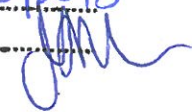


Znak: DGL.0040.9.2017
2018.33585.MNJ

Warszawa, 22.06.2018
Wpłynęło dnia 2018-06-25
L. dz. KO/1268/2018
Podpis 

Pani
mgr farm. Elżbieta Piotrowska-Rutkowska
Prezes
Naczelnej Rady Aptekarskiej

Szanowna Pani Prezes,

W nawiązaniu do pisma z dnia 27 kwietnia 2018 r., znak: PLD.46435.59.2018.MZ otrzymanego z Departamentu Polityki Lekowej i Farmacji Ministerstwa Zdrowia, stanowiącego odpowiedź na pismo z dnia 21 marca 2018 r., znak: DGL.0040.9.2017 (2018.16700.GRS), dotyczące określenia prawidłowych reguł rozliczania refundacji dla leków sprowadzanych z zagranicy, w trybie opisanym w art. 4 ustawy z dnia 6 września 2001 r. Prawo Farmaceutyczne (Dz. U. z 2017 r., poz. 2211), w celu sporządzenia refundowanego leku recepturowego, w załączeniu przekazuję otrzymane stanowisko Ministerstwa Zdrowia w sprawie.

Pragnę także nadmienić, iż problematyka opisana w piśmie z dnia 21 marca 2018 r., znak: DGL.0040.9.2017 (2018.16700.GRS), stanowi zagadnienie które zostało zdefiniowane w czasie realizacji zadań Zespołu Zadaniowego do spraw refundacji Leków Recepturowych pracującego przy Departamencie Gospodarki Lekami Narodowego Funduszu Zdrowia.

Powyższe stanowisko Ministerstwa Zdrowia zostanie w najbliższym czasie przekazane do oddziałów wojewódzkich Narodowego Funduszu Zdrowia do użytku służbowego.

Z pozdrowieniami

Załączniki:

- pismo z dnia 27 kwietnia 2018 r. znak: PLD.46435.59.2018.MZ, Ministerstwa Zdrowia, Departamentu Ekonomiczno-Finansowego

Z up. Prezesa
Narodowego Funduszu Zdrowia
DYREKTOR

Dariusz Jarnutowski



Ministerstwo Zdrowia
Departament Polityki Lekowej
i Farmacji

PLD.46435.59.2018.MZ



RPW/25009/2018
Data: 2018-05-07
NFZ CENTRALA

Warszawa, 27. 04. 2018

Pani
Iwona Kasprzak
Dyrektor
Departament Gospodarki Lekami
Narodowy Fundusz Zdrowia

Szanowna Pani Dyrektor

W odpowiedzi na pismo z dnia 21 marca 2018 r. znak: DGL.0040.9.2017 2018.16700.GRS, Departament Polityki Lekowej i Farmacji uprzejmie informuję, iż w sytuacji, gdy zgodnie z receptą lekarską z leków gotowych należy przygotować lek recepturowy zastosowanie znajdzie przepis rangi ustawowej tj. art. 6 ust. 5 ustawy z dnia 12 maja 2011 r. o refundacji leków, środków spożywczych specjalnego przeznaczenia żywieniowego (Dz. U. z 2017 r. poz. 1844, z późn. zm.) – dalej jako „ustawa o refundacji”. Zgodnie z treścią w/w przepisu, leki recepturowe przygotowane z surowców farmaceutycznych lub z leków gotowych, dla których została wydana decyzja administracyjna o objęciu refundacją, są wydawane świadczeniobiorcy za odpłatnością ryczałtową, pod warunkiem, że przepisana dawka leku recepturowego jest mniejsza od najmniejszej dawki leku gotowego w formie stałej stosowanej doustnie.

Na gruncie ustawy o refundacji ustawodawca zróżnicował pojęcie decyzji o objęciu refundacją, które dotyczy decyzji wydawanej w tzw. refundacji systemowej dla podmiotu odpowiedzialnego lub przedstawiciela podmiotu odpowiedzialnego i „zgody na refundację”, która wydawana jest dla indywidualnego pacjenta w oparciu o art. 39 ust. 1 ustawy o refundacji.

W świetle obowiązujących przepisów, w nawiązaniu do przesłanego pytania nie jest zatem możliwe sporządzenie leku recepturowego refundowanego.

Z pozdrowieniami

Z-ca DYREKTORA
Departamentu Polityki Lekowej i Farmacji

Lukasz Szmulski
radca prawny