

**ORDIN**

**privind modificarea și completarea ordinului ministrului sănătății și al președintelui Casei Naționale de Asigurări de Sănătate 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**

Având în vedere Referatul de aprobare nr. .... din ..... al Ministerului Sănătății și nr. DG/...../..... al Casei Naționale de Asigurări de Sănătate, în temeiul prevederilor:

- titlului VIII - Asigurările sociale de sănătate din Legea nr. 95/2006 privind reforma în domeniul sănătății, cu modificările și completările ulterioare;
- Hotărârii Guvernului nr. .... pentru aprobarea Contractului-cadru ..... pentru anii 2013 – 2014;
- Hotărârii Guvernului nr. 124/ 2013 privind aprobarea programelor naționale de sănătate pentru anii 2013 și 2014
- Ordinului ministrului sănătății și al președintelui Casei Naționale de Asigurări de Sănătate nr. .... pentru aprobarea Normelor metodologice de aplicare în anul 2013 a Contractului-cadru privind condițiile acordării asistenței medicale în cadrul sistemului de asigurări sociale de sănătate pentru anii .....
- Ordinului președintelui Casei Naționale de Asigurări de Sănătate nr. 190/ 2013 pentru aprobarea Normelor tehnice de realizare a programelor naționale de sănătate curative pentru anii 2013 și 2014, cu modificările și completările ulterioare;
- Hotărârii Guvernului nr. 144/2010 privind organizarea și funcționarea Ministerului Sănătății, cu modificările și completările ulterioare;
- Hotărârii Guvernului nr. 972/2006 pentru aprobarea Statutului Casei Naționale de Asigurări de Sănătate, cu modificările și completările ulterioare,

**ministrul sănătății și președintele Casei Naționale de Asigurări de Sănătate emit următorul**

**ORDIN**

Art. I. Anexa 1, se va înlocui cu Anexa care face parte integrantă din prezentul ordin.

Art II. – Anexa nr.2 la ordinul ministrului sănătății și al președintelui Casei Naționale de Asigurări de Sănătate 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, publicat în Monitorul Oficial al României, Partea I, nr. 439 din 2 iulie 2012, cu modificările și completările ulterioare, se modifică și se completează după cum urmează:

La Anexa 1, Capitolul I, pct 1.\*) se modifică și va avea următorul cuprins:

"1. \*) Începând cu luna iunie 2014, prescrierea medicamentelor cu și fără contribuție personală în tratamentul ambulatoriu se face pe formularul prevăzut în anexa nr. 1 la ordin de către medicii care au, potrivit legii, dreptul de a prescrie în sistemul de asigurări sociale de sănătate. Face excepție prescrierea medicamentelor stupefiante și psihotrope prevăzute în Hotărârea Guvernului nr. 1.915/2006 pentru aprobarea Normelor metodologice de aplicare a prevederilor Legii nr. 339/2005 privind regimul juridic al plantelor, substanțelor și preparatelor stupefiante și psihotrope, cu modificările ulterioare.

Prin derogare de la prevederile de mai sus, în prescripția medicală electronică întocmită distinct pentru bolnavii cu diabet zaharat insulinoțratat se prescriu și testele de automonitorizare pentru bolnavii cu diabet zaharat insulinoțratat, în condițiile hotărârii Guvernului pentru aprobarea programelor naționale de sănătate și ale normelor tehnice de realizare a programelor naționale de sănătate curative, aprobate prin ordin al președintelui Casei Naționale de Asigurări de Sănătate.

Formularele de prescripție medicală utilizate în sistemul de asigurări sociale de sănătate sunt: formularul prevăzut în anexa nr. 1 la ordin; formularele de prescripții pentru medicamentele stupefiante și psihotrope prevăzute în Hotărârea Guvernului nr. 1.915/2006, cu modificările ulterioare.

Utilizarea altor formulare pentru prescrierea medicamentelor cu și fără contribuție personală atrage răspunderea persoanelor vinovate, în conformitate cu dispozițiile legale."

**La Anexa 2, Capitolul I, punctul 2. litera c)** se modifică și va avea următorul cuprins:

"c) emiterea de către unitățile spitalicești, pentru asigurați, pe timpul internării acestora, a prescripțiilor medicale electronice cu și fără contribuție personală - cu excepția situațiilor prevăzute în contractul-cadru și normele metodologice de aplicare a acestuia."

**La Anexa 2, Cap. I, punctul 5** se modifică și va avea următorul cuprins:

"5. Pe același formular de prescripție medicală electronică pot fi cuprinse denumiri comune internaționale, denumite în continuare DCI, din toate sublistele A, B și C, conform Hotărârii 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, cu modificările și completările ulterioare [sublista B - mai puțin DCI-urile prescrise cu aprobarea comisiilor de la nivelul Casei Naționale de Asigurări de Sănătate; mai puțin DCI-urile prescrise pensionarilor care realizează venituri numai din pensii de până la 700 lei/lună; secțiunea C1 - mai puțin DCI-urile prescrise în bolile cronice cu aprobarea comisiilor de la nivelul Casei Naționale de Asigurări de Sănătate; secțiunea C2 - mai puțin DCI-urile prescrise în diabet zaharat, afecțiuni oncologice, stări posttransplant și unele boli rare cuprinse în Programul național de diagnostic și tratament pentru boli rare P6 - mucoviscidoză (P6.4), epidermoliza buloasă (P6.2), boli neurologice degenerative/inflamatorii - scleroza laterală amiotrofică (P6.5.2), sindromul Prader-Willi (P6.7) Program național de endocrinologie (P.7) DCI - Teriparatidum ; secțiunea C3]"

**La Anexa 2, Cap. I, punctul 6, subpunctul 6.2** se modifică și va avea următorul cuprins:

"6.2 DCI-uri corespunzătoare medicamentelor specifice pentru tratamentul ambulatoriu al bolnavilor cu afecțiuni oncologice (sublista C - secțiunea C2, Programul național cu scop curativ - P3 - Programul național de oncologie), conform hotărârii Guvernului pentru aprobarea programelor naționale de sănătate și normelor tehnice de realizare a programelor naționale de sănătate curative, aprobate prin ordin al președintelui Casei Naționale de Asigurări de Sănătate."

**La anexa 2, Cap I după punctul 6.8 se introduce un nou punct, punctul pct 6.8<sup>^</sup> cu următorul cuprins:**

"6.8<sup>^</sup> DCI-ul Teriparatidum pentru tratamentul ambulatoriu al bolnavilor cu osteoporoză (sublista C - secțiunea C2, Programul național cu scop curativ – P7 - Programul național de boli endocrine);"

**La anexa 2, Cap I, punctul 10, litera a)** se modifică și va avea următorul cuprins:

"a) casele de asigurări de sănătate vor atribui furnizorilor de servicii medicale care au încheiat contract cu acestea, respectiv medicilor care au încheiat convenție cu acestea pentru prescriere de medicamente cu și fără contribuție personală, la cererea acestora, pentru o perioadă de cel mult 3 luni, un număr de prescripții medicale on-line și off-line, generat automat prin Sistemul informatic pentru prescripția electronică al Casei Naționale de Asigurări de Sănătate;"

**La anexa 2, Cap II, I. Modul de completare a formularului de prescripție medicală electronică pentru medicamente cu și fără contribuție personală - componenta prescriere, punctul 1, litera b, paragraful 4,** se modifică și va avea următorul cuprins:

"- "Altele" se va nota:

- Cifra 1 pentru convențiile încheiate cu medicii care își desfășoară activitatea în dispensare TBC, laboratoare de sănătate mintală, respectiv centre de sănătate mintală și staționar de zi psihiatrie, cabinete de planificare familială, cabinete de medicină dentară care nu se afla în relație contractuală cu casa de asigurări de sănătate, care se afla în structura spitalului ca unități fără personalitate juridică.

- Cifra 2 pentru convențiile încheiate cu celelalte categorii de medici prevăzute în contractului-cadru și normele metodologice de aplicare a acestuia.

**La Anexa 2, Capitolul II I. Modul de completare a formularului de prescripție medicală electronică pentru medicamente cu și fără contribuție personală - componenta prescriere, punctul 1, litera c,** se modifică și va avea următorul cuprins:

"c) "Aprobat Comisie" - în cazul în care se prescriu medicamente pentru care tratamentul se efectuează cu aprobarea comisiilor constituite în acest sens la nivelul caselor de asigurări de sănătate sau la nivelul Casei Naționale de Asigurări de Sănătate, după caz, se notează: grupa de boală cronică aferentă afecțiunii care a fost aprobată de comisie (Gnr)/numărul programului (Pnr), numărul și data emiterii deciziei de aprobare. În cazul prescrierii acestor medicamente, medicul prescriptor trebuie să păstreze anexat la foaia de observație a pacientului/fișa pacientului (FO/RC) o copie a referatului/deciziei de aprobare, emis/emisă de comisii;"

**La anexa 2, Capitolul II I. Modul de completare a formularului de prescripție medicală electronică pentru medicamente cu și fără contribuție personală - componenta prescriere, punctul 4, aliniatul b)** se elimina.

**La Anexa 2, Capitolul II I. Modul de completare a formularului de prescripție medicală electronică pentru medicamente cu și fără contribuție personală - componenta prescriere, punctul 4, aliniatul e)** se modifică și va avea următorul cuprins:

"e) "Denumire comună internațională/Denumire comercială/FF/Concentrație" - se completează cu denumirea comună internațională și/sau cu denumirea comercială, conform contractului-cadru și normelor metodologice de aplicare a acestuia, respectiv hotărârii Guvernului pentru aprobarea programelor naționale de sănătate și normelor tehnice de realizare a programelor naționale de sănătate, aprobate prin ordin al ministrului sănătății și prin ordin al președintelui Casei Naționale de Asigurări de Sănătate, însoțită de forma farmaceutică și de concentrație, conform listei cuprinzând denumirile comune internaționale ale medicamentelor, aprobată prin hotărâre a Guvernului, respectiv listei medicamentelor (denumiri comerciale), aprobată prin ordin al președintelui Casei

Naționale de Asigurări de Sănătate și a listei denumirilor comerciale și a prețurilor de decontare aprobate prin ordin al ministrului sănătății, aflate în vigoare la data respectivă.”  
Pentru testele de automonitorizare prescrise bolnavilor cu diabet zaharat insulinodependent se va specifica sintagma „teste de automonitorizare.”

**La anexa 2, Capitolul II I.** Modul de completare a formularului de prescripție medicală electronică pentru medicamente cu și fără contribuție personală - componenta prescriere, după punctul 4, litera g) se introduce o nouă literă, litera **g ^ 1**), cu următorul cuprins:

“g ^ 1) "Număr zile prescriere" . Medicul prescriptor completează, pentru fiecare poziție de medicament prescrisă, numărul de zile pentru care se face prescrierea.”

**La anexa 2, Capitolul II, I.** Modul de completare a formularului de prescripție medicală electronică pentru medicamente cu și fără contribuție personală - componenta prescriere **punctul 4, litera j)** se modifică și va avea următorul cuprins:

“j) prescrierea DCI-urilor din sublista C, secțiunea C2, dacă pacientul este beneficiarul unuia dintre programele/subprogramele naționale de sănătate, se face cu indicarea programului/subprogramului din cadrul Programului național cu scop curativ: P3 - Programul național de oncologie, P5 - Programul național de diabet zaharat, Tratamentul medicamentos al bolnavilor cu diabet zaharat, P9 - Programul național de transplant de organe, țesuturi și celule de origine umană (P.9.7 - Tratamentul stării posttransplant în ambulatoriu al pacienților transplantați) și a unor boli rare cuprinse în Programul național de diagnostic și tratament pentru boli rare - P6 - mucoviscidoză (P6.4) și epidermoliza buloasă (P6.2), boli neurologice degenerative/inflamatorii - scleroza laterală amiotrofică (P6.5.2), sindromul Prader-Willi (P6.7), P7- Programul național de boli endocrine DCI-Teriparatidum, respectiv cu indicarea 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 și prin ordin al președintelui Casei Naționale de Asigurări de Sănătate;”

**La anexa 2, Capitolul II , II.** Modul de completare a formularului de prescripție medicală electronică pentru medicamente cu și fără contribuție personală - componenta eliberare, la **punctul 3 “Taxare”, după litera a), se introduce o nouă literă, litera lit.a^1)**, cu următorul cuprins:

“a ^1) "Data prescrierii " - se completează de către farmacist cu data prescrierii rețetei care a fost completată de medic în componenta prescriere”

**La anexa 2, Capitolul II , II.** Modul de completare a formularului de prescripție medicală electronică pentru medicamente cu și fără contribuție personală - componenta eliberare, la **punctul 3 “Taxare”, după litera e), se introduc două noi litere, litera e^1) și litera e^2)**, cu următorul cuprins

“e^1)” Cantitate eliberată “- farmacistul va menționa în această rubrică, cantitatea de medicamente eliberată exprimată în UT. Pentru prescripțiile medicale online care poartă confirmarea semnăturii electronice extinse a medicului prescriptor, pentru pozițiile de medicamente pe tip de diagnostic “cronic” pentru care numărul de zile de prescriere este de 60/61 zile sau 90/91/92 zile, la cererea asiguratului, cantitatea de medicamente prescrisă se poate elibera fractionat, de către una sau mai multe farmacii, cu respectarea cantității lunare din fiecare medicament determinată în funcție de cantitatea înscrisă de medic în componenta prescriere ”.

“ e^2) “ Număr zile medicamente eliberate” se va menționa de către farmacist numărul de zile corespunzător cantității de medicamente eliberată exprimată în UT.

Art. III- Presentul ordin se publică în Monitorul Oficial al României , Partea I, și va intra în vigoare începând cu luna iunie 2014.

Ministrul sănătății ,

Nicolae BĂNICIOIU

Președintele Casei Naționale de Asigurări de Sănătate,

p. PREȘEDINTE  
Radu ȚIBICHI  
DIRECTOR GENERAL

MEDIC ȘEF,  
DIRECTOR GENERAL ADJUNCT,

Dr. Anci IONESCU

DIRECȚIA REGLEMENTĂRI ȘI NORME DE CONTRACTARE

Ec. Valentina DIACONU  
DIRECTOR

DIRECȚIA ACORDURI INTERNAȚIONALE

Ec. Victoria EREMIA  
DIRECTOR

DIRECȚIA JURIDIC ȘI CONTENCIOS ADMINISTRATIV

Avizat juridic  
Cons. Jur. Ana Maria ILIESCU  
DIRECTOR ADJUNCT



