

Avand in vedere faptul ca, in Monitorul Oficial al Romaniei partea I nr 842 din 16.10.2019 a fost publicata Hotararea de Guvern nr 753/2019 privind modificarea si completarea anexei la HG nr 720/2008 cu modificarile si completarile ulterioare, prin care, incepand cu 01.11.2019, pentru medicamentele DCI Panobinostatium si DCI Ustekinumab a fost eliminata adnotarea Ω , adnotare specifica medicamentelor incluse conditionat in Lista in baza unor contracte cost volum, astfel incat, cu data mai sus mentionata, tratamentul se efectueaza in baza protocoalelor terapeutice elaborate de comisiile de specialitate ale Ministerului Sănătății și pot fi administrate și în regim de spitalizare de zi

precizam urmatoarele:

1. Incepand cu data de 01.11.2019, in conformitate cu prevederile protocoalelor terapeutice specifice aprobate prin Ordinul MS/CNAS nr 1301/500/2008 cu modificarile si completarile ulterioare si in baza formularelor specifice aprobate prin Ordinul CNAS nr 141/2017 cu modificarile si completarile ulterioare, transmise si confirmate in PIAS, vor beneficia de tratament cu DCI Panobinostatium (afectiuni hematologice) sau DCI Ustekinumab (psoriazis cronic sever) toti pacientii care indeplinesc conditiile de eligibilitate pentru includerea in tratament (pacientii nou diagnosticati+pacientii eligibili deja inclusi in tratament in baza contractelor cost volum).
2. Prescriptiile medicale electronice emise de medicul curant ca si prescriptii de tip cost – volum pana la data de 31.10.2019 inclusiv si neeliberate de farmacii pana la aceasta data, nu vor mai mai putea fi eliberate incepand cu 01.11.2019, fiind necesara emiterea de catre medicul curant a unei noi prescriptii medicale electronice obisnuite.
3. Incepand cu data de 01.11.2019, nu mai sunt aplicabile limitarile aferente perioadei de prescriere pentru medicamentele ce fac obiectul contractelor cost volum prevazuta la art 2 alin (1) din anexa nr 36 la Ordinul MS/CNAS nr 397/836/2018 cu modificarile si completarile ulterioare si ale art 32 lit g) din Ordinul CNAS nr 245/2017 cu modificarile si completarile ulterioare. perioada de prescriere a medicamentelor Ustekinumab si Panobinostatium poate fi de până la 90/91/92 de zile, perioada stabilită de comun acord de medicul prescriptor și asiguratul beneficiar al prescripției medicale, tinand cont de starea bolnavului la momentul prescrierii și prognosticul bolii.
4. Se mentine obligativitatea intocmirii de catre medicul curant a unei prescriptii medicale electronice distincte pentru aceste medicamente, in conformitate cu prevederile pct.6, subpunctul 6.5 Capitolul I din anexa nr 2 la Ordinul MS/CNAS nr 674/252/2012 cu modificarile si completările ulterioare.