

Odpowiedzi na pytania z zebrań aptekarzy w miesiącu czerwcu 2013 roku.

1. Olfen Uno 0,15

Dicloratio Uno 0,15

Ten sam producent, ta sama cena i limit. Czy w komunikacie do NFZ zaznaczamy jako zamiennik, czy bez komunikatu?

Odpowiedź :

Wydając zamiennik zawsze zaznaczamy to w komunikacie do NFZ.

2. Na recepcie w prawym górnym rogu umieszczony jest kod liczby 98...., a obok pieczęć Gabinetu Lekarskiego. Recepta jest dla pacjenta (nie pro familie, nie pro auctore). Czy taka recepta podlega refundacji?

Odpowiedź :

Tak, za użycie bloczków recept z puli recept przeznaczonych np. dla siebie i rodziny, odpowiada lekarz. Recepta taka powinna mieć również nr. Regon w postaci cyfr oraz kodu kreskowego.

3. Recepta dla inwalidy wojennego IB:

Rp. Memotropil 800 1 op.

Brak takiego opakowania w hurtowni, jest zarejestrowane.

Czy można wydać opakowanie a 60 tabl.

Odpowiedź :

Zgodnie z art. 46.1. ustawy o świadczeniach opieki zdrowotnej finansowanych ze środków publicznych z dnia 27 sierpnia 2004 r. (Dz. U. 2008.164.1027 z późn. zm.) „Inwalidom wojennym oraz osobom represjonowanym, ich małżonkom pozostającym na ich wyłącznym utrzymaniu oraz wdowom i wdowcom po poległych żołnierzach i zmarłych inwalidach wojennych oraz osobach represjonowanych, uprawnionym do renty rodzinnej, a także cywilnym niewidomym ofiarom działań wojennych, 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 terytorium Rzeczypospolitej Polskiej. ” oraz zgodnie z rozporządzeniem rozporządzeniem Ministra Zdrowia z dnia 8 marca 2012r. w sprawie recept lekarskich (Dz. U. 2012. 260 z późn. zm.), którego § 16 ust. 1. pkt. 4) stanowi: „Jeżeli na recepcie nie wpisano ilości leku (...) – osoba

wydająca przyjmuje, że jest to jedno najmniejsze opakowanie dopuszczone do obrotu na terytorium Rzeczypospolitej Polskiej (...).”

Mając na uwadze powyższe zapisy osoba realizująca receptę powinna wydać 1 op. Memotropilu 20 tabletek, natomiast opakowanie 60 tabl. można wydać tylko na podstawie pisma od wytwórcy leku o braku opakowania 20 tabletkowego w magazynach wytwórcy.

4. Rp. Formetic 1g 6 op.

Czy można wydać 3 op. a 60 tabl.

Zamiast 6 op. a 30 tabl.

Pacjent zapłaci mniej, refundacja jest większa.

Odpowiedź :

Można wydać 3 op. po 60 tabletek ponieważ jest ilość równoważna z przepisaną na recepcie, tj. ta sama dawka leku, ilość tabletek i substancji czynnej.

5. Czy można zrealizować zapotrzebowanie dla przychodni lub gabinetów stomatologicznych i wystawić im faktury?

Odpowiedź :

Tak można zrealizować zapotrzebowanie dla przychodni lub gabinetów stomatologicznych.

Na podstawie art. 96 ust. 1 pkt 3) ustawy z dnia 6 września 2001 roku *Prawo farmaceutyczne* (Dz. U. 2008.45271 t. j.)

„Produkty lecznicze i wyroby medyczne wydawane są z apteki ogólnodostępnej przez farmaceutę lub technika farmaceutycznego w ramach jego uprawnień zawodowych:

1) na podstawie recepty;

2) bez recepty;

3) na podstawie zapotrzebowania uprawnionych jednostek organizacyjnych lub osób fizycznych uprawnionych na podstawie odrębnych przepisów.”

6. Na recepcie jest nadruk lek. med. ...Kowalska, a na pieczętce ...Kowalska- Nowak.

Dane przedstawiane na recepcie powinny być tożsame, tzn. dane osobowe z nadruku powinny być takie same jak dane osobowe przedstawione na pieczętce. NFZ daje sprzeczną odpowiedź.

Odpowiedź :

Dane przedstawiane na recepcie powinny być tożsame, tzn. dane osobowe z nadruku powinny być takie same jak dane osobowe przedstawione na pieczętce.

7. Czy na recepcie „pro auctore” w pieczętce nagłówkowej musi być oprócz adresu numer telefonu? Czy wystarczy nr telefonu w pieczętce lekarskiej?

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 § 4 ust. 1 stanowi: „Dane dotyczące osoby uprawnionej albo świadczeniodawcy, (...), obejmują: 3) numer telefonu; (...), oraz ust. 2 stanowi: „Jeżeli recepta jest wystawiona przez osobę uprawnioną, (...), dane osoby uprawnionej obejmują(...) numer telefonu;”. Jednakże zapis paragrafu 15 pkt 1 zezwala na realizację recepty, jeżeli rozmieszczenie danych, o których mowa w mpragfie 3 nie odpowiada poszczególnym częściom wzoru recepty przeznaczonych na ich rozmieszczenie.

8. Czy zapis „pro auctore” na nowych drukach recept musi być wydrukowany, czy może być jak dotychczas dopisany przez lekarza?

Odpowiedź :

Może być naniesiony za pomocą nadruku jak również dopisany przez lekarza.

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. 3 stanowi: „Jeżeli osoba uprawniona, (...), wystawia receptę dla siebie albo dla małżonka, zstępnych lub wstępnych w linii prostej oraz rodzeństwa, w części recepty przeznaczonej na wpisanie danych dotyczących pacjenta: 1) osoba, o której mowa w art. 2 pkt 14 lit. b ustawy o refundacji - może wpisać, 2) osoba, o której mowa w art. 2 pkt 14 lit. c ustawy o refundacji - wpisuje- dodatkowo adnotację: "pro auctore" albo "pro familiae" lub inną równoważną.”

9. Jak zrealizować receptę „pro auctore” jeśli w nagłówku mamy nr 98.... a w kodzie kreskowym jest region? Czy realizujemy na 100% czy ze zniżką?

Odpowiedź :

Należy wziąć pod uwagę sytuację kiedy lekarz pisze receptę „pro auctore” przybijając pieczęć indywidualnej praktyki „w polu świadczeniodawcy” na recepte z numerem region oraz używa numeru 98 , a recepta ma nadrukowany kod kreskowy z tym numerem region – wówczas receptę należy zrealizować ze zniżką .

10. Recepta dla ZHK:

Metocard

Tritace z zapisem X przy leku. Leki posiadają tylko jedną odpłatność.

Odpowiedź :

Jeżeli przy obu lekach jest zaznaczony „X” to należy je wydać na 100% zgodnie z § 6 ust 1 pkt 6 lit c rozporządzenia Ministra Zdrowia z dnia 8 marca 2012 r. w sprawie recept lekarskich (Dz.U.2012.260 z późn. zm.): „Jeżeli lek, środek spożywczy specjalnego przeznaczenia żywieniowego, wyrób medyczny jest przepisywany poza zakresem refundacji, osoba uprawniona wpisuje symbol "X".”

Natomiast jeżeli przy leku Metocard nie ma znaku „X” to należy go wydać zgodnie z art. 43 ust. 1 ustawy z dnia 27 sierpnia 2004 roku o świadczeniach opieki zdrowotnej finansowanych ze środków publicznych (Dz.U. z 2008 r. Nr 164, poz. 1027, t.j. z późn. zm.) „Świadczeniobiorcy, który 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, (...) – na podstawie recepty wystawionej przez osobę uprawnioną w rozumieniu art. 2 pkt 14 ustawy o refundacji.”

11. Jeżeli na recepte jest napisane: Gensulin N 100j.m./ml 1 op. z prawidłowym dawkowaniem to co powinniśmy wydać: 1 fiol 10 ml. czy 5 wkładów 3 ml.

Fiolka 10 ml jest niedostępna w hurtowniach.

Odpowiedź :

Przy takim zapisie należy wydać Gensulin N 100j.m./ml 1 op. a 10 ml (1000 j.m./10 ml) zgodnie z § 16 ust 1 pkt 1 lit. c rozporządzenia Ministra Zdrowia z dnia 8 marca 2012 r. w sprawie recept lekarskich (Dz.U.2012.260 z późn. zm.): „Jeżeli na recepcie (...), wpisano w sposób nieczytelny, błędny lub niezgodny z rozporządzeniem: dawkę leku lub środka spożywczego specjalnego przeznaczenia żywieniowego - osoba wydająca przyjmuje, że jest to najmniejsza dawka dopuszczona do obrotu na terytorium Rzeczypospolitej Polskiej”. W przypadku braku Gensulin opakowań po 10 ml, można wydać odpowiednią ilość amp. 3 ml nie przekraczając ilości zapisanej przez lekarza zgodnie z przepisany dawkowaniem.

12. Rp. Flucofast 100 mg x 7 tabl.

Czy można na życzenie pacjenta wydać Fluconazole 50 x 7 tabl.

Odpowiedź :

Zgodnie z zapisami rozporządzenia Ministra Zdrowia z dnia 18 października 2002 roku w sprawie wydawania z apteki produktów leczniczych i wyrobów medycznych (Dz.U.02.183.1531) którego § 2 ust. 4 stanowi: „Osoba realizująca receptę (...) może wydać produkt leczniczy w dawce mniejszej niż określona na recepcie (...), jeżeli dawka ta stanowi wielokrotność dawki, w której produkt leczniczy jest wydawany; ilość substancji czynnej zawartej w produkcie leczniczym wydawanym w dawce mniejszej ma łącznie odpowiadać ilości substancji czynnej zawartej w produkcie leczniczym w dawce określonej na recepcie (...)”. - brak jest przeszkód do zamiany dawki leku.

13. Rp. Oxodil ,

czy można wydać Oxodil PPH? Została zmieniona nazwa z Oxodil na Oxodil PPH. Lekarze nadal przepisują preparat pod starą nazwą.

Odpowiedź :

Zgodnie z zapisami Rozporządzenia Ministra Zdrowia z dnia 8 marca 2012 r. w sprawie recept lekarskich (Dz.U.2012.260) którego § 6. ust. 1. pkt 1 stanowi: „Dane dotyczące przepisanych leków, środków spożywczych specjalnego przeznaczenia żywieniowego, wyrobów medycznych obejmują: nazwę leku albo rodzajową lub handlową nazwę środka spożywczego specjalnego przeznaczenia żywieniowego, wyrobu medycznego lub ich nazwę skróconą, która w jednoznaczny sposób pozwala określić przepisany lek, środek spożywczy specjalnego przeznaczenia żywieniowego, wyrób medyczny;” brak jest przeszkód do wydania leku.