



Naczelna Izba Aptekarska

Warszawa, dnia 1 grudnia 2021 r.

L.dz. P - 318 / 2021

Pan

Adam NIEDZIELSKI

Minister Zdrowia

Szanowny Panie Ministrze,

W związku z napływającym do Naczelnej Izby Aptekarskiej licznymi zapytaniami od farmaceutów z aptek ogólnodostępnych w zakresie zasad realizacji recept bardzo proszę o zajęcie stanowiska w sprawie poniższych kwestii:

1) czy zdaniem Pana Ministra wskazanie na recepcie, przez osobę ją wystawiającą, zapisu sposobu dawkowania lub stosowania w formie „1 x dziennie” lub „1 x dziennie wieczorem” wypełnia definicję wynikającą z § 2 ust. 2 pkt 2 rozporządzenia Ministra Zdrowia w sprawie recept z 23.12.2020 roku, i czyni ten zapis podstawą do wyliczenia ilości leku do wydania?

2) w związku z nowelizacją, z dnia 17 czerwca 2021 roku rozporządzenia, Ministra Zdrowia w sprawie recept w zakresie § 8 ust. 1 pkt 4, czy dla każdego produktu leczniczego wyrobu medycznego i środka spożywczego specjalnego przeznaczenia żywieniowego, za wyjątkiem produktów leczniczych, o których mowa w ustawie o przeciwdziałaniu narkomanii, możliwym jest wydanie maksymalnie 2 opakowań najmniejszych z wykazu leków refundowanych lub 2 najmniejszych dostępnych w obrocie dla produktów spoza wykazu, gdy nie podano na recepcie sposobu dawkowania, wpisano go w sposób nieczytelny lub niezgodny z art. 96a ustawy Prawo Farmaceutyczne?

Należy wskazać, że w ostatnim czasie do Naczelnej Izby Aptekarskiej docierają informacje, dotyczące problemów pojawiających się w trakcie kontroli podejmowanych przez Narodowy Fundusz Zdrowia oraz odmów wypłaty refundacji z powodu niejasnego określenia sposobu dawkowania lub stosowania produktów leczniczych. Okręgowe Izby Aptekarskie wskazują na rozbieżności w interpretacji obowiązujących przepisów prawa przez przedstawicieli Narodowego Funduszu Zdrowia, podejmujących czynności kontrolne w aptekach i punktach aptecznych.

Naczelna Izba Aptekarska zwracała się już do Pana Ministra w piśmie z dnia 8 lipca 2021 r. (L.dz. P-181/2021) oraz w piśmie z dnia 18 listopada 2021 r. (L.dz. P-302/2021), z prośbą o powołanie Trójstronnego zespołu do spraw realizacji recept, w skład którego wchodziłoby przedstawiciele Ministerstwa Zdrowia, Narodowego Funduszu Zdrowia oraz Naczelnej Rady Aptekarskiej.



Naczelna Izba Aptekarska

30-lecie
Odrodzonego
Samorządu
Aptekarskiego

ul. Długa 16, 00-238 WARSZAWA
Telefon: 22 635-92-85, 22 635-06-70

<http://www.nia.org.pl> e-mail: nia@nia.org.pl

Zadaniem powołanego zespołu ekspertów powinna być zarówno interpretacja przepisów, dotyczących recept, bieżące opracowywanie pojawiających się wątpliwości związanych z realizacją recept, jak i opracowywanie niebudzących wątpliwości ogólnych wytycznych dla podmiotów wystawiających recepty, osób realizujących recepty oraz dla pacjentów.

Przedstawiając powyższe zwracam się z uprzejmą prośbą do Pana Ministra o zajęcie stanowiska w zakresie powyższych pytań, co będzie znaczącym ułatwieniem w realizacji recept i zapewni pacjentom dostęp do prowadzenia terapii i ilości leku zaordynowanej na recepcie. W przypadku braku odpowiedzi na przedmiotową korespondencję, farmaceuci, w razie wystąpienia wątpliwości co do poziomu odpłatności, przyjmą za zasadę wydawanie leku ze 100% odpłatnością.

z poważaniem

Prezes
Naczelnej Rady Aptekarskiej
Elż.
Elżbieta Piotrowska-Rutkowska

