

2. Z Republiką Litewską:
- 1) Budzisko (drogowe);
 - 2) Trakiszki (kolejowe).
3. Z Republiką Białoruś:
- 1) Bobrowniki (drogowe);
 - 2) Kukuryki (drogowe);
 - 3) Kuźnica Białostocka (drogowe, kolejowe);
 - 4) Terespol (kolejowe).
4. Z Ukrainą:
- 1) Dorohusk (drogowe, kolejowe);
 - 2) Hrebenne (drogowe, kolejowe);
 - 3) Hrubieszów (kolejowe);
 - 4) Korczowa (drogowe);

- 5) Medyka (drogowe);
- 6) Przemyśl (kolejowe).

Północny (morski) odcinek granicy państwowej — porty morskie:

- 1) Gdańsk;
- 2) Gdynia;
- 3) Kołobrzeg;
- 4) Szczecin.

Przejścia graniczne lotnicze — porty lotnicze:

- 1) Gdańsk-Rębiechowo;
- 2) Poznań-Ławica;
- 3) Katowice-Pyrzowice;
- 4) Rzeszów-Jasionka;
- 5) Warszawa-Okęcie.

359

ROZPORZĄDZENIE MINISTRA ZDROWIA¹⁾

z dnia 20 lutego 2003 r.

w sprawie przekazywania danych dotyczących wielkości obrotu produktami leczniczymi przez hurtownie farmaceutyczne

Na podstawie art. 78 ust. 3 ustawy z dnia 6 września 2001 r. — Prawo farmaceutyczne (Dz. U. Nr 126, poz. 1381 oraz z 2002 r. Nr 113, poz. 984, Nr 141, poz. 1181 i Nr 152, poz. 1265) zarządza się, co następuje:

§ 1. Rozporządzenie określa sposób i zakres przekazywania ministrowi właściwemu do spraw zdrowia kwartalnych raportów dotyczących wielkości obrotu produktami leczniczymi wraz ze strukturą tego obrotu przez hurtownie farmaceutyczne, zwanych dalej „raportami”.

§ 2. 1. Raporty zbiorcze i szczegółowe przekazywane są w terminie miesiąca po upływie kwartału, za który przekazywane są dane.

2. Raporty przekazuje się ministrowi właściwemu do spraw zdrowia, za pośrednictwem Urzędu Rejestracji Produktów Leczniczych, Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych.

§ 3. 1. Raport zbiorczy przekazywany jest w formie papierowej; wzór raportu zbiorczego określa załącznik nr 1 do rozporządzenia.

2. Raport szczegółowy przekazywany jest w formie komunikatu elektronicznego, którego wzór określa załącznik nr 2 do rozporządzenia.

3. Raporty są sporządzane na podstawie dokumentacji prowadzonej przez hurtownię. Za datę obrotu przyjmuje się datę wystawienia faktury dla odbiorcy lub w przypadku bezpłatnego przekazania — datę wystawienia w hurtowni dokumentu wydania leku.

§ 4. Pierwsze dwa raporty przekazuje się za okres od dnia 1 października 2002 r. do dnia 31 grudnia 2002 r. i od dnia 1 stycznia 2003 r. do dnia 31 marca 2003 r. w terminie do dnia 30 kwietnia 2003 r.

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

¹⁾ Minister Zdrowia kieruje działem administracji rządowej — zdrowie, na podstawie § 1 ust. 2 rozporządzenia Prezesa Rady Ministrów z dnia 28 czerwca 2002 r. w sprawie szczegółowego zakresu działania Ministra Zdrowia (Dz. U. Nr 93, poz. 833).

Załącznik nr 2

WZÓR

RAPORT SZCZEGÓŁOWY W FORMIE KOMUNIKATU ELEKTRONICZNEGO

Słownik danych komunikatu o obrocie produktami leczniczymi przez hurtownie

Poziom	Znaczniki		Krot- ność	Nazwa	Format (wartość domyślna)	Opis	Ograniczenia i inne zależności
	Element	Atrybuty					
1	2	3	4	5	6	7	8
0	komunikat		1	Komunikat		Element główny komunikatu	
		typ	1	Typ komunikatu	3 znaki (duże litery)	Identyfikuje rodzaj przesyłu oraz decyduje o szczegółach składni	Przyjmuje wartość "LKH"
		wersja	1	Numer wersji	Do 2 cyfr + kropka + 2 cyfry	Numer wersji komunikatu - może decydować o szczegółach składni	Przyjmuje wartość "1.00"
1	producent		0-1	Producent		Element zawierający informacje o producencie oprogramowania, które generuje komunikat	
		nazwa	1	Nazwa producenta	Do 20 znaków	Nazwa producenta i ewentualne inne dane kontaktowe	
		wersja	1	Wersja oprogramowania	Do 10 znaków	Wersja oprogramowania, które wygenerowało przesłany komunikat	

1	2	3	4	5	6	7	8
		e-adres	0-1	Adres elektroniczny	Do 40 znaków	Adres elektroniczny, na który można przekazywać informacje związane z problemami dotyczącymi komunikatu	
1	nadawca		1	Nadawca dokumentu		Dane nadawcy dokumentu	
2	podmiot		1	Dane identyfikacyjne nadawcy		Dane identyfikujące nadawcę	
		typ	0-1	Typ symbolu	1 cyfra (0)	Typ symbolu identyfikującego nadawcę	0 - 9 pierwszych cyfr numeru REGON, 1 - 12 cyfr (9 cyfr REGON + 3 cyfry), 9 - inny symbol ustalony między nadawcą a odbiorcą
		symbol	1	Symbol nadawcy		Uzgodniony między nadawcą a odbiorcą symbol nadawcy	
1	odbiorca		1	Odbiorca dokumentu		Dane odbiorcy dokumentu	
2	podmiot		1	Dane identyfikacyjne odbiorcy		Dane identyfikujące odbiorcę	

1	2	3	4	5	6	7	8
		typ	0-1	Typ symbolu	1 cyfra (0)	Typ symbolu identyfikującego odbiorcę	0 - 9 pierwszych cyfr numeru REGON, 1 - 12 cyfr (9 cyfr REGON + 3 cyfry), 9 - inny symbol ustalony między nadawcą a odbiorcą
1		symbol	1	Symbol odbiorcy		Uzgodniony między nadawcą a odbiorcą symbol odbiorcy	
1	sprawozdanie		1	Sprawozdanie		Zestaw danych objętych sprawozdaniem	
		symbol	1	Symbol sprawozdania	Ciąg znaków	Uzgodniony między nadawcą i odbiorcą symbol sprawozdania	
		data	1	Data sprawozdania	RRRR-MM-DD	Data przygotowania sprawozdania	
2	okres		1	Okres sprawozdawczy		Dane definiujące okres, którego dotyczy sprawozdanie	
		typ	1	Typ okresu sprawozdawczego	1 duża litera	Kod typu okresu sprawozdawczego, którego dotyczy przesyłane dane – zawsze K	R - rok, K - kwartał, M - miesiąc, P – pół miesiąca
		rok	1	Rok	4 cyfry	Rok, w którym zawarty jest okres sprawozdawczy	

1	2	3	4	5	6	7	8
		nr	1	Numer okresu	Do 2 cyfr	Numer kolejnego okresu w roku (np. dla kwartału 1-4)	Zawsze od 1 do 4
		data-od	1	Początek okresu sprawozdawczego	RRRR-MM-DD	Data pierwszego dnia okresu sprawozdawczego	Dla celów kontrolnych
		data-do	1	Koniec okresu sprawozdawczego	RRRR-MM-DD	Data ostatniego dnia okresu sprawozdawczego	Dla celów kontrolnych
2	komórka-org		1	Komórka sprawozdająca		Dane identyfikujące hurtownię, której dotyczy sprawozdanie	Podany tu identyfikator hurtowni oznacza zarówno komórkę sprawozdającą, jak i komórkę, której dotyczą przekazane dane
		regon	1	REGON	9 cyfr	Pierwsze 9 cyfr numeru REGON	
		nr	0-1	Nr komórki	3 cyfry [000]	Dodatkowy nr hurtowni w przypadku, kiedy 1 podmiot gospodarczy ma wiele hurtowni	
2	lek-hurt		1-n	Dane szczegółowe o sprzedanych przez hurtownie lekach		Zestaw danych opisujących leki wydane	
		katalog	0-1	Rodzaj kodu	1 cyfra	Określa, z jakim typem kodu leku mamy do czynienia. Brak oznacza katalog EAN13	Zawsze 0 – kod EAN13 dla leków
		kod	0-1	Kod leku	13 cyfr	Kod leku (EAN13) uwzględniający wielkość opakowania	Występuje, jeżeli został nadany

1	2	3	4	5	6	7	8
3	lek_opis		0-1	opis leku			Opis leku występuje, jeśli nie został nadany kod EAN-13
		nazwa-powszechna	1	Nazwa powszechna leku	do 40 znaków	zgodnie z art. 2 pkt 15 ustawy z dnia 6 września 2001 r. - Prawo farmaceutyczne	
		nazwa-produktu	1	Nazwa produktu leczniczego	do 40 znaków	zgodnie z art. 2 pkt 14 ustawy z dnia 6 września 2001 r. - Prawo farmaceutyczne	
		postać	1	Postać leku	do 20 znaków		
		dawka	1	dawka leku	do 20 znaków		
		opakowanie	1	wielkość opakowania			
		podmiot	1	Nazwa podmiotu odpowiedzialnego			
		kraj	1	Kraj podmiotu odpowiedzialnego			
3	leki-okres	miesiąc	3	numer miesiąca w kwartale	1 lub 2, lub 3		
4	wydanie		1-n	leki wydane dla poszczególnych grup odbiorców			

1	2	3	4	5	6	7	8
		typ-odbiorcy	1-10	grupa odbiorców			1- Zakłady opieki zdrowotnej 2- Apteki ogólnodostępne 3- Punkty apteczne 4- Sklepy zielarsko- -medyczne 5- Sklepy zielarsko- -drogeryjne 6- Sklepy specjalistycznego zaopatrzenia medycznego 7- Sklepy ogólnodostępne 8- Sklepy zoologiczne 9- Zakłady lecznicze dla zwierząt oraz lekarze weterynarii 10- Hurtownie farmaceutyczne
		ilość	1	Ilość leku wydana w ciągu miesiąca		Liczba wydanych opakowań leku o określonym kodzie EAN13	Możliwość liczb ułamkowych do pięciu cyfr po kropce dziesiętnej z precyzją pięciu cyfr po kropce dziesiętnej
		wartość	1	Wartość leku	Liczba zawierająca dwie cyfry po kropce dziesiętnej	Wartość leków o tym kodzie EAN13 w cenie sprzedaży przez hurtownię bez podatku VAT	

Objaśnienia:

- 1) RRRR-MM-DD jest formatem daty, w którym pierwsze cztery cyfry oznaczają rok, dwie następne – numer miesiąca w roku, a dwie ostatnie – numer dnia w miesiącu.
- 2) Sposób zapisu danych w strukturze określonej przez powyższe elementy i atrybuty jest zgodny z zasadami języka XML wersja 1.0.