

ministrul sănătății emite următorul ordin:

Art. 1. — (1) Prezentul ordin reglementează metodologia de monitorizare a prescrierii și eliberării la nivel național a medicamentelor care se eliberează pe bază de prescripție medicală din categoria antibioticice și antifungice de uz sistemic, aprobată în Nomenclatorul medicamentelor de uz uman, publicat de către Agenția Națională a Medicamentului și Dispozitivelor Medicale din România (ANMDMR) pe site-ul propriu.

(2) Sunt exceptate de la prevederile prezentului ordin medicamentele care conțin una sau mai multe substanțe, singure sau în combinații, prescrise în rețetele magistrale care se prepară în farmacie.

Art. 2. — În sensul prezentului ordin, următorii termeni se definesc după cum urmează:

a) *medicamente din categoria antibioticice și antifungice de uz sistemic* — toate medicamentele de uz uman înregistrate în Nomenclatorul medicamentelor de uz uman, care conțin una sau mai multe substanțe, singure sau în combinații, a căror denumire comună internațională este prevăzută în anexa nr. 1 care face parte integrantă din prezentul ordin;

b) *prescripție medicală* — orice prescripție eliberată de medic în afara sistemului de asigurări sociale de sănătate și care cuprinde cel puțin un medicament din cele menționate la lit. a), după modelul prevăzut în anexa nr. 2 care face parte integrantă din prezentul ordin.

Art. 3. — (1) Pentru medicamentele din categoria antibioticice și antifungice de uz sistemic prescrise în afara sistemului de asigurări sociale de sănătate se utilizează exclusiv prescripția medicală definită la art. 2 lit. b).

(2) Medicamentele din categoria antibioticice și antifungice de uz sistemic prescrise de către medici se eliberează pacienților sau apartinătorilor acestora de către farmaciștii angajați în cadrul unităților farmaceutice autorizate, exclusiv în baza prescripției medicale definite la art. 2 lit. b), care va cuprinde minimum următoarele date:

1. seria și numărul prescripției medicale, unice, generate la nivelul fiecărui prescriptor;

2. unitatea sanitată identificată prin denumire, adresă și număr de telefon;

3. datele pacientului căruia îi sunt prescrise medicamentele definite la art. 2 lit. a), respectiv:

a) pentru cetățenii români și străini cu domiciliul sau rezidența în România: CNP sau CID (codul de identificare al asiguratului), numele, prenumele, vârstă;

b) pentru cetățenii străini care nu au rezidență în România: codul țării, numărul pașaportului sau numărul cardului EU (CE), numele, prenumele, vârstă;

4. codul de diagnostic utilizat în cadrul Sistemului informatic unic integrat al asigurărilor sociale de sănătate din România, conform clasificării internaționale a maladiilor de către Organizația Mondială a Sănătății;

5. medicamentul prescris, caracterizat prin: denumire comună internațională, concentrație, formă farmaceutică, mod de administrare, cantitate (exprimată în unități terapeutice), durata tratamentului;

6. semnătura medicului prescriptor;

7. codul de parafă;

8. data eliberării prescripției medicale.

(3) Prin excepție de la prevederile alin. (1), farmaciștii care își desfășoară activitatea în unități farmaceutice autorizate, în situații de urgență medicală, pot elibera medicamente din categoria antibioticice și antifungice de uz sistemic a căror denumire comună internațională este marcată cu semnul „*” în anexa nr. 1 la prezentul ordin, în lipsa unei prescripții medicale, în cantitatea maximă aferentă dozei pe 72 de ore, doză calculată în acord cu modul de administrare prevăzut în rezumatul caracteristicilor produsului. Doza de urgență poate fi eliberată o

singură dată în cursul unui tratament pentru un pacient, în baza declarației al cărei model este prevăzut în anexa nr. 3 care face parte integrantă din prezentul ordin.

(4) Eliberarea medicamentelor prevăzute la alin. (3) se face cu respectarea procedurii de eliberare a medicamentelor în regim de urgență din cadrul Regulilor de bună practică farmaceutică și cu înregistrarea la nivelul farmaciei care eliberează doza de urgență a următoarelor informații minime:

1. datele pacientului:

a) pentru cetățenii români și străini cu domiciliul sau rezidența în România: CNP sau CID (codul de identificare al asiguratului), numele, prenumele, vârstă;

b) pentru cetățenii străini care nu au carte de rezidență: codul țării, numărul pașaportului sau numărul cardului EU (CE), numele, prenumele, vârstă;

2. medicamentul eliberat, caracterizat prin: denumire comună internațională, concentrație, formă farmaceutică, mod de administrare, cantitate (exprimată în unități terapeutice);

3. numele și semnătura farmacistului care a eliberat medicamentul;

4. diagnostic/starea patologică;

5. data eliberării medicamentului.

Art. 4. — (1) Valabilitatea prescripției medicale reglementate prin prezentul ordin nu poate depăși ultima zi a tratamentului, conform modului de administrare și duratei tratamentului recomandat de către medicul prescriptor.

(2) Prescripția medicală prevăzută la art. 3 alin. (2) se reține în farmacie și poate fi eliberată fracționat doar în cadrul aceleiași farmacii, fără a depăși cantitatea totală prescrisă.

Art. 5. — (1) Unitățile farmaceutice care eliberează medicamente din categoria celor definite la art. 2 lit. a) pentru tratamentul în ambulatoriu au obligația să raporteze zilnic toate operațiunile efectuate cu aceste medicamente, utilizând sistemul electronic de raportare dezvoltat de Serviciul de Telecomunicații Speciale și reglementat prin Ordinul ministrului sănătății nr. 1.345/2016 privind raportarea zilnică a stocurilor și operațiunilor comerciale efectuate cu medicamentele de uz uman din Catalogul național al prețurilor medicamentelor autorizate de punere pe piață în România de către unitățile de distribuție angro a medicamentelor, importatori, fabricanți autorizați și farmaciile cu circuit închis și deschis, cu modificările și completările ulterioare.

(2) Pentru medicamentele din categoria celor menționate la art. 2 lit. a), raportarea zilnică va cuprinde următoarele informații:

a) seria și numărul prescripției medicale;

b) medicamentul: codul de identificare al medicamentului (CIM);

c) cantitatea, exprimată în unități terapeutice;

d) datele de identificare a pacientului, respectiv:

(i) pentru persoane fizice, cetățeni români sau cetățeni străini cu reședință în România: CNP sau CID (codul de identificare al asiguratului);

(ii) pentru persoane fizice, cetățeni străini: numărul pașaportului sau numărul cardului EU (CE);

e) codul de diagnostic;

f) codul de parafă.

(3) Prin excepție de la alin. (2), raportarea zilnică a medicamentelor eliberate în condițiile art. 3 alin. (3) va cuprinde următoarele informații:

a) medicamentul: codul de identificare al medicamentului (CIM);

b) cantitatea, exprimată în unități terapeutice;

c) datele de identificare a pacientului, respectiv:

(i) pentru persoane fizice, cetățeni români sau cetățeni străini cu reședință în România: CNP sau CID;

(ii) pentru persoane fizice, cetățeni străini: numărul pașaportului sau numărul cardului EU (CE).

(4) În termen de 48 de ore de la data publicării prezentului ordin în Monitorul Oficial al României, Partea I, Ministerul Sănătății publică pe pagina dedicată sistemului electronic de raportare de pe site-ul propriu specificațiile tehnice ale serviciului web, actualizate conform alin. (2).

(5) În termen de 60 de zile de la data intrării în vigoare a prezentului ordin, unitățile farmaceutice au obligația de a-și adapta sistemul informatic propriu de gestiune în vederea respectării prevederilor alin. (1) și (2).

Art. 6. — Ministerul Sănătății, ANMDMR și Institutul Național de Sănătate Publică au acces securizat la informațiile din sistemul electronic de raportare privind datele prevăzute la art. 5 alin. (1).

Art. 7. — Lista denumirilor comune internaționale prevăzute în anexa nr. 1 se actualizează lunar de către Ministerul Sănătății, la propunerea ANMDMR, în acord cu actualizarea Nomenclatorului medicamentelor de uz uman.

Art. 8. — Prezentul ordin se publică în Monitorul Oficial al României, Partea I.

Ministrul sănătății,
Alexandru Rafila

București, 10 ianuarie 2024.

Nr. 63.

ANEXA Nr. 1

L I S T A
denumirilor comune internaționale din categoria antibioticice și antifungice de uz sistemic

Nr. crt.	Denumirea comună internațională	Nr. crt.	Denumirea comună internațională
1	AMIKACINUM	33	DALBAVANCINUM
2	AMOXICILLINUM*	34	DAPTOXYCLINUM
3	AMOXICILLINUM + ACIDUM CLAVULANICUM*	35	DOXYCYCLINUM*
4	AMPICILLINUM*	36	ERAVACICLINUM
5	AMPICILLINUM + SULBACTAM	37	ERTAPENEMUM
6	AZITHROMYCINUM	38	ERYTHROMYCINUM*
7	AZTREONAM	39	FIDAXOMICINUM
8	BENZATHINI BENZYL PENICILLINUM	40	FOSFOMYCINUM
9	BENZYL PENICILLINUM	41	GENTAMICINUM
10	CEFACLORUM	42	IMIPENEMUM + CILASTATINUM
11	CEFADROXILUM*	43	IMIPENEMUM + CILASTATINUM + RELEBACTAMUM
12	CEFALEXINUM*	44	KANAMYCINUM
13	CEFAZOLINUM	45	LEVOFLOXACINUM
14	CEFEPIMUM	46	LINEZOLIDUM
15	CEFIXIMUM	47	MEROPENEMUM
16	CEFOPERAZONUM	48	METRONIDAZOLUM i.v.
17	CEFOTAXIMUM	49	METRONIDAZOLUM oral*
18	CEFPODOXIMUM	50	MINOCYCLINUM
19	CEFTAROLINUM FOSMIL	51	MOXIFLOXACINUM
20	CEFTAZIDIMUM	52	NITROFURANTOINUM*
21	CEFTRIAXONUM	53	NITROXOLINUM
22	CEFUROXIMUM	54	NORFLOXACINUM
23	CHLORAMPHENICOLUM*	55	OFLOXACINUM
24	CIPROFLOXACINUM	56	OXACILLINUM*
25	CLARITHROMYCINUM*	57	PEFLOXACINUM
26	CLINDAMYCINUM*	58	PHENOXYMETHYL PENICILLINUM*
27	COLISTIMETAT DE SODIU	59	PIPERACILLINUM + TAZOBACTAMUM
28	COLISTINUM	60	RIFAMPICINUM
29	COMBINĂȚII (CEFOPERAZONUM + SULBACTAMUM)	61	RIFAXIMINUM
30	COMBINĂȚII (CEFTAZIDIMUM + AVIBACTAMUM)	62	SPIRAMYCINUM
31	COMBINĂȚII (CEFTOLOZANUM + TAZOBACTAMUM)	63	STREPTOMYCINUM
32	CYCLOSERINUM	64	SULFAFURAZOLUM*
		65	SULFAMETHOXAZOLUM + TRIMETHOPRIMUM*

Nr. crt.	Denumirea comună internațională
66	SULTAMICILLINUM*
67	TEICOPLANINUM
68	TETRACYCLINUM*
69	TIGECYCLINUM
70	TINIDAZOLUM*
71	TOBRAMYCINUM
72	VANCOMYCINUM
73	NYSTATINUM*
74	AMPHOTERICINUM B
75	FLUCONAZOLUM
76	ITRACONAZOLUM

Nr. crt.	Denumirea comună internațională
77	VORICONAZOLUM
78	POSACONAZOLUM
79	ISAVUCONAZOLUM
80	CASPOFUNGINUM
81	ANIDULAFUNGINUM
82	MICAFUNGINUM
83	COMBINATII (BETHAMETASONUM + CLORAMPHENICOLUM)*
84	COMBINATII (ROLITETRACYCLINUM + CHLORAMPHENICOLUM + COLISTINUM)*
85	NETILMICINUM

ANEXA Nr. 2**MODEL PRESCRIPTIE MEDICALĂ**

Unitatea sanitată

Seria Nr.

(denumirea, adresa și numărul de telefon)

Datele pacientului , CNP/CID (codul de identificare al asiguratului)/numărul pașaportului/
 (numele, prenumele, vârstă)
 numărul cardului EU (CE) ; Diagnostic
 (codul utilizat în cadrul Sistemului informatic unic integrat al asigurărilor de sănătate din România)

(diagnostic descriptiv)

Detalii medicament:

Denumirea comercială și/sau denumirea comună internațională

Concentrația; forma farmaceutică

Modul de administrare

Cantitatea (exprimată în unități terapeutice)

Durata tratamentului (nr. zile/luni)

Numele și semnătura medicului prescriptor

Codul de parafă

Data eliberării prescripției medicale

ANEXA Nr. 3**DECLARAȚIE**

Sub sanctionurile aplicate faptei de fals în declarații prevăzute de Legea nr. 286/2009 privind Codul penal, cu modificările și completările ulterioare, subsemnatul/subsemnată, , domiciliat(ă) în , str. nr., bl., sc., ap., județul/sectorul , legitimat(ă) cu B.I./C.I. seria nr., CNP , declar pe propria răspundere că nu am ridicat din altă unitate farmaceutică cantitatea maximă aferentă dozei pe 72 de ore de medicament , în cursul acestui tratament.

Data

Semnătura pacientului/apărătorului

EDITOR: PARLAMENTUL ROMÂNIEI — CAMERA DEPUTAȚILOR

„Monitorul Oficial” R.A., Str. Parcului nr. 65, sectorul 1, București; 012329
 C.I.F. RO427282, IBAN: RO55RNCB0082006711100001 BCR

și IBAN: RO12TREZ7005069XXX000531 DTCPMB (allocat numai persoanelor juridice bugetare)
 Tel. 021.318.51.29/150, fax 021.318.51.15, e-mail: marketing@ramo.ro, www.monitoruloficial.ro

Adresa Centrului pentru relații cu publicul este: șos. Panduri nr. 1, bloc P33, sectorul 5, București; 050651.
 Tel. 021.401.00.73, 021.401.00.78, e-mail: concursurfp@ramo.ro, convocariaga@ramo.ro
 Pentru publicări, încărcați actele pe site, la: <https://www.monitoruloficial.ro>, secțiunea Publicări.



5948493 479321