

RECEPTA PAPIEROWA

Obowiązujące wzory recept papierowych

1.) Wzór zgodny z Rozp. Ministra Zdrowia z dnia 30.12.2020r. Poz.2424 Załącznik nr 6

WZOR RECEPTY W POSTACI PAPIEROWEJ

Recepta	
Świadczeniodawca	
Pacjent	Uprawnienia dodatkowe
PESEL	
Rp	Odpłatność
Data wystawienia:	Dane i podpis osoby uprawnionej
Data realizacji „od dnia”:	Dane podmiotu drukującego

2.) Wzór zgodny z Rozp. Ministra Zdrowia z dnia 13.04.2018 w sprawie recept (Dz.U.poz.745 z późn,zm zał nr 6), dopuszczalny do **30.06.2021r** - czyli na tym wzorze recepty na leki refundowane mogą być realizowane jedynie, jeżeli zostały wypisane przed 1 lipca 2021r. zgodnie z datą ważności recepty.

WZOR RECEPTY W POSTACI PAPIEROWEJ

Recepta	
Świadczeniodawca	
Pacjent	Oddział NFZ
PESEL	Uprawnienia dodatkowe
Rp	Odpłatność
Data wystawienia:	Dane i podpis osoby uprawnionej
Data realizacji „od dnia”:	Dane podmiotu drukującego

Wskazówka praktyczna: na nowym wzorze recept nie jest zaznaczony refundator, więc usuwamy go przez skasowanie refundatora w systemie, na odruku pojawia się wtedy jako 00, można też

zmienić to w aktualizacji, jak się zorientujemy przy retaksacji.

Wygląd recepty

*Na recepcie na której przepisano leki refundowane lub leki o których mowa w ustawie o p/działaniu narkomanii muszą być 3 kody kreskowe

(Podst. prawna Rozp. Ministra Zdrowia z 23.12.2020r w sprawie recept dziennikustaw.gov.pl Poz.2424 §4.ust.8)

Wyjątek stanowią recepty pro autore/pro familia wystawione przez lekarza i recepty lekarskie na leki 100%, którym nie nadano numeru REGON

Podst. prawna Prawo farmaceutyczne Art 96a ust 1 pkt 2.)

*Wymiary recepty w postaci papierowej nie mogą być mniejsze niż 200 mm długości i 90 mm szerokości (Podst. prawna Rozp. Ministra Zdrowia z 23.12.2020r w sprawie recept dziennikustaw.gov.pl Poz.2424 §3.ust.3)

Osoba realizująca ma prawo zrealizować receptę, której wymiary w stopniu nieznacznym różnią się od wyżej wymienionych pod warunkiem, że spełniony jest warunek czytelności recepty

Podst. prawna Rozp. Ministra Zdrowia z 23.12.2020r w sprawie recept dziennikustaw.gov.pl Poz.2424 §6.ust.2

Jeżeli spełniony jest wymóg czytelności

-rozmieszczenie przestrzenne nie musi być zgodne ze wzorem recepty

-proporcje poszczególnych pól mogą odbiegać od wzoru

-informacje nie muszą się mieścić w całości w określonych polach(mogą wykraczać poza obręb)

Podst. prawna Rozp. Ministra Zdrowia z 23.12.2020r w sprawie recept dziennikustaw.gov.pl Poz.2424 §6.ust.1

Na jednej recepcie może być przepisane do 5 pozycji, ale lek recepturowy i lek psychotropowy czy odurzający muszą być na oddzielnych receptach .

Recepta pro autore pro familiae wystawione przez lekarzy

Na recepcie pro autore nie muszą być wpisane dane pacjenta, jeżeli są już na pieczętce lub nadruku

Podst. prawna Rozp. Ministra Zdrowia z 23.12.2020r w sprawie recept dziennikustaw.gov.pl Poz.2424 §7

Z recepty pro autore pro familiae sprawozdajemy 2 x numer statystyczny lekarza (w miejscu lekarza i w miejscu numeru REGON)

Numer recepty jest jednorazowy

*wydawany przez NFZ na leki RX (refundowane i pełnopłatne) oraz RPW

*wydawany przez Woj.Inspektora Farmaceutycznego dla weterynarzy i innych lekarzy, którzy piszą leki psychotropowe i narkotyczne na 100% numer zaczyna się od 07.... -obowiązuje od 1.07.2021 dla recept weterynaryjnych nie ma obowiązku nanoszenia numerów w postaci kodów kreskowych

(Podst. prawna Rozp. Ministra Zdrowia z 23.12.2020r w sprawie recept dziennikustaw.gov.pl Poz.2424 §4)

Dane na recepcie dotyczące pacjenta

Wszystko co na awersie recepty dot. danych pacjenta musi być naniesione w sposób czytelny, trwały i nie budzący zastrzeżeń co do autentyczności (czyli nadruk, pieczętka, ręczny zapis, ale naklejka już nie)

Podst. prawna Rozp. Ministra Zdrowia z 23.12.2020r w sprawie recept dziennikustaw.gov.pl Poz.2424 §3.ust 1

Jeżeli na recepcie 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 na rewersie recepty papierowej. (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 recepcie 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 10

Data urodzenia dot. pacjentów **poniżej 18 roku** życia jeżeli nie da się ustalić, osoba wydająca określa tą datę na podstawie innego dokumentu i zapisuje na rewersie recepty papierowej

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

Dane dotyczące świadczeniodawcy

Gdzie została wystawiona recepta -informacje muszą być

- 1.Podmiot wykonujący działalność leczniczą – nazwa albo firma, łącznie z nazwą jednostki organizacyjnej (najczęściej przychodnia, szpital, gabinet prywatny) lub osoba wystawiającej receptę pro auctore albo receptę pro familiae – imię i nazwisko lub podmiot prowadzący aptekę – nazwa albo firma, łącznie z nazwą i adresem apteki
2. Adres miejsca udzielania świadczenia zdrowotnego albo usługi farmaceutycznej (nazwa miejscowości, kod pocztowy, ulica, numer domu, numer lokalu, jeżeli zostały nadane)
3. Numer telefonu
4. REGON, jeśli dotyczy (nie musi być na recepcie pro auctore/pro familia)

Podst. prawna Prawo farmaceutyczne Art 96a ust 1 pkt 2.)

Realizacja recepty, na której nie wpisano powyższych danych, wpisano je w sposób nieczytelny, błędny lub niezgodny z art. 96a ustawy – Prawo farmaceutyczne, jest dopuszczalna pod warunkiem, że osoba wydająca określa je na podstawie posiadanych danych i zamieszcza je w Dokumentie Realizacji Recepty lub na rewersie recepty papierowej oraz komunikacie elektronicznym przekazywanym do oddziału wojewódzkiego Funduszu

Podst. prawna Rozp. Ministra Zdrowia z 23.12.2020r w sprawie recept dziennikustaw.gov.pl Poz.2424 §8.ust 1 punkt 13.)

Realizacja recepty

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

Recepta papierowa dodatkowo na rewersie musi zawierać **dane osoby wydającej** w postaci odruku lub pieczęci oraz **podpis tej osoby**

(Podst. prawna Rozp. Ministra Zdrowia z 23.12.2020r w sprawie recept dziennikustaw.gov.pl Poz.2424 §5.ust.2)

Otaksowanie polega na wytworzeniu Dokumentu Realizacji Recepty (DRR)

DRR musi zawierać wszystko co zostało opisane w Rozp. Ministra Zdrowia z 23.12.2020r w sprawie recept dziennikustaw.gov.pl Poz.2424 §5

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

Jak długo ważna jest recepta papierowa?

Recepta jest ważna **30 dni** od daty wystawienia lub od „daty realizacji od dnia” za wyjątkiem:

- recepty na antybiotyki 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.)

Ważne!!! Jeżeli na recepcie są przepisane pozycje o różnych terminach realizacji recepty, termin realizacji takiej recepty jest wyznaczany przez najkrótszy z nich. Czyli np. recepta na której jest przepisany antybiotyk i inny lek to ten inny lek też trzeba zrealizować w ciągu 7 dni.

Podst. prawna Rozp. Ministra Zdrowia z 23.12.2020r w sprawie recept dziennikustaw.gov.pl Poz.2424 §9.ust.1 i 2

- recepty na preparat immunologiczny wytwarzany indywidualnie i import docelowy – **120 dni** od daty jej wystawienia

Jeżeli „data realizacji” od jest pusta osoba wydająca przyjmuje że wpisano znak „X”

(Podst. prawna Rozp. Ministra Zdrowia z 23.12.2020r w sprawie recept dziennikustaw.gov.pl Poz.2424 §8.ust.1 pkt 6.)

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

Ile można wydać leku na receptę papierową?

- przy podanym dawkowaniu wydajemy maksymalnie na **120 dni** stosowania
- leku refundowanego bez podanego dawkowania można wydać max 2 najmniejsze opakowania z wykazu leków refundowanych, z wyjątkiem pasków do mierzenia cukru i innej diagnostyki, maści i leków recepturowych do stosowania zewnętrznego do których wymagana jest chociaż częstotliwość stosowania, ale już przy jednym opakowaniu.

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

- leku pełnopłatnego bez podanego dawkowania max 2 najmniejsze opakowania dostępne w obrocie w Polsce)

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

- leki psychotropowe max na **120 dni** (**+ilość subst.czynnej wyrażona słownie** np. sześćdziesiąt mg lub trzydzieści tabl po dwa mg) oraz dawkowanie jeżeli przepisano więcej niż 2 najmniejsze opakowania

Rozp.Ministra Zdrowia z 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 (grupa I N i II P czyli te które wpisujemy do książki narkotycznej) max na **90dni** (**musi być dawkowanie+ilość substancji czynnej wyrażona słownie** np. sześćdziesiąt mg lub trzydzieści tabl po dwa mg)

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.

•**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 przepisaną

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)

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 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 Poz.2424 §8.ust 1 punkt 3.)

Dopuszcza się wydanie z apteki produktu leczniczego o:

- 1) mocy niższej niż określona na receptce, jeżeli całkowita ilość substancji czynnej zawartej w wydawanym produkcie leczniczym odpowiada całkowitej ilości substancji czynnej zawartej w produkcie leczniczym zapisanym na receptce;
- 2) postaci innej niż określona na receptce, 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.
Osoba wydająca produkt leczniczy dzieli zawartość opakowania do ilości maksymalnie zbliżonej, ale nie większej niż jest określona na receptycie.

Dzieleniu, o którym mowa, 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 Poz.2424 §8.ust 1 punkt 8. lit a i b)

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 Poz.2424 §8.ust 1 punkt 8 lit c.)

Jeżeli na receptycie 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 Poz 1114 §1.punkt 3 b.)

Jeżeli na receptycie 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 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 proteínatosuccinas **Feroplex** Roztwór doustny 40 mg/15 ml 20 fioł. 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 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 Rozp. Ministra Zdrowia z 23.12.2020r , 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;

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

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

Nie można uzupełnić, ale trzeba zweryfikować WP i WE

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, przepisane na tej receptce, taki

produkt, wydaje się zgodnie z uprawnieniem dodatkowym wskazanym na receptcie, z którego wynika najniższa wysokość dopłaty pacjenta.

Podst. prawna Rozp. Ministra Zdrowia z 23.12.2020r w sprawie recept dziennikustaw.gov.pl Poz.2424 §8.ust 5.)

RECEPTY NARKOTYCZNE RPW

- ważne **30 dni** od daty wystawienia (nie może być daty realizacji od)
- można wydać max na **90 dni** stosowania
- musi być ilość środka odurzającego podana **słownie** (np. tysiąc dwieście mg siarczanu morfiny lub sześćdziesiąt tabletek po dwadzieścia mg)
- musi być **dawkowanie**
- każdy przychód i rozchód leków narkotycznych musi być odnotowany w książce narkotycznej (papierowej lub elektronicznej)

Wzory recept RPW

Wzór zgodny z Rozp. Ministra Zdrowia z dnia 30.12.2020r. Poz.2424 Załącznik nr 7

WZÓR RECEPTY W POSTACI PAPIEROWEJ NA PRODUKT LECZNICZY
POSIADAJĄCY KATEGORIĘ DOSTĘPNOŚCI „RPW”

Recepta	
Świadczeniodawca	
Pacjent	Uprawnienia dodatkowe
PESEL	
R.p.w	Odpłatność
Data wystawienia:	Dane i podpis lekarza
	Dane podmiotu drukującego

2.) Wzór zgodny z Rozp. Ministra Zdrowia z dnia 13.04.2018 w sprawie recept (Dz.U.poz.745 z późn,zm zał nr 6), dopuszczalny do **30.06.2021r**, realizujemy na tym druku tylko recepty wystawione do 30.06.2021r w okresie ich ważności.

WZOR RECEPTY W POSTACI PAPEROWEJ NA PRODUKT LECZNICZY POSIADAJĄCY KATEGORIĘ
DOSTĘPNOŚCI „RPW”

Recepta	
Świadczeniodawca	
Pacjent	Oddział NFZ
PESEL	Upewnienia świadczeniowe
Rpw	Odplamność
Data wystawienia:	Dane i podpis lekarza
	Dane podmiotu drukującego