

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	16.7302.049.2018.WKO-II	10.08.2018 -17.09.2018	APTEKA IM. ŚW. BRATA ALBERTA – NOWA FARMACJA TADEUSZ GROCHOWSKI 72-130 Maszewo ul. Jedności Narodowej 46	Realizacja recept wystawionych na leki Nebbud (budesonidum) i Pulmicort (budesonidum). Okres objęty kontrolą: od 1 stycznia 2014 r. do 31 grudnia 2017 r.	<p>Na podstawie ustaleń pokontrolnych działalność Świadczeniodawcy oceniono pozytywnie z nieprawidłowościami.</p> <p>Powyższą ocenę ogólną uzasadniają przedstawione niżej oceny cząstkowe:</p> <ol style="list-style-type: none"> 1. Pozytywnie z nieprawidłowościami ze względu na kryterium legalności i rzetelności oceniono realizację 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.). 2. Pozytywnie z nieprawidłowością ze względu na kryterium legalności i rzetelności oceniono dane naniesione na receptach z danymi przekazanymi do ZOW NFZ. Nieprawidłowość stanowi nieprzekazanie w komunikacie elektronicznym LEK kodu uprawnienia pacjenta do świadczeń opieki zdrowotnej finansowanych ze środków publicznych oznaczonego symbolem DN w przypadku 1 recepty. 3. Pozytywnie ze względu na kryterium legalności i rzetelności oceniono zgodność wydanego produktu leczniczego z przepisaniem na receptę w przypadku 195 recept oraz wydanie odpowiednika zaordynowanego leku na receptę w przypadku 5 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.). 4. Pozytywnie ze względu na kryterium legalności i rzetelności 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.). 5. Pozytywnie ze względu na kryterium legalności i rzetelności oceniono prawidłowość wydania leku (czy produkt leczniczy został wydany przez uprawnioną osobę i w prawidłowym terminie), zgodnie z zapisem § 3 ust. 2 rozporządzenia Ministra 	<p>Świadczeniodawcę zobowiązano do:</p> <ol style="list-style-type: none"> 1. Realizacji Umowy Nr 16-00-00173-12-02 na wydawanie refundowanego leku, środka spożywczego specjalnego przeznaczenia żywieniowego oraz wyrobu medycznego na receptę z dnia 31 grudnia 2011 r. zgodnie z jej postanowieniami, w myśl § 5 ust. 1. 2. Dokonania poprawy raportów statystycznych i rachunków refundacyjnych w formie elektronicznej oraz sporządzenia korekt w formie papierowej dotyczących nieprawidłowo zrealizowanych recept. <p>Skutki finansowe: 126,90 PLN kara umowna 83,16 PLN nienależnie wypłacona refundacja</p>

					<p>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.).</p> <p>6. Pozytywnie ze względu na kryterium legalności i rzetelności 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.).</p>	
--	--	--	--	--	---	--