

903

ROZPORZĄDZENIE MINISTRA ZDROWIA¹⁾

z dnia 23 maja 2003 r.

w sprawie zakresu niezbędnych informacji gromadzonych i przekazywanych przez apteki Narodowemu Funduszowi Zdrowia i ministrowi właściwemu do spraw zdrowia

Na podstawie art. 143 ust. 2 ustawy z dnia 23 stycznia 2003 r. o powszechnym ubezpieczeniu w Narodowym Funduszu Zdrowia (Dz. U. Nr 45, poz. 391, Nr 73, poz. 660 i Nr 96, poz. 874) zarządza się, co następuje:

§ 1. 1. Apteki gromadzą informacje zawierające dane o obrocie refundowanymi lekami i wyrobami medycznymi, wynikające ze zrealizowanych recept podlegających refundacji z Narodowego Funduszu Zdrowia, zwanego dalej „Funduszem”, oraz z budżetu państwa.

2. Dane, o których mowa w ust. 1, są gromadzone i przechowywane w formie elektronicznej.

§ 2. 1. Zakres przekazywanych danych o obrocie refundowanymi lekami i wyrobami medycznymi, określony dla każdego wydanego opakowania refundowanego leku lub wyrobu medycznego, obejmuje:

1) identyfikator apteki, na który składają się:

- a) pięć pierwszych cyfr numeru REGON apteki,
- b) trzy cyfry dodatkowo identyfikujące aptekę, uzgodnione między apteką a Funduszem;

2) datę przyjęcia recepty do realizacji;

3) numer nadany w trakcie realizacji recepty w aptece;

4) datę wydania leku lub wyrobu medycznego — jeżeli jest inna niż data, o której mowa w pkt 2;

5) kod typu recepty przyjmujący wartość:

- a) „7” — dla recept na leki lub wyroby medyczne sprowadzane z zagranicy dla użytkowników indywidualnych,
- b) „8” — dla recept, których wzór określają przepisy wydane na podstawie art. 65 ust. 4 i art. 67 ustawy z dnia 23 stycznia 2003 r. o powszechnym ubezpieczeniu w Narodowym Funduszu Zdrowia, zwanej dalej „ustawą”, z zastrzeżeniem lit. c,
- c) „9” — dla recept na środki odurzające, substancje psychotropowe lub inne produkty lecznicze, oznaczone symbolem „Rp.w”,
- d) „2” — dla recept wystawionych na kuponach książeczek usług medycznych;

6) numer recepty — jeżeli występuje na recepcie;

7) numer potwierdzający identyfikację pacjenta, jeżeli występuje na recepcie;

8) identyfikator oddziału wojewódzkiego Funduszu właściwego ze względu na miejsce zamieszkania pacjenta, a w przypadku bezdomnego — identyfikator oddziału wojewódzkiego Funduszu właściwego ze względu na miejsce siedziby świadczeniodawcy, u którego została wystawiona recepta, określony w przepisach wydanych na podstawie art. 65 ust. 4 i art. 67 ustawy;

9) wskaźnik przyjmujący wartość:

- a) 1 — w przypadku gdy na recepcie występuje adnotacja „pro auctore” lub „pro familia”,
- b) 0 — w przypadkach innych niż wymienione w lit. a;

10) kod uprawnień dodatkowych pacjenta, określony w przepisach wydanych na podstawie art. 65 ust. 4 i art. 67 ustawy, lub kod uprawnień dla pacjentów chorujących na choroby określone w przepisach wydanych na podstawie art. 58 ust. 2 ustawy, zgodnie z którym wydano refundowany lek lub wyrób medyczny; w przypadku braku takich uprawnień przekazywana informacja zawiera znak „X”;

11) rodzaj identyfikatora leku lub wyrobu medycznego przyjmujący wartość:

- a) 0 — dla leku lub wyrobu medycznego, o którym mowa w pkt 12,
- b) 1 — dla leku recepturowego,
- c) 2 — dla leku lub wyrobu medycznego niewymienionego w lit. a i b;

12) numer kodowy leku lub wyrobu medycznego (EAN13) — jeżeli został nadany;

13) liczbę wydanych opakowań leku lub wyrobu medycznego;

14) wartość wydanych opakowań leku lub wyrobu medycznego;

15) kod odpłatności za lek lub wyrób medyczny przyjmujący wartość:

- a) 0 — dla leku lub wyrobu medycznego wydane go bezpłatnie,
- b) 1 — dla leku lub wyrobu medycznego wydane go za opłatą ryczałtową,
- c) 2 — dla leku wydane go za opłatą określoną w art. 59 ust. 2 ustawy,

¹⁾ Minister Zdrowia kieruje działem administracji rządowej — zdrowie, na podstawie § 1 ust. 2 rozporządzenia Prezesa Rady Ministrów z dnia 28 czerwca 2002 r. w sprawie szczegółowego zakresu działania Ministra Zdrowia (Dz. U. Nr 93, poz. 833).

- d) 3 — dla leku lub wyrobu medycznego wydane-
go za odpłatnością w wysokości 30%,
- e) 5 — dla leku lub wyrobu medycznego wydane-
go za odpłatnością w wysokości 50%;
- 16) kwotę podlegającą refundacji z tytułu wydanych
opakowań leku lub wyrobu medycznego;
- 17) datę wystawienia recepty;
- 18) dziewięć pierwszych cyfr numeru REGON oraz
część VII resortowego kodu identyfikacyjnego
świadczonodawcy; jeżeli kod nie został nadany lub
obowiązek nadania kodu nie dotyczy tego świad-
czonodawcy, zamiast tej części kodu mogą być po-
dane inne trzy cyfry, uzgodnione z Funduszem;
- 19) umieszczony na recepcie identyfikator podmiotu
upoważnionego do wystawiania recept, o którym
mowa w przepisach wydanych na podstawie
art. 65 ust. 4 i art. 67 ustawy.

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 których mowa w ust. 1 pkt 18 i 19.

§ 3. 1. Apteki przekazują dane, o których mowa
w § 2, wynikające ze zrealizowanych recept podlegają-
cych refundacji z Funduszu, oddziałowi wojewódzkie-
mu Funduszu, właściwemu ze względu na siedzibę ap-
teki.

2. Fundusz przekazuje dane, o których mowa w § 2,
wynikające ze zrealizowanych recept podlegających
refundacji z budżetu państwa, ministrowi właściwemu
do spraw zdrowia.

§ 4. 1. Dane, o których mowa w § 3, są przekazywa-
ne w formie komunikatów elektronicznych.

2. Sposób budowy komunikatu, o którym mowa
w ust. 1, określa załącznik do rozporządzenia.

3. Komunikaty, o których mowa w ust. 1, są dostar-
czane na nośniku umożliwiającym odczyt danych

w sposób cyfrowy albo poprzez teletransmisję komu-
nikatu.

§ 5. 1. Przekazywanie komunikatów, o których mo-
wa w § 4 ust. 1, obejmuje następujące fazy:

- 1) pierwszą — rejestrację w aptece faktu wysłania ko-
munikatu elektronicznego;
- 2) drugą — przekazanie informacji w sposób określo-
ny w § 4 ust. 3;
- 3) trzecią — rejestrację faktu otrzymania przekazane-
go przez aptekę komunikatu elektronicznego;
- 4) czwartą — potwierdzenie faktu otrzymania komuni-
katu elektronicznego lub przyczynę odrzucenia ko-
munikatu.

2. Potwierdzenie otrzymania komunikatu elektro-
nicznego, o którym mowa w ust. 1 pkt 4, przekazywa-
ne jest aptece, która przekazała komunikat, wraz z datą
jego przyjęcia lub odrzucenia.

3. Błędy lub inne nieprawidłowości dotyczące nie-
których recept, stwierdzone w komunikacie wśród da-
nych o obrocie refundowanymi lekami i wyrobami me-
dycznymi, nie mogą powodować odrzucenia danych
o obrocie dotyczących pozostałych recept, przekaza-
nych w tym komunikacie w prawidłowej postaci.

§ 6. 1. Apteki przekazują dane, o których mowa
w § 3 ust. 1, nie później niż w terminie 10 dni od dnia
upływu terminu przekazania zestawienia, o którym
mowa w art. 125 ust. 5 pkt 2 ustawy.

2. Fundusz przekazuje dane, o których mowa w § 3
ust. 2, nie później niż w terminie 30 dni od dnia ich
otrzymania.

§ 7. Traci moc rozporządzenie Ministra Zdrowia
z dnia 27 grudnia 2000 r. w sprawie trybu i sposobu
przekazywania oraz zakresu danych o obrocie refundo-
wanymi lekami i materiałami medycznymi przekazy-
wanych przez apteki (Dz. U. z 2001 r. Nr 4, poz. 39,
Nr 12, poz. 104 i Nr 74, poz. 799).

§ 8. Rozporządzenie wchodzi w życie z dniem
15 czerwca 2003 r.

Minister Zdrowia: *L. Sikorski*

Załącznik do rozporządzenia Ministra Zdrowia
z dnia 23 maja 2003 r. (poz. 903)

SPOSÓB BUDOWY KOMUNIKATU ELEKTRONICZNEGO

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.csioz.gov.pl/nfz/xml
		typ	1	Typ komunikatu	3 znaki (duże litery)	Identyfikuje rodzaj przesyłu oraz decyduje o szczegółach składni	Przyjmuje wartość „LEK”
		wersja	1	Numer wersji	Do 2 cyfr + kropka + 2 cyfry	Numer wersji komunikatu - może decydować o szczegółach składni	Przyjmuje wartość „1.02”
1	mz:producent		0-1	Producent		Element zawierający informacje o producencie oprogramowania, które generuje komunikat	

							Nazwa producenta i ewentualne inne dane kontaktowe	
							Wersja oprogramowania, które wygenerowało przesłany komunikat	
							Adres elektroniczny, na który można przekazywać informacje związane z problemami dotyczącymi komunikatu	
							Element obejmujący wszystkie dane dotyczące przekazywanego dokumentu	
							Nadawany przez wysyłającego, unikalny u niego numer dokumentu, pozwalający na jednoznaczną identyfikację dokumentu	Ten sam identyfikator dokumentu obejmuje wszystkie fragmenty sprawozdania określonego poprzez numer i okres, którego dotyczy, w elemencie sprawozdanie. Fragmenty te mogą być przesyłane w odrębnych komunikatach
							Kolejny numer przesłania dokumentu o tym samym id	Pierwsze przesłanie dokumentu ze sprawozdaniem lub jego częścią za określony okres powinno mieć numer 1; przesłania o kolejnych numerach zawierają uzupełnienia lub korekty dokonywane przed „zamknięciem” bieżącego sprawozdania
nazwa	1	Nazwa producenta	Do 20 znaków					
wersja	1	Wersja oprogramowania	Do 10 znaków					
e-adres	0-1	Adres elektroniczny	Do 40 znaków					
	1	Dokument						
id	1	Identyfikator dokumentu	Litera D i 10 cyfr					
nr	1	Numer przesłania	Numer (cyfry) [1]					
	1	tmz : dokument						

zakres	0-1	Zakres danych	1 duża litera [C]	Określenie, czy przekazywane dane stanowią nową całość dokumentu, czy jego fragmenty	C – nowa całość dokumentu - należy zastąpić wszystkie dokumenty o mniejszych numerach nr i tym samym id (a więc dotyczących tego samego sprawozdania) całością aktualnego dokumentu; F – fragmenty - przekazane dane są uzupełnieniem lub korektą danych (niezamkniętego sprawozdania), przekazanych w poprzednich dokumentach o tym samym id
tryb	0-1	Tryb przesłania	1 duża litera [Z]	Określenie, czy przekazywane dane „zamykają” sprawozdanie (są ostatnim fragmentem danych dotyczących sprawozdania), czy też jeszcze nie zamykają go (N)	Po otrzymaniu wskaźnika „Z” odbiorca może traktować sprawozdanie jako kompletne (chyba że nadawca i odbiorca postanowią inaczej). Jeżeli pojawi się konieczność przesłania korekt, odbywa się to poprzez odrębne sprawozdanie korygujące (z nowym id dokumentu). Wskaźnik „N” oznacza, że przekazywanie danych dotyczących bieżącego sprawozdania będzie kontynuowane w kolejnych komunikatach o tym samym id dokumentu
data	1	Data dokumentu	RRRR-MM-DD	Data przygotowania dokumentu	

2	mz:nadawca			1	Nadawca dokumentu		Dane nadawcy dokumentu	
3	mz:podmiot			1	Dane identyfikacyjne nadawcy		Dane identyfikujące nadawcę	
		typ		0-1	Typ symbolu	1 cyfra [0]	Typ symbolu identyfikującego nadawcę	0 - 9 pierwszych cyfr numeru REGON, 1 - 12 cyfr (9 cyfr REGON + 3 cyfry), 9 - inny symbol ustalony między nadawcą a odbiorcą
		symbol		1	Symbol nadawcy		Uzgodniony między nadawcą a odbiorcą symbol nadawcy	
2	mz:odbiorca			1	Odbiorca dokumentu		Dane odbiorcy dokumentu	
3	mz:podmiot			1	Dane identyfikacyjne odbiorcy		Dane identyfikujące odbiorcę	
		typ		0-1	Typ symbolu	1 cyfra [0]	Typ symbolu identyfikującego odbiorcę	0 - 9 pierwszych cyfr numeru REGON, 1 - 12 cyfr (9 cyfr REGON + 3 cyfry), 9 - inny symbol ustalony między nadawcą a odbiorcą
		symbol		1	Symbol odbiorcy		Uzgodniony między nadawcą a odbiorcą symbol odbiorcy	

2	mz:sprawozdanie	1	Sprawozdanie		Zestaw danych objętych sprawozdaniem	
	symbol	1	Symbol sprawozdania	Ciąg znaków	Uzgodniony między nadawcą i odbiorcą symbol sprawozdania	
	korekta	0-1	Wskaźnik korekty	1 duża litera [S]	Wskaźnik informujący, czy jest to sprawozdanie okresowe (S), czy jego korekta (K)	Jeżeli jest to sprawozdanie korygujące, a więc dotyczące „zamkniętego” już sprawozdania okresowego, wskaźnik przyjmuje wartość „K”
	data	1	Data sprawozdania	RRRR-MM-DD	Data przygotowania tej części sprawozdania	
		1	Okres sprawozdawczy		Dane definiujące okres, którego dotyczy sprawozdanie	
	typ	1	Typ okresu sprawozdawczego	1 duża litera	Kod typu okresu sprawozdawczego, którego dotyczą 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	1	Koniec okresu sprawozdawczego	RRRR-MM-DD	Data ostatniego dnia okresu sprawozdawczego	Dla celów kontrolnych
3	mz:okres					

3	mz:komorka-org		1	Komórka sprawozdająca			Dane identyfikujące aptekę, której dotyczy sprawozdanie	Podany tu identyfikator apteki oznacza zarówno komórkę sprawozdającą, jak i komórkę, której dotyczą przekazane dane
	regon	1	1	REGON	9 cyfr		Pierwsze 9 cyfr numeru REGON (§ 2 ust. 1 pkt 1 lit. a rozporządzenia)	
	nr	0-1	0-1	Nr komórki	3 cyfry [000]		Dodatkowy nr apteki (§ 2 ust. 1 pkt 1 lit. b rozporządzenia)	
2	mz:pozycja		0-n	Pozycja dokumentu			Zestaw danych opisujących pozycję dokumentu	Krotność = 0 ma sens wtedy, gdy jest to zamknięcie sprawozdania, a więc tryb w miz : dokument powinien mieć wartość „Z”
	id	1	1	Identyfikator pozycji	Litera P i 10 cyfr		Unikalny nr pozycji w ramach określonego sprawozdania okresowego	
	tryb	0-1	0-1	Tryb 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:swiadczenie		1	Świadczenie			Zestaw danych charakteryzujących świadczenie	Dla komunikatu LEK świadczenie jest pojedynczą usługą medyczną rozumianą jako realizacja recepty
	typ	0-1	0-1	Typ świadczenia	1 znak [0]		Kod typu świadczenia - w tym przypadku będącego pojedynczą usługą (realizacją recepty)	Stała 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 (§ 2 ust. 1 pkt 17 rozporządzenia)	
5	mz:dokument-zlec		1	Dokument zlecenia			Dane precyzujące rodzaj i nr recepty	
	typ		1	Typ dokumentu	1 znak		Kod typu recepty (§ 2 ust. 1 pkt 5 rozporządzenia)	
	nr		0-1	Numer dokumentu	20 cyfr		Nr recepty (§ 2 ust. 1 pkt 6 rozporządzenia)	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 z adnotacją <i>pro auctore</i> lub <i>pro familia</i> (§ 2 ust. 1 pkt 9 rozporządzenia)	0 - w zwykłym trybie, 1 - z adnotacją <i>pro auctore</i> lub <i>pro familia</i>
5	mz:komorka-org		0-1	Komórka zlecająca			Dane identyfikujące podmiot upoważniony do wystawiania recepty	Może nie wystąpić, jeżeli nr recepty na 19. znaku ma wartość 5 lub 7
	regon		1	REGON	9 cyfr		Pierwsze 9 cyfr numeru REGON (§ 2 ust. 1 pkt 18 rozporządzenia - człon I)	Jeżeli na recepcie występuje zamiast numeru REGON dziesięciocyfrowy numer 98... nadany przez Fundusz, to przekazuje się go w tym atrybucie
	nr		0-1	Nr komórki	3 cyfry [000]		Nr komórki organizacyjnej (§ 2 ust. 1 pkt 18 rozporządzenia - człon II)	

5	mz: lekarz		0-1	Identyfikacja lekarza			Dane dotyczące lekarza wystawiającego receptę	Może nie wystąpić, jeżeli nr recepty na 19. znaku ma wartość 6 lub 7
4	mz: pacjent	nr	1	Numer identyfikacyjny	7 cyfr		Nr prawa wykonywania zawodu osoby wystawiającej receptę (§ 2 ust. 1 pkt 19 rozporządzenia)	
			1	Pacjent			Zestaw danych związanych z pacjentem, któremu wystawiono receptę	
5	mz: ubezpieczenie		1	Ubezpieczenie				
		kod - kasy	1	Kod oddziału wojewódzkiego Funduszu	2 cyfry		Identyfikator oddziału wojewódzkiego Funduszu (§ 2 ust. 1 pkt 8 rozporządzenia)	
5	mz: nr-pacjenta		0-1	Numer identyfikujący pacjenta			Dane identyfikujące pacjenta	Przekazywany tylko wtedy, jeżeli występuje na receptce w postaci kodu kreskowego
		typ	0-1	Typ numeru pacjenta	1 cyfra [1]		Rodzaj numeru służącego do identyfikacji pacjenta	1 - w przypadku numeru kuponu RUM
		nr	1	Numer	11 lub 20 cyfr		Numer potwierdzający identyfikację pacjenta (§ 2 ust. 1 pkt 7 rozporządzenia)	20-znakowy numer, który na 19. znaku ma wartości od 0 do 4

4	mz:usluga	1	Usługa		Zestaw danych związanych z usługą realizacji recepty		
		data	1	Data rozpoczęcia usługi	RRRR-MM-DD	Data przyjęcia recepty do realizacji (§ 2 ust. 1 pkt 2 rozporządzenia)	
		data-do	0-1	Data zakończenia usługi	RRRR-MM-DD	Dla leków recepturowych data wydania leku (§ 2 ust.1 pkt 4 rozporządzenia), dla leków pozostających – taka sama jak data przyjęcia do realizacji	
		kod	0-1	Kod rejestrowy	2 cyfry rozdzielone kropką [5.1]	Kod rejestrowy usługi	W przypadku realizacji recepty zawsze wartość 5.1 (można pominąć atrybut)
		nr	1	Numer rejestracji usługi	Do 4 cyfr	Numer recepty nadany w aptece w trakcie realizacji recepty (§ 2 ust. 1 pkt 3 rozporządzenia)	
			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)
		nr	1	Numer	20 cyfr	Numer potwierdzający identyfikację pacjenta (§ 2 ust. 1 pkt 7 rozporządzenia)	20-znakowy numer, który na 19. znaku ma wartości od 0 do 4
5	mz:autoryzacja						

5	mz : lek	1-n	Lek na receptę		Zestaw danych charakteryzujących wydane leki (dla każdej pozycji przepisanej przez lekarza)	Może być do 5 leków na jednej receptę
		1	Kod uprawnień	1-3 znaki	Kod uprawnień pacjenta przyjęty przy wydaniu danego leku (§ 2 ust. 1 pkt 10 rozporządzenia)	Łączy uprawnienia dodatkowe i uprawnienia wynikające z istnienia choroby przewlekłej mogące wystąpić na receptę równocześnie, przy czym zwykle konkretny lek taksowany jest na podstawie jednego konkretnego tytułu. W przypadku równoczesnego występowania uprawnień CNiP lub DNiP należy wpisać odpowiednio CPN i DNP
6	mz : lek - ean	1	Kod odpłatności	1 cyfra	Kod odpłatności za lek (§ 2 ust.1 pkt 15 rozporządzenia)	Określa poziom odpłatności
		1	Refundacja	Liczba zawierająca dwie cyfry po kropce dziesiętnej	Kwota podlegająca refundacji (§ 2 ust. 1 pkt 16 rozporządzenia)	
		1-n	Opakowanie leku		Zestaw danych opisujących wydane opakowania leku (różne kody EAN13)	Dla jednego przepisane leku może być wiele różnych opakowań EAN13
6	mz : lek - ean	1	Rodzaj kodu	1 cyfra	Określa, z jakim typem kodu leku mamy do czynienia (§ 2 ust.1 pkt 11 rozporządzenia)	
		0-1	Kod leku	13 cyfr	Kod leku (EAN13) uwzględniający wielkość opakowania (§ 2 ust. 1 pkt 12 rozporządzenia)	Występuje, jeżeli został nadany

