

ODPOWIEDZI:

Pyt. 1.

Madopar kaps. Czy można wydać Madopar tabl. rozpuszczalne? Tak, można wydać tabl. rozpuszczalne.

Zgodnie z zapisami Ustawy z dnia 12 maja 2011 roku o refundacji leków, środków spożywczych specjalnego przeznaczenia żywieniowego oraz wyrobów medycznych (Dz.U.2011.122.696 z późn. zm.), którego art. 44 stanowi: „1. *Osoba wydająca leki, środki spożywcze specjalnego przeznaczenia żywieniowego, wyroby medyczne objęte refundacją ma obowiązek poinformować świadczeniobiorcę o możliwości nabycia leku objętego refundacją, innego niż lek przepisany na receptę, o tej samej nazwie międzynarodowej, dawce, postaci farmaceutycznej, która nie powoduje powstania różnic terapeutycznych, i o tym samym wskazaniu terapeutycznym, którego cena detaliczna nie przekracza limitu finansowania ze środków oraz ceny detalicznej leku przepisanego na receptę. Apteka ma obowiązek zapewnić dostępność tego leku.* 2. *Osoba wydająca leki, środki spożywcze specjalnego przeznaczenia żywieniowego oraz wyroby medyczne objęte refundacją ma obowiązek na żądanie świadczeniobiorcy, wydać lek, o którym mowa w ust. 1, którego cena detaliczna jest niższa niż cena leku przepisanego na receptę. Nie dotyczy to sytuacji, w której osoba uprawniona dokonała odpowiedniej adnotacji na druku recepty, wskazując na niemożność dokonania zamiany przepisanego leku.*” Farmaceuta może wydać inny lek niż zapisany na receptę, o tej samej nazwie międzynarodowej, dawce, postaci farmaceutycznej, która nie powoduje powstania różnic terapeutycznych, i o tym samym wskazaniu terapeutycznym, którego cena detaliczna jest równa bądź niższa od ceny detalicznej leku przepisanego na receptę.

Jednocześnie przypominamy, iż zgodnie z art. 15a ust. 12 ustawy *Prawo Farmaceutyczne* z dnia 6 września 2001r. (Dz. U. 2008.45.271 t. j.) postać farmaceutyczna – to różne postacie farmaceutyczne doustne o natychmiastowym uwalnianiu.

Pyt. 2

Rp.

Hydrocortizoni 0,2

Neomycini 0,05

Aphtin ad 60,00

M.f. sol.

Odp. : Można wykonać powyższy lek recepturowy na ryczałt, pod warunkiem, że Aphtin zostanie wykonany z surowców farmaceutycznych.

Zgodnie z zapisami rozporządzenia Ministra Zdrowia z dnia 8 marca 2012 roku w sprawie recept lekarskich (Dz.U.2012.260 z późn. zm.), którego § 6 ust. 1 pkt 4 stanowi: *"Dane dotyczące przepisanych leków, środków spożywczych specjalnego przeznaczenia żywieniowego, wyrobów medycznych obejmują: ilość leku, środka spożywczego specjalnego przeznaczenia żywieniowego, wyrobu medycznego, a w przypadku leku recepturowego - jego skład lub nazwę mieszaniny składników, która jest używana zwyczajowo w praktyce farmaceutycznej, a w przypadku leku aptecznego - jego nazwę zgodną z Farmakopeą Europejską lub innymi odpowiednimi farmakopeami uznawanymi w państwach członkowskich Unii Europejskiej;"*

Pyt. 3

Pytanie przesłane do nas z apteki.

Pojawił się u nas w aptece nowy problem. Pojawiły się u nas recepty , na których jest zakodowany regon w postaci kodu kreskowego na górze recepty, ale w pieczętce regonu brak. Była to recepta zaczynająca się na nr 01. W związku z tym mamy pytanie, czy jeśli jest zakodowany regon w postaci kodu kreskowego to w pieczętce może go nie być? Jak to wygląda z receptami z nr 01 i z przyszłymi 02.

Na receptce musi być umieszczony numer identyfikujący REGON, natomiast Regon w postaci kodu kreskowego musi być umieszczony na receptach, których unikalny numer identyfikujący receptę zaczyna się od 02.

Zgodnie z zapisami rozporządzenia Ministra Zdrowia z dnia 8 marca 2012 roku w sprawie recept lekarskich (Dz.U.2012.260 z późn. zm.), którego § 4 ust. 1 stanowi: „Dane dotyczące osoby uprawnionej albo świadczeniodawcy, o których mowa w § 3 ust. 1 pkt 1, obejmują:

- 1) nazwę albo firmę wynikającą z umowy na wystawianie recept refundowanych zawartej z Narodowym Funduszem Zdrowia;
- 2) adres miejsca udzielania świadczenia zdrowotnego (nazwa miejscowości, ulica, numer domu, numer lokalu, jeżeli nadano), a w przypadku lekarzy wykonujących działalność leczniczą w formie indywidualnej praktyki lekarskiej wyłącznie w miejscu wezwania lub indywidualnej specjalistycznej praktyki lekarskiej wyłącznie w miejscu wezwania - adres miejsca przyjmowania wezwań i miejsca przechowywania dokumentacji medycznej;
- 3) numer telefonu;
- 4) identyfikator stanowiący dziewięć pierwszych cyfr **numeru identyfikacyjnego REGON**, właściwego dla miejsca udzielania świadczenia zdrowotnego, jeżeli dotyczy.”

Zgodnie z zapisami rozporządzenia Ministra Zdrowia z dnia 8 marca 2012 roku w sprawie recept lekarskich (Dz.U.2012.260 z późn. zm.), którego § 3 ust. 5 stanowi: „Dane, o których mowa w ust. 1 pkt 7 lit. b i ust. 4 oraz **§ 4 ust. 1 pkt 4, są**, a dane, o których mowa w ust. 1 pkt 1-7 lit. a, mogą być przedstawione dodatkowo techniką służącą do ich automatycznego odczytu, w szczególności w postaci jedno- lub dwuwymiarowych **kodów kreskowych**.”

Zgodnie z zapisami rozporządzenia Ministra Zdrowia z dnia 21 grudnia 2012 roku *zmieniające rozporządzenie w sprawie recept lekarskich (Dz.U.2012.1506)*, którego § 2 ust. 1 stanowi: „Dopuszcza się wystawianie recept na drukach, których dwie pierwsze cyfry unikalnego numeru identyfikującego receptę, o którym mowa w § 3 ust. 4 rozporządzenia, o którym mowa w § 1, stanowią 01, zgodnych ze wzorem obowiązującym przed dniem wejścia w życie niniejszego rozporządzenia, jednak nie dłużej niż do dnia 31 marca 2013 r. Dane, o których mowa w:

- 1) § 3 ust. 1 pkt 7 lit. b rozporządzenia, o którym mowa w § 1,
- 2) § 4 ust. 1 pkt 4 rozporządzenia, o którym mowa w § 1, w brzmieniu nadanym niniejszym rozporządzeniem- **nie muszą być przedstawione w sposób określony w § 3 ust. 5 rozporządzenia**, o którym mowa w § 1.