

Sprawozdanie z przeprowadzonej kontroli nr 10.7301.22.2017.WDKAR

Jednostka organizacyjna NFZ przeprowadzająca kontrolę	10_Podlaski OW NFZ
Numer postępowania kontrolnego	10.7301.22.2017.WDKAR
Termin przeprowadzenia kontroli	Data rozpoczęcia kontroli: 24.10.2017 r., data zakończenia kontroli (podpisania protokołu kontroli przez kontrolerów): 07.11.2018 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 z uchybieniami pod względem kryterium legalności i rzetelności oceniono sposób wystawiania refundowanych recept lekarskich w zakresie zgodności z wymogami formalnymi zawartymi w obowiązujących przepisach. Na podstawie kserokopii recept stwierdzono, że zostały one wystawione zgodnie z wymogami formalnymi zawartymi w wymienionym rozporządzeniu, tj. w zakresie zastosowanych druków, czytelności, danych oraz uprawnień dodatkowych dotyczących osoby uprawnionej. Stwierdzone uchybienie dotyczyło przekroczenia ilości leku niezbędnej do maksymalnie 120-dniowego okresu stosowania wyliczonego na postawie określonego na receptce sposobu dawkowania. 2. Pozytywnie z uchybieniami pod względem legalności i rzetelności oceniono sposób prowadzenia przez osobę uprawnioną indywidualnej dokumentacji medycznej. W wyniku kontroli stwierdzono, że w 11 wpisach nie było zawartych informacji o sposobie dawkowania ordynowanych leków. 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, że okazana dokumentacja medyczna nie zawierała udokumentowanego monitorowania stanu klinicznego osoby uprawnionej w trakcie stosowania przedmiotowego leku i nie wskazywała przyczyn wydłużenia okresu leczenia ponad maksymalny zalecany dla tego leku czas stosowania.
Zalecenia pokontrolne i skutki finansowe / link	<p>Zalecenia pokontrolne:</p> <ol style="list-style-type: none"> 1. W przypadku wystawiania recept dla siebie, małżonka, zstępnych lub wstępnych w linii prostej oraz rodzeństwa, prowadzić dokumentację medyczną zgodnie z § 70 rozporządzenia Ministra Zdrowia z dnia 9 listopada 2015 r. w sprawie rodzajów, zakresu i wzorów dokumentacji medycznej oraz sposobu jej przetwarzania (Dz.U. z 2015 r., poz. 2069), w tym w szczególności zamieszczać informacje o sposobie dawkowania ordynowanych leków. 2. Wystawić recepty zgodnie z wymogami określonymi rozporządzenia Ministra Zdrowia z dnia 8 marca 2012 r. w sprawie recept lekarskich (j.t. Dz. U. 2017 r., poz. 1570, z późn. zm.), a w szczególności przepisem § 8 ust. 1 pkt 3, który zobowiązuje lekarza do przypisywania dla jednego pacjenta jednorazowo maksymalnie - podając na receptce sposób dawkowania – ilość leku niezbędną do maksymalnie 120 dniowego okresu stosowania. 3. 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: 1 322,73 zł.</p>

