

39

ROZPORZĄDZENIE MINISTRA ZDROWIA

z dnia 27 grudnia 2000 r.

w sprawie trybu i sposobu przekazywania oraz zakresu danych o obrocie refundowanymi lekami i materiałami medycznymi przekazywanych przez apteki.

Na podstawie art. 59 ust. 3 ustawy z dnia 6 lutego 1997 r. o powszechnym ubezpieczeniu zdrowotnym (Dz. U. Nr 28, poz. 153 i Nr 75, poz. 468, z 1998 r. Nr 117, poz. 756, Nr 137, poz. 887, Nr 144, poz. 929 i Nr 162, poz. 1116, z 1999 r. Nr 45, poz. 439, Nr 49, poz. 483, Nr 63, poz. 700, Nr 70, poz. 777, Nr 72, poz. 802, Nr 109, poz. 1236 i Nr 110, poz. 1255 i 1256 oraz z 2000 r. Nr 12, poz. 136, Nr 18, poz. 230, Nr 95, poz. 1041 i Nr 122, poz. 1311 i 1324) zarządza się, co następuje:

§ 1. 1. Apteki przekazują dane o obrocie refundowanymi lekami i materiałami medycznymi za każdy miesiąc nie później niż czternaście dni od jego zakończenia:

- 1) regionalnej kasie chorych właściwej ze względu na siedzibę apteki — dotyczące osób ubezpieczonych we wszystkich regionalnych kasach chorych,
- 2) branżowej kasie chorych — dotyczące ubezpieczonych w niej osób, zwanym dalej „kasami chorych”.

2. Na wniosek apteki kasa chorych może przedłużyć termin przekazania danych, jednak nie dłużej niż o czternaście dni.

3. Jeżeli dane o obrocie refundowanymi lekami i materiałami medycznymi dotyczą osób z uprawnieniami dodatkowymi oznaczonymi kodem „PO”, o których mowa w przepisach wydanych na podstawie art. 45 ustawy z dnia 6 lutego 1997 r. o powszechnym ubezpieczeniu zdrowotnym, zwanej dalej „ustawą”, apteka przekazuje je Branżowej Kasie Chorych dla Służb Mundurowych niezależnie od identyfikatora kasy chorych umieszczonego na recepcie.

4. Jeżeli dane o obrocie refundowanymi lekami i materiałami medycznymi dotyczą osób nieobjętych ubezpieczeniem zdrowotnym, dane dotyczące osób z uprawnieniami dodatkowymi innymi niż dotyczące kodu „PO” przekazywane są regionalnej kasie chorych właściwej ze względu na siedzibę apteki.

§ 2. 1. Apteki przekazują dane o obrocie refundowanymi lekami i materiałami medycznymi w formie komunikatu elektronicznego, którego sposób budowy określa załącznik do rozporządzenia.

2. Na wniosek apteki strony mogą uzgodnić inny sposób budowy komunikatu, o którym mowa w ust. 1.

§ 3. Komunikat elektroniczny, o którym mowa w § 2, może być przekazywany:

- 1) przez dostarczenie nośnika umożliwiającego zapis i odczyt informacji w sposób cyfrowy, z zapisanym na nim komunikatem, lub

- 2) przez okresową teletransmisję komunikatu w terminach uzgodnionych z kasą chorych.

§ 4. 1. Tryb przekazywania danych o obrocie refundowanymi lekami i materiałami medycznymi obejmuje następujące fazy:

- 1) fazę I — rejestracji w aptece faktu wystania kasie chorych komunikatu elektronicznego,
- 2) fazę II — przekazania kasie chorych przez aptekę nośnika z komunikatem albo przekazania komunikatu przy wykorzystaniu teletransmisji,
- 3) fazę III — rejestracji przez kasę chorych faktu otrzymania przekazanego przez aptekę komunikatu elektronicznego,
- 4) fazę IV — potwierdzenia przez kasę chorych faktu otrzymania komunikatu elektronicznego,
- 5) fazę V — przekazania zawartych w komunikacie danych do zbioru danych objętego rejestrem usług medycznych w kasie chorych.

2. Potwierdzenie otrzymania komunikatu elektronicznego, o którym mowa w ust. 1 pkt 4, przekazywane jest aptece, która przekazała komunikat, i powinno zawierać datę otrzymania komunikatu i jego identyfikator.

§ 5. Błędy lub inne nieprawidłowości dotyczące niektórych recept, stwierdzone przez kasę chorych w komunikacie wśród danych o obrocie refundowanymi lekami i materiałami medycznymi, nie mogą powodować odrzucenia danych o obrocie dotyczących pozostałych recept, przekazanych w tym komunikacie w prawidłowej postaci.

§ 6. 1. Zakres przekazywanych danych o obrocie refundowanymi lekami i materiałami medycznymi, określony dla każdego wydanego opakowania leku refundowanego różniącego się wielkością lub ceną, obejmuje:

- 1) dwunastocyfrowy identyfikator apteki, na który składają się:
 - a) dziewięć pierwszych cyfr numeru REGON apteki,
 - b) cyfry „000” lub trzy cyfry dodatkowo identyfikujące aptekę uzgodnione między apteką a kasą chorych, jeżeli numer, o którym mowa w lit. a), używany jest przez więcej niż jedną aptekę,
- 2) datę przyjęcia recepty do realizacji,

- 3) numer nadany w trakcie realizacji recepty w aptece, zgodnie z przepisami wydanymi na podstawie art. 45 ustawy,
 - 4) datę wydania leku, jeżeli jest różna od daty przyjęcia recepty do realizacji,
 - 5) kod typu recepty przyjmujący wartość:
 - a) „2” — dla recept, wystawionych na kuponach książeczek usług medycznych,
 - b) „8” — dla recept, których wzór określają przepisy o receptach lekarskich,
 - c) „9” — dla recept na środki odurzające, substancje psychotropowe lub inne środki farmaceutyczne, oznaczone symbolem „Rp.w”,
 - 6) numer recepty, jeżeli występuje na recepcie,
 - 7) numer potwierdzający identyfikację pacjenta, jeżeli występuje na recepcie,
 - 8) identyfikator kasy chorych umieszczony na recepcie; znak „X” na recepcie jest zastępowany w przekazywanym komunikacie cyframi „00”,
 - 9) wskaźnik przyjmujący wartość „1”, gdy recepta została wystawiona w trybie „pro auctore” lub „pro familia”, a wartość „0” w pozostałych wypadkach,
 - 10) kod uprawnień dodatkowych pacjenta lub kod uprawnień dla pacjenta z chorobą określoną w przepisach wydanych na podstawie art. 39 ust. 2 ustawy, w oparciu o który wydano lek refundowany; w przypadku braku takich uprawnień przekazywany jest znak „X”,
 - 11) rodzaj identyfikatora leku:
 - a) 0 — dla leku lub materiału medycznego wpisanego do rejestru, o którym mowa w pkt 12,
 - b) 1 — dla leku recepturowego,
 - c) 2 — dla leku lub materiału medycznego nie objętego lit. a) i b),
 - 12) identyfikator leku w postaci numeru kodowego leku (EAN-ECC) umieszczony na świadectwie rejestracji wydawanym na podstawie odrębnych przepisów, jeżeli został nadany,
 - 13) liczbę wydanych opakowań leku lub materiału medycznego,
 - 14) wartość wydanych opakowań leku lub materiału medycznego,
 - 15) kod odpłatności za lek lub materiał medyczny:
 - a) 0 — dla leku lub materiału medycznego wydane-go bezpłatnie,
 - b) 1 — dla leku lub materiału medycznego wydane-go za opłatą ryczałtową,
 - c) 3 — dla leku lub materiału medycznego wydane-go za 30% odpłatnością,
 - d) 5 — dla leku lub materiału medycznego wydane-go za 50% odpłatnością,
 - 16) kwotę podlegającą refundacji z tytułu wydanych opakowań leku lub materiału medycznego,
 - 17) datę wystawienia recepty,
 - 18) oba człony identyfikatora świadczeniodawcy lub jego komórki organizacyjnej, w ramach której wystawiono receptę, określone w przepisach dotyczących recept lekarskich,
 - 19) numer identyfikacyjny osoby, która wystawiła receptę, określony w przepisach dotyczących recept lekarskich.
2. Jeżeli dziewiętnasta cyfra numeru recepty ma wartość „5”, apteka nie musi przekazywać informacji, o której mowa w ust. 1 pkt 18.
 3. Jeżeli dziewiętnasta cyfra numeru recepty ma wartość „6”, apteka nie musi przekazywać informacji, o której mowa w ust. 1 pkt 19.
 4. Jeżeli dziewiętnasta cyfra numeru recepty ma wartość „7”, apteka nie musi przekazywać informacji, o której mowa w ust. 1 pkt 18 i 19.
- § 7. Rozporządzenie wchodzi w życie z dniem 1 kwietnia 2001 r.

Minister Zdrowia: *G. Opala*

Załącznik do rozporządzenia Ministra Zdrowia
z dnia 27 grudnia 2000 r. (poz. 39)

Sposób budowy komunikatu elektronicznego

SŁOWNIK DANYCH KOMUNIKATU O OBRODZIE REFUNDOWANYMI LEKAMI I MATERIAŁAMI MEDYCZNYMI

Poziom	Znaczniki		Krot- ność	Nazwa	Format [Wartość domyślna]	Opis	Ograniczenia i inne zależności
	Element	Atrybuty					
0	mz:komunikat		1	Komunikat		Element główny komunikatu	
		xmlns:mz	1	Przestrzeń nazw		Definiuje przestrzeń nazw (<i>namespace</i>)	Zawiera stałą wartość: http://www.mz.gov.pl/csioz/ start/xml
		typ	1	Typ komunikatu	Do 4 znaków (duże litery)	Identyfikuje rodzaj przesyłu oraz decyduje o szczegółach składni	Przyjmuje wartość „LEK”
1	mz:dokument	wersja	1	Numer wersji	Do 2 cyfr + kropka + 2 cyfry	Numer wersji komunikatu - może decydować o szczegółach składni	Przyjmuje wartość „1.00”
			1	Dokument		Element obejmujący wszystkie dane dotyczące przekazywanego dokumentu	

id	1	Identyfikator dokumentu	Litera D i numer (cyfry)	Nadawany przez wysyłającego, unikalny u niego numer dokumentu, pozwalający na jednoznaczny identyfikację dokumentu	Ten sam identyfikator dokumentu obejmuje sprawozdanie i przekazywane później jego korekty, dotyczące okresu sprawozdawczego określonego w elemencie sprawozdanie
nr	1	Numer przesłania	Numer (cyfry) [1]	Kolejny numer przesłania dokumentu o tym samym id	Pierwsze przesłanie dokumentu ze sprawozdaniem za określony okres powinno mieć numer 1; przesłania o kolejnych numerach zawierają uzupełnienia lub korekty
tryb	0-1	Tryb przesłania dokumentu	1 wielka litera [C]	Określenie, czy przekazywane dane stanowią całość dokumentu, czy jedynie fragmenty do korekty	C - całość dokumentu; należy zastąpić dokument o mniejszym numerze nr, i tym samym id (dotyczący sprawozdania z tego samego okresu), całością aktualnego dokumentu; F - fragmenty: przekazane dane służą do korekty i uzupełnienia danych o świadczeniach przekazanych poprzednio w dokumencie o tym samym id
data	1	Data dokumentu	RRRR-MM-DD	Data przygotowania dokumentu	
2	1	Nadawca dokumentu		Dane identyfikujące nadawcę dokumentu	
3	1	Podmiot wysyłający		Dane identyfikujące podmiot wysyłający dane	
typ	0-1	Typ symbolu	1 cyfra [0]	Typ symbolu identyfikującego podmiot	0 - 9 cyfr numeru Regon, 1 - do 12 cyfr (9 cyfr Regon + do 3 cyfr)

		symbol	1	Symbol podmiotu		Uzgodniony między stronami symbol podmiotu	
2	mz:odbiorca		1	Odbiorca dokumentu		Dane identyfikujące odbiorcę dokumentu	
3	mz:podmiot		1	Podmiot odbierający		Dane identyfikujące podmiot odbierający dane	
		typ	0-1	Typ symbolu	1 cyfra [0]	Typ symbolu identyfikującego podmiot	0 - 9 cyfr numeru Regon, 1 - do 12 cyfr (9 cyfr Regon + do 3 cyfr)
		symbol	1	Symbol podmiotu		Uzgodniony między stronami symbol podmiotu	
2	mz: sprawozdanie		1	Sprawozdanie		Zestaw danych objętych sprawozdaniem	
		symbol	1	Symbol sprawozdania	Ciąg znaków	Uzgodniony między stronami symbol sprawozdania	
		data	1	Data sprawozdania	RRRR-MM-DD	Data przygotowania sprawozdania	
3	mz:okres		1	Okres sprawozdawczy		Dane definiujące okres, którego dotyczy sprawozdanie	
		typ	1	Typ okresu sprawozdawczego	1 duża litera	Kod typu okresu sprawozdawczego, którego dotyczy przesyłane dane	R - rok, K - kwartał, M - miesiąc, P - pół miesiąca
		rok	1	Rok	4 cyfry	Rok, w którym zawarty jest okres sprawozdawczy	
		nr	1	Numer okresu	Do 2 cyfr	Numer kolejny okresu w roku (np. dla połówek miesiąca 1-24)	
		data-od	1	Początek okresu sprawozdawczego	RRRR-MM-DD	Data pierwszego dnia okresu sprawozdawczego	Dla celów kontrolnych

	data-do	l	Koniec okresu sprawozdawczego	RRRR-MM-DD	Data ostatniego dnia okresu sprawozdawczego	Dla celów kontrolnych
3	mz: komórka-org	1	Komórka sprawozdawcza		Dane identyfikujące aptekę, której dotyczy sprawozdanie	Podany tu identyfikator apteki oznacza zarówno komórkę sprawozdającą, jak i wykonującą świadczenia
	regon	1	Regon	9 cyfr	Pierwsze 9 cyfr numeru REGON (§ 6 ust. 1 pkt 1 lit. a)	
	nr	0-1	Nr komórki	3 cyfry [000]	Nr apteki (§ 6 ust. 1 pkt 1 lit. b)	
2	mz: pozycja	1-n	Pozycja dokumentu		Zestaw danych stanowiących pozycję dokumentu	
	id	1	Identyfikator pozycji	Litera P i numer (cyfry)	Unikalny nr pozycji w ramach określonego sprawozdania okresowego	
	tryb	0-1	Typ przesłania	1 duża litera [D]	Określa, czy przesyłane dane mają być dopisane, usunięte, czy poprawione	D - dodanie pozycji; U - usunięcie pozycji; P - poprawienie pozycji dokumentu
3	mz: świadczenie	1	Świadczenie		Zestaw danych charakteryzujących świadczenie	
	typ	0-1	Typ świadczenia	1 znak [0]	Kod typu świadczenia - w tym przypadku będącego pojedynczą usługą (realizacją recepty)	Stala wartość "0" (atrybut może być pominięty); kod mówiący o realizacji recepty wpisywany jest przy danych o usłudze
4	mz: zlecenie	0-1	Zlecenie		Zestaw danych charakteryzujących fazę wystawiania recepty	
	data	1	Data wystawienia	RRRR-MM-DD	Data wystawienia recepty (§ 6 ust. 1 pkt 17)	
5	mz: dokument-zlec	1	Dokument zlecenia		Dane precyzujące rodzaj i nr recepty	

typ	1	Typ dokumentu	do 10 znaków	Rodzaj recepty (§ 6 ust. 1 pkt 5)	
nr	0-1	Numer dokumentu	20 cyfr	Nr recepty (§ 6 ust. 1 pkt 6)	Przekazywany tylko wtedy, gdy 20-cyfrowy nr recepty na 19 znaku ma wartość od 5 do 9
pro	0-1	Tryb wydania recepty	1 cyfra [0]	Określa, czy recepta została wydana w trybie <i>pro auctore</i> lub <i>pro familia</i> (§ 6 ust. 1 pkt 9)	0 - w zwykłym trybie, 1 - w trybie <i>pro auctore</i> lub <i>pro familia</i>
5	0-1	Komórka zlecająca		Dane identyfikujące świadczeniodawcę wystawiającego receptę	Może nie wystąpić, jeżeli nr recepty na 19 znaku ma wartość 5 lub 7
	1	Regon	9 cyfr	Pierwsze 9 cyfr numeru REGON (§ 6 ust. 1 pkt 18 - człon I)	
	0-1	Nr komórki	3 cyfry	Nr apteki (§ 6 ust. 1 pkt 18 - człon II)	
5	0-1	Osoba zlecająca		Dane identyfikujące osobę wystawiającą receptę	Może nie wystąpić, jeżeli nr recepty na 19 znaku ma wartość 6 lub 7
6	1	Numer lekarza		Numer identyfikacyjny lekarza	
	1	Typ numeru	1 cyfra	Doprecyzowanie typu numeru (identyfikatora) lekarza wystawiającego receptę	0 - nr na podstawie ustawy o świadczeniach pieniężnych z ubezpieczenia społecznego; 1 - nr prawa wykonywania zawodu (stary)
	1	Numer	7 cyfr	Nr osoby wystawiającej receptę (§ 6 ust. 1 pkt 19)	
4	1	Pacjent		Zestaw danych związanych z pacjentem, któremu wystawiono receptę	
5	1	Ubezpieczenie			

5	mz:autoryzacja			0-1	Autoryzacja		Zestaw danych służących do potwierdzenia wykonania usługi na rzecz pacjenta	
		typ	0-1	Typ autoryzacji	1 cyfra [0]	Rodzaj numeru autoryzacji	0 dla obecnie wykorzystywanego 20-cyfrowego numeru z kuponu RUM (można pominąć atrybut)	
5	mz:lek	nr	1	Numer	11 lub 20 cyfr	Numer potwierdzający identyfikację pacjenta (§ 6 ust. 1 pkt 7)	20-znakowy numer, który na 19 znaku ma wartości od 0 do 4	
		katalog	1-n	Lek	1 cyfra	Zestaw danych charakteryzujących wydane leki (dla każdego opakowania różniące się wielkością i ceną)	Może być do 5 leków na jednej receptycie, ale nie można przewidzieć, na ile pozycji opakowań to się przełoży	
		kod	1	Rodzaj kodu	13 cyfr	Określa, z jakim typem kodu leku mamy do czynienia (§ 6 ust. 1 pkt 11)	Występuje, jeżeli został nadany	
		ilość	0-1	Kod leku	Liczba wydanych opakowań leku o określonej wielkości i cenie (§ 6 ust. 1 pkt 13)	Kod leku uwzględniający wielkość opakowania (§ 6 ust. 1 pkt 12)		
6	mz:produkt-lek		1	Produkt-lek		Dane leku-produktu		
		uprawnienie	1	Warunki płatności	1 lub 2 znaki	Warunki płatności za lek	Łączy uprawnienia dodatkowe i uprawnienia wynikające z istnienia choroby przewlekłej mogące wystąpić na receptycie równocześnie, przy czym konkretny lek taksowany jest na podstawie jednego konkretnego tytułu	
7	mz:warunki-lek							

		odpłatność	1	Kod odpłatności	1 cyfra	Kod odpłatności za lek (§ 6 ust. 1 pkt 15)	
7	mz:płatności		1	Płatności		Określenie wartości i refundacji	
		wartość	1	Wartość	Liczba zawierająca dwie cyfry po kropce dziesiętnej	Wartość wydanych opakowań leku (§ 6 ust. 1 pkt 14)	
		refundacja	1	Refundacja	Liczba zawierająca dwie cyfry po kropce dziesiętnej	Kwota podlegająca refundacji (§ 6 ust. 1 pkt 16)	

Objaśnienia:

- 1) Identyfikator komunikatu, o którym mowa w § 4 ust. 2, składa się z rozdzielonych znakiem „-” danych zawartych w atrybutach „id” oraz „nr” określonych w ramach elementu „mz:dokument”;
- 2) RRRR-MM-DD jest formatem daty, w którym pierwsze cztery cyfry oznaczają rok, dwie następane – numer miesiąca w roku, a dwie ostatnie – numer dnia w miesiącu;
- 3) Sposób zapisu danych w strukturze określonej przez powyższe elementy i atrybuty jest zgodny z zasadami języka XML wersja 1.0 rekomendowanymi przez konsorcjum W3C.