



MINISTERUL SĂNĂTĂȚII AL REPUBLICII MOLDOVA

Nr. 2

Data: 13.03.2023

DECIZIA

Consiliului pentru medicamente compensate din fondurile asigurării obligatorii de asistență medicală

În conformitate cu prevederile Hotărârii de Guvern nr. 105/2022 „Cu privire la aprobarea mecanismului de negociere pentru includerea medicamentelor și/sau dispozitivelor medicale pentru compensare din fondurile asigurării obligatorii de asistență medicală” și Ordinului ministrului sănătății și al directorului general al CNAM nr.600/320-A /2015 „Cu privire la mecanismul de includere a medicamentelor pentru compensare din fondurile asigurării obligatorii de asistență medicală”, Consiliu pentru medicamente compensate

DECIDE:

1. A lua act de informația prezentată de către CNAM cu privire la executarea fondurilor asigurării obligatorii de asistență medicală (FAOAM) la subprogramul „*Servicii destinate compensării medicamentelor și dispozitivelor medicale*” și disponibilitatea FAOAM la acest subprogram pentru extinderea Listei medicamentelor compensate.
2. A lua act de informația prezentată de către Secretariatul Comisiei de negociere despre rezultatul negocierilor cu furnizorii privind prețurile de achiziție pentru denumirile comerciale (DC), care corespund denumirilor comune internaționale (DCI) aflate în proces de examinare spre includere în Lista medicamentelor compensate din fondurile asigurării obligatorii de asistență medicală (Listă).
- pentru adulți cu rata de compensare 100% din mediana prețurilor cu amănuntul, calculată în baza prețurilor de achiziție consemnate de către furnizori prin Garanțiile de preț negociat;
- pentru copii cu compensarea integrală (100% compensare).
3. Includerea în Listă a **DCI Rivaroxabanum comprimate filmate 10 mg, 15 mg și 20 mg**:
- pentru adulți cu rata de compensare 100% din mediana prețurilor cu amănuntul, calculată în baza prețurilor de achiziție consemnate de către furnizori prin Garanțiile de preț negociat;
- pentru copii cu compensarea integrală (100% compensare).
4. Respingerea cererilor de includere în Listă pentru următoarele medicamente:
 - 1) **DCI Ferrosi sulfas + Acidum folicum comprimate filmate, 288 mg/1 mg**
 - 2) **DCI Ferrimanitolum ovoalbuminum granule pentru soluție orală, 40 mg**
 - 3) **DCI Edoxabanum comprimate filmate, 15 mg, 30 mg și 60 mg**
 - 4) **DCI Rivaroxabanum comprimate filmate, 2,5 mg**
 - 5) **DCI Ipratropiū bromidum + Salbutamolum. soluție de inhalat prin nebulizator 0,5 mg/2,5 mg/2,5 ml**
 - 6) **DCI Apixabanum (neautorizat)**
 - 7) **DCI Dabigatranum (neautorizat)**

Secretariatul va informa operatorii economici / Comisia de specialitate cardiologie, despre motivul respingerii cererilor de includere a acestora în Listă.

5. Excluderea limitărilor în indicații pentru medicamentul din Listă - **DCI Nebivololum**, cu ulterioara prescriere conform indicațiilor din Rezumatul Caracteristicilor Produsului (RCP), la rata de compensare 80% din mediana prețurilor cu amănuntul, calculată în baza prețurilor de achiziție consemnate de către furnizori prin Garanțiile de preț negociat.

6. Aprobarea schemelor de tratament actualizate în baza Protocolelor Clinice Naționale (PCN), Standardelor de tratament și a RCP, pentru următoarele *maladii prioritare frecvent întâlnite în practica medicului de familie acceptate pentru tratament episodic în condiții de ambulator în sala de tratamente/staționar de zi, cabinele de proceduri și la domiciliu*:

- bolile aparatului digestiv,
- bolile sistemului osteo-articular, ale mușchilor și țesutului conjunctiv,
- bolile aparatului urinar,
- bolile endocrine, de nutriție și metabolism, conform anexei la prezenta Decizie.

6.1 Divizarea schemelor de tratament pentru copii și adulți, cu ajustarea dozelor și duratei de tratament corespunzător;

6.2 Excluderea din shemele de tratament a DCI care lipsesc în PCN și Standardele de tratament;

6.3 Completarea schemelor de tratament conform PCN, Standardelor de tratament și propunerilor comisiilor de specialitate cu DCI existente în lista medicamentelor compensate, aprobată prin Ordinul ministrului sănătății și directorului general CNAM nr. 605/133/2022;

6.4 Excluderea limitărilor de prescriere a **DCI Pantoprazolum** în cazul tratamentului gastritei, ulcerului gastric și duodenal;

6.5 Aprobarea modificărilor privind modul de administrare și durata tratamentului pentru **DCI Sulodexidum** în cazul complicațiilor diabetului zaharat (Diabet zaharat + angiopatiile, Nefropatia diabetică) în corespondere cu propunerile Comisiei de endocrinologie, Comisiei cardiologie și radiologie intervențională și RCP;

6.6 Completarea *Listei maladiilor prioritare frecvent întâlnite în practica medicului de familie acceptate pentru tratament episodic în condiții de ambulator în sala de tratamente/staționar de zi, cabinele de proceduri și la domiciliu*, cu poziții noi - 6 boli rare ale sistemului osteo-articular, ale mușchilor și țesutului conjunctiv la copii:

- artrita juvenilă idiopatică
- lupusul eritematos sistemic
- dermatomiozita juvenilă
- febra reumatismală acută
- vasculitele primare sistémice
- sclerodermia sistemică.

7. Aprobarea schemelor de tratament pentru maladiile noi, conform pct. 6.6, care prevăd preparate antiinflamatoare nesteroidiene, glucocorticosteroizi, terapia antibacteriană, conform anexei la prezenta Decizie.

8. Excluderea din Listă a **DCI Silymarinum**, urmare a actualizării schemei de tratament pentru maladie *hepatita cronică la adulți și copii* în conformitate cu PCN 23, 24 (Hepatite cronice la adulți), PCN 244, 245 (Hepatite cronice la copii) și în baza statutului OTC al acestui medicament (fără prescripție medicală).

9. Excluderea din Listă a DCI urmare a actualizării schemelor de tratament a unor *maladii prioritare frecvent întâlnite în practica medicului de familie acceptate pentru tratament episodic în condiții de*

ambulator în sala de tratamente/staționar de zi, cabinete de proceduri și la domiciliu, după cum urmează:

- **DCI Papaverinum** (în cazul modificărilor operate în schema de tratament la pancreatita cronica, pancreatita reactivă, PCN 58,195,196);
- **DCI Fluconazolum** (în cazul modificărilor operate în schema de tratament la artrita reactivă, PCN 76, 266, 267);
- **DCI Cyanocobalaminum** (în cazul modificărilor operate în schema de tratament la Diabet zaharat + Neuropatia diabetică, Standarde medicale Diagnostic Tratament 1.3.3);
- **DCI Captoprilum** (în cazul modificărilor operate în schema de tratament la Nefropatia diabetică, Standarde medicale Diagnostic Tratament 1.3.3).

10. Trecerea **DCI Leflunomidum** din Capitolul II Secțiunea 1 „*Medicamente compensate parțial pentru adulți și compensate integral (100%) pentru copii cu vârstă 0-18 ani*” în Capitolul I „*Lista de Denumiri Comune Internationale de medicamente compensate din fondurile asigurării obligatorii de asistență medicală pentru tratamentul de susținere (de durată) în condiții de ambulator*”, Secțiunea a 2-a „*Medicamente compensate integral (100%)*”, pct. 8 „**Pentru tratamentul bolilor de sistem și autoimune**”, compensarea integrală pentru adulți și copii.

11. Se pune în sarcina Comisiei de specialitate neurologie în termen de 5 zile lucrătoare, consultarea și actualizarea schemelor de tratament în conformitate cu PCN și/sau Standardele de tratament pentru boala cerebrovasculară și mielopatie.

12. Reformularea indicatiilor pentru prescrierea **DCI Deflazacortum** prin completarea cu sintagma nouă „*Becker*”, pentru a evita interpretarea incorectă a indicatiilor „*Distrofia musculară Duchenne*” și „*Distrofia musculară Becker*”.

13. Includerea în Listă a dozelor noi pentru următoarele medicamente:

- 1) **DCI Aripiprazolum - 5 mg, comprimate orodispersabile;**
- 2) **DCI Perindoprilum - 4 mg, 8 mg, comprimate;**
- 3) **DCI Fluticasoneum - 1 mg/ml, suspensie de inhalat prin nebulizator;**
- 4) **DCI Salbutamolum - 1 mg/ml, soluție de inhalat prin nebulizator;**
- 5) **DCI Dexamethasonum 2 mg, 4 mg, comprimate;**
- 6) **DCI Diclofenacum - 75 mg, capsule.**

14. Includerea în Listă a formelor farmaceutice noi pentru următoarele medicamente:

- 1) **DCI Cefuroximum - 750 mg, pulbere și solvent pentru soluție injectabilă;**
- 2) **DCI Pentoxifyllinum - 20 mg/ml - 5 ml, soluție injectabilă/perfuzabilă.**

15. Excluderea din Listă a formei farmaceutice „*spray nazal, suspensie*”, ce revine **DCI Mometasonum - 50 mcg/doză**.

16. Aprobarea modificărilor de rigoare din prezenta Decizie în Ordinele ministrului sănătății și al directorului general al CNAM nr. 605/133-A/2022 și nr.727/494/2016.

**Ministru al sănătății,
Președinte al Consiliului**

Ala NEMERENCO