



Ministerstwo Zdrowia  
Departament e-Zdrowia

Warszawa, 21 kwietnia 2020 r.

EZU.546.86.2020.MD

Zarząd  
Ogólnopolskiego Związku  
Zawodowego Techników  
Farmaceutycznych

*Szanowni Państwo,*

dziękuję za zgłoszone propozycje dotyczące zasad realizacji elektronicznych recept, rozumiem zasadność ich wprowadzenia. Jednak na chwilę obecną wyłączenie reguł blokujących częściową realizacją w różnych aptekach nie jest możliwe. Wprowadzenie zmiany procesu obsługi i nadzoru nad sprzedażą leków w aptekach wymaga przemyślanego uwzględnienia wszystkich jego aspektów i konsekwencji, a także bezpieczeństwa samych pacjentów.

Należy zauważyć, że wyłączenie reguły blokującej umożliwi niekontrolowaną sprzedaż w różnych aptekach, co może zagrażać zdrowiu i życiu pacjenta, w przypadku gdy pacjent pozyska ilość leku przekraczającą ordynowaną ilość leku. Ponadto może zostać wykorzystane do licznych nadużyć wynikających z niewłaściwego przepływu informacji i braku możliwości zablokowania dalszej sprzedaży.

Co więcej, decyzja Ministerstwa Zdrowia o pilnej potrzebie wprowadzenia rekomendowanej przez Państwa zmiany wymagałaby następujących zmian:

1. zmodyfikowania lub udostępnienia nowej usługi Systemu e-Zdrowie (Systemu P1), która będzie zwracać informację o wydanych opakowaniach leku dla danej recepty, tak, aby kolejna apteka, na podstawie tych informacji, mogła podjąć prawidłową decyzję o wydaniu kolejnych opakowań lub ich nie wydawaniu;

2. opracowania mechanizmów zabezpieczających, w których ww. informacja wskutek dokonywanych korekt dokumentów realizacji recept mogłaby być błędnie interpretowana;
3. wprowadzenia mechanizmu zliczania i kontroli liczby wydanych opakowań lub ilości wydanego leku versus liczba opakowań ordynowana w dokumencie recepty;
4. prawdopodobne jest, że zasady powinny być zależne od rodzaju leków lub substancji psychoaktywnych ordynowanych na recepcie, tak, aby minimalizować skutki wzajemnych błędów wynikających z wprowadzanych korekt w dokumentach realizacji recepty bez wzajemnej wiedzy aptek wprowadzanych korekty do dokumentów realizujących tę samą receptę.

Co obecnie nie jest możliwe do realizacji.

Niezależnie od powyższego, Ministerstwo Zdrowia i Centrum Systemów Informacyjnych Ochrony Zdrowia aktualnie prowadzą prace nad kompleksowym rozszerzeniem możliwości częściowej realizacji recepty w różnych aptekach – z uwzględnieniem potrzeb nadzoru nad obrotem lekami, jak i zapewnieniem klarownych zasad postępowania dla sprzedaży detalicznej w różnych aptekach. Do kluczowych zagadnień, które muszą zostać uwzględnione, możemy zakwalifikować m.in. jednolity sposób przekazywania informacji o już wydanych lekach pacjentowi, a także dostosowanie procesów obsługi korygowania dokumentów realizacji recept wraz z dostawcami oprogramowania aptecznego.

Dodatkowo informuję, że wydawanie odpisów recept nie dawałoby gwarancji ich autentyczności, co mogłoby się wiązać z próbami nadużyć w tym zakresie.

*Z poważaniem,*

Rafał Wójcik

Zastępca Dyrektora

*/dokument podpisany elektronicznie/*

Sporządził: Marta Drypczewska - EZU