

Sprawozdanie z przeprowadzonej kontroli nr DK.TWK-X.7311.001.2019.DKAX

Jednostka organizacyjna NFZ przeprowadzająca kontrolę	Terenowy Wydział Kontroli X w Białymstoku, Departament Kontroli Centrali NFZ
Numer postępowania kontrolnego	DK.TWK-X.7311.001.2019.DKAX
Termin przeprowadzenia kontroli	Data rozpoczęcia kontroli: 30 października 2019 r., data zakończenia kontroli: 30 grudnia 2019 r.
Podmiot kontrolowany: nazwa i adres	PRAKTYKA LEKARZA RODZINNEGO ZUZANNA GRAŻYNA GINEL; ul. Ignacego Krasickiego 4, 19-200 Grajewo
Temat kontroli, okres objęty kontrolą	Realizacja umowy o udzielanie świadczeń gwarantowanych w rodzaju podstawowa opieka zdrowotna w zakresie ordynacji opioidowych leków przeciwbólowych z grupy terapeutycznej ATC N02A. 1 stycznia 2015 r. – 31 sierpnia 2019 r.
Informacja dotycząca ustaleń z kontroli	<ol style="list-style-type: none"> 1. Pozytywnie z nieprawidłowościami, biorąc pod uwagę kryterium legalności, rzetelności i celowości oceniono działalność podmiotu kontrolowanego w zakresie poprawności i kompletności danych naniesionych na receptach. Na receptach znalazły się wymagane dane dotyczące zaordynowanych leków – ich zakres odpowiadał określonym przepisom w tym zakresie. Stwierdzono brak w zakresie oznaczenia tytułu zawodowego osoby wystawiającej na wypisywanych receptach stanowi o naruszeniu art. 96a ust. 1 pkt 3 lit. b ustawy – Prawo farmaceutyczne w związku z § 4 pkt 1 rozporządzenia Ministra Nauki i Szkolnictwa Wyższego z dnia 10 lutego 2017 r. w sprawie tytułów zawodowych nadawanych absolwentom 2. Negatywnie, biorąc pod uwagę kryterium legalności, rzetelności i celowości oceniono działalność podmiotu kontrolowanego w zakresie zasadności wypisywania recept na leki zawierające substancje czynne oxycodonum, fentanylum oraz morphinum pod względem zgodności ordynacji lekarskiej ze wskazaniami refundacyjnymi oraz zasadności stosowanych dawek wybranych preparatów. W szczególności stwierdzono, że Świadczeniodawca w związku z ordynacją preparatów oksykodonu, morfiny oraz fentanylu o nazwach Fentanyl Actavis (0,05 mg/h, 0,075 mg/h), Oxydolor (40 mg, 80 mg), OxyContin (80 mg), Reltebon (40 mg, 80 mg) i Sevredol (20 mg) nie stosował się do obowiązujących przepisów refundacyjnych, zaś zastosowana na receptach odpłatność ryczałtowa była nieuzasadniona. 3. Negatywnie, biorąc pod uwagę kryterium legalności i rzetelności oceniono działalność podmiotu kontrolowanego w zakresie zgodności dokumentacji medycznej z obowiązującymi przepisami pod względem spełniania wymogów formalnych. Stwierdzono prowadzenie dokumentacji medycznej z naruszeniem postanowień § 4 ust. 1 i 2 rozporządzeń w/s dokumentacji z 2010 i 2015, tj. w sposób mało czytelny i bez właściwej autoryzacji oraz z niezgodnie z zapisami § 42 ust. 4 pkt 2 rozporządzenia w/s dokumentacji z 2010 oraz odpowiednio § 41 ust. 4 pkt 2 rozporządzenia w/s dokumentacji z 2015 – z pominięciem lub ograniczeniem istotnych danych opisujących stan pacjenta w zakresie wywiadu oraz badania przedmiotowego. 4. Negatywnie, biorąc pod uwagę kryterium legalności i rzetelności oceniono działalność podmiotu kontrolowanego w zakresie zgodności danych umieszczonych na receptach z prowadzoną dokumentacją medyczną. Stwierdzono, naruszenie zasad dokumentowania ordynacji lekarskiej zawartych § 42 ust. 4 pkt 5 oraz odpowiednio § 41 ust. 4 pkt 5 rozporządzeń w/s dokumentacji z 2010 i 2015 oraz § 8 rozporządzenia w/s środków odurzających, odnoszącego się do wypisywania opioidów ze względu na brak pełnych wpisów danych o wypisanych lekach.

<p>Zalecenia pokontrolne i skutki finansowe / link</p>	<p>Zalecenia pokontrolne:</p> <ol style="list-style-type: none">1. Ordynować leki wyłącznie w przypadkach uzasadnionych rzeczywistą potrzebą wypisania recepty i w sposób celowy, stosując się do wskazań refundacyjnych określonych w obwieszczeniach Ministra Zdrowia ws. wykazu refundowanych leków, ogłaszanych na podstawie art. 37 z dnia 12 maja 2011 r. o refundacji leków, środków spożywczych specjalnego przeznaczenia żywieniowego oraz wyrobów medycznych i oznaczać na recepcie poziom odpłatności zgodnie z tymi wskazaniami.2. W związku z rozpoznaniem u pacjenta PESEL nr xxxxxxxxxxxx uzależnienia od leków opioidowych prowadzić właściwy nadzór nad pacjentem w zakresie leczenia uzależnień.3. W związku ze specyfiką prowadzonego leczenia bólu z zastosowaniem leków opioidowych, zachować szczególną ostrożność oraz stosować się do zaleceń zawartych w aktualnych wytycznych dotyczących stosowania leków opioidowych, a w szczególności nie stosować ich dłużej, niż jest to bezwzględnie konieczne. W przypadku konieczności długotrwałego leczenia przeciwbólowego ze względu na rodzaj i ciężkość schorzenia, należy uważnie i regularnie kontrolować stan pacjenta, aby móc ocenić czy i w jakiej dawce leczenie powinno być kontynuowane.4. Zamieszczać na wypisywanych receptach wszystkie wymagane w tym zakresie dane, uzupełniając kwalifikację osoby wystawiającej o tytuł zawodowy stosownie do art. 96a ust. 1 pkt 3 lit. b ustawy Prawo farmaceutyczne, określając go zgodnie z rozporządzeniem Ministra Nauki i Szkolnictwa Wyższego z dnia 10 lutego 2017 r. w sprawie tytułów zawodowych nadawanych absolwentom studiów, warunków wydawania oraz niezbędnych elementów dyplomów ukończenia studiów i świadectw ukończenia studiów podyplomowych oraz wzoru suplementu do dyplomu.5. Zapewnić pełną zgodność indywidualnej dokumentacji medycznej z wymogami obowiązującego rozporządzenia Ministra Zdrowia z dnia 9 listopada 2015 r. w sprawie rodzajów, zakresu i wzorów dokumentacji medycznej oraz sposobu jej przetwarzania, zarówno pod względem czytelności jak i pełnego udokumentowania preskrypcji lekarskiej w odniesieniu do ilości oraz sposobu dawkowania wypisywanych preparatów, jak również informacji o udzielanych świadczeniach i przebiegu farmakoterapii. <p>Skutki finansowe kontroli: Nienależna refundacja: 162 400,32 zł Kara umowna: 3 141,28 zł</p>
---	---