

ROZPORZĄDZENIE
MINISTRA ZDROWIA¹⁾
z dnia 2007 r.
zmieniające rozporządzenie w sprawie recept lekarskich

Na podstawie art. 45 ust. 3 ustawy z dnia 5 grudnia 1996 r. o zawodach lekarza i lekarza dentystry (Dz. U. z 2005 r. Nr 226, poz. 1943 z późn. zm.²⁾) zarządza się, co następuje:

§ 1.

W rozporządzeniu Ministra Zdrowia z dnia 17 maja 2007 r. w sprawie recept lekarskich (Dz. U. Nr 97, poz. 646) wprowadza się następujące zmiany:

- 1) w § 8 ust. 3 otrzymuje brzmienie:
„3. Osoba, o której mowa w ust. 1, może wystawić trzy recepty na kolejne miesięczne kuracje, określając dzień, od którego może nastąpić realizacja.”;
- 2) w § 11 ust. 1 otrzymuje brzmienie:
„1. Recepty na środki odurzające, substancje psychotropowe lub inne leki, oznaczone symbolem „Rp. w” zgodnie z odrębnymi przepisami, wystawiane są wyłącznie na drukach w kolorze różowym, zgodnych z wzorem, o którym mowa w § 9 ust. 1, numerowanych zgodnie z § 3 ust. 4 pkt 1 i wydawanych nieodpłatnie przez Fundusz lub wskazany przez niego podmiot; druki tych recept są drukami ścisłego zarachowania.”;
- 3) w § 36 ust. 3 otrzymuje brzmienie:
„3. Druki recept wydrukowane przed dniem wejścia w życie niniejszego rozporządzenia można wykorzystać do dnia 30 czerwca 2008 r.”;
- 4) § 37 otrzymuje brzmienie:
„§ 37. Fundusz wydaje upoważnionym podmiotom do dnia 30 czerwca 2008 r. druki recept, na których nadrukowano dane, o których mowa w § 3 ust. 4 pkt 1, odpłatnie, przy czym opłata może obejmować tylko koszt wytworzenia druków recept zgodnych z wzorem, o którym mowa w § 9 ust. 1, a w szczególności nie obejmuje kosztów naniesienia numerów, dodatkowych zabezpieczeń papieru i dystrybucji recept.”;
- 5) § 38 otrzymuje brzmienie:
„§ 38. Recepty wystawiane na kuponie dołączonym do dokumentu potwierdzającego uprawnienia do świadczeń opieki zdrowotnej mogą być realizowane na dotychczasowych zasadach.”.

§ 2.

Rozporządzenie wchodzi w życie z dniem 1 stycznia 2008 r.

MINISTER ZDROWIA

¹⁾Minister Zdrowia kieruje działem administracji rządowej – zdrowie, na podstawie § 1 ust. 2 rozporządzenia Prezesa Rady Ministrów z dnia 16 listopada 2007 r. w sprawie szczegółowego zakresu działania Ministra Zdrowia (Dz. U. Nr 216, poz. 1607).

²⁾Zmiany tekstu jednolitego wymienionej ustawy zostały ogłoszone w Dz. U. z 2006 r. Nr 117, poz. 790, Nr 191, poz. 1410 i Nr 220, poz. 1600, oraz z 2007 r. Nr 166, poz. 1172 i Nr 176, poz. 1238.

UZASADNIENIE

Projekt rozporządzenia stanowi zmianę rozporządzenia Ministra Zdrowia z dnia 17 maja 2007 r. w sprawie recept lekarskich (Dz. U. Nr 97, poz. 646).

Projekt usuwa rozbieżność istniejącą pomiędzy określonym w załączniku wzorem recepty, a § 8 rozporządzenia, która powodowała poważne niejasności interpretacyjne.

Zmiany zaproponowane w przedmiotowym projekcie pozwolą na zmniejszenie istniejących w obecnym rozporządzeniu niejasności interpretacyjnych, także poprzez wyeliminowanie rozbieżności co do konieczności nieodpłatnego wydawania przez Narodowy Fundusz Zdrowia recept na środki odurzające, substancje psychotropowe lub inne leki, oznaczone symbolem „Rp. w”.

W projekcie proponuje się przedłużenie obowiązywania przepisu przejściowego, umożliwiającego wykorzystanie dotychczasowych druków recept, gdyż z napływających sygnałów jasnym jest że nakład druków recept wydrukowanych przed wejściem w życie obecnie obowiązującego rozporządzenia nie zostanie wyczerpany do wcześniej zaproponowanej daty, tj. do dnia 31 grudnia 2007 r. Dlatego też koniecznym jest, aby przedmiotowy projekt wszedł w życie na początku 2008 r., gdyż w innym przypadku nie będzie można wykorzystywać wyżej wymienionych druków recept.

W przedmiotowym projekcie proponuje się także przedłużenie obowiązywania przepisu przejściowego umożliwiającego wydawanie przez Narodowy Fundusz Zdrowia druków recept. Ponadto, przedłuża się bezterminowo możliwość realizacji recept wystawianych na kuponie dołączonym do dokumentu potwierdzającego uprawnienie do świadczeń opieki zdrowotnej.

Pozostałe zmiany uwzględnione w projekcie rozporządzenia mają charakter techniczny i porządkowy.

Rozporządzenie nie podlega notyfikacji zgodnie z trybem przewidzianym w przepisach dotyczących sposobu funkcjonowania krajowego systemu notyfikacji norm i aktów prawnych.

Rozporządzenie nie dotyczy prawa Unii Europejskiej.

Ocena Skutków Regulacji

1. Podmioty na które oddziałuje regulacja

Projekt rozporządzenia dotyczy w równej mierze środowiska pacjentów, lekarzy, aptekarzy, a także podmiotów zobowiązanych do finansowania świadczeń ze środków publicznych.

2. Wpływ regulacji na sektor finansów publicznych, w tym na budżet państwa i budżety jednostek samorządu terytorialnego.

Wejście w życie projektu rozporządzenia powinno wpłynąć na racjonalizację wydatków Narodowego Funduszu Zdrowia. Trudno dokonać szacunków dotyczących oszczędności wynikających z wprowadzanych zmian przepisów.

Wejście w życie rozporządzenia nie będzie miało wpływu na budżet państwa i budżety jednostek samorządu terytorialnego.

3. Wpływ regulacji na rynek pracy

Projekt rozporządzenia nie będzie miał wpływu na rynek pracy.

4. Konsultacje społeczne

W procesie konsultacji uwzględnione zostały: Naczelna Izba Lekarska, Naczelna Izba Aptekarska, Naczelna Rada Pielęgniarek i Położnych, Polska Izba Przemysłu Farmaceutycznego i Sprzętu Medycznego „POLFARMED”, Izba Gospodarcza „Farmacja Polska”, Izba Gospodarcza „Apteka

Polska", Polski Związek Pracodawców Przemysłu Farmaceutycznego, Prezes Urzędu Rejestracji Produktów Leczniczych, Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych, Prezes Narodowego Funduszu Zdrowia, Związek Pracodawców Innowacyjnych Firm Farmaceutycznych INFARMA, Stowarzyszenie Techników i Magistrów Farmacji, Polskie Stowarzyszenie Producentów Leków bez Recepty PASMI, Polskie Stowarzyszenie Zagranicznych Producentów i Importerów Leków Weterynaryjnych, Stowarzyszenie na Rzecz Dobrej Praktyki Badań Klinicznych w Polsce, Federacja Związków Pracodawców Opieki Zdrowotnej, Biuro Praw Pacjenta, Związek Pracodawców Hurtowni Farmaceutycznych.

Ponadto projekt rozporządzenia został umieszczony na stronie internetowej Biuletynu Informacji Publicznej zgodnie z wymogami ustawy z dnia 7 lipca 2005 r. o działalności lobbingsowej w procesie stanowienia prawa.

5. Wpływ regulacji na konkurencyjność gospodarki i przedsiębiorczość, w tym na funkcjonowanie przedsiębiorstw

Przedmiotowe rozporządzenie nie będzie miało wpływu na konkurencyjność gospodarki i przedsiębiorczość.

6. Wpływ regulacji na sytuację i rozwój regionów

Rozporządzenie nie będzie miało wpływu na sytuację i rozwój regionów.

7. Wpływ na ochronę zdrowia i zmniejszenie ryzyka chorób

Wprowadzone zmiany nie będą miały wpływu na ochronę zdrowia i zmniejszenie ryzyka chorób.