



ORDIN

pentru aprobarea Normei sanitare veterinare privind modelul de formulare de prescripție medicală, pentru eliberarea produselor medicinale veterinare și a normelor metodologice referitoare la utilizarea acestora

nr. 176 din 06.11.2012

Monitorul Oficial nr.273-279/1631 din 28.12.2012

* * *

Abrogat: 09.01.2021

Hotărârea Guvernului nr.696 din 24.09.2020

În conformitate cu art.5 alin (2) și art.25 din [Legea cu privire la medicamente nr.1409-XIII din 17.12.1997](#) (Monitorul Oficial al Republicii Moldova, 1998, nr.52-53, art.368), art.29 din [Legea cu privire la activitatea farmaceutică nr.1456-XII din 25.05.1993](#) (Monitorul Oficial al Republicii Moldova, 1993, nr.28-29, art.210), [Legea nr.221-XVI din 19.10.2007](#) privind activitatea sanitar-veterinară (Monitorul Oficial al Republicii Moldova 2008, nr.51-54, art.153), [Legea nr.382-XIV din 06.05.1999](#) cu privire la circulația substanțelor narcotice și psihotrope și a precursorilor, (Monitorul Oficial al Republicii Moldova, 1999, nr.73-77, art.339), precum și în conformitate cu pct.15 și 17 din anexa 2 la [Hotărârea Guvernului nr.93 din 15.02.2012](#) cu privire la aprobarea Regulilor de bună practică de producere a medicamentelor de uz veterinar, (Monitorul Oficial al Republicii Moldova, 2012, nr.38-41, art.122),

ORDON:

1. Se aprobă Norma sanitară veterinară privind modelul de formulare de prescripție medicală, pentru eliberarea produselor medicinale veterinare și a normelor metodologice referitoare la utilizarea acestora, conform anexei.

2. Agenția Sanitar-Veterinară și pentru siguranța Produselor de Origine Animală, direcțiile raionale/municipale sanitare veterinare și pentru siguranța produselor de origine animală asigură executarea prevederilor prezentului ordin.

3. Prezentul ordin intră în vigoare la trei luni de la data publicării în Monitorul Oficial al Republicii Moldova.

4. Controlul asupra executării prezentului ordin îl exercită Agenția Sanitar-veterinară și pentru siguranța produselor de origine animală.

**MINISTRUL AGRICULTURII
ȘI INDUSTRIEI ALIMENTARE**

Vasile BUMACOV

Chișinău, 6 noiembrie 2012.

Nr.176.

Anexă

**NORMA SANITARĂ VETERINARĂ
privind modelul de formulare de prescripție medicală pentru eliberarea produselor**

medicinale veterinare și normele metodologice referitoare la utilizarea acestora

1. Modelul unic, ca imprimat cu regim special, al formularului de prescripție medicală necesar pentru eliberarea produselor medicinale veterinare de către unitățile farmaceutice, este prevăzut în anexa nr.1, la prezenta norma sanitară veterinară.

2. Modelul unic, ca imprimat cu regim special, al formularului de prescripție medicală cu **timbru sec**, necesar pentru eliberarea produselor și substanțelor stupefiante, de către unitățile farmaceutice, este prevăzut în anexa nr.2, la prezenta Normă sanitară veterinară.

3. Agenția Sanitară Veterinară și Pentru Siguranța Produselor de Origine Animală va organiza tipărirea, distribuirea, înscrierea și numerotarea formularelor de prescripție medicală pentru eliberarea produselor medicinale veterinare și a formularelor de prescripție medicală cu timbru sec, pentru eliberarea produselor și substanțelor stupefiante de către unitățile farmaceutice veterinare.

4. Normele metodologice referitoare la utilizarea formularului de prescripție medicală pentru eliberarea produselor medicinale veterinare, precum și a formularului cu timbru sec, pentru eliberarea produselor și substanțelor stupefiante de către unitățile farmaceutice veterinare, sînt prevăzute în anexa nr.3 la prezenta normă.

5. Lista substanțelor toxice, stupefiante, psihotrope și precursori – **Venena**, partea A, și substanțelor farmaceutice, altele decît substanțe toxice, stupefiante, psihotrope și precursorii acestora – **Separanda**, partea B, sînt prevăzute în anexa nr.4.

6. Aplicarea prevederilor prezentei norme este obligatorie.

7. Anexele nr.1-4 fac parte integrantă din prezenta Normă sanitară veterinară.

Anex:
la Norma sanitară veter
privind modelul de formula
prescripție medicală și no
metodologice referito.
utilizarea ace

Prescripție medicală REGIM SPECIAL

Seria _____ nr. _____

Unitatea sanitară veterinară emitentă _____

Localitatea _____

Raionul/municipiul _____

Numele persoanei fizice sau juridice deținătoare de animale _____

Domiciliul/adresa sediului social:

Localitatea _____

Strada _____ Nr. _____

Raionul/municipiul _____, telefon _____

Animalul/animalele din specia _____

Numărul/numerele de identificare _____

Categoria _____

Sexul _____

Greutatea medie/animal (kg) _____

Diagnosticul _____

Nr. din registrul de consultații _____ data _____

Rp.: _____

Timp de așteptare _____

Semnătura și parafa medicului veterinar _____

Data _____

Anex:
la Norma sanitară veter
privind modelul de formula
prescripție medicală și noi
metodologice referito
utilizarea ace

**Prescripție medicală
REGIM SPECIAL – Timbru sec**

Seria _____ nr. _____

Unitatea sanitară veterinară emitentă _____

Localitatea _____

Raionul/municipiul _____

Numele persoanei fizice sau juridice deținătoare de animale _____

Domiciliul/adresa sediului social:

Localitatea _____

Strada _____

Nr. _____, raionul/municipiul _____, telefon _____

Animalul/Animalele din specia _____

Numărul/Numerele de identificare _____

Categoria _____

Sexul _____

Greutatea medie/animal (kg) _____

Diagnosticul _____

Nr. din registrul de consultații _____/data _____

Rp.: _____

Semnătura și parafa medicului veterinar _____

Data _____

Anexa nr.3
la Norma sanitară veterinară privind modelul
de formulare de prescripție medicală și normele
metodologice referitoare la utilizarea acestora

NORME METODOLOGICE

referitoare la utilizarea formularului de prescripție medicală pentru eliberarea produselor medicinale veterinare, precum și a formularului cu timbru sec pentru eliberarea produselor și substanțelor stupefiante de către unitățile farmaceutice veterinare

1. Unitățile farmaceutice veterinare eliberează pe bază de prescripție medicală numai acele produse medicinale veterinare, care sînt înregistrate în Republica Moldova.
2. Produsele medicinale veterinare pot fi eliberate de orice unitate farmaceutică veterinară autorizată, conform actelor normative în vigoare.
3. Prescrierea produselor medicinale veterinare se face pe formulare cu regim special, care sînt prevăzute în anexele nr.1 și 2 la norma sanitară veterinară.
4. Utilizarea altor formulare decît cele prevăzute în anexele nr.1 și 2 la norma sanitară veterinară pentru prescrierea produselor medicinale veterinare, precum și eliberarea fără prescripție medicală a produselor medicinale veterinare, pentru care este obligatorie prescripția medicală, atrag răspunderea conform legislației în vigoare.
5. Medicii veterinari sînt obligați să păstreze exemplarul de culoare roz al prescripțiilor medicale emise o perioadă de 1 an de la data emiterii lor.
6. Este obligatorie prescrierea de către medicul veterinar competent pe formularele cu regim special a următoarelor produse medicinale:
 - 1) produsele medicinale veterinare care se administrează animalelor destinate producției de alimente;
 - 2) produsele medicinale veterinare pentru care medicul veterinar trebuie să ia măsuri speciale în scopul evitării oricărui risc inutil față de:
 - (a) speciile-țintă;
 - (b) persoana care administrează produsul medicinal veterinar;
 - (c) mediul înconjurător;
 - 3) produsele destinate tratamentului stărilor patologice care presupun un diagnostic corect sau pentru o utilizare ce poate provoca efecte care împiedică sau influențează măsurile terapeutice sau de tratament ulterioare.
7. Produsele medicinale care se administrează animalelor destinate producției de alimente trebuie

prescrise numai după examinarea clinică a animalului de către medicul veterinar de liberă practică.

8. În cazul produselor medicinale veterinare care se administrează animalelor destinate producției de alimente, medicul veterinar este obligat să înscrie în prescripția medicală timpul de așteptare ce trebuie respectat pînă la obținerea produselor alimentare de la animalele supuse tratamentului, în conformitate cu prospectul produsului medicinal veterinar prescris și utilizat.

9. Medicii veterinari care își desfășoară activitatea în cadrul unităților farmaceutice veterinare nu pot emite prescripții medicale veterinare.

10. În cazul produselor medicinale eliberate numai pe baza de prescripție, medicul veterinar este obligat să prescrie cantitatea necesară pentru efectuarea completă a tratamentului în cauză.

11. Formularele cu regim special pentru prescripțiile medicale care nu se rețin în unitățile farmaceutice veterinare vor fi înregistrate în registre speciale destinate acestui scop, specificîndu-se data eliberării, produsul medicinal veterinar eliberat, cantitatea, numele medicului veterinar care a emis prescripția și numele persoanei care a ridicat produsul. Unitățile farmaceutice veterinare vor păstra aceste registre și le vor pune la dispoziție autorităților competente, la cererea acestora.

12. Prescrierea de către medicii veterinari a produselor substanțelor și preparatelor stupefiante și psihotrope se face exclusiv pe formularele cu timbru sec, care se rețin în unitățile farmaceutice veterinare, cu respectarea prevederilor [Legii nr.382-XIV din 06.05.1999](#) cu privire la circulația substanțelor narcotice și psihotrope și a precursorilor.

13. Produsele medicinale veterinare din grupele: antibiotice, chimioterapice, sulfamide, antihelmintice, antiparazitare externe pentru speciile de interes economic, desensibilizante, antidiareice, cu excepția celor care nu conțin substanțe pentru care au fost stabilite limite maxime de reziduuri, analeptice cardiorespiratorii și hormoni, se eliberează pe bază de prescripție medicală, al cărei model este prevăzut în anexa nr.1 la prezenta Normă. Produsele biologice din depozitele farmaceutice veterinare vor fi eliberate direct medicilor veterinari de liberă practică pentru utilizarea conform schemelor aprobate, iar controlul respectării prezentei prevederi va fi efectuat de către Agenția Sanitar-veterinară și pentru siguranța produselor de origine animală, prin intermediul direcțiilor raionale/municipale sanitar-veterinare și pentru siguranța produselor de origine animală.

14. Formularele cu regim special pentru prescripțiile medicale vor fi tipărite pe hîrtie autocopiativă în două culori, vernil și roz. Exemplarul de culoare vernil, original, va fi păstrat de farmacia veterinară, iar exemplarul de culoare roz va fi păstrat de medicul veterinar care a emis prescripția. În cazul eliberării parțiale a cantității prescrise, prescripțiile nu se rețin la farmacie și vor fi anulate parțial prin înscrierea mențiunii "ANULAT PARȚIAL" însoțită de ștampila farmaciei. Numărul și seria prescripției eliberate parțial vor fi consemnate, după eliberarea produsului medicinal veterinar, în registrul de evidenta a prescripțiilor.

15. Formularele cu regim special pentru prescripțiile medicale se tipăresc potrivit modelului din anexele nr.1 și 2 și se prezintă doar în carnete de cîte 50 de file bicolore (total 100 de file).

16. Carnetele înseriate și numerotate se distribuie medicilor veterinari, la cerere, de către fiecare direcție raională/municipală sanitar-veterinară și pentru siguranța produselor de origine animală.

17. Formularele cu regim special pentru prescripțiile medicale cu timbru sec privind eliberarea de către farmacia veterinară a produselor și substanțelor stupefiante se completează conform prezentelor norme metodologice, cu respectarea prevederilor [Legii nr.382-XIV din 06.05.1999](#) cu privire la circulația substanțelor narcotice și psihotrope și a precursorilor.

18. Încălcarea prevederilor prezentei Norme atrage răspundere contravențională.

Clasificarea substanțelor

Partea A - VENENA

Substanțe toxice, stupefiante, psihotrope și precursori

	Substanțe puternic active	Substanțe stupefiante și preparatele farmaceutice care le conțin
1.	Acenocoumarolum	Cocaini hydrochloridum
2.	Amfetamini sulfas**)	Codeini hydrochloridum*)
3.	Atropini sulfas	Codeini phosphas*)
4.	Bromocriptini mesylas	Codeinum*)
5.	Clonidinum	Ethylmorphini hydrochloridum*)
6.	Colchicinum	Hydromorphoni hydrochloridum
7.	Deslanosidum	Methadoni hydrochloridum
8.	Digitoxinum	Morphini hydrochloridum
9.	Digoxinum	Opium
10.	Dihydroergotamini mesylas	Opium pulveratum
11.	Epinephrinum	Pethidini hydrochloridum
12.	Ergometrini hydrogenomaleas	Pulvis Opii et Ipecacuanhae
13.	Ergotamini tartas	Tinctura anticholerina*)
14.	Histamini dihydrochloridum	Tinctura Opii
15.	Lanatosidum C	
16.	Methylergometrini hydrogenomaleas	
17.	Neostigmini bromidum	
18.	Norepinephrini hydrogenotartras	
19.	Physostigmini salicylas	
20.	Pilocarpini hydrochloridum	
21.	Pilocarpini nitras	
22.	Reserpinum	
23.	Scopolamini hydrobromidum	

*) Preparatele farmaceutice care conțin aceste substanțe se păstrează la Separanda, cu excepția celor care se eliberează fără prescripție medicală (OTC) și a preparatelor magistrale, care se păstrează în condiții normale.

***) Preparatele farmaceutice care conțin această substanță se păstrează la Venena.

Partea B – Separanda

Alte substanțe decât cele toxice, stupefiante, psihotrope și precursorii acestora

	Substanțe active	Substanțe active și preparatele farmaceutice care le conțin
1.	Acetazolamidum	
2.	Acidum aceticum	Cyclobarbitalum
3.	Acidum hydrochloricum	Cyclobarbitalum calcicum

4.	Acidum iopanoicum	Diazepamum
5.	Acidum lacticum	Glutethimidum
6.	Acidum nicotinicum	Imipramini hydrochloridum
7.	Acidum phosphoricum	Levomepromazini hydrogenomaleas
8.	Aconiti tuber	Lithii carbonas
9.	Aminoglutethimidum	Maprotilini hydrochloridum
10.	Aminophyllinum	Meprobamatum
11.	Amitriptylini hydrochloridum	Nitrazepamum
12.	Amobarbitalum natricum	Phenobarbitalum
13.	Argenti nitras	Phenobarbitalum natricum
14.	Barbitalum	
15.	Barbitalum natricum	
16.	Belladonnae folium	
17.	Benzocainum	
18.	Bromisovalum	
19.	Butylscopolammonii bromidum	
20.	Chinidini sulfas	
21.	Chinini hydrochloridum	
22.	Chinini sulfas	
23.	Chlor diazepoxidum	
24.	Chloropyramini hydrochloridam	
25.	Clomipramini hydrochloridum	
26.	Coffeinum	
27.	Coffeinum et acidum citricum	
28.	Coffeinum et natrii benzoas	
29.	Colecalciferolum	
30.	Cortisoni acetat	
31.	Cyclophosphamidum	
32.	Dequalinii chloridum	
33.	Desoxycortoni acetat	
34.	Dexamethasonum	
35.	Digitalis purpureae folium	
36.	Digitalis purpureae pulvis titrat	
37.	Dihydralazini sulfas	
38.	Disulfiramum	
39.	Ephedrini hydrochloridum	
40.	4'-Epidoxorubicini hydrochloridum	
41.	Ergocalciferolum	
42.	Ethacridini lactat	
43.	Ethinylestradiolum	
44.	Ethionamidum	
45.	Extractum Belladonnae siccum	
46.	Furosemidum	
47.	Glyceryli trinitratis solutio concentrata	

48.	Guanethidint sulfas	
49.	Hydrargyri oxydum flavum	
50.	Hydrochlorothiazidum	
51.	Hydrocortisoni acetas	
52.	Hydrocortisoni hemisuccinas	
53.	Hydrocortisonum	
54.	Hydroxyprogesteroni acetas	
55.	Hydroxyprogesteroni caproas	
56.	Indometacinum	
57.	Iodum	
58.	Ipecacuanhae radix	
59.	Isoniazidum	
60.	Isoprenalini hydrochloridum	
61.	Lidocaini hydrochloridum	
62.	Mepacrini hydrochloridum	
63.	Metamizolum natricum	
64.	Methotrexatum	
65.	Methyltestosteronum	
66.	Naphazolini hydrochloridum	
67.	Natrii fluoridum	
68.	Natrii iodidum	
69.	Natrii nitris	
70.	Nifedipinum	
71.	Nitrofurantoinum	
72.	Nortriptylini hydrochloridum	
73.	Noscapini hydrochloridum	
74.	Papaverini hydrochloridum	
75.	Paracetamolum	
76.	Pentaerithryli tetranitras dilutum	
77.	Phenylhydrargyri boras	
78.	Phenytoinum	
79.	Podophylli resina	
80.	Prednisoloni aceta	
81.	Prednisolonum Prednisolonum	
82.	Prednisoni acetas	
83.	Prednisonum	
84.	Primidonum	
85.	Procaini hydrochloridum	
86.	Prochlorperazini hydrogenomaleas	
87.	Progesteronum	
88.	Promethazini hydrogenomaleas	
89.	Propranololi hydrochloridum	
90.	Pyrazinamidum	
91.	Resorcinolum	

92.	Retinoli acetatis solutio oleosa	
93.	Solutio hydrogenii peroxydi concentrata	
94.	Sparteini sulfas	
95.	Tamoxifeni citras	
96.	Testosteroni pbenylpropionas	
97.	Testosteroni propionas	
98.	Theobrominum	
99.	Theophyllum	
100.	Tinctura Aconiti	
101.	Tinctura Belladonnae	
102.	Tolbutamidum	
103.	Triamcinoloni acetonidum	
104.	Trifluoperazini dihydrochloridum	
105.	Trihexyphenidyli bydrochloridum	
106.	Trimethoprimum	
107.	Xantinoli nicotinas	
108.	Zinci chloridum	
109.	Zinci sulfas	

*) Preparatele farmaceutice care conțin aceste substanțe se păstrează la Separanda, cu excepția celor care se eliberează fără prescripție medicală (OTC) și a preparatelor magistrale, care se păstrează în condiții normale.