

**ROZPORZĄDZENIE  
MINISTRA ZDROWIA<sup>1)</sup>**

**z dnia .....2011 r.**

**w sprawie zakresu niezbędnych informacji gromadzonych i przekazywanych przez apteki do Narodowego Funduszu Zdrowia oraz sposobu ich rejestrowania**

Na podstawie art. 45 ust. 14 ustawy z dnia 12 maja 2011 r. o refundacji leków, środków spożywczych, specjalnego przeznaczenia żywieniowego oraz wyrobów medycznych (Dz. U. Nr 122, poz. 696) zarządza się, co następuje:

**§ 1.** Apteki gromadzą informacje zawierające dane o obrocie refundowanymi lekami, środkami spożywczymi specjalnego przeznaczenia żywieniowego, wyrobami medycznymi objętymi refundacją, wynikające ze zrealizowanych recept.

**§ 2.** Zakres przekazywanych danych o obrocie refundowanymi lekami, środkami spożywczymi specjalnego przeznaczenia żywieniowego, wyrobami medycznymi, określony dla każdego wydanego opakowania lub części opakowania refundowanego leku, środka spożywczego specjalnego przeznaczenia żywieniowego, wyrobu medycznego, obejmuje:

- 1) identyfikator apteki, na który składają się:
  - a) identyfikator oddziału wojewódzkiego Narodowego Funduszu Zdrowia, zwanego dalej „Funduszem”, właściwego ze względu na siedzibę apteki,
  - b) dziewięć pierwszych cyfr numeru REGON apteki,
  - c) identyfikator apteki nadany przez Fundusz;
- 2) kod umowy nadany przez Fundusz;
- 3) datę i godzinę przyjęcia recepty do realizacji;
- 4) numer nadany w trakcie realizacji recepty w aptece;
- 5) datę i godzinę wydania leku, środka spożywczego specjalnego przeznaczenia żywieniowego, wyrobu medycznego - jeżeli jest inna niż data, o której mowa w pkt 3;
- 6) kod typu recepty przyjmujący wartość:
  - a) „7” - dla recept na leki lub środki spożywcze specjalnego przeznaczenia żywieniowego sprowadzane z zagranicy dla indywidualnego pacjenta,
  - b) „8” - dla recept, których wzór określają przepisy wydane na podstawie art. 45 ust. 5 ustawy z dnia 5 grudnia 1996 r. o zawodach lekarza i lekarza dentysty

---

<sup>1)</sup> 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).

(Dz. U. z 2008 r. Nr 136, poz. 857, z późn. zm.<sup>2)</sup>), zwanej dalej „ustawą o zawodach lekarza i lekarza dentystry”,

- c) „9” - dla recept na środki odurzające, substancje psychotropowe lub inne produkty lecznicze, oznaczone symbolem "Rpw",
  - d) „2” - dla recept wystawionych na kuponach dołączanych do dokumentu potwierdzającego uprawnienia do świadczeń opieki zdrowotnej;
- 7) numer recepty lub numer kuponu dołączanego do dokumentu potwierdzającego uprawnienia do świadczeń opieki zdrowotnej;
- 8) numer potwierdzający identyfikację pacjenta, a w przypadku korzystania ze świadczeń na podstawie przepisów o koordynacji, w rozumieniu przepisów ustawy z dnia 27 sierpnia 2004 r. o świadczeniach opieki zdrowotnej finansowanych ze środków publicznych (Dz. U. z 2008 r. Nr 164, poz. 1027, z późn. zm.<sup>3)</sup>) zwanej dalej „ustawą”, numer poświadczenia, o którym mowa w art. 52 ust. 2 pkt 9 ustawy, a w razie braku poświadczenia - numer dokumentu uprawniającego do korzystania ze świadczeń na podstawie przepisów o koordynacji, wystawionego przez instytucję właściwą albo numer PESEL, zaś w przypadku dziecka do pierwszego roku życia, nieposiadającego numeru PESEL lub niemożności ustalenia tego numeru – numer PESEL jednego z opiekunów, w przypadku cudzoziemca nie korzystającego ze świadczeń na podstawie przepisów o koordynacji – numer paszportu lub innego dokumentu ze zdjęciem potwierdzającego tożsamość, a w przypadku osób posiadających Kartę Polaka – numer Karty Polaka;
- 9) identyfikator oddziału wojewódzkiego Funduszu właściwego ze względu na miejsce zamieszkania pacjenta albo miejsca pełnienia służby wojskowej, a w przypadku osoby bezdomnej - miejsca zamieszkania albo siedziby osoby uprawnionej na podstawie odrębnych przepisów do wystawiania recept albo symbol państwa, w którym znajduje się instytucja właściwa dla osoby korzystającej ze świadczeń na podstawie przepisów o koordynacji;
- 10) wskaźnik dotyczący recepty, przyjmujący wartość:
- a) 1 - w przypadku gdy na recepcie występuje adnotacja „pro auctore” lub „pro familia”,
  - b) 0 - w przypadkach innych niż wymienione w lit. a;
- 11) kod uprawnień dodatkowych pacjenta, określony w przepisach wydanych na podstawie art. 45 ust. 5 ustawy o zawodach lekarza i lekarza dentystry, a w przypadku braku takich uprawnień przekazywana informacja zawiera znak "X";

---

<sup>2)</sup> Zmiany tekstu jednolitego wymienionej ustawy zostały ogłoszone w Dz. U. z 2009 r. Nr 6, poz. 33, Nr 22, poz. 120, Nr 40, poz. 323, Nr 76, poz. 641, Nr 219, poz. 1706 i Nr 219, poz. 1708, z 2010 Nr 81 poz. 531, Nr 107, poz. 679, Nr 238, poz. 1578 oraz z 2011 r. Nr 106, poz. 662, Nr 112, poz. 654, Nr 113, poz. 657 i Nr 122, poz. 696.

<sup>3)</sup> Zmiany tekstu jednolitego wymienionej ustawy zostały ogłoszone w Dz. U. z 2007 r. Nr 166, poz. 1172, z 2008 r. Nr 141, poz. 888, Nr 216, poz. 1367, Nr 225, poz. 1486, Nr 227, poz. 1505, Nr 234, poz. 1570 i Nr 237, poz. 1654, z 2009 r. Nr 6, poz. 33, Nr 22, poz. 120, Nr 26, poz. 157, Nr 38, poz. 299, Nr 92, poz. 753, Nr 97, poz. 800, Nr 98, poz. 817, Nr 111, poz. 918, Nr 118, poz. 989, Nr 157, poz. 1241, Nr 161, poz. 1278 i Nr 178, poz. 1374, z 2010 r. Nr 50, poz. 301, Nr 107, poz. 679, Nr 125, poz. 842, Nr 127, poz. 857, Nr 165, poz. 1116, Nr 182, poz. 1228, Nr 225, poz. 1465, Nr 238, poz. 1578, Nr 257, poz. 1723 i poz. 1725 oraz z 2011 r. Nr. 73, poz. 390, Nr 81, poz. 440, Nr 106, poz. 622, Nr 112, poz. 654, Nr 122, poz. 696, Nr 138, poz. 808 i Nr 149, poz. 887.

- 12) rodzaj identyfikatora leku, środka spożywczego specjalnego przeznaczenia żywieniowego, wyrobu medycznego przyjmujący wartość:
- a) 0 - dla leku,
  - b) 1 - dla leku recepturowego,
  - c) 2 - dla środka spożywczego specjalnego przeznaczenia żywieniowego,
  - d) 3 - dla wyrobu medycznego;
- 13) numer kodowy leku, środka spożywczego specjalnego przeznaczenia żywieniowego, wyrobu medycznego (EAN) lub w przypadku jego braku - globalny numer jednostki handlowej (GTIN) odwzorowany w kodzie kreskowym w systemie GS1, jeżeli jest na opakowaniu lub opakowaniu zbiorczym wyrobu medycznego - jeżeli został nadany;
- 14) wskaźnik dotyczący leku, przyjmujący wartość:
- a) 1 - w przypadku gdy przy leku występuje adnotacja "nie zamieniać" lub "NZ",
  - b) 0 - w przypadkach innych niż wymienione w lit. a;
- 15) liczbę wydanych opakowań leku, środka spożywczego specjalnego przeznaczenia żywieniowego, wyrobu medycznego;
- 16) cenę detaliczną brutto leku, środka spożywczego specjalnego przeznaczenia żywieniowego, wyrobu medycznego podlegającego refundacji,
- 17) cenę hurtową brutto leku, środka spożywczego specjalnego przeznaczenia żywieniowego, wyrobu medycznego zakupionego przez aptekę w hurtowni;
- 18) wartość wydanych opakowań leku, środka spożywczego specjalnego przeznaczenia żywieniowego, wyrobu medycznego;
- 19) kod odpłatności za lek, środek spożywczy specjalnego przeznaczenia żywieniowego, wyrób medyczny przyjmujący wartość:
- a) 0 - dla leku, środka spożywczego specjalnego przeznaczenia żywieniowego, wyrobu medycznego wydanego bezpłatnie,
  - b) 1 - dla leku, środka spożywczego specjalnego przeznaczenia żywieniowego, wyrobu medycznego wydanego za opłatą ryczałtową,
  - c) 3 - dla leku, środka spożywczego specjalnego przeznaczenia żywieniowego, wyrobu medycznego wydanego za odpłatnością w wysokości 30 %,
  - d) 5 - dla leku, środka spożywczego specjalnego przeznaczenia żywieniowego, wyrobu medycznego wydanego za odpłatnością w wysokości 50 %;
- 20) informację czy wydano odpowiednik:
- a) T – apteka wydała odpowiednik,
  - b) N - apteka wydała lek zgodnie z preskrypcją,
- 21) kod EAN (GTIN) odpowiednika leku;
- 22) kwotę podlegającą refundacji z tytułu wydanych opakowań leku, środka spożywczego specjalnego przeznaczenia żywieniowego, wyrobu medycznego;
- 23) informację o faktycznej opłacie wniesionej przez nabywcę leku, środka spożywczego specjalnego przeznaczenia żywieniowego, wyrobu medycznego;
- 24) datę wystawienia recepty;

- 25) datę realizacji recepty od określonego dnia;
- 26) umieszczony na recepcie identyfikator podmiotu, z którym Fundusz zawarł umowę o udzielanie świadczeń opieki zdrowotnej lub umowę upoważniającą do wystawiania recept na refundowane leki, środki spożywcze specjalnego przeznaczenia żywieniowego, wyroby medyczne, stanowiący dziewięć pierwszych cyfr numeru REGON;
- 27) umieszczony na recepcie numer prawa wykonywania zawodu osoby wystawiającej receptę.

**§ 3.** 1. Apteki przekazują dane, o których mowa w § 2, wynikające ze zrealizowanych recept podlegających refundacji do Funduszu w formie komunikatów elektronicznych.

2. Budowę komunikatu elektronicznego, o którym mowa w ust. 1, określa załącznik nr 1 do rozporządzenia.

**§ 4.** 1. Wymiana danych między apteką a Funduszem obejmuje następujące fazy:

- 1) przygotowanie przez aptekę komunikatu elektronicznego, o którym mowa w § 3, sprawdzenie jego kompletności i poprawności oraz jego terminowe przekazanie do Funduszu;
- 2) walidacja i weryfikacja komunikatu elektronicznego, o którym mowa w § 3, pod kątem poprawności danych w nim zawartych, której dokonuje Fundusz;
- 3) przygotowanie i udostępnienie aptekom przez Fundusz wyników walidacji i weryfikacji, o których mowa w pkt 2, w postaci komunikatu zwrotnego zawierającego wyniki wstępnej analizy poprawności danych, stanowiącego załącznik nr 2 do rozporządzenia oraz projektu zestawienia zbiorczego recept na leki, środki spożywcze specjalnego przeznaczenia żywieniowego, wyroby medyczne podlegające refundacji na podstawie zaakceptowanych recept, stanowiący załącznik nr 3 do rozporządzenia, zwanego dalej „projektem zestawienia zbiorczego”;
- 4) pobranie przez aptekę komunikatu zwrotnego oraz projektu zestawienia zbiorczego, o których mowa w pkt 3 oraz:
  - a) przekazanie do Funduszu żądania rozliczenia zaakceptowanych recept na podstawie udostępnionego projektu zestawienia zbiorczego,
  - b) poprawienie lub usunięcie, w drodze korekty, błędów albo innych nieprawidłowości wykazanych w komunikacie zwrotnym i ponowne przekazanie Funduszowi komunikatu elektronicznego,
  - c) zatwierdzenie projektu zestawienia zbiorczego nieuwzględniającego zakwestionowanych recept poprzez przekazanie żądania rozliczenia zaakceptowanych recept na podstawie udostępnionego zestawienia zbiorczego ;
- 5) zatwierdzenie przez aptekę projektu zestawienia zbiorczego zamyka dany okres rozliczeniowy i uniemożliwia aptece dalsze składanie korekt w trybie określonym w pkt 4 lit. b);
- 6) udostępnienie przez Fundusz aptece komunikatu elektronicznego zawierającego uzgodnione zestawienie zbiorcze, którego wzór stanowi załącznik nr 4 do rozporządzenia;
- 7) na podstawie komunikatu elektronicznego zawierającego uzgodnione zestawienie zbiorcze, o którym mowa w pkt 5, apteka sporządza wersję papierową, którą po podpisaniu przez osobę upoważnioną przekazuje do Funduszu w terminach

określonych w art. 45 ust. 6 ustawy dnia 12 maja 2011 r. o refundacji leków, środków spożywczych, specjalnego przeznaczenia żywieniowego oraz wyrobów medycznych;

2. Komunikaty, o których mowa w ust. 1 pkt 1 i 3 - 6, są przekazywane w formie elektronicznej.

§ 5. Informacje zgromadzone przez apteki do 31 grudnia 2011 r. są przekazywane do Funduszu na dotychczasowych zasadach.

§ 6. Rozporządzenie wchodzi w życie z dniem 1 stycznia 2012 r.<sup>4)</sup>.

**MINISTER ZDROWIA**

---

<sup>4)</sup> Niniejsze rozporządzenie było poprzedzone rozporządzeniem Ministra Zdrowia z dnia 28 września 2004 r. w sprawie zakresu niezbędnych informacji gromadzonych i przekazywanych przez apteki podmiotom zobowiązanym do finansowania świadczeń ze środków publicznych (Dz. U. Nr 213, poz. 2167, z 2007 r. Nr 97, poz. 647 oraz z 2008 r. Nr 160, poz. 996), które na podstawie art. 85 ust. 1 pkt 3 ustawy z dnia 12 maja 2011 r. o refundacji leków, środków spożywczych specjalnego przeznaczenia żywieniowego oraz wyrobów medycznych (Dz. U. Nr 122, poz. 696) traci moc z dniem wejścia w życie niniejszego rozporządzenia.

## BUDOWA KOMUNIKATU ELEKTRONICZNEGO

### Wpisy w kolumnie “Format” oznaczają:

**data** – oznacza datę zapisaną w postaci RRRR-MM-DD

**data+czas** - oznacza datę łącznie z czasem zapisane w postaci RRRR-MM-DDTHH:MM:SS (gdzie T jest literą rozdzielającą datę od czasu)

**rok** - oznacza rok zapisany w postaci RRRR

**miesiąc** - oznacza miesiąc kalendarzowy zapisany w postaci MM

**rok+miesiąc** - oznacza miesiąc roku zapisany w postaci RRRR-MM

**liczba(m,n)** - oznacza liczbę o maksymalnie **m** cyfrach znaczących, w tym **n** cyfr w części ułamkowej, oddzielonej znakiem kropki

**[wart. dom.]** – oznacza tzw. wartość domyślną; jeżeli więc dany atrybut nie wystąpi w konkretnym komunikacie, to przyjmuje się, że jego wartość jest taka, jak określono w specyfikacji struktury komunikatu;

**do n znaków** – oznacza, że wartość atrybutu powinna być napisem o długości od 1 do n znaków. Jeżeli możliwe jest przesłanie jako wartości ciągu znaków o długości 0 (tzw. pusty napis), to musi być to zaznaczone w uwagach.

### Wpisy w kolumnie “Krotkość”

**1z** – oznacza, że w konkretnym komunikacie może wystąpić tylko jeden z atrybutów lub elementów na tym samym poziomie hierarchii w ramach elementu bezpośrednio nadrzędnego, które oznaczono symbolem “1z”;

**0z** – oznacza warunek, który spełniają elementy i atrybuty zgodnie z oznaczeniem “1z” lub że może nie wystąpić żaden z nich;

### Elementy protokołu wymiany danych z realizacji recept lekarskich

- 1) Korekty danych o realizacji przekazanych formatem wymiany danych innym niż 2.0, należy przekazywać poprzednim formatem wymiany danych.
- 2) Jeżeli występuje konieczność zmiany jakichkolwiek danych z realizacji recepty (element realizacja i elementy w nim zagnieżdżone), należy przekazać ponownie pełen obraz realizacji i zwiększyć wartość atrybutu //realizacja/@nr-wersji
- 3) Przekazanie realizacji o wyższym numerze wersji powoduje autokorektę danych przekazanych w wersji niższej
- 4) Dane o realizacji recept mogą być przekazywane do płatnika w trybie dziennym.
- 5) Dane o realizacji powinny być przekazywane do płatnika we fragmentach zawierających nie więcej niż 10 000 pozycji realizacji .

Poziom w hierarchii	Element	Atrybut	Krotkość	Format [wart. dom.]	Opis	Dodatkowe wyjaśnienia, ograniczenia i zależności
0	komunikat		1		Główny element komunikatu	

Poziom w hierarchii	Element	Atrybut	Krot-ność	Format [wart. dom.]	Opis	Dodatkowe wyjaśnienia, ograniczenia i zależności
		xmlns	1	Stała wartość	Identyfikator przestrzeni nazw (domyślnej) dla elementów komunikatu określonych rozporządzeniem	http://www.csioz.gov.pl/nfz/xml
		typ	1	do 5 znaków	Typ komunikatu (symbol)	W przypadku niniejszego komunikatu ma wartość "LEK"
		wersja	1	do 2 cyfr	Numer wersji typu komunikatu	W przypadku niniejszego komunikatu ma wartość „2.0”
		id-odb	1	do 16 znaków	Identyfikator podmiotu (instytucji) odbiorcy komunikatu	Jeśli odbiorcą komunikatu jest płatnik, identyfikatorem tym jest kod zgodny z załącznikiem nr 5 do rozporządzenia Ministra Zdrowia z dnia 20 czerwca 2008 r. w sprawie zakresu niezbędnych informacji, gromadzonych przez świadczeniodawców, szczegółowego sposobu rejestrowania tych informacji oraz ich przekazywania podmiotom zobowiązanym do finansowania świadczeń ze środków publicznych (Dz. U. Nr 123, poz. 801 oraz z 2010 r. Nr 159, poz. 1073)
		id-inst-odb	0-1	do 38 znaków	Identyfikator systemu informatycznego odbiorcy komunikatu	Jeśli odbiorcą komunikatu jest płatnik, atrybut nie jest przekazywany. Jeśli odbiorcą komunikatu jest apteka (np. gdy jest to komunikat potwierdzenia), to jest to identyfikator systemu informatycznego apteki lub podmiotu pośredniczącego, nadany zgodnie z zasadami ustalonymi przez płatnika.
		id-nad	1	do 16 znaków	Identyfikator podmiotu (instytucji) nadawcy komunikatu	Identyfikator techniczny apteki lub podmiotu pośredniczącego, uzgodniony z płatnikiem.
		id-inst-nad	1	do 38 znaków	Identyfikator systemu informatycznego nadawcy komunikatu	Identyfikator systemu informatycznego apteki lub podmiotu pośredniczącego, nadany zgodnie z zasadami ustalonymi przez płatnika.
		nr-gen	1	liczba (8,0)	Numer kolejny komunikatu danego typu, wygenerowanego z	

Poziom w hierarchii	Element	Atrybut	Krot-ność	Format [wart. dom.]	Opis	Dodatkowe wyjaśnienia, ograniczenia i zależności
					systemu nadawcy	
		czas-gen	1	data + czas	Data i czas wygenerowania komunikatu	Informacja pomocnicza.
		info-aplik-nad	0-1	do 40 znaków	Informacje pomocnicze o systemie nadawczym generującym niniejszy komunikat.	Informacja pomocnicza, przydatna np. w przypadku problemów z komunikacją. Może zawierać nazwę i nr wersji aplikacji generującej, producenta, itp.
		info-kontakt-nad	0-1	do 100 znaków	Kontakt do osoby odpowiedzialnej po stronie nadawcy, np. administratora systemu	Informacja pomocnicza, ułatwiająca rozwiązanie ew. problemów. Może zawierać numer telefonu, adres poczty elektronicznej itp.
1	apтека		1		Apteka dokonująca sprawozdania.	
		id-oddzialu	1	2 cyfry	Identyfikator płatnika	Identyfikator oddziału wojewódzkiego NFZ apteki (§ 2 ust. 1 pkt 1 lit. a rozporządzenia)
		id-apteki	1	do 16 znaków	Identyfikator apteki	Identyfikator apteki nadany przez płatnika (§ 2 ust. 1 pkt 1 lit. c rozporządzenia)
		regon	1	9 cyfr	Numer regon	Pierwsze 9 cyfr numeru REGON (§ 2 ust. 1 pkt 1 lit. b rozporządzenia)
		id-inst	1	do 38 znaków	Identyfikator instalacji systemu informatycznego apteki	Unikalny identyfikator co najmniej w ramach apteki. Identyfikator ten definiuje przestrzeń unikalności dla identyfikatorów technicznych wszystkich obiektów danych tworzonych po stronie apteki i przekazywanych płatnikowi.
		kod-umowy	1	do 24 znaków	Kod umowy nadany przez NFZ	
1	realizacja		1-10000		Dane o realizacji recept	
		id-inst	0-1	do 38 znaków	Identyfikator wyróżniający instalację systemu u apteki, w której została zarejestrowana realizacja recepty	Nie występuje, jeśli identyfikator instalacji jest taki sam jak przekazany w atrybucie „./komunikat/apteka/@id-inst”.
		id-realizacji	1	do 20 cyfr	Identyfikator realizacji recepty	Atrybut techniczny pozwalający na synchronizację danych pomiędzy systemami



Poziom w hierarchii	Element	Atrybut	Krot-ność	Format [wart. dom.]	Opis	Dodatkowe wyjaśnienia, ograniczenia i zależności
						informatycznymi apteki i płatnika
		nr-wersji	1	liczba (4,0)	Numer wersji (modyfikacji) danych realizacji recepty	
		usun	0-1	1 litera [N]	Żądanie usunięcia całego zestawu świadczeń	Wartości: T – żądanie usunięcia N – przekazanie danych Jeżeli atrybut nie występuje, przyjmuje się, że jego wartość wynosi "N". Usunięcie realizacji recepty blokuje możliwość dalszego przekazywania danej realizacji z wyższym numerem wersji..
		mom-wprow	1	data i czas	Data i czas pierwszej rejestracji recepty w systemie apteki	Pomocniczy atrybut techniczny umożliwiający przede wszystkim zabezpieczenie przed zamieszczeniem w danych po niekontrolowanym przywróceniu przez aptekę stanu bazy danych z przeszłości (np. po awarii).
		mom-modyf	1	data i czas	Data i czas ostatniej modyfikacji realizacji recepty w systemie apteki	Pomocniczy atrybut techniczny umożliwiający przede wszystkim zabezpieczenie przed zamieszczeniem w danych po niekontrolowanym przywróceniu przez aptekę stanu bazy danych z przeszłości (np. po awarii).
2	dane-realizacji-p		0-1 1z		Zestaw danych charakteryzujący świadczenia pełnopłatne	Dotyczy realizacji recept zawierających wyłączenie pozycje pełnopłatne dla pacjenta.
		numer	1	22 cyfr	Numer recepty	Numer recepty lub numer kuponu dołączonego do dokumentu potwierdzającego uprawnienia do świadczeń opieki zdrowotnej (§ 2 ust. 1 pkt 7 rozporządzenia)  Numery posiadające 20 znaków, należy poprzedzić dwoma znakami zera.
		typ	1	1 znak	Kod typu recepty	Kod typu recepty (§ 2 ust. 1 pkt 6 rozporządzenia)  Przyjmuje wartości: 2 – dla recept wystawionych na kuponach dołączanych do dokumentu potwierdzającego

Poziom w hierarchii	Element	Atrybut	Krot-ność	Format [wart. dom.]	Opis	Dodatkowe wyjaśnienia, ograniczenia i zależności
						<p>uprawnienia do świadczeń opieki zdrowotnej,  7 – dla recept na leki lub środki spożywcze specjalnego przeznaczenia żywieniowego sprowadzane z zagranicy dla indywidualnego pacjenta,  8 – dla recept, których wzór określają przepisy wydane na podstawie art. 45 ust. 5 ustawy o zawodach lekarza i lekarza dentysty,  9 – dla recept na środki odurzające, substancje psychotropowe lub inne produkty lecznicze, oznaczone symbolem "Rpw"</p>
		data	0-1	data i czas	Data i czas przyjęcia recepty do realizacji	<p>Data i godzina przyjęcia recepty do realizacji (§ 2 ust. 1 pkt 3 rozporządzenia)</p> <p>Atrybut opcjonalny w przypadku kiedy data przyjęcia recepty do realizacji jest równa momentowi wprowadzenia przekazywanemu w atrybucie //dane-realizacji/@mom-wprow</p>
		pro	0-1	1 cyfra [0]	Wskaźnik dotyczący recepty	<p>Określa, czy recepta została wydana z adnotacją pro auctore lub pro familia (§ 2 ust. 1 pkt 10 rozporządzenia)</p> <p>Przyjmuje wartości:  0 - w zwykłym trybie,  1 - z adnotacją „pro auctore” lub „pro familia”</p>
2	dane-realizacji		0-1 1z		Zestaw danych charakteryzujący świadczenia refundowane	<p>Element techniczny, obejmujący wszystkie podległe elementy, wykorzystywany do czytelnego wydzielenia informacji. Element nie przekazywanych w przypadku usuwania realizacji. Jeśli atrybut “usun” w elemencie “realizacja” ma wartość “T”, to element “ dane-realizacji” (wraz ze wszystkimi elementami podrzędnymi) nie występuje</p>
3	zlecenie		1		Zestaw danych charakteryzujących fazę wystawiania recepty	
		numer	1	22 cyfr	Numer recepty	Numer recepty lub numer kuponu dołączonego do

Poziom w hierarchii	Element	Atrybut	Krot-ność	Format [wart. dom.]	Opis	Dodatkowe wyjaśnienia, ograniczenia i zależności
						dokumentu potwierdzającego uprawnienia do świadczeń opieki zdrowotnej (§ 2 pkt 7 rozporządzenia)  Numery posiadające 20 znaków, należy poprzedzić dwoma znakami zera
		typ	1	1 znak	Kod typu recepty	Kod typu recepty (§ 2 pkt 6 rozporządzenia)  Przyjmuje wartości: 2 – dla recept wystawionych na kuponach dołączanych do dokumentu potwierdzającego uprawnienia do świadczeń opieki zdrowotnej, 7 – dla recept na leki lub wyroby medyczne sprowadzane z zagranicy dla użytkowników indywidualnych, 8 – dla recept, których wzór określają przepisy wydane na podstawie art. 45 ust. 5 ustawy o zawodach lekarza i lekarza dentysty, 9 – dla recept na środki odurzające, substancje psychotropowe lub inne produkty lecznicze, oznaczone symbolem "Rpw"
		data	1	data	Data wystawienia recepty	Data wystawienia recepty (§ 2 ust. 1 pkt 24 rozporządzenia)
		data-od	0-1	data	Data od której można realizować receptę	Data od której można realizować receptę (§ 2 ust. 1 pkt 25 rozporządzenia)
		pro	0-1	1 cyfra [0]	Wskaźnik dotyczący recepty	Określa, czy recepta została wydana z adnotacją pro auctore lub pro familia (§ 2 pkt 10 rozporządzenia)  Przyjmuje wartości: 0 - w zwykłym trybie, 1 - z adnotacją „pro auctore” lub „pro familia”
4	komorka-org		1		Dane identyfikujące podmiot upoważniony do wystawienia recepty	
		regon	1	9 znaków	Pierwsze 9 cyfr numeru REGON (§	Jeżeli na recepcie występuje zamiast numeru REGON

Poziom w hierarchii	Element	Atrybut	Krot-ność	Format [wart. dom.]	Opis	Dodatkowe wyjaśnienia, ograniczenia i zależności
					2 pkt 20 rozporządzenia - człon I)	dziewięciocyfrowy numer 98 nadany przez Fundusz, to przekazuje się go w tym atrybucie.
4	lekarz		1		Dane dotyczące lekarza, lekarza dentystry albo felczera, starszego felczera wystawiającego receptę	
		nr	1	7 cyfr	Nr prawa wykonywania zawodu lekarza, lekarza dentystry albo felczera, starszego felczera wystawiającego receptę	Nr prawa wykonywania zawodu lekarza, lekarza dentystry albo felczera, starszego felczera wystawiającego receptę (§ 2 ust. 1 pkt 27 rozporządzenia)
3	pacjent		1		Zestaw danych związanych z pacjentem, któremu wystawiono receptę	
4	ubezpieczenie		1			
		kod-oddziału	1	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)	
4	nr-pacjenta		1		Dane identyfikujące pacjenta	
		typ	1	1 cyfra [5]	Rodzaj numeru służącego do identyfikacji pacjenta	Przyjmuje wartości: 2 – w przypadku osoby objętej przepisami o koordynacji, posiadającej poświadczenie wydane przez NFZ; 3 – w przypadku osoby objętej przepisami o koordynacji, posiadającej formularz E123 albo E112 albo jeden z dokumentów przenośnych: DA1, S2,S3 4 – w przypadku osoby objętej

Poziom w hierarchii	Element	Atrybut	Krot-ność	Format [wart. dom.]	Opis	Dodatkowe wyjaśnienia, ograniczenia i zależności
						<p>przepisami o koordynacji, posiadającej Europejską Kartę Ubezpieczenia Zdrowotnego lub Certyfikat Tymczasowo Zastępujący Europejską Kartę Ubezpieczenia Zdrowotnego lub dokument SED S045;</p> <p>5 – numer PESEL pacjenta lub w przypadku dziecka do pierwszego roku życia nieposiadającego numeru PESEL lub niemożności ustalenia tego numeru - numer PESEL jednego z opiekunów;</p> <p>6 – w przypadku osoby spoza UE ubezpieczonej w Polsce, nie posiadającej numeru PESEL;</p> <p>7 – numer Karty Polaka w przypadku obcokrajowca.</p>
		nr	1	do 20 znaków	Numer potwierdzający identyfikację pacjenta (§ 2 pkt 8 rozporządzenia)	<p>W przypadku, gdy atrybut „typ” przyjmuje odpowiednio wartość:</p> <p>2– numer poświadczenia wydanego przez NFZ;</p> <p>3 – osobisty numer identyfikacyjny występujący na formularzu E123 lub E112 lub dokumencie przenośnym: DA1, S2, S3;</p> <p>4 – osobisty numer identyfikacyjny pacjenta występujący na Europejskiej Karcie Ubezpieczenia Zdrowotnego lub Certyfikacie Tymczasowo Zastępującym Europejską Kartę Ubezpieczenia Zdrowotnego lub dokumencie SED S045;</p> <p>5 – numer PESEL lub numer PESEL jednego z opiekunów w przypadku dziecka do pierwszego roku życia, nieposiadającego numeru PESEL lub niemożności ustalenia tego numeru;</p> <p>6 – numer paszportu lub innego dokumentu ze zdjęciem potwierdzającego tożsamość;</p> <p>7 – numer Karty Polaka w przypadku obcokrajowca.</p>
3	usługa		1		Zestaw danych związanych z usługą realizacji recepty	
		rok	1	rok	Rok w którym	

Poziom w hierarchii	Element	Atrybut	Krot-ność	Format [wart. dom.]	Opis	Dodatkowe wyjaśnienia, ograniczenia i zależności
					zawarty jest okres sprawozdawczy	
		okres	1	do 2 cyfr	Numer okresu w roku	Przyjmuje wartości od 1 do 24 Dla realizacji pomiędzy 1 – 14 dniem miesiąca, wartości nieparzyste, dla realizacji od 15-tego dnia miesiąca wartości parzyste. Okres ustalany na podstawie daty w atrybucie //usługa/@data
		data	0-1	data i czas	Data i czas przyjęcia recepty do realizacji	Data i czas przyjęcia recepty do realizacji (§ 2 ust. 1 pkt 3 rozporządzenia)  Atrybut opcjonalny w przypadku kiedy data przyjęcia recepty do realizacji jest równa momentowi wprowadzenia przekazywanemu w atrybucie //dane-realizacji/@mom-wprow
		data-do	0-1	data	Data wydania leku	Atrybut przekazywany dla leków recepturowych
		data-kor	0-1	data	Data i czas dokonania korekty	
		id-osoby	1	do 25 znaków	Identyfikator personelu realizującego receptę.	Numer PESEL lub nadany przez Płatnika unikalny identyfikator personelu realizującego receptę.
3	lek		1-5		Zestaw danych charakteryzujących wydane leki lub wyroby medyczne (dla każdej pozycji przepisanej przez lekarza)	
		id-inst	0-1	do 38 znaków	Identyfikator wyróżniający instalację systemu apteki w której została zarejestrowana niniejsza pozycja.	Podawany obligatoryjnie, jeśli identyfikator instalacji jest inny od przekazanego w atrybucie „//komunikat/apteka/@id-inst”.
		id-lek	1	liczba (10,0)	Jednoznaczny identyfikator realizowanego leku lub wyrobu medycznego w ramach instalacji apteki	
		nz	0-1	1 znak [0]	Znacznik zamiennika	Znacznik określający czy lekarz, lekarz dentyista albo felczer wystawiający receptę umieścił

Poziom w hierarchii	Element	Atrybut	Krot-ność	Format [wart. dom.]	Opis	Dodatkowe wyjaśnienia, ograniczenia i zależności
						<p>przy leku adnotację „nie zamieniać”</p> <p>Przyjmuje wartości: 0 – można zamieniać, 1 – nie można zamieniać</p>
		uprawnienie	1	do 6 znaków	Kod uprawnień pacjenta przyjęty przy wydaniu danego leku, środka spożywczego specjalnego przeznaczenia żywieniowego lub wyrobu medycznego	uprawnienia dodatkowe mogące wystąpić na recepcie równocześnie, przy czym zwykle konkretny lek taksowany jest na podstawie jednego konkretnego tytułu.
		odpłatnosc	1	1 cyfra	Kod odpłatności leku, środka spożywczego specjalnego przeznaczenia żywieniowego lub wyrobu medycznego	<p>Kod odpłatności leku, środka spożywczego specjalnego przeznaczenia żywieniowego lub wyrobu medycznego (§ 2 pkt 19 rozporządzenia)</p> <p>Przyjmuje wartość: 0 – dla leku, środka spożywczego specjalnego przeznaczenia żywieniowego lub wyrobu medycznego wydanego bezpłatnie, 1 – dla leku, środka spożywczego specjalnego przeznaczenia żywieniowego lub wyrobu medycznego wydanego za opłatą ryczałtową, 3 – dla leku, środka spożywczego specjalnego przeznaczenia żywieniowego lub wyrobu medycznego wydanego za odpłatnością w wysokości 30 %, 5 – dla leku, środka spożywczego specjalnego przeznaczenia żywieniowego lub wyrobu medycznego wydanego za odpłatnością w wysokości 50 %.</p>
		zamiennik	0-1	1 znak [N]	Informacja o zamienniku	<p>Informacja czy w aptece wydano zamiennik</p> <p>Przyjmuje wartości: T – apteka wydała zamiennik N – apteka wydała lek zgodnie z preskrypcją</p>
		ean	0-1	13 lub 14 cyfr	Europejski kod towarowy	Element przekazywany w przypadku wydawania

Poziom w hierarchii	Element	Atrybut	Krot-ność	Format [wart. dom.]	Opis	Dodatkowe wyjaśnienia, ograniczenia i zależności
					(EAN)/(GTIN) zmienianego leku, środka spożywczego specjalnego przeznaczenia żywieniowego lub wyrobu medycznego	zamienników
4	lek-ean		1-n			
		id-opakowania	0-1	Liczba (2,0)	Jednoznaczny identyfikator wydania opakowania leku w ramach realizacji.	Unikalny w ramach dane-realizacji
		katalog	1	1 cyfra	Rodzaj identyfikatora leku lub wyrobu medycznego	Rodzaj identyfikatora leku, środka spożywczego specjalnego przeznaczenia żywieniowego lub wyrobu medycznego (§2 ust. 1pkt 12 rozporządzenia)  Przyjmuje wartości: 0 - dla leku 1 – dla leku recepturowego 2 - dla środka spożywczego specjalnego przeznaczenia 3 - dla wyrobu medycznego
		kod	0-1	13 lub 14 cyfr	Europejski kod towarowy (EAN)/(GTIN)	Element nieprzekazywany w przypadku leków recepturowych
		ilosc	1	Liczba (8,5)	Liczba wydanych opakowań leku, środka spożywczego specjalnego przeznaczenia żywieniowego lub wyrobu medycznego.	Liczba wydanych opakowań leku, środka spożywczego specjalnego przeznaczenia żywieniowego lub wyrobu medycznego (§ 2 ust. 1 pkt 15 rozporządzenia)  Możliwość wystąpienia liczb ułamkowych do pięciu cyfr po kropce dziesiętnej
		cena-detal	1	liczba (8,2)	Cena detaliczna brutto leku lub wyrobu medycznego podlegającego refundacji	Cena detaliczna brutto leku, środka spożywczego specjalnego przeznaczenia żywieniowego lub wyrobu medycznego podlegającego refundacji
		cena-hurtowa-brutto	1	liczba (8,2)	Cena hurtowa brutto leku, środka spożywczego specjalnego przeznaczenia żywieniowego i	Cena hurtowa brutto leku, środka spożywczego specjalnego przeznaczenia żywieniowego i wyrobu medycznego



Poziom w hierarchii	Element	Atrybut	Krot-ność	Format [wart. dom.]	Opis	Dodatkowe wyjaśnienia, ograniczenia i zależności
					wyrobu medycznego	
		wartosc	1	liczba (8,2)	Wartość wydanych opakowań leku, środka spożywczego specjalnego przeznaczenia żywieniowego lub wyrobu medycznego	Wartość wydanych opakowań leku, środka spożywczego specjalnego przeznaczenia żywieniowego lub wyrobu medycznego
		refundacja	1	liczba (8,2)	Kwota podlegająca refundacji	Kwota podlegająca refundacji (§2 ust. 1 pkt 22 rozporządzenia)
		opłata-pacjenta	1	liczba (8,2)	Informacja o faktycznej opłacie wniesionej przez nabywcę leku, środka spożywczego specjalnego przeznaczenia żywieniowego lub wyrobu medycznego	Informacja o faktycznej opłacie wniesionej przez nabywców leków (§ 2 ust. 1 pkt 23 rozporządzenia)

## KOMUNIKAT ZWROTNY

Wpisy w kolumnie "Format" oznaczają:

**data** – oznacza datę zapisaną w postaci RRRR-MM-DD

**data+czas** - oznacza datę łącznie z czasem zapisane w postaci RRRR-MM-DDTHH:MM:SS (gdzie T jest literą rozdzielającą datę od czasu)

**rok** - oznacza rok zapisany w postaci RRRR

**miesiąc** - oznacza miesiąc kalendarzowy zapisany w postaci MM

**rok+miesiąc** - oznacza miesiąc roku zapisany w postaci RRRR-MM

**liczba(m,n)** - oznacza liczbę o maksymalnie **m** cyfrach znaczących, w tym **n** cyfr w części ułamkowej, oddzielonej znakiem kropki

**[wart. dom.]** – oznacza tzw. wartość domyślną; jeżeli więc dany atrybut nie wystąpi w konkretnym komunikacie, to przyjmuje się, że jego wartość jest taka, jak określono w specyfikacji struktury komunikatu;

**do n znaków** – oznacza, że wartość atrybutu powinna być napisem o długości od 1 do n znaków. Jeżeli możliwe jest przesłanie jako wartości ciągu znaków o długości 0 (tzw. pusty napis), to musi być to zaznaczone w uwagach.

Poziom w hierarchii	Element	Atrybut	Krot-ność	Format [wart. dom.]	Opis	Dodatkowe wyjaśnienia, ograniczenia i zależności
0	komunikat		1		Główny element komunikatu	
		xmlns	1	Stała wartość	Identyfikator przestrzeni nazw (domyślnej) dla elementów komunikatu określonych rozporządzeniem	<a href="http://www.csioz.gov.pl/nfz/xml">http://www.csioz.gov.pl/nfz/xml</a>
		typ	1	do 5 znaków	Typ komunikatu (symbol)	W przypadku niniejszego komunikatu ma wartość "ZLEK"
		wersja	1	do 2 cyfr	Numer wersji typu komunikatu	W przypadku niniejszego komunikatu ma wartość „2.0”
		id-odb	1	do 16 znaków	Identyfikator podmiotu (instytucji) odbiorcy komunikatu	Jeśli odbiorcą komunikatu jest płatnik, identyfikatorem tym jest kod zgodny z załącznikiem nr 5 do rozporządzenia Ministra Zdrowia z dnia 20 czerwca 2008 r. w sprawie zakresu niezbędnych informacji, gromadzonych przez świadczeniodawców, szczegółowego sposobu rejestrowania tych informacji oraz ich przekazywania podmiotom zobowiązanym do finansowania świadczeń ze środków publicznych (Dz. U. Nr 123, poz. 801 oraz z 2010 r. Nr 159, poz. 1073)
		id-inst-odb	0-1	do 38 znaków	Identyfikator systemu informatycznego odbiorcy komunikatu	Identyfikator techniczny systemu informatycznego apteki lub podmiotu pośredniczącego, nadany zgodnie z zasadami ustalonymi przez płatnika.

Poziom w hierarchii	Element	Atrybut	Krot-ność	Format [wart. dom.]	Opis	Dodatkowe wyjaśnienia, ograniczenia i zależności
		nr-gen-odb	0-1	liczba (8,0)	Numer generacji potwierdzanego komunikatu	
		id-nad	1	do 16 znaków	Identyfikator podmiotu (instytucji) nadawcy komunikatu	Identyfikator techniczny apteki lub podmiotu pośredniczącego, uzgodniony z płatnikiem.
		id-inst-nad	1	do 38 znaków	Identyfikator systemu informatycznego nadawcy komunikatu	Identyfikator systemu informatycznego apteki lub podmiotu pośredniczącego, nadany zgodnie z zasadami ustalonymi przez płatnika.
		nr-gen	1	liczba (8,0)	Numer kolejny komunikatu danego typu, wygenerowanego z systemu nadawcy	
		czas-gen	1	data + czas	Data i czas wygenerowania komunikatu	Informacja pomocnicza.
		info-aplik-nad	0-1	do 40 znaków	Informacje pomocnicze o systemie nadawczym generującym niniejszy komunikat.	Informacja pomocnicza, przydatna np. w przypadku problemów z komunikacją. Może zawierać nazwę i nr wersji aplikacji generującej, producenta, itp.
		info-kontakt-nad	0-1	do 100 znaków	Kontakt do osoby odpowiedzialnej po stronie nadawcy, np. administratora systemu	Informacja pomocnicza, ułatwiająca rozwiązanie ew. problemów. Może zawierać numer telefonu, adres poczty elektronicznej itp.
1	apteka		1		Apteka dokonująca sprawozdania.	
		id-apteki	1	do 16 znaków	Identyfikator apteki	Identyfikator apteki nadany przez płatnika (§ 2 ust. 1 pkt 1 lit. c rozporządzenia)
		id-inst	1	do 38 znaków	Identyfikator instalacji systemu informatycznego apteki	Unikalny co najmniej w ramach apteki. Identyfikator ten definiuje przestrzeń unikalności dla identyfikatorów technicznych wszystkich obiektów danych tworzonych po stronie apteki i przekazywanych płatnikowi.
		kod-umowy	1	do 24 znaków	Kod umowy nadany przez NFZ	
1	problem		0-1		Informacja o ew.	

Poziom w hierarchii	Element	Atrybut	Krot-ność	Format [wart. dom.]	Opis	Dodatkowe wyjaśnienia, ograniczenia i zależności
			1z		problemach związanych z przetwarzaniem komunikatu	
		waga	1	1 znak	Waga wskazywanego problemu	Wartości: B - Błąd - problem powodujący odrzucenie danych O - Ostrzeżenie - sygnalizacja potencjalnego problemu I - Informacja - dodatkowa informacja od płatnika, np. sugestia sprawdzenia danych w sytuacji podejrzenia często popełnianego błędu
		kod	1	do 10 znaków	Kod problemu	Zestaw kodów ustalany jest przez odbiorcę potwierdzanych danych (płatnika).
		opis	1	do 250 znaków	Opis problemu	
1	potw-danych		0-1 1z		Element grupujący potwierdzenia poszczególnych danych przekazanych w komunikacie.	
2	potw-realizacji		0-n		Informacja o przyjęciu lub odrzuceniu wersji danych realizacji	
		id-inst	0-1	do 38 znaków	Id instalacji systemu informatycznego w którym zarejestrowano realizacje recepty	
		id-realizacji	1	do 20 cyfr	Identyfikator realizacji recepty	Identyfikator przekazany w potwierdzanym komunikacie w atrybucie //komunikat/realizacja/@id-realizacji
		nr-wersji	1	liczba (4,0)	Numer wersji (modyfikacji) danych realizacji recepty	Numer przekazany w potwierdzanym komunikacie w atrybucie //komunikat/realizacja/@id-realizacji
3	problem		0-n		Informacja o ew. problemach związanych z całością realizacji recepty	Nie występuje, gdy nie ma żadnych problemów w realizacji recepty lub dotyczą one poszczególnych świadczeń składowych.
		waga	1	1 znak	Waga wskazywanego problemu	Wartości: B - Błąd - problem powodujący odrzucenie danych

Poziom w hierarchii	Element	Atrybut	Krot- ność	Format [wart. dom.]	Opis	Dodatkowe wyjaśnienia, ograniczenia i zależności
						O - Ostrzeżenie - sygnalizacja potencjalnego problemu I - Informacja - dodatkowa informacja od płatnika, np. sugestia sprawdzenia danych w sytuacji podejrzenia często popełnianego błędu
		kod	1	do 10 znaków	Kod problemu	Zestaw kodów ustalany jest przez odbiorcę potwierdzanych danych (płatnika).
		opis	1	do 250 znaków	Opis problemu	
3	potw-lek		0-n		Informacja o ewentualnych problemach występującym w określonym leku	Może nie wystąpić, jeśli wykryto błąd w danych realizacji (czyli na poziomie nadrzędnym).
		id-inst	0-1	do 38 znaków	Id instalacji systemu informatycznego w którym zarejestrowano realizację leku lub wyrobu medycznego.	Podawany obligatoryjnie, jeśli identyfikator instalacji jest inny od przekazanego w atrybucie „//komunikat/apteka/@id-inst”.
		id-lek	1	liczba (10,0)	Identyfikator realizowanego leku lub wyrobu medycznego w ramach instalacji apteki	Przekazany w potwierdzanym komunikacie w atrybucie //komunikat/realizacja/lek/@id-lek.
4	problem		0-n		Informacja o ewentualnych problemach związanych z realizowanym lekiem lub wyrobem medycznym.	Nie występuje, gdy nie ma żadnych problemów dotyczących tego leku.
		waga	1	1 znak	Waga wskazywanego problemu	Wartości: B - Błąd - problem powodujący odrzucenie danych O - Ostrzeżenie - sygnalizacja potencjalnego problemu I - Informacja - dodatkowa informacja od płatnika, np. sugestia sprawdzenia danych w sytuacji podejrzenia często popełnianego błędu
		kod	1	do 10 znaków	Kod problemu	Zestaw kodów ustalany jest przez odbiorcę potwierdzanych danych (płatnika).

Poziom w hierarchii	Element	Atrybut	Krot-ność	Format [wart. dom.]	Opis	Dodatkowe wyjaśnienia, ograniczenia i zależności
		opis	1	do 250 znaków	Opis problemu	
4	potw-lek-ean		0-n		Informacja o ewentualnych problemach występującym w określonym opakowaniu	Może nie wystąpić, jeśli wykryto błąd w danych leku (czyli na poziomie nadrzędnym).
		id-opakowania	0-1	Liczba (2,0)	Jednoznaczny identyfikator wydania opakowania leku w ramach realizacji.	Przekazany w potwierdzonym komunikacie w atrybucie //komunikat/realizacja/lek/lek-ean@id-opakowania.
5	problem		0-n		Informacja o ewentualnych problemach związanych z realizowanym opakowaniem	Nie występuje, gdy nie ma żadnych problemów dotyczących tego opakowania.
		waga	1	1 znak	Waga wskazywanego problemu	Wartości: B - Błąd - problem powodujący odrzucenie danych O - Ostrzeżenie - sygnalizacja potencjalnego problemu I - Informacja - dodatkowa informacja od płatnika, np. sugestia sprawdzenia danych w sytuacji podejrzenia często popełnianego błędu
		kod	1	do 10 znaków	Kod problemu	Zestaw kodów ustalany jest przez odbiorcę potwierdzanych danych (płatnika).
		opis	1	do 250 znaków	Opis problemu	

#### Dodatkowe uwagi:

- Pierwszym etapem walidacji jest kontrola zgodności przekazanego komunikatu ze schematem XML (XML Schema). W razie stwierdzenia jakiegokolwiek niezgodności z formatem odrzucany jest cały komunikat – nie są analizowane żadne pozycje komunikatu.  
NFZ opublikuje schemat XML, który jest wykorzystywany na tym etapie walidacji, tak by dostawcy oprogramowania mogli sprawdzić poprawność generowanego komunikatu we własnym zakresie.
- Jeśli stwierdzono błąd na poziomie komunikatu lub sprawozdania, to odrzucane jest całe sprawozdanie – nie są analizowane żadne pozycje sprawozdania.
- Jeśli zostanie stwierdzony błąd w pozycji sprawozdania (elemencie mz:pozycja komunikatu źródłowego), to do apteki może być przekazana informacja o lokalizacji błędu nawet z dokładnością do opakowania (w zależności od miejsca wystąpienia błędu), jednakże jako błędna traktowana jest zawsze cała pozycja sprawozdania (recepta). Po stwierdzeniu błędu dalsze elementy tej pozycji sprawozdania mogą nie być analizowane.

Przykład: po stwierdzeniu błędu w numerze prawa wykonywania zawodu lekarza zlecającego (błąd na poziomie recepty) nie są sprawdzane poprawności numerów EAN wydanych opakowań leków.

4. Jeśli pozycja sprawozdania została odrzucona (mz:pozycja@status-przetw = 'O'), to nie została wczytana do systemu OW NFZ, i:
  - a. jeśli pozycja była przesłana w trybie 'D' ( mz:pozycja@tryb = 'D'), to powtórne przesłanie tej pozycji powinno odbywać się również w trybie 'D' (bo pozycji nie ma w systemie OW NFZ)
  - b. jeśli pozycja była przesłana w trybie 'P' lub 'U', to powtórne przesłanie tej pozycji powinno odbywać się w trybie 'P' lub 'U' (w systemie OW NFZ aktualny jest poprzedni stan tej pozycji sprawozdania)
5. Powyższy komunikat może służyć do przekazania informacji o problemach znalezionych na etapie weryfikacji danych.

## PROJEKT ZESTAWIENIA ZBIORCZEGO

Podmiot zobowiązany do finansowania świadczeń ze środków publicznych (nazwa i adres apteki):.....  
Adres:

.....  
.....

Identyfikator apteki:.....  
Dziewięć pierwszych cyfr numeru REGON apteki:.....  
Identyfikator apteki nadany przez płatnika:.....

### KOREKTA\* - NR .....

#### CZĘŚĆ A

Zrealizowanych w okresie od ..... do .....  
w Oddziale ..... \*\*

dla osób uprawnionych zgodnie z przepisami art. 2 ust. 1 ustawy z dnia 27 sierpnia 2004 r. o świadczeniach opieki zdrowotnej finansowanych ze środków publicznych (Dz. U. z 2008 r. Nr 164, poz. 1027, z późn. zm.)

Lp. 1	Typ recepty 2	Rodzaj uprawnień pacjenta 3	Liczba pozycji leków 4	Wartość leków zrealizowanych na podstawie recept 5	Opłata wniesiona przez pacjenta 6	Kwota podlegająca refundacji 7
1.	Z	R-0				
2.	Z	R-30				
3.	Z	R-50				
4.	Z	U-LR				
5.	Z	CN				
6.	Z	DN				
7.	Z	IN-A				
8.	Z	IN-N				
9.	Z	IN-F				
10.	Z	IN-C				
11.	Z	IN-Z				
12.	Z	IN-K				
13.	Z	IN-G				
14.	Z	IB				
15.	Z	IW				
16.	Z	ZK				
17.	Z	AZ				
18.	Z	WP				
19.	Z	PO				
20.	N	R-0				
21.	N	R-30				
22.	N	R-50				
23.	N	U-LR				



24.	N	CN				
25.	N	DN				
26.	N	IN-A				
27.	N	IN-N				
28.	N	IN-F				
29.	N	IN-C				
30.	N	IN-Z				
31.	N	IN-K				
32.	N	IN-G				
33.	N	IB				
34.	N	IW				
35.	N	ZK				
36.	N	AZ				
37.	N	WP				
38.	N	PO				
39.	I					
<b>Razem:</b>		***				

Do zapłaty słownie: .....

Data sporządzenia zestawienia: .....

„Oświadczam, że wyżej wymieniona kwota wynika z treści zrealizowanych recept podlegających refundacji, wystawionych i zrealizowanych zgodnie z odrębnymi przepisami oraz z treści innych dokumentów fiskalno-księgowych, pod rygorem odpowiedzialności karnej wynikającej ze złożenia fałszywego oświadczenia”.

.....  
imię, nazwisko i podpis właściciela apteki

.....  
imię, nazwisko i podpis kierownika apteki  
(jeżeli właścicielem nie jest kierownik  
apteki)

**CZĘŚĆ B**Zrealizowanych w okresie od ..... do .....  
w Oddziale ..... \*\*

Dla osób korzystających ze świadczeń na podstawie przepisów o koordynacji

Lp. 1	Typ recepty 2	Rodzaj uprawnień pacjenta 3	Liczba pozycji leków 4	Wartość leków zrealizowanych na podstawie recept 5	Oplata wniesiona przez pacjenta 6	Kwota podlegająca refundacji 7
1.	Z	R-0				
2.	Z	R-30				
3.	Z	R-50				
4.	Z	U-LR				
5.	Z	CN				
6.	Z	DN				
7.	Z	IN-A				
8.	Z	IN-N				
9.	Z	IN-F				
10.	Z	IN-C				
11.	Z	IN-Z				
12.	Z	IN-K				
13.	Z	IN-G				
14.	Z	IB				
15.	Z	IW				
16.	Z	ZK				
17.	Z	AZ				
18.	Z	WP				
19.	Z	PO				
20.	N	R-0				
21.	N	R-30				
22.	N	R-50				
23.	N	U-LR				
24.	N	CN				
25.	N	DN				
26.	N	IN-A				
27.	N	IN-N				
28.	N	IN-F				
29.	N	IN-C				
30.	N	IN-Z				
31.	N	IN-K				
32.	N	IN-G				
33.	N	IB				
34.	N	IW				
35.	N	ZK				
36.	N	AZ				
37.	N	WP				
38.	N	PO				
39.	I					
<b>Razem:</b>		***				

Do zapłaty słownie: .....

Data sporządzenia zestawienia: .....

„Oświadczam, że wyżej wymieniona kwota wynika z treści zrealizowanych recept podlegających refundacji, wystawionych i zrealizowanych zgodnie z odrębnymi przepisami oraz z treści innych dokumentów fiskalno-księgowych, pod rygorem odpowiedzialności karnej wynikającej ze złożenia fałszywego oświadczenia”.

.....

imię, nazwisko i podpis właściciela apteki

.....

imię, nazwisko i podpis kierownika apteki  
(jeżeli właścicielem nie jest kierownik apteki)

## **Objaśnienia:**

Część A zestawienia wypełnia się w przypadku realizacji świadczeń dla świadczeniobiorców, część B wtedy, gdy zostały zrealizowane świadczenia dla osób korzystających ze świadczeń na podstawie przepisów o koordynacji. Do Funduszu przekazywana jest tylko wypełniona część zestawienia.

1. Apteki składają projekt zestawienia zbiorczego do właściwego miejscowo oddziału wojewódzkiego Funduszu.
2. Identyfikator apteki, na który składają się:
  - identyfikator oddziału wojewódzkiego Funduszu właściwego ze względu na miejsce położenia apteki lub właściwego miejscowo oddziału wojewódzkiego Funduszu
  - dziewięć pierwszych cyfr numeru REGON apteki,
  - identyfikator apteki nadany przez płatnika;
3. W tytule tabeli zwrot „- korekta oznaczony „\*” występuje tylko w przypadku projektu zestawienia zbiorczego zawierającego informacje korygujące, dotyczące przekazanego poprzednio projektu zestawienia zbiorczego.
4. W tytule tabeli w polu oznaczonym „\*\*” wpisuje się nazwę właściwego miejscowo oddziału wojewódzkiego Funduszu.
5. W ostatnim wierszu tabeli w pole oznaczonym „\*\*\*” wpisuje się sumaryczną liczbę recept, których dotyczy zestawienie zbiorcze.
6. Tytuł kolumny nr 4 tabeli „Liczba pozycji leków” oznacza liczbę przepisanych na receptę i zrealizowanych w aptece pozycji refundowanych leków, środków spożywczych specjalnego przeznaczenia żywieniowego i wyrobów medycznych.
7. Symbole oznaczające typy recept:
  - Z – recepty wystawiane na drukach, o których mowa w § 9 rozporządzenia wydanego na podstawie art. 45 ust. 5 ustawy o zawodach lekarza i lekarza dentysty,
  - N – recepty na środki odurzające, substancje psychotropowe lub inne leki oznaczone symbolem „Rpw”, o których mowa w § 11 rozporządzenia wydanego na podstawie art. 45 ust. 5 ustawy o zawodach lekarza i lekarza dentysty,
  - I – recepty na leki sprowadzane z zagranicy dla indywidualnego pacjenta na podstawie rozporządzenia Ministra Zdrowia z dnia 18 kwietnia 2005 r. w sprawie sprowadzania z zagranicy produktów leczniczych nieposiadających pozwolenia na dopuszczenie do obrotu niezbędnych dla ratowania życia lub zdrowia pacjenta (Dz. U. Nr 70, poz. 636, z późn. zm.)

Symbole oznaczające rodzaje uprawnień pacjenta i poziomy odpłatności, uwzględnione przy wydaniu leku:

R-0 leki wydawane bezpłatnie umieszczone na wykazach refundowanych leków, środków spożywczych specjalnego przeznaczenia żywieniowego i wyrobów medycznych

R-30 leki objęte refundacją za odpłatnością 30 % umieszczone na wykazach refundowanych leków, środków spożywczych specjalnego przeznaczenia żywieniowego i wyrobów medycznych

R-50 leki objęte refundacją za odpłatnością 30 % umieszczone na wykazach refundowanych leków, środków spożywczych specjalnego przeznaczenia żywieniowego i wyrobów medycznych

U-LR leki recepturowe wydane osobom ubezpieczonym, nieposiadającym uprawnień określonych symbolami IB, IW, ZK i AZ, PO, WP,

CN leki wydane osobom posiadającym uprawnienia określone w art. 2 ust. 1 pkt 3 ustawy, tj. posiadającym obywatelstwo polskie i miejsce zamieszkania na terytorium Rzeczypospolitej Polskiej, będącym w okresie ciąży, porodu i połogu,

DN leki wydane osobom posiadającym uprawnienia określone w art. 2 ust. 1 pkt 3 ustawy, tj. posiadającym obywatelstwo polskie i miejsce zamieszkania na terytorium Rzeczypospolitej Polskiej, które nie ukończyły 18 roku życia,

IN-A leki wydane osobom posiadającym uprawnienia określone w art. 12 pkt 2 ustawy,

IN-N leki wydane osobom posiadającym uprawnienia określone w art. 12 pkt 3 ustawy,

IN-F leki wydane osobom posiadającym uprawnienia określone w art. 12 pkt 4 ustawy,

IN-C leki wydane osobom posiadającym uprawnienia określone w art. 12 pkt 5 ustawy,

IN-Z leki wydane osobom posiadającym uprawnienia określone w art. 12 pkt 6 ustawy,

IN-K leki wydane osobom posiadającym uprawnienia określone w art. 12 pkt 9 ustawy,

IN-G leki wydane osobom posiadającym uprawnienia określone w art. 2 ust. 1 pkt 2 ustawy,

IB leki wydane osobom posiadającym uprawnienia określone w art. 46 ustawy,

IW leki wydane osobom posiadającym uprawnienia określone w art. 45 ustawy,

ZK leki wydane osobom posiadającym uprawnienia określone w art. 43 ustawy,

AZ leki wydane osobom posiadającym uprawnienia określone w art. 7a ustawy z dnia 19 czerwca 1997 r. o zakazie stosowania wyrobów zawierających azbest (Dz. U. z 2004 r. Nr 3, poz. 20, z późn. zm.),

WP leki wydane osobom, o których mowa w art. 56a, art. 161 ust. 1, art. 170 ust. 1 i art. 206 ust. 1 ustawy z dnia 21 listopada 1967 r. o powszechnym obowiązku obrony Rzeczypospolitej Polskiej (Dz. U. z 2004 r. Nr 241, poz. 2416, z późn. zm.),

PO leki wydane osobom określonym w art. 44 ustawy.

**WZÓR**  
**KOMUNIKATU ELEKTRONICZNEGO ZAWIERAJĄCEGO UZGODNIONE**  
**ZESTAWIENIE ZBIORCZE**

Wartości atrybutów pozycja-zb@typ-recepty, pozycja-zb@uprawnienie i pozycja-zb@odplatnosc są zgodne z odpowiednim rozporządzeniem MZ definiującym wzór zbiorczego zestawienia refundacyjnego.

Poziom w hierarchii	Element	Atrybut	Krot-ność	Format [wart. dom.]	Opis	Dodatkowe wyjaśnienia, ograniczenia i zależności
0	komunikat		1		Główny element komunikatu	
		xmlns	1	Stała wartość	Identyfikator przestrzeni nazw (domyślnej) dla elementów komunikatu określonych rozporządzeniem	http://www.csioz.gov.pl/nfz/xml
		typ	1	do 5 znaków	Typ komunikatu (symbol)	W przypadku niniejszego komunikatu ma wartość "LEKZB"
		wersja	1	do 2 cyfr	Nr wersji typu komunikatu	W przypadku niniejszego komunikatu ma wartość „2.0”
		id-odb	1	do 16 znaków	Identyfikator odbiorcy komunikatu	Jeśli odbiorcą komunikatu jest płatnik, identyfikatorem tym jest kod zgodny z załącznikiem nr 5. Jeśli odbiorcą komunikatu jest świadczeniodawca (np. gdy jest to komunikat potwierdzeń danych), to jest to identyfikator techniczny świadczeniodawcy lub podmiotu pośredniczącego, uzgodniony z płatnikiem.
		id-nad	1	do 16 znaków	Identyfikator nadawcy komunikatu	Odpowiednio, jak dla atrybutu id-odb.
		nr-gen	1	liczba (8,0)	Numer kolejny komunikatu danego typu, wygenerowanego z systemu nadawcy (id-nad)	
		czas-gen	1	data+czas	Data i czas kiedy wygenerowano komunikat	
		info-aplik-	0-1	do 40	Informacje	Informacja pomocnicza,

Poziom w hierarchii	Element	Atrybut	Krot-ność	Format [wart. dom.]	Opis	Dodatkowe wyjaśnienia, ograniczenia i zależności
		nad		znaków	pomocnicze o systemie nadawczym generującym niniejszy komunikat.	przydatna np. w przypadku problemów z komunikacją. Może zawierać nazwę i nr wersji aplikacji generującej, producenta, itp.
		info-kontakt-nad	0-1	do 100 znaków	Kontakt do osoby odpowiedzialnej po stronie nadawcy, np. administratora systemu	Informacja pomocnicza, ułatwiająca rozwiązanie ew. problemów. Może zawierać numer telefonu, adres poczty elektronicznej itp
1	apteka					
		id-apteki	1	do 16 znaków	Identyfikator apteki	
		kod-umowy	1	do 24 znaków	Kod umowy nadany przez NFZ	
2	zestawienie-refundacyjne		1		Element opisujący zestawienie refundacyjne	
		wersja	1	do 3 cyfr	Określa wzór zestawienia zbiorczego, któremu odpowiada ten rachunek	Nr kolejny projektu zestawienia zbiorczego
		rok	1	rok	Rok okresu	
		numer	1	do 2 cyfr	Numer okresu w roku	
		id-szablonu	1	liczba (12,0)	Unikalny kod szablonu nadany przez płatnika	Podczas wystawiania rachunków należy wskazać szablon na podstawie którego utworzono rachunek. Powołanie na konkretny szablon zapewnia jednoznaczne powiązanie pozycji rachunku z pozycjami raportu statystycznego.
		id-szablonu-kor	0-1	liczba (12,0)	Identyfikator szablonu korygowanego (podawany, gdy wystawiony dokument ma być korektą do zestawienia refundacyjnego)	
		typ-dok	1	1 znak	Typ dokumentu do wystawienia	Wartości: 1 – zestawienie refundacyjne 2 – korekta zestawienia refundacyjnego
3	czesc-zest		1-2		Opisuje część	

Poziom w hierarchii	Element	Atrybut	Krot-ność	Format [wart. dom.]	Opis	Dodatkowe wyjaśnienia, ograniczenia i zależności
					zbiorcze zestawienia refundacyjnego wg obowiązującego wzoru	
		typ	1	1 duża litera	Określa część zestawienia	A – część A B – część B
		liczba-lekow	1	liczba (8,0)	Sumaryczna liczba pozycji leków	
		liczba-recept	1	liczba (8,0)	Sumaryczna liczba recept	
		wartosc	1	liczba (10,2)	Wartość leków zrealizowanych na podstawie recept	
		opлата	1	liczba (10,2)	Opłata wniesiona przez pacjenta	
		refundacja	1	liczba (10,2)	Kwota podlegająca refundacji	
4	pozycja-zb		1-n		Opisuje pozycje zestawienia refundacyjnego	
		lp	1	do 2 cyfr	Pozycja zestawienia wg obowiązującego wzoru	
		typ-recepty	1	1 znak	Kod typu recepty	Jedna z wartości: Z, N, I
		uprawnienie	1	do 3 dużych liter	Kod uprawnień pacjenta	
		odpłatnosc	0-1	do 2 znaków	Kod odpłatności	
		liczba-lekow	1	liczba (8,0)	Liczba pozycji leków	
		wartosc	1	liczba (10,2)	Wartość leków zrealizowanych na podstawie recept	
		opлата	1	liczba (10,2)	Opłata wniesiona przez pacjenta	
		refundacja	1	liczba (10,2)	Kwota podlegająca refundacji	
5	leki		1-n		Opisuje pozycje recept, które składają się na dana pozycję sprawozdania refundacyjnego	
		id-inst	0-1	do 38	Identyfikator	Identyfikator przekazany w



Poziom w hierarchii	Element	Atrybut	Krot-ność	Format [wart. dom.]	Opis	Dodatkowe wyjaśnienia, ograniczenia i zależności
				znaków	wyróżniający instalację systemu apteki w której został zarejestrowany lek.	komunikacie LEK 2.0 w atrybucie //komunikat/realizacja/dane-realizacji/lek/@id-inst
		id-lek	1	liczba (10,0)	Jednoznaczny identyfikator realizowanego leku lub wyrobu medycznego w ramach instalacji apteki	Identyfikator przekazany w komunikacie LEK 2.0 w atrybucie //komunikat/realizacja/dane-realizacji/lek/@id-lek
		id-opakowania	0-1	Liczba (2,0)	Jednoznaczny identyfikator wydania opakowania w ramach leku i instalacji systemu apteki.	Identyfikator przekazany w komunikacie LEK 2.0 w atrybucie //komunikat/realizacja/dane-realizacji/lek/lek-ean/@id-opakowania
		refundacja	1	liczba (8,2)	Kwota podlegająca refundacji z tytułu wydanych opakowań leku lub wyrobu medycznego (§ 2 ust. 1 pkt 15 rozporządzenia)	

## UZASADNIENIE

Zgodnie z art. 45 ust. 14 ustawy z dnia 12 maja 2011 r. o refundacji leków, środków spożywczych specjalnego przeznaczenia żywieniowego oraz wyrobów medycznych (Dz. U. Nr 122, poz. 696) minister właściwy do spraw zdrowia, po zasięgnięciu opinii Prezesa Funduszu, został upoważniony do określenia, w drodze rozporządzenia, zakresu niezbędnych informacji gromadzonych przez apteki, sposobu ich rejestrowania oraz zakresu informacji i sposobu ich przekazywania Funduszowi, w tym także rodzajów wykorzystywanych nośników informacji oraz wzorów komunikatów i dokumentów, biorąc pod uwagę zakres zadań wykonywanych przez te podmioty.

Uprzednio problematykę tę regulowało rozporządzenie Ministra Zdrowia z dnia 28 września 2004 r. w sprawie zakresu niezbędnych informacji gromadzonych i przekazywanych przez apteki podmiotom zobowiązanym do finansowania ze środków publicznych (Dz. U. Nr 213, poz. 2167, z 2007 r. Nr 97, poz. 647 oraz z 2008 r. Nr 160, poz. 996), wydane na podstawie art. 190 ust. 2 ustawy o świadczeniach zdrowotnych finansowanych ze środków publicznych oraz rozporządzenie z dnia 28 września 2004 r. w sprawie sposobu oraz terminów przedstawiania przez apteki podmiotom zobowiązanym do finansowania świadczeń ze środków publicznych zbiorczych zestawień zrealizowanych recept podlegających refundacji, a także wzoru zbiorczego zestawienia recept podlegających refundacji (Dz. U. Nr 213, poz. 2165) wydane na podstawie art. 63 ust. 6 ustawy z dnia 27 sierpnia 2004 r. o świadczeniach opieki zdrowotnej finansowanych ze środków publicznych (Dz. U. z 2008 r. Nr 164, poz. 1027 z późn. zm.).

Projekt rozporządzenia, w stosunku do poprzednio obowiązujących rozporządzeń, wprowadza szczegółowy schemat przekazywania informacji pomiędzy apteką a Narodowym Funduszem Zdrowia. Precyzuje fazy wymiany danych w celu usprawnienia procesu refundacji oraz narzucenia wymogu zgodności szczegółowych danych z danymi zbiorczymi. Projektowane rozporządzenie wprowadza komunikat zwrotny do aptek zawierający informację o wynikach analizy przekazanego przez aptekę komunikatu o zrealizowanych receptach podlegających refundacji. Wprowadzenie komunikatu zwrotnego ma na celu poinformowanie apteki o błędach występujących w przekazanym komunikacie. Istotną zmianę wnosi też zapis o zgodności zestawienia zbiorczego recept w wersji elektronicznej z zestawieniem zbiorczym recept składanym przez aptekę w wersji papierowej. Wprowadzenie tego zapisu jest niezbędne, gdyż aktualnie nie ma przepisu obligującego aptekę do zagwarantowania zgodności zestawienia zbiorczego w wersji papierowej z przekazanym do tego samego okresu rozliczeniowego zestawieniem zbiorczym w formie elektronicznej. Dotychczasowy stan prawny powodował częste niezgodności pomiędzy przekazanymi zestawieniami, co wiązało się ze znacznymi utrudnieniami w refundacji za leki i wyroby medyczne i znacznie wydłużało ten proces.

Projekt rozporządzenia w celu unifikacji oznaczeń apteki w skali kraju zmienia sposób identyfikowania apteki dodając identyfikator OW. W § 2 pkt 2 dodano do daty przyjęcia recepty do realizacji godzinę w celu sprecyzowania terminu przyjęcia recepty do realizacji. W § 2 pkt 7 natomiast doprecyzowano dokumenty uprawniające do realizacji świadczeń opieki zdrowotnej na podstawie przepisów o koordynacji.

Do rozporządzenia został dodany w § 2 pkt 14, który dopuszcza sprawozdawanie przez aptekę kodu GTIN dla wyrobów medycznych, nieposiadających kodów EAN. Konieczność dopuszczenia przedstawiania w komunikacie kodu GTIN wynika z innego algorytmu sprawdzania poprawności numeru dla kodu GTIN.

W celu poprawnej weryfikacji ceny limitu leku, środka spożywczego specjalnego przeznaczenia żywieniowego lub wyrobu medycznego, w § 2 pkt 18 projektu rozporządzenia, zobowiązano aptekę do przekazywania informacji dotyczących ceny detalicznej leku, środka spożywczego specjalnego przeznaczenia żywieniowego lub wyrobu medycznego, ceny leku, środka spożywczego specjalnego przeznaczenia żywieniowego lub wyrobu medycznego zakupionego przez aptekę w hurtowni oraz informacji o faktycznej opłacie wniesionej przez nabywcę leku, środka spożywczego specjalnego przeznaczenia żywieniowego lub wyrobu medycznego.

Przedmiot projektowanego rozporządzenia jest zgodny z prawem Unii Europejskiej, jak również nie wymaga notyfikacji w rozumieniu przepisów rozporządzenia Rady Ministrów z dnia 23 grudnia 2002 r. w sprawie sposobu funkcjonowania krajowego systemu notyfikacji norm i aktów prawnych (Dz. U. Nr 239, poz. 2039 oraz z 2004 r. Nr 65, poz. 597).

## **OCENA SKUTKÓW REGULACJI**

### **1. Podmioty, na które oddziałuje projektowana regulacja**

Projektowane rozporządzenie oddziałuje na apteki oraz Narodowy Fundusz Zdrowia.

### **2. Konsultacje społeczne**

W ramach konsultacji społecznych projekt rozporządzenia zostanie skierowany w szczególności do Naczelnej Rady Aptekarskiej, Polskiej Izby Przemysłu Farmaceutycznego i Wyrobów Medycznych „Polfarmed”, Izby Gospodarczej „Farmacja Polska” oraz wojewódzkich inspektorów farmaceutycznych.

Projekt rozporządzenia zostanie udostępniony w Biuletynie Informacji Publicznej zgodnie z art. 5 ustawy z dnia 7 lipca 2005 r. o działalności lobbingskiej w procesie stanowienia prawa (Dz. U. Nr 169, poz. 1414, z późn. zm.).

### **3. Wpływ regulacji na sektor finansów publicznych, w tym budżet państwa i budżety jednostek samorządu terytorialnego**

Projektowane rozporządzenie nie ma wpływu na sektor finansów publicznych, w tym budżet państwa i jednostek samorządu terytorialnego.

### **4. Wpływ regulacji na rynek pracy**

Projektowane rozporządzenie nie będzie miało wpływu na rynek pracy.

### **5. Wpływ regulacji na konkurencyjność gospodarki i przedsiębiorczość, w tym funkcjonowanie przedsiębiorstw**

Projektowane rozporządzenie nie będzie miało wpływu na konkurencyjność i przedsiębiorczość.

### **6. Wpływ regulacji na sytuację i rozwój regionalny**

Projektowane rozporządzenie nie będzie miało wpływu na sytuację i rozwój regionalny.