



MONITORUL OFICIAL

AL

ROMÂNIEI

Anul XIV — Nr. 83

PARTEA I
LEGI, DECRETE, HOTĂRĂRI ȘI ALTE ACTE

Vineri, 1 februarie 2002

SUMAR

Nr.

Pagina

ACTE ALE CASEI NAȚIONALE DE ASIGURĂRI
DE SĂNĂTATE ȘI COLEGIULUI MEDICILOR
DIN ROMÂNIA

629/4.233/2001. — Ordin al președintelui Casei Naționale
de Asigurări de Sănătate și al președintelui
Colegiului Medicilor din România pentru aprobarea
Normelor metodologice de aplicare a Contractului-

cadru privind condițiile acordării medicamentelor cu
și fără contribuție personală în tratamentul ambu-
latoriu și a Contractului-cadru privind condițiile
acordării dispozitivelor medicale destinate corectării
și recuperării deficiențelor organice sau funcționale
ori corectării unor deficiențe fizice, în cadrul siste-
mului asigurărilor sociale de sănătate.....

1-32

ACTE ALE CASEI NAȚIONALE DE ASIGURĂRI DE SĂNĂTATE ȘI COLEGIULUI MEDICILOR DIN ROMÂNIA

CASA NAȚIONALĂ DE ASIGURĂRI DE SĂNĂTATE
Nr. 629 din 28 decembrie 2001

COLEGIUL MEDICILOR DIN ROMÂNIA
Nr. 4.233 din 28 decembrie 2001

ORDIN

**pentru aprobarea Normelor metodologice de aplicare a Contractului-cadru
privind condițiile acordării medicamentelor cu și fără contribuție personală în tratamentul
ambulatoriu și a Contractului-cadru privind condițiile acordării dispozitivelor medicale destinate
corectării și recuperării deficiențelor organice sau funcționale ori corectării unor deficiențe fizice,
în cadrul sistemului asigurărilor sociale de sănătate**

Președintele Casei Naționale de Asigurări de Sănătate și președintele Colegiului Medicilor din România,

în temeiul prevederilor:

- Legii asigurărilor sociale de sănătate nr. 145/1997, cu modificările și completările ulterioare;
 - Legii nr. 74/1995 privind exercitarea profesiei de medic, înființarea, organizarea și funcționarea Colegiului Medicilor din România, cu modificările și completările ulterioare;
 - Hotărârii Guvernului nr. 1.331/2001 pentru aprobarea Contractului-cadru privind condițiile acordării medicamentelor cu și fără contribuție personală în tratamentul ambulatoriu și a Contractului-cadru privind condițiile acordării dispozitivelor medicale destinate corectării și recuperării deficiențelor organice sau funcționale ori corectării unor deficiențe fizice, în cadrul sistemului asigurărilor sociale de sănătate;
 - Statutului Casei Naționale de Asigurări de Sănătate, publicat în Monitorul Oficial al României, Partea I, nr. 154 din 29 martie 2001, cu modificările și completările ulterioare,
- emit următorul ordin:

Art. 1. — Se aprobă Normele metodologice de aplicare a Contractului-cadru privind condițiile acordării medicamentelor cu și fără contribuție personală în tratamentul ambu-

latoriu și a Contractului-cadru privind condițiile acordării dispozitivelor medicale destinate corectării și recuperării deficiențelor organice sau funcționale ori corectării unor

deficiențe fizice, în cadrul sistemului asigurărilor sociale de sănătate, prevăzute în anexele nr. 1—7 care fac parte integrantă din prezentul ordin.

Art. 2. — Prevederile prezentului ordin intră în vigoare la data de 1 ianuarie 2002. De la această dată își încetează aplicabilitatea prevederile Ordinului președintelui Casei Naționale de Asigurări de Sănătate și al președintelui

Președintele Casei Naționale de Asigurări de Sănătate,
prof. univ. dr. **Eugeniu Țurlea**

Colegiului Medicilor din România nr. 269/79/2001, publicat în Monitorul Oficial al României nr. 22 bis din 15 ianuarie 2001, referitoare la modul de prescriere, eliberare și decontare a medicamentelor în tratamentul ambulatoriu și a dispozitivelor medicale.

Art. 3. — Prezentul ordin va fi publicat în Monitorul Oficial al României, Partea I.

Președintele Colegiului Medicilor din România,
prof. dr. **Mircea Cintează**

Avizat
p. Ministrul sănătății și familiei,
Radu Deac,
secretar de stat

ANEXA Nr. 1

Modul de prescriere, eliberare și decontare a medicamentelor cu și fără contribuție personală în tratamentul ambulatoriu

Art. 1. — (1) Medicamentele cu și fără contribuție personală se acordă în tratamentul ambulatoriu, pe bază de prescripție medicală eliberată de medicii care sunt în relații contractuale cu casele de asigurări de sănătate.

(2) Pentru elevii și studenții care urmează o formă de învățământ în altă localitate în care domiciliază temporar, alta decât cea de reședință, și care nu sunt înscriși la un medic de familie din localitatea unde se află unitatea de învățământ, în caz de urgență medicală medicul din cabinetul școlar sau studentesc poate prescrie medicamente numai pentru afecțiuni acute pentru maximum 3 zile. Medicii respectivi au obligația să transmită prin scrisoare medicală medicului de familie la care este înscris elevul sau studentul diagnosticul și tratamentul prescris. Medicii din căminele de bătrâni pot prescrie medicamente numai pentru 3 zile pentru bolnavii nedepasabili sau cu afecțiuni acute, din aceste instituții.

(3) Prescripțiile medicale aferente medicamentelor fără contribuție personală se eliberează în următoarele situații:

- pentru copii între 0—18 ani, gravide și leuze;
- pentru bolile care beneficiază de gratuitate conform prevederilor legale în vigoare elaborate de Ministerul Sănătății și Familiei și de Casa Națională de Asigurări de Sănătate;

- pentru categorii de asigurați ce beneficiază de gratuitate în conformitate cu Ordonanța de urgență a Guvernului nr. 170/1999 privind acordarea, în mod gratuit, a asistenței medicale, medicamentelor și protezelor pentru unele categorii de persoane prevăzute în legi speciale, cu modificările și completările ulterioare.

(4) Prescripția medicală este document cu regim special și se întocmește în 3 exemplare, din care 2 exemplare (originalul și o copie) se depun de asigurat la farmacie. Toate datele vor fi înscrise lizibil, fără modificări, ștersături sau adăugări. În cazul în care o modificare este absolut necesară, această mențiune va fi semnată și parafată.

Art. 2. — (1) Perioadele pentru care pot fi prescrise medicamentele sunt de până la 3—5 zile în afecțiuni acute, de până la 8—10 zile în afecțiuni subacute și de până la 30 de zile pentru bolnavii cu afecțiuni cronice. Prescripția medicală eliberată de medicii din spitale la externarea bolnavului cuprinde medicația pentru maximum 30 de zile.

(2) Prescripția medicală pentru cazurile cronice este valabilă maximum 30 de zile de la data emiterii acesteia, iar în afecțiunile acute și subacute prescripția medicală este valabilă numai în primele 24 de ore de la prescriere.

Art. 3. — Numărul medicamentelor care pot fi prescrise cu sau fără contribuție personală în tratamentul ambulatoriu pentru un bolnav la o consultație poate fi de 1—3 produse. Cantitatea de medicamente pentru fiecare produs se notează în cifre și litere.

Art. 4. — Prescripția medicală conține în mod obligatoriu următoarele date: denumirea furnizorului de servicii medicale (cabinet medical, spital etc.), date de identificare a asiguratului (nume, prenume, vârstă, cod numeric personal etc.), numărul foii de observație sau din registrul de consultații al bolnavului, diagnosticul, tratamentul prescris, data eliberării, codul medicului și specialitatea acestuia, numărul contractului de furnizare de servicii medicale încheiat cu casa de asigurări de sănătate și denumirea casei de asigurări de sănătate. Aceste obligații revin medicului care emite prescripția medicală.

Art. 5. — Inscricționarea codului medicului pe prescripția medicală se face prin aplicarea parafei medicului, care conține în mod obligatoriu și codul medicului.

Art. 6. — Prescripțiile medicale care nu conțin datele precizate la art. 4 și 5 nu vor fi decontate de casele de asigurări de sănătate, cu excepția celor la care se referă art. 3 lit. b) din Contractul-cadru privind condițiile acordării medicamentelor cu și fără contribuție personală în tratamentul ambulatoriu în cadrul sistemului asigurărilor sociale de sănătate, aprobat prin Hotărârea Guvernului nr. 1.331/2001.

Art. 7. — În sistemul asigurărilor sociale de sănătate, prescrierea medicamentelor se face de medici numai în limita specialității (responsabilității) pe care o au, cu excepția medicilor acreditați ca medici de familie care pot prescrie medicamente atât în limita competenței proprii, cât și pe baza recomandărilor scrise date de medicii de specialitate pentru prescripțiile medicale ulterioare, necesare continuării tratamentului, cu respectarea indicațiilor din prospectul producătorului de medicamente. Medicii din spitale au dreptul de a prescrie asiguraților, la externare, medicamente în limita specialității și a consultațiilor interdisciplinare evidențiate în foaia de observație.

Art. 8. — Prescripțiile medicale pe baza cărora se eliberează medicamentele constituie documente financiar-contabile, conform cărora se întocmesc borderourile centralizatoare.

Art. 9. — Eliberarea medicamentelor se face la orice farmacie cu care casele de asigurări de sănătate au încheiat contract de furnizare de medicamente cu și fără contribuție personală în tratamentul ambulatoriu. Primitorul

semnează de primirea medicamentelor pe versoul prescripției medicale, pe care se menționează numele, prenumele, adresa completă, seria și numărul actului de identitate al acestuia, codul numeric personal — CNP, precum și casa de asigurări de sănătate la care asiguratul virează contribuția pentru asigurări sociale de sănătate.

Art. 10. — În situația în care primitorul renunță la anumite medicamente cuprinse în prescripția medicală, acestea se anulează, nefiind permisă compensarea sumei cu alte medicamente sau produse din farmacie.

Art. 11. — Înscirerea prețurilor de vânzare cu amănuntul se face de către farmacist numai pentru medicamentele eliberate, pe toate exemplarele prescripției medicale.

Art. 12. — Farmacistul notează prețurile de vânzare cu amănuntul, sumele aferente ce urmează să fie decontate de către casele de asigurări de sănătate pentru fiecare medicament și sumele ce reprezintă contribuția personală a asiguratului, pe care le totalizează.

Art. 13. — Decontarea medicamentelor fără contribuție personală din partea asiguratului, prescrise în tratamentul ambulatoriu, se face pe baza prețurilor cu amănuntul la data achiziționării medicamentelor de către farmacie. Decontarea medicamentelor cu contribuție personală din partea asiguratului în tratamentul ambulatoriu se face conform reglementărilor privind sistemul de compensare.

Art. 14. — Prescripțiile pediatrice se decontează numai pentru medicamentele de folosință pediatrică, conform indicațiilor producătorului de medicamente, cu excepția cazurilor justificate în care vârsta și greutatea pacientului impun utilizarea unei alte forme farmaceutice.

Art. 15. — (1) Farmaciile întocmesc un borderou centralizator, pe case de asigurări de sănătate, în funcție de casa de asigurări de sănătate către care se face virarea contribuției asiguratului (denumirea casei de asigurări de sănătate fiind înscrisă pe verso-ul prescripției). Pe borderou, fiecare prescripție medicală poartă un număr curent, care trebuie să fie același cu numărul de ordine pe care îl poartă prescripția medicală. Borderoul va conține și codul medicului, precum și codul numeric personal al asiguratului.

(2) Borderourile se întocmesc în două exemplare, specificându-se suma ce urmează să fie încasată de la casele de asigurări de sănătate. Pe baza borderourilor centralizatoare farmaciile vor întocmi facturi cu sumele totale ce urmează să fie decontate de către casele de asigurări de sănătate.

Art. 16. — La stabilirea valorii contractului de furnizare de medicamente cu și fără contribuție personală în tratamentul ambulatoriu încheiat între farmacia acreditată și casele de asigurări de sănătate, se va avea în vedere pentru fiecare contract gradul de solicitare a farmaciei, măsurat prin raportul dintre valoarea medicamentelor cu și fără contribuție personală eliberate de către fiecare farmacie în trimestrul I al anului 2001 și suma totală a medicamentelor cu și fără contribuție personală aprobată pentru a fi decontată de către casa de asigurări de sănătate în aceeași perioadă, în cadrul sumelor aprobate cu această destinație.

Art. 17. — În vederea decontării medicamentelor cu sau fără contribuție personală, farmaciile înaintează caselor de asigurări de sănătate, la termenele stabilite în contracte, următoarele acte în original: factură, borderourile centralizatoare, prescripțiile medicale și bonul de casă care va

conține atât denumirea medicamentului, cât și prețul acestuia.

Art. 18. — (1) În vederea decontării medicamentelor cu și fără contribuție personală, eliberate asiguraților pentru care se virează contribuția de asigurări sociale de sănătate la alte case de asigurări de sănătate decât cele cu care farmacia are contract, casa de asigurări de sănătate la care se înregistrează suma cea mai mare pe care trebuie să o încaseze farmacia, decontează, în baza contractului încheiat cu farmacia respectivă, atât sumele aferente prescripțiilor medicale eliberate asiguraților proprii, cât și cele eliberate asiguraților de la casele de asigurări de sănătate cu care farmacia nu are încheiate contracte. În acest scop casa de asigurări de sănătate care decontează prescripțiile medicale și pentru alte case de asigurări de sănătate va proceda astfel:

a) la primirea facturilor cu sumele totale și a borderoului centralizator, casa de asigurări de sănătate va evidenția, pe cheltuielă proprie, numai contravaloarea medicamentelor eliberate pentru asigurații pentru care contribuția la asigurările sociale de sănătate se virează la casa de asigurări de sănătate respectivă;

b) casa de asigurări de sănătate va evidenția contravaloarea medicamentelor eliberate pentru asigurații pentru care contribuția la asigurările sociale de sănătate se virează la alte case de asigurări de sănătate decât cea cu care farmacia are contract, în contul „debitori” prin creditarea contului de „furnizori”. În termen de 5 zile de la decontarea sumei totale casa de asigurări de sănătate mai sus menționată va întocmi facturi nefiscale pentru fiecare casă de asigurări de sănătate, pe baza borderourilor prezentate de farmacie. La aceste facturi vor fi anexate borderourile centralizatoare, prescripțiile medicale în original și bonurile de casă, care vor fi transmise celorlalte case de asigurări de sănătate în vederea verificării și virării sumelor aferente în contul casei de asigurări de sănătate de la care s-a primit documentul de plată;

c) casa de asigurări de sănătate are obligația reținerii unei copii a borderourilor transmise la celelalte case de asigurări de sănătate în vederea justificării înregistrărilor în contabilitate a plăților efectuate;

d) în contabilitatea casei de asigurări de sănătate, atât plățile efectuate, cât și încasarea contravalorii medicamentelor de la celelalte case de asigurări de sănătate se vor înregistra la subcapitolul „Asistența medicală cu medicamente în tratamentul ambulatoriu” ca plăți, respectiv, reîntregire de plăți.

(2) Decontarea sumelor către farmacii se va efectua conform prevederilor Contractului-cadru privind condițiile acordării medicamentelor cu și fără contribuție personală în tratamentul ambulatoriu în cadrul sistemului asigurărilor sociale de sănătate.

(3) Fiecare casă de asigurări de sănătate suportă contravaloarea cheltuielilor ocazionate de transportul documentelor aferente asiguraților pentru care se virează contribuția de asigurări sociale de sănătate la casa de asigurări de sănătate respectivă, din cheltuielile de funcționare și administrare ale casei de asigurări de sănătate.

Art. 19. — Farmaciile acreditate răspund de exactitatea datelor cuprinse în decont și în actele justificative, iar casele de asigurări de sănătate, de legalitatea plăților efectuate.

ANEXA Nr. 2

Modalitatea de prescriere, procurare, decontare și reparare a dispozitivelor medicale

Art. 1. — (1) Dispozitivele medicale destinate corectării și recuperării deficiențelor organice sau funcționale ori corectării unor deficiențe fizice se acordă

în baza prescripției medicale eliberate de medicul de specialitate aflat în relație contractuală cu casa de asigurări de sănătate.

(2) Prescripția medicală se eliberează în 3 exemplare, din care un exemplar rămâne la medic, un exemplar însoțește cererea și se depune la casa de asigurări de sănătate și un exemplar rămâne la asigurat, pe care îl predă furnizorului de dispozitive medicale împreună cu decizia de aprobare a dispozitivului medical eliberată de casa de asigurări de sănătate. Prescripția medicală trebuie să conțină denumirea și tipul dispozitivului medical din Lista dispozitivelor medicale, să descrie caracteristicile specifice ale acestuia și să precizeze că deficiența organică, funcțională sau fizică nu a apărut în urma unei boli profesionale sau a unui accident de muncă.

(3) Prescripția medicală pentru protezarea auditivă și vizuală (implant cu lentile intraoculare) trebuie să fie însoțită de audiograma tonală liminară și audiograma vocală, la copii, după caz, respectiv de biometrie, eliberate de o clinică de specialitate sau de un serviciu specializat, autorizat și/sau acreditat. În cazul primei protezări (activitatea protetică până la prima proteză definitivă) a membrului inferior, prescripția medicală trebuie să specifice modul de protezare și să prevadă tipul protezei definitive.

(4) În cazul accidentelor de muncă sau bolilor profesionale, prescripția medicală pentru dispozitivele medicale se eliberează de medicii experți ai asigurărilor sociale de stat la cabinetele de expertiză medicală și recuperare a capacității de muncă și decontarea dispozitivelor medicale se face conform legii.

Art. 2. — (1) Pentru obținerea dispozitivului medical, asiguratul, mandatarul desemnat de acesta cu procură specială sau reprezentantul legal al asiguratului depune o cerere la casa de asigurări de sănătate, însoțită de carnetul de asigurat sau alt act care atestă calitatea de asigurat, actul de identitate, certificatul de naștere pentru copiii de până la 14 ani, codul numeric personal — CNP, prescripția medicală pentru dispozitivul medical și declarația pe propria răspundere că deficiența organică, funcțională sau fizică nu a apărut în urma unei boli profesionale sau a unui accident de muncă.

(2) Prescripțiile medicale își pierd valabilitatea dacă nu sunt depuse la casa de asigurări de sănătate în termen de 30 de zile de la data emiterii. Nu sunt acceptate prescripții medicale care nu conțin datele prevăzute la art. 1 alin. (2) sau dacă în prescripția medicală este nominalizat furnizorul de dispozitive medicale.

Art. 3. — (1) Casa de asigurări de sănătate, în termen de cel mult 3 zile lucrătoare de la data înregistrării cererii, este obligată să decidă cu privire la cererea prezentată, prin aprobarea sau respingerea acesteia. Respingerea cererii de către casa de asigurări de sănătate se face în scris, cu indicarea temeiului legal.

(2) Pentru cererile aprobate se emite decizia pentru procurarea dispozitivului medical, în limita fondurilor cu această destinație. În situația în care cererile aprobate depășesc nivelul fondurilor, se întocmesc liste de așteptare. În acest caz decizia se emite la data prevăzută în lista de așteptare, cu revizuirea prescripției medicale, dacă este cazul.

(3) Fiecare decizie se emite pentru un singur dispozitiv medical și se eliberează în 2 exemplare, din care un exemplar pentru asigurat și un exemplar rămâne la casa de asigurări de sănătate.

(4) Decizia este valabilă maximum 30 de zile de la data emiterii acesteia.

(5) În cazul protezelor modulare pentru membrul inferior, la prima protezare se vor emite decizii distincte pentru ambele etape de protezare, cu respectarea termenului de înlocuire de 3—12 luni.

Art. 4. — Pentru procurarea dispozitivului medical, asiguratul, mandatarul desemnat de acesta cu procură specială sau reprezentantul legal al asiguratului se adresează unuia dintre furnizorii din Lista furnizorilor acreditați, cu

care casa de asigurări de sănătate a încheiat contract, cu următoarele documente: decizia emisă de casa de asigurări de sănătate și prescripția medicală.

Art. 5. — Lista dispozitivelor medicale destinate corectării și recuperării deficiențelor organice sau funcționale ori corectării unor deficiențe fizice conform anexei nr. 4 cuprinde atât termenile de înlocuire ale acestora, cât și mențiunea dacă dispozitivele medicale sunt reparabile. Termenul de înlocuire începe să curgă din momentul în care asiguratul intră în posesia dispozitivului medical, sau din momentul în care asiguratul primește decizia, în cazul dispozitivelor pentru protezare stomii și pentru incontinență urinară.

Art. 6. — (1) Decontarea la furnizor a dispozitivelor medicale se face de casele de asigurări de sănătate, la nivelul prețului de referință valabil în momentul emiterii deciziei de aprobare a dispozitivului medical, pe baza facturilor emise de furnizorii cu care au încheiat contracte de furnizare de dispozitive medicale. Contractul de furnizare de dispozitive medicale destinate corectării și recuperării deficiențelor organice sau funcționale ori corectării unor deficiențe fizice este prevăzut în anexa nr. 7.

(2) Factura emisă este însoțită de copia certificatului de garanție, declarația de conformitate pentru dispozitivele medicale la comandă, de confirmarea primirii dispozitivului medical, sub semnătura beneficiarului, cu specificarea domiciliului, a actului de identitate și a codului numeric personal — CNP sau a documentelor ce confirmă expedierea prin poștă și primirea la domiciliu. Furnizorii de proteze auditive vor atașa audiogramele efectuate după protezare.

(3) Decontarea în cazul protezărilor pentru membrul superior și/sau inferior se face după depunerea de către asigurat a documentului prin care eficacitatea actului de protezare este validată (confirmată) de medicul de specialitate. În cazul în care asiguratul nu se prezintă la casa de asigurări de sănătate cu acest document în termen de 15 zile lucrătoare de la ridicarea dispozitivului medical, va pierde dreptul la reparare în afara termenului de garanție, iar casa de asigurări de sănătate va valida (confirma) din oficiu protezarea respectivă.

(4) Decontarea în cazul protezărilor O.R.L. se face după depunerea de către asigurat a unui document de validare întocmit de medicul specialist O.R.L. care a prescris protezarea O.R.L., pe baza raportului probei de protezare. Raportul probei de protezare cuprinde rezultatele testelor audiometriei protetice, realizate prin diferite metode (audiometrie tonală și vocală în câmp liber etc.). În cazul în care asiguratul nu se prezintă la casa de asigurări de sănătate cu acest document în termen de 15 zile lucrătoare de la ridicarea dispozitivului, acesta va pierde dreptul la reparare în afara termenului de garanție, iar casa de asigurări de sănătate va valida (confirma) din oficiu protezarea respectivă.

Art. 7. — În cazul protezelor modulare pentru membrul inferior, la prima protezare decontarea se face pentru același furnizor, cumulativ pentru ambele etape de protezare, până la nivelul de 125% al prețului de referință al protezei. Pentru prima etapă de protezare valoarea decontată va fi până la nivelul prețului de referință valabil în momentul primirii deciziei de aprobare, iar valoarea decontată pentru a doua etapă de protezare reprezintă valoarea rămasă până la nivelul de 125% al prețului de referință al protezei respective valabil în momentul primirii de către asigurat a deciziei finale de aprobare a protezei.

Art. 8. — (1) Certificatul de garanție predat de către furnizor asiguratului trebuie să precizeze: elementele de identificare a dispozitivului medical (numele producătorului; numele reprezentantului autorizat al producătorului, după caz; tipul; numărul lotului precedat de cuvântul „lot” sau nr. de serie, după caz); data fabricației/data expirării; termenul de garanție.

(2) În cadrul termenului de garanție asigurării pot reclama executarea necorespunzătoare, calitatea sau deteriorarea dispozitivului medical, dacă acestea nu s-au produs din vina utilizatorului. În acest caz repararea sau înlocuirea dispozitivului medical cu altul corespunzător va fi asigurată și suportată de către furnizor.

Art. 9. — (1) Pentru repararea dispozitivului medical asiguratul, mandatarul desemnat de acesta cu procură specială sau reprezentantul legal al asiguratului depune o cerere la casa de asigurări de sănătate, însoțită de carnetul de asigurat sau alt act care atestă calitatea de asigurat, actul de identitate, certificatul de naștere pentru copiii în vârstă de până la 14 ani, prescripția medicală pentru dispozitivul medical și declarația pe propria răspundere că deficiența organică, funcțională sau fizică nu a apărut în urma unei boli profesionale sau a unui accident de muncă.

Repararea dispozitivului medical, după expirarea termenului de garanție, se asigură de către furnizor și se aprobă de casa de asigurări de sănătate, pe baza cererii scrise întocmite de asigurat, de mandatarul desemnat de acesta cu procură specială sau reprezentantul legal al asiguratului. Cererea privind repararea dispozitivului medical se înregistrează la casa de asigurări de sănătate la care se virează contribuția asiguratului. Pentru persoanele asigurate prin efectul legii cererea se depune la casa de asigurări de sănătate în raza căreia își are domiciliul sau reședința persoana îndreptățită. Cererea privind repararea dispozitivului medical este însoțită de carnetul de asigurat sau alt act care atestă calitatea de asigurat, actul de identitate, certificatul de naștere pentru copiii în vârstă de până la 14 ani și certificatul de garanție al dispozitivului medical.

(2) Casa de asigurări de sănătate, în termen de cel mult 3 zile lucrătoare de la data înregistrării cererii, este obligată să decidă cu privire la cererea prezentată, prin aprobarea sau respingerea acesteia. Respingerea cererii de către casa de asigurări de sănătate se face în scris, cu indicarea temeiului legal.

(3) Pentru cererile aprobate se emite decizia pentru dispozitivul medical, în limita fondurilor cu această destinație. În situația în care cererile aprobate depășesc nivelul fondurilor, se întocmesc liste de așteptare. În acest caz decizia se emite la data prevăzută în lista de așteptare.

(4) Fiecare decizie se emite pentru un singur dispozitiv medical și se eliberează în două exemplare, din care un exemplar pentru asigurat și un exemplar rămâne la casa de asigurări de sănătate.

(5) Decizia este valabilă maximum 30 de zile de la data emiterii acesteia.

(6) Pentru repararea dispozitivului medical asiguratul, mandatarul desemnat de acesta cu procură specială sau reprezentantul legal al asiguratului se adresează cu decizia privind aprobarea reparării furnizorului de la care dispozitivul medical a fost procurat inițial și cu care casa de asigurări de sănătate are încheiat contract.

(7) În cadrul termenului de înlocuire a dispozitivului medical, casele de asigurări de sănătate decontează reparațiile, a căror valoare totală nu trebuie să depășească 50% din prețul de referință valabil în momentul emiterii primei decizii de aprobare pentru repararea dispozitivului medical.

Art. 10. — (1) Acreditarea furnizorilor de dispozitive medicale se inițiază de către casele de asigurări de sănătate județene și a municipiului București în raza cărora își au sediul social, pe bază de cerere pentru acreditarea furnizorilor de dispozitive medicale destinate corectării și recuperării deficiențelor organice sau funcționale, ori corectării unor deficiențe fizice, prezentată în anexa nr. 3.

(2) Acreditarea furnizorilor de dispozitive medicale este valabilă 1 an, dacă nu s-au modificat condițiile inițiale pentru care a fost emisă.

Art. 11. — (1) Certificatul de acreditare se eliberează de către casa de asigurări de sănătate în raza căreia furnizorul își are sediul social, pe baza documentației anexate la cererea de acreditare a furnizorului de dispozitive medicale și pe baza raportului de acreditare întocmit de o comisie de acreditare alcătuită din reprezentanți ai Casei Naționale de Asigurări de Sănătate și ai respectivei case de asigurări de sănătate.

(2) În cazul punctelor de lucru ale căror sedii se află pe teritoriul altor județe, se constituie comisii de inspecție alcătuite din reprezentanți ai casei de asigurări de sănătate pe raza căreia se află sediul acestora și ai Casei Naționale de Asigurări de Sănătate.

(3) Raportul de acreditare se întocmește pe baza procesului-verbal încheiat de comisia de acreditare în urma inspecției la sediul social și, după caz, a punctului/punctelor de lucru aflate în același județ și a proceselor-verbale primite de la comisiile de inspecție.

(4) Procesele-verbale se întocmesc, în urma inspecției, pe baza evaluării, acțiune care constă în:

a) analizarea documentelor prezentate (conform cererii pentru acreditarea furnizorilor de dispozitive medicale);

b) verificarea condițiilor la fața locului, prin îndeplinirea standardelor de acreditare stabilite prin ordin al președintelui Casei Naționale de Asigurări de Sănătate.

Art. 12. — În termen de maximum 30 de zile de la înregistrarea cererii, în funcție de constatările făcute, comisia de acreditare propune una dintre următoarele soluții:

— acreditarea furnizorului de dispozitive medicale (sediul social și toate punctele de lucru conform cererii de acreditare cu specificarea activității desfășurate la sediile acestora);

— acreditarea furnizorului de dispozitive medicale (sediul social și unele puncte de lucru care îndeplinesc condițiile de acreditare cu specificarea activității desfășurate la sediile acestora);

— acreditarea provizorie a furnizorului de dispozitive medicale pe o perioadă de maximum 3 luni, după care furnizorul va fi reevaluat;

— respingerea cererii de acreditare, printr-un proces-verbal în care vor fi consemnate cauzele concrete ale respingerii.

Art. 13. — (1) În cazul respingerii cererii de acreditare solicitantul poate relua procedura de acreditare printr-o nouă cerere, în momentul în care s-au soluționat neconformitățile constatate.

(2) Procedura de acreditare se reia și în cazul anulării/expirării certificatului de acreditare.

Art. 14. — (1) Casele de asigurări de sănătate emit certificatul de acreditare în trei exemplare: un exemplar pentru Casa Națională de Asigurări de Sănătate, un exemplar pentru furnizor și un exemplar pentru emitent. Certificatul de acreditare a furnizorilor de dispozitive medicale destinate corectării și recuperării deficiențelor organice sau funcționale, ori corectării unor deficiențe fizice este conform anexei nr. 5.

(2) Pe baza certificatelor de acreditare trimise de casele de asigurări de sănătate, Casa Națională de Asigurări de Sănătate actualizează trimestrial, după caz, Lista cuprinzând furnizorii acreditați pentru întreaga țară, aprobată prin ordin al președintelui.

Art. 15. — Certificatul de acreditare se anulează ori de câte ori apar modificări ale condițiilor inițiale pentru care a fost emis și se impune reluarea acreditării furnizorului de dispozitive medicale.

Art. 16. — Casa Națională de Asigurări de Sănătate recomandă comisiei de acreditare să propună anularea certificatului de acreditare, pe baza sesizărilor caselor de asigurări de sănătate și ale asiguraților, sesizări care se referă la neîndeplinirea obligațiilor ce revin furnizorilor de dispozitive medicale prevăzute la art. 1 din Contractul-cadru

privind condițiile acordării dispozitivelor medicale destinate corectării și recuperării deficiențelor organice sau funcționale ori corectării unor deficiențe fizice, în cadrul sistemului asigurărilor sociale de sănătate, aprobat prin Hotărârea Guvernului nr. 1.331/2001, și se depun la serviciile specializate din structura Casei Naționale de Asigurări de Sănătate.

Art. 17. — Retragerea certificatului de acreditare conduce în mod automat la excluderea furnizorului respectiv din Lista cuprinzând furnizorii acreditați pentru întreaga țară, aprobată prin ordin al președintelui Casei Naționale de Asigurări de Sănătate.

Art. 18. — Casele de asigurări de sănătate vor asigura trimestrial activități de instruire a furnizorilor de dispozitive medicale, pe care i-au acreditat, cu recomandarea de a participa la aceste activități. În caz contrar aceștia își asumă răspunderea.

Art. 19. — Casa Națională de Asigurări de Sănătate, casele de asigurări de sănătate, Ministerul Sănătății și Familiei împreună cu Colegiul Medicilor din România vor efectua controlul furnizorilor de dispozitive medicale privind respectarea obligațiilor contractuale.

ANEXA Nr. 3

CASA DE ASIGURĂRI DE SĂNĂTATE

.....

C E R E R E

pentru acreditarea furnizorilor de dispozitive medicale destinate corectării și recuperării deficiențelor organice sau funcționale ori corectării unor deficiențe fizice

Către,
Casa de asigurări de sănătate

În baza Legii asigurărilor sociale de sănătate nr. 145/1997,
Subsemnatul

(nume, prenume reprezentant legal)

solicit acreditarea ca furnizor de dispozitive medicale

.....
(nume și adresă sediu social, telefon, fax)

cu punctele de lucru

1)
(adresă, telefon)

2)
(adresă, telefon)

Obiectul de activitate

Anexez următoarele documente:

- copie de pe actul constitutiv (statut și/sau contract de societate) al furnizorului;
- copie de pe certificatul de înregistrare emis de Camera de Comerț și Industrie;
- copie de pe dovada înmatriculării furnizorului — societate comercială, la oficiul registrului comerțului, codul fiscal, autorizația sanitară (valabil până la data de 30 iunie 2002);
- dovada deținerii sediului social și a punctelor de lucru;
- extras de registru eliberat de camera de comerț și industrie;
- aviz de funcționare (emis de Ministerul Sănătății și Familiei)*);
- certificate de înregistrare a dispozitivelor medicale și/sau autorizațiile de utilizare până la expirarea termenului de valabilitate (emise de Ministerul Sănătății și Familiei);
- aviz de liberă practică pentru personalul care desfășoară activități de protezare (emis de Ministerul Sănătății și Familiei);
- certificat de înregistrare a reprezentantului autorizat pentru dispozitivele medicale (emis de Ministerul Sănătății și Familiei);
- notificare (împuternicire) de la producătorul/furnizorul acreditat în cazul activității de import, depozitare și comercializare.

Data

.....

Semnătura,

.....

*) — pentru domeniile de protezare O.R.L., proteze pentru membrul inferior, proteze pentru membrul superior, încălțăminte ortopedică, orteze — aviz de funcționare pentru activități de protezare;
— pentru dispozitivele de protezare stomii, dispozitive pentru incontinența urinară, mijloace și dispozitive de mers, orteze — aviz de funcționare pentru fabricarea dispozitivelor medicale și/sau, după caz, aviz de funcționare pentru activitate de import, depozitare și comercializare (sau autorizație de funcționare până la expirarea termenului de valabilitate);
— pentru dispozitive pentru deficiențe vizuale — aviz de funcționare pentru activitate de import, depozitare și comercializare (sau autorizație de funcționare până la expirarea termenului de valabilitate);

DESTINATE CORECTĂRII ȘI RECUPERĂRII DEFICIENTELOR ORGANICE SAU FUNCȚIONALE ORI CORECTĂRII UNOR DEFICIENȚE FIZICE
LISTA DISPOZITIVELOR MEDICALE

A. Dispozitive de protezare în domeniul O.R.L.

NR. CRT.	DENUMIREA DISPOZITIVULUI MEDICAL	TIPUL	CARACTERISTICI TEHNICE DEFINITORII	REPAR. DA/NU	TERM. INLOC.
C1	C2	C3	C4	C5	C6
1	Proteza auditiva	a. Retroauriculara b. Intraauriculara	*) ptr. hipoacuzii usoare : 21-40 dB HL amplificare: 0...50 dB nivel maxim: 110 +/- 5 dB	Da Da	* *
2	Proteza auditiva	a. Retroauriculara b. Intraauriculara	ptr. hipoacuzii medii : 41-70 dB HL amplificare: 0...50 dB nivel maxim: 110 +/- 5 dB	Da Da	** **
3	Proteza auditiva	Retroauriculara	ptr. hipoacuzii severe : 71-90 dB HL amplificare: 0...60 dB nivel maxim: 120 +/- 10 dB	Da	**
4	Proteza auditiva	Retroauriculara	ptr. hipoacuzii profunde : > 91 dB HL amplificare: 0...60 dB nivel maxim: 130 +/- 10 dB	Da	**
5	Proteza fonatorie	Vibrator laringian	nivel maxim: 90 dB se recomanda ptr. laringectomii totale sau partiale	Da	**
6	Proteza traheala	Buton fonator (shunt - ventile)	se compune din proteza vocala; dispozitiv ptr. umidifiere si emoliere a aerului inspirat; canula se recomanda pentru laringectomii totale	Nu	2/an
		Canula traheala simpla	diametre 6-14 mm se recomanda pentru traheostomizati	Nu	4/an
		Canula traheala Montgomery	diametre 8-14 mm se recomanda pentru traheostomizati cu stenoze traheale	Nu	2/an

*) Se recomanda numai pentru copii, în vârstă de până la 18 ani ; se înlocuiește (d.p.d.v. medical) sau se repară ori de câte ori este nevoie ;

** termenul de înlocuire este de 5 ani pentru adulți pentru copii în vârstă de până la 18 ani, se înlocuiește (d.p.d.v. medical) sau se repară ori de câte ori este nevoie.

B. Dispozitive pentru protezare stomii

NR. CRT.	DENUMIREA DISPOZITIVULUI MEDICAL	TIPUL	CARACTERISTICI TEHNICE DEFINITORII	REPAR. DA/NU	TERM. INLOC.
C1	C2	C3	C4	C5	C6
1	A. Sistem stomic unitar (sac stomic de unica utilizare)	a. sac colector pentru colostomie b. sac colector pentru ileostomie c. sac colector pentru urostomie	cu adeziv cu sau fara dispozitiv de evacuare cu sau fara dispozitiv de inchidere cu sau fara filtru cu adeziv cu dispozitiv de evacuare cu dispozitiv de inchidere cu sau fara filtru cu adeziv cu dispozitiv de evacuare cu dispozitiv de inchidere cu sau fara valva de retinere	Nu Nu Nu	1 set/luna (max. 30saci) 1 set/luna (max. 30saci) 1 set/luna (max. 15saci)
	B. Sistem stomic cu doua componente	a. pentru colostomie: flansa suport si sac colector b. pentru ileostomie flansa suport si sac colector c. pentru urostomie flansa suport si sac colector	cu adeziv cu sau fara dispozitiv de evacuare cu sau fara dispozitiv de inchidere cu sau fara filtru cu adeziv cu dispozitiv de evacuare cu dispozitiv de inchidere cu sau fara filtru cu adeziv cu dispozitiv de evacuare cu dispozitiv de inchidere cu sau fara filtru	Nu Nu Nu Nu	* 1set/luna * 1set/luna * 1set/luna * 1set/luna

NOTA * un set de referinta este alcatuit din 4 flanse suport si 15 saci colectori;

In situatii speciale, la recomandarea medicului specialist, componenta setului de referinta poate fi modificata, in limita pretului de referinta decontat lunar pentru un set de referinta;

Observatie: se va prescrie doar unul din sisteme A. sau B., pentru fiecare tip

C. Dispozitive pentru incontinența urinară

NR. CRT.	DENUMIREA DISPOZITIVULUI MEDICAL	TIPUL	CARACTERISTICI TEHNICE DEFINITORII	REPAR. DA/NU	TERM. INLOC.
C1		C3	C4	C5	C6
1	Condom urinar		se execută din cauciuc natural cu evacuare	Nu	1 set/lună (max.30buc.)
2	Sac colector de urina		500 ml, 1500ml, 2000ml cu tub de admisie cu sau fara tub de evacuare cu sau fara dispozitiv de drenaj cu adaptor cu sau fara valva de retinere cu sau fara dispozitiv de aerare cu gradatie	Nu	1 set/lună (max./6 buc.)
3	Sonda Foley		de diverse dimensiuni cu 2 cai se execută din cauciuc natural sau sintetic cu balonș gonflabil pentru fixare	Nu	1 set/lună (max./4 buc.)

D. Proteze pentru membrul inferior

NR. CRT.	DENUMIREA DISPOZITIVULUI MEDICAL	TIPUL	CARACTERISTICI TEHNICE DEFINITORII	REPAR. DA/NU	TERM. INLOC.
C1		C3	C4	C5	C6
1	Proteza parțială de picior	a) LISEFRANC b) CHOPART c) PIROGOFF	se recomandă pentru amputația metatarsienelor picior cu sprijin pe gamba cu manson se recomandă pentru amputația la nivelul tarsienelor picior cu sprijin pe gamba cu manson se recomandă pentru amputația astragalului	DA DA DA	* * *
2	Proteza pentru dezarticulația de gleznă	SYME	picior cu sprijin pe gamba cu manson articulație fixă sau mobilă la gleznă se recomandă pentru amputația membrului inferior la nivelul articulației gleznei	DA	*

C1	C2	C3	C4	C5	C6
3	Proteza de gamba	a) conventionala, din material plastic, cu contact total b) conventionala, din piele c) geriatrica d) modulara	se fixeaza prin intermediul unei mansete sau bratari articulatii fixa sau mobila la glezna se fixeaza cu siret sau curele articulatii fixa sau mobila la glezna se recomanda pentru orice tip de bont picior din material plastic, gamba din rasina artificiala manson din plastic / piele prindere cu butoni sau sireturi se recomanda ptr. persoane cu conditie fizica precara, in cazul in care bontul isi modifica volumul contracturi de max. 30 grade manson elastic intern supracondiilar acoperit de un manson rigid din rasina structura tubulara metalica din duraluminiu, otel sau titan laba picior cu articulatii fixa/mobila de glezna se recomanda pentru amputatii pana la nivelul 1/3 medii superioare	DA DA DA DA	* * * **
4	Proteza pentru dezarticulatia de genunchi	modulara	manson elastic acoperit de un manson rigid din rasina structura tubulara metalica din duraluminiu, otel sau titan care asigura sprijinul intre articulatia genunchiului si laba piciorului articulatia genunchiului mobila laba picior cu articulatii fixa de glezna	DA	**
5	Proteza de coapsa	a) pilon b) combinata c) din plastic	manson coapsa din plastic/piele; nu are in componenta piciorul si articulatia gleznei poate avea in componenta articulatia genunchiului libera sau blocata manson coapsa din piele; manson gamba din plastic articulatii fixa sau mobila la glezna articulatii fixa/libera la genunchi prinderea se face cu siret sau curele trohanter din piele sau metalic manson coapsa din piele; manson gamba din plastic articulatii fixa sau mobila la glezna articulatii de genunchi libera sau blocata prinderea se face cu cordon din piele trohanter din piele sau metalic	DA DA DA	* * *

C1	C2	C3	C4	C5	C6
		d) cu vacuum	manson coapsa din material plastic/lemn de tei ce realizeaza prinderea pe bont prin vacuum manson gamba de plastic articulatie fixa sau mobila la glezna articulatie de genunchi libera sau blocata fixare de sold prin curele ptr. bonturi foarte scurte prinderea se face cu siret sau curele trohanter din piele sau metalic	DA	*
		e) geriatria	manson coapsa din material plastic/piele gamba din lemn / material plastic articulatie de genunchi libera sau blocata sinarie metalica manson din plastic / piele prindere cu butoni sau sireturi	DA	*
		f) modulara	manson coapsa rigid din rasina articulatie de genunchi mobila laba picior cu articulatie fixa de glezna sistem de curele de fixare pe sold structura tubulara metalica din duraluminiu, otel sau titan care asigura sprijinul intre articulatia genunchiului si laba piciorului	DA	**
		g) modulara cu vacuum	manson rigid din rasina cu fixare prin vacuum articulatie de genunchi mobila laba picior cu articulatie fixa de glezna sistem de curele de fixare pe sold, ptr. bonturile scurte structura tubulara metalica din duraluminiu, otel sau titan care asigura sprijinul intre articulatia genunchiului si laba piciorului	DA	**
6	Proteza de sold	a) conventionala	se executa din piele/plastic articulatie fixa sau mobila la glezna articulatie de genunchi libera sau blocata articulatie de sold prinderea de bazin se face cu manson piele/plastic	DA	*

C1	C2	C3	C4	C5	C6
		b) modulara	manson din rasina flexibila articulatie de sold cu blocare, poate fi din duraluminiu, otel sau titan articulatie de genunchi mobila; poate fi din otel sau titan laba picior cu articulatie fixa de glezna structura tubulara metalica din duraluminiu, otel sau titan care asigura sprijinul intre articulatia de sold si articulatia de genunchi si intre articulatia de genunchi si laba piciorului sistem de curele de fixare pe sold	DA	**
7	Proteza partiala de bazin hemipelvectomie	a) conventionala	se recomanda pentru amputatia partiala a pelvisului partea care lipseste din pelvis se reconstituie din plastic sau rasina la care se fixeaza proteza de sold se executa din piele/plastic articulatie fixa sau mobila la glezna articulatie de genunchi libera sau blocata articulatie de sold prinderea de bazin se face cu manson piele/plastic	DA	*
		b) modulara	manson din rasina flexibila articulatie de sold cu blocare, poate fi din duraluminiu, otel sau titan articulatie de genunchi mobila; poate fi din otel sau titan laba picior cu articulatie fixa de glezna structura tubulara metalica din duraluminiu, otel sau titan care asigura sprijinul intre articulatia de sold si articula- tia de genunchi si intre articulatia de genunchi si laba piciorului sistem de curele de fixare pe sold	DA	**

NOTA prima protezare : 3-12 luni
incepand de la a doua protezare:

* 2 ani pentru adulti

** 4 ani pentru adulti

pentru copii, in varsta de pana la 18 ani se inlocuieste sau se repara ori de cate ori este nevoie;

E. Proteze pentru membrul superior

NR. CRT.	DENUMIREA DISPOZITIVULUI MEDICAL	TIPUL	CARACTERISTICI TEHNICE DEFINITORII	REPAR. DA/NU	TERM. INLOC.
C1	C2	C3	C4	C5	C6
1	Proteza partiala de mana	functionala simpla functionala	manusa cu fermoar si degete rigide, din silicon, mat. plastic sistem de apucare cu degete rigide din mat. plastic	DA DA	* *

C1	C2	C3	C4	C5	C6
2	Proteza de dezarticulatii de incheietura a mainii	functionala simpla functionala	mana de proteza cu degete fixe din mat. plastic manuse dn material plastic a. actionata pasiv mana mecanica cu actionare pasiva manuse din mat.plastic sau dispozitive mecanice de lucru (hook , alte dispozitive) articulatie de incheietura mainii fixa manson din piele/mat.plastic b. actionata prin cablu mana mecanica cu actionare prin cablu manuse din mat.plastic sau dispozitive mecanice de lucru (hook , alte dispozitive) articulatie de incheietura mainii fixa manson din piele/mat.plastic ham de umar/brat pentru actionare c. actionata mioelectric mana actionata electric manuse din mat.plastic, articulatie de incheietura mainii fixa manson din mat.plastic sistem electronic de culegere, amplificare a semnalelor mioelectrice si comanda a mainii electrice acumulator, incarcator acumulator	DA	*
3	Proteza de antebrat	functionala simpla functionala	mana de proteza cu degete fixe din mat. plastic manuse din mat.plastic articulatie de incheietura mainii cu actionare pasiva manson din mat.plastic a. actionata pasiv mana mecanica cu actionare pasiva manuse din mat.plastic articulatie de incheietura mainii cu actionare pasiva sau dispozitive mecanice de lucru (hook , alte dispozitive) articulatie de incheietura mainii fixa manson din piele/mat.plastic b. actionata prin cablu mana mecanica cu actionare prin cablu manuse din mat.plastic, articulatie de incheietura mainii cu actionare pasiva ham de umar pentru actionare sau dispozitive mecanice de lucru (hook , alte dispozitive) actionate prin cablu sau pasiv articulatie de incheietura mainii fixa manson din piele/ mat. plastic	DA	*

C1	C2	C3	C4	C5	C6
			<p>c. actionata mioelectric cu pro-supinatie pasiva mana actionata electric, manuse din mat.plastic, articulatie de incheietura mainii cu actionare pasiva manso din mat.plastic sistem electronic de culegere, amplificare a semnalelor mioelectrice si comanda electrica a mainii acumulator, incarcator acumulator</p> <p>d. actionata mioelectric cu pro-supinatie activa mana actionata electric, manuse din mat.plastic, articulatie de incheietura mainii actionata electric manso din mat.plastic sistem electronic de culegere, amplificare a semnalelor mioelectrice si comanda electrica a mainii si a articulatiei de incheietura mainii ,acumulator, incarcator acumulator</p>	DA	**
4	Proteza de dezarticulatie de cot	functionala simpla	<p>mana de proteza cu degete fixe din mat.plastic . manuse din mat.plastic articulatie de incheietura mainii cu actionare pasiva manso din mat.plastic de antebrat, articulatie de cot cu blocare pasiva, manso din mat.plastic de brat ham de purtare</p> <p>a. actionata pasiv mana de proteza cu actionare pasiva manuse din mat.plastic articulatie de incheietura mainii cu actionare pasiva manso din mat.plastic de antebrat, articulatie de cot cu blocare pasiva, manso din mat.plastic de brat ham de purtare</p> <p>sau dispozitive mecanice de lucru (hook, alte dispozitive) articulatie de incheietura mainii cu actionare pasiva manso scurt din piele/ mat. plastic</p> <p>b .actionata prin cablu mana mecanica cu actionare prin cablu manuse din mat.plastic, articulatie de incheietura mainii cu actionare pasiva manso din mat.plastic de antebrat si brat articulatie de cot cu blocare manso din mat.plastic de brat ham de actionare si purtare sau dispozitive mecanice de lucru (hook, alte dispozitive) actionate prin cablu sau pasiv articulatie de incheietura mainii cu actionare pasiva manso scurt din piele/ mat. plastic ham de actionare si purtare</p>	DA	*

C1	C2	C3	C4	C5	C6
			<p>c. atipica electrica cu articulatie de cot mecanica cu blocare</p> <p>mana electrica actionata cu microcontacte</p> <p>d. mioelectrică cu articulatie de cot mecanica cu blocare</p> <p>articulatie de pumn pasiva</p> <p>mana electrica actionata mioelectric</p>	DA	**
5	Proteza de brat	functionala simpla	<p>mana de proteza cu degete fixe din mat.plastic .</p> <p>manuse din mat.plastic</p> <p>articulatie de incheietura mainii cu actionare pasiva</p> <p>manson din mat.plastic de antebrat,</p> <p>articulatie de cot cu blocare pasiva,</p> <p>manson din mat.plastic de brat</p> <p>ham de purtare</p>	DA	*
		functionala	<p>a. actionata pasiv</p> <p>mana de proteza cu actionare pasiva</p> <p>manuse din mat.plastic</p> <p>articulatie de incheietura mainii cu actionare pasiva</p> <p>manson din mat.plastic de antebrat,</p> <p>articulatie de cot cu blocare pasiva,</p> <p>manson din mat.plastic de brat</p> <p>ham de purtare</p> <p>sau dispozitive mecanice de lucru (hook , alte dispozitive)</p> <p>articulatie de incheietura mainii cu actionare pasiva</p> <p>manson scurt din piele/ mat. plastic</p>	DA	*
			<p>b.actionata prin cablu</p> <p>mana mecanica cu actionare prin cablu</p> <p>manuse din mat.plastic,</p> <p>articulatie de incheietura mainii cu actionare pasiva</p> <p>manson din mat.plastic de antebrat</p> <p>articulatie de cot cu blocare</p> <p>manson din mat.plastic de brat</p> <p>ham de actionare si purtare</p> <p>sau dispozitive mecanice de lucru (hook , alte dispozitive)</p> <p>actionate prin cablu sau pasiv</p> <p>articulatie de incheietura mainii cu actionare pasiva</p> <p>manson scurt din piele/ mat. plastic</p> <p>ham de actionare si purtare</p>	DA	*
			<p>c. atipica electrica cu articulatie de cot mecanica cu blocare</p> <p>mana electrica actionata cu microcontacte</p>	DA	**
			<p>d. mioelectrică cu articulatie de cot mecanica cu blocare</p> <p>articulatie de pumn pasiva</p> <p>mana electrica actionata mioelectric</p>	DA	**

C1	C2	C3	C4	C5	C6
6	Proteza de dezarticulare de umar	functionala simpla	mana de proteza cu degete fixe din mat. plastic manuse din mat.plastic articulatie de incheietura mainii cu actionare pasiva manson din mat.plastic de antebrat, articulatie de cot cu blocare pasiva, manson din mat.plastic de brat manson din mat.plastic toracal ham de purtare	DA	*
		functionala	a. actionata pasiv mana de proteza cu actionare pasiva manuse din mat.plastic articulatie de incheietura mainii cu actionare pasiva manson din mat.plastic de antebrat, articulatie de cot cu blocare pasiva, manson din mat.plastic de brat manson din mat.plastic toracal ham de purtare	DA	*
			b. actionata prin cablu mana mecanica cu actionare prin cablu manuse din mat.plastic, articulatie de incheietura mainii cu actionare pasiva manson din mat.plastic de antebrat articulatie de cot cu blocare manson din mat.plastic de brat manson din mat.plastic toracal ham de actionare si purtare	DA	**
			c. atipica electrica cu articulatie de cot mecanica cu blocare mana electrica actionata cu microcontacte	DA	**
			d. mioelectrică cu articulatie de cot mecanica cu blocare articulatie de pumn pasiva mana electrica actionata mioelectric	DA	**
7	Proteza pentru amputatie inter-scapulo - toracica	functionala simpla	mana de proteza cu degete fixe din mat.plastic manuse din mat.plastic articulatie de incheietura mainii cu actionare pasiva manson din mat.plastic de antebrat, articulatie de cot cu blocare pasiva, manson din mat.plastic de brat manson din mat.plastic toracal ham de purtare	DA	*

C1	C2	C3	C4	C5	C6
		funcionala	a. actionata pasiv mana de proteza cu actionare pasiva manuse din mat.plastic articulatie de incheietura mainii cu actionare pasiva manson din mat.plastic de antebrat, articulatie de cot cu blocare pasiva, manson din mat.plastic de brat manson din mat.plastic toracal ham de purtare	DA	*
			b. actionata prin cablu mana mecanica cu actionare prin cablu manuse din mat.plastic, articulatie de incheietura mainii cu actionare pasiva manson din mat.plastic de antebrat articulatie de cot cu blocare manson din mat.plastic de brat manson din mat.plastic toracal ham de actionare si purtare	DA	*
			c. atipica electrica cu articulatie de cot mecanica si supino - pronatie pasiva mana electrica actionata cu microcontacte manusa mat.plastic , manson din mat.plastic de antebrat manson din mat. plastic de brat manson din mat.plastic toracal articulatia de cot mecanica cu blocare	DA	**

Observatii: Protezele mioelectrice se pot recomanda numai persoanelor cu ambele membre lipsa

NOTA * 2 ani pentru adulti

** 8 ani pentru adulti

pentru copiii, in varsta de pana la 18 ani se inlocuieste (d.p.d.v. medical) sau se repara ori de cate ori este nevoie;

F. Mijloace si dispozitive de mers

NR. CRT.	DENUMIREA DISPOZITIVULUI MEDICAL	TIPUL	CARACTERISTICI TEHNICE DEFINITORII	REPAR. DA/NU	TERM. INLOC. C6
C1		C3	C4	C5	C6
1	Baston		metalic reglabil	NU	3ani
2	Baston	cu trei / patru picioare	metalic fix sau reglabil	NU	3ani

C1	C2	C3	C4	C5	C6
3	Carja de lemn	cu sprijin subaxilar	fixa sau reglabila	NU	1an
4	Carja metalica	cu sprijin subaxilar cu sprijin pe antebrat	fixa sau reglabila fixa sau reglabila	NU NU	3ani 3ani
5	Cadru de mers		fix sau reglabil rigid sau pliable cu sau fara roti	DA	3ani
6	Fotoliu rulant cu antrenare manuala	asistat neasistat	de interior sau de exterior rigid sau pliable demontabil sau nedemontabil actionare directa bimanuala a rotilor din spate sau din fata conducere prin levier sau volan bimanuala conducere monolaterala (cu mana stanga sau dreapta) propulsie cu piciorul	DA	5ani
7	Fotoliu rulant triciclu pentru copii		metalic actionare cu pedale sisteme de fixare a picioarelor si a toracelui	DA	5ani
8	Fotoliu rulant cu antrenare electrica			DA	8ani

G. Orteze
G.1 Orteze pentru coloana vertebrala

NR. CRT.	DENUMIREA DISPOZITIVULUI MEDICAL	TIPUL	CARACTERISTICI TEHNICE DEFINITORII	REPAR. DA/NU	TERM. INLOC.
				C5	C6
1	Orteze cervicale	C3 a) colar b) Philadelphia / Minerva c) Schanz	se executa din diverse materiale dimensiuni diferite pentru imobilizarea coloanei cervicale inconjura intregul sau o parte a regiunii cervicale se executa din diverse materiale dimensiuni diferite cu sprijin suboccipital, mandibular si manubriul sternal diverse sisteme de fixare pentru imobilizarea coloanei cervicale inconjura intreaga regiune cervicala se executa din diverse materiale dimensiuni diferite diverse sisteme de fixare pentru imobilizarea coloanei cervicale inconjura intregul sau o parte a regiunii cervicale	C5 NU NU	C6 12luni 12luni 12luni

C1	C2	C3	C4	C5	C6
2	Orteze cervicotoracice		se executa din diverse materiale diverse sisteme de fixare diverse marimi inconjoara intregul sau o parte a regiunilor cervicala si toracica	NU	12luni
3	Orteze toracice		se executa din diverse materiale diverse sisteme de fixare diverse marimi inconjoara intregul sau o parte a regiunii toracice	NU	12 luni
4	Orteze toracolombosacrale		material moale cu suport elastic cu intarituri din material dur sau materiale plastice termoformabile unele modele prezinta benzi elastice intaritoare inconjoara intregul sau o parte a regiunilor toracala, lombara si sacro-iliaca ale trunchiului	NU	12luni
		a) corset Cheneau	material termoformabil cu pelote de corectie unele modele prezinta benzi intaritoare inconjoara intregul regiunii toracala, lombara si sacro-iliaca ale trunchiului	NU	12luni
		b) corset Boston	material termoformabil executat dintr-un modul cu deschidere dorsala cu pelote de corectie unele modele prezinta benzi intaritoare se pot ajusta inconjoara intregul regiunii toracala, lombara si sacro-iliaca ale trunchiului	NU	12luni
		c) corset Euroboston	material termoformabil executat din doua module cu pelote de corectie unele modele prezinta benzi intaritoare se pot ajusta inconjoara intregul sau o parte a regiunilor toracala, lombara si sacro-iliaca ale trunchiului	NU	12luni
		d) corset Hessing	material termoformabil material moale cu suport elastic prezinta intarituri din material dur unele modele prezinta benzi intaritoare sau armatura metalica se pot ajusta inconjoara intregul sau o parte a regiunilor toracala, lombara si sacro-iliaca ale trunchiului	NU	12luni
		e) corset Milwaukee	se compune dintr-o centura pelviana si o tetiera, unite intre ele printr-un sistem de bare metalice si permite reglabile inconjoara intregul sau o parte a regiunilor toracala, lombara si sacro-iliaca ale trunchiului	NU	12luni

C1	C2	C3	C4	C5	C6
		f) de hiperextensie	material moale cu suport elastic cu intariri din material dur sau materiale termoformabile se pot ajusta limiteaza miscarile laterale sau de rotatie a torsului datorita celor trei puncte de sprijin lombar, toracic si pelvian inconjoara intregul sau o parte a regiunilor toracala, lombara si sacro-iliaca ale trunchiului	NU	12 luni
		g) corset Lyonnais	se compune dintr-o tija anterioara si una posterioara fixate pe o centura pelviana stabila, compusa din doua valve de sprijin si contrasprrijin situate la nivelul curburilor inconjoara intregul sau o parte a regiunilor toracala, lombara si sacro-iliaca ale trunchiului	NU	12 luni
		h) de hiperextensie in trei puncte ptr. scolioza	material moale cu suport elastic si intariri din material dur materiale termoformabile prezinta pelote de corectie se pot ajusta limiteaza miscarile datorita celor trei puncte de sprijin inconjoara intregul sau o parte a regiunilor toracala, lombara si sacro-iliaca ale trunchiului	NU	12 luni
5	Orteze lombosacrale		din microfibra, termoneopren sau material moale cu suport elastic prezinta intariri din material dur unele modele prezinta benzi elastice intaritoare se pot ajusta inconjoara intregul sau o parte a regiunilor lombara si sacro-iliaca ale trunchiului	NU	12 luni
		lombostiat	din microfibra, termoneopren sau material moale cu suport elastic se pot ajusta inconjoara intregul sau o parte a regiunilor lombara si sacro-iliaca ale trunchiului	NU	12 luni
6	Orteze sacro - iliace		din microfibra, termoneopren sau material moale cu suport elastic se executa din diverse materiale diverse sisteme de fixare se pot ajusta inconjoara intregul sau o parte a regiunii sacro-iliace a trunchiului	NU	12 luni
7	Orteze cervicotoracolumbosacrale	a) corset Stagnara	schelet metalic reglabil cu sistem de inchidere carcasa zonei cervicale elastice peiote de corectie din spuma elastica inconjoara intregul sau o parte a regiunilor cervicala toracica, lombara si sacro-iliaca ale trunchiului	NU	2 ani

NOTA : pentru copii, in varsta de pana la 18 ani se inlocuiesc ori de cate ori este nevoie, in perioada de crestere (cu monitorizarea perioadei de crestere);

G.2 Orteze pentru membrul superior

NR. CRT.	DENUMIREA DISPOZITIVULUI MEDICAL	TIPUL	CARACTERISTICI TEHNICE DEFINITORII	REPAR. D/NU	TERM. INLOC.
C1	C2	C3	C4	C5	C6
1	Orteze de deget		piele sau material textil cu suport elastic, cu insertii ptr. intariri dimensiuni diferite se recomanda pentru recuperare inconjura intregul sau o parte a degetului	NU	12luni
2	Orteze de mana	cu mobilitatea/fixarea degetului mare dinamica	material moale, cu suport elastic, cu insertii pentru intarire, material termofomabil, respectand forma si anatomia mainii dimensiuni diferite pentru mana stanga/dreapta se recomanda pentru recuperare inconjura intregul sau o parte a mainii se recomanda pentru recuperare inconjura intregul sau o parte a mainii	NU	12luni
3	Orteze de incheietura mainii - mana	fixa dinamica	material moale, cu suport elastic, cu insertii ptr. intarire, material termofomabil, respectand forma si anatomia mainii, monobloc se fixeaza cu banda velcro se recomanda pentru recuperare inconjura articulatia incheieturii mainii si mana se pot folosi impreuna cu celelalte orteze pentru mana piele sau material textil, atelate cu imobilizator pentru incheietura mainii se recomanda pentru recuperare inconjura articulatia incheieturii mainii si mana	NU	12luni
4	Orteze de incheietura mainii - mana - deget	fixa/mobila	microfibra, pollester sau material moale, cu suport elastic, cu insertii pentru intarire se recomanda pentru recuperare inconjura articulatia mainii, mana si unul sau mai multe degete	NU	12luni
5	Orteze de cot	cu atela/fara atela	termoneopren sau material moale cu suport elastic unele modele prezinta intarituri rigide se modifica in functie de grosimea bratului diverse modele se recomanda pentru recuperare inconjura articulatia cotului	NU	12luni
6	Orteze de cot - incheietura mainii - mana		material moale cu suport elastic, termoneopren; material termofomabil monobloc sau modulata se recomanda pentru recuperare inconjura articulatia cotului, incheieturii mainii si mana	NU	12luni

C1	C2	C3	C4	C5	C6
7	Orteze de umar		termoneopren, material moale cu suport elastic dimensiuni diferite pentru mana stanga/dreapta se recomanda pentru recuperare inconjoara articulatia umarului	NU	12luni
8	Orteze de umar - cot		termoneopren, material moale cu suport elastic dimensiuni diferite pentru mana stanga/dreapta se recomanda pentru recuperare inconjoara articulatia umarului si cotului	NU	12luni
9	Orteze de umar - cot- incheietura mainii - mana	fixa	termoneopren; material moale cu suport elastic; ham de fixare pentru articulatia umarului ce sprijina compo- nenta de fixare a cotului, a incheieturii mainii si a mainii dimensiuni diferite pentru mana stanga/dreapta se recomanda pentru recuperare inconjoara articulatiile umarului, cotului, incheieturii mainii cat si mana	NU	12luni
		dinamica	suport de fixare a intregului ansamblu ce intra in legatura cu componenta de fixare a cotului-incheieturii mainii-mana prin articulatia care permite pozitionarea bratului si a antebratului in pozitii prestabilite se recomanda pentru recuperare inconjoara articulatiile umarului, cotului, incheieturii mainii cat si mana	NU	12luni

NOTA : pentru copiii, in varsta de pana la 18 ani se inlocuiesc ori de cate ori este nevoie (cu monitorizarea perioadei de crestere) :

G.3 Orteze pentru membrul inferior

NR. CRT.	DENUMIREA DISPOZITIVULUI MEDICAL	TIPUL	CARACTERISTICI TEHNICE DEFINITORII	REPAR.	TERM.
				DA/NU	INLOC.
C1	C2	C3	C4	C5	C6
1	Orteze de picior		termoneopren sau material textil cu suport elastic se recomanda pentru recuperare inconjoara intregul sau o parte a piciorului	NU	12luni
2	Orteze pentru glezna - picior	fixa/mobila	termoneopren, material moale cu suport elastic material termoformabil, monobloc, mobilitatea rezulta din elasticitatea materialului si forma ortezei in zona gleznei cu sistem de inchidere tip velcro se recomanda pentru recuperare inconjoara articulatia gleznei si intregul sau o parte a piciorului	NU	12luni

C1	C2	C3	C4	C5	C6
3	Orteze de genunchi	fixa mobila	termoneopren, material moale cu suport elastic cu intarituri rigide, fixe; material termoformabil monobloc se recomanda pentru recuperare inconjura articulatia genunchiului termoneopren, material moale cu suport elastic material termoformabil, 2 subsansamble, cu articulatie rigida libera sau care permite limitarea flexiei si extensiei diverse modele cu intarituri rigide, fixe sau cu articulatie ce permit fixarea ortezei la extensii si flexii de diferite grade se recomanda pentru recuperare inconjura articulatia genunchiului se executa din piele si sinarie metalica, cu articulatie la genunchi prinderea se realizeaza cu curele sau siret se recomanda pentru recuperare inconjura articulatia genunchiului	NU NU	12luni 12luni
4	Orteze de genunchi - glezna - picior	Balant	termoneopren, material moale cu suport elastic; material termoformabil sau fibra de carbon laminata, sinarie metalica, articulatie de genunchi cu blocare si articulatie de glezna cu mobilitate controlata prin sistem de arcuri sau fixe cu sistem de inchidere tip velcro se recomanda pentru recuperare inconjura articulatiile genunchiului, gleznei si piciorului se executa din piele si sinarie metalica, cu articulatie libera sau blocata la glezna se fixeaza de gheata ortopedica pentru fracturi de tibia si peroneu inconjura articulatiile genunchiului, gleznei si piciorului doua tije metalice fixarea se realizeaza pe picior cu bratari din piele, cu armaturi metalice se fixeaza pe incaltaminte se recomanda ptr. paralizia sciaticului	NU DA	12luni 2 ani
		Gambier cu scurtare Kramer Peroneal Spring (orteza peroniera)	se executa din piele si sinarie metalica, cu articulatie libera sau blocata la glezna se fixeaza de gheata ortopedica pentru fracturi de tibia si peroneu inconjura articulatiile genunchiului, gleznei si piciorului doua tije metalice fixarea se realizeaza pe picior cu bratari din piele, cu armaturi metalice se fixeaza pe incaltaminte se recomanda ptr. paralizia sciaticului	DA	2 ani
		pentru scurtarea membrului pelvin	se executa din piele si sinarie metalica, cu articulatie libera sau blocata la genunchi piciorul si glezna se executa din lemn cu talpa din poliuretana fixarea se realizeaza cu siret pentru malformatii congenitale ale membrului inferior	DA	2 ani
5	Orteze de sold		termoneopren, material moale cu suport elastic cu sistem de inchidere tip velcro se recomanda pentru recuperare inconjura articulatia soldului	NU	12luni

C1	C2	C3	C4	C5	C6
6	Orteze sold - genunchi		termoneopren, material moale cu suport elastic cu sistem de inchidere tip velcro se recomanda pentru recuperare inconjoara articulatiile genunchiului si soldului	NU	12luni
7	Orteze de sold - genunchi - glezna - picior		termoneopren, material moale cu suport elastic cu sistem de inchidere tip velcro se recomanda pentru recuperare inconjoara articulatiile soldului, genunchiului, gleznei si piciorului	NU	12luni
		coxalgiera (aparat)	piele si bratari metalice, montat pe opincuta aparate pentru descarcarea si imobilizarea articulatiei membrului pelvin	DA	*
		Hessing (aparat)	se recomanda pentru paralizia infantila la copii si adulti piele si sinarie metalica, cu articulatie la genunchi si sold prinderea se realizeaza cu curele sau siret se recomanda pentru afectiuni ale genunchiului si gleznei	DA	2 ani
8	Orteze pentru luxatii de sold congenitale la copii	a) ham Pavlik	se executa din curele din piele material textil	NU	**
		b) de abductie	panza si buretele sunt fixate cu chinga textila; material termoformabil, metalic si textil, compus din doua module de coapsa reglabile in diametru care sunt cuplate printr-o bara reglabila in lungime prin intermediul a doua articulatii libere	NU	**
		c) Dr. Fettwies	material termoformabil, metalic module pentru 4 marimi, usor de asamblat pentru copii de la 6 la 15 luni igienizare usoara	NU	**
		d) Dr. Behrens	ptr. abductie se foloseste o tija reglabila material termoformabil, metalic si benzi textile hamul de purtare permite reglarea flexiei picioarelor in diferite unghiuri pentru tratamentul luxatiei de sold pana la tipul III pentru abductie se foloseste o tija reglabila	NU	**
		e) Becker		NU	**
		f) Dr. Bernau	material termoformabil, metalic si benzi textile doua marimi pentru 0-6 luni, 6-12 luni combina tratamentul luxatiei congenitale de sold cu flexia soldului mai mare de 90 grade modulele fixeaza picioarele, iar cu ajutorul corzilor se regleaza unghiul flexiei o bara reglabila permite pozitionarea corecta a abductiei	NU	**

C1	C2	C3	C4	C5	C6
9	Orteze corectoare de statica a piciorului	a) sustinatori plantari b) Pes Var/Valg c) Hallux-Valgus	pana la nr. 23 inclusiv se executa din pluta / duraluminiu / polimer se folosesc pentru plattus gradele I si II. pintoni calcanieri si scurtari foarte mici mai mare de nr. 23,5 se executa din pluta / duraluminiu / polimer se folosesc pentru plattus gradele I si II. pintoni calcanieri si scurtari foarte mici se pot executa din diversi polimeri: poliamide, poliuretani, polimeri vascoelastici, cauciuc, etc. diverse marimi banda textila usoara si flexibila marimi universale pentru piciorul drept / stang	NU NU NU NU	*** 12luni 12luni

* 2 ani pentru adulti si ori de cate ori este nevoie pentru copiii, in varsta de pana la 18 ani cu monitorizarea perioadei de crestere

** ori de cate ori este nevoie, pentru copiii, in varsta de pana la 18 ani cu monitorizarea perioadei de crestere

*** 6luni pentru adulti, pentru talonetele din pluta / polimer

12 luni pentru adulti, pentru talonetele din duraluminiu

ori de cate ori este nevoie, ptr. copiii, in varsta de pana la 18 ani cu monitorizarea perioadei de crestere

NOTA : pentru ortezele corectoare de statica a piciorului, tipurile a) si b) se prescriu numai perechi

H. Incaltaminte ortopedica

NR. CRT.	DENUMIREA DISPOZITIVULUI MEDICAL	TIPUL	CARACTERISTICI TEHNICE DEFINITORII	REPARABIL DA/NU	TERM. INLOC.
C1	C2	C3	C4	C5	C6
1	Ghete	diformitati Gheata ortopedica cu arc amputatii de metatars si falange scurtari	pana la nr. 23 inclusiv mai mare de nr. 23,5 prevazuta cu un arc de vipusca si sub talpa, cu stalf inalt si cu adaosuri la partea externa a talpii si tocului (sau interna dupa caz) pana la nr. 23 inclusiv mai mare de nr. 23,5 pana la 10 cm, pana la nr. 23 inclusiv pana la 10 cm, mai mare de nr. 23,5 peste 10 cm, pana la nr. 23 inclusiv peste 10 cm, mai mare de nr. 23,5	C5 DA DA DA DA DA DA DA	* * * * * * * *

C1	C2	C3	C4	C5	C6
2	Pantofi	diformitati	pana la nr. 23 inclusiv	DA	*
		amputatii de metatars si falange	mai mare de nr. 23,5	DA	*
		scurtari	pana la nr. 23 inclusiv	DA	*
			mai mare de nr. 23,5	DA	*
			pentru scurtari pana la 8 cm, pana la nr. 23 inclusiv	DA	*
			pentru scurtari pana la 8 cm, mai mare de nr. 23,5	DA	*

* se va prescrie o pereche de ghete sau o pereche de pantofi:
la 6 luni pentru adulti;

ori de cate ori este nevoie, ptr. copiii, in varsta de pana la 18 ani in perioada de crestere, (cu monitorizarea perioadei de crestere).

NOTA : Numerele utilizate sunt exprimate in sistemul metric

I. Dispozitive pentru deficiente vizuale

NR. CRT.	DENUMIREA DISPOZITIVULUI MEDICAL	TIPUL	CARACTERISTICI TEHNICE DEFINITORII	REPARABIL DA/NU	TERM. INLOC. C6
1	Lentile intraoculare	C3 ptr. camera anterioara ptr. camera posterioara	C4 Filtru UV Filtru UV	C5 NU	* *
2	Proteza oculara	ptr. copii		NU	**

* Se poate acorda o lentila intraoculara pentru celalalt ochi dupa cel putin 6 luni de la prima protezare.

** Se acorda doar pentru copiii, in varsta de pana la 18 ani ori de cate ori este nevoie.

ANEXA Nr. 5

CASA DE ASIGURĂRI DE SĂNĂTATE

CERTIFICAT DE ACREDITARE

Nr. din

Conform Contractului-cadru privind condițiile acordării dispozitivelor medicale destinate corectării și recuperării deficiențelor organice sau funcționale ori corectării unor deficiențe fizice, în cadrul sistemului asigurărilor sociale de sănătate, aprobat prin Hotărârea Guvernului nr. 1.331/2001, în baza documentației înaintate și a condițiilor de acreditare, Casa de asigurări de sănătate acreditează provizoriu/definitiv furnizorul de dispozitive medicale destinate corectării și recuperării deficiențelor organice sau funcționale ori corectării unor deficiențe fizice, care desfășoară activitate de:

.....
 (nume, adresă sediu social, telefon, fax)
 cu punctele de lucru 1) cu activitate de:
 (adresă, telefon)
 2) cu activitate de:
 (adresă, telefon)

reprezentat de.....
 (nume, prenume reprezentant legal)

Orice modificare a condițiilor stabilite prin reglementările în vigoare atrage anularea prezentului certificat.

Data emiterii

Valabilă până la

Director general,

ANEXA Nr. 6

CONTRACT**de furnizare de medicamente cu sau fără contribuție personală în tratamentul ambulatoriu, în cadrul sistemului de asigurări de sănătate****I. Părțile contractante**

Casa de asigurări de sănătate....., cu sediul în municipiul/orașul, str. nr., județul/sectorul, tel./fax, reprezentată prin director general,

și

Societatea comercială farmaceutică, având sediul în municipiul/orașul, str. nr., bl., sc....., et., ap., județul/sectorul, telefon, înregistrată la registrul comerțului cu nr. J .../....., și având contul nr., deschis la Trezoreria statului, și codul fiscal nr., reprezentată prin, autorizație de funcționare nr., eliberată de certificat de acreditare nr.

II. Obiectul contractului

Art. 1. — Obiectul prezentului contract îl constituie furnizarea de medicamente cu sau fără contribuție personală, în tratamentul ambulatoriu, conform reglementărilor legale în vigoare privind Lista cuprinzând denumirile comune internaționale ale medicamentelor din Nomenclatorul de medicamente și produse biologice de uz uman, de care beneficiază asigurații, pe bază de prescripție medicală, în tratamentul ambulatoriu, cu sau fără contribuție personală, și sistemul de compensare al acestora, precum și Contractului-cadru privind condițiile acordării medicamentelor cu și fără contribuție personală în tratamentul ambulatoriu în cadrul sistemului asigurărilor sociale de sănătate, aprobat prin Hotărârea Guvernului nr. 1.331/2001, și normelor metodologice de aplicare a acestuia.

III. Furnizarea medicamentelor cu și fără contribuție personală în tratamentul ambulatoriu

Art. 2. — Prezentul contract privind eliberarea medicamentelor cu și fără contribuție personală în tratamentul ambulatoriu respectă reglementările legale în vigoare privind Lista cuprinzând denumirile comune internaționale ale medicamentelor din Nomenclatorul de medicamente și produse biologice de uz uman de care beneficiază asigurații pe bază de prescripție medicală.

Art. 3. — Furnizarea medicamentelor se va desfășura prin intermediul următoarelor farmacii aflate în structura societății comerciale:

1. din, str. nr., bl....., sc., sectorul/județul, tel./fax, cu autorizația de funcționare nr./....., eliberată de, certificat de acreditare în sistemul asigurărilor sociale de sănătate nr./....., farmacist

2. din, str. nr., bl., sc., sectorul/județul, tel./fax, cu autorizația de funcționare nr./....., eliberată de, certificat de acreditare în sistemul asigurărilor sociale de sănătate nr./....., farmacist

3. din, str. nr., bl., sc., sectorul/județul, tel./fax....., cu autorizația de funcționare nr./....., eliberată de, certificat de acreditare în sistemul asigurărilor sociale de sănătate nr./....., farmacist

IV. Durata contractului

Art. 4. — Prezentul contract este valabil de la data încheierii lui până la data de 31 decembrie 2002.

Art. 5. — Durata prezentului contract se poate prelungi cu acordul părților pe toată durata de aplicabilitate a Contractului-cadru privind condițiile acordării medicamentelor cu și fără contribuție personală în tratamentul ambulatoriu în cadrul sistemului asigurărilor sociale de sănătate, aprobat prin Hotărârea Guvernului nr. 1.331/2001.

V. Obligațiile părților**A. Obligațiile casei de asigurări de sănătate**

Art. 6. — Casa de asigurări de sănătate are următoarele obligații:

a) să încheie contracte de furnizare de medicamente cu și fără contribuție personală în tratamentul ambulatoriu numai cu farmaciile autorizate conform legislației în vigoare și acreditate conform reglementărilor legale în vigoare;

b) să deconteze farmaciilor acreditate cu care au încheiat contracte, în limita valorii contractate și defalcate trimestrial, contravaloarea medicamentelor cu și fără contribuție personală eliberate, astfel: 50% din valoarea facturii în termen de 5 zile de la data depunerii facturii de către farmacie la casa de asigurări de sănătate, restul valorii facturii acceptate la decontare în maximum

30 de zile de la data depunerii acesteia. Facturile ce depășesc valoarea trimestrială contractată se decontează în termen de maximum 90 de zile de la data depunerii;

c) să nu deconteze contravaloarea prescripțiilor medicale care nu conțin datele obligatorii privind prescrierea și eliberarea acestora, stabilite potrivit Contractului-cadru privind condițiile acordării medicamentelor cu și fără contribuție personală în tratamentul ambulatoriu în cadrul sistemului asigurărilor sociale de sănătate, aprobat prin Hotărârea Guvernului nr. 1.331/2001, cu excepția prescripțiilor pentru afecțiunile acute, care îndeplinesc condițiile minime prevăzute la art. 3 lit. b) din acest Contract-cadru;

d) să verifice autorizarea și/sau acreditarea furnizorului de servicii farmaceutice;

e) să verifice activitatea furnizorului de servicii farmaceutice prevăzută în prezentul contract, în sensul respectării prevederilor contractuale;

f) să acorde, în cadrul sumelor negociate și contractate, avansuri lunare în limita a 30% din suma corespunzătoare lunii respective pentru farmaciile care funcționează în structura unor unități sanitare din ambulatoriul de specialitate din sistemul apărării, ordinii publice, siguranței naționale și autorității judecătorești.

B. Obligațiile farmaciilor

Art. 7. — Farmaciile au următoarele obligații:

a) să respecte modul de eliberare a medicamentelor cu sau fără contribuție personală, în condițiile stabilite prin normele metodologice de aplicare a Contractului-cadru privind condițiile acordării medicamentelor cu și fără contribuție personală în tratamentul ambulatoriu, în cadrul sistemului asigurărilor sociale de sănătate, aprobat prin Hotărârea Guvernului nr. 1.331/2001;

b) să se aprovizioneze permanent cu medicamente, conform Listei cuprinzând denumirile comune internaționale ale medicamentelor din Nomenclatorul de medicamente, de care beneficiază asigurații pe bază de prescripție medicală cu contribuție personală în tratamentul ambulatoriu;

c) să practice o evidență de gestiune cantitativ-valorică pentru medicamentele cu și fără contribuție personală de care beneficiază asigurații;

d) să păstreze la loc vizibil condica de sugestii și reclamații a asiguratului; condica va fi numerotată de farmacie și va fi ștampilată de casa/casele de asigurări de sănătate cu care aceasta se află în relație contractuală;

e) să întocmească și să prezinte casei de asigurări de sănătate documentele necesare decontării medicamentelor eliberate (factura, borderourile centralizatoare, prescripțiile medicale și bonul de casă); furnizorul este direct răspunzător de corectitudinea raportărilor prezentate;

f) să pună la dispoziție, la cererea medicilor care prescriu medicamente cu sau fără contribuție personală, lista cu prețurile de vânzare cu amănuntul a medicamentelor existente în farmacie și să reactualizeze această listă periodic;

g) să angajeze numai personal farmaceutic care posedă autorizație de liberă practică;

h) să informeze asigurații despre drepturile și obligațiile care decurg din calitatea de asigurat privind eliberarea medicamentelor, precum și despre modul de utilizare al acestora, conform prescripției medicale;

i) să respecte prevederile Codului deontologic al farmaciștilor în relațiile cu asigurații;

j) să stabilească programul de funcționare pe care să-l afișeze la loc vizibil la farmacie și să participe, după caz, la sistemul organizat pentru asigurarea furnizării medicamentelor în zilele de sâmbătă, duminică și sărbători legale;

k) să elibereze medicamentul cu prețul cel mai mic din farmacie, dacă medicul indică în prescripția medicală numai denumirea substanței active;

l) să aducă la cunoștință asiguraților, la loc vizibil în farmacie, condițiile de eliberare a medicamentelor cu sau fără contribuție personală;

m) să elibereze prescripții medicale pentru asigurați, indiferent de casa de asigurări de sănătate la care s-a virat contribuția pentru asigurări sociale de sănătate;

n) să aibă permanent în stoc produse comerciale ale aceleiași denumiri comune internaționale (DCI), care au prețurile cele mai mici disponibile pe piață;

o) să verifice prescripțiile medicale cu privire la datele obligatorii pe care acestea trebuie să le cuprindă pentru a fi eliberate și decontate de casele de asigurări de sănătate, precum și să verifice dacă au fost respectate condițiile prevăzute în normele privind eliberarea prescripțiilor medicale referitoare la numărul medicamentelor și durata terapiei;

p) să anuleze medicamentele care nu au fost eliberate, în fața primitorului, pe toate exemplarele prescripției medicale;

q) să nu elibereze medicamentele din prescripțiile medicale care și-au încetat valabilitatea;

r) să accepte controlul din partea serviciilor specializate din structura Casei Naționale de Asigurări de Sănătate, a caselor de asigurări de sănătate, a Ministerului Sănătății și Familiei, a direcțiilor de sănătate publică împreună cu Colegiul Medicilor din România și Colegiul Farmaciștilor din România, asupra modului de desfășurare a întregii activități care face obiectul contractului;

s) să nu elibereze medicamente fără prescripție medicală pentru cele la care reglementările legale în vigoare prevăd această obligație;

t) să transmită caselor de asigurări de sănătate, prin programul implementat de Casa Națională de Asigurări de Sănătate, datele solicitate sau printr-un program compatibil cu cerințele Casei Naționale de Asigurări de Sănătate, avizat de aceasta.

VI. Modalități de plată

Art. 8. — (1) Decontarea medicamentelor eliberate se face pe bază de factură, borderouri centralizatoare, prescripții medicale și bonuri de casă care vor conține atât denumirea, cât și prețul medicamentului, avându-se în vedere prețul cu amănuntul al medicamentelor la data achiziționării lor de către farmacie.

(2) Casa de asigurări de sănătate nu decontează sumele aferente prescripțiilor medicale cu sau fără contribuție personală, care nu corespund prevederilor referitoare la prescrierea, eliberarea și decontarea medicamentelor, din vina exclusivă a furnizorului de servicii farmaceutice, cu excepția prescripțiilor pentru afecțiunile acute pe care casele de asigurări de sănătate le decontează dacă conțin datele minime prevăzute în Contractul-cadru privind condițiile acordării medicamentelor cu și fără contribuție personală în tratamentul ambulatoriu în cadrul sistemului asigurărilor sociale de sănătate în vigoare.

Art. 9. — Documentele în baza cărora se face decontarea se depun la casa de asigurări de sănătate până la data de a fiecărei luni următoare celei pentru care se face decontarea.

Art. 10 — Valoarea contractului*) este de lei, din care:

Trimestrul I lei

Trimestrul II lei

Trimestrul III lei

Trimestrul IV lei

Art. 11. — Decontarea prescripțiilor cu sau fără contribuție personală se face astfel: 50% din valoarea facturii în termen de 5 zile de la data depunerii facturii, restul valorii acceptate spre decontare, în maximum 30 de zile de la depunerea acesteia. Facturile ce depășesc valoarea trimestrială contractată se decontează în termen de 90 de zile de la depunerea facturilor.

Art. 12. — Plata se face în:

a) contul nr. deschis la Trezoreria statului.

b)

VII. Răspunderea contractuală

Art. 13. — Pentru neîndeplinirea obligațiilor contractuale partea în culpă datorează daune-interese.

*) Valoarea contractului include și obligațiile de plată către farmacii, înregistrate până la data de 30 noiembrie 2001.

Art. 14. — Neplata, din vina casei de asigurări de sănătate, în termen de maximum 30 de zile de la depunerea documentelor justificative, a sumelor datorate, în limita sumei prevăzute în contract, respectiv în termen de maximum 90 de zile pentru cele care depășesc valoarea contractată, atrage majorări de întârziere egale cu majorările prevăzute pentru întârzierea plății impozitelor către stat.

Art. 15. — Farmacia garantează și răspunde de calitatea furnizării medicamentelor eliberate asiguraților.

Art. 16. — Farmacia este direct răspunzătoare de corectitudinea datelor cuprinse în decont și în actele justificative, iar casele de asigurări de sănătate de legalitatea plăților.

VIII. Clauză specială

Art. 17. — (1) Orice împrejurare independentă de voința părților, intervenită după data semnării contractului și care împiedică executarea acestuia, este considerată ca forță majoră și exonerează de răspundere partea care o invocă. Sunt considerate ca forță majoră, în sensul acestei clauze, împrejurări ca: război, revoluție, cutremur, marile inundații, embargo.

(2) Partea care invocă forța majoră trebuie să anunțe cealaltă parte, în termen de 5 zile de la data apariției respectivului caz de forță majoră, și, de asemenea, de la încetarea acestui caz.

(3) Dacă nu procedează la anunțarea în termenele prevăzute mai sus a începerii și încetării cazului de forță majoră, partea care îl invocă suportă toate daunele provocate celeilalte părți prin neanunțarea în termen.

(4) În cazul în care împrejurările care obligă la suspendarea executării prezentului contract se prelungesc pe o perioadă mai mare de 6 luni, fiecare parte poate cere rezilierea contractului.

IX. Contravenții

Art. 18. — Refuzul farmaciilor acreditate de a pune la dispoziția organelor de control actele de evidență a medicamentelor cu și fără contribuție personală din partea asiguraților și a documentelor în baza cărora se decontează acestea de către casa de asigurări de sănătate conduce la sistarea plăților în curs către farmacia respectivă până în momentul efectuării următorului control.

X. Încetarea contractului

Art. 19. — Prezentul contract se reziliază deplin drept printr-o notificare scrisă a caselor de asigurări de sănătate în termen de 10 zile de la data constatării, în următoarele situații:

- dacă farmacia acreditată nu începe activitatea în termen de cel mult 3 luni de la data semnării prezentului contract;
- dacă din motive imputabile farmaciei acreditate, aceasta își întrerupe activitatea pe o perioadă mai mare de 3 luni;
- dacă farmacistul renunță sau pierde calitatea de membru al Colegiului Farmaciștilor din România;
- ridicarea de către organele în drept a autorizației de funcționare a farmaciei acreditate;
- retragerea acreditării farmaciei sau expirarea termenului de valabilitate a acesteia;
- dacă farmacia acreditată compensează medicamentele neeliberate din prescripția medicală, cu orice alte medicamente sau produse din farmacie;
- nerespectarea obligațiilor contractuale în mod repetat și nejustificat constatate cu ocazia controalelor efectuate de instituțiile abilitate în a efectua controlul.

Art. 20. — Contractul încetează cu data la care a intervenit una dintre următoarele situații:

- se mută farmacia din teritoriul de funcționare;
- a survenit decesul reprezentantului legal al farmaciei;
- faliment, dizolvare, lichidare;

d) încetarea definitivă a activității casei de asigurări de sănătate;

e) acordul de voință al părților;

f) prin denunțarea unilaterală a contractului de către reprezentantul legal al farmaciei printr-o notificare scrisă cu 45 de zile anterioare datei de la care se dorește încetarea contractului.

Art. 21. — (1) Situațiile prevăzute la art. 19 și art. 20 lit. b)–e) se constată de către casa de asigurări de sănătate, din oficiu, prin organele sale abilitate sau la sesizarea oricărei persoane interesate.

(2) Situațiile prevăzute la art. 20 lit. a) și f) se notifică casei de asigurări de sănătate cu cel puțin 30 de zile, respectiv 45 de zile, înaintea datei de la care se dorește încetarea contractului.

Art. 22. — Prezentul contract poate fi reziliat de către părțile contractante pentru neîndeplinirea obligațiilor contractuale, sub condiția notificării intenției de reziliere cu cel puțin 30 de zile calendaristice înaintea datei de la care se dorește rezilierea.

XI. Corespondența

Art. 23. — (1) Corespondența legată de derularea prezentului contract se va efectua în scris prin scrisori recomandate cu confirmare de primire sau la sediul părților.

(2) Fiecare parte contractantă este obligată ca în termen de 3 zile de la momentul în care intervin modificări ale adresei (inclusiv telefon, fax) sediului, ce figurează în prezentul contract, să notifice celeilalte părți contractante schimbarea survenită.

XII. Modificarea contractului

Art. 24. — (1) Prezentul contract se poate modifica prin negociere și acord bilateral, la inițiativa oricărei părți contractante, sub rezerva notificării scrise a intenției de modificare și a propunerilor de modificare cu cel puțin 45 de zile înaintea datei de la care se dorește modificarea.

(2) Modificarea se va face printr-un act adițional semnat de ambele părți și va fi anexă a acestui contract.

Art. 25. — În condițiile apariției unor noi acte normative în materie, care intră în vigoare pe durata derulării prezentului contract, clauzele contrare se vor modifica și completa în mod corespunzător.

Art. 26. — Dacă o clauză a acestui contract ar fi declarată nulă, celelalte prevederi ale contractului nu vor fi afectate de această nulitate. Părțile convin ca orice clauză declarată nulă să fie înlocuită printr-o altă clauză care să corespundă cât mai bine cu putință spiritului contractului.

XIII. Soluționarea litigiilor

Art. 27. — (1) Litigiile născute în legătură cu încheierea, executarea, modificarea și încetarea ori alte pretenții decurgând din prezentul contract vor fi supuse unei proceduri prealabile de soluționare pe cale amiabilă.

(2) Litigiile nesoluționate conform alin. (1) sunt de competența Comisiei teritoriale de arbitraj, care va soluționa cauza în termen de maximum 60 de zile de la data înregistrării cererii.

Art. 28. — Hotărârile Comisiei teritoriale de arbitraj sau cauzele nesoluționate în termenul prevăzut la art. 27 alin. (2) pot fi atacate la instanțele judecătorești competente.

XIV. Alte clauze

.....

 Prezentul contract de furnizare de medicamente cu sau fără contribuție personală în tratamentul ambulatoriu, în cadrul sistemului de asigurări de sănătate a fost încheiat azi, în două exemplare a câte pagini fiecare, câte unul pentru fiecare parte contractantă.

CASA DE ASIGURĂRI DE SĂNĂTATE

Director general,
 Director adjunct economic,
 Director adjunct relații contractuale,

FARMACIA
 Reprezentant legal,

Vizat
 Oficiul juridic

CONTRACT

de furnizare de dispozitive medicale destinate corectării și recuperării deficiențelor organice sau funcționale ori corectării unor deficiențe fizice**I. Părțile contractante**

Casa de asigurări de sănătate, cu sediul în municipiul/orașul, str. nr., județul/sectorul, tel./fax, reprezentată prin director general,

și

Furnizorul de dispozitive medicale, prin reprezentantul legal, cu Certificatul de înregistrare*) seria; codul unic de înregistrare nr., având sediul social în localitatea, str., tel., fax, contul nr., deschis la Trezoreria statului, acreditat de Casa de asigurări de sănătate cu certificatul de acreditare nr./data autorizație de utilizare/certificat de înregistrare a dispozitivului medical

II. Obiectul contractului

Art. 1. — Obiectul prezentului contract îl constituie furnizarea de dispozitive medicale destinate corectării și recuperării deficiențelor organice sau funcționale ori corectării unor deficiențe fizice, conform Contractului-cadru privind condițiile acordării dispozitivelor medicale destinate corectării și recuperării deficiențelor organice sau funcționale ori corectării unor deficiențe fizice, în cadrul sistemului asigurărilor sociale de sănătate, aprobat prin Hotărârea Guvernului nr. 1.331/2001 și a normelor metodologice de aplicare a acestuia.

III. Dispozitive medicale furnizate

Art. 2. — Dispozitivele medicale furnizate în sistemul asigurărilor sociale de sănătate sunt prevăzute în anexa nr. 4 la Ordinul președintelui Casei Naționale de Asigurări de Sănătate și al președintelui Colegiului Medicilor din România nr. 629/4.233/2001 pentru aprobarea normelor metodologice de aplicare a Contractului-cadru privind condițiile acordării medicamentelor cu și fără contribuție personală, în tratamentul ambulatoriu și a Contractului-cadru privind condițiile acordării dispozitivelor medicale destinate corectării și recuperării deficiențelor organice sau funcționale ori corectării unor deficiențe fizice, în cadrul sistemului asigurărilor sociale de sănătate, aprobat prin Hotărârea Guvernului nr. 1.331/2001, și constau în:

- a)
- b)
- c)

IV. Durata contractului

Art. 3. — Prezentul contract este valabil de la data încheierii până la 31 decembrie 2002.

Art. 4. — Durata prezentului contract se poate prelungi prin acordul părților în situația prelungirii duratei de aplicabilitate a Contractului-cadru privind condițiile acordării dispozitivelor medicale destinate corectării și recuperării deficiențelor organice sau funcționale ori corectării unor deficiențe fizice, în cadrul sistemului asigurărilor sociale de sănătate, aprobat prin Hotărârea Guvernului nr. 1.331/2001.

V. Obligațiile părților**A. Obligațiile Casei de asigurări de sănătate**

Art. 5. — Casa de asigurări de sănătate are următoarele obligații:

a) să verifice prezența furnizorului de dispozitive medicale în Lista cuprinzând furnizorii acreditați pentru întreaga țară, aprobată prin ordin al președintelui Casei Naționale de Asigurări de Sănătate;

b) să verifice autorizațiile de utilizare/certificatele de înregistrare a dispozitivelor medicale pentru care furnizorul a fost acreditat;

c) să verifice certificatul de înregistrare a reprezentantului autorizat emis de Ministerul Sănătății și Familiei;

d) să informeze permanent furnizorii de dispozitive medicale asupra condițiilor de contractare;

e) să verifice activitatea furnizorilor de dispozitive medicale conform contractelor încheiate de aceștia;

f) să afișeze în loc vizibil prețurile de referință ale dispozitivelor medicale, lista furnizorilor cu care se află în relație contractuală și contribuția personală care trebuie suportată de asigurat;

g) să respecte dreptul asiguratului de a-și alege furnizorul de dispozitive medicale din Lista cuprinzând furnizorii acreditați pentru întreaga țară, aprobată prin ordin al președintelui Casei Naționale de Asigurări de Sănătate, cu care se află în relație contractuală;

h) să asigure decontarea pe baza facturilor emise de furnizor, însoțite de copia certificatului de garanție, declarația de conformitate pentru dispozitivele la comandă, de audiogramele efectuate după protezarea auditivă și de confirmarea primirii dispozitivului medical, sub semnătura beneficiarului, cu specificarea domiciliului, a actului de identitate și a codului numeric personal — CNP sau a documentelor ce confirmă expedierea prin poștă și primirea la domiciliu;

i) să nu precizeze în decizia privind aprobarea procurării dispozitivului medical numele furnizorului de dispozitive medicale.

B. Obligațiile furnizorului de dispozitive medicale

Art. 6. — Furnizorul de dispozitive medicale are următoarele obligații:

a) să livreze dispozitivele medicale autorizate/înregistrate de Ministerul Sănătății și Familiei, pentru care este acreditat în sistemul asigurărilor sociale de sănătate;

b) să livreze dispozitive medicale pentru care deține certificat de înregistrare a reprezentantului autorizat emis de Ministerul Sănătății și Familiei și/sau notificare (imputernicire) de la producătorul/furnizorul acreditat în cazul activității de import, depozitare și comercializare;

c) să nu livreze dispozitive medicale expirate sau care prezintă abateri de la performanțele funcționale și de securitate, generații de incidente;

d) să livreze dispozitive medicale însoțite de documente care atestă proveniența și calitatea lor;

e) să emită, potrivit legii, declarația de conformitate pentru dispozitivele medicale la comandă;

f) să asigure și să suporte repararea sau înlocuirea dispozitivului medical, în cadrul termenului de garanție, conform prevederilor legale în vigoare;

g) să asigure repararea dispozitivului medical după expirarea termenului de garanție;

h) să asigure service pentru dispozitivul medical livrat atât în perioada de garanție cât și după expirarea acesteia;

i) să livreze dispozitivele medicale numai la sediul social sau la punctul/punctele de lucru din certificatul de acreditare;

j) să livreze numai dispozitive medicale cu elemente de identificare și instrucțiuni de folosire și întreținere;

k) să livreze dispozitive medicale în ambalaje adecvate, potrivit forme și caracteristicilor acestora și să le eticheteze conform prevederilor legale în vigoare;

l) să verifice la livrare, după caz, adaptabilitatea și buna funcționare a dispozitivului medical;

m) să livreze la termen dispozitivul medical comandat;

*) Până la data de 30 iunie 2002 furnizorii constituți anterior datei intrării în vigoare a Ordonanței de urgență a Guvernului nr. 76/2001 privind simplificarea unor formalități administrative pentru înregistrarea și autorizarea funcționării comercianților se vor identifica prin utilizarea actualului certificat de înmatriculare, cod fiscal și autorizație sanitară de funcționare în loc de certificat de înregistrare.

n) să execute orice modificare necesară dispozitivului medical în cazul în care nu au fost respectate caracteristicile specifice din prescripția medicului de specialitate;

o) să respecte confidențialitatea tuturor datelor și informațiilor privitoare la asigurați, precum și demnitatea și intimitatea acestora;

o) să emită facturile însoțite de copia certificatului de garanție, declarația de conformitate pentru dispozitivele la comandă, de audiogramele efectuate după protezarea auditivă și de confirmarea primirii dispozitivului medical, sub semnătura beneficiarului, cu specificarea domiciliului, a actului de identitate și a codului numeric personal — CNP sau a documentelor ce confirmă expedierea prin poștă și primirea la domiciliu;

q) să respecte dreptul asiguratului de a alege furnizorul de dispozitive medicale, în mod nediscriminatoriu;

r) să transmită caselor de asigurări de sănătate cu care au încheiat contracte de furnizare de dispozitive medicale prețurile de vânzare cu amănuntul și să le informeze din timp asupra oricărei modificări a acestora;

s) să respecte condițiile de depozitare și garanție stabilite de producător pentru dispozitivele medicale;

t) să accepte controlul din partea serviciilor specializate din structura Casei Naționale de Asigurări de Sănătate, a caselor de asigurări de sănătate, a Ministerului Sănătății și Familiei, a direcțiilor de sănătate publică împreună cu Colegiul Medicilor din România, asupra modului de desfășurare a întregii activități care face obiectul contractului;

u) să informeze asigurații despre drepturile pe care le au și care decurg din calitatea de asigurat;

v) să informeze casa de asigurări de sănătate despre orice modificări survenite, legate de clauzele contractuale.

VI. Modalități de plată

Art. 7. — Suma maximă care se suportă de casa de asigurări de sănătate pentru fiecare dispozitiv medical sau pe tip de dispozitiv medical, după caz, este prețul de referință. Prețul de referință se stabilește anual de Casa Națională de Asigurări de Sănătate pe baza criteriilor economice și caracteristicilor tehnice ale dispozitivelor medicale.

Art. 8. — Documentele în baza cărora se face decontarea se depun la casa de asigurări de sănătate până la data de a fiecărei luni următoare celei pentru care se face decontarea.

Art. 9. — Dacă prețul de vânzare cu amănuntul a dispozitivelor medicale este sub prețul de referință, acesta este decontat integral de către casa de asigurări de sănătate.

Art. 10. — În cadrul termenului de înlocuire a dispozitivului medical casele de asigurări de sănătate decontează reparațiile, a căror valoare totală nu trebuie să depășească 50% din prețul de referință valabil în momentul emiterii primei cereri de aprobare pentru repararea dispozitivului medical.

Art. 11. — (1) Decontarea la furnizor a dispozitivelor medicale se face de către casele de asigurări de sănătate la nivelul prețului de referință valabil în momentul emiterii deciziei privind aprobarea procurării dispozitivului medical, pe baza facturilor emise de furnizor după confirmarea primirii de către asigurat a dispozitivului medical. Factura emisă de furnizor este însoțită de copia certificatului de garanție, declarația de conformitate pentru dispozitivele medicale la comandă, de confirmarea primirii dispozitivului medical, sub semnătura beneficiarului, cu specificarea domiciliului, a actului de identitate și a codului numeric personal — CNP sau a documentelor ce confirmă expedierea prin poștă și primirea la domiciliu. Furnizorii de proteze auditive vor atașa audiogramele efectuate după protezare.

(2) Decontarea în cazul protezărilor pentru membrul superior și/sau inferior se face după depunerea, de către asigurat, a documentului prin care eficacitatea actului de protezare este validată, confirmată de medicul de specialitate. În cazul în care asiguratul nu se prezintă la casa de asigurări de sănătate cu acest document în termen de 15 zile lucrătoare de la ridicarea dispozitivului medical va pierde dreptul la reparare în afara termenului de

garanție, iar casa de asigurări de sănătate va valida (confirma) din oficiu protezarea respectivă.

(3) Decontarea în cazul protezărilor O.R.L. se face după depunerea de către asigurat a unui document de validare, întocmit de medicul specialist O.R.L. care a prescris protezarea O.R.L., pe baza raportului probei de protezare. Raportul probei de protezare cuprinde rezultatele testelor audiometriei protetice, realizate prin diferite metode (audiometrie tonală și vocală în câmp liber etc.). În cazul în care asiguratul nu se prezintă la casa de asigurări de sănătate cu acest document în termen de 15 zile lucrătoare de la ridicarea dispozitivului va pierde dreptul la reparare în afara termenului de garanție, iar casa de asigurări de sănătate va valida (confirma) din oficiu protezarea respectivă.

(4) Pentru încadrarea în fondul destinat dispozitivelor medicale și asigurarea accesului asiguraților la toate categoriile de dispozitive medicale, casele de asigurări de sănătate vor analiza lunar numărul de decizii privind aprobarea procurării dispozitivelor medicale emise în luna anterioară, alcătuit după caz, liste de așteptare pentru asigurați, pe categorii de dispozitive medicale. Soluționarea listelor de așteptare va ține cont atât de criteriile economice cât și de urgența asigurării dispozitivului medical.

Art. 12. — Plata dispozitivelor medicale se face în contul nr. deschis la Trezoreria Statului.

Art. 13. — Decontarea dispozitivelor medicale se face în termen de maximum 30 de zile de la depunerea documentelor justificative conform normelor financiar-contabile și dispozițiilor Casei Naționale de Asigurări de Sănătate.

VII. Răspunderea contractuală

Art. 14. — Pentru neîndeplinirea obligațiilor contractuale partea în culpă datorează daune interese.

Art. 15. — Neplata din vina casei de asigurări de sănătate, în termen de maximum 30 de zile de la depunerea documentelor justificative, a sumelor datorate prevăzute în contract atrage majorări de întârziere, egale cu majorările aferente pentru întârzierea achitării impozitelor către stat.

Art. 16. — Refuzul furnizorilor de dispozitive medicale de a pune la dispoziția organelor de control actele de evidență a dispozitivelor medicale furnizate și a documentelor în baza cărora se decontează acestea conduce la sistarea plăților în curs către furnizorul respectiv până la următorul control.

Art. 17. — Furnizorul de dispozitive medicale garantează și răspunde de calitatea dispozitivelor medicale acordate asiguraților.

Art. 18. — Reprezentantul legal al furnizorului de dispozitive medicale cu care casa de asigurări de sănătate a încheiat contract este direct răspunzător de corectitudinea datelor raportate. Acesta răspunde material, civil și penal, în cazul în care se constată rapoartări eronate, conform legislației în vigoare.

VIII. Clauză specială

Art. 19. — (1) Orice împrejurare independentă de voința părților, intervenită după data semnării contractului și care împiedică executarea acestuia, este considerată ca forță majoră și exonerează de răspundere partea care o invocă. Sunt considerate ca forță majoră, în sensul acestei clauze, împrejurări ca: război, revoluție, cutremur, marile inundații, embargo.

(2) Partea care invocă forța majoră trebuie să anunțe cealaltă parte, în termen de 5 zile de la data apariției respectivului caz de forță majoră, și, de asemenea, de la încetarea acestui caz.

(3) Dacă nu procedează la anunțarea în termenele prevăzute mai sus a începerii și încetării cazului de forță majoră, partea care îl invocă suportă toate daunele provocate celeilalte părți prin neanunțarea în termen.

(4) În cazul când împrejurările care obligă la suspendarea executării prezentului contract se prelungesc pe o perioadă mai mare de 6 luni, fiecare parte poate cere rezoluțiunea contractului.

IX. Încetarea contractului

Art. 20. — Contractul de furnizare de dispozitive medicale se reziliază de plin drept printr-o notificare scrisă a casei de asigurări de sănătate în termen de 10 zile de la data constatării, în următoarele situații:

a) ridicarea de către organele în drept a autorizației/avizului de funcționare a furnizorului de dispozitive medicale;

b) retragerea acreditării sau expirarea termenului de valabilitate a acreditării;

c) dacă din motive imputabile furnizorului de dispozitive medicale acesta își întrerupe activitatea pe o perioadă mai mare de 3 luni;

d) furnizarea de dispozitive medicale neautorizate/neînregistrate de Ministerul Sănătății și Familiei;

e) furnizarea de dispozitive medicale pentru care nu este acreditat în sistemul asigurărilor sociale de sănătate;

f) nerespectarea în mod repetat a termenelor de livrare a dispozitivelor medicale.

Art. 21. — Contractul de furnizare de dispozitive medicale încetează cu data la care a intervenit una din situațiile:

a) se schimbă adresa sediului social;

b) a survenit decesul reprezentantului legal al furnizorului;

c) faliment, dizolvare, lichidare a furnizorului de dispozitive medicale;

d) încetarea definitivă a activității caselor de asigurări de sănătate;

e) acordul de voință al părților;

f) denunțarea unilaterală a contractului de către reprezentantul legal al furnizorului de dispozitive medicale, printr-o notificare scrisă cu 45 de zile calendaristice anterioare datei de la care se dorește încetarea contractului.

Art. 22. — (1) Situațiile prevăzute la art. 20 și art. 21 lit. b)–e) se constată de către casa de asigurări de sănătate, din oficiu, prin organele sale abilitate sau la sesizarea oricărei persoane interesate.

(2) Situațiile prevăzute de art. 21 lit. a) și f) se notifică casei de asigurări de sănătate cu cel puțin 30 de zile, respectiv 45 de zile, înaintea datei de la care se dorește încetarea contractului.

Art. 23. — Prezentul contract poate fi reziliat de către părțile contractante, pentru neîndeplinirea obligațiilor contractuale, sub condiția notificării intenției de reziliere cu cel puțin 30 de zile calendaristice înaintea datei de la care se dorește rezilierea.

X. Corespondența

Art. 24. — (1) Corespondența legată de derularea prezentului contract se va efectua în scris prin scrisori recomandate cu confirmare de primire, prin fax sau la sediul părților.

CASA DE ASIGURĂRI DE SĂNĂTATE
Director general,
Director adjunct economic,
Director adjunct relații contractuale,

FURNIZOR DE DISPOZITIVE MEDICALE
Reprezentantul legal

Vizat
Oficiul juridic

(2) Fiecare parte contractantă este obligată ca în termen de 3 zile de la momentul în care intervin modificări ale adresei (inclusiv telefon, fax) sediului, ce figurează în prezentul contract, să notifice celeilalte părți contractante schimbarea survenită.

XI. Modificarea contractului

Art. 25. — (1) Prezentul contract se poate modifica prin negociere și acord bilateral, la inițiativa oricărei părți contractante, sub rezerva notificării scrise a intenției de modificare și a propunerilor de modificare cu cel puțin 45 de zile înaintea datei de la care se dorește modificarea.

(2) Modificarea se va face printr-un act adițional, semnat de ambele părți și va fi anexă a acestui contract.

Art. 26. — În condițiile apariției unor noi acte normative în materie, care intră în vigoare pe durata derulării prezentului contract, clauzele contrare se vor modifica și completa în mod corespunzător.

Art. 27. — Dacă o clauză a acestui contract ar fi declarată nulă, celelalte prevederi ale contractului nu vor fi afectate de această nulitate. Părțile convin ca orice clauză declarată nulă să fie înlocuită printr-o altă clauză care să corespundă cât mai bine cu puțință spiritului contractului.

XII. Soluționarea litigiilor

Art. 28. — (1) Litigiile născute în legătură cu încheierea, executarea, modificarea și încetarea ori alte pretenții decurgând din prezentul contract vor fi supuse în prealabil unei proceduri de soluționare pe cale amiabilă.

(2) Litigiile nesoluționate conform alin. (1) sunt de competența Comisiei teritoriale de arbitraj, care va soluționa cauza în termen de maximum 60 de zile de la data înregistrării cererii.

Art. 29. — Hotărârile Comisiei teritoriale de arbitraj sau cauzele nesoluționate în termenul prevăzut de art. 28 alin. (2) pot fi atacate la instanțele judecătorești competente.

XIII. Alte clauze

.....
.....
.....

Prezentul contract de furnizare de dispozitive medicale în cadrul sistemului de asigurări de sănătate a fost încheiat azi în două exemplare a câte pagini fiecare, câte unul pentru fiecare parte contractantă.

EDITOR: PARLAMENTUL ROMÂNIEI — CAMERA DEPUTAȚILOR

Regia Autonomă „Monitorul Oficial”, str. Izvor nr. 2–4, Palatul Parlamentului, sectorul 5, București, cont nr. 2511.1–12.1/ROL Banca Comercială Română — S.A. — Sucursala „Unirea” București și nr. 5069427282 Trezoreria sector 5, București (alocat numai persoanelor juridice bugetare).
Adresa pentru publicitate: Centrul pentru relații cu publicul, București, șos. Panduri nr. 1, bloc P33, parter, sectorul 5, tel. 411.58.33 și 411.97.54, tel./fax 410.77.36.
Tiparul : Regia Autonomă „Monitorul Oficial”, tel. 490.65.52, 335.01.11/2178 și 402.21.78,
E-mail: ramomrk@bx.logicnet.ro, Internet: www.monitoruloficial.ro