

# Rozporządzenie w sprawie recept – najważniejsze zmiany

Nowe rozporządzenie w sprawie recept zostało ogłoszone 30 grudnia 2020 r. w Dzienniku Ustaw: <https://dziennikustaw.gov.pl/D2020000242401.pdf>

Zapisy rozporządzenia weszły w życie z dniem 1 stycznia 2021 r. za wyjątkiem:

- §4 ust.1 pkt 4, §4 ust.8 pkt 2, §4 ust.9 pkt 2, §4 ust.12 pkt 2 (recepty na leki zawierające środki psychotropowe z kodem);
- §4 ust.10 pkt 2 (recepty wystawiane przez lekarzy weterynarii na leki zawierające środki psychotropowe z kodem).

Zgodnie z § 19 rozporządzenia – recepty mogą być realizowane na dotychczasowych zasadach do dnia 30 czerwca 2021 roku. Natomiast muszą być wystawiane zgodnie z nowymi przepisami od 1 stycznia 2021 r.

Poniżej zostały zebrane najważniejsze zmiany wprowadzone zapisami nowego rozporządzenia.

<b>Obowiązuje od 1 stycznia 2021 r.</b>	<b>Było w poprzednim rozporządzeniu</b>
<u>Wymiary recept papierowych</u> – 200mm x 90 mm <i>dopuszczalna realizacja recept o wymiarach nieznacznie odbiegających o określonych §6 ust.2</i>	<u>Wymiary recept papierowych</u> – 200 mm x 90 mm Realizacja recepty niezależnie od jej wymiaru
<u>Recepta wystawiona na produkt leczniczy zawierający środek psychotropowy – recepta zawiera unikalny numer identyfikujący receptę</u> §4 ust.1 pkt 4	<u>Recepta wystawiona na produkt leczniczy zawierający środek psychotropowy</u> – unikalnym numer identyfikujący receptę nie jest wymagany
<u>Recepty weterynaryjne wystawione na produkt leczniczy zawierający środek psychotropowy – recepta z unikalnym numerem identyfikującym</u> §4 ust.10 pkt 2	<u>Recepty weterynaryjne wystawione na produkt leczniczy zawierający środek psychotropowy</u> – unikalny numer identyfikujący receptę nie jest wymagany
<u>Uprawnienia dodatkowe na receptcie</u> - w przypadku jeżeli kod uprawnienia dodatkowego występuje w zbiegu z oznaczeniem „X” albo „100%” dotyczącym odpłatności, osoba wydająca przyjmuje, że oznaczenia tego nie wpisano §8 ust.1 pkt 8	<u>Uprawnienia dodatkowe na receptcie</u> – dotychczas zgodnie z komunikatem MZ tylko uprawnienie IB było uprawnieniem nadrzędnym dla odpłatności oznaczonej „X” lub „100%”. Dawało ono możliwość realizacji recepty bezpłatnie.
<u>Termin realizacji całej recepty papierowej jest determinowany przez produkt o najkrótszym terminie realizacji</u> - W przypadku przepisania na receptcie 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	<u>Termin realizacji recepty, jest liczony indywidualnie dla każdego z tych produktów, środków lub wyrobów</u>

<i>terminy realizacji recepty, termin realizacji takiej recepty jest wyznaczany przez najkrótszy z terminów realizacji dla przepisanych na niej produktów, środków lub wyrobów §9 ust.2</i>	
<u>Realizacja zapotrzebowań na sprowadzanie produktów leczniczych lub środków spożywczych w ramach importu docelowego – możliwość realizacji przy udziale systemu SOID</u>	<u>Realizacja zapotrzebowań na sprowadzanie produktów leczniczych lub środków spożywczych w ramach importu docelowego – tylko w wersji papierowej</u>
<u>Sposób dawkowania dla leku recepturowego stosowanego na skórę – możliwa realizacja recepty jeżeli osoba wystawiająca określiła na tej receptce częstotliwość stosowania §8 ust.1 pkt 4b</u>	<u>Sposób dawkowania dla leku recepturowego stosowanego na skórę – tak jak w przypadku innych leków dawkowanie musi dawać możliwość wyliczenia ilości potrzebnej do zużycia w określonym czasie.</u>
<u>Przy braku sposobu dawkowania dla leku recepturowego innego niż lek stosowany na skórę – można zrealizować ilość równą dwóm ryczałtom</u>	Brak regulacji
<u>Dane osoby wystawiającej receptę oraz świadczeniodawcy nanoszone są w postaci nadruku lub pieczątki</u>	<u>Dane osoby wystawiającej receptę oraz świadczeniodawcy nanoszone są w postaci nadruku, pieczątki lub naklejki</u>
Recepta transgraniczna musi spełniać wszystkie warunki prawidłowo wystawionej recepty §6 ust.3	
<u>Przy braku wskazania na receptce ilości – możliwość wydania <b>najmniejszego opakowania dostępnego w obrocie dla leków niepodlegających refundacji</b></u>	<u>Przy braku wskazania na receptce ilości – możliwość wydania <b>najmniejszego opakowania dopuszczonego do obrotu</b></u>
<u>Realizacja recepty transgranicznej po poinformowaniu pacjenta o przetwarzaniu danych osobowych §13</u>	Brak regulacji
<u>Przechowywanie wydruków informacyjnych i oświadczeń pacjentów - przechowuje się w sposób zapewniający ochronę danych osobowych pacjentów oraz osób wystawiających i realizujących recepty §17 ust.2</u>	Brak regulacji
<u>Lista uprawnień dodatkowych – <b>dodano uprawnienie WE</b> zał. 1</u>	
<u>Możliwość uzupełnienia uprawnienia dodatkowego – <b>nie ma możliwości uzupełnienia uprawnień dodatkowych WP, S, C, WE</b></u>	Możliwość uzupełnienia uprawnienia dodatkowego – <b>brak możliwości uzupełnienia uprawnień dodatkowych S, C</b>
<u>Wzór recepty – nowy wzór recepty Rp i Rpw nie posiada pola na wpisanie oddziału NFZ</u>	Wzór recepty – dotychczas obowiązujący wzór recepty może być stosowany do 30.06.2021r.

mgr farm. Małgorzata Łęt  
mgr farm. Marcin Repelewicz

Wrocław 06-01-2021 r.