



IZBA GOSPODARCZA
„FARMACJA POLSKA”

Warszawa 15.03.2021

l.dz. 461-2021

Pan

ŁUKASZ SZMULSKI

Dyrektor Departamentu

Polityki Lekowej i Farmacji

Szanowny Panie Dyrektorze,

w nawiązaniu do naszej rozmowy w sprawie leków 75+ oraz biorąc pod uwagę deklarację Ministerstwo Zdrowia, iż uznaje ono za zasadne nasze uwagi w sprawie nowelizacji ustawy w zakresie wykreślenia art. 43a ust.1b z ustawy pozwalamy sobie zaproponować treść komunikatu w przypadku, gdyby nowelizacja ustawy nie była przewidziana w najbliższym czasie.

Przesyłamy poniżej nasze propozycje, powstałe po konsultacjach z prawnikami w zakresie komunikatu, jak również nowelizacji ustawy.

Komunikat (projekt Izby)

W ślad za dotychczasowymi komunikatami Ministerstwa Zdrowia ([LINK](#), i ewentualnie do uzupełnienia przez MZ), informujemy, że obecnie trwają prace nad nowelizacją ustawy z dnia 27 sierpnia 2004 r. o świadczeniach opieki zdrowotnej finansowanych ze środków publicznych (dalej: „Ustawa”) w sposób wyraźnie wskazujący, że osoby uprawnione do wystawiania recept na podstawie art. 43a. ust. 1 i 1a Ustawy są uprawnione do dokonania weryfikacji ilości oraz rodzaju przepisanych świadczeniobiorcy leków, środków spożywczych specjalnego przeznaczenia żywieniowego oraz wyrobów medycznych, pod względem bezpieczeństwa oraz konieczności ich stosowania (biorąc pod uwagę recepty

wystawione oraz zrealizowane dla tego świadczeniobiorcy) w każdy dopuszczalny na gruncie obowiązującego prawa sposób, m.in.:

- nie tylko za pośrednictwem systemu, o którym mowa w art. 7 ust. 1 ustawy z dnia 28 kwietnia 2011 r. o systemie informacji w ochronie zdrowia, ale także
- poprzez wgląd do dokumentacji medycznej pacjenta,
- poprzez zebranie wywiadu lekarskiego.

Ministerstwo Zdrowia stoi na stanowisku, iż już obecnie możliwe jest dokonanie takiej weryfikacji w ww. źródłach. Wynika to wprost z obowiązujących przepisów prawa (choćby art. 42 ustawy z dnia 5 grudnia 1996 r. o zawodach lekarza i lekarza dentysty)

Mając jednak na uwadze, że nie wynika to wprost z treści art. 43a Ustawy, a z rozporoszonych w innych aktach prawnych regulacji, potrzebne jest dokonanie stosownego doprecyzowania na poziomie Ustawy.

Zmiana treści przepisu ustawy (projekt Izby)

1. W ustawie z dnia 27 sierpnia 2004 r. o świadczeniach opieki zdrowotnej finansowanych ze środków publicznych (Dz.U.2020.1398) wprowadza się następujące zmiany:

1) w art. 43a ust. 1b otrzymuje następujące brzmienie:

„Osoby uprawnione do wystawiania recept na podstawie ust. 1 i 1a, przed wystawieniem recepty są obowiązane do dokonywania weryfikacji ilości oraz rodzaju przepisanych świadczeniobiorcy, o którym mowa w ust. 1, leków, środków spożywczych specjalnego przeznaczenia żywieniowego oraz wyrobów medycznych, pod względem bezpieczeństwa oraz konieczności ich stosowania, biorąc pod uwagę recepty wystawione oraz zrealizowane dla tego świadczeniobiorcy.”

2) w art. 43a po ust. 1b dodaje się ust. 1c w brzmieniu:

„Weryfikacja, o której mowa w ust. 1b. może być dokonywana w szczególności poprzez wgląd do dokumentacji medycznej pacjenta, zebranie wywiadu lekarskiego, lub za pośrednictwem systemu, o którym mowa w art. 7 ust. 1 ustawy z dnia 28 kwietnia 2011 r. o systemie informacji w ochronie zdrowia.”

Bardzo prosimy przede wszystkim o komunikat, który przyspieszy możliwość korzystania przez pacjentów z ustawowych uprawnień, uważamy tą sprawę za pilną ze względu na to, że nowelizacja ustawy jest procesem długotrwałym.

Prezes Zarządu
Izby Gospodarczej „FARMACJA POLSKA”



Irena Rej