

NFZZastępca Prezesa ds. Medycznych
Narodowego Funduszu Zdrowia

znak: NFZ/CF/DGL/2011/045/0567/14/24237/ATK

Warszawa, dnia 26.09.2011r.

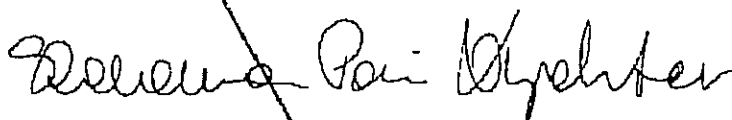
29.09.2011
WGL

Opisła Główna Województwa
Narodowego Funduszu Zdrowia

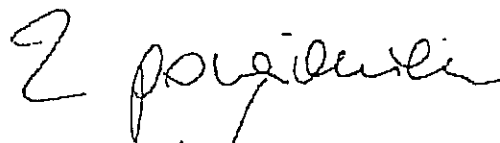
27 Wrz 2011

Wpłynęła
Numer: 3A027111

Pani
Julita Jaśkiewicz
Dyrektor
Zachodniopomorskiego Oddziału Wojewódzkiego
Narodowego Funduszu Zdrowia

LCC/L
29.09.2011


W nawiązaniu do pisma z dnia 19 sierpnia 2011r. znak: WGL-II-074-34/bm/11 dotyczącego pisma Zachodniopomorskiej Izby Aptekarskiej sygnatura: L.dz. ZOIA 139/11 z dnia 29 lipca 2011r. w sprawie wątpliwości pojawiających się w aptekach podczas realizacji recept na produkt leczniczy Clopixol Depot inj. (roztwór) 200mg/1ml amp, w sytuacji w której lekarz przepisuje Clopixol Depot 6 amp. przy dawkowaniu – pół ampułki co 14 dni w załączeniu przekazuję opinię Ministra Zdrowia w przedmiotowej sprawie.



Zastępca Prezesa ds. Medycznych
Narodowego Funduszu Zdrowia
Maciej Dyrski

W załączeniu:

1. Kopia pisma Ministra Zdrowia znak MZ-PL-460-11756-37/BRB/11 z dnia 19.09.2011r.

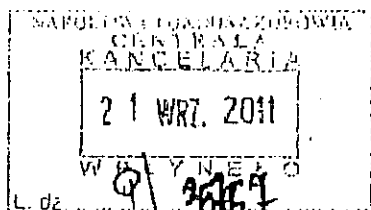
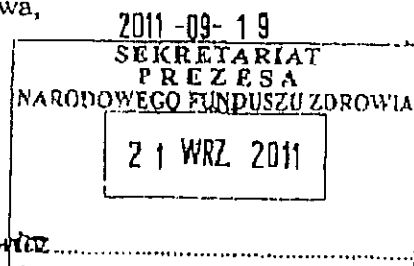
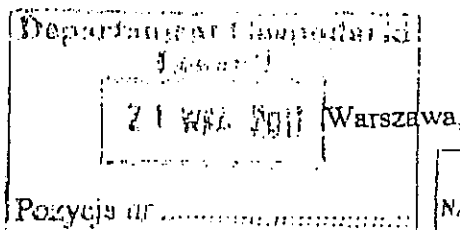
Do wiadomości:

1. Dyrektorzy Oddziałów Wojewódzkich Narodowego Funduszu Zdrowia



MINISTER ZDROWIA

MZ-PL-460-11756-37/BRB/11



Pan
Jacek Paszkiewicz
Prezes
Narodowego Funduszu Zdrowia

Szanowny Panie Prezeso,

DGL
21.09.2011

W odpowiedzi na pismo NFZ/CF/DGL/2011/073/0242/W/22258/ATK z dnia 02.09.2011 r. w sprawie wątpliwości pojawiających się w aptekach podczas realizacji recept na produkt leczniczy Clopixol Depot inj. (roztwór) 200 mg/ml amp. w sytuacji wypisania przez lekarza na receptę Clopixol Depot 6 amp. przy dawkowaniu pół ampułki co 14 dni, uprzejmie informuję co następuje:

§ 8 pkt. 2 rozporządzenia Ministra Zdrowia z dnia 17 maja 2007 r. w sprawie recept lekarskich (Dz.U. Nr 97 poz.646 z późn. zm.) jasno precyzuje, że osoba wystawiająca receptę może przepisać jednemu pacjentowi jednorazowo maksymalnie podając na receptę sposób dawkowania - ilość leku lub wyrobu medycznego większą niż określona w pkt 1, niezbędną pacjentowi do maksymalnie trzymiesięcznego stosowania. W związku z faktem, że wykorzystując tylko część ampułki, druga niewykorzystana część nie nadaje się do użycia, pacjent nie może jej zastosować. Zatem, aby pozostać w zgodzie z § 8 pkt. 2 przedmiotowego rozporządzenia należy wydać pacjentowi taką ilość leku, która pozwoli mu na trzymiesięczne zastosowanie, pod warunkiem takiej preskrypcji lekarskiej.

Reasumując, w przypadku przedstawionym w piśmie NFZ/CF/DGL/2011/073/0242/W/22258/ATK, osoba wystawiająca receptę może przepisać na receptę 6 amp. Clopixol Depot amp. przy dawkowaniu 1/2 amp. co 14 dni. Zatem osoba realizująca receptę może zrealizować taką receptę bez ograniczenia wydanej ilości do 3 amp. Realizując receptę w ten sposób zapewnia się wydanie takiej ilości leku, która pozwoli pacjentowi na trzymiesięczne stosowanie, zgodnie z ordynacją lekarską.

Jednocześnie uprzejmie informuję, że powyższe wyjaśnienie nie stanowi interpretacji przepisów prawa. Minister Zdrowia dokonuje interpretacji przepisów prawa wyłącznie w drodze wydawania decyzji administracyjnych.

Z poważaniem,

Z Powołaniem
MINISTRA ZDROWIA
PODSEKRETARZ STANU
Andrzej Włodarczyk