

MINISTER ZDROWIA

2009-05-05

Warszawa -

MZ-PL-4642-8600-1/MS/09  
MZ-PLR-070-112/HP/09

*J. Kwiecień*  
S. P. E. U. E. F. A. R. E. A. U.  
Biuro Erapo Senackich  
wpłynęło dn. 07.05.2009 r. zał. ....  
nr. 3482/1 podpis *M. M.*

GABINET MARSZAŁKA SENATU

wpłynęło dn. 6.05.09

nr. 2621 podpis *Borusewicz*

Pan

Bogdan BORUSEWICZ

Marszałek Senatu

Rzeczypospolitej Polskiej

*Stanisław Porek*

W związku z oświadczeniem Pani Janiny Fetlińskiej, Senatora Rzeczypospolitej Polskiej, złożonym podczas 30. posiedzenia Senatu RP w dniu 2 kwietnia 2009 roku (BPS/DSK-043-1523/09), w sprawie praktyk stosowanych przez Narodowy Fundusz Zdrowia polegających na odbieraniu pacjentom prawa do otrzymywania przysługujących im leków refundowanych, a aptekom refundacji za wydane leki, uprzejmie proszę o przyjęcie poniższych informacji.

Unormowania prawne regulujące kwestie związane z refundacją produktów leczniczych i wyrobów medycznych zawiera ustawa z dnia 27 sierpnia 2004 roku o świadczeniach opieki zdrowotnej finansowanych ze środków publicznych (Dz. U. z 2008 r. Nr 164, poz. 1027 ze zm.). Zgodnie z przepisami art. 14 wymienionej ustawy, Narodowy Fundusz Zdrowia finansuje koszty świadczeń opieki zdrowotnej, w tym zaopatrzenie w produkty lecznicze, wyroby medyczne i środki pomocnicze. Świadczeniobiorcy, na podstawie art. 15 ust. 2 tej ustawy, zapewnia się i finansuje ze środków publicznych, szereg świadczeń m.in. zaopatrzenie w produkty lecznicze, wyroby medyczne i środki pomocnicze. Produkty lecznicze i wyroby medyczne refundowane przysługują świadczeniobiorcy na podstawie recepty wystawionej przez lekarza ubezpieczenia zdrowotnego, a także na podstawie recepty wystawionej przez lekarza nie będącego lekarzem ubezpieczenia zdrowotnego, jeżeli posiada on prawo wykonywania zawodu oraz zawarł z oddziałem wojewódzkim Funduszu umowę upoważniającą go do wystawiania takich recept. W świetle przepisów wymienionej ustawy, systemem refundacji są objęte produkty lecznicze

znajdujące się w wykazach leków refundowanych określanych w drodze rozporządzeń Ministra Zdrowia, zgodnie z delegacją art. 36 ust. 5 i art. 37 ust. 2 ustawy o świadczeniach opieki zdrowotnej finansowanych ze środków publicznych. Produkty lecznicze refundowane nabywają świadczeniobiorcy na podstawie recept w aptekach ogólnodostępnych, z odpłatnością określoną w poszczególnych wykazach leków refundowanych.

Sposób i tryb wystawiania recept lekarskich oraz sposób i tryb przeprowadzania kontroli przez podmiot zobowiązany do finansowania świadczeń opieki zdrowotnej ze środków publicznych określa Minister Zdrowia w drodze rozporządzeń, zgodnie z upoważnieniem art. 45 ustawy z dnia 5 grudnia 1996 roku o zawodach lekarza i lekarza dentysty (Dz. U. z 2008 r. Nr 136, poz. 857 ze zm.), oraz art. 64 ust. 10 ww. ustawy o świadczeniach opieki zdrowotnej finansowanych ze środków publicznych.

Rozporządzenie Ministra Zdrowia z dnia 17 maja 2007 roku w sprawie recept lekarskich (Dz. U. Nr 97, poz. 646), określa precyzyjnie, jakie dane są niezbędne do wystawienia recepty oraz jakie uprawnienia przysługują Funduszowi w związku z kontrolą realizacji recept na refundowane produkty lecznicze i wyroby medyczne. natomiast przepisy rozporządzenia Ministra Zdrowia z dnia 15 grudnia 2004 roku w sprawie szczegółowego sposobu i trybu przeprowadzania kontroli przez podmiot zobowiązany do finansowania świadczeń opieki zdrowotnej ze środków publicznych (Dz. U. Nr 274, poz. 2723) szczegółowo określają sposób i tryb przeprowadzania przez Fundusz kontroli, udzielania świadczeniobiorcom świadczeń opieki zdrowotnej.

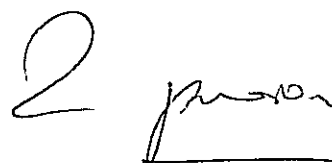
Prawidłowo wypisana recepta na leki objęte dopłatami ze środków publicznych musi zawierać wszystkie wymagane dane określone w rozporządzeniu Ministra Zdrowia, ponieważ tylko na tej podstawie, płatnik świadczenia jakim jest Narodowy Fundusz Zdrowia, refunduje aptece koszty wydania leku. Osoby uprawnione do wystawiania recept powinny znać i stosować się do obowiązujących w tym zakresie przepisów, gdyż receptę po zrealizowaniu można porównać do czeku. Lekarz wystawiając receptę na lek refundowany podejmuje zobowiązanie w imieniu płatnika, tj. Narodowego Funduszu Zdrowia, że za wydany lek apteka otrzyma zwrot kosztów.

Uprawnienia osób wydających leki są ściśle określone w kolejnych rozporządzeniach Ministra Zdrowia w sprawie recept lekarskich. W przypadku recepty wystawionej

niezgodnie z przepisami pacjent może mieć problem z jej zrealizowaniem. Jednakże środki finansowe przeznaczone na dopłaty do leków, są pieniędzmi publicznymi i z tego powodu każda recepta musi spełniać określone prawem wymagania.

W świetle powyższych przepisów Fundusz, działając zgodnie z obowiązującym prawem, może dochodzić zwrotu refundacji leków w przypadku wydania przez aptekę leku na podstawie wadliwie wystawionej recepty.

Odnosząc się do kwestii podniesionych w oświadczeniu Pani Senator, pragnę poinformować, że w związku z wprowadzeniem nowych druków recept. Ministerstwo Zdrowia przygotowało projekt nowego rozporządzenia Ministra Zdrowia w sprawie recept lekarskich. Nowe druki recept będą miały szereg zabezpieczeń (będą drukowane na papierze ze znakiem wodnym), które powinny uniemożliwić ich falszowanie. W projekcie tym (obecnie na etapie po uzgodnieniach wewnętrznych), kwestia realizacji recept wadliwych formalnie, jak również uprawnienia osób wydających leki, zostaną precyzyjnie jednoznacznie określone. Projekt rozporządzenia, po uzyskaniu ostatecznej akceptacji Kierownictwa resortu, zostanie skierowany do konsultacji społecznych i uzgodnień zewnętrznych, a także zgodnie z obowiązującym prawem, udostępniony na stronie internetowej Ministerstwa Zdrowia oraz na stronie Biuletynu Informacji Publicznej Ministerstwa Zdrowia.

  
Z. Łopowiński  
MINISTRA ZDROWIA  
PODSEKRETARZ STANU  
Marek Twardowski