

# Ściąga z e-recepty



Pracownik apteki nie może ingerować w zapis na e-receptę. Natomiast może zrealizować e-receptę zawierającą błędy w sytuacjach wskazanych w par. 10 rozporządzenia Ministra Zdrowia z 13 kwietnia 2018 r. w sprawie recept, co następnie uwzględni w Dokumentacji Realizacji Recepty.

<b>1</b>	<b>DANE PACJENTA</b>
<b>MOŻNA UZUPEŁNIĆ LUB POPRAWIĆ</b>	
Imię, nazwisko, adres, PESEL, nr paszportu lub karty EKUZ albo poświadczenia, data urodzenia [1,2,3,4].	
<b>NIE MOŻNA UZUPEŁNIĆ ANI POPRAWIĆ</b>	
Identyfikator osoby nieubezpieczonej (DN, CN, IN i BW) [5].	
<b>2</b>	<b>DANE OSOBY WYSTAWIAJĄCEJ</b>
<b>MOŻNA UZUPEŁNIĆ LUB POPRAWIĆ</b>	
Imię, nazwisko [6], NPWZ, tytuł zawodowy, kwalifikacje zawodowe [7].	
<b>3</b>	<b>DANE ŚWIADCZENIODAWCY</b>
<b>MOŻNA UZUPEŁNIĆ LUB POPRAWIĆ</b>	
Nazwa podmiotu lub firma albo imię i nazwisko osoby uprawnionej, adres działalności lub zamieszkania, nr telefonu, identyfikator miejsca udzielenia świadczenia, kody resortowe [7].	
<b>4</b>	<b>IDENTYFIKATOR NFZ</b>
<b>MOŻNA POPRAWIĆ</b>	
Symbol państwa dla pacjentów europejskich [8]. Numer NFZ jeżeli jest widoczny w części technicznej.	
<b>5</b>	<b>DANE DOTYCZĄCE LEKU</b>
<b>MOŻNA POPRAWIĆ</b>	
Postać, dawka, dawkowanie (modyfikacja lub ustalenie wg wiedzy) [9]; skład leku recepturowego (modyfikacja składu lege artis lub zmniejszenie ilości ze względu na liczbę ryczałtów, sposób dawkowania) [10,11].	
<b>6</b>	<b>ODPŁATNOŚĆ</b>
<b>BRAK LUB NIEPRAWIDŁOWA ODPŁATNOŚĆ</b>	
Realizacja z jedyną lub najwyższą odpłatnością wynikającą z wykazu leków refundowanych [12]	
<b>7</b>	<b>UPRAWNIENIA DODATKOWE</b>
<b>MOŻNA UZUPEŁNIĆ LUB POPRAWIĆ</b>	
Kod uprawnienia dodatkowego: ZHDK, IB, IW, AZ, PO, WP [9].	
<b>NIE MOŻNA UZUPEŁNIĆ ANI POPRAWIĆ</b>	
Kod uprawnienia dodatkowego: S [5].	
<b>INNE</b>	
<b>NIE MOŻNA UZUPEŁNIĆ ANI POPRAWIĆ</b>	
Data wystawienia i data realizacji „od dnia”, adnotacja cito, NZ lub <i>pro auctore/pro familiae</i> .	

## Część techniczna e-recepty

<b>[F6] Pacjent</b> JAN KOWALSKI UL. POLSKA 1 00-000 WARSZAWA, PL PESEL: 60120712345	<b>[F7] Lekarz</b> ANNA NOWAK NPWZ: 1234567												
<b>Recepta</b> Lekarska Status: <b>Zrealizowana</b> Data wystawienia: 2019.09.18 Data realizacji od: 2019.09.18	<b>[F12] Świadczeniodawca</b> PRZEDSIĘBIORSTWO PODMIOTU LECZNICZEGO "LEKARZ" REGON: 12345679												
Oddział NFZ: 14 Warmińsko-Mazurski													
<table border="1"> <thead> <tr> <th>Lp</th> <th>Nazwa</th> <th>Odpłt.</th> <th>Uprw.</th> <th>Il. op.</th> <th>Il. jedn.</th> </tr> </thead> <tbody> <tr> <td>1</td> <td>Nebilet - tabl. 5 mg; à 28 szt. 2361 - Nebilet 5mg 28 tabl. (BLOZ: 6493702)</td> <td>R</td> <td>ZK</td> <td>3</td> <td>28</td> </tr> </tbody> </table>		Lp	Nazwa	Odpłt.	Uprw.	Il. op.	Il. jedn.	1	Nebilet - tabl. 5 mg; à 28 szt. 2361 - Nebilet 5mg 28 tabl. (BLOZ: 6493702)	R	ZK	3	28
Lp	Nazwa	Odpłt.	Uprw.	Il. op.	Il. jedn.								
1	Nebilet - tabl. 5 mg; à 28 szt. 2361 - Nebilet 5mg 28 tabl. (BLOZ: 6493702)	R	ZK	3	28								

## Część wizualna e-recepty

<b>Recepta</b>	
Data wystawienia 18 września 2019 r. Wersja 1	ID 2.16.840.1.113883.3.4424.2.7.22500.2.1.021401000007073021080 ID zbioru wersji 2.16.840.1.113883.3.4424.2.7.22500.2.2.113427
<b>Pacjent</b> JAN KOWALSKI PESEL 60120712345 Data urodzenia 7 GRUDNIA 1960 Wiek w dniu wystawienia 58 lat Płeć męczyzna Adres UL. POLSKA 1 00-000 WARSZAWA, PL	<b>Wystawca dokumentu</b> wydruk dokumentu elektronicznego ANNA NOWAK NPWZ: 1234567 Specjalizacja choroby płuc Miejsce wystawienia PRZEDSIĘBIORSTWO PODMIOTU LECZNICZEGO "LEKARZ" SPÓŁKA JAWNA Rodzaj Poradnia (gabinet) lekarza podstawowej opieki zdrowotnej (kod 0010) wg słownika Specjalności (cz. VIII sys. kod. res.) Adres UL. POLSKA 20, WARSZAWA POCZTA: 00-000 WARSZAWA, PL KONTAKT TEL: 123456789 Kontakt tel: 896161313 W ramach BRAK DANYCH cz. IX sys. kod. res. 000000015217-01 W ramach PRZEDSIĘBIORSTWO PODMIOTU LECZNICZEGO "LEKARZ" SPÓŁKA JAWNA REGON: 12345679
<b>Płatnik</b> Warmińsko-Mazurski Oddział NFZ 14	<b>Kustosz</b> ID 2.16.840.1.113883.3.4424 (CS10Z)
<b>Dane o ubezpieczeniu i uprawnieniach</b> Oddział NFZ: 14, Uprawnienie: HONOROWY DAWCA KRWI, Nazwa: Legitymacja, Nr: 123.56 Data wystawienia dokumentu: 24.09.1988 Uprawnienia dodatkowe: ZK	
<b>Rp</b> Nebilet - tabl. 5 mg; à 28 szt. Iag. 3 op. à 28 tabl. DS 1 x 1 tabl. Odpłatność: R Data realizacji od: 2019-09-18	

## NIEZGODNOŚCI MIĘDZY CZĘŚCIĄ WIZUALNĄ I CZĘŚCIĄ TECHNICZNĄ E-RECEPTY

- Błędny kod EAN** – jeśli kod EAN w części technicznej wskazuje na lek nierefundowany, a w części wizualnej określono niższą odpłatność za lek, należy wydać go z refundacją.
- Kodu EAN** – jeśli w części technicznej recepty nie ma kodu EAN lub nie jest on rozpoznawany, można zrealizować receptę zgodnie z częścią wizualną.
- Oddział NFZ** – jeśli w części wizualnej recepty nie jest widoczny numer oddziału NFZ, ale znajduje się on w części technicznej, receptę można zrealizować receptę niżkowo.
- Wielkość opakowania** – jeśli w części wizualnej recepty nie jest widoczna wielkość opakowania leku, należy wydać najmniejsze refundowane opakowanie [13].
- Uprawnienia dodatkowe** – jeśli w części wizualnej recepty nie jest widoczne uprawnienie dodatkowe pacjenta, ale znajduje się ono w części technicznej, receptę można zrealizować niżkowo (np. Senior, ZHDK).

© FARMACJA.NET SP. Z O.O.

Opracowane przez:

pharm:assistant

mgr.farm  
jestem.farmaceutą



1. § 10 ust. 2 pkt 4 rozporządzenia Ministra Zdrowia z 13 kwietnia 2018 r. w sprawie recept  
2. § 10 ust. 1 pkt 9 rozporządzenia Ministra Zdrowia z 13 kwietnia 2018 r. w sprawie recept  
3. § 10 ust. 1 pkt 7 rozporządzenia Ministra Zdrowia z 13 kwietnia 2018 r. w sprawie recept  
4. § 10 ust. 1 pkt 5 rozporządzenia Ministra Zdrowia z 13 kwietnia 2018 r. w sprawie recept  
5. § 10 ust. 1 pkt 1 rozporządzenia Ministra Zdrowia z 13 kwietnia 2018 r. w sprawie recept  
6. § 10 ust. 2 pkt 1 rozporządzenia Ministra Zdrowia z 13 kwietnia 2018 r. w sprawie recept  
7. § 10 ust. 2 pkt 2 rozporządzenia Ministra Zdrowia z 13 kwietnia 2018 r. w sprawie recept  
8. § 10 ust. 1 pkt 5 rozporządzenia Ministra Zdrowia z 13 kwietnia 2018 r. w sprawie recept  
9. § 10 ust. 1 pkt 2, 3 i 4 rozporządzenia Ministra Zdrowia z 13 kwietnia 2018 r. w sprawie recept  
10. § 10 ust. 4 rozporządzenia Ministra Zdrowia z 13 kwietnia 2018 r. w sprawie recept  
11. § 4 ust. 2 rozporządzenie MZ z dnia 12 października 2018 r. w sprawie zapotrzebowani oraz wydawania z apteki produktów leczniczych, środków spożywczych specjalnego przeznaczenia żywieniowego i wyrobów medycznych  
12. § 10 ust. 1 pkt 8 rozporządzenia Ministra Zdrowia z 13 kwietnia 2018 r. w sprawie recept  
13. § 10 ust. 2 pkt 5 rozporządzenia Ministra Zdrowia z 13 kwietnia 2018 r. w sprawie recept

## Realizacja e-recepty krok po kroku

- 1 Jeżeli pacjent legitymuje się uprawnieniem dodatkowym, załóż mu kartotekę oraz wprowadź rodzaj i numer dokumentu potwierdzającego to uprawnienie
- 2 Wczytaj e-receptę
- 3 Wydrukuj listę leków (dot. KS-Apteka i nowych drukarek fiskalnych)
- 4 Zweryfikuj poprawność wystawienia e-recepty oraz jej poszczególnych elementów
- 5 Jeżeli zachodzi taka konieczność, dokonaj zmian w ramach przysługujących Ci uprawnień (sprawdź na odwrocie)
- 6 Jeżeli od wystawienia recepty lub daty realizacji „od dnia” upłynęło 30 dni, dokonaj obliczeń za pomocą kalkulatora e-recepty
- 7 Wydaj leki według możliwości i decyzji pacjenta – jeżeli wydano mniej, zaznacz częściową realizację
- 8 W przypadku jakichkolwiek zmian w ramach e-recepty dodaj adnotację w Dokumencie Realizacji Recepty
- 9 Wyślij Dokument Realizacji Recepty do SIM

### Maksymalna ilość leku na e-recepcie

lekarz lub dentysta — **360 dni**  
pielęgniarka lub położna — **180 dni**

! **Jednorazowo można wydać ilość leku tylko na 180 dni stosowania**

### E-recepta ważna jest 365 dni, za wyjątkiem e-recepty:

- na antybiotyki (ważność **7 dni**),
- lek odurzający i psychotropowy (ważność **30 dni**),
- na preparat immunologiczny (ważność **120 dni**).

### E-RECEPTA BEZ DAWKOWANIA?

Recepta bez dawkowania jest nieprawidłowa. W przypadku braku dawkowania osoba realizująca e-receptę może wydać dwa najmniejsze opakowania leku. Jednak po 30 dniach od wystawienia recepty (daty realizacji „od dnia”) należy odmówić jej realizacji. W takiej sytuacji nie ma bowiem możliwości określenia czasu terapii, na jaką został pacjentowi przepisany lek.

© FARMACJA.NET.SP.Z O.O.

### Realizacja e-recepty po 30 dniach od jej wystawienia (daty realizacji „od dnia”)

**7 września w życie weszły nowe zasady realizowania e-recept. W ramach nowelizacji Prawa farmaceutycznego z dnia 19 lipca 2019 r. wprowadzono do przepisów art. 96a ust. 7a. Mówi on, że „w przypadku realizacji recepty elektronicznej:**

- 1) po upływie 30 dni od daty jej wystawienia albo naniesionej na receptę daty realizacji „od dnia”, recepta jest realizowana z wyłączeniem dni stosowania, które już upłynęły, licząc je od daty wystawienia recepty albo naniesionej na receptę daty realizacji „od dnia”,  
– przy czym w przypadku produktu leczniczego, środka spożywczego specjalnego przeznaczenia żywieniowego lub wyrobu medycznego, wydawanego w opakowaniach, których wielkość uniemożliwia wydanie go w ilości niezbędnej do stosowania przez wyliczony okres, dopuszcza się wydanie go w ilości przekraczającej tę ilość, jednak nie więcej niż o jedno najmniejsze opakowanie”;
- 2) jednorazowo pacjent może otrzymać maksymalnie ilość produktu leczniczego, środka spożywczego specjalnego przeznaczenia żywieniowego lub wyrobu medycznego niezbędną pacjentowi do 180-dniowego okresu stosowania wyliczonego na podstawie określonego na receptę sposobu dawkowania

### Wyliczenia ułatwi Ci kalkulator e-recepty dostępny w aplikacji **pharm:assistant**

#### Komunikat Ministerstwa Zdrowia z dnia 28 listopada 2019:

W związku z wejściem w życie od dnia 7 września 2019 r. art. 96a ust. 7a pkt 1 ustawy z dnia 6 września 2001 r. Prawo farmaceutyczne (Dz.U. z 2019 r. poz. 499) dotyczącego realizacji recepty elektronicznej po upływie 30 dni od daty jej wystawienia albo naniesionej na receptę daty realizacji „od dnia”, informujemy, że w przypadku gdy e-recepta realizowana jest w częściach, to pomniejszenie ilości wydawanego produktu leczniczego, środka spożywczego specjalnego przeznaczenia żywieniowego lub wyrobu medycznego o dni niestosowania, dokonywane jest wyłącznie przy pierwszej częściowej realizacji e-recepty.

W razie wystąpienia błędów przy wysyłce DRR skontaktuj się z CSIOZ (e-recepta@csioz.gov.pl) lub dostawcą oprogramowania.

Opracowane przez:

**pharm:assistant**

**mgr.farm**  
jestem.farmaceutą

