

zgłoszenia umotywowanych zastrzeżeń co do ustaleń zawartych w protokole.

3. Zastrzeżenia, o których mowa w ust. 2, należy zgłosić na piśmie do Prezesa Urzędu Nadzoru w terminie 14 dni od dnia otrzymania protokołu kontroli.

4. W razie zgłoszenia zastrzeżeń kontroler jest obowiązany dokonać ich analizy. Jeżeli okoliczności, których dotyczą zastrzeżenia, wymagają dalszych wyjaśnień, kontroler podejmuje dodatkowe czynności kontrolne, a w przypadku stwierdzenia zasadności zastrzeżeń uwzględnia je w protokole.

5. W razie nieuwzględnienia zastrzeżeń w całości lub w części Prezes Urzędu Nadzoru przekazuje na piśmie swoje stanowisko kierownikowi podmiotu kontrolowanego w terminie 14 dni od dnia otrzymania zastrzeżeń.

§ 20. 1. Kierownik podmiotu kontrolowanego może odmówić podpisania protokołu kontroli, składając,

w terminie 7 dni od dnia jego otrzymania, pisemne wyjaśnienie przyczyn tej odmowy Prezesowi Urzędu Nadzoru.

2. W razie zgłoszenia zastrzeżeń, o których mowa w § 19, termin do złożenia wyjaśnienia o odmowie podpisania protokołu liczy się od dnia otrzymania stanowiska określonego w § 19 ust. 5.

3. Odmowa podpisania protokołu przez kierownika podmiotu kontrolowanego nie stanowi przeszkody do realizacji ustaleń kontroli.

§ 21. Prezes Urzędu Nadzoru informuje pisemnie kierownika podmiotu kontrolowanego o zakończeniu czynności kontrolnych.

§ 22. Rozporządzenie wchodzi w życie po upływie 14 dni od dnia ogłoszenia.

Minister Zdrowia: *G. Opala*

## 1317

### ROZPORZĄDZENIE MINISTRA ZDROWIA

z dnia 11 października 2001 r.

#### zmieniające rozporządzenie w sprawie recept lekarskich.

Na podstawie art. 45 ust. 3 ustawy z dnia 5 grudnia 1996 r. o zawodzie lekarza (Dz. U. z 1997 r. Nr 28, poz. 152 i Nr 88, poz. 554, z 1998 r. Nr 106, poz. 668 i Nr 162, poz. 1115, z 1999 r. Nr 60, poz. 636 i Nr 64, poz. 729, z 2000 r. Nr 12, poz. 136, Nr 60, poz. 698, Nr 94, poz. 1037 i Nr 120, poz. 1268 oraz z 2001 r. Nr 89, poz. 969 i Nr 113, poz. 1207) oraz art. 45 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, z 1999 r. Nr 45, poz. 439, Nr 49, poz. 483, Nr 63, poz. 700, Nr 70, poz. 777, Nr 72, poz. 802, Nr 109, poz. 1236 i Nr 110, poz. 1255 i 1256, z 2000 r. Nr 12, poz. 136, Nr 18, poz. 230, Nr 95, poz. 1041 i Nr 122, poz. 1311 i 1324 oraz z 2001 r. Nr 8, poz. 64, Nr 52, poz. 539, Nr 88, poz. 961 i Nr 97, poz. 1050) zarządza się, co następuje:

§ 1. W rozporządzeniu Ministra Zdrowia z dnia 18 maja 2001 r. w sprawie recept lekarskich (Dz. U. Nr 51, poz. 535) wprowadza się następujące zmiany:

1) w § 2:

a) ust. 1 otrzymuje brzmienie:

„1. Wystawienie recepty polega na czytelnym naniesieniu na awersie recepty treści obejmującej dane określone w rozporządzeniu oraz złożeniu własnoręcznego podpisu przez osobę uprawnioną na podstawie odrębnych

przepisów do wystawiania recept, zwaną dalej «osobą wystawiającą receptę».”,

b) w ust. 3 w zdaniu drugim po wyrazie „dodatkowego” dodaje się wyrazy „odciśnięcia pieczęci i ” oraz wyraz „umieszczonego” zastępuje się wyrazem „umieszczonych”;

2) w § 3 w ust. 1 pkt 3 otrzymuje brzmienie:

„3) dane dotyczące przepisanych leków lub materiałów medycznych określone w § 6,”;

3) w § 6:

a) w ust. 1 zdanie wstępne otrzymuje brzmienie:

„Dane dotyczące przepisanych leków lub materiałów medycznych obejmują:”;

b) w ust. 3 zdanie wstępne otrzymuje brzmienie:

„Oprócz danych dotyczących przepisanych leków lub materiałów medycznych można dodatkowo zamieścić:”;

4) w § 10 w ust. 2 wyrazy „treścią recepty” zastępuje się wyrazami „danymi dotyczącymi przepisanych leków lub materiałów medycznych”;

5) w § 18:

a) w ust. 1 wyrazy „ust. 2 i 3” zastępuje się wyrazami „ust. 2—4”;

- b) dodaje się ust. 4 w brzmieniu:  
„4. Termin realizacji recepty na preparaty immunologiczne, wytwarzane dla indywidualnego pacjenta, nie może przekroczyć 60 dni od daty jej wystawienia.”;
- 6) w § 26 dodaje się ust. 4 w brzmieniu:  
„4. Podczas przeprowadzania kontroli recept i dokumentów udostępnianych przez aptekę, o których mowa w § 27, osoba wymieniona w ust. 3 pkt 2, za zgodą kierownika apteki, nie musi być obecna.”;
- 7) załącznik nr 2 do rozporządzenia otrzymuje brzmienie określone w załączniku do niniejszego rozporządzenia;
- 8) w załączniku nr 5 do rozporządzenia w części „Objaśnienia”:  
a) wyrazy „Do dnia 1 stycznia 2002 r.” zastępuje się wyrazami „Do dnia 1 stycznia 2003 r.”,  
b) wyrazy „treść recepty — w części oznaczonej napisem «Rp.»,” zastępuje się wyrazami „dane dotyczące przepisanych leków lub materiałów medycznych — w części oznaczonej napisem «Rp.»,”.
- § 2. Rozporządzenie wchodzi w życie po upływie 14 dni od dnia ogłoszenia.

Minister Zdrowia: *G. Opala*

Załącznik do rozporządzenia Ministra Zdrowia z dnia 11 października 2001 r. (poz. 1317)

### KODY UPRAWNIEŃ DODATKOWYCH PACJENTA

- 1) IW — osoba posiadająca uprawnienia określone w art. 44 ust. 1 ustawy o puz,
- 2) IB — osoba posiadająca uprawnienia określone w art. 44 ust. 2 ustawy o puz,
- 3) ZK — osoba posiadająca uprawnienia określone w art. 43 ustawy o puz,
- 4) AZ — osoba posiadająca uprawnienia określone w art. 7a ustawy z dnia 19 czerwca 1997 r. o zakazie stosowania wyrobów zawierających azbest (Dz. U. Nr 101, poz. 628, z 1998 r. Nr 156, poz. 1018, z 2000 r. Nr 88, poz. 986 i z 2001 r. Nr 100, poz. 1085),
- 5) PO — osoba, o której mowa w art. 69, 129, 133 pkt 1, art. 134, 135 ust. 1, art. 161, 164 ust. 1, art. 170 ust. 1 i 2, art. 193 ust. 3, art. 198 ust. 2 i art. 206 ust. 1 i 2 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 146, poz. 961 i Nr 162, poz. 1114 i 1126, z 1999 r. Nr 50, poz. 500, z 2000 r. Nr 12, poz. 136 i Nr 109, poz. 1156 oraz z 2001 r. Nr 48, poz. 506, Nr 81, poz. 877, Nr 85, poz. 925, Nr 88, poz. 961, Nr 110, poz. 1189 i Nr 111, poz. 1194),
- 6) SU — osoba niewymieniona w punktach 1—5, posiadająca, na podstawie innych przepisów, szersze uprawnienia do świadczeń zdrowotnych lub środków farmaceutycznych niż wynikające z ustawy o puz.

## 1318

### ROZPORZĄDZENIE MINISTRA ZDROWIA

z dnia 11 października 2001 r.

**w sprawie zakresu niezbędnych danych gromadzonych przez świadczeniodawców, szczegółowego sposobu rejestrowania tych danych oraz ich udostępniania kasom chorych, Prezesowi Urzędu Nadzoru Ubezpieczeń Zdrowotnych, ministrowi właściwemu do spraw zdrowia i wojewodom, w tym także rodzajów wykorzystywanych nośników informacji oraz wzorów dokumentów.**

Na podstawie art. 141e ust. 1 pkt 1 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, z 1999 r. Nr 45, poz. 439, Nr 49, poz. 483, Nr 63, poz. 700, Nr 70, poz. 777, Nr 72, poz. 802, Nr 109, poz. 1236 i Nr 110, poz. 1255 i 1256,

z 2000 r. Nr 12, poz. 136, Nr 18, poz. 230, Nr 95, poz. 1041 i Nr 122, poz. 1311 i 1324 oraz z 2001 r. Nr 8, poz. 64, Nr 52, poz. 539, Nr 88, poz. 961 i Nr 97, poz. 1050) zarządza się, co następuje:

§ 1. 1. Świadczeniodawcy tworzą i prowadzą rejestr świadczeń zdrowotnych, zwany dalej „rejestrem”, za-