

Sprawozdanie z przeprowadzonej kontroli nr 10.7301.19.2017.WDKAR

Jednostka organizacyjna NFZ przeprowadzająca kontrolę	10_Podlaski OW NFZ
Numer postępowania kontrolnego	10.7301.19.2017.WDKAR
Termin przeprowadzenia kontroli	Data rozpoczęcia kontroli: 27.10.2017 r., data zakończenia kontroli (podpisania protokołu kontroli przez kontrolerów): 09.11.2018 r.
Podmiot kontrolowany: nazwa i adres	Osoba uprawniona
Temat kontroli, okres objęty kontrolą	Ordynacja wybranych leków dla pacjentów z uprawnieniami IB ze szczególnym uwzględnieniem leków posiadających status Rpz. 01.01.2014 r.-31.12.2015 r.
Informacja dotycząca ustaleń z kontroli	<ol style="list-style-type: none"> 1. Pozytywnie pod względem kryterium legalności i rzetelności ocenić należy sposób wystawiania refundowanych recept lekarskich w odniesieniu do wymogów formalnych oraz ogólnego sposobu wystawiania, określonych w przepisach rozporządzenia Ministra Zdrowia z dnia 8 marca 2012 r. w <i>sprawie recept lekarskich</i>. Wypisane zostały one na drukach zgodnych z obowiązującym wzorem, w sposób czytelny, przedstawiając zakres danych odpowiadający określonym w ww. przepisach. 2. Pozytywnie z nieprawidłowościami pod względem legalności i rzetelności ocenić należy sposób prowadzenia indywidualnej dokumentacji medycznej. W wyniku kontroli stwierdzono bowiem następujące odstępstwa od zasad określonych w rozporządzeniu Ministra Zdrowia z dnia 21 grudnia 2010 r. w <i>sprawie rodzajów i zakresu dokumentacji medycznej oraz sposobu jej przetwarzania</i> oraz rozporządzeniu Ministra Zdrowia z dnia 9 listopada 2015 r. w <i>sprawie rodzajów, zakresu i wzorów dokumentacji medycznej oraz sposobu jej przetwarzania</i>: nieczytelność wpisów dotyczących porad lekarskich, brak numeracji stron dokumentacji, brak porządku chronologicznego wpisów w dokumentacji, niezamieszczenie sposobu dawkowania lub ilości ordynowanego leku, brak wpisu o ordynacji leku, brak informacji o udzielonych poradach. 3. Negatywnie pod względem kryterium legalności, rzetelności i celowości oceniono zasadność wystawiania recept lekarskich na preparaty zolpidemu w kontekście zgodności postępowania ze wskazaniami rejestracyjnymi określonymi dla tego leku. W wyniku kontroli stwierdzono bowiem, że osoba uprawniona nie przedstawiła udokumentowanych wskazań do stosowania leku zolpidem lub do prowadzenia kuracji powyżej zalecanych okresów stosowania ww. leku.
Zalecenia pokontrolne i skutki finansowe / link	<p>Zalecenia pokontrolne:</p> <ol style="list-style-type: none"> 1. W prowadzonej dokumentacji medycznej stosować się do zapisów rozporządzenia Ministra Zdrowia z dnia 9 listopada 2015 r. w <i>sprawie rodzajów, zakresu i wzorów dokumentacji medycznej oraz sposobu jej przetwarzania</i> (Dz. U. z 2015 r., poz. 2069), w tym: prowadzić indywidualną dokumentację medyczną w sposób chronologiczny, zapewniając jej czytelność; zamieszczać wszystkie wymagane informacje dotyczące ordynowanych produktów leczniczych wraz z ich dawkowaniem; zapewniać pełną zgodność treści wpisów w kartach wizyt z treścią wystawianych recept. 2. Ordynować leki wyłącznie w przypadkach uzasadnionych rzeczywistą potrzebą wypisania recepty i w sposób celowy, stosując się do wskazań zawartych w Charakterystyce Produktu Leczniczego. <p>Skutki finansowe kontroli: Kara umowna: 1 554,44 zł.</p>