

1. Rp. Seronil 20 mg 100 szt. ds. 2 tabl. rano

data recepty 15.12.2012 r

data realizacji od 15.12.2012 r

Ile wydać: 60 szt. Czy 100 szt.

Odpowiedź:

Zgodnie z zapisami rozporządzenia Ministra Zdrowia z dnia 8 marca 2012 roku w sprawie recept lekarskich (Dz.U.2012.260 z późn. zm.), którego § 8 ust. 3 stanowi: „Osoba uprawniona może wystawić do trzech recept na następujące po sobie okresy stosowania nieprzekraczające łącznie 90 dni stosowania (...)”

należy wydać Seronil 20 mg 1 op. a 100 tabl.

2. Rp. Rivastigmina 60 tabl. 30%

Rivastigmina a 28 tabl. ma odpłatność 30%, Rivstigmina a 30 tabl. odpłatność 100%.

Jak wydać – dwa op. a 28 na 30%, czy 60 tabl. na 100%?

Odpowiedź:

Należy wydać 2 op. po 28 tabl.

Zgodnie z § 8 ust 1 rozporządzenia Ministra Zdrowia z dnia 8 marca 2012 roku w sprawie recept lekarskich (Dz.U.2012.260 z późn. zm.): „Osoba wystawiająca receptę może przepisać dla jednego pacjenta jednorazowo maksymalnie: bez podawania na recepcie sposobu dawkowania, (...) ilość leku, środka spożywczego specjalnego przeznaczenia żywieniowego, wyrobu medycznego odpowiadającą dwóm najmniejszym opakowaniom: tego leku, (...) 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” oraz zgodnie z § 18 ust 1 pkt 1 i 2: „Refundowane leki, (...) wydaje się: w pełnych opakowaniach określonych w wykazie refundowanych leków, środków spożywczych specjalnego przeznaczenia żywieniowego, wyrobów medycznych, w ilości maksymalnie zbliżonej do ilości określonej na recepcie, jednak mniejszej niż ilość określona przez tę osobę”

3. Rp. Euthyrox N 50 2 op. ds. 1x1 czy można wydać 2 op na ryczałt czy drugie na 100 %?

Odpowiedź:

Można wydać 1 op. po 50 tabl. zgodnie z § 18 ust. 3 rozporządzenia Ministra Zdrowia z dnia 8 marca 2012 roku w sprawie recept lekarskich (Dz.U.2012.260 z późn. zm.): „Jeżeli na recepcie podano sposób dawkowania, a ilość leku wydanego zgodnie z ust. 1 pkt 1 przekraczałaby ilość leku przeznaczoną do 90-dniowego stosowania, lek wydaje się w ilości maksymalnie zbliżonej do ilości określonej na recepcie, chyba że należy wydać jedno najmniejsze opakowanie leku, określone w wykazie refundowanych leków, środków spożywczych specjalnego przeznaczenia żywieniowego, wyrobów medycznych”.

4. Leki takie jak: Anafranil, Diaprel, Kreon 20 000 j.

Jeżeli na recepcie lekarz nie zaznaczy odpłatności jak je wydajemy: na 100% czy ze zniżką?

Odpowiedź:

Zgodnie z zapisami rozporządzenia Ministra Zdrowia z dnia 8 marca 2012 roku w sprawie recept lekarskich (Dz.U.2012.260 z późn. zm.), którego § 16 ust. 1 pkt. 1 lit. h stanowi: „Jeżeli na recepcie **nie wpisano**, wpisano w sposób nieczytelny, błędny lub niezgodny z rozporządzeniem: odpłatność: w przypadku gdy lek, środek spożywczy specjalnego przeznaczenia żywieniowego, wyrób medyczny występuje w 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 odpłatnością dla tego leku, środka spożywczego specjalnego przeznaczenia żywieniowego, wyrobu medycznego określoną w tym wykazie;” należy wydać wymienione leki zgodnie z odpłatnością określoną w załączniku do obwieszczenia Ministra Zdrowia z dnia 21 grudnia 2012 r. w sprawie wykazu refundowanych leków, środków spożywczych specjalnego przeznaczenia żywieniowego oraz wyrobów medycznych na dzień 1 stycznia 2013 r. (Dz.Urz. MZ poz. 103).

5. Rp. Durogesic IB

Jak wydać ?

Odpowiedź:

Zgodnie z art. 46 ust.1 ustawy z dnia 27.08.2004 r. o świadczeniach opieki zdrowotnej finansowanych ze środków publicznych (Dz.U. 2008.164.1027 z późn. zm.) „ Inwalidom wojennym (...), przysługuje bezpłatne zaopatrzenie w leki o kategorii dostępności „Rp” lub „Rpz” oraz środki spożywcze specjalnego przeznaczenia żywieniowego objęte decyzją o refundacji, dopuszczone do obrotu na terenie Rzeczypospolitej Polskiej.” We wszystkich innych przypadkach pacjentów z uprawnieniami IB należy traktować jak osobę ubezpieczoną bez uprawnień dodatkowych.

6) Czy konieczne są kody kreskowe i pesel przy psychotropach?

Przy pełnopłatnych psychotropach z grupy III-P i IV-P wymagany jest PESEL pacjenta, recepta nie musi zawierać unikalnego numeru identyfikującego receptę.

Zgodnie z § 5 ust 2 rozporządzenia Ministra Zdrowia z dnia 8 marca 2012 roku w sprawie recept lekarskich (Dz.U.2012.260 z późn. zm.): „Jeżeli na recepcie przepisano wyłącznie leki niepodlegające refundacji zawierające w swoim składzie substancje psychotropowe z grup III-P i IV-P oraz leki zawierające środki odurzające z grupy II-N określone w ustawie o przeciwdziałaniu narkomanii, osoba wystawiająca receptę, oprócz danych, o których mowa w ust, 1, zamieszcza na recepcie odpowiednio dane określone w § 3 ust. 1 pkt 2 lit. f albo g”.

Zgodnie z rozporządzeniem Ministra Zdrowia z dnia 8 marca 2012 r. w sprawie recept lekarskich (Dz.U.2012.260 z późn. zm.), w przypadku:

- leków refundowanych – na recepcie wymagane jest obowiązkowo umieszczenie min.:

a) numeru PESEL -jeżeli dotyczy, a w przypadku dziecka nieposiadającego numeru PESEL lub niemożności ustalenia tego numeru - numer PESEL przedstawiciela ustawowego lub opiekuna faktycznego w rozumieniu art. 3 ust. 1 pkt 1 ustawy z dnia 6 listopada 2008 r. o prawach pacjenta i Rzeczniku Praw Pacjenta (Dz. U. z 2012 r. poz. 159) wraz z adnotacją o zamieszczeniu numeru PESEL osoby innej niż pacjent i podpisem osoby uprawnionej, – jeżeli dotyczy

b) kodów kreskowych określających numer recepty, numer prawa wykonywania zawodu lekarza oraz numer REGON osoby uprawnionej lub świadczeniodawcy.

Jednocześnie informujemy, że zgodnie z §2 tego rozporządzenia, określony został okres przejściowy, umożliwiający wystawianie recept białych oraz różowych, dla których numer recepty rozpoczyna się od cyfr 01 do dnia 31 marca 2013 r.

Na drukach tych nie ma obowiązku umieszczania w postaci kodów kreskowych numeru REGON oraz numeru prawa wykonywania zawodu lekarza.

Od 1 kwietnia 2013 r. obowiązywać będą jedynie druki recept, dla których numery rozpoczynają się będą od cyfr:

02 – dla druków recept posiadających unikalne numery przydzielone przez oddział wojewódzki Funduszu, na drukach tych należy umieszczać kody kreskowe dla numeru REGON oraz numeru prawa wykonywania zawodu lekarza.

07 - dla druków recept posiadających unikalne numery przydzielone przez Wojewódzkiego Inspektora Farmaceutycznego, na drukach tych należy umieszczać kody kreskowe dla numeru REGON oraz numeru prawa wykonywania zawodu lekarza od dnia 1 kwietnia 2013 r.

- leków pełnopłatnych – na recepcie wymagane jest obowiązkowo umieszczenie danych:

a) o których mowa w §5 ww. rozporządzenia w sprawie recept lekarskich:

*„§ 5. 1. Jeżeli na recepcie przepisano wyłącznie leki niepodlegające refundacji, osoba wystawiająca receptę może ograniczyć dane zamieszczane na recepcie do danych określonych w § 3 ust. 1 pkt 2 lit. a-c, pkt 5 i 6 i § 6 ust. 1 pkt 1-5 i ust. 3 oraz do swojego imienia i nazwiska i numeru prawa wykonywania zawodu, o którym mowa w przepisach o zawodach lekarza i lekarza dentystry oraz w przepisach o zawodzie felczera.*

*2. Jeżeli na recepcie przepisano wyłącznie leki niepodlegające refundacji zawierające w swoim składzie substancje psychotropowe z grup III-P i IV-P oraz leki zawierające środki odurzające z grupy II-N określone w ustawie o przeciwdziałaniu narkomanii, osoba wystawiająca receptę, oprócz danych, o których mowa w ust, 1, zamieszcza na recepcie odpowiednio dane określone w § 3 ust. 1 pkt 2 lit. f albo g.*

3. *Jeżeli na receptie przepisano wyłącznie lek niepodlegający refundacji posiadający kategorię dostępności "Rpw" osoba wystawiająca receptę zamieszcza dane, o których mowa w ust. 1 i 2, oraz unikalny numer identyfikujący receptę."*

b) zgodnie z §2.2 rozporządzenia Ministra Zdrowia z dnia 21 grudnia 2012 r. zmieniającego rozporządzenie w sprawie recept lekarskich (Dz.U.2012.1506):

*„Do dnia 31 marca 2013 r. na drukach recept, dla których unikalne numery identyfikujące recepty wydał Wojewódzki Inspektor Farmaceutyczny, 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."*

7. Rp Encorton 100% ZK

Jak wydać – na 100 % czy na ZK ?

8. „ZK” na receptie a z boku 100% - Jak wydać ?

Odpowiedź 7 i 8 :

Należy wydać Encorton na 100% zgodnie z § 6 ust 1 pkt 7 lit e rozporządzenia Ministra Zdrowia z dnia 8 marca 2012 r. w sprawie recept lekarskich (Dz. U. 2012, poz.260 z późn. zm.): *„Dane dotyczące przepisanych leków, środków spożywczych specjalnego przeznaczenia żywieniowego, wyrobów medycznych obejmują: odpłatność: 100% - dla leku, środka spożywczego specjalnego przeznaczenia żywieniowego, wyrobu medycznego wydawanego poza zakresem refundacji”.*

9. Jeżeli wydajemy zamiennik, to czy należy zaznaczyć kod EAN leku przepisanego, czy wystarczy napisać na odwrocie, że zamieniono jeden lek na drugi?

Zgodnie z § 2. 1. rozporządzenia Ministra Zdrowia z dnia 23 grudnia 2011 r. w sprawie informacji gromadzonych przez apteki oraz informacji przekazywanych Narodowemu Funduszowi Zdrowia (Dz.U.11.294.1742 z późn. zm.):

*„Zakres gromadzonych przez apteki i przekazywanych oddziałowi wojewódzkiemu Funduszu informacji zawierających dane o obrocie lekami, środkami spożywczymi specjalnego przeznaczenia żywieniowego, wyrobami medycznymi objętymi refundacją, wynikające ze zrealizowanych recept wystawionych przez osobę uprawnioną, określony dla każdego wydanego opakowania lub części opakowania leku, środka spożywczego specjalnego przeznaczenia żywieniowego, wyrobu medycznego, obejmuje:*

*13) numer kodowy leku, środka spożywczego specjalnego przeznaczenia żywieniowego, wyrobu medycznego (EAN) lub w przypadku jego braku - globalny numer jednostki handlowej (GTIN) odwzorowany w kodzie kreskowym w systemie GSI, jeżeli jest na opakowaniu lub opakowaniu zbiorczym wyrobu medycznego - jeżeli został nadany;*

*...*

*20) informację, czy wydano odpowiednik:*

*a) T - apteka wydała odpowiednik,*

*b) N - apteka wydała lek, środek spożywczy specjalnego przeznaczenia żywieniowego, wyrób medyczny zgodnie z preskrypcją;*

*21) kod EAN (GTIN) odpowiednika leku, środka spożywczego specjalnego przeznaczenia żywieniowego, wyrobu medycznego...”*

10. Rp. Cardura XL 4 „R” ZK

Jak wydać ryczałt czy „ZK” ?

Odpowiedź:

Wydajemy na „R”.

Zgodnie z art. 43 ust.1 ustawy z dnia 27.08.2004 r. o świadczeniach opieki zdrowotnej finansowanych ze środków publicznych (Dz.U. 2008.164.1027 z późn. zm.) „Świadczeniobiorcy, który posiada tytuł „Zasłużonego Honorowego Dawcy Krwi”(…) i przedstawi legitymację „Zasłużonego Honorowego Dawcy Krwi”(…), przysługuje bezpłatne, do wysokości limitu finansowania, o którym mowa w art. 6 ust. 2 ustawy o refundacji (Dz.U.2011.122.696.), zaopatrzenie w leki objęte wykazem (...): o którym mowa w art. 37 ustawy o refundacji, w zakresie kategorii, o której mowa w art. 6 ust. 1 pkt 1 lit. a ustawy o refundacji.

11. Czy trzeba znaczyć zamianę do NFZ? Jeżeli jest zamiennik cena do ceny to nie da się zaznaczyć w komputerze tej zamiany i co wtedy z limitami, jeżeli są różnie?

Analogicznie jak w punkcie 9.

12. Rp. Furosemid 1 op. 100 tabl. s. 2x1.

Ile wydać? 1x 30 czy 3x30 tabl.

Odpowiedź:

Należy wydać 1 op. po 30 tabl., zgodnie z § 16 ust 2 rozporządzenia Ministra Zdrowia z dnia 8 marca 2012 r. w sprawie recept lekarskich (Dz. U. 2012, poz.260 z późn. zm.): *„Jeżeli z liczby, wielkości opakowań, liczby jednostek dawkowania i sposobu dawkowania podanego na recepte 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. Rp. Atrovent 2op. s doraźnie.

Ile można wydać opakowań?

Odpowiedź:

Należy wydać 2 op., zgodnie z § 16 ust 1 pkt 1 lit d rozporządzenia Ministra Zdrowia z dnia 8 marca 2012 r. w sprawie recept lekarskich (Dz.U 2012, poz.260 z późn. zm.): *„ Jeżeli na recepte nie wpisano, wpisano w sposób nieczytelny, błędny lub niezgodny z rozporządzeniem: sposób dawkowania, (...) osoba wydająca wydaje maksymalnie dwa najmniejsze opakowania leku, środka spożywczego specjalnego przeznaczenia żywieniowego, wyrobu medycznego określone w wykazie refundowanych leków, środków spożywczych specjalnego przeznaczenia żywieniowego, wyrobów medycznych (...)”*

14. Rp. Kalipoz 2 op a 60 ( 3 blistry po 20 tabl) s. 2x1.

Ile wydać 2op a 60 czy jedno a 60 lub jedno a 30 tabl. Recepta drukowana z systemu na drukarce.

Odpowiedź:

Należy wydać 2 op. a 60 tabl., zgodnie z § 8 ust 1 rozporządzenia Ministra Zdrowia z dnia 8 marca 2012 r. w sprawie recept lekarskich (Dz.U 2012, poz.260 z późn. zm.); „Osoba wystawiająca receptę może przepisać dla jednego pacjenta jednorazowo maksymalnie: podając na recepcie sposób dawkowania - ilość leku, środka spożywczego specjalnego przeznaczenia żywieniowego, wyrobu medycznego niezbędną pacjentowi do maksymalnie 90-dniowego stosowania wyliczonego na podstawie określonego na recepcie sposobu dawkowania”, a także zgodnie z § 13 ust 1 tegoż rozporządzenia: „Realizacja recepty obejmuje (...) wydanie przepisanych na niej leków, środków spożywczych specjalnego przeznaczenia żywieniowego, wyrobów medycznych przez osobę wydającą”.

15. Rp.”ZK” Euthyrox 100%.

Jak wydać na 100% czy na „ZK”

Należy wydać Euthyrox na 100% zgodnie z art. 43 ust 1 ustawy z dnia 27 sierpnia 2004 r. o świadczeniach opieki zdrowotnej finansowanych ze środków publicznych (Dz.U.2008.164.1027 z późn. zm.): „Świadczeniobiorcy, którzy posiada tytuł "Zasłużonego Honorowego Dawcy Krwi" (...) przysługuje bezpłatne, do wysokości limitu finansowania, o którym mowa w art. 6 ust. 2 ustawy o refundacji: zaopatrzenie w leki objęte wykazem: 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” oraz zgodnie z § 6 ust 1 pkt 7 lit e rozporządzenia Ministra Zdrowia z dnia 8 marca 2012 r. w sprawie recept lekarskich (Dz.U 2012, poz.260 z późn. zm.): „Dane dotyczące przepisanych leków, środków spożywczych specjalnego przeznaczenia żywieniowego, wyrobów medycznych obejmują: odpłatność: 100% - dla leku, środka spożywczego specjalnego przeznaczenia żywieniowego, wyrobu medycznego wydawanego poza zakresem refundacji”.