

Objaśnienie oznaczeń:

- (R) — lek wydawany po wniesieniu opłaty ryczałtowej,
 (U3) — lek wydawany za odpłatnością w wysokości 30% ceny leku,
 (U5) — lek wydawany za odpłatnością w wysokości 50% ceny leku,
 (ZHK) — leki wydawane osobom, o których mowa w art. 43 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 oraz z 1999 r. Nr 45, poz. 439 i Nr 49, poz. 483), zwanej dalej „ustawą”,
 (IW) — leki podstawowe i uzupełniające wydawane osobom, o których mowa w art. 44 ust. 1 ustawy,
 (IWB) — leki wydawane bezpłatnie osobom, o których mowa w art. 44 ust. 2 ustawy,
 (LR) — leki recepturowe,
 (BZ) — leki wydawane bezpłatnie, wymienione w wykazach ustalonych przez Ministra Zdrowia i Opieki Społecznej na podstawie art. 39 ust. 2 ustawy,
 (POO-MON) — leki wydawane osobom, o których mowa w art. 69 ust. 1 ustawy z dnia 21 listopada 1967 r. o powszechnym obowiązku obrony Rzeczypospolitej Polskiej (Dz. U. z 1992 r. Nr 4, poz. 16, Nr 40, poz. 174 i Nr 54, poz. 254, z 1994 r. Nr 43, poz. 165, z 1996 r. Nr 7, poz. 44, Nr 10, poz. 56 i Nr 106, poz. 496, z 1997 r. Nr 6, poz. 31, Nr 28, poz. 153, Nr 80, poz. 495, Nr 88, poz. 554, Nr 121, poz. 770 i Nr 141, poz. 944, z 1998 r. Nr 162, poz. 1114 i 1126 oraz z 1999 r. Nr 50, poz. 500),
 (BP) — leki przepisywane osobom nie objętym powszechnym ubezpieczeniem zdrowotnym, którym przysługuje prawo do otrzymania leków refundowanych na podstawie art. 39 ust. 2 i art. 165 ust. 1 i 2 ustawy oraz art. 7a ust. 1 pkt 3 ustawy z dnia 19 czerwca 1997 r. o zakazie stosowania wyrobów zawierających azbest (Dz. U. Nr 101, poz. 628 i z 1998 r. Nr 156, poz. 1018).

568**ROZPORZĄDZENIE MINISTRA ZDROWIA I OPIEKI SPOŁECZNEJ**

z dnia 15 czerwca 1999 r.

zmieniające rozporządzenie w sprawie wykazu leków podstawowych i uzupełniających oraz wysokości odpłatności za leki uzupełniające.

Na podstawie art. 37 ust. 5 pkt 1 i 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 oraz z 1999 r. Nr 45, poz. 439 i Nr 49, poz. 483) zarządza się, co następuje:

§ 1. W rozporządzeniu Ministra Zdrowia i Opieki Społecznej z dnia 15 grudnia 1998 r. w sprawie wykazu leków podstawowych i uzupełniających oraz wysoko-

ści odpłatności za leki uzupełniające (Dz. U. Nr 156, poz. 1029) wprowadza się następujące zmiany:

A. W załączniku nr 1 do rozporządzenia „Wykaz leków podstawowych”:

- 1) pod lp. 56 w rubryce „Nazwa” wyraz „Furosemid” w obydwu przypadkach zastępuje się wyrazem „Furosemidum”,
- 2) lp. 63 otrzymuje brzmienie:

63.	B	Rp.	•	Ibuprofenum		
	B	Rp.		Ibuprofen	draż. 0,2 g	60 draż.
	B	Rp.	•	Ibuprofen	zaw. 0,1 g/5 ml	100 ml
	B	Rp.		Ibuprom	tabl. powl. 0,2 g	50 tabl. powl.
	B	Rp.	•	Ibumetin	tabl. o przedł. dział. 0,6 g	30 tabl.
	B	Rp.	•	Nurofen	tabl. powl. 200 mg	48 tabl. powl.
	B	Rp.	•	Nurofen	gran. mus. 200 mg/2,1 g	24 sasz. po 2,1 g

3) lp. 71 otrzymuje brzmienie:

71.				Medroxyprogesteroni acetat		
	B	Rp.		Depo-Provera	inj. 50 mg/ml	5 fioł. po 3 ml
	B	Rp.		Depo-Provera 500	inj. 150 mg/ml	5 fioł. po 3,3 ml
	B	Rp.		Depo-Provera 1000	inj. 150 mg/ml	5 fioł. po 6,7 ml
	B	Rp.		Farlutal	inj. 0,5 g/2,5 ml	5 fioł.
	B	Rp.		Farlutal 250	tabl. 0,25 g	20 tabl.
	B	Rp.		Farlutal 500	tabl. 0,5 g	20 tabl.
	B	Rp.		Farlutal	inj. 1,0 g/5 ml	5 fioł.
	B	Rp.		Provera	tabl. 0,1 g	20 tabl.
	B	Rp.		Provera	tabl. 0,5 g	20 tabl.
	B	Rp.		Provera	gran. 200 mg/4 g	10 saszetek
	B	Rp.		Provera	gran. 500 mg/10 g	10 saszetek
	B	Rp.		Provera	gran. 1000 mg/10 g	10 saszetek

4) pod lp. 87 w rubryce „Nazwa” wyraz „Nifedipinum” zastępuje się wyrazem „Nifedipine”,

5) pod lp. 106 w odniesieniu do leku o nazwie Rantagon krople 0,15 g/10 ml w rubryce „Opakowanie, na które ustalono ryczałt” wyrazy „300 ml” zastępuje się wyrazami „280 ml”.

B. W załączniku nr 2 do rozporządzenia „Wykaz leków uzupełniających wydawanych za odpłatnością 30% ceny leku”:

1) pod lp. 7 w rubryce „Nazwa” wyrazy „Amiloridi hydrochloridum + Hydrochlorotiazidum” zastępuje się wyrazami „Amiloridi hydrochloridum + Hydrochlorothiazidum”,

2) lp. 13 otrzymuje brzmienie:

13.				Cetirizini hydrochloridum		
	B	Rp.		Zyrtec, Virlix	tabl. powł. 0,01 g	20 tabl. powł.
	B	Rp.		Zyrtec	krople 0,01g/1 ml	10 ml
	B	Rp.		Zyrtec	roztw. doustny 1 mg/1 ml	75 ml

3) pod lp. 67:

a) w odniesieniu do leku o nazwie Fortral tabl. 0,05 g w rubryce „Opakowanie” wyrazy „100 tabl.” zastępuje się wyrazami „20 tabl.”,

b) w odniesieniu do leku o nazwie Pentazocinum tabl. 0,05 g w rubryce „Opakowanie” wyrazy „100 tabl.” zastępuje się wyrazami „20 tabl.”,

4) lp. 69 otrzymuje brzmienie:

69.				Polividonum iodum		
		Rp.		Betadine	czopek 0,2 g	14 czopków
		Rp.		Betadine	płyn 10%	30 ml
		Rp.		Betadine	mydło w płynie 75 mg/ml	120 ml
		Rp.	•	Betadine	maść 100 mg/1 g, 10 g/100 g	20 g
		Rp.		Betadine	globulki 200 mg	14 szt.
		Rp.		Polseptol	globulki 0,2 g	5 szt.
		Rp.		Polseptol	maść 1%	20 g
		Rp.		Povidone iodine 10%	roztwór 10%	20 ml
		Rp.		Povidone iodine	zasyпка 1%	25 g

C. W załączniku nr 3 do rozporządzenia „Wykaz leków uzupełniających wydawanych za odpłatnością 50% ceny leku”:

1) pod lp. 51 w odniesieniu do leku o nazwie Olfen -100SR Depocaps:

a) w rubryce „Postać i dawka” wyrazy „tabl. 0,1 g” zastępuje się wyrazami „kaps. 0,1 g”,

b) w rubryce „Opakowanie” wyrazy „20 tabl.” zastępuje się wyrazami „20 kaps.”,

2) lp. 102 otrzymuje brzmienie:

102.				Odżywki		
		Rp.		Bebilon Amino	proszek 2095 kJ/100 g	500 g
		Rp.		Bebilon Pepti	proszek 2165 kJ/100 g	400 g
		Rp.		Bebilon Pepti MCT	proszek 2155 kJ/100 g	450 g
		Rp.		Bebilon sojowy (Bebilon sojowy 1)	proszek 2185 kJ/100 g	400 g
		Rp.		Fettam	proszek	200 g
		Rp.		Humana SL	proszek	650 g
		Rp.		Isomil	proszek	400 g
		Rp.		Nefromin	proszek	400 g
		Rp.		Nutramigen	proszek	425 g
		Rp.		Pro-Sobee 1, Pro-Sobee	proszek	400 g
		Rp.		Pro-Sobee 2	proszek	400 g
		Rp.		Terapin S	proszek	200 g

§ 2. Rozporządzenie wchodzi w życie z dniem 28 czerwca 1999 r.

Minister Zdrowia i Opieki Społecznej: *F. Cegielska*

569

ROZPORZĄDZENIE MINISTRA ZDROWIA I OPIEKI SPOŁECZNEJ

z dnia 15 czerwca 1999 r.

zmieniające rozporządzenie w sprawie wykazu chorób oraz wykazu leków, preparatów diagnostycznych i sprzętu jednorazowego użytku, które ze względu na te choroby mogą być przepisywane bezpłatnie, za opłatą ryczałtową lub częściową odpłatnością.

Na podstawie art. 39 ust. 2 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 oraz z 1999 r. Nr 45, poz. 439 i Nr 49, poz. 483) zarządza się, co następuje:

§ 1. W rozporządzeniu Ministra Zdrowia i Opieki Społecznej z dnia 9 grudnia 1998 r. w sprawie wykazu chorób oraz wykazu leków, preparatów diagnostycznych i sprzętu jednorazowego użytku, które ze względu na te choroby mogą być przepisywane bezpłatnie, za opłatą ryczałtową lub częściową odpłatnością (Dz.U. Nr 156, poz. 1028) wprowadza się następujące zmiany:

A. W § 1 w ust. 1 w pkt 19 skreśla się wyrazy „u dzieci”.

B. W załączniku nr 1 do rozporządzenia „Wykaz leków do przepisywania bezpłatnego na recepty — chorym w leczeniu”:

- 1) pod lp. 1 w odniesieniu do leku o nazwie Zoladex Depot w rubryce „Opakowanie” wyrazy „6 autostrzyk. 3,6 mg” zastępuje się wyrazami „1 autostrzyk. 3,6 mg”,
- 2) pod lp. 6 w rubryce „Opakowanie” wyrazy „6 autostrzyk. 3,6 mg” zastępuje się wyrazami „1 autostrzyk. 3,6 mg”,
- 3) pod lp. 19 w rubryce „Nazwa” wyraz „Biodridin” zastępuje się wyrazem „Biodribin”,
- 4) pod lp. 21 w odniesieniu do leku o nazwie Alexan inj. 0,1 g/5ml w rubryce „Opakowanie” skreśla się wyrazy „s.subs. + rozp.”,
- 5) pod lp. 44 na końcu dodaje się wyrazy:

		B	Rp.	Zawiesina Prątka BCG do immunoterapii	inj. 100 mg	1 amp.
--	--	---	-----	---------------------------------------	-------------	--------