

ROZPORZĄDZENIE MINISTRA ZDROWIA I OPIEKI SPOŁECZNEJ

z dnia 22 października 1997 r.

zmieniające rozporządzenie w sprawie uprawnień do nabycia leku, preparatu diagnostycznego, artykułu sanitarnego i sprzętu jednorazowego użytku w przypadku niektórych chorób.

Na podstawie art. 11 ust. 1 ustawy z dnia 27 września 1991 r. o zasadach odpłatności za leki i artykuły sanitarne (Dz. U. Nr 94, poz. 422, z 1994 r. Nr 111, poz. 535, z 1995 r. Nr 138, poz. 684, z 1996 r. Nr 139, poz. 646 oraz z 1997 r. Nr 80, poz. 502 i Nr 104, poz. 641) zarządza się, co następuje:

§ 1. W rozporządzeniu Ministra Zdrowia i Opieki Społecznej z dnia 2 sierpnia 1996 r. w sprawie upraw-

nień do nabycia leku, preparatu diagnostycznego, artykułu sanitarnego i sprzętu jednorazowego użytku w przypadku niektórych chorób (Dz. U. Nr 98, poz. 456 i Nr 154, poz. 756) wprowadza się następujące zmiany:

A. W załączniku nr 1 do rozporządzenia „Wykaz leków do bezpłatnego wydawania na recepty — chorym w leczeniu”:

1) pod lp. 2 na końcu dodaje się wyrazy:

		B	Rp.		Mukobron	syrop 30 mg/5 ml	x	100 ml
--	--	---	-----	--	----------	------------------	---	--------

2) lp. 5 otrzymuje brzmienie:

5			Rp. ● Rp. ●	Pancreatinum Kreon Panzytrat 10000	kaps. 8000 j. lipazy kaps. 10000 j. lipazy	d e	20 kaps. 20 kaps.
---	--	--	----------------------	--	---	--------	----------------------

3) pod lp. 23 w rubryce „Nazwa” wyraz „Biorubina” zastępuje się wyrazem „Biorubicina”,

4) pod lp. 30 na końcu dodaje się wyrazy:

		B	Rp.	Decaris	tabl. 0,05 g	x	2 tabl.
--	--	---	-----	---------	--------------	---	---------

5) pod lp. 34 po wyrazie „Methotrexatum” dodaje się wyrazy:

		A	Rp.	Methotrexat	inj. 25 mg/ml	x	1 amp.
		A	Rp.	Methotrexat	inj. 50 mg/2 ml	x	1 amp.
		A	Rp.	Methotrexat	inf. 5 g/200 ml	x	1 but. à 200 ml
		A	Rp.	Methotrexat	inf. 0,5 g/20 ml	x	1 but. à 20 ml
		A	Rp.	Methotrexat	inf. 1,0 g/40 ml	x	1 but. à 40 ml

6) lp. 35 otrzymuje brzmienie:

35		B	Rp.	Mitomycin Mitomycin C	fiol. 0,002 g	e	1 fiol.
		B	Rp.	Mitomycin C	fiol. 0,01 g	g	1 fiol.
		B	Rp.	Mitomycin C	fiol. 0,02 g	g	1 fiol.

7) lp. 41 otrzymuje brzmienie:

41				Tamoxifeni citras			
	Δ	A	Rp.	Nolvadex	tabl. 0,01 g	d	30 tabl.
	Δ	A	Rp.	Nolvadex D	tabl. powl. 0,02 g	f	30 tabl. powl.
	Δ	A	Rp.	Tamoxifen 10 Hexal	tabl. powl. 0,01 g	d	30 tabl. powl.
	Δ	A	Rp.	Tamoxifen 20 Hexal	tabl. powl. 0,02 g	e	30 tabl. powl.
	Δ	A	Rp.	Tamoxifen 30 Hexal	tabl. powl. 0,03 g	f	30 tabl. powl.
	Δ	A	Rp.	Tamoxifen 40 Hexal	tabl. powl. 0,04 g	f	30 tabl. powl.
	Δ	A	Rp.	Tamoxifen	tabl., tabl. powl. 0,01 g	d	30 tabl., tabl. powl.
	Δ	A	Rp.	Tamofen	tabl. 0,01 g	d	30 tabl.
	Δ	A	Rp.	Tamofen	tabl. 0,02 g	f	30 tabl.
	Δ	A	Rp.	Tamofen	tabl. 0,04 g	g	30 tabl.
	Δ	A	Rp.	Zemide 10	tabl. 0,01 g	d	30 tabl.
	Δ	A	Rp.	Zemide 20	tabl. 0,02 g	f	30 tabl.
	Δ	A	Rp.	Zemide 30	tabl. powl. 0,03 g	f	30 tabl. powl.
	Δ	A	Rp.	Zemide 40	tabl. 0,04 g	f	30 tabl.
	Δ	A	Rp.	Zitazonium	tabl. 0,01 g	d	30 tabl.

8) lp. 47 otrzymuje brzmienie:

47				Vincristini sulfas Vincristin	inj. 0,001 g	g	10 fiol. s. subst. + rozp.
		B	Rp.	Vincristin	inj. 0,5 mg	g	10 fiol. s. subst. + rozp.
		B	Rp.	Oncovin	inj. 0,001 g + rozp.	f	1 kompl.

- 9) pod lp. 80 w rubryce „nazwa” wyraz „Chlorpernazinum” zastępuje się wyrazem „Chloropernazinum”,
10) lp. 102 otrzymuje brzmienie:

102		B	Rp.		Glucagoni hydrochloridum	inj. 0,001 g	f	1 fiol. s. subst. + rozp.
		B	Rp.		Glucagon			
		B	Rp.		Glucagon zestaw natychmiastowej pomocy	liof. 0,001 g + strzyk. z rozp.	g	1 fiol.
		B	Rp.		GlucaGen 1 mg Hypokit	liof. do inj. 1 mg/1 ml	x	1 fiol. à 1 mg + strzyk. z rozp. à 1 ml
		B	Rp.		GlucaGen	liof. do inj. 1 mg/1 ml	x	1 fiol. à 1 mg + rozp. à 1 ml

- 11) pod lp. 103 w odniesieniu do leków o nazwach: Insulin Actrapid NovoLet, Humulin R-cartridge, Humulin N-cartridge, Humulin M1 (10/90)-cartridge, Humulin M2 (20/80)-cartridge, Humulin M3 (30/70)-cartridge i Humulin M4 (40/60)-cartridge:

- a) w rubryce „Postać i dawka” we wszystkich przypadkach dodaje się średnik i wyrazy „3 ml”,
b) w rubryce „Najmniejsze zarej. opak.” we wszystkich przypadkach dodaje się średnik i wyrazy „3 ml”,
c) na końcu dodaje się wyrazy:

			Rp.		Insulinum Isophanicum WO-S	fiol. 400 j.m./10 ml	x	fiol. 10 ml
			Rp.		Insulinum Lente WO-S	fiol. 400 j.m./10 ml	x	fiol. 10 ml
			Rp.		Insulinum Maxirapid WO-S	fiol. 400 j.m./10 ml	x	fiol. 10 ml
			Rp.		Insulinum Semilente WO-S	fiol. 400 j.m./10 ml	x	fiol. 10 ml
			Rp.		Insulinum Sol. Neutralis WO-S	fiol. 400 j.m./10 ml	x	fiol. 10 ml
			Rp.		Insulinum Ultralente WO-S	fiol. 400 j.m./10 ml	x	fiol. 10 ml

- 12) pod lp. 107 po wyrazach „Pilocarpini hydrochloridum” dodaje się wyrazy:

	Δ	B	Rp.	●	3% Sol. Pilocarpini	krople do oczu 3%	x	3 x 5 ml
	Δ	B	Rp.	●	4% Sol. Pilocarpini	krople do oczu 4%	x	3 x 5 ml

B. W załączniku nr 2 do rozporządzenia „Wykaz leków oraz testów diagnostycznych do wydawania na recepty po wniesieniu opłaty ryczałtowej — chorym w leczeniu”:

- 1) pod lp. 116 na końcu dodaje się wyrazy:

			Rp.		Bebilon sojowy	proszek	d	400 g
--	--	--	-----	--	----------------	---------	---	-------

- 2) pod lp. 119 na końcu dodaje się wyrazy:

			Rp.		Glucocard II	test paskowy	x	50 pasków
			Rp.		Elite Sensors™	test paskowy	x	50 pasków

C. W załączniku nr 3 do rozporządzenia „Wykaz leków oraz sprzętu jednorazowego użytku do wydawania na recepty za częściową odpłatnością 30% ceny — chorym w leczeniu”:

1) pod lp. 121 na końcu dodaje się wyrazy:

			Rp.		Glinormax	tabl. 0,08 g	x	60 tabl.
			Rp.		Diabezid	tabl. 0,08 g	x	60 tabl.
			Rp.		Glibezid	tabl. 0,08 g	x	60 tabl.

2) lp. 124 otrzymuje brzmienie:

124			Rp.		Strzykawki jednorazowego użytku z wyeliminowaną przestrzenią martwą i igły o grubości do 0,4 mm przeznaczone do podawania insuliny			
-----	--	--	-----	--	--	--	--	--

D. W załączniku nr 4 do rozporządzenia „Wykaz leków oraz sprzętu jednorazowego użytku do wydawania na recepty za częściową odpłatnością 50% ceny — chorym w leczeniu”:

1) pod lp. 126 na końcu dodaje się wyrazy:

	Δ	B	Rp.		Mabuson	tabl. 5 mg	x	30 tabl.
	Δ	B	Rp.		Mabuson	tabl. 10 mg	x	30 tabl.

2) pod lp. 127 na końcu dodaje się wyrazy:

	Δ	B	Rp.		Fluxin	kaps. 0,02 g	x	14 kaps.
--	---	---	-----	--	--------	--------------	---	----------

§ 2. Rozporządzenie wchodzi w życie po upływie 14 dni od dnia ogłoszenia.

Minister Zdrowia i Opieki Społecznej: w z. *K. Kuszewski*