

Pytania z zebrań kwartalnych
Marzec 2015

1. Jaką zniżkę będzie posiadał lek zapisany dla Zasłużonego Honorowego Dawcy Krwi:

- a. Rp. „ZK” Cardura XL 4 mg 1 op. – 30%
- b. Rp. „ZK” Cardura XL 4 mg 1 op.
- c. Rp. „ZK” Cardura XL 4 mg 1 op. – R.

Punkt a i b refundacja zgodnie z uprawnieniami ZK:

Art.43.1. ustawy z dnia 27 sierpnia 2004 r. o świadczeniach opieki zdrowotnej finansowanych ze środków publicznych (Dz.U.08.164.1027 z późn. zm.)

Świadczeniobiorcy, który posiada tytuł "Zasłużonego Honorowego Dawcy Krwi" lub "Zasłużonego Dawcy Przeszczepu" i przedstawi legitymację "Zasłużonego Honorowego Dawcy Krwi" lub "Zasłużonego Dawcy Przeszczepu", przysługuje bezpłatne, do wysokości limitu finansowania, o którym mowa w art. 6 ust. 2 ustawy o refundacji, zaopatrzenie w leki objęte wykazem:

1) o którym mowa w art. 37 ustawy o refundacji, w zakresie kategorii, o której mowa w art. 6 ust. 1 pkt 1 lit. a tej ustawy,

2) leków, które świadczeniobiorca posiadający tytuł "Zasłużonego Honorowego Dawcy Krwi" lub "Zasłużonego Dawcy Przeszczepu" może stosować w związku z oddawaniem krwi lub w związku z oddawaniem szpiku lub innych regenerujących się komórek i tkanek albo narządów - na podstawie recepty wystawionej przez osobę uprawnioną w rozumieniu art. 2 pkt 14 ustawy o refundacji.

Punkt c refundacja – R, zgodnie z zapisem osoby wystawiającej receptę

2. Czy wydając lek z importu równoległego należy zaznaczyć, że wydano odpowiednik?

Wydając zamiennik zawsze zaznaczamy to w komunikacie do NFZ.

3. Rp. Metformax 500 (bez odpłatności).

Jak wydać na „R” czy na „30%”

Należy wydać na 30%

Zgodnie z zapisami §16.1.h rozporządzenia Ministra Zdrowia z dnia 8 marca 2012 roku w sprawie recept lekarskich (Dz.U.2014.319 t.j. z późn. zm.)

„ ...

- w przypadku gdy lek, środek spożywczy specjalnego przeznaczenia żywieniowego, wyrób medyczny występuje w więcej niż jednej odpłatności w wykazie refundowanych leków, środków spożywczych specjalnego przeznaczenia żywieniowego, wyrobów medycznych i nie wpisano oznaczenia "X" albo "100%" - osoba wydająca wydaje lek, środek spożywczy specjalnego przeznaczenia żywieniowego, wyrób medyczny za najwyższą odpłatnością dla tego leku, środka spożywczego specjalnego przeznaczenia żywieniowego, wyrobu medycznego określoną w tym wykazie”

4. Czy lek robiony o składzie:

Rp. Codeinum phosphoricum 0,2

Dwieście miligramów
Phenobarbital nat. 0,2
Dwieście miligramów
Neospasmini 120,0
Aqua dest. Ad. 250,0
M.f.mixt.

D.S. 2 x 1 łyżka

Może mieć datę wystawienia i datę realizacji od ?

Np. 02.11.2014 data wystawienia

01.03. 2015 data realizacji od.

Tak

5. Jeżeli lekarz wypisze receptę i zrobi poprawkę do jednego leku i nie przybije przy niej pieczętki i nie podpisze, to czy pozostałe leki można wydać na zniżkę?

Tak

Zgodnie z §2.1.2. rozporządzenia Ministra Zdrowia z dnia 8 marca 2012 roku w sprawie recept lekarskich (Dz.U.2014.319 t.j. z późn. zm.): *„Na recepte mogą być dokonywane poprawki wyłącznie przez osobę wystawiającą receptę, z wyjątkiem § 16 ust. 1 pkt 1 lit. a, e, g oraz pkt 2 i 3. Każda poprawka wymaga dodatkowego złożenia własnoręcznego podpisu i odcisnięcia pieczęci osoby wystawiającej receptę przy poprawianej informacji.”*

6. Czy wydając lek refundowany w dawce niższej niż przepisana sprawozdajemy ten fakt do NFZ (inny kod EAN)?

Np. przepisany Kalipoz Prol. 60 mg wydano Kalipoz Prol. 30 mg.

Wydając zamiennik zawsze zaznaczamy to w komunikacie do NFZ.

7. Czy rozliczając lek robiony można zamówić nakrętki razem z butelkami i wliczyć w skład recepty, zamiast osobno butelka, a osobno nakrętka?

Koszt nakrętek można wliczyć do wartości opakowania.

Zgodnie z § 5. 1. rozporządzenia Ministra Zdrowia z dnia 6 listopada 2012 r. w sprawie leków, które mogą być traktowane jako surowce farmaceutyczne przy sporządzaniu leków recepturowych (Dz.U.2012.1259) – *„Wartość użytych surowców farmaceutycznych i opakowań ustala się na podstawie ceny hurtowej. Do wartości użytych surowców farmaceutycznych nie wlicza się kosztów przygotowanej w aptece wody wchodzącej w skład leków recepturowych. Do wartości opakowania nie wlicza się kosztów etykiet, korków oraz podkładek.”*

8. Jeżeli na receptce mamy zapis;

Rp. Movalis 15 mg. 1 op.

(20 tabl.)

Rp. Klabax 500 1 op.

(20 tabl.)

Ile wydajemy ? Czy nawias traktujemy jak „a” , „x” , „po”?

Wydajemy w dowolnej konfiguracji po 20 tabletek.

Zgodnie ze stanowiskiem Ministerstwa Zdrowia, jednoznacznym zapisem ilości leku na receptce jest preskrypcja określająca liczbę opakowań oraz jednostkową wielkość opakowania

leku, połączonych za pomocą spójnika „po”, „a” lub „x”. W przypadku gdy brak tych oznaczeń, należy wydawać określoną na recepcie ilość jako łączną liczbę jednostek dawkowania.

9. Zapisany Madopar tabl. Wydajemy Madopar kaps. Czy zaznaczymy to w zestawieniu jako zamiennik?

Wydając zamiennik zawsze zaznaczamy to w komunikacie do NFZ.

10. Na liście leków refundowanych jest Doreta 75 mg. Lekarz zapisał Doreta Forte. Czy można wydać ze zniżką?

Tak, jeśli recepta spełnia wymogi formalne recepty refundowanej.

11. Rp. Dermovate ung. 10 op.
D.S. 3 x dziennie na dużą powierzchnię

Czy można wydać przy takim dawkowaniu.

Tak, można.

12. Co należy wydać i za jaką odpłatnością przy zapisie:

Rp. Fragmin 5000 j.m.
3 op. a 20 ampułkostrzykawk „R”

Należy wydać 2 opakowania a 10 ampułkostrzykawk za opłatą ryczałtową, zgodnie z § 8. 1. rozporządzenia Ministra Zdrowia z dnia 8 marca 2012 roku w sprawie recept lekarskich (Dz.U.2014.319 t.j. z późn. zm): *„Osoba wystawiająca receptę może przepisać dla jednego pacjenta jednorazowo maksymalnie:*

1) bez podawania na recepcie sposobu dawkowania, z zastrzeżeniem § 6 ust. 1 pkt 5 lit. b i c:
a) ilość leku, środka spożywczego specjalnego przeznaczenia żywieniowego, wyrobu medycznego odpowiadającą dwóm najmniejszym opakowaniom:

– tego leku, środka spożywczego specjalnego przeznaczenia żywieniowego, wyrobu medycznego określonych w wykazie refundowanych leków, środków spożywczych specjalnego przeznaczenia żywieniowego, wyrobów medycznych - w przypadku recept na refundowane leki, środki spożywcze specjalnego przeznaczenia żywieniowego, wyroby medyczne, wymienione w tym wykazie,

– tego leku dla leku dopuszczonego do obrotu na terytorium Rzeczypospolitej Polskiej - w przypadku recept na leki niepodlegające refundacji wystawionych dla pacjentów posiadających uprawnienie, o którym mowa w pkt 4 załącznika nr 1 do rozporządzenia.”

Rp. Tramal Retard 200
1 op. a 60 tabl.
D.S. 1 x 1
(opakowanie 60 tabl. nie istnieje)

Należy wydać 1 op. a 50 tabletek

Rp. Tarivid 2 op
D.S. 2 x 2 tabl. przez 10 dni

(z ilości zapisanych opakowań wynika, że powinno się wydać 20 tabl., natomiast z dawkowania wynika, że na zleconą kurację potrzebne jest 40 tabl.)

Należy wydać 2 op a 10 tabletek

Zgodnie z § 16.2 19 rozporządzenia Ministra Zdrowia z dnia 8 marca 2012 roku w sprawie recept lekarskich (Dz.U.2014.319 t.j. z późn. zm.): „*Jeżeli z liczby, wielkości opakowań, liczby jednostek dawkowania i sposobu dawkowania podanego na receptce wynikają różne ilości leku, środka spożywczego specjalnego przeznaczenia żywieniowego, wyrobu medycznego, osoba wydająca wydaje najmniejszą z nich, jako ilość przepisaną przez osobę wystawiającą receptę.*”

13. Lek Proglicen jest zamawiany z importu docelowego w dawce 25 mg 100 kaps. i ma zgodę Ministra Zdrowia na refundację.

Czy lek z importu docelowego może być wypisany na receptce złożonej np. ?

Rp.

Proglicen 10 mg

Glucosi q.s.

D.t.d. No 20

D.S. 2 x 1

Czy będzie to lek na zniżkę?

Czy jedna zgoda MZ na refundację leku przypada na jedną receptę?

Czy można wypisać 3 recepty złożone z lekiem Proglicen z różnymi dawkami, a zgodę mieć tylko na dawkę 25 mg 100 Kaps.

- Proglicen 10 mg

Glucosi q.s.

D.t.d. No 20

D.S. 2 x 1

Proglicen 15 mg

Glucosi q.s.

D.t.d. No 20

D.S. 2 x 1

Proglicen 5 mg

Glucosi q.s.

D.t.d. No 20

D.S. 2 x 1

Recepta na lek sprowadzany w procedurze importu docelowego powinna dotyczyć preparatu, na który została wydana zgoda przez Ministerstwo Zdrowia.

Do wydanej zgody może być wystawionych kilka recept zgodnie z obowiązującymi w tym zakresie przepisami rozporządzenia MZ w sprawie recept lekarskich.

Lek recepturowy wydawany jest z apteki po wniesieniu przez pacjenta opłaty ryczałtowej, jeżeli spełnia przesłanki art. 6.5 ustawy z dnia 12 maja 2011r. o refundacji leków, środków spożywczych specjalnego przeznaczenia żywieniowego oraz wyrobów medycznych (Dz.U.2015.345 t.j.): „*Leki recepturowe przygotowane z surowców farmaceutycznych lub z leków gotowych, dla których została wydana decyzja administracyjna o objęciu refundacją, są wydawane świadczeniobiorcy za odpłatnością ryczałtową, pod warunkiem, że przepisana dawka leku recepturowego jest mniejsza od najmniejszej dawki leku gotowego w formie stałej stosowanej doustnie.*”

14. Recepta dla osoby posiadającej kartę EKUZ.

Czy na recepcie musi być oprócz numeru karty EKUZ lub poświadczenia NFZ dodatkowo np. numer paszportu lub innego dokumentu?

Nie

Zgodnie z § 3.1.2.g rozporządzenia Ministra Zdrowia z dnia 8 marca 2012 roku w sprawie recept lekarskich (Dz.U.2014.319 t.j. z późn. zm), numer paszportu lub innego dokumentu ze zdjęciem potwierdzającego tożsamość, należy wpisać na recepcie tylko w przypadku cudzoziemca niebędącego osobą uprawnioną do świadczeń opieki zdrowotnej na podstawie przepisów o koordynacji.

Czy można uzupełnić nr karty EKUZ, czy można uzupełnić symbol państwa w polu „Oddział NFZ”?

Tak

Zgodnie z § 16. 1. rozporządzenia Ministra Zdrowia z dnia 8 marca 2012 roku w sprawie recept lekarskich (Dz.U.2014.319 t.j. z późn. zm): „Jeżeli na recepcie nie wpisano danych, wpisano je w sposób nieczytelny, błędny lub niezgodny z rozporządzeniem, osoba wydająca może ją zrealizować w następujących przypadkach:

1) jeżeli na recepcie nie wpisano, wpisano w sposób nieczytelny, błędny lub niezgodny z rozporządzeniem:

e) numer poświadczenia, o którym mowa w art. 52 ust. 2 pkt 9 ustawy, albo numer dokumentu uprawniającego do korzystania ze świadczeń opieki zdrowotnej na podstawie przepisów o koordynacji oraz symbol państwa, w którym znajduje się zagraniczna instytucja właściwa dla osoby uprawnionej do świadczeń opieki zdrowotnej na podstawie przepisów o koordynacji - osoba wydająca ustala go na podstawie odpowiednich dokumentów dotyczących pacjenta przedstawionych przez osobę okazującą receptę; osoba wydająca zamieszcza numer tego poświadczenia lub dokumentu na rewersie recepty oraz składa swój podpis i zamieszcza ten numer w komunikacie elektronicznym przekazywanym do oddziału wojewódzkiego Funduszu, o którym mowa w art. 45 ust. 2 ustawy o refundacji.”

15. Czy surowce farmaceutyczne w recepcie złożonej muszą mieć wprowadzone kody EAN przekazywane do NFZ ?

Nie

Zgodnie z załącznikiem nr 1 do rozporządzenia Ministra Zdrowia z dnia 23 grudnia 2011 r. w sprawie informacji gromadzonych przez apteki oraz informacji przekazywanych Narodowemu Funduszu Zdrowia (Dz.U.2014.122 j.t.)