

MINISTERUL SĂNĂTĂȚII
AL REPUBLICII MOLDOVA



МИНИСТЕРСТВО
ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
РЕСПУБЛИКИ МОЛДОВА

ORDIN
N 1409

ș _ș _____ 2012

Nr. _____

mun. Chi in u

***Cu privire la modul de prescriere
i eliberare a medicamentelor***

In conformitate cu prevederile Legii cu privire la activitatea farmaceutic nr.1456-XII din 25.05.1993, Legii cu privire la medicamente nr.1409-XIII din 17.12.1997, Legii cu privire la circulatia substan elor narcotice, psihotrope i a precursorilor nr.382-XIV din 06.05.1999 i în scopul organiz rii eficiente a asisten ei cu medicamente a popula iei,

ORDON:

1. Se aprob :
 - Regulile generale de prescriere a medicamentelor (anexa nr.1);
 - Particularit ile prescrierii medicamentelor cu con inut de substan e stupefiante i psihotrope (anexa nr.2);
 - Particularit ile prescrierii medicamentelor pentru eliberare gratuit (anexa nr.3);
 - Regulile de eliberare a medicamentelor din farmacii (anexa **nr.4**);
 - Lista medicamentelor antituberculoase (de linia I) - denumiri comune interna ionale, ce se interzic pentru eliberare bolnavilor de ambulatoriu (anexa nr.5);
 - Lista medicamentelor ce se afl la eviden a cantitativ în întreprinderile farmaceutice i institutiile medico-sanitare (anexa nr.6);
 - Formularul actului de nimicire a re etelor cu termen de p strare expirat (anexa nr.7).
2. Directorul Direc iei S n t ii a Consiliului municipal Chi in u, directorul Direc iei S n t ii i Protec iei Sociale UTA G g uzia, eful Sec iei S n t ii a Prim riei mun. B l i, conduc torii institutiilor medico-sanitare:
 - 2.1. vor asigura institutiile subordonate cu formulare de re ete aprobate, conform anexelor, necesare pentru executarea prevederilor prezentului ordin;
 - 2.2. vor efectua controlul permanent al respect rii de c tre medicii institutiilor medico-sanitare a modului de prescriere a medicamentelor;
 - 2.3. vor interzice elaborarea, multiplicarea, distribuirea i utilizarea formularelor de re et ce nu corespund prevederilor prezentului ordin.
3. Conduc torii institutiilor medico-sanitare vor nominaliza un medic abilitat cu func ia de control i supraveghere a procesului de prescriere a medicamentelor de c tre personalul medical al institutiiei.
4. Conduc torii institutiilor de înv mânt medical i farmaceutic vor asigura implementarea

- stoc, lipsa temporară a medicamentelor și perspectivele aprovizionării, cât și despre erorile de medicație depistate la etapa de primire a ordinelor;
- 5.2. vor asigura eliberarea din farmacii și filialele lor a medicamentelor în strictă conformitate cu prevederile prezentului ordin;
 - 5.3. vor asigura evaluarea permanentă a respectării modului de prescriere și eliberare a medicamentelor.
6. Agenția Medicamentului:
- 6.1. va asigura actualizarea periodică a Nomenclatorului de Stat al Medicamentelor și plasarea lui pe pagina Web a Agenției (www.amol.md), în conformitate cu prevederile actelor normative în vigoare privind autorizarea produselor medicamentoase de uz uman;
 - 6.2. va aplica sistematic modificări la Lista medicamentelor ce pot fi eliberate din farmacii fără prescripție medicală (OTC) în baza deciziei Comisiei Medicamentului;
 - 6.3. va efectua controlul permanent al respectării modului de prescriere de către medicii instituțiilor medic-sanitare și a modului de eliberare de către farmaciștii din farmacii a medicamentelor, inclusiv a celor cu conținut de substanțe stupefiante și psihotrope;
 - 6.4. în caz de depășire a limitărilor regulilor de prescriere și livrare a medicamentelor, va aplica sancțiuni conform legislației în vigoare;
 - 6.5. în caz de depășire a cazurilor de livrare a medicamentelor nemijlocit bolnavului de către personalul medical, va informa organele abilitate, pentru aplicarea sancțiunilor de rigoare, prevăzute de legislația în vigoare.
7. Medicamentele compensate integral sau parțial de către Compania Națională de Asigurări în Medicină se vor prescrie conform prevederilor actelor normative în vigoare în cadrul asigurărilor obligatorii de asistență medicală.
8. Se abrogă Ordinul Ministerului Sănătății și Protecției Sociale al Republicii Moldova nr.434 din 28.11.2007 "Cu privire la modul de prescriere și eliberare a medicamentelor".
9. Controlul executării prezentului ordin se atribuie Dnui Viorei Soțan, viceministru.

Ministru

Andrei Usatii

Regulile generale de prescriere a medicamentelor

1. Conform indicațiilor clinice corespunzătoare medicii instituțiilor medico-sanitare, indiferent de subordonare și forma de proprietate în baza cărora ele activează, vor prescrie pacienților pentru tratament de ambulator, rețete pentru procurarea medicamentelor necesare pe formulare de rețetă, aprobate de către Ministerul Sănătății, cu ștampila de autent a instituției medico-sanitare, îndeplinind toate compartimentele rețetei și adeverind-o prin aplicarea semnăturii și parafei personale a medicului.
2. Rețetele se prescriu luând în considerație vârsta bolnavului, selecția corectă a medicamentului în funcție de problema clinică cu stabilirea diagnosticului și capacitățile metabolice ale organismului, stabilirea posologiei prin adaptarea ei la starea clinică de opare, selecția formei farmaceutice optime, excluderea interacțiunilor nedorite și altor contraindicații, particularitățile imuno-proctice ale organismului, neadmiterea poliprescripției, apartenența medicamentelor la grupe speciale, modal de achitare etc.
3. Toate medicamentele cu excepția celor pentru care sînt stabilite anumite particularități (vezi p.6) din ordin, anexele nr.2 și nr.3 la ordin) se prescriu pe Formularul de rețetă nr.1 (anexa nr.1 la prezentele reguli).
4. Rețetele se prescriu cînt, cu corectă sau pîc, fără corecții.
5. Denumirile medicamentelor industriale și ingredientelor componente ale formelor magistrale, adresarea medicului către farmacist, indicația privind la prepararea formei medicamentoase și eliberarea ei din farmacie se prescriu în limba română sau latină.
6. La prescrierea rețetelor se admit unele abrevieri ale cuvîntelor în limba latină. Abrevierile admise sînt prezentate în anexa nr.2 la prezentele reguli.
7. În cazul prescrierii medicamentelor magistrale e necesar de a respecta următoarea succesiune de prezentare: în primul rînd substanțele active, apoi cele auxiliare.
8. Modal de administrare se indică în limba de stat sau în limba înțeleasă de pacient, detaliat și concret (nu se admit specificații de ordin general "Cum seut", "Conform schemelor", etc.).
9. În cazul cînd e necesar de a elibera urgent medicamentul din farmacie, în partea de sus a formularului, medicul va indica cuvîntul "vital" (urgent) sau "statim" (imediat), sau la superlativ "vitalissime" (extrem de urgent) sau "statissime" (extrem de repede).
10. Cantitatea substanțelor medicamentoase lichide se prescrie în mililitri, grame sau picături, iar a celorlalte – în grame sau unități de acțiune (internationale sau alte tipuri).
11. În caz de majorare considerabilă a dozei maxime unice stabilite pentru medicamentele toxice sau puternic active, medicul va prescrie această doză cu litere și a va adeveri prin inscripția "Sic vale" și semnătura personală.
12. Termenul de valabilitate a rețetelor prescrie pe formularul nr.1 (cu excepția celor menționate în punctul 11), este de 2 luni de zile.
13. Rețetele pentru medicamentele cu conținut de substanțe toxice, hormoni steroizi și alcool etilic

Intreprinderile farmaceutice (anexa nr.5 la ordin) și celor prescrise pentru eliberare gratuită.

În aceste cazuri pe rețetă medicală va indica: "Bolnav cu maladie cronică", termenul de valabilitate a rețetei (6 luni, 1 an, etc.), periodicitatea de eliberare a medicamentului din farmacie (săptămânal, lunar, etc.), adresă cu semnătura și parafă sa personală.

15. Norma maximă de prescriere și eliberare a alcoolului etilic în stare pură, indiferent de concentrație, pentru bolnavii de ambulatoriu este de 100 ml.
16. Medicamentele prescrise se includ obligatoriu de către medic în fișa de ambulator sau fișa de observație în staționat a bolnavului.
17. Se interzice prescrierea medicamentelor pentru anestezie generală bolnavilor de ambulatoriu și staționat.

Anexă nr. 1

la „Regulile generale de prescriere a medicamentelor”

Formularul de rețetă nr. 1 pentru prescrierea și eliberarea medicamentelor (diferențiat în 100000 și 200000)	
spațiul de semn al instituției medico-sanitare	
Medicul _____ tel. _____	
R e t e t a	
Data prescrierii rețetei " " _____ 200__	
(numele și prenumele bolnavului) Vârsta _____ ani	
Pr:	Rp:
L.P.	
Semnarea și ștampila medicului _____	
Rețeta este valabilă în zile _____ din data prescrierii	

Vârsta Formularul de rețetă nr. 1 CĂLĂUZA MEDICULUI				
este obligatorie îndeplinirea tuturor compartimentelor prevăzute în formular;				
înprezintă spațiul de semn al instituției medico-sanitare trebuie să fie vizibil, pentru a fi ușor determinată denumirea instituției. Dacă denumirea instituției medico-sanitare este aplicată de tipar, atunci spațiul de semn nu se aplică;				
denumirea medicamentului industrial, conținutul formei medicamentului, mărimea dozei, cantitatea ingredientului, achiziția către farmacia deosebit prepararea formei medicamentului și eliberarea ei din farmacia se prezintă în limba română sau în limbă, cînt, cînt în cîntul sau gînt. Sînt întîrînt cîntul;				
se aplică prescrierea pe un formular numai a unui medicament din grupa analgetice, psihotropice sau psihostimulante;				
se aplică numai abrevierile specificate în "Regulile generale de prescriere a medicamentelor";				
cantitatea psihotropice trebuie să prezente în scris, pentru sau pentru, în cînt cînt - în gînt sau cînt de cînt;				
modul de administrare se scrie în limba română sau în limba cînt de cînt; nu se aplică specificajul de cînt pentru "Cantuar", "Cantuar cînt", etc.;				
semnarea medicului se realizează cu ștampila personală, specificarea formei și valabilității rețetei se face prin bîntul instituției.				
Data	A cînt	A prezent	A cînt	A cînt

Annex nr. 7
la „Regulile generale de prescriere a medicamentelor”

Abrevierile admisibile la prescrierea rețetelor

Denumirea română	Denumirea latină	Abrevierea
Acetate de zinc	zincis doses	Ld.
Amestec, să fie amestecat	Misco, Miscoatur	M.
Cant. necesar	quantum satis	q.s.
Cite	una	un
Comprimată	taboleta	tabl.
Decoct	decoctum	dec., dec.
Divizarea în părți egale	divide in partes aequales	div. in p.aeq.
Eliberat. Să fie eliberat	Da, Debit, Dentur	D.
Eliberat (Eliberat) acetate de zinc	Da (Dentur) zincis doses	D.Ld.
Emplastru	emplastrum	empl.
Emulsie	emulsio	emulsi.
Fiecă	ampulla	amp.
Flacon	vitrum	vit.
Gelatinos (de gelatină)	gelatinosus (a, um)	gelat.
Granulă (granule)	granulum	gran.
la	Recipe	Rp.
În capsule	in capsulis	in caps.
În caset (oblate)	in oblatis	in obl.
În comprimate	in tabuletis	in tabl.
În fiole	in ampullis	in ampull.
În număr de	numero	N.
Liniament	linimentum	linim.
Mucilagiu	mucilago	mucil.
Părți egale	partes aequales	p.aeq.
Pentru administrare externă	ad usum externum	ad us. ext.
Pentru administrare internă	ad usum internum	ad us. int.
Pentru injecții	pro injectionibus	pro inject.
Picături, picături	gutta, guttae	gt., gtt.
Pulbere	pulvis	pulv.
Repetă. Să fie repetat	Repete, Repetatur	Rep.
Să se formeze	Fiat (Fiant)	f.
Semnătură (Trichetură)	Signa, Signatur	S.
Să fie semnat (Trichetat)		
Sirup	sirupus	sir.
Soluție	solutio	sol.
Supozitoare	suppositorium	sopp.
Tinctură	tinctura	t-ct., tct.
Ulei	oleum	ol.
Unguent	unguentum	ung.

Forma nr.2 la ordinul MS al RM
nr. ____ din ____ 2017

Particularitățile prescrierii medicamentelor cu conținut de stupefiante și psihotrope

1. Medicamentele cu conținut de substanțe stupefiante și psihotrope, aflate sub control internațional pe teritoriul Republicii Moldova, conform Convențiilor Internaționale, aprobate prin Hotărârea Guvernului Republicii Moldova nr.1088 din 05.10.2004, (tabelul II, listele nr. 1 și 2), se prescriu pe formularul nr.2 de rețetă specială (anexa la „Particularitățile prescrierii medicamentelor cu conținut de substanțe stupefiante și psihotrope”). Se permite de a prescrie pe o rețetă și a elibera astfel de medicamente în cantități necesare pentru durata tratamentului de până la 10 zile.
2. La prescriere se va ține cont de “Regulile generale de prescriere a medicamentelor”. Rețeta se prescrie numai de medic, indicând numărul fișei medicale a bolnavului, se semnează suplimentar de către un medic, special abilitat de conducerea instituției cu funcția de control (supraveghere) a procesului de prescriere a medicamentelor în instituție și se legitimează obligatoriu cu ștampila instituției medico-sanitare. Pe un formular de rețetă nr.2 se permite de a prescrie numai un medicament din aceste grupe. Astfel de rețete sunt valabile 10 zile.
3. Medicamentele cu conținut de substanțe stupefiante și psihotrope aflate sub control internațional pe teritoriul Republicii Moldova conform Convențiilor Internaționale (Tabelul nr.3, listele nr.1, nr.2 și nr.3), precum și medicamentele ce se clasifică la procuratori, aprobate prin Hotărârea Guvernului Republicii Moldova nr.1088 din 05.10.2004, se prescriu pe formularul de rețetă nr.1 și se legitimează suplimentar cu ștampila “Pentru rețete”. Pe un formular de rețetă nr.1 pot fi prescrie numai un medicament din aceste indicat mai sus, în cantități necesare pentru durata tratamentului de până la 30 zile. Astfel de rețete sunt valabile 30 de zile.
4. Pentru bolnavii oncologici se permite prescrierea și eliberarea medicamentelor cu conținut de stupefiante perfectate pe formularul nr. 2 în cantități necesare pentru un termen de tratament de până la 30 de zile. În acest caz printr-o dispoziție a medicului șef a instituției medico-sanitare bolnavii sunt stațaji spre deservire la o farmacie apropiată de locul de trai. Medicul poate emite o nouă prescriere pentru același pacient, înainte de 30 de zile, în cazul epuizării cantității prescrise sau dacă pe parcursul tratamentului apar modificări în starea de sănătate a pacientului, care impun schimbarea dozei sau a medicamentelor.

ANEXĂ
la „Particularitățile prescripției medicamentelor
cu conținut de substanțe stupefiante și psihotrope”

Formularul de rețetă nr.1
pentru prescripția și eliberarea medicamentelor cu
conținut de substanțe stupefiante și psihotrope
(fără conținut de alcool) (Nimeni)

DOCUMENT DE EVIDENȚĂ STRICTĂ
(exemplu de semn a instituției medicamentare)

Medical _____
Tel. _____

R e ț e t a

Seria _____ Nr. _____

Data prescripției: luna _____ anul _____

_____ (numele și prenumele medicului)

Vîrstă _____ ani. Fișa medicală nr. _____

Pm:	Rp.:

L.P. Semnatura și parafeza medicului _____

L. S. Semnatura medicului eliberator cu funcție de control _____

Rețeta e valabilă 10 zile

Formularul de rețetă nr.2
CĂLĂUZA MEDICULUI

este obligatorie îndeplinirea tuturor datelor prevăzute în formular;

exemplu grupului de semn a instituției medicamentare trebuie să fie vizibilă, pentru a fi ușor determinată denumirea instituției;

denumirea medicamentului industrial, conținutul fișei medicamentare, numărul (denumirea ingredientelor), adresa unei farmacie după prepararea fișei medicamentare și eliberarea ei din farmacie se prezintă în limita costului sau laudă, altă, chiar cu consultul sau pe, fapt interzisă expresivă;

pe un formular se va prezenta numai un medicament;

se aduc numai atențiile specificate în "Regulile generale de prescripție a medicamentelor";

conținutul substanțelor trebuie să prezinte în miligrami, gram sau punctură, a celor solide – în gram sau miligrami de apă;

modul de administrare se scrie în limita costului sau în limitele costului de pacient, nu se aduc specificități de utilizare generală: "Căminul", "Conform schemei", etc.;

semnatura medicului se confirmă cu parafeza personală;

este obligatorie semnatura medicului eliberator cu funcție de control (supraveghere) a procesului de prescripție a medicamentelor în instituție;

rețeta se legitimează obligatorie cu ștampila instituției medicamentare;

semnatura de semn se scrie în ordinea specificată.

Data	A. Medicul	A. Farmacia	A. Medicul	A. Eliberator

Anexa nr. 3 la ordinul MS al RM
nr. _____ din „___” _____ 2011

Particularitățile prescrierii medicamentelor pentru eliberare gratuită

1. Rețetele pentru eliberarea gratuită a medicamentelor se prescriu pe formularul de rețetă nr.3 (anexă la „Particularitățile prescrierii medicamentelor pentru eliberare gratuită”).
2. Pe un astfel de formular poate fi prescris numai o singură denumire de medicament. La prescriere se va ține cont de “Regulile generale de prescriere a medicamentelor”.
3. Dreptul de a prescrie asemenea rețete îl posedă numai medicii instituțiilor medico-sanitare abilitați să prescrie medicamente pentru eliberare gratuită.
4. Pentru eliberare gratuită, pot fi prescrise numai medicamente, lista cărora se stabilește prin acte normative.
5. Conținutul și numărul rețetei pe care s-au prescris medicamente pentru eliberare gratuită se înscrie în mod obligatoriu în fișa medicală a bolnavului, sau în alt document medical corespunzător.
6. În cazul necesității de a prescrie un medicament gratuit, dar care se supune evidenței cantitative și se prescrie pe formularul de rețetă nr.1 sau nr.2 (după caz), medicul va prescrie pentru acest medicament și o rețetă pe formularul nr.3.
7. Termenul de valabilitate al rețetelor prescrise pe formularul de rețetă nr.3 este de 10 zile, 30 zile sau 2 luni în dependență de denumirea de medicamente prescrise.

Anexă
la „Particularitățile prescrierii medicamentelor
pentru eliberare gratuită”

**Formularul de rețetă nr. 2
pentru prescrierea și eliberarea gratuită a
medicamentelor
(diluarea 100 mg x 200 mg)**

Jupuzile de uzul a Institutului medico-sanitar

	(1)
Medical _____	
Tel. _____	(2)
II se I se I se II	
Seria _____ Nr. _____	
Data prescrierii rețetei	200__
B O L N A V	_____

	Vîrstă ___ ani. Tipa medicului Nr. _____

Preț Rp. _____	
L.P. Semnătura și jupuzile medicului _____	
Eliberare gratuită în caz de: I) rătăcit, II) rătăcit, III) rătăcit	

Verso formularului de rețetă nr. 2

CĂLĂUZA MEDICULUI

este obligatorie îndepărtarea tuturor datelor prezente în formular:

ampunsa jupuzile de uzul a Institutului medico-sanitar trebuie să fie vizibile, pentru a fi ușor determinată denumirea Institutului. Dacă denumirea Institutului este aplicată de tipar, atunci jupuzile de uzul nu se aplică. Căuza scrijgii medicamentelor se va aplica în cazul prescrierii controlate a rețetei (I).

cauza medicală (2) se va aplica în cazul prescrierii controlate a rețetei.

denumirea medicamentului industrial, originat la formă medicamentosă regulată (denumirea (regulată)), alinaura alina formă după prepararea formă medicamentosă și alinaura și de formă se prezintă în forma controlată sau laia, alia, alia sau controlată sau pînă laia controlată.

pe un formular se va prezenta numai o singură denumire de medicament.

se aplică numai abrevierile specificate în "Regula generală de prescriere a medicamentelor".

controlata substanțelor lichide se prezintă în mililitri, gram sau miligram, și alia controlată – în gram sau miligram de substanță, modul de administrare se aplică în forma controlată sau în forma controlată de pacient, sau se aplică specifică de controlată generală "Controlată", "Controlată substanțelor", alia;

controlata medicală se aplică în forma controlată.

controlata de rețetă se aplică în controlată controlată;

Nr. Formă medicamentosă		Jupuzile formă	
Controlată	Controlată	Controlată	Controlată

Anexa nr.4 la ordinul MS al RM
nr. _____ din _____ 2011

Regulile de eliberare a medicamentelor din farmacia

1. Medicamentele, cu excepția celor incluse în Lista OTC (pentru eliberare din farmacia fără prescripție medicală), se eliberează bolnavilor de ambulator din farmacia numai conform rețetelor. Eliberarea se adreverește prin semnătura farmacistului pe verso rețetei.
2. Rețetele ce nu corespund regulilor de prescriere sau conțin incompatibilități se consideră nevabile. Aceste rețete se anulează, aplicând ștampila specială "Rețetă nevabilă" și se rețin în farmacie. Rețetele anulate se înregistrează în registrul special cu informarea periodică (lunară, trimestrială) a conducătorilor instituțiilor medico-sanitare în scopul de a lua măsuri concrete pentru excluderea a astfel de erori sau inexactități.
Eliberarea medicamentelor prescrise cu erori ce nu pot fi corectate, conform prevederilor în vigoare, de către farmacist este interzisă. În cazurile în care erorile depistate în rețetă sunt nesemnificative, ele pot fi corectate de farmacist după contactarea telefonică a medicului ce a prescris rețeta, iar unele inexactități nesemnificate pot fi concretizate prin comunicarea cu pacientul. După aceasta medicamentul poate fi eliberat.
3. Fișa de ambulator, fișa de observație în staționar sau altă documentație medicală în nici un caz nu substituie rețetele pentru medicamentele indicate bolnavului de către medic și nu pot servi ca temelie pentru eliberarea medicamentelor din farmacie.
4. Nu se admite eliberarea din farmacie a substanțelor stupefiante și psihotrope separat, dacă acestea nu fost prescrise asociate cu alte substanțe medicamentoase.
5. Dacă în rețetă este prescrisă o substanță toxică, stupefiantă, psihotropă sau puternic activă în doză mai mare decât doza unică maximă fără indicația specială a medicului, farmacistul va elibera aceste medicamente în cantitate rotunjită, rotunjind din 1/2 din doza unică maximă permisă pentru medicamentul respectiv.
6. Medicamentele cu conținut de substanțe stupefiante și psihotrope se eliberează numai de către farmaciile autorizate în modul stabilit de legislație cu drept de activitate cu aceste medicamente.
7. Eliberarea din farmacia a medicamentelor compensate, se efectuează conform rețetelor Instituțiilor Medico-Sanitare, prescrise pe formularul Nr.3 sau formularul CNAM (pentru medicamentele compensate integral sau parțial), cu care farmacia a încheiat contract bilateral de achitare a costului medicamentelor eliberate.
8. Se interzice eliberarea din farmacia a medicamentelor cu conținut de stupefiante, psihotrope și celor prevăzute în punctul (13) al "Regulilor generale de prescriere a medicamentelor" conform rețetelor instituțiilor veterinare.
9. Se interzice eliberarea din farmacia către bolnavii de ambulatoriu și staționar a medicamentelor pentru anestezic generală, a acidului clorhidric concentrat, acetonei și eterului etilic în stare pură, precum și a medicamentelor antiobacteriene, indicate în anexa nr.5 la prezentul ordin.
10. Se admite eliberarea din farmacia bolnavilor de ambulatoriu fără prescripție medicală a permanganatului de potasiu în cantități de până la 10g, inclusiv în cazul divizării lui în farmacie, cu înregistrarea obligatorie în "Registrul de evidență a eliberărilor farmaceutice", ce servește ca temelie pentru evidența ieșirilor.

12. Rețetele perfectate pe formularele nr.2 și nr.3 se păstrează în farmacie timp de 3 ani; cu conținut de alte medicamente, ce se află la evidență cantitativă, inclusiv cu alcool etilic se păstrează - 1 an; cu conținut de substanțe psihotrope perfectate pe formularul nr.1 și medicamentele incluse în punctul 13 al "Regulilor generale de prescriere a medicamentelor" se păstrează - 1 lună. Rețetele pentru celelalte medicamente se restituie pacientului.
13. După expirarea termenilor de păstrare, rețetele se nimicește prin ardere cu perfectarea actului respectiv, conform anexei nr.7 la ordin.
14. Cantitatea eliberată a medicamentelor, ce se află la evidență cantitativă, se transcrie de către farmacist pe verso rețetei cu litere.
La eliberarea medicamentelor magistrale cu conținut de stupefiante sau toxice, compoziția formei medicamentoase se transcrie pe etichetă.
15. La eliberarea medicamentelor industriale, în cazurile în care rețetele se rețin în farmacie, pacientului li se indică în scris modul de administrare a medicamentului.
16. Se interzice returnarea în farmacie și filialele acestora a medicamentelor conștientoare cerințelor documentelor de normare a calității la momentul eliberării și eliberate conform reglementărilor în vigoare.

Anexa nr. 5 la ordinul MS al RM
nr. _____ din „ ” _____ 2011

Lista

medicamentelor antituberculoase - denumiri comune internaționale - ce se utilizează
pentru eliberare bolnavilor de ambulatoriu

Nr.	Denumirea comună internațională	
1.	Isoniazidă	In orice formă farmaceutică și în orice doză, cât și sub orice denumire comercială
2.	Rifampicină+ Isoniazidă+ Pirazinamidă+ Etambutol	
3.	Rifampicină	
4.	Pirazinamidă	
5.	Streptomycină	
6.	Etambutol	
7.	Cicloserină	
8.	Ethinamidă	
9.	Capreomycin	

Notă: Lista denumirilor comerciale, cu dozele și în formele farmaceutice respective, se modifică în dependență de modificările Nomenclaturii de Stat al Medicamentelor. Modificările pot fi urmărite încur pe pagina WEB a Agenției Medicamentelor (www.ama.md).

Anexa nr. 6 la ordinul MS al RM
nr. _____ din „ ” _____ 2011

LISTA MEDICAMENTELOR

ce se află în evidență constitutivă în întreprinderile farmaceutice
și instituțiile medico-sanitare publice și private
(denumiri comune internaționale)

1. Medicamente cu conținut de substanțe stupefiante (*psoci*) și psihotrope (Tabelul nr.1, Lista nr.1 și Tabelul nr.1, Lista nr.1)* - substanțele medicamentoase și toate formele farmaceutice;

2. Medicamentele cu conținut de substanțe toxice:

Arcopind sulfat (pulbere)
Arotat de argint (pulbere)
Tetracaină (Dicaină) (pulbere)

3. Medicamentele cu conținut de substanțe psihotrope, substanțele psihotrope (Tabelul nr.1, Lista nr.1) și precursari (Tabelul nr.4)*:

Clovidin (Cloroflină) (pulbere; picături oftalmice; soluție injectabilă)
Diazepam (soluție injectabilă)
Droperidol (soluție injectabilă)
Efedrină (pulbere, comprimate și soluție injectabilă)
Ergotamină (soluție injectabilă)
Ergometrină (soluție injectabilă)
Ketamină (soluție injectabilă)
Oxibutinat de sodiu (soluție injectabilă)
Teofedrină (pulbere și comprimat)
Tiopental de sodiu (soluție injectabilă)
Tramadol (toate formele farmaceutice)
Trihalofenidil (Ciclodol) (comprimate)

4. Alcoolul etilic recepționat în concentrații mai mari de 70% sau în ambalaje cu un volum mai mare de

Actul nr. 7 la ordinul MS al RM
nr. _____ din „_____” _____ 2017

Farmacia _____

“APROB”
Farmacist-diriginte

ACT

nr. _____ din _____

despre anihilarea rețetelor termenul de păstrare a cărora a expirat

COMISIA în componența:

Președinte: _____

Membri: _____

sa înlocuim prezenta act de anihilare a rețetelor cu termen de păstrare expirat:

Nr. dia	Denumirea medicamentului	Perioada pentru care s-au eliberat medicamentele	Numărul de rețete	Note

Modul de anihilare a rețetelor

Semnături: _____
