

SZCZEGÓŁOWA INFORMACJA O NOWYCH PRZEPISACH  
ROZPORZĄDZENIA MINISTRA ZDROWIA Z DNIA 13 KWIETNIA 2018 R. W SPRAWIE RECEPT  
ORAZ PRZEPISACH USTAWY – PRAWO FARMACEUTYCZNE,  
**KTÓRE ZASTĘPUJĄ PRZEPISY UCHYLONEGO ROZPORZĄDZENIA MINISTRA ZDROWIA Z DNIA  
8 MARCA 2012 R. W SPRAWIE RECEPT LEKARSKICH.**

<b>UCHYLONE ROZPORZĄDZENIE MINISTRA ZDROWIA</b>		<b>NOWE ROZPORZĄDZENIE MINISTRA ZDROWIA</b>	
z dnia 8 marca 2012 r. w sprawie recept lekarskich		z dnia 13 kwietnia 2018 r. w sprawie recept, <i>obowiązujące od dnia 18 KWIETNIA 2018 R., ewentualnie odpowiedni przepis z ustawy – Prawo farmaceutyczne.</i>	
<b>Przedmiot</b>	Rozporządzenie określa: 1) sposób wystawiania i realizacji recept, w tym zakres danych niezbędnych do ich realizacji i wymagania dotyczące potwierdzania realizacji recept; 2) budowę i sposób nadawania unikalnego numeru identyfikującego receptę, o którym mowa w art. 96a ust. 1 pkt 6 i ust. 8 pkt 6 ustawy z dnia 6 września 2001 r. - Prawo farmaceutyczne, oraz sposób postępowania po nadaniu tego numeru; 3) sposób przechowywania recept; 4) kody uprawnień dodatkowych pacjentów i wykaz dokumentów potwierdzających te uprawnienia; 5) identyfikatory oddziałów wojewódzkich Narodowego Funduszu Zdrowia; 6) wymiary i wzory recept wystawianych w postaci papierowej.	<b>Przedmiot</b>	Rozporządzenie określa: 1) sposób <b><u>i tryb wystawiania</u></b> recept lekarskich, zwanych dalej "receptami"; 2) wzór recepty uprawniającej do nabycia leku, środka spożywczego specjalnego przeznaczenia żywieniowego, wyrobu medycznego, wyposażenia wyrobu medycznego, wyrobu medycznego do diagnostyki in vitro, wyposażenia wyrobu medycznego do diagnostyki in vitro, zwanych dalej "lekiem, środkiem spożywczym specjalnego przeznaczenia żywieniowego, wyrobem medycznym"; 3) sposób zaopatrywania w druki recept i sposób ich przechowywania; 4) sposób realizacji recept oraz kontroli ich wystawiania i realizacji.
<b>Definicje</b>	<b>2) osoba uprawniona</b> - osobę uprawnioną, o której mowa w art. 2 pkt 14 ustawy z dnia 12 maja 2011 r. o refundacji leków, środków spożywczych specjalnego przeznaczenia żywieniowego oraz wyrobów medycznych (Dz. U. z 2016 r. poz. 1536 i 1579 oraz z 2017 r. poz. 1200 i 1458) <b>(§ 1 ust. 2 pkt 2)</b>	<b>Definicje</b>	<b>5) osoba uprawniona</b> - osobę uprawnioną, o której mowa w art. 2 pkt 14 ustawy z dnia 12 maja 2011 r. o refundacji leków, środków spożywczych specjalnego przeznaczenia żywieniowego oraz wyrobów medycznych (Dz. U. z 2017 r. poz. 1844 oraz z 2018 r. poz. 650 i 697); <b>(§ 2 pkt 5 rozp. z 13 kwietnia 2018 r.).</b> <b>Kom.:</b> Zgodnie z powyższą definicją, „osoba uprawniona” to osoba posiadająca prawo wykonywania zawodu medycznego, która na podstawie przepisów dotyczących wykonywania

		danego zawodu medycznego, jest uprawniona do wystawiania recept zgodnie z ustawą oraz ustawą z dnia 6 września 2001 r. - Prawo farmaceutyczne oraz zleceń na zaopatrzenie w wyroby medyczne, o których mowa w art. 38.
	<p><b>3) osoba wydająca</b> - osobę uprawnioną do wykonywania czynności fachowych w aptece, zgodnie z art. 90 ustawy z dnia 6 września 2001 r. - Prawo farmaceutyczne (Dz. U. z 2016 r. poz. 2142 i 2003 oraz z 2017 r. poz. 1015 i 1200);</p> <p><b>(§ 1 ust. 2 pkt 3)</b></p>	<b>Nie ma definicji w rozporządzeniu.</b>
	<p><b>4) osoba wystawiająca receptę</b> - lekarza, lekarza dentyście, felczera lub starszego felczera, uprawnionego do wystawiania recept na podstawie przepisów o zawodach lekarza i lekarza dentystry oraz przepisów o zawodzie felczera;</p> <p><b>(§ 1 ust. 2 pkt 4)</b></p>	<b>Nie ma definicji w rozporządzeniu.</b>
		<p>Dodano w § 2 <b>rozp. z 13 kwietnia 2018 r.</b> nowe definicje:</p> <p>1) <b>Dokument Realizacji Recepty</b> - dokument elektroniczny wytworzony w wyniku elektronicznego otaksowania recepty;</p> <p>2) <b>informacja o realizacji pozycji na receptcie: "Częściowo zrealizowana"</b> - informację przedstawianą w Dokumencie Realizacji Recepty o możliwości dalszej realizacji danej pozycji recepty w zakresie opakowań dotychczas niewydanych pacjentowi;</p> <p>3) <b>informacja o realizacji pozycji na receptcie: "Całkowicie zrealizowana"</b> - informację przedstawianą w Dokumencie Realizacji Recepty o wydaniu pacjentowi wszystkich opakowań danej pozycji z recepty i zakończeniu procesu realizacji recepty;</p> <p>8) <b>SIM</b> - System Informacji Medycznej, o którym mowa w art. 10 ustawy z dnia 28 kwietnia 2011 r. o systemie informacji w ochronie zdrowia (Dz. U. z 2017 r. poz. 1845 oraz z 2018 r. poz. 697);</p> <p>10) <b>unikalny numer identyfikujący receptę</b> - unikalny numer identyfikujący receptę, o którym mowa w art. 96a ust. 1 pkt 6 i ust. 8 pkt 6 ustawy z dnia 6 września 2001 r. - Prawo farmaceutyczne;</p>

<p><b>Wystawienie recepty</b></p>	<p><b>§ 2 ust. 1.</b> Wystawienie recepty polega na:</p> <ol style="list-style-type: none"> <li>1) czytelnym oraz trwałym naniesieniu na awersie recepty, w tym za pomocą wydruku, treści obejmującej dane określone w rozporządzeniu;</li> <li>2) złożeniu na awersie recepty własnoręcznego podpisu osoby wystawiającej receptę.</li> </ol>	<p><b>§ 4 ust. 1 rozp. z 13 kwietnia 2018 r.</b></p> <ol style="list-style-type: none"> <li>1. Dane określone w <b>art. 96a ust. 1</b> ustawy - Prawo farmaceutyczne, zamieszczane na recepcie wystawianej w postaci papierowej, nanosi się na awersie recepty w sposób czytelny i trwały, w tym za pomocą wydruku, pieczętki lub naklejki w sposób niebudzący zastrzeżeń co do autentyczności recepty.</li> <li>2. Dane określone w <b>art. 96a ust. 1 pkt 2</b> (<i>dane dotyczące podmiotu, w którym wystawiono receptę lub osoby, która wystawiła receptę pro auctore albo receptę pro familiae</i>) i <b>3</b> (<i>dane dotyczące osoby wystawiającej receptę albo odpis recepty</i>) ustawy - <b>Prawo farmaceutyczne</b> są nanoszone na receptę wystawianą w postaci papierowej za pomocą nadruku, pieczętki lub naklejki przymocowanej do recepty w sposób uniemożliwiający jej usunięcie bez uszkodzenia recepty.</li> </ol>
<p><b>Poprawki dokonywane przez osobę wystawiającą receptę</b></p>	<p><b>§ 2 ust. 2.</b> Na recepcie <b>mogą być dokonywane poprawki wyłącznie przez osobę wystawiającą</b> 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.</p>	<p><b>Art. 96a ust. 9c Pr. farm.</b> Jeżeli recepta w postaci papierowej została wystawiona w sposób <b>błędny, niekompletny lub niezgodny z ustawą, osoba wystawiająca receptę dokonuje poprawek na tej recepcie.</b> Każda poprawka wymaga dodatkowego złożenia własnoręcznego podpisu i odcisnięcia pieczętki albo nadrukowania - przy poprawianej informacji - danych identyfikujących osobę wystawiającą receptę.</p>
<p><b>Zakaz dodatkowych informacji na recepcie</b></p>	<p><b>§ 2 ust. 3.</b> Na recepcie nie mogą być zamieszczane informacje i znaki niezwiązane z jej przeznaczeniem, w tym stanowiące reklamę.</p>	<p><b>Art. 96a ust. 1c Pr. farm.</b> Na recepcie nie mogą być zamieszczane informacje i znaki niezwiązane z jej przeznaczeniem, w tym stanowiące reklamę.</p>
<p><b>Dane podmiotu drukującego</b></p>	<p><b>§ 2 ust. 4.</b> Na dole recepty zamieszcza się, w formie wydruku, nazwę i adres lub numer REGON podmiotu drukującego receptę, a w przypadku gdy wydruku dokonuje osoba wystawiająca receptę - zwrot "wydruk własny".</p>	<p><b>Art. 96a ust. 1e Pr. farm.</b> W dolnej części recepty wystawianej w postaci papierowej zamieszcza się, w formie wydruku, nazwę i adres lub numer REGON podmiotu drukującego receptę, a w przypadku, gdy wydruku dokonuje osoba wystawiająca receptę - zwrot "wydruk własny".</p>
<p><b>Recepty na ref. leki, środki spożywcze specjalnego przeznaczenia</b></p>	<p><b>§ 3.</b> 1. Recepta, na której co najmniej jeden z przepisanych leków, środków spożywczych specjalnego przeznaczenia żywieniowego, wyrobów medycznych, dla którego wydano decyzję o objęciu refundacją w rozumieniu przepisów ustawy o refundacji, ma być wydany za odpłatnością, o której mowa w art. 6 ust. 2 ustawy</p>	<p><b>Art. 96a ust. 8 Pr. farm.</b> 8. Recepta, na której co najmniej jeden z przepisanych produktów leczniczych, środków spożywczych specjalnego przeznaczenia żywieniowego, wyrobów medycznych, dla którego wydano decyzję o objęciu refundacją w rozumieniu przepisów <u>ustawy</u> z dnia 12 maja 2011 r. o refundacji leków, środków</p>

<p><b>żywniowego, wyroby medyczne</b></p>	<p>o refundacji, obejmuje:</p> <p>1) dane dotyczące osoby uprawnionej, o której mowa w art. 2 pkt 14 <i>lit. b i c</i><sup>3</sup> ustawy o refundacji, albo świadczeniodawcy, o którym mowa w art. 5 pkt 41 ustawy, u którego wykonuje zawód osoba uprawniona, o której mowa w art. 2 pkt 14 <i>lit. a</i><sup>4</sup> ustawy o refundacji, określone w § 4;</p> <p>2) dane dotyczące pacjenta:</p> <p>a) imię i nazwisko,</p> <p>b) adres (nazwa miejscowości, ulica, numer domu, numer lokalu, jeżeli nadano):</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- miejsca zamieszkania albo</li> <li>- miejsca pełnienia służby wojskowej, jeżeli dotyczy, albo</li> <li>- miejsca zamieszkania osoby uprawnionej albo siedziby urzędu gminy lub gminnego ośrodka pomocy społecznej - w przypadku świadczeniobiorcy, wobec którego wydano decyzję, o której mowa w art. 54 ust. 1 ustawy, albo siedziby świadczeniodawcy, który udzielił świadczenia opieki zdrowotnej - w przypadku osoby bezdomnej, o której mowa w art. 6 pkt 8 ustawy z dnia 12 marca 2004 r. o pomocy społecznej (Dz. U. z 2016 r. poz. 930, z późn. zm.),</li> </ul> <p>c) wiek - w przypadku pacjenta do lat 18, o ile nie można go ustalić na podstawie numeru PESEL znajdującego się na recepcie,</p> <p>d) kod uprawnień dodatkowych pacjenta określony w pkt 1-10 załącznika nr 1 do rozporządzenia, jeżeli dotyczy,</p> <p>da) kod uprawnienia dodatkowego pacjenta określony w pkt 11 załącznika nr 1 do rozporządzenia, jeżeli dotyczy,</p> <p>e) numer poświadczenia, o którym mowa w art. 52 ust. 2 pkt 9 ustawy - w przypadku korzystania ze świadczeń opieki zdrowotnej na podstawie przepisów o koordynacji, a w razie braku tego poświadczenia - numer dokumentu uprawniającego do korzystania ze świadczeń opieki zdrowotnej na podstawie przepisów o koordynacji wystawionego przez właściwą instytucję zagraniczną,</p>	<p>spożywczych specjalnego przeznaczenia żywniowego oraz wyrobów medycznych, ma być wydany za odpłatnością, o której mowa w <u>art. 6</u> ust. 2 tej ustawy, obejmuje:</p> <p><b>1) dane, o których mowa w ust. 1</b></p> <p><i>(tj.: dane dotyczące pacjenta;</i></p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- <i>dane dotyczące podmiotu, w którym wystawiono receptę lub osoby, która wystawiła receptę pro auctore albo receptę pro familiae;</i></li> <li>- <i>dane dotyczące osoby wystawiającej receptę albo odpis recepty;</i></li> <li>- <i>dane dotyczące przepisanej substancji leczniczej, środka spożywczego specjalnego przeznaczenia żywniowego lub wyrobu medycznego;</i></li> <li>- <i>dane dotyczące daty realizacji recepty;</i></li> <li>- <i>numer identyfikujący receptę</i></li> <li>- <i>w przypadku recept, o których mowa w art. 95b ust. 2 pkt 2 (pro auctore i pro familiae) - stosowne oznaczenie wskazujące, dla kogo jest wystawiana recepta.</i></li> </ul> <p>1a) <b>numer poświadczenia</b>, o którym mowa w <u>art. 52 ust. 1</u> ustawy z dnia 27 sierpnia 2004 r. o świadczeniach opieki zdrowotnej finansowanych ze środków publicznych - w przypadku korzystania ze świadczeń opieki zdrowotnej na podstawie przepisów o koordynacji w rozumieniu <u>art. 5 pkt 32</u> tej ustawy, zwanych dalej "przepisami o koordynacji", a w razie braku tego poświadczenia - numer dokumentu uprawniającego do korzystania ze świadczeń opieki zdrowotnej na podstawie przepisów o koordynacji, wystawionego przez właściwą instytucję zagraniczną;</p> <p>1b) <b>numer paszportu albo innego dokumentu ze zdjęciem potwierdzającego tożsamość</b> - w przypadku cudzoziemca niebędącego osobą uprawnioną do świadczeń opieki zdrowotnej na podstawie przepisów o koordynacji, a w przypadku osoby posiadającej Kartę Polaka - jej numer;</p> <p>2) <b>identyfikator oddziału wojewódzkiego Narodowego Funduszu Zdrowia właściwy dla miejsca zamieszkania świadczeniobiorcy, a w przypadku:</b></p> <p>a) braku miejsca zamieszkania świadczeniobiorcy na terytorium Rzeczypospolitej Polskiej - identyfikator oddziału wojewódzkiego Narodowego Funduszu Zdrowia wskazany zgodnie z <u>art. 77 ust. 2 pkt 1</u> ustawy z dnia 27</p>
---	---	---

	<p>f) numer 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 2017 r. poz. 1318 i 1524) wraz z adnotacją o zamieszczeniu numeru PESEL osoby innej niż pacjent i podpisem osoby uprawnionej; w przypadku pacjenta, który ukończył 75. rok życia, nieposiadającego numeru PESEL - jego datę urodzenia,;</p> <p>g) numer paszportu lub innego dokumentu ze zdjęciem potwierdzającego tożsamość - w przypadku cudzoziemca niebędącego osobą uprawnioną do świadczeń opieki zdrowotnej na podstawie przepisów o koordynacji, a w przypadku osoby posiadającej Kartę Polaka - numer Karty Polaka;</p> <p><b>3) identyfikator płatnika:</b></p> <p>a) określony w załączniku nr 2 do rozporządzenia identyfikator oddziału wojewódzkiego Funduszu właściwy dla miejsca zamieszkania świadczeniobiorcy, a w przypadku:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- braku miejsca zamieszkania świadczeniobiorcy na terytorium Rzeczypospolitej Polskiej identyfikator oddziału wojewódzkiego Funduszu wskazany zgodnie z art. 77 ust. 2 pkt 1 ustawy albo miejsca pełnienia służby wojskowej,</li> <li>- osoby bezdomnej - identyfikator oddziału wojewódzkiego Funduszu właściwy dla miejsca zamieszkania osoby uprawnionej albo siedziby świadczeniodawcy, albo</li> </ul> <p>b) znak "X" - w przypadku pacjentów nieposiadających dokumentu potwierdzającego prawo do świadczeń opieki zdrowotnej lub pacjentów niebędących osobami uprawnionymi do świadczeń opieki zdrowotnej, o których mowa w załączniku nr 1 do rozporządzenia, albo</p> <p>c) symbol instytucji właściwej dla osoby uprawnionej do świadczeń opieki</p>	<p>sierpnia 2004 r. o świadczeniach opieki zdrowotnej finansowanych ze środków publicznych albo identyfikator miejsca pełnienia służby wojskowej,</p> <p>b) osoby bezdomnej - identyfikator oddziału wojewódzkiego Narodowego Funduszu Zdrowia właściwy dla miejsca zamieszkania osoby wystawiającej receptę albo siedziby świadczeniodawcy,</p> <p>c) pacjentów nieposiadających dokumentu potwierdzającego <i>prawo</i> do świadczeń opieki zdrowotnej i niebędących osobami uprawnionymi do świadczeń opieki zdrowotnej - symbol "X", który zastępuje dane, o których mowa w lit. a lub b;</p> <p><b>3) kod uprawnień dodatkowych pacjenta,</b> jeżeli dotyczy;</p> <p>4) w przypadku osób nieubezpieczonych posiadających <i>prawo</i> do świadczeń opieki zdrowotnej finansowanych ze środków publicznych na zasadach określonych w <u>ustawie</u> z dnia 27 sierpnia 2004 r. o świadczeniach opieki zdrowotnej finansowanych ze środków publicznych <b>odpowiedni identyfikator:</b></p> <p>a) "BW" - dla pacjenta posiadającego uprawnienia określone w <u>art. 2 ust. 1 pkt 2 i art. 54 ust. 1</u> ustawy z dnia 27 sierpnia 2004 r. o świadczeniach opieki zdrowotnej finansowanych ze środków publicznych,</p> <p>b) "DN" - dla pacjenta posiadającego uprawnienia określone w <u>art. 2 ust. 1 pkt 3</u> ustawy z dnia 27 sierpnia 2004 r. o świadczeniach opieki zdrowotnej finansowanych ze środków publicznych,</p> <p>c) "CN" - dla pacjenta posiadającego uprawnienia określone w <u>art. 2 ust. 1 pkt 4</u> ustawy z dnia 27 sierpnia 2004 r. o świadczeniach opieki zdrowotnej finansowanych ze środków publicznych,</p> <p>d) 43 "IN" - dla pacjenta innego niż ubezpieczony, posiadającego uprawnienia do bezpłatnych świadczeń opieki zdrowotnej zgodnie z przepisami wymienionymi w <u>art. 12</u> ustawy z dnia 27 sierpnia 2004 r. o świadczeniach opieki zdrowotnej finansowanych ze środków publicznych;</p> <p><b>5) symbol państwa</b> odpowiedniego dla instytucji</p>
--	---	---

	<p>zdrowotnej na podstawie przepisów o koordynacji określony w załączniku nr 3 do rozporządzenia;</p> <p>4) <b>dane dotyczące przepisanych</b> leków, środków spożywczych specjalnego przeznaczenia żywieniowego, wyrobów medycznych, o których mowa w § 6;</p> <p>5) <b>datę wystawienia recepty;</b></p> <p>6) <b>datę realizacji recepty "od dnia", a jeżeli nie dotyczy - znak "X";</b></p> <p>7) dane dotyczące osoby uprawnionej:</p> <p>a) imię i nazwisko,</p> <p>b) numer prawa wykonywania zawodu osoby uprawnionej, o którym mowa w przepisach o zawodach lekarza i lekarza dentysty oraz w przepisach o zawodzie felczera.</p> <p>2. Dane, o których mowa w ust. 1 pkt 1 i 7, są nanoszone w sposób czytelny za pomocą nadruku, pieczętki lub naklejki przymocowanej do recepty w sposób uniemożliwiający jej usunięcie bez zniszczenia druku recepty.</p>	<p>właściwej dla osoby uprawnionej do świadczeń opieki zdrowotnej na podstawie przepisów o koordynacji;</p> <p>6) <b>numer identyfikujący receptę</b> nadawany przez system teleinformatyczny usługodawcy lub system, o którym mowa w <u>art. 7</u> ustawy z dnia 28 kwietnia 2011 r. o systemie informacji w ochronie zdrowia, a w przypadku recepty w postaci papierowej unikalny numer identyfikujący receptę nadawany przez dyrektora oddziału wojewódzkiego Narodowego Funduszu Zdrowia;</p> <p>7) <b>odpłatność produktu leczniczego, środka spożywczego specjalnego przeznaczenia żywieniowego lub wyrobu medycznego</b>, określoną w następujący sposób:</p> <p>a) jeżeli produkt leczniczy, środek spożywczy specjalnego przeznaczenia żywieniowego, wyrób medyczny występuje w wykazie, o którym mowa w <u>art. 37</u> ustawy z dnia 12 maja 2011 r. o refundacji leków, środków spożywczych specjalnego przeznaczenia żywieniowego oraz wyrobów medycznych, w jednej odpłatności, osoba wystawiająca receptę może nie wpisać tej odpłatności,</p> <p>b) jeżeli produkt leczniczy, środek spożywczy specjalnego przeznaczenia żywieniowego, wyrób medyczny występuje w wykazie, o którym mowa w <u>art. 37</u> ustawy z dnia 12 maja 2011 r. o refundacji leków, środków spożywczych specjalnego przeznaczenia żywieniowego oraz wyrobów medycznych, w więcej niż jednej odpłatności, osoba wystawiająca receptę:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- wpisuje symbol "P" w przypadku przepisywania tego produktu leczniczego, środka spożywczego specjalnego przeznaczenia żywieniowego, wyrobu medycznego za najniższą odpłatnością wynikającą z wykazu, o którym mowa w <u>art. 37</u> ustawy z dnia 12 maja 2011 r. o refundacji leków, środków spożywczych specjalnego przeznaczenia żywieniowego oraz wyrobów medycznych,</li> <li>- może nie wpisać poziomu odpłatności w przypadku przepisywania tego produktu leczniczego, środka spożywczego specjalnego przeznaczenia żywieniowego lub wyrobu medycznego za najwyższą odpłatnością wynikającą z wykazu, o którym mowa w <u>art. 37</u> ustawy z dnia 12 maja 2011 r. o refundacji leków, środków spożywczych specjalnego przeznaczenia żywieniowego oraz wyrobów medycznych,</li> </ul>
--	--	--

		<p>– wpisuje odpłatność określoną w wykazie, o którym mowa w <u>art. 37 ust. 1 i 4</u> ustawy z dnia 12 maja 2011 r. o refundacji leków, środków spożywczych specjalnego przeznaczenia żywieniowego oraz wyrobów medycznych, w przypadkach innych niż wskazane w tiret pierwsze i drugie;</p> <p>8) jeżeli produkt leczniczy, środek spożywczy specjalnego przeznaczenia żywieniowego lub wyrób medyczny jest przepisywany poza zakresem refundacji, osoba wystawiająca receptę wpisuje symbol "X" albo 100%;</p> <p><b>9) odpłatność</b>, o której mowa w pkt 7, może także być określona w następujący sposób:</p> <p>a) B lub równoważne - dla produktu leczniczego, środka spożywczego specjalnego przeznaczenia żywieniowego, wyrobu medycznego wydawanego bezpłatnie,</p> <p>b) R lub równoważne - dla produktu leczniczego, środka spożywczego specjalnego przeznaczenia żywieniowego, wyrobu medycznego wydawanego za odpłatnością ryczałtową,</p> <p>c) 30% - dla produktu leczniczego, środka spożywczego specjalnego przeznaczenia żywieniowego, wyrobu medycznego wydawanego za odpłatnością 30% limitu finansowania,</p> <p>d) 50% - dla produktu leczniczego, środka spożywczego specjalnego przeznaczenia żywieniowego, wyrobu medycznego wydawanego za odpłatnością 50% limitu finansowania;</p> <p>10) oznaczenia, o których mowa w pkt 7-9, nie są wymagane w przypadku recept wystawianych dla pacjentów posiadających uprawnienie, o którym mowa w art. 46 ustawy z dnia 27 sierpnia 2004 r. o świadczeniach opieki zdrowotnej finansowanych ze środków publicznych oraz w przypadku recept na leki i środki spożywcze specjalnego przeznaczenia żywieniowego sprowadzane z zagranicy dla pacjenta, na podstawie art. 4 albo <u>art. 29a</u> ustawy z dnia 25 sierpnia 2006 r. o bezpieczeństwie żywności i żywienia.</p>
<p><b>Recepty "pro auctore" i "pro familiae"</b></p>	<p><b>§ 3 ust. 3.</b> Jeżeli osoba uprawniona, o której mowa w art. 2 pkt 14 <i>lit. b i c</i><sup>5</sup> ustawy o refundacji, wystawia receptę dla siebie albo dla małżonka, zstępnych lub</p>	<p><b>§ 9 rozp. z 13 kwietnia 2018 r.</b> Na receptie "pro auctore" osoba wystawiająca receptę może nie zamieszczać, w części recepty dotyczącej pacjenta, danych naniesionych już na</p>

	<p>wstępnych w linii prostej oraz rodzeństwa, w części recepty przeznaczonej na wpisanie danych dotyczących pacjenta:</p> <p>1) osoba, o której mowa w art. 2 pkt 14 <i>lit. b</i> <sup>6</sup> ustawy o refundacji - może wpisać,</p> <p>2) osoba, o której mowa w art. 2 pkt 14 <i>lit. c</i> <sup>7</sup> ustawy o refundacji - wpisuje</p> <p>- dodatkowo adnotację: "pro auctore" albo "pro familiae" lub inną równoważną.</p> <p>3a. Na receptce wystawianej z adnotacją, o której mowa w ust. 3, dane dotyczące pacjenta mogą nie zawierać danych, które są zamieszczane na nadruku, pieczęcie lub naklejce z danymi osoby uprawnionej, o których mowa w ust. 1 pkt 7 i § 4.</p>	<p>receptę w postaci nadruku, naklejki lub pieczęci w zakresie danych określonych w art. 96a ust. 1 pkt 2 lub 3 ustawy - Prawo farmaceutyczne.</p>
	<p><b>§ 3 ust. 4 (dot. refundowanych)</b></p> <p>4. Na receptce, o której mowa w ust. 1, zamieszcza się dodatkowo <b>unikalny numer identyfikujący receptę nadawany przez oddział wojewódzki Funduszu</b>, którego sposób budowy określa załącznik nr 4 do rozporządzenia.</p>	<p><b>Art. 96a ust. 8 pkt 6 Pr. farm.</b></p> <p>8. Recepta, na której co najmniej jeden z przepisanych produktów leczniczych, środków spożywczych specjalnego przeznaczenia żywieniowego, wyrobów medycznych, dla którego wydano decyzję o objęciu refundacją w rozumieniu przepisów ustawy z dnia 12 maja 2011 r. o refundacji leków, środków spożywczych specjalnego przeznaczenia żywieniowego oraz wyrobów medycznych, ma być wydany za odpłatnością, o której mowa w art. 6 ust. 2 tej ustawy, obejmuje:</p> <p>6) <b>numer identyfikujący receptę</b> nadawany przez system teleinformatyczny usługodawcy lub system, o którym mowa w <u>art. 7</u> ustawy z dnia 28 kwietnia 2011 r. o systemie informacji w ochronie zdrowia, a w przypadku recepty w postaci papierowej unikalny numer identyfikujący receptę nadawany przez dyrektora oddziału wojewódzkiego Narodowego Funduszu Zdrowia;</p>
<p><b>Kod kreskowy</b></p>	<p><b>§ 3 ust. 5</b></p> <p>5. Dane, o których mowa w <b>ust. 1 pkt 7 lit. b</b> (<i>numer prawa wykonywania zawodu osoby uprawnionej, o którym mowa w przepisach o zawodach lekarza i lekarza dentystry oraz w przepisach o zawodzie felczera</i>) i ust. 4 (<i>unikalny numer identyfikujący receptę nadawany przez oddział wojewódzki Funduszu, którego sposób budowy określa załącznik nr 4 do rozporządzenia</i>) oraz <b>§ 4 ust. 1 pkt 4</b> (<i>identyfikator stanowiący dziewięć pierwszych cyfr numeru identyfikacyjnego REGON, właściwego dla</i></p>	<p><b>§ 5 ust. 8 rozp. z 13 kwietnia 2018 r.</b></p> <p>8. Na receptach wystawianych w postaci papierowej, na których przepisano produkty lecznicze, środki spożywcze specjalnego przeznaczenia żywieniowego i wyroby medyczne <b>podlegające refundacji</b> lub <b>produkty lecznicze, o których mowa w przepisach ustawy o przeciwdziałaniu narkomanii</b>, dane dotyczące podmiotu, w którym wystawiono receptę, dane dotyczące osoby wystawiającej receptę oraz dane dotyczące numeru identyfikującego receptę <b>sa przedstawiane dodatkowo</b> techniką służącą do ich automatycznego odczytu w postaci kodu</p>

	<p><i>miejsca udzielania świadczenia zdrowotnego, jeżeli dotyczy</i>) są, a dane, o których mowa w <b>ust. 1 pkt 1-7 lit. a</b>, mogą być przedstawione dodatkowo techniką służącą do ich automatycznego odczytu, w szczególności w postaci jedno- lub dwuwymiarowych kodów kreskowych.</p> <p>6. Sposób przedstawiania danych w postaci kodu kreskowego, o którym mowa w ust. 5, określa załącznik nr 5 do rozporządzenia.</p> <p><b>§ 3 ust. 7.</b></p> <p>7. Oddział wojewódzki Funduszu jest obowiązany do zapewnienia dostępu osobie uprawnionej albo świadczeniodawcy, o których mowa w § 3 ust. 1 pkt 1, do automatycznego generowania kodów, o których mowa w ust. 5.</p>	<p>kreskowego.</p> <p>9. Sposób przedstawiania danych w postaci kodu kreskowego, o którym mowa w ust. 8, określa załącznik nr 5 do rozporządzenia</p>
	<p><b>§ 3a.</b> Recepta, o której mowa w § 3 ust. 1 (dot. lek. refundowanych), może również zawierać dane, o których mowa w § 5a (recepta transgraniczna)</p>	
<p><b>Dane osoby uprawnionej albo świadczeniodawcy</b></p>	<p><b>§ 4 ust. 1.</b></p> <p>1. Dane dotyczące osoby uprawnionej albo świadczeniodawcy, o których mowa w § 3 ust. 1 pkt 1, obejmują:</p> <p>1) <b>nazwę albo firmę wynikającą z umowy na wystawianie recept refundowanych</b> zawartej z Narodowym Funduszem Zdrowia;</p> <p>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</p>	<p><b>Art. 96a ust. 1 pkt 2 i 3 Pr. farm.</b></p> <p>1. Recepta zawiera następujące informacje</p> <p>2) <b>dane dotyczące podmiotu, w którym wystawiono receptę lub osoby, która wystawiła receptę pro auctore albo receptę pro familiae:</b></p> <p>a) w przypadku:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>– podmiotu wykonującego działalność leczniczą - <b>nazwę albo firmę, łącznie z nazwą jednostki organizacyjnej, nazwą komórki organizacyjnej</b>, jeżeli dotyczy,</li> <li>– osoby wystawiającej receptę pro auctore albo receptę pro familiae - <b>imię i nazwisko</b>,</li> <li>– podmiotu prowadzącego aptekę - <b>nazwę albo firmę, łącznie z nazwą i adresem apteki</b>,</li> </ul> <p>b) adres miejsca udzielania świadczenia zdrowotnego albo usługi farmaceutycznej (nazwa miejscowości, <b>kod pocztowy</b>, ulica, numer domu, numer lokalu, jeżeli zostały nadane), a w przypadku osób wykonujących działalność leczniczą wyłącznie w</p>

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.

miejsca wezwania - adres miejsca przyjmowania wezwań i miejsca przechowywania dokumentacji medycznej; w przypadku osoby wystawiającej receptę pro auctore albo receptę pro familiae - adres miejsca zamieszkania (nazwa miejscowości, kod pocztowy, ulica, numer domu, numer lokalu, jeżeli zostały nadane),

c) **numer telefonu dostępny w miejscu udzielania świadczenia albo usługi farmaceutycznej;** w przypadku osób wykonujących działalność leczniczą wyłącznie w miejscu wezwania albo wystawiających receptę pro auctore albo receptę pro familiae - numer telefonu kontaktowego do osoby wystawiającej receptę,

d) <sup>29</sup> identyfikator miejsca udzielania świadczeń:

– w przypadku recept w postaci elektronicznej - identyfikator, o którym mowa w art. 17c ust. 4 ustawy z dnia 28 kwietnia 2011 r. o systemie informacji w ochronie zdrowia,

– w przypadku recept w postaci papierowej - dziewięciocyfrowy numer REGON, jeżeli dotyczy;

**3) dane dotyczące osoby wystawiającej receptę albo odpis recepty:**

a) imię lub imiona i nazwisko osoby wystawiającej receptę,

b) kwalifikacje zawodowe osoby wystawiającej receptę, w tym posiadany tytuł zawodowy,

c) identyfikator pracownika medycznego, o którym mowa w art. 17c ust. 5 ustawy z dnia 28 kwietnia 2011 r. o systemie informacji w ochronie zdrowia,

d) numer telefonu do bezpośredniego kontaktu z osobą wystawiającą receptę;

– (uchylona), <sup>30</sup>

e) podpis, w przypadku recepty:

– <sup>31</sup> - w postaci elektronicznej - kwalifikowany podpis elektroniczny albo podpis potwierdzony profilem zaufanym ePUAP albo z wykorzystaniem sposobu potwierdzania

		<p>pochodzenia oraz integralności danych dostępnego w systemie teleinformatycznym udostępnionym bezpłatnie przez Zakład Ubezpieczeń Społecznych albo,</p> <p>– w postaci papierowej - podpis własnoręczny;</p>
	<p><b>§ 4 ust. 2</b></p> <p>2. Jeżeli recepta jest wystawiona przez osobę uprawnioną, o której mowa w <b>art. 2 pkt 14 lit. c</b> <sup>8</sup> ustawy o refundacji, dane osoby uprawnionej obejmują:</p> <ol style="list-style-type: none"> <li>1) imię i nazwisko;</li> <li>2) adres miejsca zamieszkania (nazwa miejscowości, ulica, numer domu, numer lokalu, jeżeli nadano);</li> <li>3) numer telefonu;</li> <li>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: <ol style="list-style-type: none"> <li>a) dwie pierwsze cyfry o wartości "98",</li> <li>b) dwie następne cyfry będące identyfikatorem oddziału wojewódzkiego Funduszu, który zawarł umowę upoważniającą do wystawiania recept refundowanych,</li> <li>c) pięć pozostałych cyfr będących numerem ustalonym przez oddział wojewódzki Funduszu, o którym mowa w lit. b.</li> </ol> </li> </ol>	
<p><b>Recepta wyłącznie na leki niepodlegające refundacji</b></p>	<p><b>§ 5.</b></p> <p>1. Jeżeli na recepcie przepisano wyłącznie <b>leki niepodlegające refundacji</b>, 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.</p>	
<p><b>Recepta wyłącznie na leki niepodlegające refundacji</b></p>	<p><b>§ 5 ust. 2</b></p> <p>2. Jeżeli na recepcie przepisano wyłącznie <b>leki niepodlegające refundacji zawierające w swoim składzie substancje psychotropowe z grup III-P i IV-P oraz leki zawierające środki odurzające z</b></p>	<p><b>Art. 96a ust. 8a Pr. farm.</b></p> <p>8a. Jeżeli na recepcie przepisano wyłącznie produkty lecznicze niepodlegające refundacji, zawierające w swoim składzie substancje psychotropowe z grup III-P i IV-P albo produkty</p>

<p>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,</p>	<p>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</p> <p>f) numer 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 2017 r. poz. 1318 i 1524) wraz z adnotacją o zamieszczeniu numeru PESEL osoby innej niż pacjent i podpisem osoby uprawnionej; w przypadku pacjenta, który ukończył 75. rok życia, nieposiadającego numeru PESEL - jego datę urodzenia;</p> <p>g) numer paszportu lub innego dokumentu ze zdjęciem potwierdzającego tożsamość - w przypadku cudzoziemca niebędącego osobą uprawnioną do świadczeń opieki zdrowotnej na podstawie przepisów o koordynacji, a w przypadku osoby posiadającej Kartę Polaka - numer Karty Polaka;</p>	<p>lecnicze zawierające środki odurzające z grupy II-N określone w ustawie z dnia 29 lipca 2005 r. o przeciwdziałaniu narkomanii - osoba wystawiająca receptę, oprócz danych, o których mowa w ust. 1, zamieszcza na recepcie dane, o których mowa w ust. 1 pkt 1 lit. c.</p> <p><i>c) identyfikator usługobiorcy, o którym mowa w art. 17c ust. 2 ustawy z dnia 28 kwietnia 2011 r. o systemie informacji w ochronie zdrowia,</i></p>
	<p>§ 5.</p> <p>3. Jeżeli na recepcie 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.</p>	
<p><b>Recepta transgraniczna</b></p>	<p>§ 5a.</p> <p>1. Recepta w rozumieniu art. 3 lit. k dyrektywy Parlamentu Europejskiego i Rady 2011/24/UE z dnia 9 marca 2011 r. w sprawie stosowania praw pacjentów w transgranicznej opiece zdrowotnej (Dz. Urz. UE L 88 z 04.04.2011, str. 45, z późn. zm.), wystawiona przez osobę wystawiającą receptę, na prośbę pacjenta, który zamierza ją zrealizować w innym niż Rzeczpospolita Polska państwie członkowskim Unii Europejskiej, zwana dalej "receptą transgraniczną", zawiera następujące dane:</p> <ol style="list-style-type: none"> <li>1) imię lub imiona i nazwisko pacjenta;</li> <li>2) datę urodzenia pacjenta;</li> <li>3) imię lub imiona i nazwisko osoby wystawiającej receptę;</li> <li>4) kwalifikacje zawodowe osoby</li> </ol>	<p><b>Art. 96a ust. 1a i 1b Pr. farm.</b></p> <p>1a. <sup>34</sup> Recepta transgraniczna zawiera co najmniej następujące dane:</p> <ol style="list-style-type: none"> <li>1) imię lub imiona i nazwisko pacjenta;</li> <li>2) datę urodzenia pacjenta;</li> <li>3) imię lub imiona i nazwisko osoby wystawiającej receptę;</li> <li>4) kwalifikacje zawodowe osoby wystawiającej receptę (tytuł zawodowy);</li> <li>5) dane do bezpośredniego kontaktu osoby wystawiającej receptę (adres poczty elektronicznej, numer telefonu lub faksu, wraz z prefiksem międzynarodowym);</li> <li>6) dane dotyczące adresu miejsca udzielenia świadczenia oraz oznaczenie "Polska";</li> <li>7) nazwę powszechnie stosowaną (międzynarodową) w przypadku produktu</li> </ol>

	<p>wystawiającej receptę (tytuł zawodowy);</p> <p>5) dane do bezpośredniego kontaktu osoby wystawiającej receptę (adres e-mail lub numer telefonu, lub faksu, wraz z prefiksem międzynarodowym);</p> <p>6) dane, o których mowa w § 4 ust. 1 pkt 2, oraz oznaczenie "Polska" albo skrót "PL";</p> <p>7) nazwę powszechnie stosowaną (międzynarodową) albo nazwę handlową, jeżeli:</p> <p>a) przepisany produkt jest biologicznym produktem leczniczym lub</p> <p>b) osoba wystawiająca receptę uważa, że jest ona niezbędna ze względów medycznych; w takim przypadku na receptce zwięźle podaje powody użycia nazwy handlowej;</p> <p>8) postać;</p> <p>9) dawkę (moc);</p> <p>10) ilość;</p> <p>11) sposób dawkowania;</p> <p>12) datę wystawienia recepty.</p> <p>2. Recepta transgraniczna może zawierać także inne dane, o których mowa w § 3.</p> <p>3. Do recepty transgranicznej stosuje się przepisy § 2 ust. 1.</p> <p>4. Na receptce transgranicznej nie może być przepisany lek o kategorii dostępności "Rpw".</p>	<p>leczniczego;</p> <p>8) nazwę własną, jeżeli:</p> <p>a) przepisany produkt jest biologicznym produktem leczniczym lub</p> <p>b) osoba wystawiająca receptę uważa, że jest ona niezbędna ze względów medycznych; w takim przypadku na receptce zwięźle podaje powody użycia nazwy własnej;</p> <p>9) postać;</p> <p>10) moc;</p> <p>11) ilość;</p> <p>12) sposób dawkowania;</p> <p>13) datę wystawienia recepty;</p> <p>14) podpis własnoręczny osoby wystawiającej.</p> <p>1b. <sup>35</sup> Na receptce transgranicznej nie może być przepisany produkt leczniczy o kategorii dostępności "Rpw"</p>
<p><b>Dane dotyczące przepisanych leków, środków spożywczych specjalnego przeznaczenia żywieniowego, wyrobów medycznych</b></p>	<p><b>§ 6.</b></p> <p>1. Dane dotyczące <b>przepisanych leków, środków spożywczych specjalnego przeznaczenia żywieniowego, wyrobów medycznych</b> obejmują:</p> <p>1) nazwę lub nazwę powszechnie stosowaną (międzynarodową) 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;</p> <p>2) postać, w jakiej lek, środek spożywczy specjalnego przeznaczenia żywieniowego,</p>	<p><b><u>Art. 96a ust. 1 pkt 4 Pr. farm.</u></b></p> <p>4) dane dotyczące przepisanego produktu leczniczego, środka spożywczego specjalnego przeznaczenia żywieniowego lub wyrobu medycznego:</p> <p>a) nazwę powszechnie stosowaną (międzynarodową) lub nazwę handlową produktu leczniczego albo rodzajową lub handlową nazwę środka spożywczego specjalnego przeznaczenia żywieniowego lub wyrobu medycznego lub ich nazwę skróconą, która w jednoznaczny sposób pozwala określić przepisany produkt leczniczy, środek spożywczy specjalnego przeznaczenia żywieniowego lub wyrób medyczny,</p> <p>b) postać, w jakiej produkt leczniczy, środek spożywczy specjalnego przeznaczenia żywieniowego lub wyrób</p>

	<p>wyrób medyczny ma być wydany, jeżeli występuje w obrocie w więcej niż jednej postaci;</p> <p>3) dawkę leku, środka spożywczego specjalnego przeznaczenia żywieniowego, wyrobu medycznego, jeżeli lek, środek spożywczy specjalnego przeznaczenia żywieniowego, wyrób medyczny występuje w więcej niż jednej dawce;</p> <p>4) 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;</p> <p>5) <b>sposób dawkowania</b> w przypadku przepisania:</p>	<p>medyczny ma być wydany, jeżeli występuje w obrocie w więcej niż jednej postaci,</p> <p>c) dawkę produktu leczniczego, środka spożywczego specjalnego przeznaczenia żywieniowego lub wyrobu medycznego, jeżeli produkt leczniczy, środek spożywczy specjalnego przeznaczenia żywieniowego lub wyrób medyczny występuje w więcej niż jednej dawce,</p> <p>d) ilość produktu leczniczego, środka spożywczego specjalnego przeznaczenia żywieniowego lub wyrobu medycznego, a w przypadku:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- leku recepturowego - jego skład lub nazwę mieszaniny składników, która jest używana zwyczajowo w praktyce farmaceutycznej albo</li> <li>- leku aptecznego - jego nazwę zgodną z Farmakopeą Europejską lub innymi odpowiednimi farmakopeami uznawanymi w państwach członkowskich Unii Europejskiej,</li> <li>- ilość produktu leczniczego, środka spożywczego specjalnego przeznaczenia żywieniowego lub wyrobu medycznego, a w przypadku leku recepturowego - jego skład lub nazwę mieszaniny składników, która jest używana zwyczajowo w praktyce farmaceutycznej, leku aptecznego</li> <li>- jego nazwę zgodną z Farmakopeą Europejską lub innymi odpowiednimi farmakopeami uznawanymi w państwach członkowskich Unii Europejskiej. Ilość produktu leczniczego, leku recepturowego, leku aptecznego, środka spożywczego specjalnego przeznaczenia żywieniowego lub wyrobu medycznego oraz surowca farmaceutycznego przeznaczonego do sporządzenia leku recepturowego, określa się cyframi arabskimi lub słownie, a ilość surowca farmaceutycznego przeznaczonego do sporządzenia leku recepturowego będącego środkiem obojętnym, przeznaczonym do nadania odpowiedniej postaci produktu</li> </ul>
--	---	---

- a) ilości leku, środka spożywczego specjalnego przeznaczenia żywieniowego, wyrobu medycznego, określonej w § 8 ust. 1 pkt 3,
- b) leku gotowego dopuszczonego do obrotu na terytorium Rzeczypospolitej Polskiej, który zawiera w swoim składzie środek odurzający, substancję psychotropową w rozumieniu ustawy o przeciwdziałaniu narkomanii,
- c) leku recepturowego zawierającego w swoim składzie środek odurzający, substancję psychotropową w rozumieniu ustawy o przeciwdziałaniu narkomanii lub substancję zaliczoną do wykazu A substancji bardzo silnie działających określoną w Farmakopei Polskiej;

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

- a) jeżeli lek, środek spożywczy specjalnego przeznaczenia żywieniowego, wyrób medyczny występuje w wykazie refundowanych leków, środków spożywczych specjalnego przeznaczenia żywieniowego, wyrobów medycznych w jednej odpłatności, osoba uprawniona nie wpisuje tej odpłatności,
- b) jeżeli lek, środek spożywczy specjalnego przeznaczenia żywieniowego, wyrób medyczny występuje w wykazie refundowanych leków, środków spożywczych specjalnego przeznaczenia żywieniowego, wyrobów medycznych w więcej niż jednej odpłatności, osoba uprawniona:
  - wpisuje symbol "P" w przypadku przepisywania tego leku, środka spożywczego specjalnego przeznaczenia żywieniowego, wyrobu medycznego za najniższą odpłatnością wynikającą z wykazu,
  - nie wpisuje poziomu odpłatności w przypadku przepisywania tego leku, środka spożywczego specjalnego przeznaczenia żywieniowego, wyrobu medycznego za najwyższą odpłatnością

lecniczego, można również określić wyrazami "ilość odpowiednia", "quantum satis" lub "q.s.",

e) **sposób dawkowania** produktu leczniczego albo sposób stosowania w przypadku wyrobów medycznych lub środków spożywczych specjalnego przeznaczenia żywieniowego;

**Art. 96a ust. 8 pkt 7, 8, 9 i 10 Pr. farm.**

**7) odpłatność produktu leczniczego, środka spożywczego specjalnego przeznaczenia żywieniowego lub wyrobu medycznego, określoną w następujący sposób:**

- a) jeżeli produkt leczniczy, środek spożywczy specjalnego przeznaczenia żywieniowego, wyrób medyczny występuje w wykazie, o którym mowa w art. 37 ustawy z dnia 12 maja 2011 r. o refundacji leków, środków spożywczych specjalnego przeznaczenia żywieniowego oraz wyrobów medycznych, w jednej odpłatności, osoba wystawiająca receptę może nie wpisać tej odpłatności,
- b) jeżeli produkt leczniczy, środek spożywczy specjalnego przeznaczenia żywieniowego, wyrób medyczny występuje w wykazie, o którym mowa w art. 37 ustawy z dnia 12 maja 2011 r. o refundacji leków, środków spożywczych specjalnego przeznaczenia żywieniowego oraz wyrobów medycznych, w więcej niż jednej odpłatności, osoba wystawiająca receptę:

wynikającą z wykazu,  
– wpisuje odpłatność określoną w wykazie refundowanych leków, środków spożywczych specjalnego przeznaczenia żywieniowego, wyrobów medycznych, w przypadkach innych niż wskazane w tiret pierwsze i drugie,  
c) jeżeli lek, środek spożywczy specjalnego przeznaczenia żywieniowego, wyrób medyczny jest przepisywany poza zakresem refundacji, osoba uprawniona wpisuje symbol "X";

**7) odpłatność, o której mowa w pkt 6, może także być określona w następujący sposób:**

- a) B lub równoważne - dla leku, środka spożywczego specjalnego przeznaczenia żywieniowego, wyrobu medycznego wydawanego bezpłatnie,
- b) R lub równoważne - dla leku, środka spożywczego specjalnego przeznaczenia żywieniowego, wyrobu medycznego wydawanego za odpłatnością ryczałtową,
- c) 30% - dla leku, środka spożywczego specjalnego przeznaczenia żywieniowego, wyrobu medycznego wydawanego za odpłatnością 30% limitu finansowania,
- d) 50% - dla leku, środka spożywczego specjalnego przeznaczenia żywieniowego, wyrobu medycznego wydawanego za odpłatnością 50% limitu finansowania,
- e) 100% - dla leku, środka spożywczego

– wpisuje symbol "P" w przypadku przepisywania tego produktu leczniczego, środka spożywczego specjalnego przeznaczenia żywieniowego, wyrobu medycznego za najniższą odpłatnością wynikającą z wykazu, o którym mowa w art. 37 ustawy z dnia 12 maja 2011 r. o refundacji leków, środków spożywczych specjalnego przeznaczenia żywieniowego oraz wyrobów medycznych,  
– może nie wpisać poziomu odpłatności w przypadku przepisywania tego produktu leczniczego, środka spożywczego specjalnego przeznaczenia żywieniowego lub wyrobu medycznego za najwyższą odpłatnością wynikającą z wykazu, o którym mowa w art. 37 ustawy z dnia 12 maja 2011 r. o refundacji leków, środków spożywczych specjalnego przeznaczenia żywieniowego oraz wyrobów medycznych,  
– wpisuje odpłatność określoną w wykazie, o którym mowa w art. 37 ust. 1 i 4 ustawy z dnia 12 maja 2011 r. o refundacji leków, środków spożywczych specjalnego przeznaczenia żywieniowego oraz wyrobów medycznych, w przypadkach innych niż wskazane w tiret pierwsze i drugie;

**8) jeżeli produkt leczniczy, środek spożywczy specjalnego przeznaczenia żywieniowego lub wyrób medyczny jest przepisywany poza zakresem refundacji, osoba wystawiająca receptę wpisuje symbol "X" albo 100%;**

**9) odpłatność, o której mowa w pkt 7, może także być określona w następujący sposób:**

- a) B lub równoważne - dla produktu leczniczego, środka spożywczego specjalnego przeznaczenia żywieniowego, wyrobu medycznego wydawanego bezpłatnie,
- b) R lub równoważne - dla produktu leczniczego, środka spożywczego specjalnego przeznaczenia

	<p>specjalnego przeznaczenia żywieniowego, wyrobu medycznego wydawanego poza zakresem refundacji.</p> <p><b>2. Oznaczenia, o których mowa w ust. 1 pkt 6 i 7, nie są wymagane w przypadku recept wystawianych dla pacjentów posiadających uprawnienie określone w pkt 5 załącznika nr 1 do rozporządzenia, oraz dla leków i środków spożywczych specjalnego przeznaczenia żywieniowego sprowadzanych z zagranicy dla pacjenta na zasadach określonych w art. 4 ustawy - Prawo farmaceutyczne albo w art. 29a ustawy z dnia 25 sierpnia 2006 r. o bezpieczeństwie żywności i żywienia (Dz. U. z 2017 r. poz. 149 i 60).</b></p>	<p>żywieniowego, wyrobu medycznego wydawanego za odpłatnością ryczałtową,</p> <p>c) 30% - dla produktu leczniczego, środka spożywczego specjalnego przeznaczenia żywieniowego, wyrobu medycznego wydawanego za odpłatnością 30% limitu finansowania,</p> <p>d) 50% - dla produktu leczniczego, środka spożywczego specjalnego przeznaczenia żywieniowego, wyrobu medycznego wydawanego za odpłatnością 50% limitu finansowania;</p> <p><b>10) oznaczenia, o których mowa w pkt 7-9, nie są wymagane w przypadku recept wystawianych dla pacjentów posiadających uprawnienie, o którym mowa w art. 46 ustawy z dnia 27 sierpnia 2004 r. o świadczeniach opieki zdrowotnej finansowanych ze środków publicznych oraz w przypadku recept na leki i środki spożywcze specjalnego przeznaczenia żywieniowego sprowadzane z zagranicy dla pacjenta, na podstawie art. 4 albo art. 29a ustawy z dnia 25 sierpnia 2006 r. o bezpieczeństwie żywności i żywienia.</b></p>
<p><b>Adnotacje "Cito" lub inne równoważne</b></p>	<p><b>§ 7 ust. 3.</b></p> <p>3. Na recepcie, poza danymi dotyczącymi przepisanych leków, środków spożywczych specjalnego przeznaczenia żywieniowego, wyrobów medycznych, można dodatkowo zamieścić:</p> <ol style="list-style-type: none"> <li>1) polecenie pilnej realizacji przez zamieszczenie adnotacji "Cito" lub innej równoważnej;</li> <li>2) 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.</li> </ol>	<p><b>Art. 96a ust. 1d Pr. farm.</b></p> <p>1d. <sup>37</sup> Na recepcie, poza danymi dotyczącymi przepisanych produktów leczniczych, środków spożywczych specjalnego przeznaczenia żywieniowego lub wyrobów medycznych, można dodatkowo zamieścić:</p> <ol style="list-style-type: none"> <li>1) polecenie pilnej realizacji recepty przez zamieszczenie adnotacji "cito" lub innej równoważnej;</li> <li>2) zastrzeżenie o konieczności wydania pacjentowi wyłącznie określonego produktu leczniczego, środka spożywczego specjalnego przeznaczenia żywieniowego lub wyrobu medycznego przez zamieszczenie adnotacji "nie zamieniać" lub "NZ" przy pozycji produktu leczniczego, środka spożywczego specjalnego przeznaczenia żywieniowego lub wyrobu medycznego, którego zastrzeżenie to dotyczy.</li> </ol>
<p><b>Sposób określania ilości leku, leku</b></p>	<p><b>§ 7.</b></p> <p>Ilość leku, leku recepturowego, środka</p>	<p><b>Art. 96a ust. 1 pkt 4 lit. d Pr. farm.</b></p> <p>d) ilość produktu leczniczego, środka</p>

<p><b>recepturowego, środka spożywczego specjalnego przeznaczenia żywieniowego, wyrobu medycznego oraz surowca farmaceutycznego</b></p>	<p>spożywczego specjalnego przeznaczenia żywieniowego, wyrobu medycznego oraz surowca farmaceutycznego przeznaczonego do sporządzenia leku recepturowego określa się cyframi arabskimi lub słownie, a ilość surowca farmaceutycznego przeznaczonego do sporządzenia leku recepturowego będącego środkiem obojętnym, przeznaczonym do nadania odpowiedniej postaci leku, można również określić wyrazami "ilość odpowiednia", "quantum satis" lub "q.s."</p>	<p>spożywczego specjalnego przeznaczenia żywieniowego lub wyrobu medycznego, a w przypadku:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>– leku recepturowego - jego skład lub nazwę mieszaniny składników, która jest używana zwyczajowo w praktyce farmaceutycznej albo</li> <li>– leku aptecznego - jego nazwę zgodną z Farmakopeą Europejską lub innymi odpowiednimi farmakopeami uznawanymi w państwach członkowskich Unii Europejskiej,</li> <li>– ilość produktu leczniczego, środka spożywczego specjalnego przeznaczenia żywieniowego lub wyrobu medycznego, a w przypadku leku recepturowego - jego skład lub nazwę mieszaniny składników, która jest używana zwyczajowo w praktyce farmaceutycznej, leku aptecznego</li> <li>– jego nazwę zgodną z Farmakopeą Europejską lub innymi odpowiednimi farmakopeami uznawanymi w państwach członkowskich Unii Europejskiej. <b>Ilość produktu leczniczego, leku recepturowego, leku aptecznego, środka spożywczego specjalnego przeznaczenia żywieniowego lub wyrobu medycznego oraz surowca farmaceutycznego przeznaczonego do sporządzenia leku recepturowego, określa się cyframi arabskimi lub słownie, a ilość surowca farmaceutycznego przeznaczonego do sporządzenia leku recepturowego będącego środkiem obojętnym, przeznaczonym do nadania odpowiedniej postaci produktu leczniczego, można również określić wyrazami "ilość odpowiednia", "quantum satis" lub "q.s.",</b></li> </ul>
<p><b>Ilość leku, którą osoba wystawiająca receptę może maksymalnie, jednorazowo przepisać dla jednego pacjenta</b></p>	<p><b>§ 8.</b></p> <p>1. Osoba wystawiająca receptę może przepisać dla jednego pacjenta jednorazowo maksymalnie:</p> <p>1) <b>bez podawania na receptę sposobu dawkowania</b>, z zastrzeżeniem § 6 ust. 1 pkt 5 lit. b i c:</p> <p>a) ilość leku, środka spożywczego specjalnego przeznaczenia żywieniowego, wyrobu medycznego odpowiadającą dwóm najmniejszym opakowaniom:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>– tego leku, środka spożywczego specjalnego przeznaczenia żywieniowego, wyrobu medycznego określonych w wykazie refundowanych leków, środków spożywczych specjalnego przeznaczenia żywieniowego, wyrobów medycznych - w</li> </ul>	<p><b>Art. 96a ust. 2 pkt 1 i 2 Pr. farm.</b></p> <p>2. Lekarz, lekarz dentyista, felczer, starszy felczer może przepisać dla jednego pacjenta jednorazowo maksymalnie:</p> <p>1) ilość produktu leczniczego, środka spożywczego specjalnego przeznaczenia żywieniowego, wyrobu medycznego niezbędną pacjentowi do 360-dniowego okresu stosowania wyliczonego na podstawie określonego na receptcie sposobu dawkowania, przy czym ilość produktu leczniczego na jednej receptcie nie może przekraczać ilości niezbędnej do 120-dniowego stosowania;</p>

	<p>przypadku recept na refundowane leki, środki spożywcze specjalnego przeznaczenia żywieniowego, wyroby medyczne, wymienione w tym wykazie, – tego leku dla leku dopuszczonego do obrotu na terytorium Rzeczypospolitej Polskiej - w przypadku recept na leki niepodlegające refundacji wystawionych dla pacjentów posiadających uprawnienie określone w pkt 5 załącznika nr 1 do rozporządzenia,</p> <p>b) 100 sztuk strzykawek do insuliny wraz z igłami, c) 100 sztuk pasków diagnostycznych;</p> <p>2) ilość środka antykoncepcyjnego niezbędną do 6-miesięcznego stosowania;</p> <p>3) podając na recepcie sposób dawkowania - ilość leku, środka spożywczego specjalnego przeznaczenia żywieniowego, wyrobu medycznego niezbędną pacjentowi do maksymalnie 120-dniowego okresu stosowania wyliczonego na podstawie określonego na recepcie sposobu dawkowania.</p>	<p>2)<sup>39</sup> (uchylony);</p>
<p><b>Podwójna ilość leku recepturowego,</b></p>	<p><b>§ 8.</b></p> <p>2. Na jednej recepcie można przepisać <b>podwójną ilość leku recepturowego</b>, ustaloną na podstawie przepisów określających leki, które mogą być traktowane jako surowce farmaceutyczne stosowane przy sporządzeniu leków recepturowych.</p> <p>2a. W przypadku recept, o których mowa w ust. 2, na maści, kremy, mazidla, pasty albo żele do stosowania na skórę, można przepisać dziesięciokrotną ilość leku recepturowego, ustaloną na podstawie przepisów określających leki, które mogą być traktowane jako surowce farmaceutyczne stosowane przy sporządzeniu leków recepturowych.</p>	<p><b>Art. 96a ust. 2 pkt 3 Pr. farm.</b></p> <p>2. Lekarz, lekarz dentyista, felczer, starszy felczer może przepisać dla jednego pacjenta jednorazowo maksymalnie:</p> <p>3) podwójną ilość leku recepturowego, ustaloną zgodnie z przepisami wydanymi na podstawie art. 6 ust. 10 ustawy z dnia 12 maja 2011 r. o refundacji leków, środków spożywczych specjalnego przeznaczenia żywieniowego oraz wyrobów medycznych określającymi produkty lecznicze, które mogą być traktowane jako surowce farmaceutyczne stosowane przy sporządzeniu leków recepturowych, z zastrzeżeniem że w przypadku produktów leczniczych w postaci mazideł, maści, kremów, żeli, past do stosowania na skórę można przepisać dziesięciokrotną ilość leku recepturowego, ustaloną na podstawie tych przepisów; jednorazowo może być wystawionych do 16 takich recept niezbędnych pacjentowi do maksymalnie łącznie 120-dniowego okresu stosowania.</p>
<p><b>Recepta na</b></p>	<p><b>§ 8 ust. 3</b></p>	<p><b>Art. 96a ust. 3-5 Pr. farm.</b></p>

<p><b>następujące po sobie okresy</b></p>	<p>3. Osoba uprawniona może wystawić:</p> <ol style="list-style-type: none"> <li>1) do 12 recept na następujące po sobie okresy stosowania nieprzekraczające łącznie 360 dni stosowania, z zastrzeżeniem, że na jednej recepcie nie można przepisać leku, środka spożywczego specjalnego przeznaczenia żywieniowego, wyrobu medycznego na więcej niż 120 dni stosowania;</li> <li>2) w przypadku recept na środki antykoncepcyjne - do 6 recept na następujące po sobie okresy stosowania nieprzekraczające łącznie 6-miesięcznego stosowania;</li> <li>3) w przypadku recept, o których mowa w ust. 2a - do 16 recept niezbędnych pacjentowi do maksymalnie łącznie 120-dniowego okresu stosowania.</li> </ol>	<ol style="list-style-type: none"> <li>3. Lekarz, lekarz dentyista, felczer, starszy felczer może wystawić do 12 recept na następujące po sobie okresy stosowania nieprzekraczające łącznie 360 dni; nie dotyczy to produktu leczniczego sprowadzonego w trybie art. 4.</li> <li>4. Pielęgniarka i położna może przepisać dla jednego pacjenta jednorazowo maksymalnie: <ol style="list-style-type: none"> <li>1) ilość produktu leczniczego, środka spożywczego specjalnego przeznaczenia żywieniowego, lub wyrobu medycznego niezbędną pacjentowi do 120-dniowego okresu stosowania wyliczonego na podstawie określonego na recepcie sposobu dawkowania;</li> <li>2) ilość produktu leczniczego antykoncepcyjnego przeznaczoną do 60-dniowego stosowania - wyłącznie w ramach kontynuacji zlecenia lekarskiego.</li> </ol> </li> <li>5. Pielęgniarka i położna może wystawić do 4 recept na następujące po sobie okresy stosowania nieprzekraczające łącznie 120 dni.</li> </ol>
<p><b>Odpis recepty</b></p>	<p><b>§ 8 ust. 4</b></p> <p>4. Jeżeli recepta została wystawiona na leki posiadające kategorię dostępności "Rp" i "Rpz", z wyłączeniem substancji należących do wykazu A - substancje bardzo silnie działające, określonych w Farmakopei Polskiej, zawierających 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, farmaceuta może wystawić odpis recepty, który jest realizowany za pełną odpłatnością wyłącznie w aptece, w której został sporządzony. Odpis recepty zawiera:</p> <ol style="list-style-type: none"> <li>1) co najmniej adres apteki w formie nadruku lub pieczęci;</li> <li>2) dane pacjenta, o których mowa w § 3 ust. 1 pkt 2 lit. a-c;</li> <li>3) nazwę leku, który ma być wydany;</li> <li>4) postać farmaceutyczną;</li> <li>5) dawkę;</li> <li>6) ilość leku, będącą różnicą między ilością przepisaną na recepcie i wydaną w aptece;</li> <li>7) sposób użycia, jeżeli na oryginale recepty zawarta była taka informacja;</li> <li>8) imię i nazwisko osoby uprawnionej;</li> <li>9) termin realizacji;</li> <li>10) datę wystawienia i numer ewidencyjny</li> </ol>	<p><b>Art. 96a ust. 6 Pr. farm.</b></p> <p>6. Farmaceuta może wystawić odpis recepty wystawionej w postaci papierowej, który jest realizowany za pełną odpłatnością, wyłącznie w aptece, w której został sporządzony w terminie odpowiadającym terminowi realizacji recepty. Odpis recepty zawiera:</p> <ol style="list-style-type: none"> <li>1) numer odpisu;</li> <li>2) dane, o których mowa w ust. 1;</li> <li>3) ilość produktu leczniczego lub produktów leczniczych przepisanych na recepcie, będącą różnicą między ilością przepisaną przez osobę wystawiającą receptę i wydaną w aptece;</li> <li>4) datę wystawienia odpisu i numer ewidencyjny recepty, której dotyczy odpis, nadany przez aptekę.</li> </ol>

	<p>recepty, której dotyczy odpis, nadany przez aptekę;</p> <p>11) imię i nazwisko farmaceuty sporządzającego odpis recepty, w formie nadruku lub pieczęci;</p> <p>12) podpis farmaceuty sporządzającego odpis recepty.</p> <p>5. Odpis recepty realizuje się w terminie odpowiadającym terminowi realizacji recepty.</p>	
<b>Wzór recepty</b>	<p><b>§ 9.</b></p> <p>1. Wzór recepty, o której mowa w § 3 ust. 1, określa załącznik nr 6 do rozporządzenia, a wzór recepty na lek posiadający kategorię dostępności "Rpw" określa załącznik nr 7 do rozporządzenia.</p> <p>2. Wymiary recept, o których mowa w ust. 1, nie mogą być mniejsze niż 200 mm długości i 90 mm szerokości. Recepty na leki posiadające kategorię dostępności "Rpw" są wystawiane na druku w kolorze białym</p>	<p><b>§ 6 rozp. z 13 kwietnia 2018 r.</b></p> <p>1. Wymiary recept w postaci papierowej nie mogą być mniejsze niż 200 mm długości i 90 mm szerokości.</p> <p>2. Wzór recepty w postaci papierowej określa załącznik nr 6 do rozporządzenia, a wzór recepty w postaci papierowej na produkt leczniczy posiadający kategorię dostępności "Rpw" określa załącznik nr 7 do rozporządzenia.</p>
<b>Przydział zakresów liczb będących unikalnymi numerami identyfikującymi recepty.</b>	<p><b>§ 9 ust. 3.</b></p> <p>3. Oddział wojewódzki Funduszu, na wniosek osoby uprawnionej albo świadczeniodawcy, o którym mowa w § 3 ust. 1 pkt 1, przydziela im zakresy liczb będących unikalnymi numerami identyfikującymi recepty. Świadczeniodawca przydziela wykonującym u niego zawód osobom uprawnionym, o których mowa w art. 2 pkt 14 <i>lit. a</i> <sup>9</sup> ustawy o refundacji, zakresy liczb będących unikalnymi numerami identyfikującymi recepty.</p>	<p><b>§ 5 ust. 2 i 4 rozp. z 13 kwietnia 2018 r.</b></p> <p>2. Oddział wojewódzki Funduszu, na wniosek osoby uprawnionej albo świadczeniodawcy, przydziela im zakresy liczb będących unikalnymi numerami identyfikującymi recepty. Świadczeniodawca otrzymuje zakresy liczb będących unikalnymi numerami identyfikującymi recepty, przydzielone dla wykonujących u niego zawód osób uprawnionych.</p> <p>4. Osoba uprawniona albo świadczeniodawca może złożyć do oddziału wojewódzkiego Funduszu wniosek, o którym mowa w ust. 2, za pośrednictwem podmiotu zajmującego się drukiem recept.</p>
<b>Zaopatrywanie w druki recept we własnym zakresie</b>	<p><b>§ 9 ust. 3.</b></p> <p>4. Po uzyskaniu zakresów liczb będących unikalnymi numerami identyfikującymi recepty, osoby uprawnione albo świadczeniodawcy, o którym mowa w § 3 ust. 1 pkt 1, zaopatrują się w druki recept we własnym zakresie. Możliwy jest również wydruk recepty w trakcie jej wystawiania.</p>	<p><b>§ 5 ust. 3 rozp. z 13 kwietnia 2018 r.</b></p> <p>3. Po uzyskaniu zakresów liczb będących unikalnymi numerami identyfikującymi recepty w postaci papierowej osoby uprawnione albo świadczeniodawcy zaopatrują się w druki recept w postaci papierowej we własnym zakresie. Możliwy jest również wydruk recepty w trakcie jej wystawiania.</p>
	<p><b>§ 9 ust. 5.</b></p> <p>5. Oddział wojewódzki Funduszu może zawierać z</p>	

	<p>podmiotami zajmującymi się drukiem recept umowy określające sposób i warunki przydzielania, za pośrednictwem tych podmiotów, zakresów liczb będących unikalnymi numerami identyfikującymi recepty; zawarte umowy nie ograniczają prawa osoby uprawnionej albo świadczeniodawcy, o którym mowa w § 3 ust. 1 pkt 1, do otrzymywania zakresów liczb będących unikalnymi numerami identyfikującymi recepty bezpośrednio w oddziale wojewódzkim Funduszu. Przepis ust. 3 zdanie drugie stosuje się.</p> <p>6. W przypadku, o którym mowa w ust. 5, osoba uprawniona albo świadczeniodawca, o którym mowa w § 3 ust. 1 pkt 1, składa do oddziału wojewódzkiego Funduszu wniosek, o którym mowa w ust. 3, za pośrednictwem podmiotu zajmującego się drukiem recept.</p>	
<p><b>Wykorzystywanie druków recept lub zakresów liczb.</b></p>	<p><b>§ 9 ust. 7.</b></p> <p>7. Druki recept lub zakresy liczb, przydzielone zgodnie z ust. 3 lub 5, są wykorzystywane wyłącznie przez osoby uprawnione, którym te druki lub zakresy liczb zostały przydzielone przez oddział wojewódzki Funduszu lub świadczeniodawcę, o którym mowa w § 3 ust. 1 pkt 1. Zakresy liczb będące unikalnymi numerami identyfikującymi recepty mogą być wykorzystane tylko raz.</p>	<p><b>§ 5 ust. 3 rozp. z 13 kwietnia 2018 r.</b></p> <p>5. Druki recept lub zakresy liczb, przydzielone zgodnie z ust. 2, są wykorzystywane wyłącznie przez osoby uprawnione, którym te druki lub zakresy liczb zostały przydzielone przez oddział wojewódzki Funduszu lub świadczeniodawcę. Zakresy liczb będące unikalnymi numerami identyfikującymi recepty mogą być wykorzystane tylko raz.</p>
	<p><b>§ 9 ust. 8.</b></p> <p>8. Zakresy liczb będące unikalnymi numerami identyfikującymi recepty mogą być również przydzielane przez oddział wojewódzki Funduszu osobie uprawnionej albo świadczeniodawcy, o którym mowa w § 3 ust. 1 pkt 1, na podstawie przedstawionej przez świadczeniobiorcę karty ubezpieczenia zdrowotnego lub innego dokumentu elektronicznego potwierdzającego ubezpieczenie. Wydruk recepty wraz z unikalnym numerem identyfikującym receptę oraz danymi, o których mowa w § 3 ust. 1 pkt 2 lit. a, b, d, f i g oraz pkt 3, następuje u osoby uprawnionej albo u świadczeniodawcy, o którym mowa w § 3 ust. 1 pkt 1.</p>	<p><b>§ 5 ust. 6 rozp. z 13 kwietnia 2018 r.</b></p> <p>6. Zakresy liczb będące unikalnymi numerami identyfikującymi recepty w postaci papierowej mogą być również przydzielane przez oddział wojewódzki Funduszu osobie uprawnionej albo świadczeniodawcy na podstawie przedstawionej przez świadczeniobiorcę karty ubezpieczenia zdrowotnego albo innego dokumentu elektronicznego potwierdzającego ubezpieczenie. Wydruk recepty wraz z unikalnym numerem identyfikującym receptę oraz danymi, o których mowa w art. 96a ust. 1 pkt 1 lit. a i b, ust. 8 pkt 2, 3 i 5 ustawy - Prawo farmaceutyczne, identyfikatorem, o którym mowa w art. 17c ust. 2 ustawy o SIOZ oraz w art. 96a ust. 8 pkt 1b ustawy - Prawo farmaceutyczne, następuje u osoby uprawnionej albo u świadczeniodawcy.</p>
	<p><b>§ 9 ust. 9-11.</b></p> <p>9. W przypadku osoby wystawiającej receptę, która nie jest osobą uprawnioną, zakresy liczb będące unikalnymi numerami identyfikującymi</p>	

	<p>recepty wydaje Wojewódzki Inspektor Farmaceutyczny właściwy ze względu na adres zamieszkania osoby wystawiającej receptę.</p> <p>10. Wojewódzkiemu Inspektorowi Farmaceutycznemu zakresy liczb będące unikalnymi numerami identyfikującymi recepty przydziela właściwy miejscowo dyrektor oddziału wojewódzkiego Funduszu na podstawie umowy określającej sposób i warunki przydzielania tych zakresów liczb, z których dwie pierwsze cyfry przyjmują wartość 07.</p> <p>11. Zakresy liczb będące unikalnymi numerami identyfikującymi recepty na leki posiadające kategorię dostępności "Rpw" przydzielane przez dyrektora oddziału wojewódzkiego Funduszu Wojewódzkiemu Inspektorowi Farmaceutycznemu mogą być wykorzystane tylko raz.</p>	
<p><b>Leki niepodlegające refundacji posiadające kategorię dostępności "Rp",</b></p>	<p>§ 11.</p> <p>Recepta, na której przepisano wyłącznie leki niepodlegające refundacji posiadające kategorię dostępności "Rp", nie musi odpowiadać wzorowi określonymu w załączniku nr 6 do rozporządzenia.</p>	<p><b>Art. 95c. Pr. farm.</b></p> <p>Recepta w postaci papierowej, na której przepisano wyłącznie produkty lecznicze niepodlegające refundacji, posiadające kategorię dostępności "Rp" lub "Rpz", nie musi odpowiadać wzorowi recepty określonymu w przepisach wydanych na podstawie art. 96a ust. 12.</p>
<p><b>Max ilość leków na recepcie</b></p>	<p>§ 12.</p> <p>Na jednej recepcie można przepisać do pięciu leków gotowych lub środków spożywczych specjalnego przeznaczenia żywieniowego lub wyrobów medycznych albo jeden lek recepturowy.</p>	<p><b>Art. 96a ust. 9 Pr. farm.</b></p> <p>9. Na jednej recepcie w postaci papierowej przepisuje się do pięciu produktów leczniczych gotowych lub środków spożywczych specjalnego przeznaczenia żywieniowego, lub wyrobów medycznych albo jeden produkt leczniczy recepturowy, a na recepcie wystawionej w postaci elektronicznej - jeden produkt leczniczy lub środek spożywczy specjalnego przeznaczenia żywieniowego, lub wyrób medyczny. W przypadku wystawienia więcej niż jednej recepty w postaci elektronicznej, osoba wystawiająca może, w celu usprawnienia ich realizacji, połączyć te recepty w pakiet.</p>
<p><b>Realizacja recepty</b></p>	<p>§ 13.</p> <p>1. Realizacja recepty obejmuje potwierdzenie realizacji recepty, jej otaksowanie oraz wydanie</p>	<p><b>§ 7 i 2 rozp. z 13 kwietnia 2018 r.</b></p> <p>1. Realizacja recepty obejmuje jej <b>otaksowanie</b> oraz <b>wydanie przepisanych</b> na niej produktów</p>

	<p>przepisanych na niej leków, środków spożywczych specjalnego przeznaczenia żywieniowego, wyrobów medycznych przez osobę wydającą.</p> <p>2. Potwierdzenie realizacji recepty dokonywane jest na recepcie i polega na zamieszczeniu na niej:</p> <ol style="list-style-type: none"> <li>1) imienia i nazwiska osoby wydającej, w formie nadruku lub pieczęci;</li> <li>2) podpisu osoby wydającej.</li> </ol>	<p>leczniczych, środków spożywczych specjalnego przeznaczenia żywieniowego lub wyrobów medycznych.</p> <p>2. Realizacja recepty w postaci papierowej obejmuje <b><u>dodatkowo potwierdzenie realizacji</u></b> recepty polegające na zamieszczeniu na niej:</p> <ol style="list-style-type: none"> <li>1) imienia i nazwiska osoby wydającej - w formie nadruku lub pieczęci;</li> <li>2) podpisu osoby wydającej.</li> </ol>
<p><b>Otakowanie recepty</b></p>	<p><b>§ 13 ust. 3 i 4.</b></p> <p>3. Otakowanie recepty polega na czytelnym naniesieniu na recepcie lub na odrębnym dokumencie przechowywanym łącznie z receptą, której dotyczy, następujących danych dotyczących każdego z różnych opakowań wydanych leków, środków spożywczych specjalnego przeznaczenia żywieniowego, wyrobów medycznych:</p> <ol style="list-style-type: none"> <li>1) własnej nazwy leku, środka spożywczego specjalnego przeznaczenia żywieniowego, ich postaci i dawki albo rodzajowej lub handlowej nazwy wyrobu medycznego;</li> <li>2) wielkości opakowania;</li> <li>3) liczby wydanych opakowań;</li> <li>4) wartości wydanych opakowań;</li> <li>5) rodzaju odpłatności;</li> <li>6) wysokości limitu ceny dla wydanej ilości refundowanego leku, środka spożywczego specjalnego przeznaczenia żywieniowego, wyrobu medycznego;</li> <li>7) wysokości opłaty wnoszonej przez pacjenta;</li> <li>8) kwoty podlegającej refundacji;</li> <li>9) wysokość taksy laborum - jeżeli dotyczy.</li> </ol> <p>4. Na recepcie lub odrębnym dokumencie, o którym mowa w ust. 3, osoba wydająca umieszcza nazwę, adres apteki, datę, godzinę realizacji recepty i numer nadany recepcie w aptece, a jeżeli odrębny dokument, o którym mowa w ust. 3, jest dokumentem zbiorczym, zawierającym dane dotyczące wielu recept, to:</p> <ol style="list-style-type: none"> <li>1) numer nadany recepcie w aptece zamieszcza się na recepcie oraz na dokumencie zbiorczym obok danych dotyczących tej recepty;</li> <li>2) jeżeli na recepcie występuje numer recepty, na dokumencie zbiorczym zamieszcza się go obok danych dotyczących tej recepty.</li> </ol> <p><b>§ 14.</b> W przypadku realizacji recepty, na której</p>	<p><b>§ 7 ust. 3-8 rozp. z 13 kwietnia 2018 r.</b></p> <p>3. Otakowanie recepty polega na <b><u>wytworzeniu Dokumentu Realizacji Recepty</u></b> dla każdej pozycji na recepcie.</p> <p>4. W przypadku braku dostępu do systemu teleinformatycznego, o którym mowa w art. 7 ustawy o SIOZ, otakowania recepty dokonuje się przez czytelne naniesienie danych wymienionych w ust. 5 i 6 na recepcie lub na odrębnym dokumencie przechowywanym łącznie z tą receptą.</p> <p>5. <b><u>Dokument Realizacji Recepty</u></b> obejmuje następujące dane:</p> <ol style="list-style-type: none"> <li>1) postać recepty;</li> <li>2) numer Dokumentu Realizacji Recepty;</li> <li>3) unikalny numer identyfikujący receptę, jeżeli dotyczy;</li> <li>4) numer nadawany przez podmiot wytwarzający Dokument Realizacji Recepty zgodnie ze sposobem jego budowy określonym w załączniku nr 8 do rozporządzenia, jeżeli recepta nie posiada unikalnego numeru identyfikującego receptę;</li> <li>5) datę i godzinę realizacji recepty, a w przypadku leku recepturowego albo aptecznego - datę i godzinę realizacji recepty, przyjęcia recepty do wykonania tego leku oraz sporządzenia tego leku;</li> <li>6) dane osoby realizującej receptę, a w przypadku recept na lek recepturowy albo apteczny - dane osoby, która przyjmuje receptę do sporządzenia tego leku, dane osoby, która sporządza ten lek, oraz dane osoby wydającej: <ol style="list-style-type: none"> <li>a) imię i nazwisko,</li> <li>b) identyfikator, o którym mowa w art. 17c ust. 5 ustawy o SIOZ;</li> </ol> </li> <li>7) dane apteki albo punktu aptecznego, w</li> </ol>

	<p>przepisano wyłącznie leki niepodlegające refundacji, otaksowanie recepty obejmuje naniesienie danych, o których mowa w § 13 ust. 3 pkt 1-4 i 9 oraz ust. 4.</p>	<p>których jest realizowana recepta:</p> <ul style="list-style-type: none"><li>a) nazwa,</li><li>b) identyfikator apteki albo punktu aptecznego, o którym mowa w art. 17c ust. 3 pkt 2 ustawy o SIOZ,</li><li>c) adres miejsca realizacji recepty,</li><li>d) numer telefonu;</li></ul> <p>8) dane dotyczące pacjenta, o których mowa w art. 96a ust. 1 pkt 1 ustawy - Prawo farmaceutyczne;</p> <p>9) dane, o których mowa w art. 96a ust. 8 pkt 3 i 4 ustawy - Prawo farmaceutyczne, jeżeli dotyczy;</p> <p>10) dane dotyczące wydawanych produktów leczniczych, środków spożywczych specjalnego przeznaczenia żywieniowego, wyrobów medycznych oraz leków recepturowych lub leków aptecznych:</p> <ul style="list-style-type: none"><li>a) nazwa produktu leczniczego, środka spożywczego specjalnego przeznaczenia żywieniowego, ich postać, moc i dawka oraz kod EAN albo inny kod odpowiadający kodowi EAN - jeżeli nadano, albo rodzajowa lub handlowa nazwa wyrobu medycznego i kod EAN albo inny kod odpowiadający kodowi EAN - jeżeli nadano, a w przypadku leku recepturowego albo aptecznego - nazwy i ilości jego składników,</li><li>b) w przypadku produktu leczniczego - kategoria dostępności, o której mowa w art. 23a ust. 1 lub 1a ustawy - Prawo farmaceutyczne,</li><li>c) liczba wydanych opakowań,</li><li>d) wartość wydanych opakowań,</li><li>e) wysokość taksy laborum, jeżeli dotyczy;</li></ul> <p>11) informację o realizacji pozycji na receptie: "Całkowicie zrealizowana", informacja o realizacji pozycji na receptie: "Częściowo zrealizowana" albo przyjęta do realizacji;</p> <p>12) dane dotyczące podmiotu, w którym wystawiono receptę, o których mowa w art. 96a ust. 1 pkt 2 ustawy - Prawo farmaceutyczne;</p> <p>13) dane dotyczące osoby wystawiającej receptę, o których mowa w art. 96a ust. 1 pkt 3 ustawy - Prawo farmaceutyczne.</p> <p>6. W przypadku realizacji recepty, na której przepisano produkt leczniczy, środek spożywczy specjalnego przeznaczenia żywieniowego lub</p>
--	--	---

wyrób medyczny podlegający refundacji, Dokument Realizacji Recepty obejmuje także następujące dane:

1) identyfikator oddziału wojewódzkiego Funduszu albo symbol instytucji właściwej dla osób uprawnionych do świadczeń opieki zdrowotnej na podstawie przepisów o koordynacji wraz z numerem Europejskiej Karty Ubezpieczenia Zdrowotnego (EKUZ) oraz datą jej ważności;

2) kod uprawnień dodatkowych pacjenta lub identyfikator, o którym mowa w art. 96a ust. 8 pkt 4 ustawy - Prawo farmaceutyczne, oraz numer i rodzaj dokumentu potwierdzającego te uprawnienia;

3) dane związane z finansowaniem dla poszczególnych produktów leczniczych, środków spożywczych specjalnego przeznaczenia żywieniowego lub wyrobów medycznych:

a) poziomy odpłatności, o których mowa w art. 6 ust. 2 i 5 ustawy o refundacji,

b) wysokości limitu finansowania, o którym mowa w art. 15 ust. 9 ustawy o refundacji, dla wydanej ilości refundowanego produktu leczniczego, środka specjalnego przeznaczenia żywieniowego lub wyrobu medycznego,

c) wysokości opłaty uiszczanej przez pacjenta,

d) wysokości kwoty podlegającej refundacji,

e) wysokości ceny detalicznej;

4) znacznik "pro auctore", jeżeli dotyczy;

5) znacznik "pro familiae", jeżeli dotyczy;

6) znacznik wskazujący na realizację recepty wystawionej na produkt leczniczy sprowadzany z zagranicy w trybie importu docelowego zgodnie z art. 4 ust. 1 ustawy - Prawo farmaceutyczne, jeżeli dotyczy;

7) znacznik "recepta transgraniczna - UE", jeżeli dotyczy;

8) znacznik wskazujący na wydanie odpowiednika, o którym mowa w art. 2 pkt 13 ustawy o refundacji, jeżeli dotyczy;

9) kod umowy na realizację recept nadany przez oddział wojewódzki Funduszu.

7. Dokument Realizacji Recepty może obejmować następujące dane:

1) adnotacje sporządzone przez osobę

		<p>realizującą receptę, w formie opisu słownego, jeżeli wymagają tego przepisy odrębne;</p> <p>2) numer, datę wystawienia i datę ważności wydanego przez Narodowy Fundusz Zdrowia poświadczenia dotyczącego posiadania przez pacjenta uprawnień do refundacji produktów leczniczych, środków spożywczych specjalnego przeznaczenia żywieniowego lub wyrobów medycznych;</p> <p>3) dodatkowe znaczniki, o których mowa w art. 96a ust. 1d ustawy - Prawo farmaceutyczne, wprowadzone przez osobę wystawiającą receptę.</p> <p>8. Dokument Realizacji Recepty <b>jest podpisywany przy użyciu certyfikatu do uwierzytelniania danych, o którym mowa w art. 2 pkt 3 ustawy o SIOZ, i przesyłany do SIM.</b></p> <p>9. Po całkowitym zrealizowaniu wszystkich pozycji na receptce wystawionej w postaci papierowej na rewersie recepty umieszcza się adnotację o całkowitym zrealizowaniu recepty oraz datę i godzinę całkowitej realizacji recepty.</p>
<p><b>Realizacja recepty</b> <b>Pomimo uchybień</b></p>	<p><b>§ 15.</b> Osoba wydająca może zrealizować recepty zawierające dane, o których mowa w § 3, lub zamieszczone zgodnie z § 16, także w przypadku, gdy:</p> <ol style="list-style-type: none"> <li>1) rozmieszczenie tych danych nie odpowiada poszczególnym częściom wzoru recepty przeznaczonym na ich rozmieszczenie lub</li> <li>2) recepta pod względem graficznym, jej rozmiar lub kształt nie odpowiadają wzorowi recepty;</li> <li>3) adres pacjenta nie jest zgodny z numerem oddziału wojewódzkiego Funduszu.</li> </ol>	<p><b>§ 8. rozp. z 13 kwietnia 2018 r.</b> Recepta w postaci papierowej, zawierająca dane określone w art. 96a ust. 1 i 8 ustawy - Prawo farmaceutyczne, może zostać zrealizowana także w przypadku, gdy:</p> <ol style="list-style-type: none"> <li>1) umiejscowienie tych danych nie odpowiada poszczególnym częściom wzoru recepty przeznaczonym na ich rozmieszczenie;</li> <li>2) adres pacjenta nie jest zgodny z numerem oddziału wojewódzkiego Funduszu.</li> </ol>
<p><b>Na receptce nie wpisano danych, wpisano je w sposób nieczytelny, błędny lub niezgodny z rozporządzeniem.</b></p>	<p><b>§ 16 ust. 1 pkt 1.</b> 1. Jeżeli na receptce nie wpisano danych, wpisano je w sposób nieczytelny, błędny lub niezgodny z rozporządzeniem, osoba wydająca może ją zrealizować w następujących przypadkach:</p> <ol style="list-style-type: none"> <li>1) jeżeli na receptce nie wpisano, wpisano w sposób nieczytelny, błędny lub niezgodny z rozporządzeniem: <ol style="list-style-type: none"> <li>a) <b>kod uprawnień dodatkowych pacjenta</b>, z wyjątkiem kodu uprawnienia dodatkowego pacjenta określonego w pkt 11 załącznika nr 1 do rozporządzenia -</li> </ol> </li> </ol>	<p><b>§ 10 ust. 1 pkt 1-8 rozp. z 13 kwietnia 2018 r.</b> 1. Realizacja recepty w postaci papierowej, na której nie wpisano poniższych danych, wpisano je w sposób nieczytelny, błędny lub niezgodny z art. 96a ustawy - Prawo farmaceutyczne, jest dopuszczalna pod warunkiem dokonania następujących czynności:</p> <ol style="list-style-type: none"> <li>1) <b>kod uprawnień dodatkowych pacjenta</b>,</li> </ol>

	<p>osoba wydająca określa go na podstawie odpowiednich dokumentów dotyczących pacjenta przedstawionych przez osobę okazującą receptę; osoba wydająca zamieszcza go na rewersie recepty oraz składa swój podpis i zamieszcza ten kod w komunikacie elektronicznym przekazywanym do oddziału wojewódzkiego Funduszu, o którym mowa w art. 45 ust. 2 ustawy o refundacji,</p> <p>b) postać leku, środka spożywczego specjalnego przeznaczenia żywieniowego, wyrobu medycznego - osoba wydająca określa ją na podstawie posiadanej wiedzy,</p> <p>c) dawkę leku lub środka spożywczego specjalnego przeznaczenia żywieniowego - osoba wydająca przyjmuje, że jest to najmniejsza dawka dopuszczona do obrotu na terytorium Rzeczypospolitej Polskiej,</p> <p>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,</p> <p>e) numer poświadczenia, o którym mowa w art. 52 ust. 2 pkt 9 ustawy, albo numer dokumentu uprawniającego do korzystania ze świadczeń opieki zdrowotnej na podstawie przepisów o koordynacji oraz symbol państwa, w którym znajduje się zagraniczna instytucja właściwa dla osoby uprawnionej do świadczeń opieki zdrowotnej na podstawie przepisów o koordynacji - osoba wydająca ustala go</p>	<p>z wyjątkiem kodu uprawnienia dodatkowego pacjenta określonego w lp. 7 załącznika nr 1 do rozporządzenia - osoba wydająca określa go na podstawie dokumentów, o których mowa w § 14, przedstawionych przez osobę okazującą receptę; osoba wydająca zamieszcza go w Dokumencie Realizacji Recepty lub na rewersie recepty papierowej oraz zamieszcza ten kod w komunikacie elektronicznym, o którym mowa w art. 45 ust. 2 ustawy o refundacji, przekazywanym do oddziału wojewódzkiego Funduszu;</p> <p>2) postać produktu leczniczego, środka spożywczego specjalnego przeznaczenia żywieniowego lub wyrobu medycznego - osoba wydająca określa tę postać na podstawie posiadanej wiedzy;</p> <p>3) dawka produktu leczniczego lub środka spożywczego specjalnego przeznaczenia żywieniowego - osoba wydająca przyjmuje, że jest to najmniejsza dawka dopuszczona do obrotu na terytorium Rzeczypospolitej Polskiej;</p> <p>4) sposób dawkowania - osoba wydająca wydaje maksymalnie taką ilość produktu leczniczego, środka spożywczego specjalnego przeznaczenia żywieniowego lub wyrobu medycznego, która nie jest większa od ilości zawartej w dwóch najmniejszych opakowaniach określonych w wykazie dla tego produktu leczniczego, środka spożywczego specjalnego przeznaczenia żywieniowego lub wyrobu medycznego, a w przypadku produktów leczniczych, środków spożywczych specjalnego przeznaczenia żywieniowego lub wyrobów medycznych niepodlegających refundacji - ilość nie większą niż ilość zawarta w dwóch najmniejszych opakowaniach dopuszczonych do obrotu na terytorium Rzeczypospolitej Polskiej, z wyłączeniem przypadków, w których sposób dawkowania musi być wpisany zgodnie z przepisami o przeciwdziałaniu narkomanii;</p>
--	--	---

na podstawie odpowiednich dokumentów dotyczących pacjenta przedstawionych przez osobę okazującą receptę; osoba wydająca zamieszcza numer tego poświadczenia lub dokumentu na rewersie recepty oraz składa swój podpis i zamieszcza ten numer w komunikacie elektronicznym przekazywanym do oddziału wojewódzkiego Funduszu, o którym mowa w art. 45 ust. 2 ustawy o refundacji,

f) datę realizacji recepty "od dnia" - osoba wydająca przyjmuje, że wpisano znak "X",

g) wiek, w przypadku pacjenta do 18 roku życia, a wieku nie można ustalić na podstawie numeru PESEL - osoba wydająca określa wiek na podstawie innego dokumentu przedstawionego przez osobę okazującą receptę; osoba wydająca zamieszcza tę informację na rewersie recepty oraz składa swój podpis,

h) 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,

– w przypadku gdy lek, środek spożywczy specjalnego przeznaczenia żywieniowego, wyrób medyczny występuje w więcej niż 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,

5) numer EKUZ, numer poświadczenia, o którym mowa w art. 52 ust. 2 pkt 9 ustawy o świadczeniach, albo numer dokumentu uprawniającego do korzystania ze świadczeń opieki zdrowotnej na podstawie przepisów o koordynacji oraz zgodny z normą PN-ISO 3166-1:2008 symbol państwa, w którym znajduje się zagraniczna instytucja właściwa dla osoby uprawnionej do świadczeń opieki zdrowotnej na podstawie przepisów o koordynacji - osoba wydająca ustala go na podstawie odpowiednich dokumentów dotyczących pacjenta przedstawionych przez osobę okazującą receptę; osoba wydająca zamieszcza ten numer w Dokumencie Realizacji Recepty oraz w komunikacie elektronicznym, o którym mowa w art. 45 ust. 2 ustawy o refundacji, przekazywanym do oddziału wojewódzkiego Funduszu;

6) data realizacji recepty "od dnia" - osoba wydająca przyjmuje, że wpisano znak "X";

7) data urodzenia w przypadku pacjenta do 18 roku życia, jeżeli daty tej nie można ustalić - osoba wydająca określa datę urodzenia tego pacjenta na podstawie innego dokumentu przedstawionego przez osobę okazującą receptę; osoba wydająca zamieszcza tę informację w Dokumencie Realizacji Recepty lub na rewersie recepty w postaci papierowej;

**8) odpłatność:**

a) w przypadku gdy produkt leczniczy, środek spożywczy specjalnego przeznaczenia żywieniowego lub wyrób medyczny występuje w wykazie w jednej odpłatności i nie wpisano oznaczenia "X" albo "100%" - osoba wydająca wydaje ten produkt leczniczy, środek spożywczy specjalnego przeznaczenia żywieniowego lub wyrób medyczny za odpłatnością określoną w wykazie,

	<p>wyrób medyczny za najwyższą odpłatnością dla tego leku, środka spożywczego specjalnego przeznaczenia żywieniowego, wyrobu medycznego określonej w tym wykazie,</p> <p>– w przypadku gdy recepta zawiera kod uprawnienia dodatkowego pacjenta, osoba wydająca wydaje lek, środek spożywczy specjalnego przeznaczenia żywieniowego, wyrób medyczny za odpłatnością wynikającą z tego uprawnienia, chyba że zachodzą okoliczności, o których mowa w lit. a - w takim przypadku osoba wydająca wydaje lek, środek spożywczy specjalnego przeznaczenia żywieniowego, wyrób medyczny za odpłatnością wynikającą z określonego przez nią uprawnienia dodatkowego pacjenta;</p>	<p>b) w przypadku gdy produkt leczniczy, środek spożywczy specjalnego przeznaczenia żywieniowego lub wyrób medyczny występuje w wykazie w więcej niż jednej odpłatności i nie wpisano oznaczenia "X" albo "100%" - osoba wydająca wydaje produkt leczniczy, środek spożywczy specjalnego przeznaczenia żywieniowego lub wyrób medyczny za najwyższą odpłatnością dla tego produktu leczniczego, środka spożywczego specjalnego przeznaczenia żywieniowego lub wyrobu medycznego określoną w wykazie,</p> <p>c) w przypadku gdy recepta zawiera kod uprawnienia dodatkowego, osoba wydająca wydaje produkt leczniczy, środek spożywczy specjalnego przeznaczenia żywieniowego lub wyrób medyczny za odpłatnością wynikającą z tego uprawnienia; w przypadku gdy recepta zawiera kod uprawnień dodatkowych pacjenta, z wyjątkiem kodu uprawnienia dodatkowego pacjenta określonego w lp. 7 załącznika nr 1 do rozporządzenia, osoba wydająca wydaje produkt leczniczy, środek spożywczy specjalnego przeznaczenia żywieniowego lub wyrób medyczny za odpłatnością wynikającą z określonego przez nią uprawnienia dodatkowego pacjenta.</p>
<p><b>Na receptie nie wpisano danych, wpisano je w sposób nieczytelny, błędny lub niezgodny z rozporządzeniem</b></p>	<p><b>§ 16 ust. 1</b></p> <p>1. Jeżeli na receptie nie wpisano danych, wpisano je w sposób nieczytelny, błędny lub niezgodny z rozporządzeniem, osoba wydająca może ją zrealizować w następujących przypadkach:</p> <p>2) jeżeli na receptie wpisano w sposób nieczytelny lub niezgodny z rozporządzeniem:</p> <p>a) numer prawa wykonywania zawodu osoby wystawiającej receptę - osoba wydająca określa go na podstawie posiadanych danych dotyczących osoby wystawiającej receptę; osoba wydająca zamieszcza ten numer na rewersie recepty oraz składa swój podpis i zamieszcza go w komunikacie elektronicznym przekazywanym do oddziału wojewódzkiego Funduszu, o którym mowa w art. 45 ust. 2 ustawy o refundacji,</p> <p>b) dane dotyczące osoby uprawnionej albo</p>	<p><b>§ 10 ust. 2 rozp. z 13 kwietnia 2018 r.</b></p> <p>2. Recepta w postaci papierowej, na której wpisano w sposób nieczytelny lub niezgodny z art. 96a ustawy - Prawo farmaceutyczne poniższe dane, może zostać zrealizowana pod warunkiem dokonania następujących czynności:</p> <p>1) identyfikator pracownika medycznego, o którym mowa w art. 17c ust. 5 ustawy o SIOZ, oraz imię i nazwisko osoby wystawiającej receptę - osoba wydająca określa ten numer na podstawie posiadanych danych dotyczących osoby wystawiającej receptę; osoba wydająca zamieszcza ten numer w Dokumentie Realizacji Recepty lub na rewersie recepty papierowej oraz komunikacie elektronicznym przekazywanym do oddziału wojewódzkiego</p>

	<p>świadczeniodawcy, o którym mowa w § 3 ust. 1 pkt 1 - osoba wydająca określa je na podstawie posiadanych danych; osoba wydająca zamieszcza je na rewersie recepty oraz składa swój podpis i zamieszcza je w komunikacie elektronicznym przekazywanym do oddziału wojewódzkiego Funduszu, o którym mowa w art. 45 ust. 2 ustawy o refundacji;</p> <p>3) jeżeli na recepcie wpisano w sposób nieczytelny lub błędny dane pacjenta, o których mowa w § 3 ust. 1 pkt 2 lit. a, b, f i g, osoba wydająca określa je na podstawie dokumentów przedstawionych przez osobę okazującą receptę; osoba wydająca zamieszcza je na rewersie recepty oraz składa swój podpis; w przypadku danych, o których mowa w § 3 ust. 1 pkt 2 lit. f i g, osoba wydająca zamieszcza je w komunikacie elektronicznym przekazywanym do oddziału wojewódzkiego Funduszu, o którym mowa w art. 45 ust. 2 ustawy o refundacji;</p> <p>4) jeżeli na recepcie 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.</p>	<p>Funduszu, o którym mowa w art. 45 ust. 2 ustawy o refundacji;</p> <p>2) dane dotyczące osoby uprawnionej albo podmiotu - osoba wydająca określa je na podstawie posiadanych danych; osoba wydająca zamieszcza je w Dokumencie Realizacji Recepty lub na rewersie recepty papierowej oraz komunikacie elektronicznym przekazywanym do oddziału wojewódzkiego Funduszu, o którym mowa w art. 45 ust. 2 ustawy o refundacji;</p> <p>3) w przypadku braku numeru telefonu, o którym mowa w art. 96a ust. 1 pkt 3 lit. d ustawy - Prawo farmaceutyczne - osoba wydająca przyjmuje, że wystarczający jest numer telefonu zawarty w danych świadczeniodawcy;</p> <p>4) dane pacjenta, o których mowa w art. 96a ust. 1 pkt 1 ustawy - Prawo farmaceutyczne, a w przypadku danej, o której mowa w art. 96a ust. 1 pkt 1 lit. d ustawy - Prawo farmaceutyczne - również w przypadku wpisania tej danej w sposób niekompletny - osoba wydająca określa te dane na podstawie dokumentów przedstawionych przez osobę okazującą receptę; osoba wydająca zamieszcza je w Dokumencie Realizacji Recepty lub na rewersie recepty papierowej; w przypadku danych, o których mowa w art. 96a ust. 1 pkt 1 lit. c i ust. 8 pkt 1b ustawy - Prawo farmaceutyczne, osoba wydająca zamieszcza je w komunikacie elektronicznym, o którym mowa w art. 45 ust. 2 ustawy o refundacji, przekazywanym do oddziału wojewódzkiego Funduszu;</p> <p>5) jeżeli na recepcie nie wpisano ilości produktu leczniczego, środka spożywczego specjalnego przeznaczenia żywieniowego lub wyrobu medycznego:</p> <p>a) osoba wydająca przyjmuje, że jest to jedno najmniejsze opakowanie określone w wykazie, a w przypadku produktów leczniczych, środków spożywczych specjalnego przeznaczenia żywieniowego lub wyrobów medycznych niepodlegających refundacji - jedno najmniejsze opakowanie dopuszczone do obrotu lub dostępne w obrocie na terytorium Rzeczypospolitej Polskiej,</p>
--	---	---

		b) a określono sposób dawkowania i okres stosowania - osoba wydająca przyjmuje obliczoną na tej podstawie ilość, jako ilość przepisaną przez osobę wystawiającą receptę.
<b>Z liczby, wielkości opakowań, liczby jednostek dawkowania i sposobu dawkowania podanego na receptę wynikają różne ilości leku</b>	<p><b>§ 16 ust. 2</b></p> <p>2. Jeżeli z liczby, wielkości opakowań, liczby jednostek dawkowania i sposobu dawkowania podanego na receptę wynikają różne ilości leku, środka spożywczego specjalnego przeznaczenia żywieniowego, wyrobu medycznego, osoba wydająca wydaje najmniejszą z nich, jako ilość przepisaną przez osobę wystawiającą receptę.</p>	<p><b>§ 10 ust. 3 i 4 rozp. z 13 kwietnia 2018 r.</b></p> <p>3. Jeżeli z liczby, wielkości opakowań, liczby jednostek dawkowania i sposobu dawkowania podanego na receptę wynikają różne ilości produktu leczniczego, środka spożywczego specjalnego przeznaczenia żywieniowego lub wyrobu medycznego, osoba wydająca wydaje najmniejszą z nich jako ilość przepisaną przez osobę wystawiającą receptę.</p>
<b>Ilość refundowanego leku recepturowego przekracza max ilość</b>	<p><b>§ 16 ust. 3</b></p> <p>3. Jeżeli ilość refundowanego leku recepturowego przepisanego na receptę przekracza ilość, o której mowa w § 8 ust. 2 i 2a, osoba wydająca zmniejsza ilość leku recepturowego do tej ilości.</p>	<p><b>§ 10 ust. 4 rozp. z 13 kwietnia 2018 r.</b></p> <p>4. Jeżeli ilość refundowanego leku recepturowego przepisanego na receptę przekracza ilość, o której mowa w art. 96a ust. 2 pkt 3 ustawy - Prawo farmaceutyczne, osoba wydająca zmniejsza ilość wydawanego leku recepturowego do tej ilości</p>
<b>Braki na receptie</b>	<p><b>§ 16 ust. 4</b></p> <p>4. Osoba wydająca realizuje receptę, na której:</p> <ol style="list-style-type: none"> <li>1) nie wpisano lub wpisano w sposób błędny dane podmiotu drukującego, o których mowa w § 2 ust. 4;</li> <li>2) wpisano w sposób błędny lub niezgodny z rozporządzeniem adnotację na receptę wystawionej dla siebie albo dla małżonka, zstępnych lub wstępnych w linii prostej oraz dla rodzeństwa, o której mowa w § 3 ust. 3;</li> <li>3) zawarte zostały inne niż określone w rozporządzeniu informacje lub znaki niestanowiące reklamy leków, środków spożywczych specjalnego przeznaczenia żywieniowego, wyrobów medycznych.</li> </ol>	<p><b>§ 10 ust. 5 rozp. z 13 kwietnia 2018 r.</b></p> <p>5. Osoba wydająca realizuje receptę, na której:</p> <ol style="list-style-type: none"> <li>1) wpisano w sposób błędny lub niezgodny z ustawą - Prawo farmaceutyczne adnotację na receptę wystawionej dla siebie albo dla małżonka, zstępnych lub wstępnych oraz dla rodzeństwa, o której mowa w art. 95b ust. 2 pkt 2 ustawy - Prawo farmaceutyczne;</li> <li>2) zawarte zostały inne niż określone w rozporządzeniu lub w art. 96a ustawy - Prawo farmaceutyczne informacje lub znaki niestanowiące reklamy.</li> </ol>
<b>Termin realizacji recepty</b>	<p><b>§ 17.</b></p> <p>1. Termin realizacji recepty nie może przekroczyć 30 dni od daty jej wystawienia, a w przypadkach określonych w § 8 ust. 3, 30-dniowy termin realizacji jest liczony od naniesionej na receptę daty realizacji "od dnia".</p> <p>2. Termin realizacji recepty na antybiotyki w postaci preparatów do stosowania wewnętrznego i parenteralnego nie może przekroczyć 7 dni od daty jej wystawienia albo naniesionej na receptę daty</p>	<p><b>Art. 96a ust. 7 Pr. farm.</b></p> <p>7. Termin realizacji recepty nie może przekroczyć:</p> <ol style="list-style-type: none"> <li>1) 30 dni od daty jej wystawienia albo naniesionej na receptę daty realizacji "od dnia";</li> <li>2) 7 dni od daty jej wystawienia albo naniesionej na receptę daty realizacji "od dnia" dla recepty na antybiotyki w postaci</li> </ol>

	<p>realizacji "od dnia".</p> <p>3. Termin realizacji recepty na leki, środki spożywcze specjalnego przeznaczenia żywieniowego sprowadzane z zagranicy dla pacjenta na zasadach określonych w art. 4 ustawy - Prawo farmaceutyczne albo w art. 29a ustawy z dnia 25 sierpnia 2006 r. o bezpieczeństwie żywności i żywienia nie może przekroczyć 120 dni od daty jej wystawienia.</p> <p>4. Termin realizacji recepty na preparaty immunologiczne wytwarzane indywidualnie dla pacjenta nie może przekroczyć 120 dni od daty jej wystawienia.</p> <p>5. W przypadku przepisania na recepcie więcej niż jednego leku, termin realizacji recepty liczony jest indywidualnie dla każdego z nich.</p>	<p>preparatów do stosowania wewnętrznego i parenteralnego;</p> <p>3) 120 dni od daty jej wystawienia na:</p> <p>a) produkty lecznicze, środki spożywcze specjalnego przeznaczenia żywieniowego sprowadzane z zagranicy dla pacjenta na podstawie art. 4 albo art. 29a ustawy z dnia 25 sierpnia 2006 r. o bezpieczeństwie żywności i żywienia,</p> <p>b) produkty immunologiczne wytwarzane indywidualnie dla pacjenta.</p> <p><b>§ 11. rozp. z 13 kwietnia 2018 r.</b></p> <p><b>W przypadku przepisania na recepcie w postaci papierowej więcej niż jednego produktu leczniczego, środka spożywczego specjalnego przeznaczenia żywieniowego lub wyrobu medycznego termin realizacji recepty, o którym mowa w art. 96a ust. 7 ustawy - Prawo farmaceutyczne, jest <u>liczony indywidualnie dla każdego z tych produktów, środków lub wyrobów.</u></b></p>
	<p><b>§ 18.</b></p> <p>1. Refundowane leki, środki spożywcze specjalnego przeznaczenia żywieniowego, wyroby medyczne wydaje się:</p> <p>1) w pełnych opakowaniach określonych w wykazie refundowanych leków, środków spożywczych specjalnego przeznaczenia żywieniowego, wyrobów medycznych, z uwzględnieniem § 19;</p> <p>2) (uchylony);</p> <p>3) w ilości przeznaczonej do maksymalnie 120-dniowego stosowania wyliczonego na podstawie podanego na recepcie sposobu dawkowania.</p> <p>2. Jeżeli na recepcie podano sposób dawkowania, a ilość leku wydanego zgodnie z ust. 1 pkt 1 przekraczałaby ilość leku przeznaczoną do 120-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.</p>	<p><b>Nie ma takiej normy w rozporządzeniu z 13 kwietnia 2018 r. i Prawie farmaceutycznym.</b></p>
<p><b>Tzw. dzielenie</b></p>	<p><b>§ 19.</b> Jeżeli nie przyczyni się to do zmiany</p>	<p><b>Nie ma takiej normy w rozporządzeniu z 13</b></p>

<p><b>opakowań</b></p>	<p>gwarantowanej przez producenta jakości leku, a pacjent otrzyma lek oznakowany datą ważności i numerem serii w opakowaniu własnym apteki, osoba wydająca antybiotyki do stosowania wewnętrznego, lek przepisany w postaciach parenteralnych, lek posiadający kategorię dostępności "Rpw" lub leki zawierające substancje psychotropowe z grup III-P i IV-P oraz leki zawierających środki odurzające z grupy II-N określone w ustawie o przeciwdziałaniu narkomanii, dzieli ilość leku zawartą w opakowaniu, do ilości maksymalnie zbliżonej do ilości określonej na receptycie, jednak nie większej niż ilość określona przez osobę wystawiającą receptę; dzieleniu nie podlegają opakowania bezpośrednio.</p>	<p><b>kwietnia 2018 r. i Prawie farmaceutycznym. Ministerstwo Zdrowia planuje umieścić taki przepis w rozporządzeniu dotyczącym wydawania produktów leczniczych z apteki.</b></p>
<p><b>Proporcjonalna opłata ryczałtowa</b></p>	<p><b>§ 20.</b> Za refundowane leki, środki spożywcze specjalnego przeznaczenia żywieniowego, wyroby medyczne wydawane za odpłatnością ryczałtową, pobiera się wysokość dopłaty świadczeniobiorcy, o której mowa w art. 37 ust. 2 pkt 7 ustawy o refundacji, proporcjonalną do wydawanej ilości leku, środka spożywczego specjalnego przeznaczenia żywieniowego, wyrobu medycznego.</p>	<p><b>§ 12 rozp. z 13 kwietnia 2018 r.</b> Za refundowany produkt leczniczy, środek spożywczy specjalnego przeznaczenia żywieniowego lub wyrób medyczny, wydawany za odpłatnością ryczałtową, pobiera się wysokość dopłaty świadczeniobiorcy, o której mowa w art. 37 ust. 2 pkt 7 ustawy o refundacji, proporcjonalną do wydawanej ilości produktu leczniczego, środka spożywczego specjalnego przeznaczenia żywieniowego lub wyrobu medycznego.</p>
<p><b>Dokument potwierdzający prawo do świadczeń opieki zdrowotnej na podstawie przepisów o koordynacji.</b></p>	<p><b>§ 21.</b> 1. Refundowane leki, środki spożywcze specjalnego przeznaczenia żywieniowego, wyroby medyczne dla osób uprawnionych do świadczeń opieki zdrowotnej na podstawie przepisów o koordynacji <b>wydaje się po dołączeniu do recepty kopii dokumentu potwierdzającego prawo do świadczeń opieki zdrowotnej na podstawie przepisów o koordynacji.</b>  2. Jeżeli dokumentem potwierdzającym prawo do świadczeń opieki zdrowotnej na podstawie przepisów o koordynacji jest poświadczenie, o którym mowa w art. 52 ust. 1 ustawy, przepisu ust. 1 nie stosuje się.</p>	<p><b>§ 13 rozp. z 13 kwietnia 2018 r.</b> 1. W przypadku realizacji recepty w postaci papierowej, na której przepisano refundowany produkt leczniczy, środek spożywczy specjalnego przeznaczenia żywieniowego lub wyrób medyczny, wystawionej dla osoby uprawnionej do świadczeń opieki zdrowotnej na podstawie przepisów o koordynacji, ten produkt, środek lub wyrób <b>wydaje się po okazaniu dokumentu potwierdzającego prawo do świadczeń opieki zdrowotnej na podstawie przepisów o koordynacji.</b> 2. Przepisu ust. 1 nie stosuje się, jeżeli dokumentem potwierdzającym prawo do świadczeń opieki zdrowotnej na podstawie przepisów o koordynacji jest poświadczenie, o którym mowa w art. 52 ust. 1 ustawy o świadczeniach.  3. W przypadku realizacji recepty w postaci</p>

		<p>papierowej, na której przepisano refundowany produkt leczniczy, o którym mowa w art. 10 ust. 2 pkt 1 ustawy o refundacji, lub środek spożywczy specjalnego przeznaczenia żywieniowego, o którym mowa w art. 10 ust. 2 pkt 3 ustawy o refundacji, <b>ten produkt lub środek wydaje się po dołączeniu do recepty rozstrzygnięcia, o którym mowa w art. 4 ust. 1 ustawy - Prawo farmaceutyczne lub art. 29a ust. 1 ustawy o bezpieczeństwie żywności, oraz kopii decyzji, o której mowa w art. 39 ust. 1 ustawy o refundacji.</b></p> <p>4. W przypadku realizacji recepty w postaci papierowej, na której przepisano nieobjęty refundacją produkt leczniczy sprowadzany w trybie art. 4 ust. 1 ustawy - Prawo farmaceutyczne lub środek specjalnego przeznaczenia żywieniowego, o którym mowa w art. 10 ust. 2 pkt 3 ustawy o refundacji, <b>ten produkt lub środek wydaje się po dołączeniu do recepty rozstrzygnięcia, o którym mowa w art. 4 ust. 1 ustawy - Prawo farmaceutyczne lub art. 29a ust. 1 ustawy o bezpieczeństwie żywności.</b></p> <p>5. Kopię dokumentu, o którym mowa w art. 4 ust. 1 ustawy - Prawo farmaceutyczne lub art. 29a ust. 1 ustawy o bezpieczeństwie żywności, apteka składa w oddziale wojewódzkim Funduszu właściwym ze względu na adres apteki, dwa razy w miesiącu, w terminach określonych w art. 45 ust. 6 ustawy o refundacji.</p>
<p><b>Produkty lecznicze dla osób posiadających uprawnienia dodatkowe</b></p>	<p><b>§ 22.</b></p> <p>Leki dla osób, o których mowa w art. 43, art. 45, art. 46, art. 66 ust. 1 pkt 2 ustawy, wydaje się na podstawie legitymacji "Zasłużonego Honorowego Dawcy Krwi" lub legitymacji "Zasłużonego Dawcy Przeszczepu", o których mowa odpowiednio w art. 7 ust. 1 ustawy z dnia 22 sierpnia 1997 r. o publicznej służbie krwi (Dz. U. z 2017 r. poz. 1371) i art. 22 ustawy z dnia 1 lipca 2005 r. o pobieraniu, przechowywaniu i przeszczepianiu komórek, tkanek i narządów (Dz. U. z 2017 r. poz. 1000), książki inwalidy wojennego (wojskowego), o której mowa w art. 23c ust. 1 ustawy z dnia 29 maja 1974 r. o zaopatrzeniu inwalidów wojennych i wojskowych oraz ich rodzin (Dz. U. z 2016 r. poz. 871 i 2138 oraz z 2017 r. poz. 2), legitymacji osoby represjonowanej, o której mowa w art. 12</p>	<p><b>§ 14 rozp. z 13 kwietnia 2018 r.</b></p> <p>1. Produkty lecznicze dla osób posiadających uprawnienia dodatkowe wydaje się zgodnie z posiadanymi przez te osoby uprawnieniami po okazaniu następujących dokumentów:</p> <ol style="list-style-type: none"> <li>1) dokumentu potwierdzającego zatrudnienie w dniu 28 września 1997 r. lub przed tą datą w zakładach wymienionych w załączniku nr 4 do ustawy z dnia 19 czerwca 1997 r. o zakazie stosowania wyrobów zawierających azbest (Dz. U. z 2017 r. poz. 2119) - dla osób, o których mowa w art. 7a ust. 1 tej ustawy;</li> <li>2) książki inwalidy wojennego (wojskowego), o której mowa w art. 23c ust. 1 ustawy z dnia 29 maja 1974 r. o zaopatrzeniu inwalidów wojennych i</li> </ol>

	<p>ust. 5 ustawy z dnia 24 stycznia 1991 r. o kombatantach oraz niektórych osobach będących ofiarami represji wojennych i okresu powojennego (Dz. U. z 2016 r. poz. 1255 oraz z 2017 r. poz. 456 i 1386) lub innego dokumentu potwierdzającego prawo do korzystania z tych uprawnień. Osoba wydająca zamieszcza wówczas na rewersie recepty numer i rodzaj dokumentu potwierdzającego uprawnienia oraz składa swój podpis.</p>	<p>wojskowych oraz ich rodzin (Dz. U. z 2017 r. poz. 2193), legitymacji osoby represjonowanej, o której mowa w art. 12 ust. 5 ustawy z dnia 24 stycznia 1991 r. o kombatantach oraz niektórych osobach będących ofiarami represji wojennych i okresu powojennego (Dz. U. z 2018 r. poz. 276), zaświadczenia wydanego na wniosek osoby uprawnionej przez Szefa Urzędu do Spraw Kombatantów i Osób Represjonowanych, legitymacji cywilnej niewidomej ofiary działań wojennych lub zaświadczenia o prawie do renty rodzinnej wydawanego przez organ emerytalno-rentowy - dla osób, o których mowa w art. 45 i art. 46 ustawy o świadczeniach;</p> <p>3) dokumentu, o którym mowa w przepisach wydanych na podstawie art. 48 ust. 8 pkt 1 i 3 ustawy z dnia 11 września 2003 r. o służbie wojskowej żołnierzy zawodowych (Dz. U. z 2018 r. poz. 173 i 138), art. 42 ust. 2a lub art. 47b ust. 2 ustawy o świadczeniach, albo dokumentu, o którym mowa w art. 9 ust. 1 ustawy z dnia 19 sierpnia 2011 r. o weteranach działań poza granicami państwa (Dz. U. poz. 1203, z 2017 r. poz. 60 oraz z 2018 r. poz. 138) - dla pacjentów posiadających uprawnienia określone w art. 44 ustawy o świadczeniach;</p> <p>4) dokumentu, o którym mowa w przepisach wydanych na podstawie art. 48 ust. 8 pkt 1 i 3 ustawy z dnia 11 września 2003 r. o służbie wojskowej żołnierzy zawodowych, przydziału organizacyjno-mobilizacyjnego lub zaświadczenia, o których mowa w art. 161 ust. 3 ustawy z dnia 21 listopada 1967 r. o powszechnym obowiązku obrony Rzeczypospolitej Polskiej (Dz. U. z 2017 r. poz. 1430 i 2217 oraz z 2018 r. poz. 138 i 398), albo decyzji, o której mowa w art. 170 ust. 2a tej ustawy - dla pacjentów, o których mowa w art. 133, art. 134, art. 135 ust. 1, art. 161, art. 164 ust. 1, art. 170 ust. 1 i art. 206 ust. 1 ustawy z dnia 21 listopada 1967 r. o powszechnym obowiązku obrony Rzeczypospolitej Polskiej, oraz dla żołnierzy zawodowych, o których mowa w art. 24 ust. 7 pkt 2 i art. 67 ust. 3 ustawy z dnia 11 września 2003 r. o służbie wojskowej żołnierzy zawodowych;</p> <p>5) legitymacji "Zasłużonego Honorowego Dawcy Krwi" lub legitymacji "Zasłużonego</p>
--	--	--

		<p>Dawcy Przeszczepu", o których mowa odpowiednio w art. 7 ust. 1 ustawy z dnia 22 sierpnia 1997 r. o publicznej służbie krwi (Dz. U. z 2017 r. poz. 1371) i art. 22 ustawy z dnia 1 lipca 2005 r. o pobieraniu, przechowywaniu i przeszczepianiu komórek, tkanek i narządów (Dz. U. z 2017 r. poz. 1000) - dla osób, o których mowa w art. 43 ustawy o świadczeniach;</p> <p>6) innego dokumentu potwierdzającego prawo do korzystania z uprawnień dodatkowych, o których mowa w załączniku nr 1 do rozporządzenia.</p> <p>2. Produkty lecznicze dla osób nieubezpieczonych posiadających uprawnienia, o których mowa w art. 96a ust. 8 pkt 4 ustawy - Prawo farmaceutyczne, wydaje się po okazaniu dokumentu potwierdzającego posiadanie uprawnienia do świadczeń opieki zdrowotnej finansowanych ze środków publicznych.</p>
<p><b>Pozostawienie zrealizowanych recept w aptece</b></p>	<p><b>§ 23.</b></p> <p>1. Recepta po zrealizowaniu, a w przypadku sporządzenia odpisu recepty, także ten odpis, pozostają w aptece, w miejscu ich realizacji.</p> <p>2. Jeżeli recepta jest wystawiana z kopią, w aptece pozostaje jej oryginał.</p>	<p><b>§ 16. <u>Recepty wystawione w postaci elektronicznej</u> oraz <u>Dokument Realizacji Recepty</u></b> po ich przesłaniu do SIM są przechowywane w sposób zapewniający ich bezpieczeństwo i dostępność dla:</p> <ol style="list-style-type: none"> <li>1) pacjenta, dla którego receptę wystawiono;</li> <li>2) osoby wystawiającej receptę;</li> <li>3) osób, o których mowa w art. 26 ust. 1 ustawy z dnia 6 listopada 2008 r. o prawach pacjenta i Rzeczniku Praw Pacjenta (Dz. U. z 2017 r. poz. 1318 i 1524);</li> <li>4) apteki, która zrealizowała receptę;</li> <li>5) uprawnionych pracowników Narodowego Funduszu Zdrowia, jeżeli dotyczy produktu leczniczego, środka spożywczego specjalnego przeznaczenia żywieniowego lub wyrobu medycznego podlegających refundacji ze środków publicznych;</li> <li>6) organów Państwowej Inspekcji Farmaceutycznej w zakresie jej uprawnień.</li> </ol> <p><b>§ 17.</b></p> <p>1. <b>Recepty w postaci papierowej</b> po ich zrealizowaniu, a w przypadku sporządzenia odpisu recepty - także te odpisy, pozostają w aptece, w miejscu ich realizacji.</p> <p>2. Recepty wystawione w postaci papierowej oraz odpisy recept wystawione w postaci</p>

		<p>papierowej są przechowywane w aptece w sposób uporządkowany, pogrupowane według daty realizacji recepty.</p> <p>3. Recepty oraz dokumenty, o których mowa w § 13 ust. 3 i 4, przechowywane w aptece, przechowuje się w sposób zapewniający ochronę danych osobowych pacjentów oraz osób wystawiających i realizujących recepty.</p>
<p><b>Uzasadnione podejrzenie sfalszowania recepty</b></p>	<p><b>§ 24.</b></p> <p>W razie zaistnienia uzasadnionego podejrzenia sfalszowania recepty osoba wydająca odmawia jej realizacji, zatrzymuje ją i niezwłocznie powiadamia o tym fakcie wojewódzkiego inspektora farmaceutycznego i oddział wojewódzki Funduszu właściwe ze względu na adres prowadzenia apteki, oraz, o ile to możliwe, osobę uprawnioną albo świadczeniodawcę, o których mowa w § 3 ust. 1.</p>	<p><b>Art. 96a ust. 5-5c Pr. farm.</b></p> <p>5. Farmaceuta i technik farmaceutyczny mogą odmówić wydania produktu leczniczego, jeżeli:</p> <ol style="list-style-type: none"> <li>1) jego wydanie może zagrażać życiu lub zdrowiu pacjenta;</li> <li>2) w przypadku uzasadnionego podejrzenia, że produkt leczniczy może być zastosowany w celu pozamedycznym;</li> <li>3) <sup>21</sup> <b>powezną uzasadnione podejrzenie co do autentyczności recepty lub zapotrzebowania;</b></li> <li>4) zachodzi konieczność dokonania zmian składu leku recepturowego, w recepcie, do których farmaceuta albo technik farmaceutyczny nie posiada uprawnień, i nie ma możliwości porozumienia się z osobą uprawnioną do wystawiania recept;</li> <li>5) od dnia sporządzenia produktu leczniczego upłynęło co najmniej 6 dni - w przypadku leku recepturowego sporządzonego na podstawie recepty lub etykiety aptecznej;</li> <li>6) osoba, która przedstawiła receptę do realizacji, nie ukończyła 13. roku życia;</li> <li>7) zachodzi uzasadnione podejrzenie co do wieku osoby, dla której została wystawiona recepta.</li> </ol> <p>5a. <sup>22</sup> W przypadku, o którym mowa w ust. 5 pkt 3, farmaceuta lub technik farmaceutyczny zatrzymuje receptę lub zapotrzebowanie, o czym niezwłocznie powiadamia wojewódzkiego inspektora farmaceutycznego oraz, jeżeli jest to możliwe, osobę wystawiającą receptę albo podmiot wykonujący działalność leczniczą wystawiający zapotrzebowanie, a w przypadku recepty, o której mowa w art. 96a ust. 8, także oddział wojewódzki Narodowego Funduszu Zdrowia, z którym apteka ma podpisaną umowę na realizację recept.</p> <p>5b. <sup>23</sup> Farmaceuta i technik farmaceutyczny odmawia wydania produktu leczniczego, środka spożywczego specjalnego przeznaczenia</p>

		<p>żywnościowego lub wyrobu medycznego, jeżeli został on przepisany na receptę, której unikalny numer identyfikujący receptę został najpóźniej na dzień przed wydaniem tego produktu, środka lub wyrobu zablokowany i zamieszczony w prowadzonej przez Narodowy Fundusz Zdrowia ogólnopolskiej bazie numerów recept zablokowanych.</p> <p>5c. <sup>24</sup> Farmaceuta i technik farmaceutyczny mogą odmówić wydania produktu leczniczego, środka spożywczego specjalnego przeznaczenia żywieniowego lub wyrobu medycznego z apteki zakładowej lub działu farmacji szpitalnej w podmiocie leczniczym utworzonym przez Ministra Obrony Narodowej albo Ministra Sprawiedliwości, jeżeli:</p> <ol style="list-style-type: none"> <li>1) zachodzi uzasadnione podejrzenie co do autentyczności zapotrzebowania zbiorczego lub imiennego;</li> <li>2) zapotrzebowanie zbiorcze lub imienne nie zawiera danych wymienionych odpowiednio w ust. 2g lub 2h.</li> </ol>
	<p><b>§ 25.</b></p> <ol style="list-style-type: none"> <li>1. Recepta w rozumieniu art. 3 lit. k dyrektywy Parlamentu Europejskiego i Rady 2011/24/UE z dnia 9 marca 2011 r. w sprawie stosowania praw pacjentów w transgranicznej opiece zdrowotnej zawierająca dane, o których mowa w § 5a ust. 1 pkt 1-5 i pkt 7-12, a także adres udzielenia świadczenia i oznaczenie państwa członkowskiego Unii Europejskiej, jest realizowana za pełną odpłatnością.</li> <li>2. Recepta wystawiona w innym państwie niż Rzeczpospolita Polska niebędąca receptą, o której mowa w ust. 1, jest realizowana za pełną odpłatnością, jeżeli zawiera następujące dane: <ol style="list-style-type: none"> <li>1) imię lub imiona i nazwisko pacjenta;</li> <li>2) adres pacjenta;</li> <li>3) nazwę powszechnie stosowaną (międzynarodową) albo nazwę handlową;</li> <li>4) postać;</li> <li>5) dawkę (moc);</li> <li>6) ilość;</li> <li>7) datę wystawienia recepty;</li> <li>8) dane osoby wystawiającej receptę w formie nadruku lub pieczęci i podpis osoby wystawiającej receptę.</li> </ol> </li> </ol> <p><b>§ 25a.</b> Recepta transgraniczna, która nie została zrealizowana w innym niż Rzeczpospolita Polska państwie członkowskim Unii Europejskiej, może</p>	

	zostać zrealizowana na terytorium Rzeczypospolitej Polskiej za pełną odpłatnością.	
--	--	--