

Sprawozdanie z przeprowadzonej kontroli

Jednostka organizacyjna NFZ przeprowadzająca kontrolę	Numer postępowania kontrolnego	Termin przeprowadzenia kontroli	Podmiot kontrolowany: nazwa i adres	Temat kontroli, okres objęty kontrolą	Informacja dotycząca ustaleń z kontroli	Zalecenia pokontrolne i skutki finansowe
16 OW NFZ	16.7321.85.2017.WKO-II	2017-12-19 - 2018-01-11	SPZZOZ w Gryficach ul. Niechorska 27, 72-300 Gryfice	Zasadność wystawiania recept refundowanych dla pacjentów z uprawnieniami „IB”.	<p>Na podstawie ustaleń pokontrolnych działalność Świadczeniodawcy oceniono negatywnie.</p> <ol style="list-style-type: none"> Negatywnie oceniono ordynację produktu leczniczego, zawierającego substancję czynną zolpidemi tartras, ze względu na brak w dokumentacji medycznej, pacjenta posiadającego uprawnienie dodatkowe „IB”, opisu stanu klinicznego uzasadniającego ordynację produktu leczniczego Nasen. Ponadto nieprzerwaną terapię prowadzono przekraczając maksymalny czas określony w Charakterystyce Produktu Leczniczego. Pozytywnie z uchybieniem oceniono sposób wystawiania recept lekarskich w oparciu o wymogi rozporządzenia Ministra Zdrowia z dnia 8 marca 2012 r. w sprawie recept lekarskich (Dz.U.2017.1570 j.t.). Uchybienie stanowi brak zapisu „IB” na receptce w polu uprawnienie dodatkowe – dotyczące pacjenta. Pozytywnie z nieprawidłowością oceniono sposób wystawiania recept na produkt leczniczy zawierający substancję psychotropową w oparciu o wymogi rozporządzenia Ministra Zdrowia z dnia 11 września 2006 r. w sprawie środków odurzających, substancji psychotropowych, prekursorów kategorii I i preparatów zawierających te środki lub substancje (Dz.U.2015.1889 j.t.). Nieprawidłowość stanowi brak na jednej receptce słownego zapisu ilości sumarycznej substancji czynnej. Pozytywnie oceniono spełnienie wymogu odnotowania w dokumentacji medycznej uprawnień dodatkowych pacjenta „IB” z podaniem numeru dokumentu Ponadto w dokumentacji medycznej stwierdzano brak zapisów około 64 % porad związanych z wystawieniem recept, natomiast w odnotowanych poradach brak adnotacji o ilości opakowań i dawkowaniu zaordynowanego leku Nasen. 	<p>Świadczeniodawcę zobowiązano do : - ordynowania leków dla pacjentów z uprawnieniami „IB” w oparciu o wskazania wynikające z aktualnego stanu wiedzy medycznej oraz zgodnie z zapisami Charakterystyki Produktu Leczniczego, przestrzegania czasu prowadzenia terapii zgodnie z zapisami Charakterystyki Produktu Leczniczego, wystawiania recept lekarskich zgodnie z zapisami rozporządzenia Ministra Zdrowia z dnia 8 marca 2012 r. w sprawie recept lekarskich (Dz.U.2017.1570 j.t.), wystawiania recept lekarskich zgodnie z zapisami rozporządzenia Ministra Zdrowia z dnia 11 września 2006 r. w sprawie środków odurzających, substancji psychotropowych, prekursorów kategorii I i preparatów zawierających te środki lub substancje.</p> <p>1 827,40 kara umowna</p>