



Farmaciile + IT + Programe de sprijinire

CASA NAȚIONALĂ DE ASIGURĂRI DE SĂNĂTATE
DIRECTOR GENERAL *20.02.2014*
 Calca Călărașilor nr. 248, Bloc S19, Sector 3, București
 Tel. 0372/309.274, fax 0372/309.288

Nr. DG 238/19.02.2014

CAS 6946/20.02.2014

Catre,

CASA DE ASIGURARI DE SANATATE

In atentia,

Dnei/Dlui PRESEDINTE DIRECTOR GENERAL

A. Prin prezenta va informam ca in conformitate cu prevederile art.47 din *Ordinul MS nr. 1553 / 2013 pentru modificarea Ordinului MSP nr.1963/2008 pentru aprobarea Ghidului privind buna practică de distribuție angro a medicamentelor, aprobat prin “ înregistrările privind operațiile de distribuție efectuate, trebuie să includă, dar să nu se limiteze la următoarele informații:*

- data expediției;
- denumirea completă (fără abrevieri) și adresa distribuitorului angro persoană juridică, informații despre transportator (număr de telefon, persoane de contact);
- denumirea completă (fără abrevieri) și adresa destinatarului persoană juridică (unitate de distribuție angro, unitate de distribuție en detail);
- descrierea produselor, inclusiv: denumirea, forma farmaceutică, codul CIM și doza (dacă este cazul);
- cantitatea (numărul de unități comerciale din fiecare serie de medicament și cantitatea pe fiecare unitate comercială - dacă este cazul);
- numărul de serie și data de expirare;
- condițiile necesare pentru transport și depozitare (dacă este cazul);
- un număr unic care să permită identificarea fiecărei livrări."

Avand in vedere cele mentionate anterior, va rugam sa atentionati farmaciile cu circuit deschis, unitatile sanitare cu paturi si centrele de dializa ca:

- au obligatia de a urmari concordanta dintre codurile CIM ale medicamentelor inregistrate pe facturile de achizitie in ceea ce priveste denumirea comerciala a medicamentului, forma farmaceutica, concentratia, forma de ambalare, detinatorul de autorizatie de punere pe piata cu receptia propriu zisa si descrierea medicamentului din Nomenclatorul de medicamente pus la dispozitie de CNAS, inaintea inregistrarii medicamentului in gestiunea cantitativ valorica in vederea utilizarii si raportarii datelor de consum in sistemul informatic unic integrat SIUI
- pot refuza receptia medicamentului in situatia in care constata neconcordante intre datele de identificare ale medicamentului facturat de catre distribuitorul angros si descrierea acestuia din Nomenclatorul medicamentelor de uz uman, cel putin pana la remedierea neconcordantelor
- raspund de realitatea si exactitatea datelor de consum raportate caselor de asigurari de sanatate

B. In conformitate cu prevederile art 1 din OUG nr 77/2011 privind stabilirea unei contributii pentru finantarea unor cheltuieli din domeniul sanatatii, cu modificarile si completarile ulterioare, contributia trimestriala se datoreaza pentru:

- medicamente incluse in programele nationale de sanatate
- medicamente cu sau fara contributie personala, folosite in tratamentul ambulatoriu pe baza de prescriptie medicala prin farmaciile cu circuit deschis

- medicamente folosite in tratamentul spitalicesc
- medicamente utilizate in cadrul serviciilor medicale acordate prin centrele de dializa suportate din FNUASS si bugetul Ministerul Sanatatii.

Unitatile sanitare cu paturi si centrele de dializa care utilizeaza categoriile de medicamente mai sus mentionate in tratamentul spitalicesc (inclusiv prin sectiile/compartimentele pentru care nu se intocmeste FOOG/FOSZ si care sunt aprobatе sau avizate, dupa caz, de Ministerul Sanatatii, in conditiile legii, in structura organizatorica a spitalului) au obligatia de a raporta la casele de asigurari de sanatate consumul lunar de medicamente suportate atat din FNUASS cat si din bugetul Ministerului Sanatatii.

Avand in vedere ce mai sus mentionate, va reamintim ca aveți obligatia:

- de a aduce la cunostinta unitatilor sanitare cu paturi ca au obligatia de raporta lunar, la termenul si in formatul prevazut in Ordinul MS/CNAS nr 1518/890/2011, consumul de medicamente suportate din FNUASS si bugetul Ministerului Sanatatii utilizate in tratamentul spitalicesc, fara a include in raportarc mdicamentele primite din donatii, sponsorizari, studii clinice, etc
- de a valida consumul lunar de medicamente raportat de unitatile sanitare cu paturi urmarind raportarea consumului prin toate tipurile de sectii/compartimente aprobatе/avizate in structura organizatorica a spitalului ce pot utiliza in tratamentul spitalicesc medicamente suportate din FNUASS si din bugetul Ministerului Sanatatii (UPU, CPU, camera de garda, urgente MU, ATI – sectii/compartimente codificate in Ordinul MSF nr 457/2001 privind reglementarea denumirii si codificarii structurilor organizatorice-sectii, compartimente, laboratoare, cabinete - ale unitatilor sanitare din Romania)
- de a aplica sancțiunile prevazute de lege in cazul constatarii nerespectarii obligatiei contractuale de raportare lunara a consumului de medicamente

DIRECTOR GENERAL,

