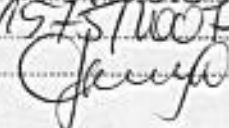
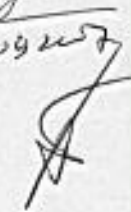


NFZ-CF-DGL-07/09/ 0033 /MB
DGL- 076-0159 - MBR/ 07

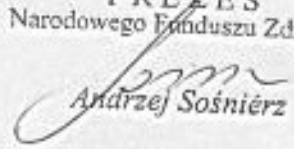
NRA - Warszawa
Wysłano do: 17.09.07
L. dz.: 1975/2007
Podpis: 

Warszawa, dnia 12 września 2007
→ OIA Wymyśle
Rept. Informacji NRA i Prawny
19.09.07 (yhb)

Pan
mgr Andrzej Wróbel
Prezes
Naczelna Izba Aptekarska
ul. Długa 16
00-238 Warszawa

15.09.07


W odpowiedzi na pismo znak: L.dz. DP—261/2007 z dnia 21 sierpnia 2007 r. uprzejmie informuję, że przychyliam się do Pana prośby w nim zawartej. Oznacza to przyjęcie przez Narodowy Fundusz Zdrowia zasady, że informacje o zmianie kategorii dostępności lub kodzie EAN/UCC produktu leczniczego zamieszczone w Urzędowym Wykazie Produktów Leczniczych Dopuszczonych do Obrotu na terytorium RP są podstawą do rozliczeń między apteką a NFZ od dnia ich ogłoszenia w Dzienniku Urzędowym Ministra Zdrowia. Aktem normatywnym stanowiącym źródło prawa, określającym zmiany statusu leków jest Dziennik Urzędowy Ministra Zdrowia, w którym publikowane jest Obwieszczenie Prezesa Urzędu Produktów Leczniczych, Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych. Teksty aktów prawnych prezentowane na stronach internetowych Ministerstwa Zdrowia nie stanowią źródła prawa. Zgodnie z Konstytucją RP oraz ustawą z dnia 20 lipca 2000 r. o ogłaszaniu aktów normatywnych i niektórych innych aktów prawnych (Dz.U. 62, poz. 718 z późn.zm.) jedyne źródło prawa na terenie RP stanowią akty normatywne ogłaszane w dziennikach urzędowych. Zatem zgodnie z Pana sugestią informacje o zmianach nie będą stosowane do rozliczeń obejmujących stany, których wprawdzie informacja dotyczy, ale była niedostępna ze względu na późniejszy termin publikacji w odpowiednich aktach normatywnych.

PREZES
Narodowego Funduszu Zdrowia

Andrzej Sośniarz

Do wiadomości:
Oddziały Wojewódzkie NFZ