat)
- Teriflunomidum – sublista C2 (necondiționat)
- Vildagliptinum – sublista C2 (necondiționat).

Pentru prescrierea și eliberarea medicamentelor conform H.G 720/2008, cu modificările și completările ulterioare, recomandăm medicilor prescriptori și furnizorilor de medicamente să consulte modificările operate Listei cu medicamentele compensate conținute de H.G 552/2016 .

**Presedinte- Director General ,
Ec.MIHAI GEANTA**



A handwritten signature in blue ink, appearing to be "M. Geanta", written over the printed name of the General Director.

HOTĂRĂRI ALE GUVERNULUI ROMÂNIEI**GUVERNUL ROMÂNIEI****HOTĂRĂRE**

privind modificarea și completarea anexei la Hotărârea Guvernului nr. 720/2008 pentru aprobarea Listei 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

În temeiul art. 108 din Constituția României, republicată,

Guvernul României adoptă prezenta hotărâre.

Art. I. – Anexa la Hotărârea Guvernului nr. 720/2008 pentru aprobarea Listei 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, publicată în Monitorul Oficial al României, Partea I, nr. 523 din 10 iulie 2008, cu modificările și completările ulterioare, se modifică și se completează după cum urmează:

1. La sublista A „DCI-uri corespunzătoare medicamentelor de care beneficiază asigurații în tratamentul ambulatoriu în regim de compensare 90% din prețul de referință”, poziția 21 se modifică și va avea următorul cuprins:

„21.	Combinatii (ferrosi sulfas+ acidum ascorbicum)	B03AA07”
------	--	----------

2. Sublista B „DCI-uri corespunzătoare medicamentelor de care beneficiază asigurații în tratamentul ambulatoriu în regim de compensare 50% din prețul de referință” se modifică și se completează după cum urmează:

a) Pozițiile 103, 145, 148, 209 și 225 se modifică și vor avea următorul cuprins:

„103.	Tibolonum**	G03CX01
145.	Brivudinum*#	J05AB15
148.	Goserelinum***# (concentrația 3.6 mg)	L02AE03
209.	Ofloxacinum	S01AE01
225.	Combinatii (Naproxenum+ Esomeprazolom)**	M01AE52”

b) După poziția 230 se introduc patru noi poziții, pozițiile 231—234, cu următorul cuprins:

„231.	Combinatii (Rosuvastatinum + Ezetimibum)**	C10BA06
-------	--	---------

232.	Ingenoli Mebutas**	D06BX2
233.	Combinatii (Aclidinium bromidum+ Formoterolum fumarat)**	R03AL05
234.	Combinatii (Metoprololum+ Ivabradinum)**	

3. Sublista C „DCI-uri corespunzătoare medicamentelor de care beneficiază asigurații în regim de compensare 100%”, secțiunea C1 „DCI-uri corespunzătoare medicamentelor de care beneficiază asigurații în tratamentul ambulatoriu al unor grupe de boli în regim de compensare 100% din prețul de referință” se modifică și se completează după cum urmează:

a) La punctul G12 poziția 10 se modifică și va avea următorul cuprins:

„10.	Rotigotinum**	N04BC09”
------	---------------	----------

b) La punctul G13 „Miastenia gravis”, poziția 2 se abrogă.

c) La punctul G14 „Scleroza multiplă”, poziția 3 se abrogă.

d) Punctul G16 se modifică și va avea următorul cuprins:

„G16 Demențe (degenerative, vasculare, mixte)		
1.	Donepezilum**	N06DA02
2.	Rivastigminum**	N06DA03
3.	Galantaminum**	N06DA04
4.	Memantinum**	N06DX01”

e) Punctul G18 se modifică și va avea următorul cuprins:

„G18 Poliartrita reumatoidă, artropatia psoriazică, psoriazis cronic sever și artrita juvenilă		
1.	Sulfasalazinum	A07EC01
2.	Betamethasonum (forma injectabilă pentru administrare locală)	H02AB01
3.	Methylprednisolonum (forma orală) ⁵	H02AB04
4.	Methotrexatum [sol. inj. în seringă preumplută, sol. inj. în stilou injector (pen) preumplut, cpr. film]	L01BA01
5.	Ciclosporinum	L04AD01
6.	Leflunomidum**	L04AA13

7.	Azathioprinum	L04AX01
8.	Diclofenacum	M01AB05
9.	Hydroxychloroquinum	P01BA02
10.	Methotrexatum	L04AX03

Tratamentul se inițiază de către medicul din specialitatea reumatologie, nefrologie, medicină internă, pediatrie, reabilitare medicală și dermatovenerologie."

f) Punctul G22 se modifică și va avea următorul cuprins:

„G22 Boli endocrine (gușă endemică, insuficiență suprarenală cronică, diabetul insipid, mixedemul adultului, tumori hipofizare cu expansiune supraselară, tumori neuroendocrine și osteoporoză severă)

1.	Bromocriptinum	G02CB01
2.	Cabergolinum**	G02CB03
3.	Pegvisomantum****	H01AX01
4.	Desmopressinum	H01BA02
5.	Octreotidum****	H01CB02
6.	Lanreotidum****	H01CB03
7.	Fludrocortisonum	H02AA02
8.	Prednisolonum	H02AB06
9.	Prednisonum	H02AB07
10.	Hydrocortisonum	H02AB09
11.	Levothyroxinum	H03AA01
12.	Kalii iodidum	H03CA01
13.	Pasireotidum**	H01CB05
14.	Teriparatidum**	H05AA02

Tratamentul se inițiază de către medicul în specialitatea endocrinologie sau oncologie."

g) La punctul G26, poziția 13 se modifică și va avea următorul cuprins:

„13.	Combinatii (Brinzolamidum+ Timololum)**	S01ED51"
------	---	----------

h) La punctul G27 „Pemfigus”, poziția 6 se abrogă.

i) La punctul G31 subpunctul G31d „Spondilita ankilozantă”, după poziția 4 se introduce o nouă poziție, poziția 5, cu următorul cuprins:

„5.	Certolizumab pegol**** Ω	L04AB05"
-----	--------------------------	----------

j) Nota de final se modifică și va avea următorul cuprins:

„NOTA:

„Pentru medicamentele corespunzătoare acestei secțiuni inițierea tratamentului se face de către medicul de specialitate, altul decât medicul de familie, excepție făcând medicamentele din G1 — Insuficiență cardiacă cronică (clasa III sau IV Nyha) pozițiile 2—7 și 9, pentru care inițierea tratamentului poate fi efectuată și de către medicul de familie.

Tratamentul cu medicamentele corespunzătoare DCI-urilor notate cu (**) se efectuează pe baza protocoalelor terapeutice

Tratamentul cu medicamentele corespunzătoare DCI-urilor notate cu (***) se efectuează pe baza protocoalelor terapeutice elaborate de comisiile de specialitate ale Ministerului Sănătății și cu aprobarea comisiilor de la nivelul caselor județene de asigurări de sănătate.

Tratamentul cu medicamentele corespunzătoare DCI-urilor notate cu (****) se efectuează pe baza protocoalelor terapeutice elaborate de comisiile de specialitate ale Ministerului Sănătății și cu aprobarea comisiilor de la nivelul Casei Naționale de Asigurări de Sănătate.

Medicamentul corespunzător DCI-ului notat cu (3) se livrează împreună cu solventul.

Medicamentele corespunzătoare DCI-urilor notate cu (4) se importă cu avizul Agenției Naționale a Medicamentului și a Dispozitivelor Medicale.

Tratamentul cu medicamentele corespunzătoare DCI-urilor notate cu (5) se utilizează numai pentru cazurile fără răspuns terapeutic la prednisonum.

Tratamentul cu medicamentele corespunzătoare DCI-urilor notate cu (β) se efectuează în baza contractelor cost-volum-rezultat încheiate.

Tratamentul cu medicamentele corespunzătoare DCI-urilor notate cu (Ω) se efectuează în baza contractelor cost-volum încheiate."

4. La sublista C „DCI-uri corespunzătoare medicamentelor de care beneficiază asigurații în regim de compensare 100%", secțiunea C2 „DCI-uri corespunzătoare medicamentelor de care beneficiază asigurații incluși în programele naționale de sănătate cu scop curativ în tratamentul ambulatoriu și spitalicesc” se modifică și se completează după cum urmează:

a) La punctul „P1: Programul național de boli transmisibile”, litera „A. Subprogramul de tratament și monitorizare a persoanelor cu infecție HIV/SIDA și tratamentul postexpunere”, pozițiile 19, 31 și 73 se modifică și vor avea următorul cuprins:

„19.	Combinatii (lamivudinum + zidovudinum)**	J05AR01
31.	Combinatii (cefoperazonum + sulbactam)	J01DD62
73.	Brivudinum	J05AB15"

b) La punctul „P3: Programul național de oncologie”, pozițiile 10 și 15 se modifică și vor avea următorul cuprins:

„10.	Methotrexatum (sol. inj/perf., conc. pt. sol. inj./perf., cpr.film)	L01BA01
15.	Fludarabinum (forma orală**)	L01BB05"

c) La punctul „P3: Programul național de oncologie”, după poziția 92 se introduc douăsprezece noi poziții, pozițiile 93—104, cu următorul cuprins:

„93.	Azacitidinum****	L01BC07
94.	Lapatinibum**** Ω	L01XE07
95.	Everolimus(Afinitor)****	L01XE10
96.	Pazopanib****	L01XE11
97.	Afatinibum**** Ω	L01XE13
98.	Bevacizumab****	L01XE14

99.	Axitinibum**** Ω	L01XE17
100.	Ibrutinibum****	L01XE27
101.	Afliberceptum****	L01XX44
102.	Panitumumabum****	L01XC08
103.	Olaparibum****	L01XX46
104.	Talidomidum****	L04AX02"

d) La punctul „P4: Programul național de boli neurologice. Subprogramul de tratament al sclerozei multiple”, după poziția 5 se introduce o nouă poziție, poziția 6, cu următorul cuprins:

„6.	Teriflunomidum****	L04AA31"
-----	--------------------	----------

e) La punctul „P5: Programul național de diabet zaharat. Tratamentul medicamentos al bolnavilor cu diabet zaharat”, după poziția 36 se introduc două noi poziții, pozițiile 37 și 38, cu următorul cuprins:

„37.	Vildagliptinum*** (cpr. 50 mg)	A10BH02
38.	Lixisenatidum***	A10BX10"

f) La punctul „P6: Programul național de diagnostic și tratament pentru boli rare și sepsis sever”, subpunctul „P6.19: Scleroză tuberoasă”, poziția 1 se modifică și va avea următorul cuprins:

„1.	Everolimus (Votubia)****	L01XE10"
-----	--------------------------	----------

g) La punctul „P6: Programul național de diagnostic și tratament pentru boli rare și sepsis sever”, după subpunctul P6.19 se introduce un nou subpunct, subpunctul P6.20, cu următorul cuprins:

„1.	Pirfenidonum****	L04AX05"
-----	------------------	----------

h) La punctul „P7 Programul național de boli endocrine”, poziția 5 se modifică și va avea următorul cuprins:

„5.	Tibolonum	G03CX01"
-----	-----------	----------

i) La punctul „P7 Programul național de boli endocrine”, poziția 15 se abrogă.

j) La punctul „P10: Programul național de suplere a funcției renale la bolnavii cu insuficiență renală cronică”, poziția 14 se modifică și va avea următorul cuprins:

„14.	Cinacalcetum**	H05BX01"
------	----------------	----------

5. La sublista C „DCI-uri corespunzătoare medicamentelor de care beneficiază asigurații în regim de compensare 100%”, secțiunea C3 „DCI-uri corespunzătoare medicamentelor de care beneficiază copiii până la 18 ani, tinerii de la 18 la 26 de ani dacă sunt elevi, ucenici sau studenți, dacă nu realizează venituri, precum și gravide și lehuze, în tratamentul ambulatoriu în regim de compensare 100% din prețul de referință”, poziția 81 se modifică și va avea următorul cuprins:

„81.	Combinatii (cefoperazonum + sulbactam)	J01DD62"
------	--	----------

6. Sublista D „DCI-uri corespunzătoare medicamentelor de care beneficiază asigurații în tratamentul ambulatoriu în regim de compensare 20% din prețul de referință” se modifică după cum urmează:

a) Poziția 17 va avea următorul cuprins:

„17.	Acidum ibandronicum* (concentrațiile 3 mg și 150 mg)	M05BA06"
------	--	----------

b) Nota din subsolul tabelului va avea următorul cuprins:
„NOTĂ:

Tratamentul cu medicamentele corespunzătoare DCI-urilor notate cu (*) se inițiază de către medicul de specialitate în limita competenței și poate fi prescris în continuare de medicul de familie pe baza scrisorii medicale emise de medicul de specialitate.

Tratamentul cu medicamentele corespunzătoare DCI-urilor notate cu (**) se efectuează pe baza protocoalelor terapeutice elaborate de comisiile de specialitate ale Ministerului Sănătății”.

Art. II. — Prezenta hotărâre intră în vigoare la data publicării în Monitorul Oficial al României, Partea I, cu excepția prevederilor art. I pct. 3 lit. f) și pct. 4 lit. i) care intră în vigoare la data de 1 octombrie 2016.

PRIM-MINISTRU
DACIAN JULIEN CIOLOȘ

Contrasemnează:
Ministrul sănătății,
Vlad Vasile Voiculescu
Ministrul finanțelor publice,
Anca Dana Dragu