

Nr.DG 15758 din 21. 12. 2020

**ÎN ATENȚIA**  
**FURNIZORILOR DE SERVICII MEDICALE**  
**ȘI MEDICAMENTE**  
**AFLAȚI ÎN RELAȚIE CONTRACTUALĂ CU CAS NEAMȚ**

În urma publicării în Monitorul oficial al României partea I a HG nr. 1045/2020 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:

- începând cu data de 01. 01. 2021, pentru medicamentele DCI Afatinibum și DCI Gefitinibum a fost eliminată adnotarea Ω, adnotare specifică medicamentelor incluse condiționat în Lista în baza unor contracte cost-volum;

- începând cu data de 01. 02. 2021 pentru medicamentul Crizotinibum a fost eliminată adnotarea Ω, adnotare specifică medicamentelor incluse condiționat în Lista în baza unor contracte cost-volum,

astfel încât, cu datele mai sus menționate, tratamentul cu aceste medicamente se efectuează în baza protocoalelor terapeutice elaborate de comisiile de specialitate ale Ministerului Sănătății și pot fi administrate și în regim de spitalizare de zi.

Precizăm:

1. Începând cu data de 01. 01. 2021, respectiv 01. 02. 2021, în conformitate cu prevederile protocoalelor terapeutice specifice aprobate prin Ordinul MS/ CNAS nr. 1301/ 500/ 2008 cu modificările și completările ulterioare și în baza formularelor specifice aprobate prin ordinul CNAS nr. 141/ 2017 cu modificările și completările ulterioare, transmise și confirmate în PIAS, **vor beneficia de tratament cu DCI Afatinibum și DCI Gefitinibum, respectiv DCI Crizotinibum toți pacienții care îndeplinesc condițiile de eligibilitate pentru includerea în tratament (pacienții nou diagnosticați + pacienții eligibili deja incluși în tratament în baza contractelor cost-volum);**

2. Prescripțiile medicale electronice cu medicamentele (denumiri comerciale) aferente DCI Afatinibum și DCI Gefitinibum emise de medical curant ca și prescripții de tip cost-volum până la data de 31. 12. 2020, inclusive, și neeliberate de farmacii până la această dată, nu vor mai putea fie eliberate începând cu 01. 01. 2021, fiind necesară emiterea de către medical curant a unei noi prescripții medicale electronice obișnuite online sau offline.

3. Prescripțiile medicale electronice cu medicamentele (denumiri comerciale) aferente DCI Crizotinibum emise de medical curant ca și prescripții de tip cost-volum până la data de 31. 01. 2021, inclusive, și neeliberate de farmacii până la această dată, nu vor mai putea fie eliberate începând cu 01. 02. 2021, fiind necesară emiterea de către medicul curant a unei noi prescripții medicale electronice obișnuite online sau offline.

4. Începând cu data de 01. 01. 2021, respectiv 01. 02. 2021, nu mai sunt aplicabile condițiile de prescriere specifice medicamentelor ce fac obiectul contractelor cost-volum (prescriere pe denumire comercială și perioada de prescriere

de până la 30-31 de zile) și având în vedere prevederile art. 31 lin. (8) și le art. 32 lit. g) din Ordinul CNAS nr. 245/ 2017, cu modificările și completările ulterioare:

- prescrierea în ambulatoriu a medicamentelor Afatinibum și Gefitinibum, respectiv Crizotinibum se face utilizându-se denumirea comună internațională (DCI) și doar în cazurile justificate medical în fișa medicală a pacientului, prescrierea se face pe denumire comercială, cu precizarea pe prescripție și a denumirii commune internaționale corespunzătoare.

- perioada de prescriere a medicamentelor Afatinibum și Gefitinibum, respectiv Crizotinibum poate fi de până la 90/ 91/ 92 de zile, perioada stabilită de comun acord de medicul prescriptor și asiguratul beneficiar al prescripției medicale, ținând cont de starea bolnavului în momentul prescrierii și prognosticului bolii.

5. Se menține obligativitatea întocmirii de către medical curant a unei prescripții medicale alactronice distincte pentru aceste medicamente, în conformitate cu prevederile pct. 6, subpunctul 6.3 capitolul I din Anexa 2 la Ordinul MS/ CNAS nr. 674/ 252/ 2012, cu modificările și completările ulterioare.

Director general,  
ec. Marieana Atomulesei