

Odpowiedź na pytanie nr 1.:

Czy farmaceuta zamieniając lek na tańszy odpowiednik musi sprawdzać, czy podmieniany lek ma te same wskazania, co lek zapisany na receptę?

Osoba realizująca receptę i dokonująca na życzenie pacjenta zamiany leku stosuje się do zapisów **ustawy z dnia 12 maja 2011 r. o refundacji leków, środków spożywczych specjalnego przeznaczenia żywieniowego oraz wyrobów medycznych** (Dz.U.2011.122.696 ze zm.), której art. **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 publicznych 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.”

Odpowiedź na pytanie nr 2.:

Jeżeli na receptę jest pieczęć „nie zamieniać” czy dotyczy to wszystkich leków z recepty?

Zgodnie z zapisami **rozporządzenia Ministra Zdrowia z dnia 8 marca 2012 roku w sprawie recept lekarskich** (Dz.U.2012.260 ze zm.), którego § 6 ust. 3 pkt 2 stanowi: „zastrzeżenie o konieczności wydania pacjentowi wyłącznie określonego leku, środka spożywczego specjalnego przeznaczenia żywieniowego, wyrobu medycznego przez zamieszczenie adnotacji "nie zamieniać" lub "NZ", przy pozycji leku, środka spożywczego specjalnego przeznaczenia żywieniowego, wyrobu medycznego, którego dotyczy.”

Odpowiedź na pytanie nr 3.:

Zapisano Dermovate sol. a 50 ml – 4 op. S. 2 x 1. Ile można wydać ?

Zgodnie z zapisami rozporządzenia Ministra Zdrowia z dnia 8 marca 2012 roku w sprawie recept lekarskich (Dz.U.2012.260 z późn. zm.), którego § 18 ust. 1 pkt 3 oraz ust. 2 stanowi: „Refundowane leki, środki spożywcze specjalnego przeznaczenia żywieniowego, wyroby medyczne wydaje się w ilości przeznaczonej do **maksymalnie 90-dniowego** stosowania wyliczonego na podstawie podanego na receptę sposobu dawkowania. Jeżeli na receptę 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 receptę, chyba że należy wydać jedno najmniejsze opakowanie leku, określone w wykazie refundowanych leków, środków spożywczych specjalnego przeznaczenia żywieniowego, wyrobów medycznych.”

W związku z powyższym należy wydać 3 op. a 50 ml.

Odpowiedź na pytanie nr 4.:

Czy można zamienić np. Nimvastid tabl. rozp. w jamie ustnej na kapsułki, Amotaks kaps. na Amotaks Disk, Madopar 125 tabl. rozp. na kaps.

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.), której 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.**”.

Jednocześnie MOW NFZ przypomina, iż zgodnie z art. 15a ust. 12 Ustawy *Prawo Farmaceutyczne z dnia 6 września 2001 r.* (Dz.U. 08.45.271 z późn. zm.) „*Różne postaci farmaceutyczne doustne natychmiastowego uwalniania uważa się za tę samą postać farmaceutyczną.*”.

W podanych przykładach można zamienić tabl. rozp. na kapsułki czy kaps. na tabl. rozpuszczalne.

Odpowiedź na pytanie nr 5.:

Rp. Tertensif SR tabl. powł. 0,015 lag. 1 a 90 tabl.
Opakowanie 90 tabl. jest poza wykazem leków refundowanych.

W wykazie leków refundowanych dostępny jest Tertensif SR 30 tabl.
Przy założeniu, że na receptce jest podany sposób dawkowania oraz odpłatność (z pytania to nie wynika) pacjentowi należy wydać równowartość przepisanej ilości leku refundowanego czyli 3 x 30 tabl.

Odpowiedź na pytanie nr 6.:

Czy można przyjmować zwroty suplementów diety w aptelach?

Zgodnie z art. 96 ust. 5 ustawy z dnia 6 września 2001 roku *Prawo farmaceutyczne* (Dz. U. 2008.45.271.t.j.)

„*Produkty lecznicze i wyroby medyczne wydane z apteki nie podlegają zwrotowi, z zastrzeżeniem ust. 6.*

Przepis ust. 5 nie dotyczy produktu leczniczego lub wyrobu medycznego zwracanego aptece z powodu wady jakościowej lub niewłaściwego ich wydania.”

Odpowiedź na pytanie nr 7.:

7. Czy można wydać na receptę refundowaną dwa różne zamienniki tego samego leku?

Zgodnie z art. 44 ust. 1 i 2 ustawy z dnia 12 maja 2011 roku *o refundacji leków, środków spożywczych specjalnego przeznaczenia żywieniowego oraz wyrobów medycznych* (Dz.U.11.122.696 z późn. zm): „Osoba wydająca leki (...) ma obowiązek, poinformować świadczeniobiorcę o możliwości nabycia leku objętego refundacją, innego niż lek przepisany na receptę (...), którego cena detaliczna nie przekracza limitu (...) oraz ceny detalicznej leku przepisanego na receptę. Osoba wydająca leki (...) ma obowiązek na żądanie świadczeniobiorcy, wydać lek (...), którego cena detaliczna jest niższa niż cena leku przepisanego na receptę (...)”, wobec czego jeżeli pacjent żąda wydania dwóch różnych zamienników, spełniających powyższy warunek, nie ma przeciwwskazań natury prawnej, aczkolwiek nie jest zalecane.

Odpowiedź na pytanie nr 8.:

8. Transtec 35mg/h system transdermalny 20mg a 5 plastrów.

Czy może być taki zapis do refundacji (bez podania słownie ilości substancji)

Nie może, gdyż zgodnie z zapisami rozporządzenia Ministra Zdrowia z dnia 11 września 2006 roku *w sprawie środków odurzających, substancji psychotropowych, prekursorów kategorii 1 i preparatów zawierających te środki lub substancje* (Dz.U.06.169.1216): „Recepta wystawiona na preparaty zawierające środki odurzające lub substancje psychotropowe zawiera (...) ilość środka odurzającego lub substancji psychotropowej wyrażoną dodatkowo słownie”.

Odpowiedź na pytanie nr 9.:

9. Rp. Euthyrox 150 mg R

Czy można wydać 2 op. a 75 mg.?

Tak

OBWIESZCZENIE MINISTRA ZDROWIA z dnia 24 lutego 2014 r. w sprawie wykazu refundowanych leków, środków spożywczych specjalnego przeznaczenia żywieniowego oraz wyrobów medycznych na dzień 1 marca 2014 r.

Odpowiedź na pytanie nr 10.:

10. Rp. Anafranil 75 SR

180 tabl.

S. 2 x 1

Data wystawienia: 28.01.2014

Data realizacji od: 26.02.2014

Jaką ilość leku należy wydać?

Należy wydać 180 tabletek

§18.1 rozporządzenia Ministra Zdrowia z dnia 8 marca 2012 roku w sprawie recept lekarskich (Dz.U.2014.319 t.j.): *Refundowane leki, środki spożywcze specjalnego przeznaczenia żywieniowego, wyroby medyczne wydaje się:*

1) w pełnych opakowaniach określonych w wykazie refundowanych leków, środków spożywczych specjalnego przeznaczenia żywieniowego, wyrobów medycznych, z uwzględnieniem § 19;

2) w ilości maksymalnie zbliżonej do ilości określonej na receptcie, jednak mniejszej niż ilość określona przez tę osobę;

3) w ilości przeznaczonej do maksymalnie 90-dniowego stosowania wyliczonego na podstawie podanego na receptcie sposobu dawkowania.

Odpowiedź na pytanie nr 11.:

11. Rp. Ins. Gensulin R 1 op. ryczałt

Ile wydać i którą? 1 amp. 10 ml, czy 5 amp. po 3 ml.?

Należy wydać 1 amp. 10 ml

§16.2.4 rozporządzenia Ministra Zdrowia z dnia 8 marca 2012 roku w sprawie recept lekarskich (Dz.U.2014.319 t.j.): *jeżeli na receptcie nie wpisano ilości leku, środka spożywczego specjalnego przeznaczenia żywieniowego, wyrobu medycznego - osoba wydająca przyjmuje, że jest to jedno najmniejsze opakowanie określone w wykazie refundowanych leków, środków spożywczych specjalnego przeznaczenia żywieniowego, wyrobów medycznych, a w przypadku leków, środków spożywczych specjalnego przeznaczenia żywieniowego, wyrobów medycznych niepodlegających refundacji jedno najmniejsze opakowanie dopuszczone do obrotu na terytorium Rzeczypospolitej Polskiej; określając sposób dawkowania i okres stosowania, osoba wydająca przyjmuje obliczoną na tej podstawie ilość, jako ilość przepisaną przez osobę wystawiającą receptę.*

Odpowiedź na pytanie nr 12.:

12. Rp. Diaprel MR 60 mg. 1 op. ryczałt.

Czy można wydać ze zniżką 2 op. a 30 mg.?

Można wydać 1 opakowanie Diaprel MR 30 mg x 60 tabl.

OBWIESZCZENIE MINISTRA ZDROWIA z dnia 24 lutego 2014 r. w sprawie wykazu refundowanych leków, środków spożywczych specjalnego przeznaczenia żywieniowego oraz wyrobów medycznych na dzień 1 marca 2014 r.

Odpowiedź na pytanie nr 13.:

13. Rp. Enarenal 10 mg. 120 tabl.

s. 2 x 1 tabl.

- poprawiona ilość tabl. bez pieczętki i parafki lekarza – ile można wydać na zniżkę?

Należy wydać 1 najmniejsze opakowanie leku refundowanego

- poprawione dawkowanie bez pieczętki i parafki lekarza - ile można wydać na zniżkę?

Należy wydać 2 najmniejsze opakowania leku refundowanego.

Każda poprawka na receptycie wymaga dodatkowego złożenia własnoręcznego podpisu i odcisnięcia pieczęci osoby wystawiającej receptę przy poprawianej informacji.

§2.2. rozporządzenia Ministra Zdrowia z dnia 8 marca 2012 roku w sprawie recept lekarskich (Dz.U.2014.319 t.j.): *Na receptycie 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.*

§16.2.4 rozporządzenia Ministra Zdrowia z dnia 8 marca 2012 roku w sprawie recept lekarskich (Dz.U.2014.319 t.j.): *jeżeli na receptycie nie wpisano ilości leku, środka spożywczego specjalnego przeznaczenia żywieniowego, wyrobu medycznego - osoba wydająca przyjmuje, że jest to jedno najmniejsze opakowanie określone w wykazie refundowanych leków, środków spożywczych specjalnego przeznaczenia żywieniowego, wyrobów medycznych, a w przypadku leków, środków spożywczych specjalnego przeznaczenia żywieniowego, wyrobów medycznych niepodlegających refundacji jedno najmniejsze opakowanie dopuszczone do obrotu na terytorium Rzeczypospolitej Polskiej; określając sposób dawkowania i okres stosowania, osoba wydająca przyjmuje obliczoną na tej podstawie ilość, jako ilość przepisaną przez osobę wystawiającą receptę.*

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

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

(...) d) sposób dawkowania, o którym mowa w § 6 ust. 1 pkt 5 lit. a - 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, a w przypadku leków, wyrobów medycznych niepodlegających refundacji - dwa najmniejsze opakowania dopuszczone do obrotu na terytorium Rzeczypospolitej Polskiej.

Odpowiedź na pytanie nr 14.:

14. Rp. „Pro autore”: w nagłówku jest nr regon, nie ma numeru 98..., a jest numer 98... w pieczętce lekarza. Jak zrealizować?

Realizacja recepty zgodnie z miejscem jest wystawienia czyli z numerem REGON.

§4.1. rozporządzenia Ministra Zdrowia z dnia 8 marca 2012 roku w sprawie recept lekarskich (Dz.U.2014.319 t.j.): *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.

2. Jeżeli recepta jest wystawiona przez osobę uprawnioną, o której mowa w art. 2 pkt 14 lit. c ustawy o refundacji, dane osoby uprawnionej obejmują:

1) imię i nazwisko;

2) adres miejsca zamieszkania (nazwa miejscowości, ulica, numer domu, numer lokalu, jeżeli nadano);

3) numer telefonu;

4) dziewięciocyfrowy numer identyfikacyjny określony w umowie upoważniającej do wystawiania recept na refundowane leki, środki spożywcze specjalnego przeznaczenia żywieniowego, wyroby medyczne, na który składają się:

a) dwie pierwsze cyfry o wartości "98",

b) dwie następne cyfry będące identyfikatorem oddziału wojewódzkiego Funduszu, który zawarł umowę upoważniającą do wystawiania recept refundowanych,

c) pięć pozostałych cyfr będących numerem ustalonym przez oddział wojewódzki Funduszu, o którym mowa w lit. b.

Odpowiedź na pytanie nr 15.:

15. Jak interpretować dawkowanie:

Rp. Metformax 500 N⁰ 180 tabl.

- S. 3 x 1 rano?

-S. 2 x 1 na czczo?

Należy wydać 2 najmniejsze opakowania leku refundowanego.

§16.1. rozporządzenia Ministra Zdrowia z dnia 8 marca 2012 roku w sprawie recept lekarskich (Dz.U.2014.319 t.j.): *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:

(...) d) sposób dawkowania, o którym mowa w § 6 ust. 1 pkt 5 lit. a - 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, a w przypadku leków, wyrobów medycznych niepodlegających refundacji - dwa najmniejsze opakowania dopuszczone do obrotu na terytorium Rzeczypospolitej Polskiej.

Odpowiedź na pytanie nr 16.:

16. Jak zrealizować receptę dla ZHDK jeżeli przy każdym leku w miejscu odpłatności jest znak „X”?

Na 100% czy zgodnie z odpłatnością przysługującą Zasłużonemu Honorowemu Dawcy Krwi?

Należy wydać leki na 100%

Art.43.1. ustawy z dnia 27 sierpnia 2004 r. o świadczeniach opieki zdrowotnej finansowanych ze środków publicznych (Dz.U.2008.164.1027 z późn. zm.)

Świadczeniobiorcy, który posiada tytuł "Zasłużonego Honorowego Dawcy Krwi" lub "Zasłużonego Dawcy Przeszczepu" i przedstawi legitymację "Zasłużonego Honorowego Dawcy Krwi" lub "Zasłużonego Dawcy Przeszczepu", przysługuje bezpłatnie, 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.

§6.1. rozporządzenia Ministra Zdrowia z dnia 8 marca 2012 roku w sprawie recept lekarskich (Dz.U.2014.319 t.j.): *Dane dotyczące przepisanych leków, środków spożywczych specjalnego przeznaczenia żywieniowego, wyrobów medycznych obejmują:*

(...) 6) odpłatność leku, środka spożywczego specjalnego przeznaczenia żywieniowego, wyrobu medycznego, określoną w sposób następujący:

(...) c) jeżeli lek, środek spożywczy specjalnego przeznaczenia żywieniowego, wyrób medyczny jest przepisywany poza zakresem refundacji, osoba uprawniona wpisuje symbol "X";