



ORDIN
mun. Chișinău

22 martie 2023

nr. 231/71-A


Cu privire la modificarea anexei nr. 1 la Ordinul ministrului sănătății și al directorului general al Companiei Naționale de Asigurări în Medicină nr. 605/133-A din 21.06.2022 cu privire la medicamentele și dispozitivele medicale compensate din fondurile asigurării obligatorii de asistență medicală

ÎNREGISTRAT:

Ministerul Justiției

al Republicii Moldova

nr. 1781 din 24 martie 2023

Ministru  Veronica Mihailov-Moraru

În temeiul pct. 2 din Regulamentul privind prescrierea și eliberarea medicamentelor și dispozitivelor medicale compensate pentru tratamentul în condiții de ambulatoriu al persoanelor înregistrate la medicul de familie, aprobat prin Hotărârea Guvernului nr.106/2022 (Monitorul Oficial al Republicii Moldova, 2022, nr.61-67, art. 153),

ORDONĂM:

1. Anexa nr. 1 la Ordinul ministrului sănătății și al directorului general al Companiei Naționale de Asigurări în Medicină nr. 605/133-A din 21.06.2022 cu privire la medicamentele și dispozitivele medicale compensate din fondurile asigurării obligatorii de asistență medicală (Monitorul Oficial al Republicii Moldova, 2022, nr.186, art. 718²), cu modificările ulterioare, înregistrat la Ministerul Justiției cu nr.1728 din 21 iunie 2022, se modifică după cum urmează:

1) la Capitolul I, secțiunea 1:

a) punctul 5:

la poziția **(011) ACIDUM ACETYLSALICYLICUM**, doza 150 mg, după cuvintele „comprimate filmate”, se completează cu textul „, comprimate gastrorezistente”;

pozițiile **(055) NEBIVOLOLUM** și **(056) PERINDOPRILUM** vor avea următorul cuprins:

„(055) NEBIVOLOLUM

Se acceptă pentru compensare, conform prețului cu amănuntul negociat și inclus în Lista DC de medicamente compensate, cu rata de compensare 80 % din prețul medianic.

Doza și forma farmaceutică	Suma fixă compensată per unitate de măsură (MDL)	
	Inclusiv TVA	Fără TVA

5 mg (comprimate)	1,79	1,66
--------------------------	------	------

(056) PERINDOPRILUM (pentru tratamentul pacienților hipertensivi cu cardiopatie ischemică și/sau infarct miocardic)

Doza și forma farmaceutică	Suma fixă compensată per unitate de măsură (MDL)	
	Inclusiv TVA	Fără TVA
4 mg (comprimate)	1,44	1,33
5 mg (comprimate filmate)	3,70	3,43
8 mg (comprimate)	2,16	2,00
10 mg (comprimate filmate)	3,98	3,69”

după poziția **(056) PERINDOPRILUM** se completează cu poziția **(072) RIVAROXABANUM** cu următorul cuprins:

„(072) RIVAROXABANUM

Se acceptă pentru compensare, conform prețului cu amănuntul negociat și inclus în Lista DC de medicamente compensate, cu rata de compensare 100 % din prețul medianic.

Doza și forma farmaceutică	Suma fixă compensată per unitate de măsură (MDL)	
	Inclusiv TVA	Fără TVA
10 mg (comprimate filmate)	15,53	14,38
15 mg (comprimate filmate)	13,15	12,18
20 mg (comprimate filmate)	13,36	12,37”

b) la punctul 7, poziția **(824) DICLOFENACUM** va avea următorul cuprins:

„(073) DICLOFENACUM

Doza și forma farmaceutică	Suma fixă compensată per unitate de măsură (MDL)	
	Inclusiv TVA	Fără TVA
25 mg (comprimate gastrorezistente, comprimate filmate gastrorezistente)	0,29	0,27
50 mg (comprimate gastrorezistente, comprimate filmate)	0,70	0,65
75 mg (capsule)	2,40	2,22
100 mg (comprimate filmate cu eliberare prelungită, capsule cu eliberare prelungită)	2,67	2,47
50 mg (supozitoare)	3,16	2,93
100 mg (supozitoare)	3,54	3,28”

2) la Capitolul I, secțiunea a 2-a:

a) punctul 1, după poziția **(230) FERRI (III) HYDROXIDUM CUM POLYMALTOXI COMPLEXUM**, se completează cu poziția **(272) RIVAROXABANUM** cu următorul cuprins:

„(272) RIVAROXABANUM

Se acceptă pentru compensare, conform prețului cu amănuntul negociat și inclus în Lista DC de medicamente compensate, următoarele doze și forme farmaceutice:

1. 10 mg (comprimate filmate);
2. 15 mg (comprimate filmate);
3. 20 mg (comprimate filmate).”

b) la punctul 5, poziția **(525) ARIPIPRAZOLUM** va avea următorul cuprins:

„(525) ARIPIPRAZOLUM (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

Se acceptă pentru compensare următoarele doze și forme farmaceutice:

1. 5 mg (comprimate orodispersabile);
2. 10 mg (comprimate, comprimate orodispersabile);
3. 15 mg (comprimate, comprimate orodispersabile).”

c) la punctul 7, poziția **(384) MOMETASONUM** va avea următorul cuprins:

„(384) MOMETASONUM

Se acceptă pentru compensare următoarea doză și formă farmaceutică:

1. 0,1% (cremă, unguent).”

d) punctul 8:

la poziția **(064) DEFLAZACORTUM** textul „(inclusiv artrita reumatoidă)” se exclude;

după poziția **(064) DEFLAZACORTUM** se completează cu poziția **(074) LEFLUNOMIDUM** cu următorul cuprins:

„(074) LEFLUNOMIDUM

Se acceptă pentru compensare următoarea doză și formă farmaceutică:

1. 20 mg (comprimate filmate).”

e) la punctul 11, poziția **(037) PANCREATINUM** va avea următorul cuprins:

„(037) PANCREATINUM

Se acceptă pentru compensare următoarele doze și forme farmaceutice:

1. 10000 UA (capsule);
2. 10000 UI (comprimate gastrorezistente);
3. 20000 UA (comprimate filmate);
4. 150 mg (capsule gastrorezistente);
5. 300 mg (capsule gastrorezistente).”

f) denumirea punctului 13 se completează cu textul **„/BECKER”;**

3) la Capitolul II, secțiunea 1:

a) poziția **CAPTOPRILUM (810) pentru adulți, (910) pentru copii** se exclude;

b) la poziția CEFUROXIMUM (817) pentru adulți, (225) pentru copii, doza 750 mg, după cuvântul „perfuzabilă”, se completează cu textul „ ; pulbere și solvent pentru soluție injectabilă”;

c) poziția CYANOCOBALAMINUM (821) pentru adulți, (921) pentru copii se exclude;

d) poziția DEXAMETHASONUM (823) pentru adulți, (923) pentru copii se completează cu textul:

„2 mg (comprimate)	3,43	3,18
4 mg (comprimate)	6,70	6,20”

e) poziția DICLOFENACUM (824) pentru adulți, (924) pentru copii va avea următorul cuprins:

<u>„DICLOFENACUM (824) pentru adulți, (924) pentru copii</u>		
Doza și forma farmaceutică	Suma fixă compensată per unitate de măsură (MDL)	
	Inclusiv TVA	Fără TVA
25 mg (comprimate gastrorezistente, comprimate filmate gastrorezistente)	0,29	0,27
50 mg (comprimate gastrorezistente, comprimate filmate)	0,70	0,65
75 mg (capsule)	2,40	2,22
100 mg (comprimate filmate cu eliberare prelungită, capsule cu eliberare prelungită)	2,67	2,47
75 mg/3 ml – 3 ml (soluție injectabilă)	4,67	4,32
50 mg (supozitoare)	3,16	2,93
100 mg (supozitoare)	3,54	3,28”

f) poziția FLUCONAZOLUM (831) pentru adulți, (931) pentru copii se exclude;

g) poziția FLUTICASONUM (862) pentru adulți, (232) pentru copii se completează cu textul

„1 mg/ml (suspensie de inhalat prin nebulizator)	20,23	18,73”
--	-------	--------

h) poziția LEFLUNOMIDUM (834) pentru adulți, (934) pentru copii se exclude;

i) poziția PAPAVERINUM (843) pentru adulți, (943) pentru copii se exclude;

j) poziția PENTOXIFYLLINUM (844) pentru adulți, (944) pentru copii, doza 20 mg/ml - 5 ml după cuvintele „soluție injectabilă” se completează cu textul „ ; soluție injectabilă/perfuzabilă”;

k) poziția SILYMARINUM (850) pentru adulți, (950) pentru copii se exclude;

l) poziția SALBUTAMOLUM (871) pentru adulți, (971) pentru copii se completează cu textul

„1 mg/ml – 2 ml (soluție de inhalat prin nebulizator)	5,03	4,66
2,5 mg/2,5 ml (soluție de inhalat prin nebulizator)	5,21	4,82”

4) la Capitolul II, secțiunea a 2-a:

a) la punctul 4, poziția **(237) PANCREATINUM** va avea următorul cuprins:

„**(237) PANCREATINUM**

Se acceptă pentru compensare următoarele doze și forme farmaceutice:

1. 10000 UA (capsule);
2. 10000 UI (comprimate gastrorezistente);
3. 150 mg (capsule gastrorezistente);
4. 250 mg (comprimate gastrorezistente);
5. 300 mg (capsule gastrorezistente);
6. 5000 UI + 7000 UI + 400 UI (comprimate filmate gastrorezistente)”.

b) la punctul 5:

poziția **(227) AMBROXOLUM** va avea următorul cuprins:

„**(227) AMBROXOLUM**

Se acceptă pentru compensare următoarele doze și forme farmaceutice:

1. 15 mg/5 ml – 100 ml (sirop, soluție orală);
2. 15 mg/5 ml – 120 ml (sirop);
3. 15 mg/5 ml – 150 ml (sirop);
4. 30 mg/5 ml – 100 ml (sirop);
5. 30 mg/5 ml – 120 ml (sirop);
6. 30 mg/5 ml – 150 ml (sirop);
7. 30 mg (comprimate);
8. 60 mg (comprimate efervescente).”

la poziția **(225) CEFUROXIMUM**, doza 750 mg, după cuvântul „perfuzabilă”, se completează cu textul „ , pulbere și solvent pentru soluție injectabilă”;

5) la Capitolul II, secțiunea a 3-a:

a) la poziția **(400) ACIDUM ACETYLSALICYLICUM**, doza 150 mg, după cuvintele „comprimate filmate” se completează cu textul „ ; comprimate gastrorezistente”;

b) poziția **(403) DICLOFENACUM** va avea următorul cuprins:

„**(403) DICLOFENACUM**

Se acceptă pentru compensare următoarele doze și forme farmaceutice:

1. 50 mg (comprimate gastrorezistente, comprimate filmate);
2. 75 mg (capsule);
3. 100 mg (comprimate filmate cu eliberare prelungită, capsule cu eliberare prelungită);
4. 50 mg (supozitoare);
5. 100 mg (supozitoare).”

6) la Capitolul II, secțiunea a 4-a, poziția (866) ACIDUM ACETYLSALICYLICUM, doza 150 mg, după cuvintele „**comprimate filmate**” se completează cu textul „, , **comprimate gastrorezistente**”.

2. Ministerul Sănătății și Compania Națională de Asigurări în Medicină vor asigura informarea tuturor lucrătorilor medicali, farmaciștilor și a populației despre modificările efectuate în Ordinul ministrului sănătății și al directorului general al Companiei Naționale de Asigurări în Medicină nr. 605/133-A din 21.06.2022 cu privire la medicamentele și dispozitivele medicale compensate din fondurile asigurării obligatorii de asistență medicală.

3. Controlul asupra executării prezentului Ordin se atribuie dlui Ion Prisăcaru, secretar de stat al Ministerului Sănătății și dnei Doina-Maria Rotaru, director general adjunct al Companiei Naționale de Asigurări în Medicină.

4. Prezentul ordin intră în vigoare la data de 01 aprilie 2023.

Secretar general

Lilia GANTEA



Director general

Ion DODON

