

MINISTÉRIO DA SAÚDE**Portaria n.º 198/2011**

de 18 de Maio

O objectivo essencial definido no programa do XVIII Governo Constitucional em matéria de política do medicamento é facilitar o acesso dos cidadãos ao medicamento e «promover a prescrição electrónica, com a desmaterialização de todo o circuito administrativo do medicamento».

Neste domínio afigura-se essencial aumentar a qualidade da prescrição e incrementar a segurança do circuito do medicamento. Para o efeito, a prescrição electrónica pode constituir-se num instrumento privilegiado.

Com a prescrição electrónica é incentivada a informatização do sistema de saúde, estimulada a comunicação entre os profissionais das diferentes instituições e diminuído o risco de erro ou confusão na prescrição. Adquire-se muito maior informação sobre todo o circuito do medicamento, desencorajando e combatendo a fraude.

Através do Decreto-Lei n.º 106-A/2010, de 1 de Outubro, foram adoptadas medidas mais justas no acesso aos medicamentos e de racionalização da política do medicamento no âmbito do Serviço Nacional de Saúde (SNS). Nesse âmbito foi estabelecido o princípio da obrigatoriedade da prescrição electrónica para que seja obtida a comparticipação de medicamentos.

Até que a prescrição electrónica possa ser completamente desmaterializada, ou seja, enviada por meios electrónicos do prescriptor à farmácia, adopta-se a solução que passa pela emissão da receita por meios electrónicos e pela sua impressão em papel, para efeitos de dispensa do medicamento. Este processo deve ser encarado como um progresso, de assinalável dimensão, no desejado caminho da desmaterialização da prescrição.

Importa por isso estabelecer os requisitos a que deve obedecer a receita electrónica e, bem assim, os requisitos para o seu controlo através de meios informáticos.

Por outro lado, na medida em que, anteriormente, o Decreto Regulamentar n.º 28/2009, de 12 de Outubro, introduziu uma nova redacção no Decreto Regulamentar n.º 61/94, de 12 de Outubro, estabelecendo novos pressupostos para a receita electrónica com vista à prescrição de medicamentos contendo uma substância classificada como estupefaciente ou psicotrópico, compreendidas nas tabelas I e II anexas ao Decreto-Lei n.º 15/93, de 22 de Janeiro, bem como a possibilidade de haver controlo de receituário por meios electrónicos, a presente portaria contempla igualmente essa prescrição.

Foram ouvidas a Administração Central do Sistema de Saúde, I. P., as administrações regionais de saúde, a Direcção-Geral da Saúde, o Instituto da Droga e da Toxicodependência, I. P., o INFARMED — Autoridade Nacional do Medicamento e Produtos de Saúde, I. P., a Ordem dos Farmacêuticos, a Ordem dos Médicos, a Ordem dos Médicos Dentistas, a Associação de Farmácias de Portugal e a Associação Nacional das Farmácias.

Assim:

Ao abrigo do disposto no artigo 7.º do Decreto-Lei n.º 106-A/2010, de 1 de Outubro, no n.º 4 do artigo 120.º do Decreto-Lei n.º 176/2006, de 30 de Agosto, e no artigo 30.º-A do Decreto Regulamentar n.º 61/94, de 12 de

Outubro, aditado pelo Decreto Regulamentar n.º 28/2009, de 12 de Outubro:

Manda o Governo, pelo Secretário de Estado Adjunto e da Saúde, o seguinte:

Artigo 1.º**Objecto**

1 — A presente portaria estabelece o regime jurídico a que obedecem as regras de prescrição electrónica, bem como o regime transitório da receita manual de medicamentos.

2 — Até à desmaterialização integral do processo de prescrição electrónica, a receita electrónica é objecto de materialização.

Artigo 2.º**Âmbito**

1 — A presente portaria aplica-se a todos os medicamentos de uso humano sujeitos a receita médica, incluindo medicamentos manipulados e medicamentos contendo estupefacientes ou substâncias psicotrópicas, dispensados em farmácias de oficina que se destinem a ser comparticipados pelo Estado no seu preço, independentemente do seu local de prescrição, sem prejuízo da sua aplicação por outros subsistemas de saúde.

2 — A presente portaria aplica-se ainda à prescrição e dispensa pelas farmácias de oficina de outros produtos comparticipados pelo Estado no seu preço, designadamente produtos para autocontrolo da diabetes *mellitus* e produtos dietéticos.

3 — A prescrição electrónica de medicamentos pode ser utilizada para prescrição de medicamentos não comparticipados.

Artigo 3.º**Definições**

Para efeitos do disposto na presente portaria, entende-se por:

a) «Prescrição electrónica» a prescrição de medicamentos efectuada com recurso às tecnologias de informação e de comunicação, através de aplicações certificadas pela Administração Central do Sistema de Saúde, I. P. (ACSS, I. P.);

b) «Receita electrónica» a receita médica destinada à prescrição electrónica;

c) «Materialização» a impressão da receita electrónica;

d) «Receita manual de medicamentos» a receita médica destinada a preenchimento manuscrito.

Artigo 4.º**Modelos de receita médica**

1 — É aprovado o modelo de receita electrónica, que consta do anexo I da presente portaria, da qual faz parte integrante.

2 — A materialização da receita electrónica obedece ao modelo referido no número anterior, devendo a respectiva impressão ser feita em papel de cor branca.

3 — O modelo de receita manual de medicamentos, aprovado pela Portaria n.º 1501/2002, de 12 de Dezembro, é o constante do anexo II da presente portaria, da qual faz parte integrante.

4 — O modelo de receita manual de medicamentos é exclusivo da Imprensa Nacional-Casa da Moeda, S. A.

Artigo 5.º

Regras de prescrição

1 — A receita electrónica é emitida informaticamente, sem prejuízo da necessidade de, temporariamente, ser materializada.

2 — Em cada receita podem ser prescritos até quatro medicamentos distintos com o limite máximo de duas embalagens por medicamento, sem prejuízo do disposto no número seguinte e das regras relativas à dispensa de medicamentos ao público em quantidade individualizada.

3 — Podem ser prescritas numa só receita até quatro embalagens no caso de os medicamentos prescritos se apresentarem sob a forma de embalagem unitária, entendendo-se como tal aquela que contém uma unidade de forma farmacêutica na dosagem média usual para uma administração.

4 — A prescrição de medicamentos estupefacientes ou substâncias psicotrópicas não pode constar de receita onde sejam prescritos outros medicamentos.

5 — A decisão do médico prescriptor de autorizar ou não a dispensa de um medicamento genérico em vez do medicamento prescrito deve ser assinalada no campo da receita previsto para o efeito.

6 — O não preenchimento ou o preenchimento simultâneo dos campos relativos à autorização equivalem à concordância do médico com a dispensa do medicamento genérico.

7 — Os medicamentos a que se refere a tabela n.º 2 aprovada em anexo à Portaria n.º 1471/2004, de 21 de Dezembro, podem ser prescritos em receita electrónica renovável, sem prejuízo das adaptações e especificações que venham a justificar-se, a aprovar por despacho do membro do Governo responsável pela área da saúde.

Artigo 6.º

Regimes especiais

1 — Sempre que a prescrição se destine a um pensionista abrangido pelo regime especial de comparticipação constante do artigo 19.º do anexo I do Decreto-Lei n.º 48-A/2010, de 13 de Maio, deve ser impressa, na receita materializada, a sigla «R», junto dos dados do utente.

2 — Sempre que a receita electrónica se destine a um doente abrangido por um regime especial de comparticipação de medicamentos, nos termos do artigo 20.º do anexo I do Decreto-Lei n.º 48-A/2010, de 13 de Maio, a menção ao despacho que consagra o regime que abrange o utente deve ser impressa na receita electrónica, no campo relativo à designação do medicamento, devendo ainda ser impressa, na receita materializada, a sigla «O», junto dos dados do utente.

Artigo 7.º

Validação da receita electrónica

1 — A receita electrónica só é válida se incluir os seguintes elementos:

- a) Número da receita;
- b) Local de prescrição;
- c) Identificação do médico prescriptor, com a indicação do nome profissional, especialidade médica, se aplicável, número da cédula profissional e contacto telefónico;
- d) Nome e número de utente e, sempre que aplicável, de beneficiário de subsistema;
- e) Entidade financeira responsável;
- f) Regime especial de comparticipação de medicamentos, representado pelas siglas «R» e ou «O», se aplicável;
- g) Designação do medicamento, sendo esta efectuada através da denominação comum da substância activa, da

marca e do nome do titular da autorização de introdução no mercado;

- h) Código do medicamento representado em dígitos;
- i) Dosagem, forma farmacêutica, dimensão da embalagem, número de embalagens e posologia;
- j) Identificação do despacho que estabelece o regime especial de comparticipação de medicamentos, se aplicável;
- k) Data de prescrição;
- l) Assinatura, manuscrita ou digital, do prescriptor.

2 — A receita materializada deve conter códigos de barras relativos:

- a) Ao número da receita;
- b) Ao local de prescrição;
- c) Ao número da cédula profissional;
- d) Ao número de utente e, sempre que aplicável, de beneficiário de subsistema;
- e) Ao código do medicamento.

3 — A ACSS, I. P., define as regras para a identificação de utentes que não sejam cidadãos nacionais ou que, sendo estrangeiros, não tenham número de utente.

4 — A receita electrónica é válida pelo prazo de 30 dias a contar da data da sua emissão, sem prejuízo do disposto no número seguinte.

5 — Podem ser emitidas receitas electrónicas renováveis, que podem conter até três vias, passando o prazo de validade de cada via da receita a ser de seis meses contados desde a data de prescrição.

6 — Para efeitos do disposto no número anterior, deve ser aposta na receita a indicação «1.ª via», «2.ª via» e ou «3.ª via», conforme o modelo constante dos anexos I e II.

Artigo 8.º

Controlo do receituário

1 — A ACSS, I. P., envia ao INFARMED — Autoridade Nacional do Medicamento e Produtos de Saúde, I. P. (INFARMED, I. P.), até ao dia 8 do 2.º mês seguinte àquele a que respeite, a listagem dos dados referentes às receitas electrónicas aviadas, ou as respectivas vias, que incluam medicamentos estupefacientes ou substâncias psicotrópicas.

2 — Para os casos previstos no n.º 2 do artigo seguinte, as farmácias e os serviços de saúde públicos e privados enviam ao INFARMED, I. P., até ao dia 8 do mês seguinte àquele a que respeite, fotocópia da receita manuscrita aviada contendo medicamentos estupefacientes ou substâncias psicotrópicas.

3 — O INFARMED, I. P., transmite ao serviço de saúde competente, à Ordem dos Médicos ou à Ordem dos Médicos Dentistas, consoante a prescrição tenha sido efectuada no exercício de funções públicas ou privadas, as situações que registre no controlo de receituário, relativamente ao consumo individual anormal de substâncias estupefacientes ou psicotrópicas.

Artigo 9.º

Condição de comparticipação

1 — Apenas são comparticipados os medicamentos prescritos em receitas electrónicas, sem prejuízo do disposto nos números seguintes.

2 — O disposto no número anterior não se aplica:

- a) À prescrição no domicílio;
- b) Em caso de falência do sistema electrónico;

c) A profissionais com volume de prescrição igual ou inferior a 50 receitas por mês;

d) Noutras situações excepcionais, de inadaptação comprovada, precedidas de registo e confirmação na ordem profissional respectiva.

3 — A concretização das situações referidas na alínea d) do número anterior consta de despacho do membro do Governo responsável pela área da saúde, ouvidas a Ordem dos Médicos e a Ordem dos Médicos Dentistas.

4 — Para efeitos do n.º 2, o prescritor deve utilizar a receita manual de medicamentos e fazer constar da receita a menção da situação de excepção.

5 — Desde que a menção a que se refere o número anterior conste da receita, a não verificação da situação de excepção não constitui motivo de recusa de pagamento da participação do Estado à farmácia.

6 — À receita manual de medicamentos são aplicáveis os artigos 5.º a 7.º, com as necessárias adaptações, e com excepção da alínea h) do n.º 1 e das alíneas b), d) e e) do n.º 2 do artigo 7.º

Artigo 10.º

Certificação de programas informáticos

Compete à ACSS, I. P., definir os requisitos e proceder à certificação dos programas informáticos de apoio à prescrição electrónica de medicamentos.

Artigo 11.º

Disposições transitórias

O modelo de receita especial aprovado pelo anexo 1 da Portaria n.º 981/98, de 8 de Junho, é considerado válido para os efeitos do n.º 2 do artigo 9.º

Artigo 12.º

Norma revogatória

Sem prejuízo do disposto no artigo anterior, são revogados os seguintes diplomas:

- a) Despacho n.º 5080/2005, de 24 de Janeiro;
- b) Despacho n.º 7330/2003, de 18 de Março;
- c) Portaria n.º 1501/2002, de 12 de Dezembro;
- d) N.º 1 da Portaria n.º 1193/99, de 29 de Setembro.

Artigo 13.º

Entrada em vigor

A presente portaria entra em vigor em 1 de Julho de 2011, com excepção do artigo 10.º que entra em vigor no dia seguinte ao da sua publicação.

O Secretário de Estado Adjunto e da Saúde, *Manuel Francisco Pizarro Sampaio e Castro*, em 5 de Maio de 2011.

ANEXO I

Receita electrónica

Receita Médica N.º		(local de prescrição)										
(código de barras)		(código de barras)										
Ministério da Saúde												
Utente:	(código de barras n.º utente)											
Telefone:	R.C.:											
Entidade Responsável:												
N.º de Beneficiária:	(código de barras n.º benef.)											
Cédula Profissional	(nome profissional)											
Código de Barras da Prescritor	Especialidade:	Teléfono:										
Designação do medicamento, dosagem, forma farmacéutica, diluição da embalagem												
N.º Extensão Identificação Óptica												
1												
2												
3												
4												
Assinatura do Médico Prescritor												
<table border="1"> <tr> <td>1</td> <td>2</td> <td>3</td> <td>4</td> <td>A autorizo o fornecimento ou a dispensa de um medicamento genérico</td> </tr> <tr> <td>1</td> <td>2</td> <td>3</td> <td>4</td> <td>Não autorizo o fornecimento ou a dispensa de um medicamento genérico</td> </tr> </table>			1	2	3	4	A autorizo o fornecimento ou a dispensa de um medicamento genérico	1	2	3	4	Não autorizo o fornecimento ou a dispensa de um medicamento genérico
1	2	3	4	A autorizo o fornecimento ou a dispensa de um medicamento genérico								
1	2	3	4	Não autorizo o fornecimento ou a dispensa de um medicamento genérico								
Assinatura do Médico Prescritor												
Data: aa-aa-mm-dd												
Validade: 30 dias												

Receita Médica N.º:										
Local de Prescrição:										
Prescritor:										
Telefone:										
Utente:										
Nome:										
Entidade Responsável:										
N.º de Beneficiária										
Designação do medicamento, dosagem, forma farmacéutica, diluição da embalagem	N.º	Extensão								
1										
2										
3										
4										
<table border="1"> <tr> <td>1</td> <td>Existe outro medicamento com as mesmas características que lhe custaria menos X,XX € por embalagem</td> </tr> <tr> <td>2</td> <td>Existe outro medicamento com as mesmas características que lhe custaria menos X,XX € por embalagem</td> </tr> <tr> <td>3</td> <td>Existe outro medicamento com as mesmas características que lhe custaria menos X,XX € por embalagem</td> </tr> <tr> <td>4</td> <td>Existe outro medicamento com as mesmas características que lhe custaria menos X,XX € por embalagem</td> </tr> </table>			1	Existe outro medicamento com as mesmas características que lhe custaria menos X,XX € por embalagem	2	Existe outro medicamento com as mesmas características que lhe custaria menos X,XX € por embalagem	3	Existe outro medicamento com as mesmas características que lhe custaria menos X,XX € por embalagem	4	Existe outro medicamento com as mesmas características que lhe custaria menos X,XX € por embalagem
1	Existe outro medicamento com as mesmas características que lhe custaria menos X,XX € por embalagem									
2	Existe outro medicamento com as mesmas características que lhe custaria menos X,XX € por embalagem									
3	Existe outro medicamento com as mesmas características que lhe custaria menos X,XX € por embalagem									
4	Existe outro medicamento com as mesmas características que lhe custaria menos X,XX € por embalagem									
<p>Para mais informações sobre o preço dos medicamentos, poderá consultar a aplicação Pesquisa Medicamentos, no sítio do INFAR MED (www.infarmed.pt), ligar para a linha de Medicamentos (800 222 444) ou falar com o seu médico ou farmacêutico. A poupança para o utente poderá diferir da apresentada devido a descontos praticados na farmácia ou porque o medicamento, com preço anterior, se encontra em fase de esgotamento.</p>										
Data: aa-aa/mm-dd										

Receita Médica N.º (código de barras) (local de prescrição) (código de barras)

Ministério da Saúde

1ª VIA

Utilite: (código de barras n.º utente)
 Telefone: R.C.:
 Entidade Responsável:
 N.º de Beneficiário: (código de barras n.º benef.)

Cédula Profissional
 Código de Barras do Prescritor
 Especialidade:
 Telefone:

Designação do medicamento, dosagem, forma farmacéutica, dimensão da embalagem N.º Extensão Identificação Óptica

1
2
3
4

Assinatura do Médico Prescritor

1 2 3 4 Autorizo o fornecimento ou a dispensa de um medicamento genérico
 Assinatura do Médico Prescritor

1 2 3 4 Não autorizo o fornecimento ou a dispensa de um medicamento genérico
 Assinatura do Médico Prescritor

Data: aa-aa-mm-dd
 Validade: 6 meses

ACSS CERTIFICADO software, versão - empresa
 PROCESSADO POR COMPUTADOR Certificado n.º xxx/aaaa

Guia de tratamento para o utente

Receita Médica N.º:
 Local de Prescrição:
 Prescritor:
 Telefone:
 Utente:
 Nome:
 Entidade Responsável:
 N.º de Beneficiário

Designação do medicamento, dosagem, forma farmacéutica, dimensão da embalagem N.º Extensão

1
2
3
4

1 Existe outro medicamento com as mesmas características que lhe custaria menos x,xx € por embalagem
 2 Existe outro medicamento com as mesmas características que lhe custaria menos x,xx € por embalagem
 3 Existe outro medicamento com as mesmas características que lhe custaria menos x,xx € por embalagem
 4 Existe outro medicamento com as mesmas características que lhe custaria menos x,xx € por embalagem

Para mais informações sobre o preço dos medicamentos, poderá consultar a aplicação Pesquisa Medicamentos, no sítio do INFAR MED (www.infarmed.pt), ligar para a linha de Medicamentos (800 222 444) ou falar com o seu médico ou farmacêutico.
 A poupança para o utente pode ser diferente da apresentada devido a desconto praticado na farmácia ou porque o medicamento, com preço anterior, se encontra em fase de esgotamento.

Data: aa-aa/mm/dd

ANEXO II

Receita manual de medicamentos

Em tamanho A5 com impressão na frente e verso

RECEITA MÉDICA N.º (código de barras) Local de Prescrição (código de barras)

Utente:
 Telefone:
 Entidade Responsável:
 N.º de beneficiário:

Médico:
 (código de barras) Nome:
 Especialidade:
 Contacto telefónico:

R/Designação do medicamento, dosagem, forma farmacéutica, dimensão da embalagem N.º Extensão Ident. óptica

1)
 Posologia.....

2)
 Posologia.....

3)
 Posologia.....

4)
 Posologia.....

Assinatura do médico prescritor: 1 2 3 4 Autorizo o fornecimento ou a dispensa de um medicamento genérico
 Data: .../.../..... Assinatura do médico prescritor:

Validade: 30 dias 1 2 3 4 Não autorizo o fornecimento ou a dispensa de um medicamento genérico
 Assinatura do médico prescritor:

Códigos de barras do medicamento

FARMÁCIA

Carimbo da farmácia Data: .../.../.....
 Farmacêutico:
 Assinatura no caso de fornecimento ou dispensa de medicamento genérico
 Utente:

RECEITA MÉDICA RENOVÁVEL N.º (código de barras)		Local de Prescrição (código de barras)		LOGOTIPO M. DA SAÚDE 1ª VIA	
Utente:..... Telefone:..... Entidade Responsável:..... N.º de beneficiário:.....					
Médico: (código de barras)		Nome: Especialidade: Contacto telefónico:			
R/Designação do medicamento, dosagem, forma farmacéutica, dimensão da embalagem		Nº			
1).....			Ident. óptica	
Posologia.....		
2).....		
Posologia.....		
3).....		
Posologia.....		
4).....		
Posologia.....		
Assinatura do médico prescritor: Data:		<input type="checkbox"/> <input checked="" type="checkbox"/> <input checked="" type="checkbox"/> <input checked="" type="checkbox"/> Autorizo o fornecimento ou a dispensa de um medicamento genérico Assinatura do médico prescritor:.....		Assinatura do médico prescritor:.....	
Validade: 6 MESES		<input type="checkbox"/> <input checked="" type="checkbox"/> <input checked="" type="checkbox"/> <input checked="" type="checkbox"/> Não autorizo o fornecimento ou a dispensa de um medicamento genérico Assinatura do médico prescritor:.....		Assinatura do médico prescritor:.....	

Códigos de barras do medicamento	
FARMÁCIA	
Carimbo da farmácia	Data:
Farmacéutico:.....	
Assinatura no caso de fornecimento ou dispensa de medicamento genérico	
Utente:.....	

REGIÃO AUTÓNOMA DA MADEIRA

Presidência do Governo

Decreto Regulamentar Regional n.º 3/2011/M

Execução do Orçamento da Região Autónoma da Madeira

O Orçamento da Região Autónoma da Madeira foi aprovado pela Assembleia Legislativa da Região Autónoma da Madeira através do Decreto Legislativo Regional

n.º 2/2011/M, de 10 de Janeiro, alterado pelo Decreto Legislativo Regional n.º 4/2011/M, de 11 de Março.

Neste sentido, com o presente diploma é dada execução ao Orçamento da Região Autónoma da Madeira na parte respeitante às receitas e às despesas.

Nestes termos:

O Governo da Região Autónoma da Madeira decreta, ao abrigo do disposto na alínea *d*) do n.º 1 do artigo 227.º da Constituição da República Portuguesa e da alínea *d*) do artigo 69.º do Estatuto Político-Administrativo da Região Autónoma da Madeira, aprovado pela Lei n.º 13/91, de 5 de Junho, e revisto pela Lei n.º 130/99, de 21 de Agosto, com as alterações previstas na Lei n.º 12/2000, de 21 de Junho, o seguinte:

Artigo 1.º

Execução do Orçamento

A execução do Orçamento da Região Autónoma da Madeira para 2011 processa-se de acordo com o disposto nos artigos seguintes.

Artigo 2.º

Controlo das despesas

Compete à Secretaria Regional do Plano e Finanças, no âmbito da sua acção de liquidação das despesas orçamentais e autorização do seu pagamento, proceder à análise quantitativa e qualitativa das despesas visando o controlo e legalidade das mesmas.

Artigo 3.º

Utilização das dotações orçamentais

1 — Na execução dos seus orçamentos para 2011, todos os serviços da administração pública regional deverão observar normas de rigorosa economia na administração das dotações orçamentais atribuídas às suas despesas.

2 — Os serviços e organismos, incluindo os dotados de autonomia administrativa e financeira, são obrigados a manter actualizados os sistemas contabilísticos correspondentes às suas dotações orçamentais com o registo dos encargos assumidos.

3 — Para efeito do disposto no número anterior, o compromisso deverá ser relevado contabilisticamente logo que seja emitida a respectiva nota de encomenda, requisição oficial ou que seja celebrado o correspondente contrato.

4 — Os compromissos resultantes de leis, acordos ou contratos já firmados e renovados automaticamente são lançados nas contas correntes dos serviços e organismos pelos respectivos montantes anuais, no início de cada ano económico.

5 — A assunção de compromissos exige a prévia informação de cabimento dada pelos serviços de contabilidade no respectivo documento de autorização para a realização da despesa, ficando os dirigentes dos serviços e organismos responsáveis pela assunção de encargos com infracção das normas legais aplicáveis à realização das despesas públicas, nos termos da legislação em vigor.

6 — O cumprimento do disposto nos números anteriores será objecto de fiscalização nos termos da legislação em vigor.

7 — Os projectos de diploma contendo a reestruturação de serviços só poderão prosseguir desde que existam ade-