

4) w § 4:

a) ust. 1 otrzymuje brzmienie:

„1. Na jednej receptycie, z zastrzeżeniem § 4a, można zapisać jeden lek gotowy lub preparat diagnostyczny. Zaordynowaną ilość, z zastrzeżeniem § 8, określa się przez podanie wielkości dawki oraz liczby opakowań, nie więcej niż dwa, wyrażonej cyfrą arabską oraz adnotacją »op.«, zamiennie »lg.« (lagna) lub liczby jednostek dawkowania (np. tabletek, kapsułek) niezbędnych dla kuracji, wyrażonej cyfrą arabską.”

b) po ust. 1 dodaje się ust. 1a w brzmieniu:

„1a. W przypadku wystawienia recepty na lek stosowany w chemioterapii nowotworowej w formie stałej stosowanej doustnie, ilość leku określa się wyłącznie przez podanie wielkości dawki, jednostki dawkowania oraz liczby jednostek dawkowania danej postaci leku, wyrażonej cyfrą arabską, niezbędnej dla kuracji.”

5) po § 4 dodaje się § 4a w brzmieniu:

„§ 4a. 1. Na jednej receptycie wystawionej na druku wzoru Mz/Pom-35 można zapisać do pięciu leków w ramach jednej jednostki chorobowej lub jeden środek antykoncepcyjny w ilości nie większej niż dwa opakowania każdego leku lub środka.

2. Przepis § 8 ust. 1 stosuje się odpowiednio.”

6) w § 6:

a) w ust. 2 po wyrazie „psychotropowe” dodaje się wyrazy „w tym również środki odurzające i psychotropowe objęte wykazami określonymi na podstawie art. 39 ust. 2 ustawy”,

b) w ust. 3 dodaje się zdanie drugie i trzecie w brzmieniu:

„W przypadku osób, o których mowa w § 2 ust. 1 pkt 2 lit. e), dopuszcza się wystawianie przez lekarza — zamiast recept Mz/Pom-34 — recept

Mz/Pom-31. Przepis § 2 ust. 2 stosuje się odpowiednio.”

7) w § 8:

a) w ust. 1 w pkt 1 przecinek zastępuje się średnikiem i dodaje się wyrazy „w przypadku stosowania antykoncepcji doustnej ilość leku może być przepisana na sześciomiesięczną kurację,”

b) ust. 2 otrzymuje brzmienie:

„2. W przypadku, o którym mowa w ust. 1 pkt 1, lekarz może jednorazowo wystawić więcej niż jedną receptę na dany lek, preparat diagnostyczny lub środek antykoncepcyjny, pod warunkiem, że łączna ilość zapisanego leku nie przekracza ilości niezbędnej na dwumiesięczną kurację, a środka antykoncepcyjnego — na sześciomiesięczną kurację.”

8) w § 12 w ust. 2 po wyrazach „o których mowa” dodaje się wyrazy „w § 1 pkt 1 w odniesieniu do wieku osoby, dla której recepta została wystawiona, oraz”;

9) w § 14 w ust. 2 po wyrazach „ilości leku” dodaje się wyrazy „lub preparatu diagnostycznego”;

10) w § 15 ust. 1 otrzymuje brzmienie:

„1. Termin realizacji recepty, z zastrzeżeniem ust. 2 i 3, nie może przekroczyć 30 dni od daty wystawienia.”

11) po § 19 dodaje się § 19a w brzmieniu:

„§ 19a. Przepisy rozporządzenia stosuje się odpowiednio do recept wystawianych przez felczerów ubezpieczenia zdrowotnego lub felczerów, którzy zawarli umowę z Kasą Chorych na wystawianie recept refundowanych, zgodnie z ich uprawnieniami określonymi w odrębnych przepisach.”

§ 2. Rozporządzenie wchodzi w życie po upływie 7 dni od dnia ogłoszenia.

Minister Zdrowia i Opieki Społecznej: *F. Cegielska*

615

ROZPORZĄDZENIE MINISTRA ZDROWIA I OPIEKI SPOŁECZNEJ

z dnia 22 czerwca 1999 r.

zmieniające rozporządzenie w sprawie wysokości opłaty ryczałtowej za leki podstawowe i recepturowe, ilości leku recepturowego, którego dotyczy opłata ryczałtowa, oraz sposobu obliczania kosztu sporządzania leku recepturowego.

Na podstawie art. 37 ust. 5 pkt 2 i 4 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 wysokości opłaty ryczałtowej za leki podstawowe i recepturowe, ilości leku recepturowego, którego dotyczy opłata ryczałtowa, oraz sposobu obliczania kosztu sporządzenia leku recepturowego (Dz. U. Nr 156, poz. 1030) wprowadza się następujące zmiany:

1) § 2 i 3 otrzymują brzmienie:

„§ 2. Opłata ryczałtowa za lek recepturowy wynosi 5 zł.

§ 3. 1. Opłata ryczałtowa, o której mowa w § 2, dotyczy:

- 1) proszków dzielonych do 20 szt.,
- 2) proszków nie dzielonych (prostych i złożonych) do 80 g,
- 3) substancji stosowanych przy oznaczaniu krzywej cukrowej do 100 g,
- 4) czopków, globulek, pręcików do 12 szt.,
- 5) roztworów, mikstur, zawiesin, emulsji do 250 g,
- 6) płynnych leków do stosowania zewnętrznego (o ile zawierają spirytus, ilość spirytusu 95% nie może przekroczyć 100 g) do 500 g,
- 7) maści, kremów, mazideł, papek do 100 g,
- 8) kropli do użytku wewnętrznego do 40 g,
- 9) mieszanek ziołowych do 100 g,
- 10) pigułek do 30 szt.,
- 11) klein do 500 g,
- 12) kropli do oczu i uszu oraz maści ocznych sporządzanych w warunkach aseptycznych do 10 g.

2. Opłata ryczałtowa dotyczy również postaci i ilości leków, o których mowa w ust. 1 pkt 4, 5 i 7 oraz pkt 6 w odniesieniu do leków nie zawierających spirytusu, sporządzanych w warunkach aseptycznych.”;

2) w § 4 pkt 1 otrzymuje brzmienie:

„1) wartość użytych surowców farmaceutycznych wpisanych do rejestru środków farmaceutycznych i materiałów medycznych lub zamieszczonych w Farmakopei Polskiej, w tym leków gotowych:

a) wymienionych w załączniku do rozporządzenia — w największych zarejestrowanych opakowaniach,

b) innych leków niż określone pod lit. a), pod warunkiem że przepisana przez lekarza dawka leku recepturowego jest mniejsza od najmniejszej zarejestrowanej dawki leku gotowego w formie stałej stosowanej doustnie.”;

3) w § 5 ust. 2 otrzymuje brzmienie:

„2. Jeśli surowcem do wykonania leku recepturowego jest lek gotowy, o którym mowa w § 4 pkt 1, za cenę surowca uważa się cenę hurtową tego leku, z tym że w przypadku leku, o którym mowa:

1) pod lit. a) — liczy się wartość użytej ilości leku gotowego, a w odniesieniu do ampułek — wartość całkowitej ilości jednostek zawartych w ampułce,

2) pod lit. b) — liczy się wartość użytej jednostki dawkowania.”;

4) § 6 otrzymuje brzmienie:

„§ 6. 1. Koszt wykonania leku recepturowego, tzw. «taksę laborum», ustala się w zależności od postaci leku i wynosi:

1) dla postaci leków wymienionych w § 3 ust. 1 pkt 1—11 10 zł,

2) dla postaci leków wymienionych w § 3 ust. 1 pkt 12 i ust. 2 20 zł.

2. Wysokość kosztu, o którym mowa w ust. 1, podlega waloryzacji w terminie od dnia 1 marca każdego roku kalendarzowego o wskaźnik wzrostu cen towarów i usług konsumpcyjnych przyjęty w ustawie budżetowej na dany rok kalendarzowy, z tym że pierwsza waloryzacja może nastąpić od dnia 1 marca 2000 r.”;

5) w § 7:

a) skreśla się ust. 1,

b) skreśla się oznaczenie ust. 2;

6) dodaje się załącznik do rozporządzenia w brzmieniu ustalonym w załączniku do niniejszego rozporządzenia.

§ 2. Rozporządzenie wchodzi w życie po upływie 7 dni od dnia ogłoszenia.

Minister Zdrowia i Opieki Społecznej: *F. Cegielska*

Załącznik do rozporządzenia Ministra
Zdrowia i Opieki Społecznej z dnia
22 czerwca 1999 r. (poz. 615)

WYKAZ LEKÓW GOTOWYCH, KTÓRE MOŻNA TRAKTOWAĆ JAKO SUROWCE FARMACEUTYCZNE,
W NAJWIĘKSZYCH ZAREJESTROWANYCH OPAKOWANIACH

- | | |
|--------------------------------|---|
| 1. Azulan liq. | 14. Tussipect sir. |
| 2. Cardiamid liq. | 15. Taraxaci succus |
| 3. Fenactil liq. | 16. Urticae succus |
| 4. Hippocastani Intr. | 17. Vit. A liq. |
| 5. Hyperici Succus, intr. | 18. Vit. A+D ₃ liq. |
| 6. Insulinum Crystallisatum | 19. Vit. D ₃ liq. |
| 7. Linomag liq. | 20. Vit. E liq. |
| 8. Mentholum valerianicum liq. | 21. Vit. B ₆ amp. |
| 9. Neospasmina liq. | 22. Vit. E amp. |
| 10. Pabialgin liq. | 23. Chlorhexidinum gluconicum 20% płyn |
| 11. Passispasmina liq. | 24. Aqua pro injectione inj. — 10 ml |
| 12. Pini sir. | 25. Natrium chloratum isotonicum inj. 0,9% — 10 ml. |
| 13. Pyralginum inj. | |

616

OBWIESZCZENIE MINISTRA SPRAW ZAGRANICZNYCH

z dnia 31 maja 1999 r.

o sprostowaniu błędu w Decyzji nr 1/99 Rady Stowarzyszenia między Wspólnotami Europejskimi i ich Państwami Członkowskimi, z jednej strony, a Rzeczpospolitą Polską, z drugiej strony, z dnia 25 stycznia 1999 r. wprowadzającej zmiany w Protokole nr 4 do Układu Europejskiego ustanawiającego stowarzyszenie między Wspólnotami Europejskimi i ich Państwami Członkowskimi, z jednej strony, a Rzeczpospolitą Polską, z drugiej strony.

Na podstawie art. 6 ust. 2 ustawy z dnia 30 grudnia 1950 r. o wydawaniu Dziennika Ustaw Rzeczypospolitej Polskiej i Dziennika Urzędowego Rzeczypospolitej Polskiej „Monitor Polski” (Dz. U. Nr 58, poz. 524, z 1991 r. Nr 94, poz. 420 i z 1993 r. Nr 7, poz. 34) w ogłoszonym tekście Decyzji nr 1/99 Rady Stowarzyszenia między Wspólnotami Europejskimi i ich Państwami Członkowskimi, z jednej strony, a Rzeczpospolitą Polską, z drugiej strony, z dnia 25 stycznia 1999 r. wprowadzającej zmiany w Protokole nr 4 do Układu Europejskiego ustanawiającego stowarzyszenie między Wspólnotami Europejskimi i ich Państwami Członkow-

skimi, z jednej strony, a Rzeczpospolitą Polską, z drugiej strony (Dz. U. z 1999 r. Nr 30, poz. 288), prostuje się następujący błąd:

w polskim tekście decyzji w art. 4 w ust. 1 w wierszu szóstym zamiast wyrazów „umów zawartych między Wspólnotą a każdym z tych krajów” powinny być wyrazy „umów zawartych między Polską a każdym z tych krajów”.

Minister Spraw Zagranicznych: *B. Geremek*