

Odpowiedź podsekretarza stanu w Ministerstwie Zdrowia - z upoważnienia ministra - na interpelację nr 8791

### **w sprawie problemów związanych z uzyskaniem leków refundowanych przez NFZ**

Odpowiadając na interpelację pana Jerzego Rębka oraz grupy posłów na Sejm Rzeczypospolitej Polskiej, przesłaną przy piśmie z dnia 26 marca 2009 r. (SPS-023-8791/09), w sprawie problemów związanych z uzyskaniem leków refundowanych przez Narodowy Fundusz Zdrowia, uprzejmie proszę o przyjęcie poniższych informacji.

Zgodnie z przepisami ustawy z dnia 27 sierpnia 2004 r. o świadczeniach opieki zdrowotnej finansowanych ze środków publicznych (Dz. U. z 2008 r. Nr 164, poz. 1027, ze zm.) Narodowy Fundusz Zdrowia finansuje koszty świadczeń opieki zdrowotnej, w tym zaopatrzenie w produkty lecznicze, wyroby medyczne i środki pomocnicze. Produkty lecznicze i wyroby medyczne refundowane przysługują świadczeniobiorcy na podstawie recepty wystawionej przez lekarza ubezpieczenia zdrowotnego, a także na podstawie recepty wystawionej przez lekarza niebędącego lekarzem ubezpieczenia zdrowotnego, jeżeli posiada on prawo wykonywania zawodu oraz zawarł z oddziałem wojewódzkim funduszu umowę upoważniającą go do wystawiania takich recept. Systemem refundacji są objęte produkty lecznicze znajdujące się w wykazach leków refundowanych określanych w drodze rozporządzeń ministra zdrowia. Produkty lecznicze refundowane nabywają świadczeniobiorcy na podstawie recept w aptekach ogólnodostępnych, z odpłatnością określoną w poszczególnych wykazach leków refundowanych.

Sposób i tryb wystawiania recept lekarskich oraz sposób i tryb przeprowadzania kontroli przez podmiot zobowiązany do finansowania świadczeń opieki zdrowotnej ze środków publicznych określa minister zdrowia w drodze rozporządzeń, zgodnie z upoważnieniem art. 45 ustawy z dnia 5 grudnia 1996 r. o zawodach lekarza i lekarza dentystry (Dz. U. z 2008 r. Nr 136, poz. 857, ze zm.) oraz art. 64 ust. 10 ww. ustawy o świadczeniach opieki zdrowotnej finansowanych ze środków publicznych.

Rozporządzenie ministra zdrowia z dnia 17 maja 2007 r. w sprawie recept lekarskich (Dz. U. Nr 97, poz. 646) określa precyzyjnie, jakie dane są niezbędne do wystawienia recepty oraz jakie uprawnienia przysługują funduszowi w związku z kontrolą realizacji recept na refundowane produkty lecznicze i wyroby medyczne, natomiast przepisy rozporządzenia ministra zdrowia z dnia 15 grudnia 2004 r. w sprawie szczegółowego sposobu i trybu przeprowadzania kontroli przez podmiot zobowiązany do finansowania świadczeń opieki zdrowotnej ze środków publicznych (Dz. U. Nr 274, poz. 2723) szczegółowo określają sposób i tryb przeprowadzania przez fundusz kontroli udzielania świadczeniobiorcom świadczeń opieki zdrowotnej.

Prawidłowo wypisana recepta na leki objęte dopłatami ze środków publicznych musi zawierać wszystkie wymagania określone w rozporządzeniu ministra zdrowia, ponieważ tylko na tej podstawie Narodowy Fundusz Zdrowia refunduje aptece koszty wydania leku. Osoby uprawnione do wystawiania recept powinny znać i stosować się do obowiązujących w tym zakresie przepisów, gdyż receptę po zrealizowaniu można porównać do czeku. Lekarz, wystawiając receptę na lek refundowany, podejmuje zobowiązanie w imieniu płatnika, tj. Narodowego Funduszu Zdrowia, że za wydany lek apteka otrzyma zwrot kosztów. Uprawnienia osób wydających leki są ściśle określone w kolejnych rozporządzeniach ministra zdrowia w sprawie recept lekarskich. W przypadku recepty wystawionej niezgodnie z przepisami pacjent może mieć problem z jej zrealizowaniem, jednakże środki finansowe przeznaczone na dopłaty do leków są pieniędzmi publicznymi i z tego powodu każda recepta musi spełniać określone prawem wymogi.

W świetle powyższych przepisów fundusz, działając zgodnie z obowiązującym prawem, może dochodzić zwrotu refundacji leków w przypadku wydania przez aptekę leku na podstawie wadliwie

wystawionej recepty, a także pacjenci mogą mieć problemy ze zrealizowaniem takiej recepty.

Odnosząc się do kwestii podniesionych w interpelacji, pragnę poinformować, że Ministerstwo Zdrowia przygotowało projekt nowego rozporządzenia w sprawie recept lekarskich w związku z wprowadzeniem nowych druków recept. Nowe druki recept będą miały zabezpieczenia (będą drukowane na papierze ze znakiem wodnym), które powinny uniemożliwić ich fałszowanie. W projekcie tym (obecnie na etapie po uzgodnieniach wewnętrznych) kwestia realizacji recept wadliwych formalnie zostanie precyzyjnie jednoznacznie określona. Po uzyskaniu ostatecznej akceptacji kierownictwa resortu projekt rozporządzenia zostanie skierowany do konsultacji społecznych i uzgodnień zewnętrznych, a także zgodnie z obowiązującym prawem udostępniony na stronie internetowej Ministerstwa Zdrowia oraz na stronie Biuletynu Informacji Publicznej Ministerstwa Zdrowia.

Z poważaniem

Podsekretarz stanu

Marek Twardowski

Warszawa, dnia 23 kwietnia 2009 r.