



MINISTER ZDROWIA

BPS GABINET MARSZAŁKA SENATU
wpłynęło dn. 4.05.09
nr. 2539...podpis.....

Warszawa – 2009-04-30

MZ-PL-4642-8593-1/MS/09
MZ-PLR-070-109/HP/09

S. P. KALETY
Biuro Prac Senackich
Wpłynęło dn. 05.05.09
nr. 3084
Marszałek

Pan

Bogdan Borusewicz

Marszałek Senatu

Rzeczypospolitej Polskiej

Stanisław Poniński

W związku z oświadczeniem Pana Piotra Kalety, Senatora Rzeczypospolitej Polskiej złożonym podczas 30 posiedzenia Senatu w dniu 2 kwietnia 2009 roku przesłanym przy piśmie z dnia 7 kwietnia 2009 roku (BPS/DSK-043-1539/09), 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 – przesyłam uprzejmie informacje w tej sprawie.

Zgodnie z przepisami ustawy 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.), Narodowy Fundusz Zdrowia finansuje koszty świadczeń opieki zdrowotnej, w tym 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. Systemem refundacji są objęte produkty lecznicze znajdujące się w wykazach leków refundowanych określanych w drodze rozporządzeń Ministra Zdrowia. 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 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.

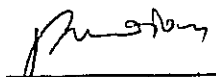
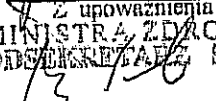
Uprawnienia osób wydających leki są ściśle określone w kolejnych rozporządzeniach Ministra Zdrowia w sprawie recept lekarskich. W przypadku recepty wystawionej niezgodnie z przepisami pacjent może mieć problem z jej zrealizowaniem, jednakże środki finansowe przeznaczone na dopłaty do leków, są pieniędzmi publicznymi i z tego powodu każda recepta musi spełniać określone prawem wymogi.

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

Odnosząc się do kwestii podniesionych w oświadczeniu Pana Senatora, pragnę poinformować, że Ministerstwo Zdrowia przygotowało projekt nowego rozporządzenia

Ministra Zdrowia w sprawie recept lekarskich, w związku z wprowadzeniem nowych druków recept. 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, zostanie precyzyjnie jednoznacznie określona. Po uzyskaniu ostatecznej akceptacji Kierownictwa resortu projekt rozporządzenia 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.

2


Z upoważnienia
MINISTRA ZDROWIA
PODSEKRETAARZ STANU

Marek Twardowski