



**ORDIN**  
mun. Chișinău

„ 06.01. 2022

nr. 04/04-A

**Cu privire la modificarea Ordinului ministrului sănătății și al directorului general al 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**

**ÎNREGISTRAT:**

Ministerul Justiției

al Republicii Moldova

nr. \_\_\_\_\_ din \_\_\_\_\_ 2022

Ministru \_\_\_\_\_

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 Hotărârea Guvernului nr.1372/2005 (Monitorul Oficial al Republicii Moldova, 2005, nr.176-181, art.1477),

**ORDONĂM:**

1. Ordinul ministrului sănătății și al directorului general al 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 la punctul 2 subpunctul 4) litera e<sup>1</sup>) textul ”Capitolul II” se substituie cu textul „Capitolul III”;

2) în Anexa nr.1:

a) Capitolul I:

în Secțiunea 1 punctul 5:

la poziția (055) NEBIVOLOLUM se exclude textul „cu vârsta de la 65 ani”;

se completează cu poziția:

„(030) ACENOCOUMAROLUM

Doza și forma farmaceutică	Suma fixă compensată per unitate de măsură (MDL)	
	Inclusiv TVA	Fără TVA
2 mg (comprimate)	0,62	0,57 ”

în Secțiunea 1 punctul 8, poziția (062) CABERGOLINUM (pentru tratamentul hiperprolactinemiei) se completează cu tabelul:

Doza și forma farmaceutică	Suma fixă compensată per unitate de măsură (MDL)	
	Inclusiv TVA	Fără TVA
”0,5 mg (comprimate)	71,95	66,62 ”

în Secțiunea 2, punctul 1 se completează cu pozițiile:

„**(231) COLECALCIFEROLUM (pentru tratamentul și profilaxia rahitismului la copii cu vârsta 0-2 ani)**”

Se acceptă pentru compensare următoarele doze și forme farmaceutice:

1. 18 000 UI/ml – 10 ml (picături orale, soluție)

„**(235) SILDENAFILUM (pentru HTP primară și secundară la copii)**”

Se acceptă pentru compensare următoarele doze și forme farmaceutice:

1. 50 mg (comprimate)”;

în Secțiunea 2 punctul 5, la poziția (525) textul „**ARIPRAZOLUM (pentru tratamentul schizofreniei la copii cu vârsta până la 18 ani, pentru tratamentul episoadelor maniacale la copii cu vârsta până la 18 ani)**” se substituie cu textul „**ARIPRAZOLUM (pentru tratamentul schizofreniei la copii cu vârsta până la 18 ani; pentru tratamentul episoadelor maniacale la copii cu vârsta până la 18 ani; pentru tulburări ale dispoziției afective (F30-39) la pacienți cu vârsta 13-45 ani)**”;

în Secțiunea 2, punctul 13 se completează cu poziția:

„**(395) Interferon-β-1b**”

Se acceptă pentru compensare următoarele doze și forme farmaceutice:

1. 250 mcg/ml (pulbere și solvent pentru soluție injectabilă)”;

b) la Capitolul II Secțiunea 1:

tabelul de la poziția **CLARITHROMYCINUM (033) pentru adulți, (919) pentru copii**, se completează cu rândul:

„125 mg/5 ml – 100 ml (granule/suspensie orală)	90,81	84,08	”
---	-------	-------	---

tabelul de la poziția **DEXAMETHASONUM (823) pentru adulți, (923) pentru copii**, se completează cu rândul:

„0,5 mg (comprimate)	0,82	0,76	”
----------------------	------	------	---

tabelul de la poziția **KETOPROFENUM (858) pentru adulți, (958) pentru copii**, se completează cu rândul:

„100 mg (supozitoare)	3,40	3,15	”
-----------------------	------	------	---

tabelul de la poziția **OMEPRAZOLUM (035) pentru adulți, (941) pentru copii**, se completează cu rândul:

„40 mg (capsule gastrorezistente)	2,83	2,62	”
-----------------------------------	------	------	---

c) la Capitolul III punctul 2:

poziția **CLARITHROMYCINUM (885) pentru adulți, (985) pentru copii**, se completează cu punctul 4, cu următorul cuprins:

„4. 125 mg/5 ml – 100 ml (granule/suspensie orală)”;

se exclud pozițiile:

„**FAMOTIDINUM (888) pentru adulți, (988) pentru copii**”

Se acceptă pentru compensare următoarele doze și forme farmaceutice:

1. 10 mg (comprimate filmate);
2. 20 mg (comprimate, comprimate filmate);
3. 40 mg (comprimate, comprimate filmate) ”

**„PENTOXIFYLLINUM (892) pentru adulți, (992) pentru copii**

Se acceptă pentru compensare următoarele doze și forme farmaceutice:

1. 200 mg (comprimate);
2. 400 mg (comprimate cu eliberare prelungită, comprimate filmate cu eliberare prelungită);
3. 600 mg (comprimate filmate cu eliberare prelungită, comprimate cu eliberare prelungită)”

2. Ministerul Sănătății și Compania Națională de Asigurări în Medicină vor asigura informarea tuturor lucrătorilor medicali, farmaciștilor și a populației despre modificările survenite în Ordinului ministrului sănătății și al directorului general al 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”.

3. Controlul asupra executării prezentului Ordin se atribuie dnei Zinaida Bezverhni, Secretar de Stat și dlui Iurie Osoianu, director general adjunct.

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

Ministru sănătății  
Ala NEMERENCO



Director general  
Ion DODON

