

2726**ROZPORZĄDZENIE MINISTRA ZDROWIA¹⁾**

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

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) 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 95 % nie może przekroczyć 100 g) do 500 g;
- 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 wpisanych do Rejestru Produktów Leczniczych Dopuszczonych do Obrotu na terytorium Rzeczy-

pospolitej Polskiej lub zamieszczonych w Farmakopei Polskiej, w tym leków gotowych:

- a) wymienionych w załączniku do rozporządzenia — w największych zarejestrowanych opakowaniach,
- b) innych leków niż określone w lit. a, 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 25 % marżę detaliczną.

§ 9. Rozporządzenie wchodzi w życie z dniem 1 stycznia 2005 r.²⁾

Minister Zdrowia: *M. Bałicki*

¹⁾ Minister Zdrowia kieruje działem administracji rządowej — zdrowie, na podstawie § 1 ust. 2 rozporządzenia Prezesa Rady Ministrów z dnia 11 czerwca 2004 r. w sprawie szczegółowego zakresu działania Ministra Zdrowia (Dz. U. Nr 134, poz. 1439).

2) Niniejsze rozporządzenie było poprzedzone rozporządzeniem Ministra Zdrowia z dnia 24 kwietnia 2003 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 90, poz. 855 oraz z dnia 2004 r. Nr 43, poz. 409), które utraciło moc z dniem 31 grudnia 2004 r. na podstawie art. 247 ustawy z dnia 27 sierpnia 2004 r. o świadczeniach opieki zdrowotnej finansowanych ze środków publicznych.

Załącznik do rozporządzenia Ministra Zdrowia
z dnia 17 grudnia 2004 r. (poz. 2726)

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
10. Injectio Natrii chlorati isotonica 0,9 % (*Natrii Chloridum*) roztwór do wstrzykiwań — 10 ml
11. Neospasmina (*preparat ziołowy*) syrop
12. Passipasmin (*preparat ziołowy*) syrop
13. Sirupus Pini compositus (*preparat ziołowy*) syrop
14. Succus Hyperici (*Hyperici herbae succus*) płyn doustny
15. Succus Taraxaci (*Taraxaci radices succus*) płyn doustny
16. Succus Urticae (*Urticae herbae succus*) płyn doustny
17. Tussispect (*preparat złożony*) syrop
18. Vitaminum A solutio aquosa (*Retinolium*) płyn doustny
19. Vitaminum A+D3 solutio aquosa (*Colecalciferolum + Retinolium*) płyn doustny
20. Vitaminum B6 (*Pyridoxidum*) roztwór do wstrzykiwań
21. Vitaminum D3 solutio aquosa (*Colecalciferolum*) płyn doustny
22. Vitaminum E liquidum (*Tocopherolum*) płyn doustny
23. Vitaminum E (*Tocopherolum*) roztwór do wstrzykiwań 30 mg/ml amp.