



Jakie zmiany czekają pacjentów w aptekach od 1 listopada? Czy jest już udostępniony KS-BŁOZ symulacyjny zawierający te zmiany?



Kiedy mogą wystąpić przerwy w działaniu portalu Podkarpackiego Oddziału NFZ?



Jak poprawnie wprowadzić dane z Europejskiej Karty Ubezpieczenia Zdrowotnego na Portalu NFZ?



Na które leki farmaceuta może wystawić receptę?



Czego dotyczy przyjęty przez Rząd projekt ustawy o wyrobach medycznych?

Czytajcie poniżej....

W dniu 20.10.2021 został przez Kamssoft udostępniony KS-BLOZ symulacyjny, który zawiera zmiany wg: „Projekt obwieszczenia w sprawie wykazu refundowanych leków, środków spożywczych specjalnego przeznaczenia żywieniowego oraz wyrobów medycznych” przekazanego przez MZ do uzgodnień zewnętrznych w dniu 18 października 2021 roku. Zapisany w projekcie obwieszczenia planowany termin wejścia w życie to 01.11.2021 r. Instrukcję do samodzielnego pobrania i wgrania projektu zmian w aptecce można znaleźć na naszej stronie pod adresem:

http://apteki.merido.pl/bloz_symulacyjny.pdf

Według projektu obwieszczenia z refundacji aptecznej wycofane zostaną 42 opakowania leków, środków specjalnego przeznaczenia żywieniowego i wyrobów medycznych, a włączonych do niej zostanie 27 innych. Jedna substancja czynna utraci finansowanie (Propafenoni hydrochloridum, Tonicard, tabl. powł., 150 mg, 60 tabl., podmiot odpowiedzialny Accord Healthcare Limited), natomiast dwie substancje czynne zostaną dodane do listy:

- Cariprazine – Reagila, kaps. twarde o następujących mocach: 1,5 mg, 3 mg oraz 4,5 mg, 28 szt., podmiot odpowiedzialny Gedeon Richter Plc.;
- Szczepionka przeciw wirusowi brodawczaka ludzkiego [typy 16 i 18] – Cervarix, zawiesina do wstrzykiwań, 20+20 µg, podmiot odpowiedzialny GlaxoSmithKline Biologicals s.a.



Poziom współpłacenia pacjenta obniży się dla 364 opakowań leków, środków specjalnego przeznaczenia żywieniowego i wyrobów medycznych. Zmiany przekraczające 10 zł dotyczyć będą 20 z nich. Największe obniżki, przekraczające 70 zł, dotyczyć będą następujących produktów:

- Novo-Helisen Depot (wyciągi alergenowe roztoczy kurzu domowego, stężenie 3 – 5000 TU/ml lub 5000 PNU/ml, 2 fiol. po 4,5 ml) – o 452,70 zł,
- Rekovelle (Folitropinum delta, 72 µg/2,16 ml, 1 wstrzykiwacz) – o 86,31 zł,
- Menopur (Menotropinum, 1200 j.m. FSH + 1200 j.m. LH, 1 fiol. z proszkiem + 2 amp.-strz.po 1ml) – o 76,66 zł
- Salofalk (Mesalazinum, 1 g, 30 czopków) – o 70,02 zł.

Z kolei wzrost cen dla pacjenta dotyczyć będzie aż 1008 opakowań. Jednak jedynie w przypadku 21 z nich wzrost cen przekroczy 10 zł, z czego największe podwyżki, przekraczające 15 zł, będą dotyczyć następujących produktów:

- Pentasa (Mesalazinum, 1 g, 28 czopków) – o 29,31 zł,
- OxyContin (Oxycodonum, tabl. o przedłużonym uwalnianiu, 80 mg, 60 szt.) – o 19,55 zł,
- Mepilex (Emplastri microfibrillum cellulosae, opatrunek, 20x50 cm) – o 19,31 zł,
- Accordeon (Oxycodoni hydrochloridum, tabl. o przedłużonym uwalnianiu, 80 mg, 100 szt.) – o 15,96 zł.

Urzędowe ceny zbytu zostaną obniżone dla 99 opakowań leków, środków specjalnego przeznaczenia żywieniowego i wyrobów medycznych. Zmiany przekraczające 10 zł dotyczyć będą 11 z nich, z czego największe (powyżej 20 zł) dotyczyć będą produktów: Oxydolor (Oxycodoni hydrochloridum, tabl. o przedłużonym uwalnianiu, 80 mg, 60 szt.), PecFent (Fentanylum, aerozol do nosa, roztwór, 100 µg/dawkę oraz 400 µg/dawkę, 4 but. po 1,55 ml) oraz Arypiprazol Glenmark (Aripiprazolum, tabl., 15 mg, 28 szt.).

Podkarpacki Oddział NFZ poinformował, że ze względu na prace serwisowe w systemie informatycznym, w dniu 22.10.2021 (piątek) od godziny 18:00 oraz 23.10.2021 (sobota) mogą wystąpić przerwy w działaniu portali, strony internetowej oraz rozliczaniu świadczeń. Link do komunikatu:



<https://www.nfz-rzeszow.pl/swiadczeniodawcy/aktualnosci/swiadczeniodawcy-informacje-ogolne/informacja-o-planowanych-pracach-serwisowych,art1990/>

Jeśli w danym okresie refundacyjnym była realizacja recepty uprawniającej do świadczenia na podstawie karty EKUZ, to w przypadku, gdy NFZ nie posiada danych karty należy przesłać skan karty EKUZ i wypełnić jej dane na Portalu NFZ. Poniżej przedstawiamy jak prawidłowo wypełniać wymagane informacje na Portalu Świadczeniodawcy:

EUROPEJSKA KARTA UBEZPIECZENIA ZDROWOTNEGO – WZÓR 1


Pole 1	EUROPÄISCHE KRANKENVERSICHERUNGSKARTE	Pole 2	DE
Pole 1a	[Signature]		
Pole 3	3 Name: MUSTERMANN		
Pole 4	4 Vorname: FRIEDRICH	5 Geburtsdatum: 17/12/1970	Pole 5
Pole 6	6 Persönliche Kennnummer: A123456789	7 Nummer der Karte: 1234567890 - ABCDEFGHIJKLMNO	Pole 7
Pole 8	8 Kennnummer der Karte: 8027612345A123456789	9 Ablaufdatum: 31/12/2010	Pole 9


EUROPEJSKA KARTA UBEZPIECZENIA ZDROWOTNEGO – WZÓR 2

Pole 1	EUROPEAN HEALTH INSURANCE CARD	Pole 2	NL
Pole 3	2 Name: Kempe		
Pole 4	4 Given names: D.		
Pole 5	5 Date of birth: 27/03/1957	6 Personal identification number: 096074309	Pole 6
		7 Identification number of the inscription: 7007 - Agis	Pole 7
Pole 8	8 Identification number of the card: 8052807007000000001	9 Expiry date: 27/03/2016	Pole 9


Import Dokumentów UE szczegóły

» Powrót » Pomoc

 Kod apteki: 09R/20
Nazwa apteki:
Użytkownik:


 Dane dotyczące zgłoszenia Przeład do OW NFZ

Rok:	2021	Okres sprawozdawczy:	19
Numer dokumentu:	80276	Typ dokumentu:	EKUZ/ CTZEKUZ/ SED
Data przekazania:		Data weryfikacji:	
Wymóg przekazania skanu:	Przesłanie skanu jest wymagane	Kraj UE:	DE
Status:	Nieprzekazany	Komentarz:	

 Identyfikator świadczeniobiorcy: A123456789 Pole 6 karty EKUZ
Nazwisko świadczeniobiorcy: Mustermann Pole 3 karty EKUZ
Imię świadczeniobiorcy: Friedrich Pole 4 karty EKUZ
Data urodzenia świadczeniobiorcy: 17.12.1970 Pole 5 karty EKUZ
Typ dokumentu: EKUZ Pole 8 karty EKUZ
Numer dokumentu: 8027612345A123456789
Data wystawienia dokumentu: Wymagana dla formularzy i certyfikatu zastępczego
Data początku ważności dokumentu: Wymagana dla formularzy i certyfikatu zastępczego
Data końca ważności dokumentu: 31.12.2010 Pole 9 karty EKUZ
Wymagana dla EKUZ, formularzy i certyfikatu zastępczego

Zapisz dane Anuluj

Przesłanie skanu jest wymagane

 **Farmaceuci mają możliwość wystawiania recept wyłącznie na leki gotowe wydawane z przepisu lekarza, z wyłączeniem środków odurzających. Nie mogą też wypisać recepty na leki recepturowe czy wyroby medyczne.** Intencją ustawodawcy przy projektowaniu przepisu art. 96 ust. 4 pkt 2 ustawy z dnia 6 września 2001 r. Prawo farmaceutyczne było przyznanie uprawnienia dla farmaceutów polegającego na możliwości wystawiania recept wyłącznie w wąskim zakresie przedmiotowym. Zgodnie z ust. 4 pkt 2 tego artykułu zakres tego uprawnienia obejmuje wyłącznie leki gotowe o nadanej im kategorii dostępności „Rp”, tj. wydawane z przepisu lekarza, przy czym bez leków zawierających środki odurzające, substancje psychotropowe, o których mowa w ustawie z dnia 29 lipca 2005 r. o przeciwdziałaniu narkomanii, choćby posiadały one kategorie „Rp”. Nie obejmuje nadto leków gotowych o innej niż „Rp” kategorii dostępności, a wydawanych na podstawie recepty (np. „Rpz” „Rpw”). Nie obejmuje swym zakresem również leków innych niż gotowe, tj. tzw. „leków robionych” (recepturowych), gdyż w ich przypadku nie można mówić w ogóle o nadanej kategorii dostępności, nie podlegają one bowiem ze swej natury procesowi dopuszczania do obrotu.

Rada Ministrów zdecydowała o przyjęciu projektu ustawy o wyrobach medycznych, jaki przedłożył minister zdrowia. Projekt ten ma dostosowywać polskie prawo do rozporządzeń UE, jeśli chodzi o funkcjonowanie rynku dotyczącego wyrobów medycznych. Celem jest zagwarantowanie wysokiego poziomu ochrony zdrowia, z uwzględnieniem

działalności małych oraz średnich firm w tym sektorze. Określono zwłaszcza zadania Urzędu Rejestracji Produktów Leczniczych, Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych, a także obowiązki informacyjne podmiotów gospodarczych, działających na rynku wyrobów medycznych. Wśród najważniejszych rozwiązań, wymienia się następujące:

- Prezes Urzędu Rejestracji Produktów Leczniczych, Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych ma wydawać decyzje administracyjne w sytuacjach, jakie określają przepisy UE.
- Prezes Urzędu będzie mógł żądać informacji dotyczących wyrobów medycznych, m. in. od instytucji zdrowia publicznego i podmiotów prowadzących taki obrót lub stosujących te wyroby. Dotyczyć ma to również wykazu wyrobów medycznych na zamówienie, które zostały udostępnione na obszarze Polski, jak również od producenta wyroby wykonanego na zamówienie.
- Wprowadzony został również obowiązek przekazywania m.in. deklaracji zgodności, instrukcji używania oraz oznakowań i materiałów promocyjnych wyrobów medycznych wprowadzanych do obrotu albo przekazanych do oceny działania lub stosowanych na terytorium Polski. Dotyczyć ma to np. wytwórców, autoryzowanych przedstawicieli, podmioty zestawiające wyroby medyczne czy podmioty sterylizujące systemy bądź zestawy zabiegowe.
- Określone zostały też obowiązki Komisji Bioetycznych – stosownie do wymagań zawartych w unijnych przepisach.
- Określono również zasady regeneracji wyrobów medycznych jednorazowego użytku, wprowadzając zakaz używania w Polsce zregenerowanych wyrobów jednorazowego użytku.
- Wprowadzony został także system kar administracyjnych, wiążących się z nieprzestrzeganiem przepisów.



Rozwiązania mają wejść w życie po upływie 14 dni od ogłoszenia w Dzienniku Ustaw – za wyjątkiem niektórych przepisów, które zaczną obowiązywać w innych terminach.
