



**Jakie nieprawidłowości stwierdziły Terenowe Wydziały Kontroli NFZ podczas kontroli w II kwartale 2021 roku?**



**Jakie zmiany w programie KS-Apteka pojawiły się w ostatnich dniach?**



**Jak można przyjąć korektę faktury z poziomu jej podglądu?**



**Które leki znalazły się na nowej liście antywywozowej?**



**Które substancje są zabronione w suplementach diety?**

Czytajcie poniżej....

---

**W II kwartale 2021 roku, Terenowe Wydziały Kontroli NFZ miały przeprowadzić w sumie 79 postępowań kontrolnych w aptekach. W 5 przypadkach nie zostały stwierdzone nieprawidłowości w zakresie realizacji recept refundowanych. Z kolei pozostałe postępowania kontrolne zakończyły się wystosowaniem do aptek zaleceń pokontrolnych z negatywną oceną podmiotów kontrolowanych (17 postępowań) bądź oceną pozytywną z jednoczesnym wskazaniem nieprawidłowości (57 postępowań).**

Nieprawidłowości, jakie stwierdzono w wyniku kontroli, dotyczą m.in.:

- nieprzedstawienia przez aptekę recept do kontroli,
- braku dokumentów zakupu leków/surowców w przedstawionych fakturach zakupu,
- występowania rozbieżności pomiędzy ilościami zakupionych leków, środków spożywczych specjalnego przeznaczenia żywieniowego, wyrobów medycznych, surowców farmaceutycznych wchodzących w skład leków recepturowych, a ich rozchodem,
- braku dokumentu realizacji recepty,
- nieprawidłowo obliczonej marży i wynikającej z niej ceny detalicznej,
- sporządzenia leku recepturowego z wykorzystaniem leku gotowego niebędącego surowcem farmaceutycznym w rozumieniu § 4 pkt 1 rozporządzenia w/s surowców farmaceutycznych,
- uwzględnienia w koszcie sporządzenia leku recepturowego zawierającego w swoim składzie antybiotyków, kosztu taksy laborum odpowiadającej wykonaniu leku w warunkach aseptycznych,
- ustalenia kosztu sporządzenia leków recepturowych do użytku zewnętrznego z uwzględnieniem innej ilości składnika niż przepisana ilość na receptach,
- wykonania leków recepturowych niezgodnie z zasadami sztuki farmaceutycznej,
- zmniejszenia stężenia roztworu azotanu srebra, pomimo braku ustalonej dla tej substancji recepturowej dawki maksymalnej, bez porozumienia z lekarzem i bez dokonania stosownej adnotacji na rewersie recepty
- wykonania leku i zrealizowania recepty pomimo braku autoryzacji wszystkich poprawek na receptce przez osobę wystawiającą receptę,
- wydania leku w ilości większej niż najmniejsza wynikająca z różnych ilości leku przepisanych na receptce przez lekarza
- wydania leku w ilości większej niż przepisał lekarz
- wydania leku w ilości większej, niż to wynika z dawkowania na 120-dniową kurację,
- wydania leku/wyrobu medycznego innego niż zaordynowany na receptce,
- wydania leków jako refundowanych pomimo zapisu 100% przy danym leku przez osobę wystawiającą receptę,
- wydania leku w opakowaniu większym niż należało wydać, w sytuacji, gdy nie określono sposobu dawkowania leku,
- wydania leku z nieprawidłową odpłatnością (niezgodną z ordynacją),
- wydania refundowanego leku w wyższej dawce niż zaordynowana przez osobę wystawiającą receptę,

**NFZ**

- 
- braku danych dotyczących osoby wystawiającej receptę,
  - braku danych pacjenta na recepcie,
  - braku podpisu i pieczęci osoby faktycznie realizującej receptę,
  - błędnej bądź nieczytelnej daty wystawienia recepty lub jej braku,
  - braku potwierdzenia na rewersie recepty uprawnień dodatkowych pacjenta (np. IB, ZK),
  - braku zgodności daty wystawienia recepty z datą porady zapisaną w dokumentacji oraz braku dawkowania leków,
  - realizacji recepty przed datą realizacji „od dnia”,
  - realizacji recepty przez osobę nie zgłoszoną do Ewidencji osób zatrudnionych w oddziale wojewódzkim NFZ,
  - realizacji recepty pomimo braku kwalifikacji zawodowych osoby wystawiającej receptę, w tym posiadanego tytułu zawodowego,
  - realizacji recepty po terminie ważności,
  - realizacji recepty mimo nieprawidłowego sposobu dawkowania lub braku podania wymaganego przepisami sposobu dawkowania,
  - braku własnoręcznego podpisu lekarza,
  - rozbieżności pomiędzy osobą widniejącą na otaksowaniu, a osobą potwierdzającą realizację recepty,
  - niezamieszczenia na rewersie recepty prawidłowego numeru Pesel pacjenta wraz z podpisem potwierdzającym adnotację,
  - wydania przez technika leków z wykazu A,
  - realizacji recepty pomimo braku/niepełnego adresu pacjenta,
  - realizacji recepty, na której brak NPWZ lekarza wystawiającego lub jest on nieczytelny,
  - brak informacji w terminie w formie elektronicznej o zmianie w ewidencji osób zatrudnionych,
  - różnica w dacie zatrudnienia personelu między Ewidencją personelu a Książką Personelu,
  - braku adnotacji o ordynacji leków w zapisach porad,
  - nieprzekazania informacji o wydaniu zamiennika leku,
  - przekazania do OW NFZ w komunikatach elektronicznych, dotyczących zrealizowanych recept podlegających refundacji z Funduszu, danych niezgodnych ze stwierdzonym w aptekach stanem faktycznym dotyczącym zrealizowanych recept,
  - sprawozdania realizacji częściowej, mimo iż wydano wszystkie opakowania zaordynowane na recepcie.

---

#### **Zmiany w module APW11 2021.09.06 [2021.2.2.2]:**

- Dodano możliwość sprzedaży towaru OTC z recepty od pielęgniarki/położnej odręcznie (Pielęgniarki i położne mogą ordynować towary, które zawierają substancję czynną znajdującą się w obwieszczeniu zawierającym wykaz substancji czynnych zawartych w lekach, które mogą być ordynowane przez pielęgniarki i położne).





## Zmiany w module APW12 2021.09.06 [2021.2.2.2]

- Zmieniono sposób tworzenia zamówień do dostawców podczas uruchamiania modułu z wiersza poleceń. Zamiast starego automatu zamówień używany jest optymalizator zamówień (Full/Light w zależności od wykupionej wersji).

W wersji KS-AOW 2021.2.2.0 z dnia 19.08.2021 r. dodano możliwość przyjęcia korekty faktury z poziomu jej podglądu. W tym celu w oknie "Wprowadzanie dokumentu korygującego" należy wybrać opcję [Alt+F7] Przyjmij:



Wprowadzanie dokumentu korygującego (korekta wewnętrzna)

Nr dok.: [B0/2021] Nr apt.: [30/2021] Data wystaw.: [2021.08.24] Data przyjęcia: [2021.08.24]

Dostawca: [ ] Id hurtowni: [ ] [Alt H] Rejestr Hurtowni

Adres: [ ]

Do dok. nr: [ ]

Pierwotny

U	Lp.	Lp. na fakturze	Nazwa towaru	Numer	J.m.	Ilość przed korektą	Ilość po korekcie	Mnożnik przed korektą	Mnożnik po korekcie	VAT przed korektą	V kt
	1	1	100P Aeroszol ochronny odstras. ko	1177	op	10.000	10.000	1	1	23	

Szukaj według: Numer, Nazwa

[F2] Dodaj [F4] Popraw pozycję [F5] Inf. o korekcie [F6] Nagłówek [F8] Usuń pozycję [F10] Drukuj [F12] Uwagi [Alt F7] Przyjmij [Esc] Zakończ

W Dzienniku Urzędowym Ministra Zdrowia opublikowano obwieszczenie z dnia 8 września 2021 r. w sprawie wykazu produktów leczniczych, środków spożywczych specjalnego przeznaczenia żywieniowego oraz wyrobów medycznych zagrożonych brakiem dostępności na terytorium Rzeczypospolitej Polskiej. Wykaz ustala się na 10 września 2021 roku. Liczy 197 pozycji leków. To ponad 80 pozycji mniej w porównaniu do poprzedniego. Spis z 9 lipca br. liczył aż 278 pozycji. Przede wszystkim na wykaz trafiły szczepionki przeciwko grypie: Fluenz Tetra, Influvac Tetra, Vaxigrip Tetra.

Dopisano też trzy substancje: Fostex (beclometasoni dipropionas + formoteroli fumaras dihydricus), Sirdalud MR (tizanidinum), Trimbrow (Beclometasoni dipropionas + Formoteroli fumaras + Glycopyrronii bromidum).



Jednocześnie z wykazu usunięto kilkadziesiąt pozycji: Anapran, Asamax 500Atrovent, Atrovent N, Budesonide Easyhaler, Controloc 20, Controloc 40, Copaxone, Cortiment MMX, Depakine Chronosphere, Effentora, Enbrel, Envarsus, Exacyl, Firmagon, Forxiga, Hydroxycarbamid Teva, Hydroxyurea medac, Hydroxyzinum Teva, Infatrini Peptisorb - dieta mlekozastępcza, Instanyl, Invokana, Jardiance, Kreon 25 000, Matrifen 75 - plastry transdermalne zawierające fentanyl, Miflonide Breezhaler, Myocet, Nalgesin Forte, Onbrez Breezhaler, Pegasys, Pentasa, Polstigminum, Pradaxa, Prevenar 13, Prolia, Pulmicort, Salofalk 500, Spiolto Respimat, Sutent, System 50, System Conti, System Sequi, Theospirex retard, Ventolin, Xarelto, Xeljanz, Zarzio, Zoladex LA oraz diety eliminacyjne mlekozastępcze: Bebilon pepti 2 DHA, Infatrini Peptisorb, Neocate Junior (o smaku neutralnym), Neocate

---

LCP, Nutramigen 1 LGG Complete, Nutramigen 2 LGG Complete, Nutramigen 3 LGG Complete, Nutramigen PURAMINO.

---

**Jak informuje Główny Inspektorat Sanitarny, podczas lipcowego zebrania Zespołu ds. Suplementów Diety przy Radzie Sanitarno-Epidemiologicznej, podjęto dyskusję na temat listy zakazanych/niedozwolonych substancji i surowców roślinnych. Nie mogą one być wykorzystane do produkcji suplementów diety. Zespół po szczegółowej analizie podjął decyzję o wprowadzeniu na listę 7 substancji, których nie można wykorzystać w suplementach. Dotyczy to substancji znanych jako:**

- chlorowodorek johimbiny (grupa johimbiny),
- pieprz metystynowy (Piper methysticum),
- pankreatyna,
- ibutamoren,
- DMAA,
- ligandrol,
- ostaryna.



Jak zapowiada GIS zespół w niedalekiej przyszłości zajmie się dalszymi pracami w tym zakresie. Wspomniany Zespół ds. Suplementów Diety jest organem opiniotwórczo-doradczym GIS i jest on utworzony w ramach Rady Sanitarno-Epidemiologicznej.

Najważniejsze zadania Zespołu:

- wsparcie merytoryczne i naukowe Głównego Inspektora Sanitarnego przy wyjaśnianiu okoliczności dotyczących produktów objętych powiadomieniem, poprzez opracowywanie pisemnych opinii w formie uchwał podejmowanych większością głosów członków Zespołu,
- przygotowanie listy składników roślinnych z uwzględnieniem ich maksymalnych dawek w suplementach diety,
- określanie maksymalnych dawek witamin i składników mineralnych w zalecanej dziennej porcji w suplementach diety, powyżej których wykazują one działanie lecznicze,
- monitorowanie interakcji i działań niepożądanych suplementów diety.