

Było	Jest od 20.07	Uwagi i komentarz
<p>§ 8. 1. Realizacja recepty, 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> <p>2) postać produktu leczniczego, środka spożywczego specjalnego przeznaczenia żywieniowego lub wyrobu medycznego – osoba wydająca określa tę postać na podstawie posiadanej wiedzy;</p>	<p>§ 8. 1. Realizacja recepty, 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> <p>2) postać <b>lub postać jednostki dawkowania</b> produktu leczniczego, środka spożywczego specjalnego przeznaczenia żywieniowego lub wyrobu medycznego – osoba wydająca określa tę postać na podstawie posiadanej wiedzy;</p>	<p>Zmiana precyzująca pozwalająca na określenie przez osobę realizującą receptę na podstawie własnej wiedzy nie tylko samej postaci leku przy jej błędnym określeniu na recepcie ale także na określenie jakie jednostki dawkowania zostały użyte przez osobę wystawiającą receptę jeżeli nie są one jednoznaczne. Należy pamiętać że w sytuacji gdy postać czy też postać jednostki dawkowania określana jest na podstawie swojej wiedzy warto umieścić stosowną adnotację w DRR.</p> <p><u>Przykłady dawkowania:</u>  1x1 OL – możliwa interpretacja 1 raz dziennie 1 kropla do lewego oka.  Krople do nosa – 2x1 – możliwa interpretacja 2x dziennie po 1 kropli/dawce do każdego otworu nosowego  2x1d – możliwa interpretacja 2x 1 dawka</p>
<p>4) sposób dawkowania (a w przypadku wyrobów medycznych i środków spożywczych specjalnego przeznaczenia żywieniowego – sposób stosowania) – osoba wydająca wydaje maksymalnie taką ilość produktu leczniczego, środka spożywczego specjalnego przeznaczenia żywieniowego lub wyrobu medycznego, która:</p> <p>a) w przypadku gdy ten produkt leczniczy, środek spożywczy specjalnego przeznaczenia żywieniowego lub wyrób medyczny podlega refundacji – nie jest większa od ilości zawartej w <u>dwóch</u> najmniejszych opakowaniach tego produktu, środka lub wyrobu, określonych w wykazie dla tego produktu, środka lub wyrobu, a w przypadku leku</p>	<p>4) sposób dawkowania (a w przypadku wyrobów medycznych i środków spożywczych specjalnego przeznaczenia żywieniowego – sposób stosowania) – osoba wydająca wydaje ilość produktu leczniczego, środka spożywczego specjalnego przeznaczenia żywieniowego lub wyrobu medycznego, która nie jest większa od ilości zawartej w <b><u>czterech najmniejszych opakowaniach określonych w wykazie</u></b> – w przypadku produktu, środka lub wyrobu podlegającego refundacji, albo w <b><u>czterech najmniejszych opakowaniach dostępnych w obrocie</u></b> na terytorium Rzeczypospolitej Polskiej – w przypadku pozostałych produktów, wyrobów lub środków, a w przypadku <u>leku</u></p>	<p>Zmiana zwiększająca ilość możliwą do wydania w przypadku błędnego/nieprecyzyjnego dawkowania – <u>zamiast obecnych 2 opakowań można wydać 4 op:</u></p> <ul style="list-style-type: none"> <li>• Najmniejsze refundowane – dla leków, WM czy ŚSPŻ podlegających refundacji</li> <li>• Najmniejsze dostępne w obrocie – dla pozostałych</li> </ul> <p>Pamiętać należy że w przypadku <u>leków robionych</u> nadal wydajemy maksymalnie <u>podwójną ilość</u></p> <p>Bez zmian pozostaje również wymóg gdzie dla grupy I-N i II-P bezwzględnie musi być podane poprawne dawkowanie w schemacie ilość x częstotliwość</p> <p>W przypadku leków grupy III-P i IV-P zgodnie z rozporządzeniem w sprawie środków odurzających i substancji psychotropowych w przypadku braku lub nieprawidłowego dawkowania wydać możemy</p>

<p>recepturowego maksymalnie podwójną ilość leku, o której mowa w przepisach wydanych na podstawie art. 6 ust. 10 ustawy o refundacji, b) w przypadku gdy ten produkt leczniczy, środek spożywczy specjalnego przeznaczenia żywieniowego lub wyrób medyczny nie podlega refundacji – jest nie większa niż ilość zawarta w <u>dwóch</u> najmniejszych opakowaniach dostępnych w obrocie na terytorium Rzeczypospolitej Polskiej – z wyłączeniem:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>– przypadku, w którym sposób dawkowania musi być wpisany zgodnie z ustawą o przeciwdziałaniu narkomanii,</li> <li>– produktu leczniczego, w tym leku recepturowego do stosowania zewnętrznego na skórę, w przypadku którego realizacja recepty jest możliwa, jeżeli osoba wystawiająca określiła na tej receptce częstotliwość stosowania,</li> <li>– wyrobu medycznego do diagnostyki in vitro, dla którego realizacja recepty jest możliwa, jeżeli osoba wystawiająca określiła na tej receptce częstotliwość stosowania;</li> </ul>	<p><u>recepturowego – maksymalnie podwójną</u> ilość tego leku, o której mowa w przepisach wydanych na podstawie art. 6 ust. 10 ustawy o refundacji; zasady te nie mają zastosowania do recepty, na której przepisano produkt leczniczy zawierający w swoim składzie środek odurzający lub substancję psychotropową, w stosunku do których sposób dawkowania musi być wpisany na receptce zgodnie z przepisami o przeciwdziałaniu narkomanii – w przypadku niespełnienia tego wymogu, na podstawie tak wystawionej recepty nie może zostać wydana jakakolwiek ilość produktu leczniczego zawierającego ten środek lub substancję;”,</p> <p>po pkt 4 dodaje się pkt 4a w brzmieniu:  „4a) jeżeli na receptce przepisano produkt leczniczy do stosowania zewnętrznego na skórę lub wyrób medyczny do diagnostyki in vitro, w ilości większej niż 4 najmniejsze opakowania, o których mowa w pkt 4, albo lek recepturowy do stosowania zewnętrznego na skórę w ilości większej niż podwójna ilość tego leku, osoba wydająca może wydać całą ilość przepisaną na receptce mimo nieokreślenia sposobu jego dawkowania, pod warunkiem określenia na tej receptce częstotliwości stosowania tego produktu lub wyrobu;</p>	<p>maksymalnie 2 opakowania dostępne w obrocie.</p> <p>Podobnie bez zmian dla leków do stosowania zew na skórę oraz wyrobów medycznych do diagnostyki in vitro – wydanie ilości większej niż 4 najmniejsze opakowania (a dla leków robionych podwójny ryczał*) możliwe jest gdy dawkowanie przyjmuje postać samej częstotliwości.  * w przypadku recept na maści, kremy, mazidla, pasty albo żele do stosowania na skórę, można przepisać dziesięciokrotną ilość leku recepturowego</p> <p>UWAGA – dotyczy to tylko leków do stosowania na skórę a nie np. wyrobów medycznych jak plastry na rany lub innych jak np. systemy transdermalne.</p> <p><u>Przykłady:</u></p> <p>Paski do glukometrów 4 op – możemy wydać 4 op bez podanego dawkowania korzystając z zasady ogólnej  Paski do glukometrów 6 op – 3 razy dziennie – możemy wydać gdyż podana jest częstotliwość  Paski do glukometrów 6 op – możemy wydać maksymalnie 4 op gdyż nie została wskazana nawet częstotliwość.</p>
<p>§ 8 3. Jeżeli z liczby, wielkości opakowań, liczby jednostek dawkowania i sposobu dawkowania podanego na receptce</p>	<p>§ 8 3. Jeżeli z liczby, wielkości opakowań, liczby jednostek dawkowania i sposobu dawkowania podanego na receptce</p>	<p>Diametralna zmiana w podejściu do problematycznych recept gdzie system zaokrągla w dół okres terapii.  Obecnie należy wydać ilość mniejszą, a od 20.07 będzie</p>

<p>wynikają różne ilości produktu leczniczego, środka spożywczego specjalnego przeznaczenia żywieniowego lub wyrobu medycznego, osoba wydająca wydaje <u>najmniejszą</u> z nich jako ilość przepisaną przez osobę wystawiającą receptę</p>	<p>wynikają różne ilości produktu leczniczego, środka spożywczego specjalnego przeznaczenia żywieniowego lub wyrobu medycznego, osoba wydająca wydaje <u>największą</u> z nich jako ilość przepisaną przez osobę wystawiającą receptę</p>	<p>to ilość większa.</p> <p><u>Przykład:</u></p> <p>Rp. Neurotop retard 600 4 op. po 50 sztuk D.S. 3X dziennie 1 tabl. Okres terapii 66 dni</p> <p>Z okresu terapii wynika 198 tabletek, a przepisane jest 200 do tej pory nie można było przekroczyć ilości 198 szt. co skutkowało koniecznością ograniczenia ilości wydawanej pacjentowi, teraz po zmianie możliwe będzie wydanie ilości przepisanej czyli pełne 200 szt.</p> <p>Zasada ta działa w obie strony niezależnie, czy większa jest przepisana ilość opakowań, czy też większa ilość wynika z okresu stosowania i sposobu dawkowania.</p>
--	---	---