

1110**ROZPORZĄDZENIE MINISTRA ZDROWIA¹⁾**

z dnia 30 kwietnia 2004 r.

zmieniające rozporządzenie w sprawie zakresu niezbędnych informacji gromadzonych i przekazywanych przez apteki Narodowemu Funduszowi Zdrowia i ministrowi właściwemu do spraw zdrowia

Na podstawie art. 143 ust. 2 ustawy z dnia 23 stycznia 2003 r. o powszechnym ubezpieczeniu w Narodowym Funduszu Zdrowia (Dz. U. Nr 45, poz. 391, z późn. zm.²⁾) zarządza się, co następuje:

§ 1. W rozporządzeniu Ministra Zdrowia z dnia 23 maja 2003 r. w sprawie zakresu niezbędnych informacji gromadzonych i przekazywanych przez apteki Narodowemu Funduszowi Zdrowia i ministrowi właściwemu do spraw zdrowia (Dz. U. Nr 98, poz. 903 i Nr 108, poz. 1028) wprowadza się następujące zmiany:

1) w § 2 w ust. 1:

a) pkt 7 otrzymuje brzmienie:

„7) numer potwierdzający identyfikację pacjenta, jeżeli występuje na recepcie, a w przypadku korzystania ze świadczeń na podstawie przepisów o koordynacji — numer poświadczenia o prawie do świadczeń zdrowotnych, a w razie braku poświadczenia — numer identyfikacyjny znajdujący się na dokumencie uprawniającym do korzystania ze świadczeń na podstawie przepisów o koordynacji;”

b) pkt 8 otrzymuje brzmienie:

„8) identyfikator oddziału wojewódzkiego Funduszu właściwego ze względu na miejsce

zamieszkania pacjenta, a w przypadku bezdomnego — identyfikator oddziału wojewódzkiego Funduszu właściwego ze względu na miejsce siedziby świadczeniodawcy, u którego została wystawiona recepta, określony w przepisach wydanych na podstawie art. 65 ust. 4 i art. 67 ustawy albo symbol państwa, w którym znajduje się instytucja właściwa dla osoby korzystającej ze świadczeń na podstawie przepisów o koordynacji;”

c) pkt 18 otrzymuje brzmienie:

„18) umieszczony na recepcie identyfikator podmiotu upoważnionego do wystawiania recept, o którym mowa w przepisach wydanych na podstawie art. 65 ust. 4 i art. 67 ustawy”

d) pkt 19 otrzymuje brzmienie:

„19) umieszczony na recepcie numer prawa wykonywania zawodu lekarza, lekarza-dentysty albo felczera.”

2) w § 6 ust. 1 otrzymuje brzmienie:

„1. Apteki przekazują dane, o których mowa w § 3 ust. 1, w terminach przekazywania zestawienia, o którym mowa w art. 125 ust. 5 pkt 2 ustawy.”

3) załącznik do rozporządzenia otrzymuje brzmienie określone w załączniku do niniejszego rozporządzenia.

§ 2. Rozporządzenie wchodzi w życie z dniem uzyskania przez Rzeczpospolitą Polską członkostwa w Unii Europejskiej.

Minister Zdrowia: *L. Sikorski*

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 oraz z 2003 r. Nr 199, poz. 1941).

²⁾ Zmiany wymienionej ustawy zostały ogłoszone w Dz. U. z 2003 r. Nr 73, poz. 660, Nr 96, poz. 874, Nr 122, poz. 1143, Nr 128, poz. 1176, Nr 135, poz. 1268, Nr 166, poz. 1609, Nr 190, poz. 1864, Nr 202, poz. 1956, Nr 210, poz. 2037, Nr 223, poz. 2217 i Nr 228, poz. 2255 oraz z 2004 r. Nr 5, poz. 37, Nr 19, poz. 177, Nr 64, poz. 593, Nr 93, poz. 892 i 896, Nr 96, poz. 959 i Nr 99, poz. 1001.

Załącznik do rozporządzenia Ministra Zdrowia z dnia 30 kwietnia 2004 r. (poz. 1110)

WZÓR BUDOWY KOMUNIKATU ELEKTRONICZNEGO

Poziom	Znaczniki		Krot ność	Nazwa	Format [Wartość domyślna]	Opis	Ograniczenia i inne zależności
	Element	Atrybuty					
0	mz:komunikat		1	Komunikat		Element główny komunikatu	
		xmlns : mz	1	Przestrzeń nazw		Definiuje przestrzeń nazw (namespace)	Zawiera stałą wartość: http://www.csioz.gov.pl/nfz/xml
		typ	1	Typ komunikatu	3 znaki (duże litery)	Identyfikuje rodzaj przesylu oraz decyduje o szczegółach składni	Przyjmuje wartość "LEK"
		wersja	1	Numer wersji	Do 2 cyfr + kropka + 2 cyfry	Numer wersji komunikatu - może decydować o szczegółach składni	Przyjmuje wartość "1.03"
1	mz: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	

<p>przed "zamknięciem" bieżącego sprawozdania</p>	<p>C - nowa całość dokumentu - należy zastąpić wszystkie dokumenty o mniejszych numerach nr i tym samym id (a więc dotyczących tego samego sprawozdania) całością aktualnego dokumentu; F - fragmenty - przekazane dane są uzupełnieniem lub korektą danych (niezamkniętego sprawozdania), przekazanych w poprzednich dokumentach o tym samym id</p>	<p>Określenie, czy przekazywane dane stanowią nową całość dokumentu, czy jego fragmenty</p>	<p>1 duża litera [C]</p>	<p>Zakres danych</p>	<p>0-1</p>	<p>zakres</p>
<p>Po otrzymaniu wskaźnika "Z" odbiorca może traktować sprawozdanie jako kompletne (chyba że nadawca i odbiorca postanowią inaczej). Jeżeli pojawi się konieczność przesłania korekt, odbywa się to poprzez odrębne sprawozdanie korygujące (z nowym id dokumentu). Wskaźnik "N" oznacza, że przekazywane danych dotyczących bieżącego sprawozdania będzie kontynuowane w kolejnych komunikatach o tym samym id dokumentu</p>	<p>Określenie, czy przekazywane dane "zamykają" sprawozdanie (są ostatnim fragmentem danych dotyczących sprawozdania), czy też jeszcze nie zamykają go (N)</p>	<p>1 duża litera [Z]</p>	<p>Tryb przesłania</p>	<p>0-1</p>	<p>tryb</p>	<p>tryb</p>

	symbol	1	Symbol odbiorcy			Uzgodniony między nadawcą a odbiorcą symbol odbiorcy	
2	mz: sprawozdanie	1	Sprawozdanie			Zestaw danych objętych sprawozdaniem	
	symbol	1	Symbol sprawozdania	Ciąg znaków		Uzgodniony między nadawcą i odbiorcą symbol sprawozdania	
korekta	0-1	Wskaźnik korekty	1 duża litera [S]			Wskaźnik informujący, czy jest to sprawozdanie okresowe (S), czy jego korekta (K)	Jeżeli jest to sprawozdanie korygujące, a więc dotyczące "zamkniętego" już sprawozdania okresowego, wskaźnik przyjmuje wartość "K"
data	1	Data sprawozdania	RRRR-MM-DD			Data przygotowania tej części sprawozdania	
typ	1	Okres sprawozdawczy	Typ okresu sprawozdawczego	1 duża litera		Dane definiujące okres, którego dotyczy sprawozdanie	R - rok, K - kwartał, M - miesiąc, P - pół miesiąca
rok	1	Rok	4 cyfry	Rok, w którym zawarty jest okres sprawozdawczy			
3	mz: okres						

	nr	1	Numer okresu	Do 2 cyfr	Numer kolejny okresu w roku (np. dla połówek miesiąca 1-24)	
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	
mz:komórka-org	1	Komórka sprawozdająca		Dane identyfikujące aptekę, której dotyczy sprawozdanie	Podany tu identyfikator apteki oznacza zarówno komórkę sprawozdającą, jak i komórkę, której dotyczy przekazane dane	
regon	1	REGON	9 cyfr	Pierwsze 9 cyfr numeru REGON (§ 2 ust. 1 pkt 1 lit. a rozporządzenia)		
nr	0-1	Nr komórki	3 cyfry [000]	Dodatkowy nr apteki (§ 2 ust. 1 pkt 1 lit. b rozporządzenia)		
mz:pozycja	0-n	Pozycja dokumentu		Zestaw danych opisujących pozycje dokumentu	Krotność = 0 ma sens wtedy, gdy jest to zamknięcie sprawozdania, a więc tryb w mz : dokument powinien mieć wartość "Z"	
3						
2						

	id	1	Identyfikator pozycji	Litera P i 10 cyfr	Unikalny nr pozycji w ramach określonego sprawozdania okresowego	
	tryb	0-1	Tryb przesłania	1 duża litera [D]	Określa, czy przesyłane dane mają być dopisane, usunięte, czy poprawione	D - dodanie pozycji; U - usunięcie pozycji; P - poprawienie pozycji dokumentu
3	mz:swiadczenie	1	Świadczenie		Zestaw danych charakteryzujących świadczenie	Dla komunikatu LEK świadczenie jest pojedynczą usługą medyczną rozumianą jako realizacja recepty
4	mz:zlecenie	0-1	Typ świadczenia	1 znak [0]	Kod typu świadczenia - w tym przypadku będącego pojedynczą usługą (realizacją recepty)	Stała wartość "0" (atrybut może być pominięty); kod mówi o realizacji recepty wpisany jest przy danych o usłudze
		0-1	Zlecenie		Zestaw danych charakteryzujących wystawiania recepty	
	data	1	Data wystawienia	RRRR-MM-DD	Data wystawienia recepty (§ 2 ust. 1 pkt 17 rozporządzenia)	
5	mz:dokument-zlec	1	Dokument zlecenia		Dane precyzujące rodzaj i nr recepty	

typ	1	Typ dokumentu	1 znak	Kod typu recepty (§ 2 ust. 1 pkt 5 rozporządzenia)	Kod typu recepty (§ 2 ust. 1 pkt 5 rozporządzenia)
nr	0-1	Numer dokumentu	20 cyfr	Nr recepty (§ 2 ust. 1 pkt 6 rozporządzenia)	Przekazywany tylko wtedy, gdy 20-cyfrowy nr recepty na 19. znaku ma wartość od 5 do 9
pro	0-1	Tryb wydania recepty	1 cyfra [0]	Określa, czy recepta została wydana z adnotacją pro auctore lub pro familia (§ 2 ust. 1 pkt 9 rozporządzenia)	0 - w zwykłym trybie, 1 - z adnotacją pro auctore lub pro familia
mz:komorka-org	0-1	Komórka zlecająca		Dane identyfikujące podmiot upoważniony do wystawienia recepty	Może nie wystąpić, jeżeli nr recepty na 19. znaku ma wartość 5 lub 7
regon	1	REGON	9 cyfr	Pierwsze 9 cyfr numeru REGON (§ 2 ust. 1 pkt 18 rozporządzenia - człon I)	Jeżeli na recepcie występuje zamiast numeru REGON dziewięciocyfrowy numer 98... nadany przez Fundusz, to przekazuje się go w tym atrybucie
nr	0-1	Nr komórki	3 cyfry [000]	Nr komórki organizacyjnej (§ 2 ust. 1 pkt 18 rozporządzenia - człon II)	
mz:lekarz	0-1	Identyfikacja lekarza		Dane dotyczące lekarza wystawiającego receptę	Może nie wystąpić, jeżeli nr recepty na 19. znaku ma wartość 6 lub 7

	nr		1	Numer identyfikacyjny	7 cyfr	Nr prawa wykonywania zawodu osoby wystawiającej receptę (§ 2 ust. 1 pkt 19 rozporządzenia)	
4	mz: pacjent		1	Pacjent		Zestaw danych związanych z pacjentem, któremu wystawiono receptę	
5	mz: ubezpieczenie		1	Ubezpieczenie			
	kod-kasy		1	Kod oddziału wojewódzkiego Funduszu lub innego płatnika	2 znaki	Identyfikator oddziału wojewódzkiego Funduszu lub symbol państwa instytucji właściwej dla osoby korzystającej ze świadczeń na podstawie przepisów o koordynacji (§ 2 ust. 1 pkt 8 rozporządzenia)	
5	mz: nr-pacjenta		0-1	Numer identyfikujący pacjenta		Dane identyfikujące pacjenta	Dla osób ubezpieczonych w Funduszu przekazywany tylko wtedy, jeżeli występuje na receptie w postaci kodu kreskowego. Dla osób objętych przepisami o koordynacji przekazywany obowiązkowo. 1 - w przypadku numeru kuponu RUM; 2 - w przypadku osoby
	typ		0-1	Typ numeru pacjenta	1 cyfra [1]	Rodzaj numeru służącego do identyfikacji	

	pacjenta	objętej przepisami o ko- ordynacji, posiadającej poświadczenie wydane przez NFZ; 3 - w przypadku osoby objętej przepisami o ko- ordynacji, posiadającej jeden z formularzy serii E-100; 4 - w przypadku osoby objętej przepisami o ko- ordynacji, posiadającej Europejską Kartę Ubezpie- czenia Zdrowotnego.			
nr	Numer potwierdzający identyfikację pacjenta (\$ 2 ust. 1 pkt 7 rozporządzenia)	do 20 znaków	Numer	1	W przypadku kuponów RUM - 20 znakowy numer kuponu. W przypadku recept wyda- nych w ramach koordynacji odpowiednio: - numer poświadczenia wydanego przez NFZ, - numer identyfikacyjny występujący na formularzu serii E-100, - numer Europejskiej Karty Ubezpieczenia Zdrowotnego.
mz: usługa	Zestaw danych związanych z usługą realizacji recepty		Usługa	1	
data	Data przyjęcia recepty do realizacji (\$ 2 ust. 1 pkt 2 rozporządzenia)	RRRR- MM-DD	Data rozpoczęcia usługi	1	
data-ćo	Dla leków recepturowych data wydania leku (\$ 2 ust. 1 pkt 4	RRRR- MM-DD	Data zakończenia usługi	0-1	

	1	Kod uprawnień	1-3 znaki	przez lekarza) Kod uprawnień pacjenta przyjęty przy wydaniu danego leku (§ 2 ust. 1 pkt 10 rozporządzenia)	łączy uprawnienia dodatkowe i uprawnienia wynikające z istnienia choroby przewlekłej mogące wystąpić na recepcie równocześnie, przy czym zwykle konkretny lek taksonowany jest na podstawie jednego konkretnego tytułu. W przypadku równoczesnego występowania uprawnień CNiP lub DNiP należy wpisać odpowiednio CNP i DNP
uprawnienie	1	Kod uprawnień	1 cyfra	Kod odpłatności za lek (§ 2 ust. 1 pkt 15 rozporządzenia)	Określa poziom odpłatności
odpłatność	1	Kod odpłatności	Liczba zawierająca dwie cyfry po kropce dziesiętnej	Kwota podlegająca refundacji (§ 2 ust. 1 pkt 16 rozporządzenia)	
refundacja	1	Refundacja		Zestaw danych opisujących wydane opakowania leku (różne kody EAN13)	Dla jednego przepisane leku może być wiele różnych opakowań EAN13
katalog	1	Rodzaj kodu	1 cyfra	Określa, z jakim typem	
6	mz:lek-ean				

						kodu leku mamy do czynienia (§ 2 ust. 1 pkt 11 rozporządzenia)	
kod	0-1	Kod leku	13 cyfr			Kod leku (EAN13) uwzględniający wielkość opakowania (§ 2 ust. 1 pkt 12 rozporządzenia)	Występuje, jeżeli został nadany
ilość	1	Ilość leku	Liczba			Liczba wydanych opakowań leku o określonym kodzie EAN13 (§ 2 ust. 1 pkt 13 rozporządzenia)	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 leku o tym kodzie EAN13 (§ 2 ust. 1 pkt 14 rozporządzenia)	

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.
- 3) Zmiany treści budowy komunikatu dotyczą:
 - w poziomie 0, atrybutie „wersja” – w kolumnie „Ograniczenia i inne zależności”;
 - w poziomie 5, elemencie „mz:ubezpieczenie”, atrybutie „kod-kasy” – w kolumnach „Nazwa”, „Format [wartość domyślna]” i „Opis”;
 - w poziomie 5, elemencie „mz:nr-pacjenta”, we wszystkich trzech atrybutach – w kolumnie „Ograniczenia i inne zależności”, a w atrybucie „nr” – w kolumnie „Format [wartość domyślna]”.