

Resum de la resolució de 18 de febrer de 2013, de la Direcció General de Cartera Bàsica de Serveis del SNS i Farmàcia, per la qual es procedeix a l'actualització de la llista de medicaments que queden exclosos de la prestació farmacèutica del Sistema Nacional de Salut, i s'estableix visat per als medicaments que han estat exclosos, però que queden finançats excepcionalment per a les indicacions establertes en funció del grup terapèutic a què pertanyen. Aquest resum ha estat realitzat des de la gerència d'Atenció Farmacèutica i Prestacions Complementàries del Servei Català de la Salut.

1) S'actualitza el llistat de medicaments que queden exclosos de la prestació farmacèutica del Sistema Nacional de Salut (SNS), per estar indicats en el tractament de símptomes menors

Així s'afegeixen a la llista d' exclosos 2 presentacions d'OCULOTECT (CN 755215 i CN 755223)

En aquest cas, en pertànyer al subgrup S01AX, continuaran finançats amb càrrec de l'SNS exclusivament per a la indicació: alleujament de la sequedat ocular en pacients afectats pel síndrome Sjögren

2) Queden com exclosos totals un grup de presentacions dels principis actius Vincamina i Buflomedil, que fins ara ho estaven amb excepcions. En aquest grup C04AX, han deixat com a únic medicament finançat per a determinades excepcions el Naftidrofurilo (Praxilene).

En aquest cas, a partir de l'1 de març, aquestes presentacions de vincamina i buflomedil passaran a no poder ser prescrites ni dispensades a càrrec de l'SNS

3) S'aplica la validació sanitària per al control de la prescripció i dispensació de medicaments exclosos però amb excepcions segons diagnòstic, que entrà en vigor a partir del dia 1 de març.

En aquest sentit, i per tal de plantejar com cal procedir en Rezepta Electrònica per les prescripcions d'aquests medicaments que estan vigents, es recomana que les entitats proveïdores reautoritzin aquests tractaments avaluant en cada cas si és necessari seguir el tractament amb aquests medicaments o, en cas contrari, substituir-los per un altre medicament.

En cas que l'entitat opti per la reautorització del mateix medicament, es generarà un nou Pla de Medicació, així doncs, caldrà que cada entitat segueixi els circuits establerts per tal de fer arribar aquest nou Pla de Medicació al pacient.

La reautorització del mateix medicament requerirà la validació sanitària de la nova prescripció i, per tant, un cop disposin del visat podran ser dispensades amb finançament a les oficines de farmàcia

Tots aquests aspectes s'aplicaran i quedaran ben regulats, a partir de la informació continguda en el Catàleg de Prestació Electrònica actualitzat amb el fitxers de nomenclàtor de març del Ministeri de Sanitat.