



MINISTERUL SĂNĂTĂȚII AL REPUBLICII MOLDOVA
INSTITUȚIA MEDICO-SANITARĂ PUBLICĂ
INSTITUTUL DE MEDICINĂ URGENTĂ
MD - 2004, mun. Chișinău, str. T. Ciorba, nr. 1
Tel: (022) 25 07 04

ORDIN

04 august 2025

nr. 123

**Despre modificarea ordinului nr. 103 din 05.07.2024
„Cu privire la modul de evidență, păstrare, prescriere
și livrare a produselor și substanțelor stupefiante,
toxice și psihotrope**

În conformitate cu prevederile Legii cu privire la circulația substanțelor narcotice, psihotrope și a precursorilor nr.382-XIV din 06.05.1999, Hotărârilor Guvernului RM nr.1088 din 05.10.2004 „Cu privire la aprobarea tabelelor și listelor substanțelor narcotice, psihotrope și precursorilor acestora, supuse controlului” și nr.128 din 06.02.2006 „Cu privire la aprobarea Cerințelor tehnice față de încăperile și obiectivele în care se păstrează substanțe narcotice, psihotrope și/sau precursori” ordinelor Ministerului Sănătății nr.71 din 05.03.1999 „Cu privire la păstrarea, evidența și eliberarea produselor și substanțelor stupefiante, toxice și psihotrope”, nr.434 din 28.11.2007 „Cu privire la modul de prescriere și livrare a medicamentelor”, nr. 960 din 01.10.2012 „Cu privire la modul de prescriere și eliberare a medicamentelor”, nr.157 - P §1 din 18 octombrie 2023 „Cu privire la delegarea atribuțiilor”, precum și în temeiul Regulamentului IMSP Institutul de Medicină Urgentă, aprobat prin ordinul Ministerului Sănătății nr.405 din 05 mai 2023 și înregistrat la Agenția Servicii Publice la data de 30 mai 2023, dosar nr.1003600152606,

ORDON:

1. Pentru monitorizarea primirii, păstrării, evidenței, prescrierii și decontării medicamentelor cu conținut de substanțe narcotice, cât și a celor ce se află la evidență cantitativă se instituie comisia specială în următoarea componență:

- | | |
|---|---------------|
| - Igor Maxim, vicedirector medical | - președinte; |
| - Olga Pinteac, asistenta medicală șefă | - secretar; |

Membrii comisiei:

- | | |
|--------------------------|--|
| - Victor Gafton | șef Departamentul Clinic Chirurgie; |
| - Dumitru Hîncota | șef Departamentul Clinic Ortopedie și Traumatologie; |
| - Serghei Cobîlețchii | șef Departamentul Clinic ATI; |
| - Boris Leontii | șef Departamentul Clinic de Medicină Urgentă; |
| - Emilian Bernaz | farmacist clinician; |
| - Viorica Bargan | farmacist diriginte, farmacia nr.1; |
| - Crisrtina Crijanovschi | șef serviciul juridic. |

2. Primirea, modul de evidență, păstrare, prescriere și livrarea produselor și substanțelor stupefiante, toxice și psihotrope în farmaciile și subdiviziunile instituției se va efectua în conformitate cu regulile aprobate prin ordinul Ministerului Sănătății nr.71 din 03.03.1999 (anexele nr.3, nr.3.1, nr.4, nr.4.1, 4.2), se anexează.

3. Responsabili pentru îndeplinirea punctului 2 al prezentului ordin în cadrul IMSP IMU sunt șefii de subdiviziuni, iar nemijlocit gestionarea și activitatea practică se va organiza de persoanele în funcție nominalizate prin prezentul ordin (anexa nr.1):
 - în cazul în care șeful subdiviziunii în decursul zilei de muncă lipsește în secție pentru o perioadă de timp, cheia de la safeul în care se păstrează remediile medicamentoase ce conțin substanțe stupefiante, toxice și psihotrope se va transmite persoanei în funcție numită prin prezentul ordin responsabilă pentru gestionarea și organizarea activităților practice;
 - după sfârșitul zilei de muncă obligațiunile șefului secției le va îndeplini medicul responsabil (de gardă), iar gestionarea și activitatea practică de una din asistenții medicali de gardă;
 - medicii ordinatori vor nota la sfârșitul administrării remediilor medicaletoase cu evidență strică (substanțele stupefiante, toxice și psihotrope) prin indicarea cu cifre și litere a cantităților administrate confirmate cu semnătura și aplicarea ștampilei medicului curant și semnăturii asistentului medical care a efectuat administrarea medicației prescrise.
4. Se aprobă modelul procesului verbal de decontare și nimicire a fiolelor utilizate de sub medicamente cu conținut de substanțe narcotice (anexa nr.2).
5. Se stabilește, în conformitate cu prevederile ordinului MS nr.71 din 03.03.1999, volumul stocurilor medicamentelor stupefiante, toxice și psihotrope, cât și celor supuse evidenței cantitative după cum urmează:
 - pentru secțiile clinice - 3 zile;
 - pentru secțiile Reanimare, Anestezie și Terapie Intensivă, DCMU - 5 zile.
6. Vicedirector medical (dl Igor Maxim), de comun cu farmacistul clinician (dl Emilian Bernaz) și farmacistul diriginte (dna Viorica Bargan):
 - 6.1. vor organiza instruirii periodice a angajaților medicali nominalizați ca responsabili de evidența, păstrarea, prescrierea și livrarea produselor și substanțelor stupefiante, toxice și psihotrope, privind studierea prevederilor Legii cu privire la circulația substanțelor narcotice, psihotrope și a precursorilor nr.382-XIV din 06.05.1999, Hotărârilor Guvernului RM nr.1088 din 05.10.2004 „Cu privire la aprobarea tabelelor și listelor substanțelor narcotice, psihotrope și precursorilor acestora, supuse controlului” și nr.128 din 06.02.2006 „Cu privire la aprobarea Cerințelor tehnice față de încăperile și obiectivele în care se păstrează substanțe narcotice, psihotrope și/sau precursori”, ordinelor Ministerului Sănătății nr.71 din 05.03.1999 „Cu privire la păstrarea, evidența și eliberarea produselor și substanțelor stupefiante, toxice și psihotrope”, nr.434 din 28.11.2007 „Cu privire la modul de prescriere și livrare a medicamentelor”, nr. 960 din 01.10.2012 „Cu privire la modul de prescriere și eliberare a medicamentelor” și ordinului intern nr.70 din 08.04.2013 “Cu privire la modul de utilizare a antidoților în caz de intoxicații cu medicamente în staționar” precum și prevederile prezentului ordin;
 - 6.2. vor organiza evaluarea trimestrială (planificată și inopinată) referitor la corectitudinea implementării în practică a prevederilor actelor legislative și normative expuse în pct.6.1 al prezentului ordin.
7. Ordinul intern nr.103 din 05 iulie 2024 „Cu privire la modul de evidență, păstrare, prescriere și livrare a produselor și substanțelor stupefiante, toxice și psihotrope” se abrogă.
8. Controlul executării prezentului ordin se atribuie dlui Igor Maxim, vicedirector medical.

Director



Diana MANEA

Persoanele responsabile

pentru primirea, păstrarea, evidența și eliberarea substanțelor stupefiante, toxice, psihotrope , cât și a celor ce se află la evidență cantitativă în farmacii:

Farmacia - dna Viorica Bargan, farmacist diriginte și în lipsa d-ei -
dna Mariana Bejan, farmacist diriginte-adjunct;

Persoanele responsabile

pentru primirea, păstrarea, evidența și eliberarea substanțelor stupefiante, toxice, psihotrope, cât și a celor ce se află la evidență cantitativă în subdiviziunile din cadrul IMSP IMU:

Secția	Responsabili
DMU	Talmaci Natalia
Chirurgie nr.1	Cercel Mariana
Chirurgie nr.2	Tepleacova Elena
Chirurgie nr.3	Savcenco Elena
Chirurgie traume asociate	Gusac Eleonora
Chirurgia toracică	Leca Nelea
Chirurgie vasculară	Gorgos Tatiana
Urologie	Șportac Lăcrămioara
Ginecologie	Buruian Nina
Hemodializa	Stoicov Elena
Traumatologie nr.1	Dulci Ana
Traumatologie nr.2	Tofan Lilia
Traumatologie nr.3	Rotaru Elena
Ortopedie nr.1	Gonta Lilia
Ortopedie nr.2	Lupei Mariana
Chirurgie spinală	Chircu Oxana
Microchirurgie	Tuchila Valentina
Neurochirurgie	Cioran Eleonora
Oftalmologie	Botnaru Olga
OMF	Mura Oxana
Neurologie	Vasilașcu Svetlana
Neurologie BCV	Pleșca Natalia
Epileptologie	Boțan Natalia
Boli interne	Darsalia Marina
Terapie intensiva STROKE	Ciobanu Irina
Reanimarea	Panfil Ana
ATI - salon	Vozian Svetlana
ATI - anesteziologie	Iachim Natalia
ATI-2	Molla Vera

În perioada reciclărilor și concediilor a persoanelor nominalizate în pct.3 al prezentului ordin responsabili pentru obligațiunile nominalizate se numesc următorii colaboratori:

Secția	Responsabili
DMU	Dabija Inga
Chirurgie nr.1	Bostan Mariana
Chirurgie nr.2	Ursu Tatiana
Chirurgie nr.3	Doni Natalia
Trauma asociate	Cheptene Margareta
Chirurgia toracică	Batâr Mariana
Chirurgie vasculară	Savin Natalia
Urologie	Cojocaru Diana
Ginecologie	Sîrbu Maria
Hemodializa	Bold Anastasia
Traumatologie nr.1	Manolachi Profira
Traumatologie nr.2	Baciu Veronica
Traumatologie nr.3	Dragutan Tatiana
Ortopedie nr.1	Munteanu Mariana
Ortopedie nr.2	Nița Eugen
Microchirurgie	Gurău Nina
Chirurgie spinală	Dodan Tatiana
Neurochirurgie	Schin-Balan Elena
Oftalmologie	Gratii Elena
OMF	Lăcătuș Nadejda
Neurologie	Josan Natalia
Neurologie BCV	Baikal Secil
Epileptologie	Ceburciu Cristina
Boli interne	Aghenie Svetlana
Terapie intensiva STROKE	Rîmbu Valeria
Reanimarea	Berghii Eugenia
ATI – salon	Porfireanu Maria
ATI – anesteziologie	Paladiciuc Anastasia
ATI- 2	Surdu Irina

REGULILE DE PĂSTRARE, EVIDENȚĂ ȘI LIVRARE A MEDICAMENTELOR TOXICE, STUPEFIANTE ȘI PSIHOTROPE ÎN FARMACII

(Aprobate prin ordinul MS RM Nr. 71 din 03.03.99, Anexa 3)

1. Responsabilitatea de organizare a păstrării, evidenței și livrării medicamentelor toxice, stupefiante și psihotrope este atribuită farmacistului-diriginte.
2. Medicamentele și substanțele stupefiante, psihotrope cât și substanțele toxice, aflate la evidență cantitativă (conform prevederilor ord. MS Nr. 278 din 02.10.98) se păstrează în safeuri metalice, fixate de podea sau perete.
3. Medicamentele cu conținut de substanțe toxice (cu excepția celor indicate în p. 2, anexa 3 al prezentului ordin) și psihotrope se păstrează izolat, în dulapuri metalice special prevăzute, sub cheie.
4. Pe partea interioară a ușilor safeurilor și dulapurilor, în care se păstrează medicamentele stupefiante și toxicele este prevăzută inscripția "A" "Venena" și lista medicamentelor cu indicarea dozelor maxime unice și pentru 24 ore.
5. Inscripțiile pe flacoanele în care se păstrează substanțele toxice trebuie să fie de culoare albă pe fon negru.
6. În timpul programului cheile de la safeul (dulapul "A") cu substanțe toxice, și stupefiante și psihotrope ce se află în sala de receptură se vor păstra la șeful de secție – farmacist. La sfârșitul zilei de muncă safeul (dulapul "A") se va încuia și sigila, iar sigiliul și cheia se vor păstra la farmacistul-diriginte sau la persoana, căreia printr-un ordin special i se atribuie responsabilitatea.
7. Reactivii cu conținut de substanțe toxice după program se vor păstra într-un dulap sub cheie.
8. Boxele materiale pentru păstrarea medicamentelor toxice, stupefiante și psihotrope trebuie să fie asigurate cu semnalizare de pază și incendiară.
9. Boxele materiale și safeurile trebuie să fie dotate cu semnalizare luminiscentă și auditivă. Semnalizarea auditivă se include numai în afara orelor de program.
10. Manipularea medicamentelor și substanțelor toxice și stupefiante se face numai de către farmacist, folosind ustensilele destinate acestui scop, care se vor păstra sub cheie și se vor spăla separat de celelalte ustensile.
11. Stocurile de substanțe toxice, stupefiante și psihotrope în farmacii nu trebuie să depășească necesarul pentru 1 lună, iar în sala de receptură (oficină) să nu depășească necesarul pentru 5 zile.
12. Evidența medicamentelor și substanțelor medicamentoase ce se află la evidența cantitativă se efectuează în registru special cu paginile numerotate, șnuruite și autentificat cu semnătura și ștampila conducătorului instanței ierarhic superioare. Registrul este prevăzut pentru 1 an. Pentru fiecare formă medicamentoasă, fiecare doză și ambalaj se prevede o pagină parte.

Intrările se înregistrează în baza fiecare document de intrare cu indicarea numărului și datei. Eliberarea se înregistrează prin totalul zilnic, indicând separat livrarea conform recepturii de ambulator și a recepturii de staționar (Anexa 3.1.).
13. Lunar, la începutul lunii farmacistul, responsabil de activitățile cu stupefiantele, toxicele și psihotropele, ce se află la evidență cantitativă determină stocul faptic al acestora, verificându-l cu stocul după registru.
14. Normele perisabilității naturale pentru substanțele toxice și stupefiante constituie:
 - a) prepararea formelor medicamentoase extemporale (secția de receptură) – 0,95%;
 - b) cântărirea substanțelor pulverulente în ambalaj farmaceutic fără operații tehnologice auxiliare (secția stocuri materiale) – 0,4%. Normele perisabilității naturale se calculează numai pentru cantitățile de substanțe realizate. Aceste norme vor fi folosite numai în cazurile de neajuns a acestor substanțe, depistat în timpul inventarierii ori controlurilor păstrării și evidenței lor. Decontarea perisabilității naturale se face după rezultatele inventarierii substanțelor stupefiante și toxice.

Normele perisabilității naturale nu se folosesc la medicamentele industriale și substanțele “en gros” în ambalaj original.

La depistarea divergențelor cantităților factice de cele înregistrate, farmacistul-diriginte este obligat să anunțe imediat organele ierarhic superioare, care la rândul lor în termen de 2-3 zile trebuie să efectueze un control de serviciu al acestui caz.

15. Rețetele pentru medicamentele stupefiante, psihotrope eliberate se adună pentru fiecare lună aparte, se cos, se ștampilează și se păstrează în safeu timp de 3 ani.
16. Periodic (2 ori în an) medicamentele stupefiante, psihotrope cu termenul de valabilitate expirat, cât și medicamentele neutilizate și întoarse de rudele pacienților, de asemenea ambalajele deteriorate se nimicesc conform regulamentelor în vigoare.

