



ΚΥΠΡΙΑΚΗ ΔΗΜΟΚΡΑΤΙΑ
ΥΠΟΥΡΓΕΙΟ ΥΓΕΙΑΣ

ΦΑΡΜΑΚΕΥΤΙΚΕΣ ΥΠΗΡΕΣΙΕΣ
1475 ΛΕΥΚΩΣΙΑ

Αρ. Φακ.: Φ.Υ.5.13.17
Τηλ.: 22-608-616
Φαξ: 22-608-649
email: araphitou@phs.moh.gov.cy

10 Νοεμβρίου 2020

Πρόεδρο Παγκύπριου Ιατρικού Συλλόγου
Πρόεδρο Παγκύπριου Φαρμακευτικού Συλλόγου
Υπ. Φαρμακοποιούς Φαρμακείων ΟΚΥΠΥ
Υπ. Φαρμακοποιό Ινστιτούτου Νευρολογίας Και Γενετικής Κύπρου
Υπ. Φαρμακοποιό Ογκολογικού Κέντρου Τράπεζας Κύπρου
Υπ. Φαρμακοποιό Γερμανικού Ογκολογικού Κέντρου

Θέμα: Συνταγογράφηση ελεγχόμενων φαρμάκων μέσω της πλατφόρμας ηλεκτρονικής συνταγογράφησης του Οργανισμού Ασφάλισης Υγείας (ΟΑΥ)

Αναφορικά με το πιο πάνω θέμα και τη διατύπωση επιφυλάξεων και προβληματισμών από επαγγελματίες υγείας για τυχόν λάθη ή/και κατάχρηση του συστήματος συνταγογράφησης ελεγχόμενων φαρμάκων μέσω της πλατφόρμας ηλεκτρονικής συνταγογράφησης του Οργανισμού Ασφάλισης Υγείας (ΟΑΥ), κρίθηκε απαραίτητο όπως σας παρατεθούν οι πιο κάτω διευκρινήσεις και καθοδήγηση.

Σας επισημαίνεται ότι στην παρούσα ο όρος «ελεγχόμενο φάρμακο» χρησιμοποιείται κατά την έννοια που αποδίδεται σε αυτόν από τον «Περί Ναρκωτικών Φαρμάκων και Ψυχοτρόπων Ουσιών» Νόμο και περιλαμβάνει φαρμακευτικά προϊόντα που περιέχουν μεταξύ άλλων μορφίνη, πεθιδίνη, φεντανύλη, οξυκοδώνη κ.α.

1. Οι συνταγές που περιέχουν ελεγχόμενα φάρμακα συντάσσονται και εκτελούνται σύμφωνα με τις πρόνοιες των Κανονισμών 11 και 12 των περί Ναρκωτικών Φαρμάκων και Ψυχοτρόπων Κανονισμών.

Ειδικότερα, διευκρινίζεται ότι οι εν λόγω Κανονισμοί έτυχαν τροποποίησης το 2019 (ΚΔΠ 160/2019) ώστε να διευκολύνεται η ηλεκτρονική συνταγογράφηση ελεγχόμενων φαρμάκων εν όψει της εφαρμογής της 1ης Φάσης του Γενικού Σχεδίου Υγείας (ΓεΣΥ).

Συγκεκριμένα, η τροποποίηση αφορούσε συνοπτικά, στα πιο κάτω αναφορικά με τις ηλεκτρονικές συνταγές:

- Δεν είναι απαραίτητη η γραφή διά μελάνης και υπογραφής από το πρόσωπο που τις εκδίδει
- Οι πληροφορίες που προβλέπονται στις υποπαραγράφους (δ) και (ε) του Κανονισμού 11(1) δεν είναι απαραίτητο να αναγράφονται ιδιοχείρως.
- Δεν είναι απαραίτητη η αναγραφή αριθμητικώς και ολογράφως της ολικής ποσότητας του σκευάσματος ή των μονάδων δόσης
- Δεν είναι απαραίτητη η αναγραφή αριθμητικώς και ολογράφως της ολικής ποσότητας του προμηθευμένου ελεγχόμενου φαρμάκου.

Επιπρόσθετα, αναφορικά με τις συνταγές τόσο έντυπης όσο και ηλεκτρονικής μορφής, μόνο ένα (1) φαρμακευτικό προϊόν μπορεί να αναγράφεται σε αυτές και η μέγιστη ποσότητα δόσεων δεν πρέπει να επεκτείνονται πέραν του ενός (1) μηνός από την ημερομηνία έκδοσης τους. Επίσης, οι συνταγές δεν δύνανται να εκτελούνται μετά από την παρέλευση τριών (3) μηνών από την ημερομηνία έκδοσης τους.

2. Ο Κανονισμός 16 των υπό αναφορά Κανονισμών προβλέπει για την τήρηση μητρώων και βιβλίων αναφορικά με τις παραλαβές και εκδόσεις ελεγχόμενων φαρμάκων. Η τροποποίηση ΚΔΠ 160/2019 δίδει τη δυνατότητα κάτω από συγκεκριμένες προϋποθέσεις, τα μητρώα και τα βιβλία να τηρούνται και σε ηλεκτρονική μορφή.

Για την καλύτερη διαχείριση των ελεγχόμενων φαρμάκων και με σκοπό την αποφυγή καταχρήσεων και λαθών στη σύνταξη, εκτέλεση και αρχειοθέτηση των ηλεκτρονικών συνταγών που εκδίδονται μέσω της πλατφόρμας του ΟΑΥ και που περιέχουν ελεγχόμενα φάρμακα και ανεξάρτητα των πιο πάνω, **σας γίνονται οι πιο κάτω ισχυρές συστάσεις:**

- Κάθε συνταγή που περιέχει ελεγχόμενο φάρμακο που καταχωρείται ηλεκτρονικά στην πλατφόρμα του ΟΑΥ για σκοπούς αποζημίωσης, θα πρέπει να εκτυπώνεται και να δίνεται στον ασθενή σε έντυπη μορφή, υπογραμμένη ιδιοχείρως από τον ιατρό.
- Η δεύτερη εκτέλεση, επαναλαμβανόμενης συνταγής ελεγχόμενων φαρμάκων, παρά το ότι δεν υπάρχει περιορισμός στην οικεία νομοθεσία θα επιτρέπεται είκοσι πέντε (25) μέρες μετά την πρώτη εκτέλεσή της και όχι από την εντεκάτη (11η) μέρα όπως για τις υπόλοιπες συνταγές.
- Οι φαρμακοποιοί θα πρέπει να αρχειοθετούν τις συνταγές για φαρμακευτικά προϊόντα που περιέχουν ελεγχόμενο φάρμακο σε ξεχωριστό αρχείο.

- Στο παρόν στάδιο τα σχετικά μητρώα και βιβλία να τηρούνται σε έντυπη μορφή.
- Σε περίπτωση που εκκρεμεί ήδη συνταγή για συγκεκριμένο ασθενή, από τον ίδιο και/ ή άλλο ιατρό με το ίδιο ελεγχόμενο φάρμακο, τότε η δεύτερη συνταγή για το ίδιο ελεγχόμενο φάρμακο δεν θα εκτελείται.

Σημειώνεται ότι παρά το ότι δεν υπάρχει περιορισμός στη ποσότητα συνταγογράφησης ελεγχόμενων φαρμάκων και ανεξαρτήτως του συστήματος του ΓεΣΥ, ο επαγγελματίας υγείας οφείλει να ακολουθεί τις κατευθυντήριες γραμμές κλινικής πρακτικής όσον αφορά τη δοσολογία και τη μέγιστη ποσότητα συσκευασιών.

Τα πιο πάνω σας κοινοποιούνται προκειμένου να υπάρξει πλήρης συμμόρφωση με τις πρόνοιες της οικείας νομοθεσίας και αναμένεται η πλήρης συνεργασία σας κατά τους ελέγχους που θα διενεργούνται από τους επιθεωρητές των Φαρμακευτικών Υπηρεσιών και του ΟΑΥ.



Άννα Παφίτου

Ανώτερη Φαρμακοποιός

Υπεύθυνη Τομέα Επιθεώρησης Φαρμακείων

Για Αν. Διευθύντρια Φαρμακευτικών Υπηρεσιών