

MINISTERSTWO ZDROWIA

Warszawa, dnia 2012 -12- 17

Departament Polityki Lekowej

i Farmacji

MZ-PLO-079-16391-50/PR/12

Pani

Alina Fornal

Prezes Okręgowej Izby

Aptekarskiej w Warszawie

Szanowna Pani Prezes,

W odpowiedzi na Pani pismo z dnia 12 listopada 2012 r. w sprawie ilości leku jaką należy wydać z apteki w przypadku dokonania przez osobę uprawnioną preskrypcji w sposób przedstawiony w Pani piśmie, niniejszym informuję, co następuje.

W opinii Departamentu Polityki Lekowej i Farmacji określenie na receptce ilości przepisanego leku polega na wskazaniu liczby i wielkości opakowań albo łącznej liczby jednostek dawkowania, co skutkuje przejrzystością zapisu i nie prowadzi do dwuznacznych interpretacji.

Warunek ten spełnia przywołany przez Panią zapis nr 4, który wskazuje łączną liczbę jednostek dawkowania (56 kaps.), co oznacza, że farmaceuta może wydać zarówno 2 opakowania - każde á 28 kaps., jak i 4 opakowania - każde á 14 kaps.

W przypadku natomiast zapisów nr 1-3 nie można stwierdzić, iż jest to zapis jednoznaczny, stanowi on bowiem hybrydę liczby opakowań oraz łącznej liczby jednostek dawkowania. Najbardziej klarowne w tym względzie wydaje się zestawienie przykładu numer 1 i 3, w których to zrównuje się ze sobą następujące zapisy:

- 1) Polprazol 20, 2 op. 56 kaps. 1x1 (2 op. á 28 kaps. albo 4 op. á 14 kaps.);
- 2) Polprazol 20, 2 op. 28 kaps. 1x1 (2 op. á 28 kaps. albo 4 op. á 14 kaps.)

co wydaje się być sytuacją niedopuszczalną, bowiem w pierwszym z powyższych przypadków przyjęto, że „56 kaps.” jest to łączna liczba jednostek dawkowania (co jest skądinąd logiczne mając na uwadze dostępne wielkości opakowań omawianego produktu), natomiast w drugim przypadku, w odniesieniu do zapisu „28 kaps.” zaproponowano z kolei przeciwną interpretację, zgodnie z którą jest to wielkość jednostkowego opakowania, podczas gdy równie logicznym rozwiązaniem (a jednocześnie konsekwentnym względem przyjętej

interpretacji zapisu nr 1) byłoby uznanie, iż również jest to łączna liczba jednostek dawkowania.

W ocenie Ministra Zdrowia w omówionych powyżej przypadkach zachodzi sytuacja, iż z zapisu recepty wynikają różne ilości leku mające przysługiwać pacjentowi. W tej sytuacji, stosownie do § 16 ust. 2 *rozporządzenia Ministra Zdrowia z dnia 8 marca 2012 r. w sprawie recept lekarskich (Dz. U. poz. 260)* wydać należy najmniejszą ilość wynikającą z tegoż zapisu, a zatem łącznie 28 jednostek dawkowania, niezależnie od wielkości opakowania.

W odniesieniu natomiast do zaproponowanej interpretacji zapisu nr 5 należy stwierdzić, iż analogicznie do powyższych przypadków brak łącznika „á”, „x”, „po” etc. skutkuje wewnętrzną sprzecznością tego zapisu. Oznacza to, że zastosowanie ma § 16 ust. 2 w/w rozporządzenia, zgodnie z którym wydać należy najmniejsza z przepisanych ilości, a więc w tym przypadku 1 opakowanie, które należy rozumieć jako najmniejsze przewidziane wykazem refundacyjnym (30 tabl.).

2 paragrafów

DYREKTOR
Departamentu Polityki Lekowej
i Fundacji

Artur Falek