

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.
--	--	---	-----	---------------------------------------	-------------	--------

6) pod lp. 50:

a) w odniesieniu do leku o nazwie MST-Continus tabl. 100 mg w rubryce „Opakowanie” wyrazy „60 tabl.” zastępuje się wyrazami „30 tabl.”,

b) w odniesieniu do leku o nazwie MST-Continus tabl. 200 mg w rubryce „Opakowanie” wyrazy „60 tabl.” zastępuje się wyrazami „30 tabl.”,

7) lp. 59 otrzymuje brzmienie:

59.	Δ	B	Rp.		Desipraminum Petylyl	draż. 0,025 g	50 draż.
-----	---	---	-----	--	-------------------------	---------------	----------

8) lp. 60 otrzymuje brzmienie:

60.	Δ	B	Rp.		Dibenzepini hydrochloridum Noveril	tabl. 0,24 g	20 tabl.
-----	---	---	-----	--	--	--------------	----------

9) lp. 77 otrzymuje brzmienie:

77.	Δ	B	Rp.		Valpromidum Depamide	draż. 0,3 g	30 draż.
-----	---	---	-----	--	-------------------------	-------------	----------

10) pod lp. 98 w odniesieniu do leku o nazwie Kreon 25 000 w rubryce „Postać i dawka” wyrazy „kaps. z mikrepel. 200 mg” zastępuje się wyrazami „kaps. z mikrepel. 300 mg”,

11) pod lp. 103 w rubryce „Postać i dawka” wyrazy „tabl. 0,03 g” zastępuje się wyrazami „tabl. 0,3 g”,

12) lp. 112 otrzymuje brzmienie:

112.		B	Rp.		Betaxololi hydrochloridum Betoptic S	krople do oczu 0,25%	5 ml
		B	Rp.		Betoptic 0,5%	krople do oczu 0,5%	5 ml

C. W załączniku nr 2 do rozporządzenia „Wykaz leków oraz testów diagnostycznych do przepisywania na recepty po wniesieniu opłaty ryczałtowej — chorym w leczeniu”:

1) lp. 126 otrzymuje brzmienie:

126.	θ	B	Rp.	w	Fentanyl TTS Durogesic	plaster transderm. 2,5 mg, uwal. 25 mcg/godz.	5 plastrów
	θ	B	Rp.	w	Durogesic	plaster transderm. 5 mg, uwal. 50 mcg/godz.	5 plastrów
	θ	B	Rp.	w	Durogesic	plaster transderm. 7,5 mg, uwal. 50 mcg/godz.	5 plastrów
	θ	B	Rp.	w	Durogesic	plaster transderm. 10 mg, uwal. 50 mcg/godz.	5 plastrów

2) pod lp. 133 na końcu dodaje się wyrazy:

		B	Rp.		Neupogen	inj. 30 M.U.	1 amp. strzyk.
		B	Rp.		Neupogen	inj. 48 M.U.	1 amp. strzyk.

3) pod lp. 134 na końcu dodaje się wyrazy:

		B	Rp.		Granocyte	liof. do inj. podsk. i inf. doż. 33,6 MIU	1 fiol. + 1 amp. rozp.
--	--	---	-----	--	-----------	--	------------------------

4) pod lp. 136 na końcu dodaje się wyrazy:

		B	Rp.		Relsed	mikrowlewki doodbytn. 5 mg/2,5 ml	5 szt. po 2,5 ml
		B	Rp.		Relsed	mikrowlewki doodbytn. 10 mg/2,5 ml	5 szt. po 2,5 ml

5) pod lp. 153 w rubryce „Nazwa”:

a) wyrazy „One Touch Test Strips” zastępuje się wyrazami „One Touch”,

b) wyrazy „Selfcare Blood Glucose Strip 1” zastępuje się wyrazami „Selfcare Blood Glucose Test Strips 1”,

6) pod lp. 156 wyrazy „Moczówki prostej u dzieci” zastępuje się wyrazami „Moczówki prostej”.

D. W załączniku nr 3 do rozporządzenia „Wykaz leków oraz sprzętu jednorazowego użytku do przepisywania na recepty za częściową odpłatnością 30% ceny — chorym w leczeniu”:

1) pod lp. 177 w rubryce „Nazwa” wyraz „Flueksetyna” zastępuje się wyrazem „Fluoksetyna”,

2) lp. 213 otrzymuje brzmienie:

213.			Rp.		Fibrinolisinum, Deoxyrybonucleosum Fibrolan	maść 1 j., 666 j.	25 g
------	--	--	-----	--	---	-------------------	------

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

Minister Zdrowia i Opieki Społecznej: *F. Cegielska*

570

ROZPORZĄDZENIE MINISTRA ZDROWIA I OPIEKI SPOŁECZNEJ

z dnia 15 czerwca 1999 r.

zmieniające rozporządzenie w sprawie ustalenia limitów cen leków, preparatów diagnostycznych i sprzętu jednorazowego użytku, wydawanych ubezpieczonym bezpłatnie, za opłatą ryczałtową lub za częściową odpłatnością.

Na podstawie art. 38 ust. 6 i art. 39 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 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 18 grudnia 1998 r. w sprawie ustalenia limitów cen leków, preparatów diagnostycznych i sprzętu jednorazowego użytku, wydawanych ubezpieczonym bezpłatnie, za opłatą ryczałtową lub za częściową odpłatnością (Dz. U. Nr 161, poz. 1111), w za-

łączniku do rozporządzenia wprowadza się następujące zmiany:

1) pod lp. 4 w rubryce „Postać i dawka/Producent” wyrazy „Biocom Sanofi” zastępuje się wyrazami „Sanofi-Biocom”,

2) pod lp. 6 w rubryce „Postać i dawka/Producent” wyrazy „Biocom Sanofi” zastępuje się wyrazami „Sanofi-Biocom”,

3) pod lp. 25 w rubryce „Ustalony max limit ceny w zł/szt” wyraz „0,850” zastępuje się wyrazem „0,950”,

4) lp. 34 i 35 otrzymują brzmienie:

34.	3	Amlodipinum Amlozek Amlopin Norvasc	tabl. 0,005 g Adamed	0,531
35.	3	Amlodipinum Amlozek Amlopin Norvasc	tabl. 0,01 g Adamed	0,783