

# MINISTERUL SĂNĂTĂȚII

ORDIN Nr. 960

din 01.10.2012

## cu privire la modul de prescriere și eliberare a medicamentelor

Publicat : 19.10.2012 în Monitorul Oficial Nr. 216-220 art. Nr : 1223

În conformitate cu prevederile Legii cu privire la activitatea farmaceutică nr.1456-XII din 25 mai 1993, cu modificările și completările ulterioare, Legii cu privire la medicamente nr.1409-XIII din 17 decembrie 1997, cu modificările și completările ulterioare, Legii cu privire la circulația substanțelor narcotice, psihotrope și a precursorilor nr.382-XIV din 6 mai 1999, cu modificările și completările ulterioare, în temeiul pct. 9 al Regulamentului privind organizarea și funcționarea Ministerului Sănătății, aprobat prin Hotărârea Guvernului nr.397 din 31 mai 2011, precum și în scopul organizării eficiente a asistenței cu medicamente a populației,

### ORDON:

1. Se aprobă:
  - 1) Regulile generale de prescriere a medicamentelor (anexa nr.1);
  - 2) Particularitățile prescrierii medicamentelor cu conținut de substanțe stupefiante și psihotrope (anexa nr.2);
  - 3) Particularitățile prescrierii medicamentelor pentru eliberare gratuită (anexa nr.3);
  - 4) Regulile de eliberare a medicamentelor din farmacii (anexa nr.4);
  - 5) Lista medicamentelor antituberculoase (de prima linie) – Denumiri Comune Internaționale (DCI), ce se interzic pentru eliberare bolnavilor de ambulatoriu (anexa nr.5);
  - 6) Lista medicamentelor ce se află la evidența cantitativă în întreprinderile farmaceutice și instituțiile medico-sanitare (anexa nr.6);
  - 7) Formularul actului de nimicire a rețetelor cu termen de păstrare expirat (anexa nr.7).
2. Directorul Direcției Sănătății a Consiliului municipal Chișinău, directorul Direcției Sănătății și Protecției Sociale UTA Găgăuzia, șeful Secției Sănătate a Primăriei mun. Bălți, conducătorii instituțiilor medico-sanitare indiferent de forma de proprietate:
  - 1) vor asigura instituțiile subordonate cu formulare de rețete aprobate, conform anexelor, necesare pentru prescrierea și eliberarea medicamentelor, conform prevederilor prezentului ordin;
  - 2) vor asigura prescrierea medicamentelor exclusiv conform Denumirii Comune Internaționale (DCI), inclusiv pentru medicamentele compensate din fondurile obligatorii de asistență medicală;
  - 3) vor monitoriza corectitudinea prescrierii medicamentelor în cadrul instituțiilor din subordine și vor aplica sancțiuni disciplinare pentru prescrierea neconformă a rețetelor;
  - 4) vor asigura prescrierea medicamentelor stupefiante și pacienților, care în baza cererii depuse pentru transfer, se află la evidență în instituția medico-sanitară, la locul temporar de trai;
  - 5) vor asigura accesul pacienților la medicamente cu conținut de substanțe stupefiante și psihotrope, conform prevederilor legale.
3. Conducătorii instituțiilor de învățământ medical și farmaceutic mediu de specialitate, universitar și postuniversitar vor include în curricula de instruire tematica privind regulile de prescriere și eliberare a medicamentelor, conform prevederilor prezentului ordin.
4. Conducătorii farmaciilor:
  - 1) vor asigura informarea sistematică a cadrelor medicale despre medicamentele aflate în stoc, lipsa temporară a medicamentelor, erorile de prescriere depistate la etapa de primire a rețetelor;
  - 2) vor asigura eliberarea medicamentelor din farmacii și filialele acestora în strictă conformitate cu prevederile prezentului ordin, vor asigura informarea pacienților despre prezența în farmacie a medicamentelor – sub Denumiri Comerciale (DC), ce corespund

Denumirilor Comune Internaționale prescrise, precum și enunțarea prețului cu amănuntul al acestor medicamente, începând de la cel mai mic preț;

- 3) vor asigura prezența în farmacii a stocului de medicamente permis de regulamentul de funcționare, inclusiv a medicamentelor și dispozitivelor medicale de importanță socială, aprobate în modul stabilit de Ministerul Sănătății, conform prevederilor normative în vigoare;
  - 4) vor efectua evaluarea permanentă a respectării modului de prescriere și eliberare a medicamentelor, cu informarea conducătorilor instituțiilor medico-sanitare despre erorile depistate și întreprinderea măsurilor ce se impun.
5. Agenția Medicamentului:
- 1) va asigura actualizarea periodică a Nomenclatorului de Stat al Medicamentelor și plasarea acestuia pe pagina web a Agenției ([www.amed.md](http://www.amed.md)), în conformitate cu prevederile actelor normative în vigoare privind autorizarea produselor medicamentoase de uz uman;
  - 2) va efectua sistematic modificări la Lista medicamentelor ce pot fi eliberate din farmacii fără prescripție medicală (OTC) în baza deciziei Comisiei Medicamentului, aprobate prin ordinul Ministerului Sănătății;
  - 3) va efectua atât controlul permanent al respectării modului de prescriere de către medicii instituțiilor medico-sanitare, cât și a modului de eliberare din farmacii a medicamentelor, inclusiv ale celor cu conținut de substanțe stupefiante și psihotrope, a prezenței medicamentelor și dispozitivelor medicale de importanță socială din Lista aprobată în modul stabilit de Ministerul Sănătății;
  - 4) va aplica sancțiuni, conform legislației în vigoare, în caz de depistare a încălcării regulilor de eliberare a medicamentelor.
6. Medicamentele compensate (integral sau parțial) de către Compania Națională de Asigurări în Medicină se vor prescrie conform prevederilor actelor normative în vigoare în cadrul asigurării obligatorii de asistență medicală.
7. Medicamentele industriale, clasate la Lista OTC, cu conținut de substanțe stupefiante, psihotrope sau precursori nu sunt obiectul prevederilor prezentului ordin.
8. Ordinul va fi publicat în Monitorul Oficial al republicii Moldova.
9. Controlul executării prezentului ordin se atribuie dlui Octavian Grama, viceministru.

**MINISTRUL SĂNĂTĂȚII**

**Andrei USATÎI**

### Regulile generale de prescriere a medicamentelor

1. Medicamentele se prescriu exclusiv sub formă de Denumire Comună Internațională (DCI) conform indicațiilor medicale de către medicii instituțiilor medico-sanitare, indiferent de subordonare și forma de proprietate în baza căreia ele activează, pacienților pentru tratament ambulatoriu, pe formulare de rețete, aprobate de către Ministerul Sănătății, cu ștampila de antet a instituției medico-sanitare, îndeplinind toate compartimentele rețetei și confirmând înscrierile prin aplicarea semnăturii și parafei personale a medicului, **excepție fac medicamentele combinate (conțin trei și mai multe substanțe active) care se prescriu în denumiri comerciale (DC).** *[modificat prin ordinul 265 din 31.03.2017, MO nr. 128-132, art. 822]*
2. Alegerea medicamentului adecvat și a dozei, cât și prescrierea corectă a rețetei ține de responsabilitatea medicului de familie sau medicului specialist de profil.
3. Medicamentele pentru care nu sunt stabilite anumite particularități, conform anexelor nr.2 și nr.3, se prescriu pe formularul de rețetă nr.1 (anexa nr.1).
4. Rețetele se prescriu citiț, cu cerneală sau pix, fără corectări.
5. Denumirea Comună Internațională a medicamentelor industriale și ingredientelor componente ale formelor magistrale, adresarea medicului către farmacist, indicația privitor 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 cuvintelor în limba latină. Abrevierile admise sunt prezentate în anexa nr.2 la prezentele Reguli.
7. În cazul prescrierii medicamentelor magistrale e necesar de a respecta consecutivitatea de prezentare: în primul rând substanțele **toxice, stupefiante, psihotrope, puternic active, apoi cele anodine.**  
*[modificat prin ordinul 265 din 31.03.2017, MO nr. 128-132, art. 822]*
8. Modul de administrare se indică în limba română sau în limba înțeleasă de pacient, detaliat și concret (nu se admit specificații de ordin general **“Cunoscut”, “Conform schemelor”** etc.).
9. În cazul când e necesar de a livra urgent medicamentul din farmacie, în partea de sus a formularului, medicul va indica cuvântul **“cito!”** (urgent) sau **“statim!”** (imediat), sau la superlativ **“citissimo!”** (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 (internaționale sau alte tipuri).
11. În caz de majorare argumentată a dozei maxime unice stabilită pentru medicamentele toxice sau puternic active, medicul va prescrie această doză cu litere și o va adevăra prin inscripția **“Sic volo”** și semnătura personală.
12. Termenul de valabilitate a rețetelor prescrise pe formularul nr.1 (cu excepția celor menționate în punctul (13), este de 2 luni de zile.
13. Rețetele pentru medicamentele cu conținut de substanțe toxice, steroizi androgeni și anabolizanți, alcool etilic se legalizează suplimentar prin aplicarea ștampilei **“Pentru rețete”**. Astfel de rețete sunt valabile 30 de zile.
14. Norma maximă de prescriere și eliberare a alcoolului etilic în stare pură, indiferent de concentrație, pentru bolnavii de ambulatoriu este de 100 ml.
15. Medicamentele prescrise se includ obligatoriu de către medic în fișa de ambulatoriu sau fișa de observație a bolnavului în staționar.
16. Se interzice prescrierea medicamentelor pentru anestezie generală bolnavilor de ambulatoriu și staționar.

Formularul de rețetă nr.1 pentru prescrierea și eliberarea medicamentelor (dimensiuni 100mm x 200mm)	
Ștampila de antet a instituției medico-sanitare	
Medicul _____ tel. _____	
<b>R e ț e t ă</b>	
Data prescrierii rețetei " ____ " _____ 20 ____	
_____ (numele și prenumele bolnavului) Vîrsta _____ ani	
Preț	Rp.:
	L.P. <i>Semnătura și parafa medicului</i> _____
<i>Rețeta e valabilă 30 zile, 2 luni (specificare)</i>	

Verso formularului de rețetă nr. 1				
<b>CĂLĂUZA MEDICULUI</b>				
este obligatorie îndeplinirea tuturor compartimentelor prevăzute în formular;				
amprenta ștampilei de antet a instituției medico-sanitare trebuie să fie vizibilă, pentru a fi ușor determinată denumirea instituției. Dacă denumirea instituției medico-sanitare este aplicată de tipar, atunci ștampila de antet nu se aplică;				
denumirea comună internațională a medicamentului industrial, conținutul formei medicamentoase magistrale (denumirile ingredientelor), adresarea către farmacist despre prepararea formei medicamentoase și eliberarea ei din farmacie se prescrie în limba română sau latină, citet, clar cu cerneală sau pix. Sunt interzise corectările;				
se admite prescrierea pe un formular numai a unui medicament din grupa stupefiantelor, psihotropelor sau precursorilor;				
se admit numai abrevierile specificate în "Regulile generale de prescriere a medicamentelor";				
cantitatea substanțelor lichide se prescrie în mililitri, grame sau picături; a celor solide – în grame sau unități de acțiune;				
modul de administrare se scrie în limba română sau în limba vorbită de pacient; nu se admit specificații de ordin general: "Cunoscut", "Conform schemelor", etc.;				
semnătura medicului se confirmă cu parafa personală;				
specificarea termenului valabilității rețetei se face prin bararea inutilului.				
Data	A recepționat	A preparat	A verificat	A eliberat

Abrevierile admisibile la prescrierea rețetelor

Denumirea română	Denumirea latină	Abrevierea
Aceste doze	tales doses	t.d.
Amestecă, să fie amestecat	Misce, Misceatur	M.
Cât e necesar	quantum satis	q.s.
Câte	ana	aa
Comprimată	tabuletta	tabl.
Decoct	decoctum	dec., dct.
Divizează în părți egale	divide in partes aequales	div.in p.aeq.
Eliberează. Să fie eliberat	Da, Detur, Dentur	D.
Eliberează (Eliberați) aceste doze	Da (Dentur) tales doses	D.t.d.
Emplastru	emplastrum	empl.
Emulsie	emulsum	emuls.
Fiolă	ampulla	amp.
Flacon	vitrum	vitr.
Gelatinos (de gelatină)	gelatinosus (a,um)	gelat.
Granulă (granulație)	granulum	gran.
Ia	Recipe	Rp.
În capsule	in capsulis	in caps.
În cașet (oblate)	in oblatis	in obl.
În comprimate	in tabulettis	in tabl.
În fiole	in ampullis	in ampull.
În număr de	numero	N.
Liniment	linimentum	linim.
Mucilagiu	mucilago	mucil.
Părți egale	partes aequales	p.aeq.
Pentru administrare externă	ad uzum externum	ad uz.ext.
Pentru administrare internă	ad uzum internum	ad uz.int.
Pentru injecții	pro injectionibus	pro inject.
Picătură, picături	gutta, guttae	gtt., gtts.
Pulbere	pulvis	pulv.
Repetă. Să fie repetat	Repete, Repetatur	Rep.
Să se formeze	fiat (fiant)	f.
Semnează (Etichetează). Să fie semnat (Etichetat)	Signa, Signetur	S.
Siroop	sirupus	sir.
Soluție	solutio	sol.
Supozitoare	suppositorium	supp.
Tinctură	tinctura	t-ra, tct.
Ulei	oleum	ol.
Unguent	unguentum	ung.

**Particularitățile prescrierii medicamentelor cu conținut  
de stupefiante, psihotrope și precursori**

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 (anexă 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 30 de zile.  
Medicul poate emite o nouă prescripție pentru același pacient, înainte de expirarea duratei tratamentului de 30 de zile, dar nu mai devreme decât expirarea termenului de valabilitate a rețetei precedente, 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.
2. La prescriere se va ține cont de “Regulile generale de prescriere a medicamentelor”. Rețeta se prescrie nemijlocit de medic, cu aplicarea semnăturii și parafei acestuia, indicând numărul fișei medicale a bolnavului. Pe un formular de rețetă nr.2 se permite de a prescrie numai un medicament din aceste grupe. Astfel de rețete sunt valabile pentru a fi prezentate în farmacie în termen de 10 zile.
3. Medicamentele cu conținut de substanțe stupefiante și psihotrope aflate sub control internațional pe teritoriul Republicii Moldova conform Convențiilor Internaționale (Tabelul III, listele nr.1, nr.2 și nr.3), precum și medicamentele ce se clasează la precursori, aprobate prin Hotărârea Guvernului Republicii Moldova nr.1088 din 05.10.2004, se prescriu pe formularul de rețetă nr.1 cu aplicarea parafei medicului și se legitimează suplimentar cu ștampila “**Pentru rețete**”. Pe un formular de rețetă nr.1 **poate fi prescris și eliberat doar un medicament cu conținut de substanțe active** din listele menționate în cantități necesare pentru durata tratamentului de până la 30 de zile. Astfel de rețete sunt valabile pentru a fi prezentate în farmacie în termen de 30 de zile.

*[modificat prin ordinul 265 din 31.03.2017, MO nr. 128-132, art. 822]*

**Formularul de rețetă nr.2**  
**pentru prescrierea și eliberarea medicamentelor cu**  
**conținut de stupefiante și psihotrope**  
**(dimensiuni 100mmx150mm)**

DOCUMENT DE EVIDENȚĂ STRICTĂ Ștampila de antet a instituției medico-sanitare	
Medicul _____ Tel. _____	
<b>R e ț e ț ă</b>	
Seria _____ Nr. _____	
Data prescrierii rețetei " ____ " _____ 20 _	
_____ (numele și prenumele bolnavului)	
Vîrsta ____ ani. Fișa medicală nr. _____	
Preț	Rp.:
L.P. Semnătura și parafa medicului _____	
Rețeta e valabilă 10 zile	

**Verso**  
**formularului de rețetă nr.2**  
**CĂLĂUZA MEDICULUI**

este obligatorie îndeplinirea tuturor datelor prevăzute în formular;

amprenta ștampilei de antet a instituției medico-sanitare trebuie să fie vizibilă, pentru a fi ușor determinată denumirea instituției;

denumirea comună internațională a medicamentului industrial, conținutul formei medicamentoase magistrale (denumirile ingredientelor), adresarea către farmacist despre prepararea formei medicamentoase și eliberarea ei din farmacie se prescrie în limba română sau latină, citeț, clar cu cemeală sau pix. Sunt interzise corectările;

pe un formular se va prescrie numai un medicament;

se admit numai abrevierile specificate în "Regulile generale de prescriere a medicamentelor";

cantitatea substanțelor lichide se prescrie în mililitri, grame sau picături;

a celor solide – în grame sau unități de acțiune;

modul de administrare se scrie în limba română sau în limba vorbită de pacient; nu se admit specificații de ordin general: "Cunoscut", "Conform schemelor", etc.;

semnătura medicului se confirmă cu parafa personală;

formularele de rețetă se află la evidență cantitativă.

Data	A recepționat	A preparat	A verificat	A eliberat

**Particularitățile prescrierii medicamentelor pentru eliberare gratuită**

1. Medicamentele destinate pentru eliberare gratuită, conform prevederilor legale, se prescriu pe formularul de rețetă nr.3 (anexă la “Particularitățile prescrierii medicamentelor pentru eliberare gratuită”).
2. Pe un astfel de formular poate fi prescrisă 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, indiferent de forma de proprietate, abilitați să prescrie medicamente pentru eliberare gratuită.
4. Pentru eliberare gratuită, pot fi prescrise numai medicamente, lista cărora se stabilește prin acte normative.
5. Numărul rețetelor pentru prescrierea și eliberarea gratuită a medicamentelor, precum și medicamentele prescrise pe formularul de rețetă nr.3 se înscriu în mod obligatoriu în fișa medicală a bolnavului, sau în alt document medical corespunzător.
6. Medicamentele gratuite, dar care se supun evidenței cantitative, se vor prescrie atât pe formularul de rețetă nr.3, cât și pe formularul de rețetă nr.1 sau nr.2 (după caz).
7. Termenul de valabilitate pentru a fi prezentate în farmacie al rețetelor prescrise pe formularul de rețetă nr.3 este specificat de medic (10 zile, 30 zile sau 2 luni).



**Formularul de rețetă nr.3  
pentru prescrierea și eliberare gratuită a  
medicamentelor  
(dimensiuni 100 mm x 200 mm)**

Ștampila de antet a instituției medico-sanitare	
	(1)
Medicul _____ Tel. _____	(2)
<b>R e ț e t ă</b>	
Seria _____	Nr. _____
Data prescrierii rețetei " ____ " _____ 20__	
<b>B O L N A V</b>	_____
	<i>(numele și prenumele bolnavului)</i>
	_____
	<i>(nr. poliței de asigurare)</i>
	Vârsta __ ani. Fișa medicală Nr. _____
	<i>adresa domiciliului</i>
Preț	Rp.:
	L.P. <i>Semnătura și parafa medicului</i> _____
Rețeta e valabilă 10 zile, 30 zile, 2 luni (specificare)	

**Verso formularului de rețetă nr. 3  
CĂLĂUZA MEDICULUI**

este obligatorie îndeplinirea tuturor datelor prevăzute în formular;

amprenta ștampilei de antet a instituției medico-sanitare trebuie să fie vizibilă, pentru a fi ușor determinată denumirea instituției. Dacă denumirea instituției este aplicată de tipar, atunci ștampila de antet nu se aplică. Codul unității medico-sanitare se va aplica în cazul prelucrării automatizate a rețetelor (1);

codul medicului (2) se va aplica în cazul prelucrării automatizate a rețetelor;

denumirea comună internațională a medicamentului industrial, conținutul formei medicamentoase magistrale (denumirile ingredientelor), adresarea către farmacist despre prepararea formei medicamentoase și eliberarea ei din farmacie se prescrie în limba română sau latină, citeț, clar cu cerneală sau pix. Sunt interzise corectările;

pe un formular se va prescrie numai o singură denumire de medicament;

se admit numai abrevierile specificate în "Regulile generale de prescriere a medicamentelor";

cantitatea substanțelor lichide se prescrie în mililitri sau picături; a celor solide – în grame sau unități de acțiune;

modul de administrare se scrie în limba română sau în limba vorbită de pacient; nu se admit specificații de ordin general: "Cunoscut", "Conform schemelor", etc.;

semnătura medicului se confirmă cu parafa personală;

formularele de rețetă se află la evidență cantitativă;

Nr. Formei medicamentoase		Ștampila farmaciei	
A recepționat	A preparat	A verificat	A eliberat

### **Regulile de eliberare a medicamentelor din farmacii**

1. Medicamentele, cu excepția celor incluse în Lista OTC (pentru eliberare din farmacii fără prescripție medicală), se eliberează bolnavilor de ambulatoriu din farmacii numai conform rețetelor, în care este prescrisă Denumirea Comună Internațională ale acestora, iar în cazul când medicamentul este combinat (conține trei și mai multe substanțe active) se eliberează conform denumirii comerciale a acestora. Eliberarea se adevărește prin semnătura farmacistului pe verso rețetei.  
*[modificat prin ordinul 265 din 31.03.2017, MO nr. 128-132, art. 822]*
2. Rețetele ce nu corespund regulilor de prescriere sau conțin incompatibilități se consideră nevalabile. Aceste rețete se anulează, aplicând ștampila specială **“Rețetă nevalabilă”** și se rețin în farmacie. Rețetele anulate se înregistrează în **Registrul rețetelor nevalabile (anexă la Regulile de eliberare a medicamentelor din farmacii)** cu informarea periodică (lunară, trimestrială) a conducătorilor instituțiilor medico-sanitare în scopul de a lua măsuri concrete pentru excluderea erorilor sau inexactităților.  
*[modificat prin ordinul 265 din 31.03.2017, MO nr. 128-132, art. 822]*  
Eliberarea de către farmacist a medicamentelor prescrise cu erori, ce nu pot fi corectate conform prevederilor în vigoare, 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 neînsemnate pot fi concretizate prin comunicarea cu pacientul. După aceasta medicamentul poate fi eliberat.
3. Fișa de ambulatoriu, 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. În cazul formelor medicamentoase magistrale nu se admite eliberarea din farmacie a substanțelor stupefiante și psihotrope separat, dacă acestea au fost prescrise asociate cu alte substanțe medicamentoase.
5. Dacă în prescripția magistrală, 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 recalculată, reieșind din 1/2 din doza unică maximă prevăzută pentru medicamentul respectiv.
6. Pentru preparatele cu conținut de Morfină medicii vor prescrie doza eficientă conform Protocoalelor Clinice Naționale, iar farmaciștii vor elibera medicamentele conform regulilor aprobate.
7. Medicamentele cu conținut de substanțe stupefiante, psihotrope și precursori se eliberează numai de către farmaciile autorizate în modul stabilit de legislație cu drept de activitate cu aceste medicamente.
8. Eliberarea medicamentelor din farmacii, costul cărora se compensează din fondurile asigurării obligatorii de asistență medicală, se efectuează conform rețetelor instituțiilor medico-sanitare, prescrise pe formularul nr.3 sau formularul nr.3/C aprobat de Ministerul Sănătății și Compania Națională de Asigurări în Medicină (pentru medicamentele integral sau parțial compensate) de către farmaciile, care au încheiat cu Compania contract de prestare a serviciilor în acest scop.
9. Se interzice eliberarea din farmacii, conform rețetelor instituțiilor veterinare, a medicamentelor cu conținut de psihotrope, stupefiante și precursori, precum și a medicamentelor prevăzute în punctul (13) al “Regulilor generale de prescriere a medicamentelor”.
10. Se interzice eliberarea din farmacii către bolnavii de ambulatoriu și staționar a medicamentelor pentru anestezie generală, a acidului clorhidric concentrat, acetonei și

eterului etilic în stare pură. Pentru bolnavii de ambulatoriu se interzice eliberarea din farmacie și a medicamentelor antituberculoase (de prima linie), indicate în anexa nr.5 la prezentul ordin.

11. Se admite eliberarea din farmacie 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 elaborărilor farmaceutice”, ce servește ca temei pentru evidența ieșirilor.
  12. Rețetele perfectate pe formularele nr.2 și nr.3 se păstrează în farmacie timp de 3 ani; medicamentele cu conținut de substanțe ce fac parte din listele indicate la pct.2, 3, 4 și 5 a anexei nr.6 la ordin, perfectate pe formularele nr.1 se păstrează – 1 an, iar medicamentele cu conținut de substanțe psihotrope, stupefiante și precursori ce nu se află la evidența cantitativă și medicamentele incluse în pct.13 al “Regulilor generale de prescriere a medicamentelor”, precum și rețetele cu conținut de antibiotice se păstrează - 1 lună. Rețetele pentru celelalte medicamente se restituie pacientului.
- [modificat prin ordinul 265 din 31.03.2017, MO nr. 128-132, art. 822]*
13. După expirarea termenilor de păstrare, rețetele se nimicesc 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, componența formei medicamentoase se transcrie pe etichetă.  
Actele de nimicire a rețetelor vor fi păstrate pe parcursul unui an de la data întocmirii.
  15. La eliberarea medicamentelor industriale, în cazurile în care rețetele se rețin în farmacie, pacienților li se indică în scris modul de administrare a medicamentului.
  16. Se interzice returnarea în farmacie și filialele acestora a medicamentelor procurate.
  17. La recepționarea rețetei farmacistul este obligat să informeze solicitantul despre prezența în farmacie a medicamentelor cu Denumiri Comerciale care corespund Denumirii Comune Internaționale prescrise, precum și să enunțe prețul cu amănuntul al acestor medicamente, începând de la cel mai mic preț.
  18. Farmacistul este obligat, în cazurile în care rețetele se rețin în farmacie, să indice pe verso rețetei denumirea comercială a medicamentului eliberat.

*[p. 18 introdus prin ordinul 265 din 31.03.2017, MO nr. 128-132, art. 822]*

## REGISTRUL REȚETELOR NEVALABILE

Nr. d/o	Data	Nr. rețetei (după caz)	IMS	Numele medicului	Erorile privind prescrierea și definitivarea rețetei	Numele farmacistului	Măsurile întreprinse	Semnătura

*După acest model se tipăresc toate foile.*

**LISTA**  
**medicamentelor antituberculoase (de prima linie) – Denumiri Comune**  
**Internaționale – ce se interzic pentru eliberate bolnavilor**  
**de ambulatoriu**

<b>Nr.</b>	<b>Denumirea comună internațională</b>	
1.	Isoniazidă	în 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	

**Notă:** Lista denumirilor comerciale, cu dozele și în formele farmaceutice respective, se modifică în dependență de modificările Nomenclatorului de Stat al Medicamentelor. Modificările pot fi urmărite lunar pe pagina WEB a Agenției Medicamentului ([www.amed.md](http://www.amed.md)).

**LISTA MEDICAMENTELOR**  
**ce se află la evidență cantitativă în întreprinderile farmaceutice**  
**și instituțiile medico-sanitare publice și private**  
**(denumiri comune internaționale)**

- 1. Medicamente cu conținut de substanțe stupefiante** (*Tabelul nr.2, Lista nr.1*) și **psihotrope** (*Tabelul nr.2, Lista nr.2 și Tabelul nr.3, Lista nr.2*) aflate sub control internațional pe teritoriul Republicii Moldova, conform Convențiilor Internaționale, aprobate prin Hotărârea Guvernului Republicii Moldova nr.1088 din 05.10.2004 - substanțele medicamentoase și toate formele farmaceutice;
- 2. Substanțe toxice:**
  - Atropină sulfat (pulbere)
  - Azotat de argint (pulbere)
  - Tetracaină (Dicaină) (pulbere)
- 3. Substanțe psihotrope, precursori și medicamente cu conținut de aceste substanțe:**
  - Bixtonim (picături)
  - Clonidină (Clofelină) (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)
  - Oxibutirat de sodiu (soluție injectabilă)
  - Solutan (picături)
  - Tiopental de sodiu (soluție injectabilă)
  - Tramadol (toate formele farmaceutice)
  - Trihexifenidil (Ciclodol) (comprimate)
- 4. Alcoolul etilic:** recepționat în concentrații mai mari de 70% sau în ambalaje cu un volum mai mare de 100 ml, indiferent de concentrație.
- 5. Medicamentele cu conținut de substanțe:**
  - Tropicamidă (picături oftalmice)
  - Difenhidramină (pulbere, comprimate)

Farmacia _____  Model _____	“APROB” Farmacist-diriginte _____ _____			
<p><b>ACT</b> <b>nr. ___ din _____</b> <b>despre nimicirea rețetelor termenul de păstrare a cărora a expirat</b></p> <p>COMISIA în componența: Președinte: _____ Membri: _____ _____ _____</p> <p>au întocmit prezentul act de nimicire a rețetelor cu termen de păstrare expirat:</p>				
<b>Nr. d/o</b>	<b>Denumirea medicamentului</b>	<b>Perioada pentru care s-au livrat medicamentele</b>	<b>Numărul de rețete</b>	<b>Cantitatea de medicament eliberat</b>
<p>Modul de nimicire a rețetelor _____</p> <p>Semnături: _____ _____</p>				