

## Dziennik Ustaw 2020 r. poz. 2424

### Rozporządzenie Ministra Zdrowia z dnia 23 grudnia 2020 r. w sprawie recept

Data ogłoszenia: 2020-12-30

#### *Fragmenty:*

##### § 1. Rozporządzenie określa:

- 1) sposób wystawiania i realizacji recept, w tym zakres danych niezbędnych do ich realizacji i wymagania dotyczące potwierdzania realizacji recept;
- 2) sposób realizacji recepty transgranicznej w postaci elektronicznej wystawionej w innym niż Rzeczpospolita Polska państwie członkowskim Unii Europejskiej lub państwie członkowskim Europejskiego Porozumienia o Wolnym Handlu

##### § 4. 1. W przypadku recepty w postaci papierowej, na której przepisano:

- 1) co najmniej jeden produkt leczniczy, środek spożywczy specjalnego przeznaczenia żywieniowego lub wyrób medyczny, dla którego wydano decyzję o objęciu refundacją, o której mowa w ustawie o refundacji, i który ma być wydany za odpłatnością, o której mowa w art. 6 ust. 2 tej ustawy,
- 2) lek recepturowy podlegający refundacji,
- 3) produkt leczniczy o kategorii dostępności „Rpw”, o której mowa w art. 23a ust. 1 pkt 4 ustawy – Prawo farmaceutyczne,
- 4) produkt leczniczy zawierający środek odurzający lub substancję psychotropową, o których mowa w ustawie o przeciwdziałaniu narkomanii **<= od 01.07.2021r - JB**

– unikalny numer identyfikujący taką receptę przydziela dyrektor oddziału wojewódzkiego Funduszu.

(...)

##### 8. Na recepte w postaci papierowej, na której przepisano:

- 1) produkt leczniczy, środek spożywczy specjalnego przeznaczenia żywieniowego lub wyrób medyczny podlegający refundacji,
- 2) produkt leczniczy, o którym mowa w ustawie o przeciwdziałaniu narkomanii **<= od 01.07.2021r - JB**

– dane dotyczące podmiotu, w którym wystawiono receptę, dane dotyczące osoby wystawiającej receptę oraz dane dotyczące unikalnego numeru identyfikującego receptę są przedstawiane dodatkowo techniką służącą do ich automatycznego odczytu w postaci kodu kreskowego.

##### 10. W przypadku osoby wystawiającej receptę będącej lekarzem weterynarii zakresy liczb będących unikalnymi numerami identyfikującymi recepty, na których przepisany zostanie produkt leczniczy:

- 1) o kategorii dostępności „Rpw”, o której mowa w art. 23a ust. 1 pkt 4 ustawy – Prawo farmaceutyczne,
- 2) zawierający środek odurzający, substancję psychotropową, o których mowa w ustawie o przeciwdziałaniu narkomanii **<= od 01.07.2021r - JB**

– wydaje wojewódzki inspektor farmaceutyczny właściwy ze względu na adres zamieszkania tej osoby.

11. Zakresy liczb będące unikalnymi numerami identyfikującymi recepty przekazuje wojewódzkiemu inspektorowi farmaceutycznemu właściwy miejscowo dyrektor oddziału wojewódzkiego Funduszu na podstawie umowy określającej sposób i warunki przekazywania tych zakresów liczb. Dwie pierwsze cyfry z tych zakresów liczb przyjmują wartość 07.

##### § 5. 1. Realizacja recepty (...)

(...)

4. W przypadku braku dostępu do systemu teleinformatycznego, o którym mowa w art. 7 ustawy o SIOZ, otaksowania recepty dokonuje się przez czytelne naniesienie danych wymienionych w ust. 6 i 8 na recepte albo na odrębnym dokumencie przechowywanym łącznie z tą receptą. Przepisy ust. 7 i 10 stosuje się odpowiednio. Przepisu nie stosuje się do recepty transgranicznej w postaci elektronicznej, w przypadku której otaksowanie recepty oraz wydanie na podstawie tej recepty produktu leczniczego następuje po przywróceniu dostępu do systemu teleinformatycznego, o którym mowa w art. 7 ustawy o SIOZ.

(...)

##### 7. W przypadku realizacji recepty w postaci papierowej Dokument Realizacji Recepty:

- 4) zawiera informację o dacie:
  - a) wystawienia recepty,
  - b) realizacji recepty,
  - c) w przypadku leku recepturowego:
    - przyjęcia recepty do wykonania tego leku,

- sporządzenia tego leku,
- wydania tego leku;

**§ 6. 1. Recepta w postaci papierowej**, zawierająca dane określone w art. 96a ust. 1 lub 8 ustawy – Prawo farmaceutyczne, **nieodpowiadająca wzorowi recepty** określonemu w załączniku nr 6 albo 7 do rozporządzenia, **jest realizowana** w przypadku, gdy:

- 1) rozmieszczenie przestrzenne poszczególnych pól recepty nie odpowiada ich umiejscowieniu wynikającemu ze wzoru recepty,
- 2) wzajemne proporcje między wielkościami poszczególnych pól recepty odbiegają od proporcji wynikających ze wzoru recepty,
- 3) poszczególne informacje zamieszczane przez osobę wystawiającą receptę w określonych polach recepty nie mieszczą się w całości w tych polach (wykraczają poza ich obręb)  
– jeżeli spełniony jest wymóg czytelności wystawionej recepty.

**2. Osoba realizująca receptę ma prawo zrealizować receptę, której wymiary w stopniu nieznacznym różnią się od wymiarów określonych w § 3 ust. 3, pod warunkiem że spełniony jest warunek czytelności recepty.**

**3. Przepis ust. 1 nie ma zastosowania do recepty transgranicznej.**

(...)

**§ 8. 1. Realizacja recepty, na której nie wpisano** poniższych danych, wpisano je w sposób nieczytelny, błędny lub nie zgodny z art. 96a ustawy – Prawo farmaceutyczne, jest dopuszczalna pod warunkiem dokonania następujących czynności:

(...)

**4) sposób dawkowania** – osoba wydająca wydaje maksymalnie taką ilość produktu leczniczego, w tym leku recepturowego go innego niż określony w lit. b, środka spożywczego specjalnego przeznaczenia żywieniowego lub wyrobu medycznego, która nie jest większa od ilości zawartej **w dwóch najmniejszych dostępnych w obrocie opakowaniach** tego produktu, środka lub wyrobu, **określonych w wykazie** dla tego produktu, środka lub wyrobu, 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:**

- a) **przypadku**, w którym **sposób dawkowania musi być wpisany** zgodnie z ustawą o **przeciwdziałaniu narkomanii**,
- b) **leku recepturowego do stosowania zewnętrznego** na skórę, w przypadku którego realizacja recepty jest możliwa, jeżeli osoba wystawiająca określiła na tej receptce częstotliwość stosowania;

**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**

(...)

c) w przypadku gdy **recepta zawiera kod uprawnień dodatkowych** pacjenta, osoba wydająca wydaje produkt leczniczy, środek spożywczy specjalnego przeznaczenia żywieniowego lub wyrób medyczny za odpłatnością wynikającą z określonego przez nią uprawnienia dodatkowego pacjenta, w przypadku jeżeli kod uprawnienia dodatkowego występuje **w zbiegu z oznaczeniem „X” albo „100%”** dotyczącym odpłatności, osoba wydająca przyjmuje, że **oznaczenia tego nie wpisano;**

5. Jeżeli na jednej receptce wskazano **więcej niż jeden kod uprawnienia dodatkowego** pacjenta i każde z tych uprawnień może mieć zastosowanie do danego produktu leczniczego, środka spożywczego specjalnego przeznaczenia żywieniowego lub wyrobu medycznego, przepisane na tej receptce, taki produkt, środek lub wyrób wydaje się zgodnie z uprawnieniem dodatkowym wskazanym na receptce, z którego wynika **najniższa wysokość dopłaty pacjenta.**

6. **Recepta w postaci elektronicznej**, o której mowa w art. 96a ust. 7 pkt 1 ustawy – Prawo farmaceutyczne, na której **nie oznaczono terminu realizacji recepty**, **nie może być zrealizowana po upływie 30 dni** od daty jej wystawienia albo naniesionej na niej daty realizacji „od dnia”.

**§ 9. 1. Na jednej receptce w postaci papierowej nie przepisuje się produktów leczniczych**, w odniesieniu do których art. 96a ust. 7 ustawy – Prawo farmaceutyczne przewiduje **różne terminy realizacji recepty**. W przypadku recept w postaci papierowej produkty lecznicze, dla których przepis, o którym mowa w zdaniu pierwszym, przewiduje różne terminy realizacji recepty, **powinny być przepisane na oddzielnych receptach.**

2. W przypadku **przepisania na receptce w postaci papierowej, w sposób niezgodny z ust. 1**, produktów leczniczych środków spożywczych specjalnego przeznaczenia żywieniowego lub wyrobów medycznych, w odniesieniu do których art. 96a ust. 7 ustawy – Prawo farmaceutyczne przewiduje różne terminy realizacji recepty, **termin realizacji takiej recepty jest wyznaczany przez najkrótszy z terminów** realizacji dla przepisanych na niej produktów, środków lub

wyrobów.

(...)

**§ 14.2. Recepta transgraniczna jest realizowana za pełną odpłatnością**

**§ 19. 1. Do dnia 30 czerwca 2021 r. recepty mogą być realizowane na zasadach dotychczasowych**

**2. Dopuszcza się stosowanie druków recept zgodnych ze wzorem obowiązującym przed dniem wejścia w życie:**

1) niniejszego rozporządzenia,

2) **rozporządzenia Ministra Zdrowia z dnia 13 kwietnia 2018 r. w sprawie recept (Dz. U. poz. 745, z późn. zm.)**

**– jednak nie dłużej niż przez 6 miesięcy od dnia wejścia w życie niniejszego rozporządzenia.**

**§ 20. Rozporządzenie wchodzi w życie z dniem 1 stycznia 2021 r., z wyjątkiem § 4 ust. 1 pkt 4, ust. 8 pkt 2, ust. 9 pkt 2, ust. 10 pkt 2 i ust. 12 pkt 2, które wchodzi w życie z dniem 1 lipca 2021 r.**

*(Opracowanie JB)*