

znak:WGL/ 051/BB/...../2013

Poznań, dnia 15 marca 2013 r.



Pan

dr n. farm. Tadeusz Bąbelek

Prezes Wielkopolskiej Okręgowej Rady Aptekarskiej

ul. Palacza 87

60-273 Poznań

W odpowiedzi na Pana pismo z dnia 01.02.2013r., data wpływu do WOW NFZ – 06.02.2013r., uprzejmie informuję, że zgodnie z rozporządzeniem Ministra Zdrowia z dnia 17 maja 2007 r. w sprawie recept lekarskich § 19 (Dz. U. 2007 Nr 97 poz. 646 ze zm.): „Jeżeli nie przyczyni się to do zmiany gwarantowanej przez producenta jakości leku, a pacjent otrzyma lek oznakowany datą ważności i numerem serii w opakowaniu własnym apteki, osoba wydająca antybiotyki do stosowania wewnętrznego, lek przepisany w postaciach parenteralnych, (...), dzieli ilość leku zawartą w opakowaniu, do ilości maksymalnie zbliżonej do ilości określonej na receptce, jednak nie większej niż ilość określona przez osobę wystawiającą receptę; dzieleniu nie podlegają opakowania bezpośrednie.”

Lek Pulmicort w formie roztworu do nebulizacji nie figuruje w grupie leków określonych przez Farmakopeę Polską IX jako postać parenteralna. W opinii Centrali Narodowego Funduszu Zdrowia, takie brzmienie przepisu nie pozwala na podzielenie opakowania leku zawierającego zawiesinę do nebulizacji,

Z poważaniem

NACZELNIK
Wydziału Gospodarki Lekami
Barbara Mroczka