

# E-RECEPTA

## Realizacja recepty

Obejmuje wydanie leków, śr.spożywczych spec. przeznaczenia żywieniowego lub wyrobów medycznych i otaksowanie recepty

Otaksowanie polega na wytworzeniu Dokumentu Realizacji Recepty (DRR) dla każdej pozycji na receptce.

DRR musi zawierać wszystko co zostało opisane w Rozp. Ministra Zdrowia z 23.12.2020r w sprawie recept (dziennikustaw.gov.pl Poz.2424 §5) i zostało uaktualnione Rozporządzeniem zmieniającym z dnia 17.06.2021r.

Najczęściej ustawia to w systemie informatyk, więc trzeba sprawdzić na początku, czy są tam zawarte wszystkie potrzebne informacje.

## Dane na receptce dotyczące pacjenta

Jeżeli na receptce nie wpisano, wpisano nieczytelnie lub błędnie dane pacjenta to osoba wydająca określa te dane na podstawie dokumentu przedstawionego przez okaziciela recepty pod warunkiem, że jest prawidłowo wpisany **PESEL** lub **imię i nazwisko** pacjenta; osoba realizująca musi zamieścić określone przez siebie dane w Dokumencie Realizacji Recepty DRR (PESEL lub numer paszportu-dla obcokrajowców muszą być sprawozdane do NFZ w zestawieniu refundacyjnym)

Podst. prawna Rozp. Ministra Zdrowia z 23.12.2020r w sprawie recept dziennikustaw.gov.pl Poz.2424 §8.ust 14

Jeżeli na receptce nie wpisano, wpisano nieczytelnie lub błędnie **adres** pacjenta to osoba wydająca określa go na podstawie dokumentu przedstawionego przez okaziciela recepty lub jego oświadczenia

Podst. prawna Rozp. Ministra Zdrowia z 23.12.2020r w sprawie recept dziennikustaw.gov.pl Poz.2424 §8.ust 9

**Kod pocztowy** -osoba wydająca uznaje, że został wpisany

Podst. prawna Rozp. Ministra Zdrowia z 23.12.2020r w sprawie recept dziennikustaw.gov.pl Poz.2424 §8.ust 1. punkt 10.)

**Data urodzenia** dot. pacjentów **poniżej 18 roku życia** jeżeli nie da się ustalić, osoba wydająca określa datę na podstawie innego dokumentu przedstawionego przez osobę okazującą receptę, osoba wydająca zamieszcza tą informację w DRR

Podst. prawna Rozp. Ministra Zdrowia z 23.12.2020r w sprawie recept dziennikustaw.gov.pl Poz.2424 §8.ust 1 punkt 7.)

## Jak długo ważna jest e-recepta

Termin realizacji recepty w postaci elektronicznej nie może przekroczyć 365 dni,

Podst. prawna Rozp. Ministra Zdrowia z 23.12.2020r w sprawie recept dziennikustaw.gov.pl Poz.2424 §9.ust 3

Jeżeli nie oznaczono terminu realizacji e-recepty nie może być ona zrealizowana po upływie **30 dni** od daty jej wystawienia lub „daty realizacji od” (wyjątki opisane poniżej)

Podst. prawna Rozp. Ministra Zdrowia z 23.12.2020r w sprawie recept dziennikustaw.gov.pl Poz.2424 §8.ust 6.

Wyjątki i ważne informacje:

- e- recepty na antybiotyków do stosowania wewnętrznego lub parenteralnego – **7 dni** od daty wystawienia lub daty realizacji od dnia (nie dotyczy maści, kropli do oczu i innych zewn., nie dotyczy też chemioterapeutyków np. Biseptolu, Cipronexu itd.)

- e-recepty na preparat immunologiczny wytwarzany indywidualnie dla pacjenta – **120 dni** od daty jej wystawienia (taka informacja powinna być w CHPL)
- e-recepty na środki odurzające, substancje psychotropowe, preparaty zawierające te środki lub substancje oraz prekursory kategorii 1 – **30 dni** od daty jej wystawienia (nie ma daty realizacji od)
- e-recepty ze znacznikiem -**365 dni** (może być widoczne w części technicznej lub gdziekolwiek) – trzeba pamiętać, że po upływie pierwszych 30 dni, jeżeli pacjent nie rozpoczął realizacji trzeba odjąć ilość leku którą powinien był zużyć do momentu pierwszej realizacji na podstawie dawkowania (jeżeli nie ma wpisanego dawkowania policzanego to po 30 dniach nie można wydać nic, ponieważ nie wiadomo ile odjąć)
- e-recepty wystawione od 7 września 2019 do 31 grudnia 2019 były z automatu ważne 365 dni (podstawy prawne Art 96a ust 7 Prawo farmaceutyczne, Komunikat Ministra Zdrowia z dnia 28 listopada 2019 r, par.11 ust. 2 Rozporządzenia Ministra Zdrowia z dnia 18 kwietnia 2018 r. w sprawie recept ) informacja dla osób, które sprawdzają recepty z tamtego czasu

## Ile można wydać leku na e-receptę?

- e-recepta ważna 30 dni - jednorazowo można wydać na 180 dni wg podanego dawkowania (nie więcej niż przepisano), ale można wydać „z górką” np. przepisany Euthyrox 50mg 200 tabl D.S. 1x1 można wydać 200szt, bo zabraknie do 180dni kuracji, jeżeli wydalibyśmy 150szt, ale np. Spironol 25mg 2op po 100 tabl przy dawkowaniu 1x1 można wydać tylko 180 tabl, ponieważ najmniejsze op. jest po 20szt; -wydawanie z górką dotyczy tylko e-recept, dokładnie w ustawie brzmi to tak:  
*jednorazowo pacjent może otrzymać maksymalnie ilość produktu leczniczego, środka spożywczego specjalnego przeznaczenia żywieniowego lub wyrobu medycznego niezbędną pacjentowi do 180-dniowego okresu stosowania wyliczonego na podstawie określonego na receptcie sposobu dawkowania – przy czym w przypadku produktu leczniczego, środka spożywczego specjalnego przeznaczenia żywieniowego lub wyrobu medycznego, wydawanego w opakowaniach, których wielkość uniemożliwia wydanie go w ilości niezbędnej do stosowania przez wyliczony okres, dopuszcza się wydanie go w ilości przekraczającej tę ilość, jednak nie więcej niż o jedno najmniejsze opakowanie.*

Dz.U.2020.0.944 t.j. - Ustawa z dnia 6 września 2001 r. - Prawo farmaceutyczne Art 96a punkt 7a

\*nie określono po jakim czasie można wydać leki na kolejne 180dni (więc po chwili raczej można przy kolejnej realizacji)

- e-recepta ważna 365 dni - jednorazowo na 180 dni wg podanego dawkowania (nie więcej niż przepisano) ALE z uwzględnieniem odjęcia ilości dawek, które przepadły przed pierwszą realizacją po upływie pierwszych 30dni (np. Amaryl 4mg 2op D.S. 1X1 po upływie pierwszych 30dni można już wydać tylko 1 op, nawet jeśli minęło 59 dni) Trzeba pamiętać, że odejmujemy tylko okres przed pierwszą realizacją. Jeżeli minęło 30 dni od daty wystawienia recepty lub daty realizacji od i nie ma dawkowania wówczas nie wolno nam wydać nic, ponieważ nie da się obliczyć ile odjąć.  
(<http://dziennikustaw.gov.pl/DU/2019/499/1>) (<http://dziennikustaw.gov.pl/DU/2018/745/1>)

- e-recepty na leki psychotropowe na **180 dni (musi być suma subst.czynnej wyrażona sumarycznie** np. 60mg lub ilość jednostek dawkowania oraz wielkość dawki) oraz dawkowanie jeżeli przepisano więcej niż 2 najmniejsze opakowania

Rozp.Ministra Zdrowiaz dnia 22 listopada 2019r. Poz. 2301

§6 punkt 1 OBWIESZCZENIA MINISTRA ZDROWIA z dnia 20 stycznia 2021 r. §7 tego obwieszczenia mówi, że musi być podane dawkowanie dla leków z grupy I N i II P czyli grupa IV P do 2 opakowań może być bez dawkowania

- leki narkotyczne max na **90dni** (**musi być dawkowanie+ilość substancji czynnej wyrażona sumarycznie** np. 60mg lub ilość jednostek dawkowania oraz wielkość dawki)

Rozp. Ministra Zdrowia z dnia 22 listopada 2019r. Poz. 2301

**ale**

Jeżeli ze wskazanego przez osobę wystawiającą receptę sposobu dawkowania nie można obliczyć sumarycznej ilości przepisanych środków odurzających lub substancji psychotropowych, osoba wydająca przyjmuje, że są to dwa najmniejsze opakowania określone w wykazie, a w przypadku leków niepodlegających refundacji – dwa najmniejsze opakowania dopuszczone do obrotu w Polsce

czyli dawkowanie musi być, ale nie musi być mierzalne

podst.prawna Rozp. Ministra Zdrowia z dnia 6 września 2006r w sprawie w sprawie środków odurzających, substancji psychotropowych, prekursorów kategorii 1 i preparatów zawierających te środki lub substancje §7 punkt 4 uaktualnione przez **OBWIESZCZENIE MINISTRA ZDROWIA z dnia 20 stycznia 2021 r. §7 punkt 4**

- **leku refundowanego bez podanego dawkowania** można wydać do 2 najmniejszych opakowań występujących w wykazie leków refundowanych, (za wyjątkiem leków objętych ustawą o p/działaniu narkomanii -tu dawkowanie jest konieczne, produktu leczniczego w tym leku recepturowego do użytku zewnętrznego na skórę i pasków diagnostycznych gdzie wystarczy podać częstotliwość, ale musi być wpisana nawet przy 1op

Podst. prawna Rozp. Ministra Zdrowia z 17.06.2021r zmieniające rozporządzenie w sprawie recept dziennikustaw.gov.pl Poz 1114 §1.punkt 3

- **leku pełnopłatnego bez dawkowania** można wydać do 2 najmniejszych opakowań leku dostępnego w obrocie w Polsce (za wyjątkiem leków objętych ustawą o p/działaniu narkomanii czyli grupa I-N i II-P-tu dawkowanie jest konieczne)

Podst. prawna Rozp. Ministra Zdrowia z 17.06.2021r zmieniające rozporządzenie w sprawie recept dziennikustaw.gov.pl Poz 1114 §1.punkt 1

- **Jeżeli nie wskazano ilości** do wydania to osoba wydająca przyjmuje, że jest to 1 najmniejsze opakowanie określone w wykazie, a w przypadku pełnopłatnych -1 najmniejsze opakowanie dostępne w obrocie

Podst. prawna Rozp. Ministra Zdrowia z 23.12.2020r w sprawie recept dziennikustaw.gov.pl Poz.2424 §8.ust 2 punkt 1. lit a)

- **Jeżeli nie wskazano ilości** do wydania ale określono sposób dawkowania i okres stosowania osoba wydająca przyjmuje obliczoną na tej podstawie ilość jako ilość przepisana

Podst. prawna Rozp. Ministra Zdrowia z 23.12.2020r w sprawie recept dziennikustaw.gov.pl Poz.2424 §8.ust 2 punkt 1. lit b)

- **Jeżeli nie wskazano ilości** leku recepturowego osoba wydająca przyjmuje, że jest to 1 ryczałt

Podst. prawna Rozp. Ministra Zdrowia z 23.12.2020r w sprawie recept dziennikustaw.gov.pl Poz.2424 §8.ust 2 punkt 1. lit b)

- **Jeżeli z liczby, wielkości opakowań, liczby jednostek dawkowania i sposobu dawkowania podanego na receptce wynikają różne ilości** to osoba wydająca wydaje najmniejszą z nich.

Podst. prawna Rozp. Ministra Zdrowia z 23.12.2020r w sprawie recept dziennikustaw.gov.pl Poz.2424 §8.ust 3)

## Dawkowanie

Przez dawkowanie rozumie się informację o liczbie jednostek dawkowania i częstotliwości ich stosowania.

Podst. prawna Rozp. Ministra Zdrowia z 17.06.2021r zmieniające rozporządzenie w sprawie recept dziennikustaw.gov.pl Poz 1114 §1.punkt 1

## Postać leku, dawka -jeżeli nie są określone

**postać produktu leczniczego** -osoba wydająca określa tę postać na podstawie posiadanej wiedzy;

Podst. prawna Rozp. Ministra Zdrowia z 23.12.2020r w sprawie recept [dziennikustaw.gov.pl](http://dziennikustaw.gov.pl) Poz.2424 §8.ust 1 punkt 2.)

**dawka** – osoba wydająca przyjmuje, że jest to najmniejsza dawka dopuszczona do obrotu na terytorium Rzeczypospolitej Polskiej;

Podst. prawna Rozp. Ministra Zdrowia z 23.12.2020r w sprawie recept [dziennikustaw.gov.pl](http://dziennikustaw.gov.pl) Poz.2424 §8.ust 1 punkt 3.)

Dopuszcza się wydanie z apteki produktu leczniczego o:

- 1) mocy niższej niż określona na recepcie, jeżeli całkowita ilość substancji czynnej zawartej w wydawanym produkcie leczniczym odpowiada całkowitej ilości substancji czynnej zawartej w produkcie leczniczym zapisanym na recepcie;
- 2) postaci innej niż określona na recepcie, pod warunkiem, że nie wpłynie to na bezpieczeństwo lub skuteczność stosowania produktu leczniczego.

Wydanie produktu leczniczego w sposób określony powyżej jest możliwe jedynie po uzyskaniu zgody osoby odbierającej produkt leczniczy.

(Art 96a Prawo Farmaceutyczne, ROZPORZĄDZENIE MINISTRA ZDROWIA z dnia 12 października 2018r. w sprawie zapotrzebowań)

### **Dopuszcza się dzielenie opakowań następujących produktów leczniczych:**

- 1) antybiotyki do stosowania wewnętrznego,
  - 2) w postaci przeznaczonej do podawania pozajelitowego,
  - 3) w postaci do podawania wziewnego,
  - 4) posiadających kategorię dostępności „Rpw”,
  - 5) zawierających substancje psychotropowe z grup III-P i IV-P lub środki odurzające z grupy II-N, określone w ustawie z dnia 29 lipca 2005r. o przeciwdziałaniu narkomanii  
– jeżeli nie przyczyni się to do zmiany gwarantowanej przez producenta jakości produktu leczniczego, a każde wydane opakowanie bezpośrednio jest oznakowane datą ważności i numerem serii, w opakowaniu własnym apteki, do którego dołącza się ulotkę lub jej kopię.
4. Osoba wydająca produkt leczniczy dzieli zawartość opakowania do ilości maksymalnie zbliżonej, ale nie większej niż jest określona na recepcie.  
Dzieleniu, o którym mowa w ust.3, nie podlega opakowanie bezpośrednio. (Czyli nie tniemy blistrów)

(Podstawa prawna ROZPORZĄDZENIE MINISTRA ZDROWIA z dnia 12 października 2018r. w sprawie zapotrzebowań)

### **Odpłatność**

Jeżeli nie jest określona, a lek jest refundowany – to osoba wydająca wydaje lek za najwyższą odpłatnością określoną w wykazie refundacyjnym

Podst. prawna Rozp. Ministra Zdrowia z 23.12.2020r w sprawie recept [dziennikustaw.gov.pl](http://dziennikustaw.gov.pl) Poz.2424 §8.ust 1 punkt 8 a,b.)

Jeżeli EAN leku jest błędny w części technicznej przy jednoczesnym prawidłowym oznaczeniu na e-recepcie innych elementów w tym odpłatności, nazwy i wielkości opakowania z odpłatnością zaordynowaną przez lekarza wówczas możliwa jest realizacja takiej recepty zgodnie z oznaczeniem  
podstawa prawna: **Komunikat Ministerstwa Zdrowia z dnia 28.11.2019**

Symbol „P” wpisany przy danej pozycji nakazuje wydać lek z najniższą odpłatnością z wykazu leków refundowanych

Jeżeli recepta zawiera kod uprawnień dodatkowych to osoba wydająca wydaje zgodnie z odpłatnością wynikającą z określonego przez nią uprawnienia dodatkowego  
Podst. prawna Rozp. Ministra Zdrowia z 23.12.2020r w sprawie recept [dziennikustaw.gov.pl](http://dziennikustaw.gov.pl) Poz.2424 §8.ust 1 punkt 8 lit c.)

Jeżeli na receptce dla IB lub WE jest zaznaczona odpłatność 100% przy danym leku to IB i WE jest dla nas ważniejsze i wydajemy bezpłatnie, ponieważ zgodnie z ustawą pacjentowi z upr IB i WE leki Rp i Rpz należą się bezdyskusyjnie bezpłatnie.

*Podst. prawna Rozp. Ministra Zdrowia z 17.06.2021r zmieniające rozporządzenie w sprawie recept [dziennikustaw.gov.pl](http://dziennikustaw.gov.pl) Poz 1114 §1.punkt 3 b.)*

Jeżeli na receptce dla ZK przy odpłatności leku jest X lub 100% a lek jest refundowany to należy wydać pełnopłatnie, ale jeżeli jest z wymienionych poniżej to wydajemy na zniżkę

Podst. prawna Rozp. Ministra Zdrowia z 17.06.2021r zmieniające rozporządzenie w sprawie recept [dziennikustaw.gov.pl](http://dziennikustaw.gov.pl) Poz 1114 §1.punkt 3 b.)

*Listę leków dla ZK określa Rozporządzenie Ministra Zdrowia z dnia 4 maja 2021r.zmieniające rozporządzenie w sprawie wykazu leków dla świadczeniobiorcyposiadającego tytuł „Zasłużonego Honorowego Dawcy Krwi” lub „Zasłużonego Dawcy Pszeszczepu”*

Preparaty zawierające żelazo:

1 Rp Ferrosi sulfas + Acidum ascorbicum **Sorbifer durules** Tabletki o przedłużonym uwalnianiu 100 mg 60 mg 50 tabl. 05909990864553

2 Rp Ferrosi sulfas **Tardyferon** Tabletki o przedłużonym uwalnianiu 80 mg 30 tabl. 05909990325818

3 Rp Ferrosi sulfas + Acidum folicum **Tardyferon- Fol** Tabletki o przedłużonym uwalnianiu 80 mg 0,35 mg 30 tabl. 05909990668816

4 OTC Ferrosi gluconas **Ascofer** Tabletki drażowane 200 mg 50 tabl. 05909990325313

5 Rp Ferri proteinatosuccinas **Feroplex** Roztwór doustny 40 mg/15 ml 20 fiol. 15 ml 05909990609994

Preparat zawierający witaminę B:

6 OTC Calcii pantothenas Riboflavinum (Vitaminum B2) Thiamini nitras Nicotinamidum (Vitaminum PP) Pyridoxini hydrochloridum (Vitaminum B6) **Vitaminum B compositum** Tabletki drażowane Złożony 50 tabl. 05909990104840

Preparaty zawierające kwas foliowy:

7 Rp Acidum folicum **Acidum folicum Richter** Tabletki 5 mg 30 tabl. 05909990109210

8 Rp Acidum folicum **Acidum folicum Richter** Tabletki 15 mg 30 tabl. 05909990109319

9 Rp Acidum folicum **Acidum folicum Hasco** Tabletki 5 mg 30 tabl. 05909991027216

10 Rp Acidum folicum **Acidum folicum Hasco** Tabletki 15 mg 30 tabl. 05909991027315

11 Rp Acidum folicum **Folacid** Tabletki 5 mg 30 tabl. 05909990960811

12 Rp Acidum folicum **Folacid** Tabletki 15 mg 30 tabl. 05909990960910

## Recepty wypisane w Polsce dla obcokrajowców lub Polaków ubezpieczonych za granicą:

Jeżeli nie wpisano, wpisano nieczytelnie lub błędnie

**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;

Realizując receptę trzeba pamiętać o zrobieniu kopii lub skanu karty EKUZ, żeby móc go przesłać do NFZ

Podst. prawna Rozp. Ministra Zdrowia z 23.12.2020r w sprawie recept [dziennikustaw.gov.pl](http://dziennikustaw.gov.pl) Poz.2424 §8.ust 1 punkt 5.)

### Uprawnienia dodatkowe

Kod uprawnień dodatkowych pacjenta, z wyjątkiem kodów **S,C,WP,WE** – osoba wydająca określa na podstawie dokumentów, o których mowa w § 12, przedstawionych przez osobę okazującą receptę; osoba wydająca zamieszcza go w Dokumencie Realizacji Recepty oraz zamieszcza ten kod w komunikacie elektronicznym, o którym mowa w art. 45 ust. 2 ustawy o refundacji, przekazywanym do oddziału wojewódzkiego Funduszu;

Czyli można uzupełnić i **trzeba zweryfikować dokument uprawniający ZK, AZ, IB, IW, PO**

Podst. prawna Rozp. Ministra Zdrowia z 23.12.2020r w sprawie recept [dziennikustaw.gov.pl](http://dziennikustaw.gov.pl) Poz.2424 §8.ust 1 punkt 1.)

Nie można uzupełnić a trzeba zweryfikować WE i WP

Dokładny opis uprawnień i książeczek w zakładce Uprawnienia dodatkowe

Jeżeli na jednej receptce wskazano więcej niż jeden kod uprawnienia dodatkowego pacjenta i każde z tych uprawnień może mieć zastosowanie do danego produktu, przepisanego na tej receptce, taki produkt, wydaje się zgodnie z uprawnieniem dodatkowym wskazanym na receptce, z którego wynika najniższa wysokość dopłaty pacjenta.

Podst. prawna Rozp. Ministra Zdrowia z 23.12.2020r w sprawie recept [dziennikustaw.gov.pl](http://dziennikustaw.gov.pl) Poz.2424 §8.ust 5.)

### E-RECEPTY NARKOTYCZNE RPW

-ważne **30 dni** od daty wystawienia (nie może być daty realizacji od-jeżeli jest uznajemy że nie ma)

-można wydać do **90 dni** stosowania

-musi być **suma** ilości środka odurzającego podana **sumarycznie** (np. 1200mg) lub ilość jednostek dawkowania oraz wielkość dawki

-musi być **dawkowanie**

-każdy przychód i rozchód leków narkotycznych musi być odnotowany w książce narkotycznej (papierowej lub elektronicznej)