



ORDIN
mun. Chișinău

„25 07 2011

Nr. 605

Cu privire la interzicerea prescrierii, preparării
și eliberării formei extemporale „Maturinol”
și a variațiilor acesteia

În scopul realizării prevederilor Legii ocrotirii sănătății nr.411-XIII din 28 martie 1995, cu modificările și completările ulterioare, Legii cu privire activitatea farmaceutică nr.1456-XIII din 25.05.93, cu modificările și completările ulterioare, asigurării accesului populației la medicamente de calitate, eficiente și inofensive, utilizării raționale a medicamentelor, ținând cont de adresările pacienților în diferite instanțe de control privind prescripția denumită “Maturinol”, precum și în temeiul prevederilor Hotărârii Guvernului nr. 397 din 31.05.2011 „Pentru aprobarea Regulamentului privind organizarea și funcționarea Ministerului Sănătății, structurii și efectivului limită ale aparatului central al acestuia” (MO nr. 95 din 07.06.2011, art. 458), emit prezentul **ordin**,

1. Conducătorilor instituțiilor medico-sanitare publice republicane, municipale, raionale, Centre de Sănătate autonome:

1) a interzice prescrierea rețetelor pentru forma extemporală „Maturinol” (compoziție: Pantogam - 2,5 g; Glicerofosfat de calciu - 3,5g; Orotat de potasiu - 2,5g; Acid lipoic – 0,2g; Coenzima Q10 - 0,15g; Prednizolon - 0,05g; Retinol acetat sau palmitat - 15000 UI; Ergocalciferol -15000UI; Tocoferol acetat -0,01g; Cianocobalamină - 0,003g; Acid folic - 0,01g; Ulei de nucă - pînă la 100ml), sau a variațiilor acestuia, tuturor pacienților, indiferent de vîrstă;

2) a prescrie formele farmaceutice magistrale pacienților pentru tratament de ambulator în strictă conformitate cu prevederile Ordinului Ministerului Sănătății nr.434 din 28.11.2007 „Cu privire la modul de prescriere și livrare a medicamentelor”, cu modificările și completările ulterioare.

2. Conducătorilor farmaciilor cu funcția de producere:

1) a interzice recepționarea prescripțiilor, pregătirea și eliberarea din farmacii a formei extemporale „Maturinol” (compoziție: Pantogam - 2,5 g; Glicerofosfat de calciu - 3,5g; Orotat de potasiu - 2,5g; Acid lipoic – 0,2g; Coenzima Q10 - 0,15g; Prednizolon - 0,05g; Retinol acetat sau palmitat - 15000 UI; Ergocalciferol - 15000UI; Tocoferol acetat -0,01g; Cianocobalamină - 0,003g; Acid folic -0,01g;

Ulei de nucă - pînă la 100ml), sau a variațiilor acesteia, tuturor pacienților, indiferent de vîrstă.

2) a manifesta vigilență sporită asupra prescripțiilor magistrale, inclusiv asupra celor destinate nou-născuților, copiilor cu vîrsta de pînă la 14 ani.

3) a ține evidența prescripțiilor cu erori și a le comunica Agenției Medicamentului, conducătorilor instituțiilor medico-sanitare respective pentru aplicarea de măsuri.

3. Agenția Medicamentului (prim-vice-direc-tor – dra Rita Secaș):

a intensifica controlul, în farmaciile cu funcția de producere, asupra pregătirii și eliberării din farmacii a prescripțiilor magistrale la prezența/absența incompatibilităților și interacțiunilor între medicamentele prescrise.

4. Controlul asupra executării prezentului ordin se atribuie dlui Viorel Soltan, viceministru.

Ministru



Andrei USATÎI