

międzynarodowym przed przestępczością, której zwalczanie należy do właściwości Straży Granicznej — legitymacja służbowa oraz zaświadczenie o wykonywaniu określonych czynności służbowych, zawierające podstawę prawną korzystania z ulgi, wystawione przez Komendanta Głównego Straży Granicznej, właściwego komendanta oddziału Straży Granicznej lub komendanta placówki Straży Granicznej.

§ 4. Przepisy § 2, w zakresie dokumentów funkcjonariuszy oraz żołnierzy, stosuje się odpowiednio przy korzystaniu przez nich z ulgi 78 % przy przejazdach środkami publicznego transportu zbiorowego autobusowego w komunikacji zwykłej i przyspieszonej, na podstawie biletów jednorazowych.

§ 5. Zaświadczenia, o których mowa w § 2 i 3, są drukami na okaziciela i mogą być wydane uprawnionym funkcjonariuszom lub żołnierzom tylko na czas wykonywania przez nich czynności służbowych określonych w § 2 i 3.

§ 6. Dokumentem poświadczającym uprawnienia do korzystania z ulgi 78 % przy przejazdach środkami

publicznego transportu zbiorowego kolejowego w pociągach osobowych, pociągach ekspresowych oraz autobusowych w komunikacji zwykłej i przyspieszonej, na podstawie biletów jednorazowych, dla żołnierzy odbywających niezawodową służbę wojskową, z wyjątkiem służby okresowej i nadterminowej, oraz dla osób spełniających obowiązek tej służby w formach równorzędnych jest wojskowy dokument osobisty (książeczka wojskowa), z aktualnym wpisem o odbywaniu niezawodowej służby wojskowej.

§ 7. Traci moc rozporządzenie Ministra Spraw Wewnętrznych i Administracji z dnia 9 grudnia 2002 r. w sprawie rodzajów dokumentów poświadczających uprawnienia do korzystania z ulgowych przejazdów środkami publicznego transportu zbiorowego (Dz. U. Nr 208, poz. 1774).

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

Minister Spraw Wewnętrznych i Administracji:

G. Schetyna

341

ROZPORZĄDZENIE MINISTRA ZDROWIA¹⁾

z dnia 31 marca 2008 r.

w sprawie wykazu leków, które mogą być traktowane jako surowce farmaceutyczne, 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. 36 ust. 5 pkt 2, 4 i 5 ustawy z dnia 27 sierpnia 2004 r. o świadczeniach opieki zdrowotnej finansowanych ze środków publicznych (Dz. U. Nr 210, poz. 2135, z późn. zm.²⁾) zarządza się, co następuje:

§ 1. Ustala się wykaz leków, które mogą być traktowane jako surowce farmaceutyczne przy sporządzaniu leków recepturowych, stanowiący załącznik do rozporządzenia.

§ 2. Opłata ryczałtowa za lek podstawowy wynosi 3,20 zł.

§ 3. Opłata ryczałtowa za lek recepturowy wynosi 5 zł.

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

- 1) proszków dzielonych do 20 szt.;
- 2) proszków niedzielonych (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 (jeżeli zawierają spirytus, ilość spirytusu w przeliczeniu na spirytus 95 % nie może przekroczyć 100 g) do 500 g;

¹⁾ Minister Zdrowia kieruje działem administracji rządowej — zdrowie, na podstawie § 1 ust. 2 rozporządzenia Prezesa Rady Ministrów z dnia 16 listopada 2007 r. w sprawie szczegółowego zakresu działania Ministra Zdrowia (Dz. U. Nr 216, poz. 1607).

²⁾ Zmiany wymienionej ustawy zostały ogłoszone w Dz. U. z 2005 r. Nr 94, poz. 788, Nr 132, poz. 1110, Nr 138, poz. 1154, Nr 157, poz. 1314, Nr 164, poz. 1366, Nr 169, poz. 1411 i Nr 179, poz. 1485, z 2006 r. Nr 75, poz. 519, Nr 104, poz. 708 i 711, Nr 143, poz. 1030, Nr 170, poz. 1217, Nr 191, poz. 1410, Nr 227, poz. 1658 i Nr 249, poz. 1824, z 2007 r. Nr 64, poz. 427 i 433, Nr 82, poz. 559, Nr 115, poz. 793, Nr 133, poz. 922, Nr 166, poz. 1172, Nr 171, poz. 1208 i Nr 176, poz. 1243 oraz z 2008 r. Nr 52, poz. 305.

- 7) maści, kremów, mazideł, past 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, o której mowa w § 3, dotyczy również postaci i ilości leków, o których mowa w ust. 1 pkt 4, 5 i 7 oraz w pkt 6 w odniesieniu do leków niezawierających spirytusu, sporządzanych w warunkach aseptycznych.

§ 5. Koszt sporządzenia w aptece leku recepturowego obejmuje:

- 1) wartość użytych surowców farmaceutycznych dopuszczonych do obrotu na terytorium Rzeczypospolitej Polskiej lub zamieszczonych w Farmakopei Polskiej lub Farmakopei Europejskiej, w tym leków gotowych:
 - a) wymienionych w załączniku do rozporządzenia — w największych zarejestrowanych opakowaniach,
 - b) innych leków niż określone w lit. a, zamieszczonych w wykazach leków podstawowych i uzupełniających, pod warunkiem że przepisana przez lekarza dawka leku recepturowego jest mniejsza od najmniejszej zarejestrowanej dawki leku gotowego w formie stałej stosowanej doustnie;
- 2) wartość opakowań;
- 3) koszt wykonania leku recepturowego (taksa laboratorium).

§ 6. 1. Wartość użytych surowców farmaceutycznych i opakowań ustala się na podstawie ceny hurtowej. Do wartości opakowania nie wlicza się kosztów etykiet, korków, podkładek, pudełek do czopków i gałek.

2. Jeśli surowcem do wykonania leku recepturowego jest lek, o którym mowa w § 5 pkt 1, za cenę surowca uważa się cenę hurtową tego leku, z tym że w przypadku leku, o którym mowa w:

- 1) § 5 pkt 1 lit. a — liczy się wartość użytej ilości leku, a w odniesieniu do ampułek — wartość całkowitej ilości jednostek zawartych w ampułce;
- 2) § 5 pkt 1 lit. b — liczy się wartość użytej jednostki dawkowania.

§ 7. Koszt wykonania leku recepturowego ustala się w zależności od postaci leku i wynosi:

- 1) 12,33 zł — dla postaci leków wymienionych w § 4 ust. 1 pkt 1—11;
- 2) 24,66 zł — dla postaci leków wymienionych w § 4 ust. 1 pkt 12 i ust. 2.

§ 8. Do kosztu sporządzenia leku recepturowego dolicza się marżę detaliczną w wysokości 25 %.

§ 9. Rozporządzenie wchodzi w życie z dniem ogłoszenia.³⁾

Minister Zdrowia: *E. Kopacz*

³⁾ Niniejsze rozporządzenie było poprzedzone rozporządzeniem Ministra Zdrowia z dnia 17 grudnia 2004 r. w sprawie wykazu leków, które mogą być traktowane jako surowce farmaceutyczne, wysokości opłaty ryczałtowej za leki podstawowe i recepturowe, ilości leku recepturowego, którego dotyczy opłata ryczałtowa, oraz sposobu obliczania kosztu sporządzania leku recepturowego (Dz. U. Nr 274, poz. 2726), które traci moc z dniem 29 marca 2008 r. na podstawie art. 18 pkt 1 ustawy z dnia 24 sierpnia 2007 r. o zmianie ustawy o świadczeniach opieki zdrowotnej finansowanych ze środków publicznych oraz niektórych innych ustaw (Dz. U. Nr 166, poz. 1172).

Załącznik do rozporządzenia Ministra Zdrowia z dnia 31 marca 2008 r. (poz. 341)

WYKAZ LEKÓW, KTÓRE MOGĄ BYĆ TRAKTOWANE JAKO SUROWCE FARMACEUTYCZNE PRZY SPORZĄDZANIU LEKÓW RECEPTUROWYCH

1. Aqua pro injectione (Aqua pro injectione) rozpuszczalnik do sporządzania leków parenteralnych — 10 ml
2. Azulan (Chamomillae extractum fluidum) płyn do stosowania na skórę i błony śluzowe
3. Cardiamidum (Nicethamidum) krople doustne, roztwór
4. Chlorhexidinum gluconicum 20 % (Chlorhexidini gluconicum) płyn do stosowania na skórę i błony śluzowe
5. Fenactil (Chlorpromazinum) krople doustne, roztwór
6. Intractum Hippocastani (Hippocastani seminis intractum) płyn doustny
7. Intractum Hyperici (Hyperici herbae intractum) płyn doustny
8. Linomag (Vitaminum F) płyn do stosowania na skórę
9. Mentowal (Menthylis valeras) krople doustne

- | | |
|---|--|
| <p>10. Injectio Natrii chlorati isotonica 0,9 % (Natrii Chloridum) roztwór do wstrzykiwań — 10 ml</p> <p>11. Neospasmina (preparat ziołowy) syrop</p> <p>12. Passispasmin (preparat ziołowy) syrop</p> <p>13. Sirupus Pini compositus (preparat ziołowy) syrop</p> <p>14. Succus Hyperici (Hyperici herbae succus) płyn doustny</p> <p>15. Succus Taraxaci (Taraxaci radice succus) płyn doustny</p> <p>16. Succus Urticae (Urticae herbae succus) płyn doustny</p> <p>17. Tussipect (preparat złożony) syrop</p> | <p>18. Vitaminum A solutio aquosa (Retinolum) płyn doustny</p> <p>19. Vitaminum A+D3 solutio aquosa (Colecalciferolum + Retinolum) płyn doustny</p> <p>20. Vitaminum B6 (Pyridoxidum) roztwór do wstrzykiwań</p> <p>21. Vitaminum D3 solutio aquosa (Colecalciferolum) płyn doustny</p> <p>22. Vitaminum E liquidum (Tocopherolum) płyn doustny</p> <p>23. Vitaminum E (Tocopherolum) roztwór do wstrzykiwań 30 mg/ml amp.</p> <p>24. Maść cholesterolowa (Cholesteroli unguentum) podłoże do maści o charakterze absorpcyjnym</p> |
|---|--|

342

OBWIESZCZENIE PREZESA RADY MINISTRÓW

z dnia 27 marca 2008 r.

o sprostowaniu błędu

Na podstawie art. 17 ust. 3 ustawy z dnia 20 lipca 2000 r. o ogłaszaniu aktów normatywnych i niektórych innych aktów prawnych (Dz. U. z 2007 r. Nr 68, poz. 449) w rozporządzeniu Ministra Spraw Wewnętrznych i Administracji z dnia 7 lutego 2008 r. zmieniającym rozporządzenie w sprawie warunków w zakresie

wykształcenia, kwalifikacji zawodowych oraz stażu służby, jakim powinien odpowiadać funkcjonariusz Straży Granicznej na określonym stanowisku służbowym (Dz. U. Nr 30, poz. 186) w § 1 w pkt 4 w lit. a w tabeli „2) Komenda oddziału Straży Granicznej” w lp. 4 jest:

„4	Naczelnik: — wydziału granicznego, — wydziału operacyjno-śledczego,	Wyższe tytuł magistra (równorzędny)	Szkolenie podstawowe, oficerskie przeszkolenie specjalistyczne, szkolenie specjalistyczne dla kadry kierowniczej i dowódczej	7 lat
	— wydziału do spraw cudzoziemców, — wydziału — kierownik strzeżonego ośrodka dla cudzoziemców, — wydziału*	Wyższe	Szkolenie podstawowe, oficerskie przeszkolenie specjalistyczne, szkolenie specjalistyczne dla kadry kierowniczej i dowódczej	14 lat”

a powinno być:

„4	Naczelnik: — wydziału granicznego, — wydziału operacyjno-śledczego, — wydziału do spraw cudzoziemców, — wydziału — kierownik strzeżonego ośrodka dla cudzoziemców, — wydziału*	Wyższe tytuł magistra (równorzędny)	Szkolenie podstawowe, oficerskie przeszkolenie specjalistyczne, szkolenie specjalistyczne dla kadry kierowniczej i dowódczej	7 lat
		Wyższe	Szkolenie podstawowe, oficerskie przeszkolenie specjalistyczne, szkolenie specjalistyczne dla kadry kierowniczej i dowódczej	14 lat”

Prezes Rady Ministrów: *D. Tusk*