

## 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	16.7302.026.2 018.WKO-II	25.04.2018 -17.09.2018	APTEKA Pod Lwem 76-100 Sławno ul. Jedności Narodowej 26/89 prowadzona przez APTEKĘ POD LWEM Spółka z ograniczoną odpowiedzialnością 54-613 Wrocław ul. Krzemieniecka 60 a.	Realizacja recept wystawionych na leki Nebbud (budesonidum) i Pulmicort (budesonidum). Okres objęty kontrolą: od 1 stycznia 2014 roku do 31 grudnia 2017 roku.	<p>Na podstawie ustaleń pokontrolnych działalność Świadczeniodawcy oceniono pozytywnie.</p> <ol style="list-style-type: none"> <li>1. Pozytywnie oceniono realizację pobranych do kontroli 200 recept w zakresie zgodności realizacji recept z obowiązującymi przepisami prawa i spełnienia wymogów rozporządzenia Ministra Zdrowia z 8 marca 2012 r. w sprawie recept lekarskich (Dz.U.2017.1570 j.t.).</li> <li>2. Pozytywnie oceniono zgodność danych naniesionych na receptach z danymi przekazanymi do ZOW NFZ, co stanowi wypełnienie zapisów rozporządzenia Ministra Zdrowia z dnia 23 grudnia 2011 r. w sprawie informacji gromadzonych przez apteki oraz informacji przekazywanych Narodowemu Funduszowi Zdrowia (Dz.U.2017.547 ze zm.).</li> <li>3. Pozytywnie oceniono zgodność wydanego produktu leczniczego z przepisaniem na recepte w przypadku 197 recept oraz wydanie odpowiednika zaordynowanego leku na recepte w przypadku 3 produktów leczniczych, w myśl art. 44 ustawy z dnia 12 maja 2011 r. o refundacji leków, środków spożywczych specjalnego przeznaczenia żywieniowego oraz wyrobów medycznych (Dz.U.2017.1844 ze zm.).</li> <li>4. Pozytywnie oceniono poprawność otaksowania recept, zgodnie z § 13 ust. 3 rozporządzenia Ministra Zdrowia z dnia 8 marca 2012 r. w sprawie recept lekarskich (Dz.U.2017.1570 j.t.).</li> <li>5. Pozytywnie oceniono prawidłowość wydania leku (czy produkt leczniczy został wydany przez uprawnioną osobę i w prawidłowym terminie), zgodnie z zapisem § 3 ust. 2 rozporządzenia Ministra Zdrowia z dnia 8 grudnia 2011 r. w sprawie ogólnych warunków umów na realizację recept oraz ramowego wzoru umowy na realizację recept (Dz.U.2013.364 j.t.) i w terminach określonych w § 17 ust. 1 rozporządzenia Ministra Zdrowia z dnia 8 marca 2012 r. w sprawie recept lekarskich (Dz.U.2017.1570 j.t.)</li> <li>6. Pozytywnie oceniono dostępność do świadczeń gwarantowanych w zakresie kontrolowanych refundowanych leków oraz dokonywania zakupów kontrolowanych leków w hurtowniach wykazanych w Rejestrze Zezwoleń na Prowadzenie Hurtowni Farmaceutycznej prowadzonym przez Główny Inspektorat Farmaceutyczny, zgodnie z art. 83 ustawy Prawo farmaceutyczne (Dz.U. 2017.2211 ze zm.).</li> </ol>	Nie sformułowano zaleceń pokontrolnych w kontrolowanym zakresie.