



ORDIN
mun. Chișinău

„02 „ august 2021

nr. 423/185A

ÎNREGISTRAT:

Ministerul Justiției

al Republicii Moldova

Nr. 1854 din 05.08 2021

Cu privire la modificarea Ordinului comun al Ministerului Sănătății, Muncii și Protecției Sociale și Companiei Naționale de Asigurări în Medicină nr.492/139-A din 22 aprilie 2013 „Cu privire la medicamentele compensate din fondurile asigurării obligatorii de asistență medicală”

În temeiul pct.2 din Regulamentul privind prescrierea medicamentelor compensate pentru tratamentul în condiții de ambulator al persoanelor înregistrate la medicul de familie, aprobat prin Hotărîrea Guvernului nr.1372/2005 (Monitorul Oficial al Republicii Moldova, 2005, nr.176-181, art.1477),

ORDONĂM:

1. Ordinul comun al Ministerului Sănătății, Muncii și Protecției Sociale și Companiei Naționale de Asigurări în Medicină nr.492/139-A din 22 aprilie 2013 cu privire la medicamentele compensate din fondurile asigurării obligatorii de asistență medicală (Monitorul Oficial al Republicii Moldova, 2013, nr.110-113, art.679), cu modificările ulterioare, înregistrat la Ministerul Justiției cu nr.915 din 2 mai 2013, se modifică după cum urmează:

1) în textul Ordinului:

a) la punctul 2 subpunctul 4):

litera c) se completează cu textul: „, cu indicarea în prescripție/rețetă a cantității de preparate necesare tratamentului pe un termen de până la 30 de zile;”;

la litera k) textul „subpct. 2.6)” se substituie cu textul „subpct. 2.5)”;

b) punctul 2 se completează cu punctele 2¹ și 2² cu următorul cuprins :

„ 2¹ Prestatorii de servicii farmaceutice vor elibera medicamente compensate conform indicațiilor DCI-lui și cantității prescrise, fără a depăși necesarul pentru 3 luni de tratament, iar medicamentele cu conținut de stupefiante, psihotrope și precursori necesarul pentru 30 de zile de tratament.

2² În cazul în care divizarea/ambalajul primar a formelor farmaceutice solide perorale este mai mare sau mai mică decât cantitatea prescrisă, dar nu mai mult de 10 unități, farmacistul va elibera cantitatea conform divizării ambalajului primar și se va compensa cantitatea conform divizării primare a medicamentului.”

2) în Anexa nr.1:

a) SECȚIUNEA I.:

la Capitolul 1 subpunctul 1.3), la poziția (061) textul „ROSUVASTATINUM (pentru pacienții cu dislipidemii)” se substituie cu textul „ROSUVASTATINUM (pentru pacienții cu risc cardiovascular înalt)”;

la Capitolul 1 subpunctul 1.4), tabelul de la poziția (058) SALMETEROLUM+FLUTICASONUM se completează cu poziția:

„25 mcg/50 mcg/doză 120 doze (suspensie de inhalat presurizată)	119,52	298,79”
---	--------	---------

Capitolul 1 se completează cu subpunctul 1.5) cu următorul cuprins:

„1.5) PENTRU TRATAMENTUL OSTEOPOROZEI

(067) ACIDUM ALENDRONICUM

Doza și forma farmaceutică	Suma fixă compensată (mediu 40%)	Suma fixă maximă compensată
	inclusiv TVA, per unitate de măsură (MDL)	
70 mg, (comprimate, comprimate filmate)	17,60	30,65”

la Capitolul 2 subpunctul 2.1):

la poziția (049) textul „CLOPIDOGRELUM (pentru tratamentul pacienților după angioplastiile coronariene; infarct miocardic cu fibrilație atrială)” se substituie cu textul „CLOPIDOGRELUM (pentru tratamentul pacienților după angioplastiile coronariene, angioplastiile arterelor periferice; infarct miocardic cu fibrilație atrială)”;

la poziția (050) textul „SIMVASTATINUM (pentru pacienții cu dislipidemii genetic determinate)” se substituie cu textul „SIMVASTATINUM (pentru pacienții cu risc cardiovascular înalt)”;

la Capitolul 3 subpunctul 3.4), la poziția (854) textul „VALSARTANUM (pentru tratamentul pacienților hipertensivi cu diabet zaharat și/sau insuficiență cardiacă)” se substituie cu textul „VALSARTANUM (pentru tratamentul pacienților hipertensivi cu intoleranță la Inhibitorii enzimei de conversie a angiotenzinei)”;

la Capitolul 4 subpunctul 4.5):

poziția (516) RISPERIDONUM, va avea următorul cuprins:

„(516) RISPERIDONUM

Se acceptă pentru compensare următoarele doze și forme farmaceutice:

1. 1 mg (comprimate filmate);
2. 2 mg (comprimate, comprimate filmate);
3. 3 mg (comprimate filmate);
4. 4 mg (comprimate, comprimate filmate);
5. 1 mg/ml (soluție orală) pentru copii de la 0-18 ani”;

la Capitolul 4 subpunctul 4.6):

poziția (704) GLICLAZIDUM, va avea următorul cuprins:

„(704) GLICLAZIDUM (indicat la pacienți cu patologie cardiovasculară)

Se acceptă pentru compensare următoarele doze și forme farmaceutice:

1. 30 mg (comprimate elib. prel., comprimate elib. modif.);
2. 60 mg (comprimate elib. prel., comprimate elib. modif.)”;

la Capitolul 4 subpunctul 4.8):

poziția (385) BILASTINUM, va avea următorul cuprins:

„(385) BILASTINUM

Se acceptă pentru compensare următoarele doze și forme farmaceutice:

1. 10 mg (comprimate orodispersabile)

2. 20 mg (comprimate)";

poziția (381) CLEMASTINUM, va avea următorul cuprins:

„(381) CLEMASTINUM

Se acceptă pentru compensare următoarele doze și forme farmaceutice:

1. 1 mg (comprimate);

2. 2 mg (comprimate);

3. 1 mg/ml (soluție injectabilă)";

la Capitolul 4 subpunctul 4.12):

poziția (037) PANCREATINUM, va avea următorul cuprins:

„(037) PANCREATINUM

Se acceptă pentru compensare următoarele doze și forme farmaceutice:

1. 10 000 UA (comprimate gastrorezistente);

2. 10 000 UA (capsule, capsule gastrorezistente);

3. 20 000 UI (comprimate filmate);

4. 25 000 UI (capsule, capsule gastrorezistente);

5. 25 000 UA (capsule moi gastrorezistente);

6. 300 mg (capsule, capsule gastrorezistente);

7. 150 mg (capsule, capsule gastrorezistente)";

b) SECȚIUNEA II.:

c) la Capitolul 1, tabelul de la poziția CEFUROXIMUM (883) pentru adulți, (983) pentru copii, se completează cu poziția:

„125 mg/5 ml 100 ml (granule pentru suspensie orală)	173,40	216,99"
--	--------	---------

la Capitolul 1, tabelul de la poziția METRONIDAZOLUM (860) pentru adulți, (960) pentru copii, va avea următorul cuprins:

„METRONIDAZOLUM (860) pentru adulți, (960) pentru copii

Doza și forma farmaceutică	Suma fixă compensată (mediu 80%)	Suma fixă maximă compensată
	inclusiv TVA, per unitate de măsură (MDL)	
250 mg (comprimate, comprimate filmate)	0,91	1,16
500 mg (comprimate, comprimate filmate)	1,77	2,15"

în Capitolul 2 subpunctul 2.2), poziția (901) ACETYLCYSTEINUM va avea următorul cuprins:

„(901) ACETYLCYSTEINUM

Se acceptă pentru compensare următoarele doze și forme farmaceutice:

1. 200 mg (comprimate efervescente, capsule);

2. 600 mg (comprimate efervescente);

3. 100 mg (pulbere pentru soluție orală);

4. 200 mg (pulbere pentru soluție orală, granule pentru soluție orală);

5. 200 mg/5 ml (granule pentru sirop);

6. 600 mg/3 g (granule pentru soluție orală, pulbere pentru soluție orală);

7. 100 mg/ml 3ml (soluție injectabilă/de inhalat prin nebulizator/pentru instilație endotraheopulmonară)";

în Capitolul 2 subpunctul 2.3), poziția (901) ACETYLCYSTEINUM va avea următorul cuprins:

„(901) ACETYLCYSTEINUM

Se acceptă pentru compensare următoarele doze și forme farmaceutice:

1. 200 mg (comprimate efervescente, capsule);

2. 600 mg (comprimate efervescente);

3. 100 mg (pulbere pentru soluție orală);
4. 200 mg (pulbere pentru soluție orală, granule pentru soluție orală);
5. 200 mg/5 ml (granule pentru sirop);
6. 600 mg/3 g (granule pentru soluție orală, pulbere pentru soluție orală);
7. 100 mg/ml 3ml (soluție injectabilă/de inhalat prin nebulizator/pentru instilație endotraheopulmonară”);

la Capitolul 2 subpunctul 2.4), poziția (037) PANCREATINUM va avea următorul cuprins:

„(037) PANCREATINUM

Se acceptă pentru compensare următoarele doze și forme farmaceutice:

1. 10 000 UA (comprimate gastrorezistente);
2. 10 000 UA (capsule, capsule gastrorezistente);
3. 25 000 UI (capsule, capsule gastrorezistente);
4. 25 000 UA (capsule moi gastrorezistente);
5. 300 mg (capsule, capsule gastrorezistente);
6. 150 mg (capsule, capsule gastrorezistente);
7. 5000 UI + 7000 UI + 400 UI (comprimate filmate gastrorezistente);
8. 275 mg (comprimate filmate gastrorezistente, comprimate gastrorezistente);
9. 250 mg (comprimate gastrorezistente, comprimate filmate gastrorezistente)”;

la Capitolul 2 subpunctul 2.5), poziția (225) CEFUROXIMUM (nu se indică în pneumonii), va avea următorul cuprins:

„(225) CEFUROXIMUM (nu se indică în pneumonii)

Se acceptă pentru compensare următoarele doze și forme farmaceutice:

1. 250 mg (comprimate filmate);
2. 500 mg (comprimate filmate);
3. 1,5 g (pulbere/soluție injectabilă/perfuzabilă, pulbere/soluție injectabilă);
4. 750 mg (pulbere/soluție injectabilă, pulbere+solv./soluție injectabilă, pulbere/soluție injectabilă/perfuzabilă);
5. 125 mg/5 ml 100 ml (granule pentru suspensie orală)”;

la Capitolul 3 subpunctul 3.2):

poziția ACETYLCYSTEINUM (870) pentru adulți, (970) pentru copii, va avea următorul cuprins:

„(901) ACETYLCYSTEINUM

Se acceptă pentru compensare următoarele doze și forme farmaceutice:

1. 200 mg (comprimate efervescente, capsule);
2. 600 mg (comprimate efervescente);
3. 100 mg (pulbere pentru soluție orală);
4. 200 mg (pulbere pentru soluție orală, granule pentru soluție orală);
5. 200 mg/5 ml (granule pentru sirop);
6. 600 mg/3 g (granule pentru soluție orală, pulbere pentru soluție orală);
7. 100 mg/ml 3ml (soluție injectabilă/de inhalat prin nebulizator/pentru instilație endotraheopulmonară”);

poziția CEFUROXIMUM (883) pentru adulți, (983) pentru copii, va avea următorul cuprins:

„CEFUROXIMUM (883) pentru adulți, (983) pentru copii

Se acceptă pentru compensare următoarele doze și forme farmaceutice:

1. 250 mg (comprimate filmate);
2. 500 mg (comprimate filmate);
3. 1,5 g (pulbere/soluție injectabilă/perfuzabilă; pulbere/soluție injectabilă);
4. 750 mg (pulbere/soluție injectabilă; pulbere+solv./soluție injectabilă; pulbere/soluție injectabilă/perfuzabilă);
5. 125 mg/5 ml 100 ml (granule pentru suspensie orală)”;

3) Anexa nr.2 va avea următorul cuprins:

4) Anexa nr. 3 va avea următorul cuprins:

„Anexa nr.3 la Ordinul comun al MSMPS și CNAM
nr. 492/139A din 22.04.2013”

INSTRUCȚIUNE

de completare a rețetei pentru medicamente compensate din fondurile asigurării obligatorii de asistență medicală

I. Compartimentul medicului

1. Medicul de familie, medicul pediatru, medicul de familie sau medicul psihiatru (pentru medicamentele psihotrope), medicul neurolog, medicul psihiatru și/sau medicul de familie (pentru medicamentele anticonvulsivante), medicul de familie sau medicul endocrinolog (pentru medicamente antidiabetice injectabile) inclus în lista medicilor incluși în registrul medicilor cu drept de prescriere a medicamentelor compensate a CNAM, va completa în mod obligator citeț și fără corectări toată informația solicitată la pct.1-11 din formularul rețetei pentru medicamente compensate din fondurile asigurării obligatorii de asistență medicală (formular nr.3/C):

1) la pct.1 se va aplica ștampila de antet a prestatorului de servicii medicale (PSM), care va conține denumirea prestatorului;

2) la pct.2 se va înscrie codul (cod din 4 cifre) atribuit prestatorului de servicii medicale, care are contract încheiat cu CNAM;

3) la pct.3 se indică ziua, luna și anul prescrierii rețetei;

4) la pct.4 se introduce numele de familie al pacientului;

5) la pct.5 se introduce prenumele pacientului;

6) la pct.6 se înscrie vârsta pacientului (ani împliniți);

7) la pct.7 se completează numărul de identificare de stat al pacientului (IDNP) (13 cifre). În cazul persoanelor ce nu dețin IDNP, la rubrica respectivă se va indica numărul actului de identitate valabil în condițiile prevăzute de legislația în vigoare;

8) la pct.8 se indică codul Denumirii Comune Internaționale (DCI) a medicamentului în din Lista de Denumiri Comune Internaționale de medicamente compensate din fondurile asigurării obligatorii de asistență medicală, care corespunde maladiei/indicației pentru tratamentul căreia care se prescrie DCI respectivă;

9) la pct.9 se înscrie citeț prescrierea unui singur medicament conform Denumirii Comune Internaționale, în conformitate cu regulile de prescriere stabilite, prezent în Lista de Denumiri Comune Internaționale de medicamente compensate din fondurile asigurării obligatorii de asistență medicală;

10) la pct.10 se notează numele și prenumele medicului;

11) la pct.11 se completează codul personal al medicului (IDNP) (13 cifre).

12) la pct.12 medicul semnează și aplică parafa personală. Semnătura și parafa se aplică pe fiecare exemplar de rețetă separat.

13) la pct.13 medicul bifează termenul de valabilitate al rețetelor prescrise pe formularul de rețetă nr. 3/C specificat (10 zile, 30 zile sau 2 luni) în conformitate cu regulile de generale de prescriere, precum și particularitățile prescrierii medicamentelor cu conținut de stupefiante, psihotrope și precursori;

II. Compartimentul farmacistului

2. Farmacistul va completa în mod obligator citeț, fără corectări cu date veridice, autentice, toată informația solicitată la pct.14-21 din formularul nr.3/C:

1) la pct.14 se înscrie codul Denumirii Comerciale a medicamentului compensat eliberat pacientului, corespunzător prescrierii medicului: codului DCI, Denumirii Comune Internaționale și indicației. Codul Denumirii Comerciale a medicamentului este înscris în

conformitate cu Lista Denumirilor comerciale compensate actualizată și plasată pe pagina web a CNAM, compartimentul medicamente compensate rubrica farmaciei;

2) la pct.15 se indică numărul de comprimate eliberate pacientului, corespunzător prescrierii medicului. În cazul când divizarea/ambalajul primar a formelor farmaceutice solide perorale este mai mare sau mai mică decât cantitatea prescrisă, dar nu mai mult de 10 unități, se eliberează cantitatea conform ambalajului primar fără a fi deteriorat și se compensează cantitatea conform divizării primare a medicamentului.

Notă: În cazul în care cantitatea prescrisă de medicament depășește necesarul pentru maximum 3 luni de tratament, iar medicamentelor cu conținut de stupefiante, psihotrope și precursori necesarul până la 30 de zile de tratament, farmacistul eliberează cantitatea corectă conform prevederilor actelor normative în vigoare;

3) la pct.16 se indică prețul cu amănuntul al medicamentului în farmacie;

4) la pct.17 farmacistul indică suma compensată care urmează a fi achitată de CNAM după cum urmează:

a) În cazul în care prețul cu amănuntul pentru o unitate de măsură este mai mic decât suma fixă maximă compensată pentru medicamentul oferit gratuit, CNAM compensează prețul cu amănuntul.

În acest caz, la punctul 17 „Suma compensată” se calculează conform următoarelor formule:

Sc = Preț amănuntul comprimat x Nr. de comprimate, unde

Sc - reprezintă suma compensată;

Preț amănuntul comprimat – preț cu amănuntul per unitate de măsură;

Nr. de comprimate - numărul de unități (comprimate, fiole, flacoane, etc.) eliberate de farmacie (=pct.15).

La punctul 18 „Suma achitată de pacient” se indică zero lei.

b) În cazul în care prețul cu amănuntul pentru o unitate este egal cu suma fixă maximă compensată, CNAM compensează suma fixă maximă compensată.

În acest caz, la punctul 17 „Suma compensată” se calculează după formula:

Sc = Suma fixă maximă compensată comprimat x Nr. de comprimate, unde

Sc - reprezintă suma compensată;

Suma fixă maximă compensată comprimat – suma fixă maximă compensată per unitate de măsură (comprimat, fiolă, flacon, etc.);

Nr. de comprimate - numărul de unități (comprimate, fiole, flacoane, etc.) eliberate de farmacie (=pct.15).

La punctul 18 „Suma achitată de pacient” se indică zero lei.

c) În cazul în care prețul cu amănuntul pentru o unitate de măsură este mai mare decât suma fixă maximă compensată, CNAM compensează suma fixă compensată (stabilite conform ratei de comensare parțială a prețului).

În acest caz, la punctul 17 „Suma compensată” se calculează după formula:

Sc = Suma fixă compensată comprimat x Nr. de comprimate, unde

Sc - reprezintă suma compensată;

Suma fixă compensată comprimat – suma fixă compensată per unitate de măsură (comprimat, fiolă, flacon, etc.);

Nr. de comprimate - numărul de unități (comprimate, fiole, flacoane, etc.) eliberate de farmacie (=pct.15).

La punctul 18 se indică suma achitată de pacient, care reprezintă diferența dintre prețul cu amănuntul și suma fixă compensată de CNAM.

d) În cazul medicamentelor compensate 100% (integral), CNAM compensează prețul cu amănuntul.

În acest caz, la punctul 17 „Suma compensată” se calculează după formula:

Sc = Preț amănuntul comprimat x Nr. de comprimate, unde

Sc - reprezintă suma compensată;

Preț amănuntul comprimat – preț cu amănuntul per unitate de măsură;

Nr. de comprimate - numărul de unități (comprimate, fiole, flacoane, etc.) eliberate de farmacie (=pct.15).

La punctul 18 „Suma achitată de pacient” se indică zero lei.

5) la pct.18 se indică suma achitată de pacient, reprezentând diferența dintre prețul cu amănuntul (pct.16) și suma compensată de CNAM înscrisă la pct.17;

6) la pct.19 se înscrie numărul contractului încheiat de prestatorul de servicii farmaceutice care eliberează medicamentul și agenția teritorială a CNAM;

7) la pct.20 se notează data eliberării medicamentului, care trebuie să se încadreze în termenul de valabilitate al rețetei din data prescrierii ei.

8) la pct. 21 se indică suma în litere achitată de pacient.

În partea de jos al fiecărui exemplar de rețetă se va semna pacientul, confirmând primirea medicamentului compensat și achitarea, după caz, a contribuției personale, și farmacistul care a eliberat medicamentul, aplicînd parafa farmaciei cu denumirea ei și codul fiscal.”.

2. Conducătorii prestatorilor de servicii medicale vor asigura punerea în aplicare a formularelor de rețete de model nou după epuizarea stocului de rețete existent. .

3. Ministerul Sănătății, Muncii și Protecției Sociale și Compania Națională de Asigurări în Medicină vor asigura informarea tuturor lucrătorilor medicali, farmaciștilor și a populației despre modificările survenite în lista medicamentelor compensate din fondurile asigurării obligatorii de asistență medicală, precum și modul lor de compensare.

4. Prezentul ordin intră în vigoare la data publicării în Monitorul Oficial al Republicii Moldova.

Secretar de Stat

Tatiana ZATÎC

Director general adjunct

Iurie OSOIANU