

(1000)

**MINISTERSTWO ZDROWIA**

Warszawa, dnia ..... 2008-08-22

Departament  
Polityki Lekowej i Farmacji  
MZ-PLO-460-5927-52/GK/08

Naczelna Izba Aptekarska  
Ul. Długa 16  
00-238 Warszawa

NRA - WARSZAWA  
Wpłynęło dn. 22.08.08  
L. dz. 1731/2008  
Podpis *[Signature]*

*CAA - wszystkie*  
*NZA*  
*Pol. F. Apt.*  
*Biurowo Prawne*  
*Dot. rejestracji*  
*Dot. Informacji*

W załączeniu przesyłam odpowiedź na pismo Narodowego Funduszu Zdrowia z dnia 5 sierpnia 2008 r. nr NFZ/CF/DGL/DDK/2008/073/0209/W/13559, dotyczącego nasilonych kontroli obejmujących stwierdzenie przypadków wydania większej ilości niż 1 opakowanie produktów leczniczych *Diphereline* SR inj. Lm. 11,25 mg i *Zoladex* LA inj. Sc. 10,8 mg prowadzonych przez Mazowiecki Oddział Wojewódzki Narodowego Funduszu Zdrowia.

Z poważaniem,

**DYREKTOR**  
Departamentu Polityki Lekowej i Farmacji  
*[Signature]*  
*Artur Pudek*



Warszawa, 2008-08-19

## MINISTER ZDROWIA

MZ-PLO-460-5927-48/GK/08

~~Pan  
Jacek Paszkiewicz  
Prezes  
Narodowego Funduszu Zdrowia~~

*Szymon P. P.*

W odpowiedzi na pismo z dnia 5 sierpnia 2008 r. znak: NFZ/CF/DGL/DDK/2008/073/0209/W/13559, dotyczącego nasilonych kontroli obejmujących stwierdzenie przypadków wydania większej ilości niż 1 opakowanie produktów leczniczych Diphereline SR inj. Lm. 11,25 mg i Zoladex LA inj. Sc. 10,8 mg prowadzonych przez Mazowiecki Oddział Wojewódzki Narodowego Funduszu Zdrowia, informuję, co następuje.

Podtrzymuję stanowisko wyrażone w piśmie z dnia 28 maja 2007 r. nr MZ-PLO-460-5060-1/GK/07, które przesyłam w załączeniu.

Jednocześnie, moim zdaniem, kontrola recept w zakresie przedmiotowych produktów leczniczych powinna być ściśle powiązana z kontrolą ordynacji lekarskiej, a przedmiotem szczególnego zainteresowania Narodowego Funduszu Zdrowia powinny być te przypadki, gdy pacjentowi przepisano większą ilość leku niż to wynika ze wskazań medycznych np. w przeciągu roku.

Jakkolwiek ostateczna decyzja co do stosowania z mocą wsteczną tej interpretacji należy do Prezesa Narodowego Funduszu Zdrowia, jest mi wiadome, iż stosowanie tej interpretacji co do okresu sprzed jej wydania budzi poważne protesty środowisk aptekarskich. Środowiska te mogły sądzić, iż brak reakcji przez tak wiele lat jest dorozumianą zgodą odnośnie wydawania ww. leków, mimo tego, że przez ten czas były także podejmowane kontrole aptek w zakresie wydawania leków refundowanych.

*2*

*per...*

Z upoważnienia  
MINISTRA ZDROWIA  
PODSEKRETARZ STANU

*Marek Twardowski*



**KOPIA**

Warszawa, 2007 -05- 28

MINISTER ZDROWIA

MZ-PLO-460-5060-1/GK/07

**Pan  
Andrzej Jacyna  
Dyrektor  
Mazowieckiego Oddziału  
Narodowego Funduszu Zdrowia**

W odpowiedzi na pismo z dnia 11 maja 2007 r. znak: MOW-DKAROL-49-HSz/2007, dotyczącego pytań związanych z prowadzonymi kontrolami aptek realizujących duże ilości recept, przedstawiam poniższe stanowisko w sprawie:

Zgodnie z § 8 rozporządzenia z dnia 28 września 2004 r. w sprawie recept lekarskich (Dz. U. Nr 213, poz. 2164) osoba wystawiająca receptę może przepisać, dla jednego pacjenta, jednorazowo maksymalnie bez potrzeby podawania na recepcie sposobu dawkowania dwa najmniejsze opakowania leku lub wyrobu medycznego lub podając na recepcie sposób dawkowania - ilość leku lub wyrobu medycznego większą, niezbędną pacjentowi na **maksymalnie trzymiesięczne stosowanie**. Zgodnie z § 19 ust. 1 przedmiotowego rozporządzenia refundowane leki i wyroby medyczne wydaje się w pełnych opakowaniach w ilości maksymalnie zbliżonej, jednak nie mniejszej niż ilość określona przez osobę wystawiającą receptę. Natomiast zgodnie z ust. 4 § 19, jeżeli na recepcie podano sposób dawkowania, a ilość wydanego leku przekraczałaby ilość leku przeznaczoną na **trzymiesięczną kurację**, lek wydaje się w ilości maksymalnie zbliżonej, jednak mniejszej niż ilość określona na recepcie.

W związku z wyżej przywołanymi przepisami, lekarz może wystawić receptę na dwie ampułkostrzykawkę/fiolki preparatów Diphereline, Zoladex lub Lucrin Depot z dawkowaniem

1 ampułkostrzykawka co 84 dni, gdyż sama czynność podania przepisanej na receptę ilości leku mieści się w trzymiesięcznym stosowaniu. Jednakże przepisana na receptę ilość leku przekracza ilość leku przeznaczoną na trzymiesięczną kurację, w związku z czym apteka powinna wydać lek w ilości maksymalnie zbliżonej, jednak mniejszej niż ilość leku określona na receptę.

**SEKRETARZ STANU  
w MINISTERSTWIE ZDROWIA**



Bolesław Plecha

**DYREKTOR**  
Departamentu Polityki Lekowej  
i Farmacji



Piotr Błaszczak

MP 4504