



Ministerstwo Zdrowia  
Departament e-Zdrowia

Warszawa, 25 października 2019 r.

EZP.024.55.2019.MG

**Pan**  
**Konrad Okurowski**  
[dm.konrad@gmail.com](mailto:dm.konrad@gmail.com)

*Szanowny Panie,*

w nawiązaniu do Pana wiadomości mailowej z dnia 18 października 2019 r. ws. realizacji recept elektronicznych uprzejmie proszę o przyjęcie poniższego stanowiska.

#### **Pytanie nr 1**

***Czy ww. pogrubiony fragment [część wspólna punktów zawartych w art. 96a ust. 7a ustawy z dnia 6 września 2001 r. Prawo farmaceutyczne (Dz.U. z 2019 r. poz. 499, z późn zm.)] pozwala wydać opakowanie lub opakowania, które przekracza (przekraczają) 180 dni kuracji?***

Nie. Zgodnie z art. 96a ust. 7a ustawy z dnia 6 września 2001 r. *Prawo farmaceutyczne* (Dz.U. z 2019 r. poz. 499, z późn zm.) produkt leczniczy może być wydany pacjentowi jednorazowo maksymalnie w ilości do 180-dniowego okresu stosowania wyliczonego na podstawie określonego na receptce sposobu dawkowania.

Odnosząc się zatem do przywołanego przez Pana przykładu nr 1, należy wskazać, że farmaceuta nie może jednorazowo wydać dwóch opakowań produktu leczniczego, jeżeli spowodowałoby to otrzymanie przez pacjenta produktu leczniczego w ilości przekraczającej potrzebną do 180-dniowego okresu stosowania wyliczonego na podstawie określonego na receptce sposobu dawkowania.

Jednocześnie pragnę zaznaczyć, że choć przepisy nie precyzują odstępu czasu, po upływie którego pacjent może otrzymać pozostałą część leku (przekraczającą ilość potrzebną do 180-dniowego okresu stosowania wyliczonego na podstawie określonego na receptce sposobu dawkowania), oczywistą intencją ustawodawcy jest, by odstęp czasu był adekwatny do okresu stosowania leku już wydanego.

#### **Pytanie nr 2**

***Czy ww. pogrubiony fragment [część wspólna punktów zawartych w art. 96a ust. 7a ustawy z dnia 6 września 2001 r. Prawo farmaceutyczne (Dz.U. z 2019 r. poz.***

**499, z późn zm.)] pozwala wydać zawsze w przypadku e-recepty ilość znajdującą się w najmniejszym zarejestrowanym opakowaniu?**

Wydanie produktu leczniczego w ilości przekraczającej ilość niezbędną do stosowania przez wyliczony okres, lecz nie większej niż jedno dodatkowe najmniejsze opakowanie nie zawsze będzie możliwe. Wyjątek od przedmiotowej zasady wystąpi np. w sytuacji, gdy pacjent będzie chciał zrealizować receptę w postaci elektronicznej po upływie 30 dni od jej wystawienia, a na receptce nie został określony sposób dawkowania danego produktu leczniczego. W takim przypadku farmaceuta nie powinien zrealizować e-recepty.

Odnosząc się do sformułowanego przez Pana przykładu nr 2 warto wskazać, iż zastosowania do niego nie znajdzie art. 96a ust. 7a ustawy z dnia 6 września 2001 r. *Prawo farmaceutyczne*. W opisanym stanie faktycznym nie ma bowiem mowy, iż pacjent postanowił zrealizować receptę po upływie 30 dni od dnia jej wystawienia, lecz, że nastąpiła rozbieżność między ilością przepisanego na e-receptce leku a wskazanym przez lekarza sposobem dawkowania. W związku z powyższym w tym przypadku, z uwagi na rozbieżności w przepisaniu dawkowania i wielkości opakowania, farmaceuta powinien zastosować zasadę wyrażoną w § 10 ust. 3 rozporządzenia Ministra Zdrowia z dnia 13 kwietnia 2018 r w *sprawie recept* (Dz.U. z 2018 r. poz. 745, z późn. zm.) i wydać pacjentowi produkt leczniczy w ilości najmniejszej z przepisanych przez osobę wystawiającą receptę.

Ustosunkowując się natomiast do kwestii realizacji e-recepty, w której nie wskazano dawkowania, po upływie 30 dni od dnia jej wystawienia, uprzejmie informuję, iż ostateczne stanowisko zawarte zostało w tzw. poradniku CSIOZ.

*Z poważaniem,*

Agnieszka Kister

Dyrektor

*/dokument podpisany elektronicznie/*

[rx.edu.pl](http://rx.edu.pl)