

Warszawa, dnia 23 stycznia 2014 r.

Poz. 122

**OBWIESZCZENIE
MINISTRA ZDROWIA**

z dnia 23 lipca 2013 r.

w sprawie ogłoszenia jednolitego tekstu rozporządzenia Ministra Zdrowia w sprawie informacji gromadzonych przez apteki oraz informacji przekazywanych Narodowemu Funduszowi Zdrowia

1. Na podstawie art. 16 ust. 3 ustawy z dnia 20 lipca 2000 r. o ogłaszaniu aktów normatywnych i niektórych innych aktów prawnych (Dz. U. z 2011 r. Nr 197, poz. 1172 i Nr 232, poz. 1378) ogłasza się w załączniku do niniejszego obwieszczenia jednolity tekst rozporządzenia Ministra Zdrowia z dnia 23 grudnia 2011 r. w sprawie informacji gromadzonych przez apteki oraz informacji przekazywanych Narodowemu Funduszowi Zdrowia (Dz. U. Nr 294, poz. 1742), z uwzględnieniem zmian wprowadzonych rozporządzeniem Ministra Zdrowia z dnia 14 marca 2012 r. zmieniającym rozporządzenie w sprawie informacji gromadzonych przez apteki oraz informacji przekazywanych Narodowemu Funduszowi Zdrowia (Dz. U. poz. 306).

2. Podany w załączniku do niniejszego obwieszczenia tekst jednolity rozporządzenia nie obejmuje § 2 rozporządzenia Ministra Zdrowia z dnia 14 marca 2012 r. zmieniającego rozporządzenie w sprawie informacji gromadzonych przez apteki oraz informacji przekazywanych Narodowemu Funduszowi Zdrowia (Dz. U. poz. 306), który stanowi:

„§ 2. Rozporządzenie wchodzi w życie z dniem 1 maja 2012 r., z wyjątkiem § 1 pkt 1, który wchodzi w życie z dniem ogłoszenia.”.

Minister Zdrowia: *B.A. Arłukowicz*

Załącznik do obwieszczenia Ministra Zdrowia
z dnia 23 lipca 2013 r. (poz. 122)

**ROZPORZĄDZENIE
MINISTRA ZDROWIA¹⁾**

z dnia 23 grudnia 2011 r.

**w sprawie informacji gromadzonych przez apteki oraz informacji przekazywanych
Narodowemu Funduszowi Zdrowia**

Na podstawie art. 45 ust. 14 ustawy z dnia 12 maja 2011 r. o refundacji leków, środków spożywczych specjalnego przeznaczenia żywieniowego oraz wyrobów medycznych (Dz. U. Nr 122, poz. 696, z późn. zm.²⁾) zarządza się, co następuje:

§ 1. Rozporządzenie określa:

- 1) zakres niezbędnych informacji gromadzonych przez apteki i sposób ich rejestrowania;
- 2) zakres informacji i sposób ich przekazywania Narodowemu Funduszowi Zdrowia, zwanemu dalej „Funduszem”, w tym rodzaje wykorzystywanych nośników informacji oraz wzory komunikatów i dokumentów.

§ 2. 1. Zakres gromadzonych przez apteki i przekazywanych oddziałowi wojewódzkiemu Funduszu informacji zawierających dane o obrocie lekami, środkami spożywczymi specjalnego przeznaczenia żywieniowego, wyrobami medycznymi objętymi refundacją, wynikające ze zrealizowanych recept wystawionych przez osobę uprawnioną, określony dla każdego wydanego opakowania lub części opakowania leku, środka spożywczego specjalnego przeznaczenia żywieniowego, wyrobu medycznego, obejmuje:

- 1) identyfikator apteki, na który składają się:
 - a) identyfikator oddziału wojewódzkiego Funduszu, właściwego ze względu na siedzibę apteki,
 - b) dziewięć pierwszych cyfr numeru REGON apteki,
 - c) identyfikator apteki nadany przez oddział wojewódzki Funduszu;
- 2) kod umowy na realizację recept nadany przez oddział wojewódzki Funduszu;
- 3) datę i godzinę realizacji recepty;
- 4) numer nadany recepcie w aptece;
- 5) datę i godzinę wydania leku, środka spożywczego specjalnego przeznaczenia żywieniowego, wyrobu medycznego – jeżeli jest inna niż data, o której mowa w pkt 3;
- 6) kod typu recepty przyjmujący wartość:
 - a) „7” – dla recept na leki lub środki spożywcze specjalnego przeznaczenia żywieniowego sprowadzane z zagranicy dla indywidualnego pacjenta,
 - b) „8” – dla recept, których wzór określają przepisy wydane na podstawie art. 45 ust. 5 ustawy z dnia 5 grudnia 1996 r. o zawodach lekarza i lekarza dentystry (Dz. U. z 2011 r. Nr 277, poz. 1634, z późn. zm.³⁾), zwanej dalej „ustawą o zawodach lekarza i lekarza dentystry”,
 - c) „9” – dla recept na środki odurzające, substancje psychotropowe lub inne produkty lecznicze, oznaczone symbolem „Rpw”,
 - d) „2” – dla recept wystawionych na kuponach dołączanych do dokumentu potwierdzającego uprawnienia do świadczeń opieki zdrowotnej;

¹⁾ Minister Zdrowia kieruje działem administracji rządowej – zdrowie, na podstawie § 1 ust. 2 rozporządzenia Prezesa Rady Ministrów z dnia 18 listopada 2011 r. w sprawie szczegółowego zakresu działania Ministra Zdrowia (Dz. U. Nr 248, poz. 1495 i Nr 284, poz. 1672).

²⁾ Zmiany wymienionej ustawy zostały ogłoszone w Dz. U. z 2012 r. poz. 95 i 742 oraz z 2013 r. poz. 766 i 1290.

³⁾ Zmiany tekstu jednolitego wymienionej ustawy zostały ogłoszone w Dz. U. z 2011 r. Nr 291, poz. 1707, z 2012 r. poz. 95 i 1456 oraz z 2013 r. poz. 1245, 1287, 1645 i 1650.

- 7) numer recepty lub numer kuponu dołączanego do dokumentu potwierdzającego uprawnienia do świadczeń opieki zdrowotnej;
- 8) numer:
 - a) potwierdzający identyfikację pacjenta, a w przypadku korzystania ze świadczeń opieki zdrowotnej na podstawie przepisów o koordynacji, w rozumieniu przepisów ustawy z dnia 27 sierpnia 2004 r. o świadczeniach opieki zdrowotnej finansowanych ze środków publicznych (Dz. U. z 2008 r. Nr 164, poz. 1027, z późn. zm.⁴⁾), zwanej dalej „ustawą”, numer poświadczenia, o którym mowa w art. 52 ust. 2 pkt 9 ustawy, a w razie braku poświadczenia – numer dokumentu uprawniającego do korzystania ze świadczeń opieki zdrowotnej na podstawie przepisów o koordynacji, wystawionego przez instytucję właściwą, albo
 - b)⁵⁾ numer PESEL – jeżeli dotyczy, a w przypadku dziecka nieposiadającego numeru PESEL lub niemożności ustalenia tego numeru – numer PESEL przedstawiciela ustawowego lub opiekuna faktycznego w rozumieniu art. 3 ust. 1 pkt 1 ustawy z dnia 6 listopada 2008 r. o prawach pacjenta i Rzeczniku Praw Pacjenta (Dz. U. z 2012 r. poz. 159 i 742 oraz z 2013 r. poz. 1245), albo
 - c) paszportu lub innego dokumentu ze zdjęciem potwierdzającego tożsamość – w przypadku cudzoziemca niebędącego osobą uprawnioną do świadczeń opieki zdrowotnej na podstawie przepisów o koordynacji, a w przypadku osób posiadających Kartę Polaka – numer Karty Polaka;
- 9) identyfikator oddziału wojewódzkiego Funduszu właściwego dla miejsca zamieszkania świadczeniobiorcy albo miejsca pełnienia służby wojskowej, a w przypadku osoby bezdomnej – miejsca zamieszkania osoby uprawnionej albo siedziby świadczeniodawcy, albo symbol instytucji właściwej dla osoby uprawnionej do świadczeń opieki zdrowotnej na podstawie przepisów o koordynacji;
- 10)⁶⁾ wskaźnik dotyczący recepty przyjmujący wartość:
 - a) 0 – w przypadku gdy na recepcie nie występuje adnotacja, o której mowa w lit. b,
 - b) 1 – w przypadku gdy na recepcie występuje adnotacja „pro auctore” albo „pro familiae” lub inne równoważne;
- 11) kod uprawnień dodatkowych pacjenta, określony w przepisach wydanych na podstawie art. 45 ust. 5 ustawy o zawodach lekarza i lekarza dentystry, a w przypadku braku takich uprawnień – znak „X”;
- 12) rodzaj identyfikatora leku, środka spożywczego specjalnego przeznaczenia żywieniowego, wyrobu medycznego przyjmujący wartość:
 - a) 0 – dla leku,
 - b) 1 – dla leku recepturowego,
 - c) 2 – dla środka spożywczego specjalnego przeznaczenia żywieniowego,
 - d) 3 – dla wyrobu medycznego;
- 13) numer kodowy leku, środka spożywczego specjalnego przeznaczenia żywieniowego, wyrobu medycznego (EAN) lub w przypadku jego braku – globalny numer jednostki handlowej (GTIN) odwzorowany w kodzie kreskowym w systemie GS1, jeżeli jest na opakowaniu lub opakowaniu zbiorczym wyrobu medycznego – jeżeli został nadany;
- 14) wskaźnik dotyczący leku przyjmujący wartość:
 - a) 1 – w przypadku gdy przy leku występuje adnotacja „nie zamieniać” lub „NZ”,
 - b) 0 – w przypadkach innych niż wymienione w lit. a;

⁴⁾ Zmiany tekstu jednolitego wymienionej ustawy zostały ogłoszone w Dz. U. z 2008 r. Nr 216, poz. 1367, Nr 225, poz. 1486, Nr 227, poz. 1505, Nr 234, poz. 1570 i Nr 237, poz. 1654, z 2009 r. Nr 6, poz. 33, Nr 22, poz. 120, Nr 26, poz. 157, Nr 38, poz. 299, Nr 92, poz. 753, Nr 97, poz. 800, Nr 98, poz. 817, Nr 111, poz. 918, Nr 118, poz. 989, Nr 157, poz. 1241, Nr 161, poz. 1278 i Nr 178, poz. 1374, z 2010 r. Nr 50, poz. 301, Nr 107, poz. 679, Nr 125, poz. 842, Nr 127, poz. 857, Nr 165, poz. 1116, Nr 182, poz. 1228, Nr 205, poz. 1363, Nr 225, poz. 1465, Nr 238, poz. 1578 i Nr 257, poz. 1723 i 1725, z 2011 r. Nr 45, poz. 235, Nr 73, poz. 390, Nr 81, poz. 440, Nr 106, poz. 622, Nr 112, poz. 654, Nr 113, poz. 657, Nr 122, poz. 696, Nr 138, poz. 808, Nr 149, poz. 887, Nr 171, poz. 1016, Nr 205, poz. 1203 i Nr 232, poz. 1378, z 2012 r. poz. 123, 1016, 1342 i 1548, z 2013 r. poz. 154, 879, 983, 1290, 1623, 1646 i 1650 oraz z 2014 r. poz. 24.

⁵⁾ W brzmieniu ustalonym przez § 1 pkt 1 lit. a tiret pierwsze rozporządzenia Ministra Zdrowia z dnia 14 marca 2012 r. zmieniającego rozporządzenie w sprawie informacji gromadzonych przez apteki oraz informacji przekazywanych Narodowemu Funduszowi Zdrowia (Dz. U. poz. 306), które weszło w życie z dniem 1 maja 2012 r.; wszedł w życie z dniem 22 marca 2012 r.

⁶⁾ W brzmieniu ustalonym przez § 1 pkt 1 lit. a tiret drugie rozporządzenia, o którym mowa w odnośniku 5; wszedł w życie z dniem 22 marca 2012 r.

- 15) liczbę wydanych opakowań leku, środka spożywczego specjalnego przeznaczenia żywieniowego, wyrobu medycznego;
- 16) cenę detaliczną brutto leku, środka spożywczego specjalnego przeznaczenia żywieniowego, wyrobu medycznego;
- 17) cenę hurtową brutto leku, środka spożywczego specjalnego przeznaczenia żywieniowego, wyrobu medycznego zakupionego przez aptekę w hurtowni;
- 18) wartość wydanych opakowań leku, środka spożywczego specjalnego przeznaczenia żywieniowego, wyrobu medycznego;
- 19) kod odpłatności za lek, środek spożywczy specjalnego przeznaczenia żywieniowego, wyrób medyczny przyjmujący wartość:
 - a) 0 – dla leku, środka spożywczego specjalnego przeznaczenia żywieniowego, wyrobu medycznego wydane go bezpłatnie,
 - b) 1 – dla leku, środka spożywczego specjalnego przeznaczenia żywieniowego, wyrobu medycznego wydane go za odpłatnością ryczałtową,
 - c) 3 – dla leku, środka spożywczego specjalnego przeznaczenia żywieniowego, wyrobu medycznego wydane go za odpłatnością w wysokości 30% limitu finansowania,
 - d) 5 – dla leku, środka spożywczego specjalnego przeznaczenia żywieniowego, wyrobu medycznego wydane go za odpłatnością w wysokości 50% limitu finansowania;
- 20) informację, czy wydano odpowiednik:
 - a) T – apteka wydała odpowiednik,
 - b) N – apteka wydała lek, środek spożywczy specjalnego przeznaczenia żywieniowego, wyrób medyczny zgodnie z preskrypcją;
- 21) kod EAN (GTIN) odpowiednika leku, środka spożywczego specjalnego przeznaczenia żywieniowego, wyrobu medycznego;
- 22) kwotę podlegającą refundacji z tytułu wydanych opakowań leku, środka spożywczego specjalnego przeznaczenia żywieniowego, wyrobu medycznego;
- 23) informację o wysokości dopłaty świadczeniobiorcy;
- 24) datę wystawienia recepty;
- 25) datę realizacji recepty „od dnia”;
- 26) umieszczony na receptie identyfikator:
 - a) osoby uprawnionej, z którą oddział wojewódzki Funduszu zawarł umowę upoważniającą do wystawiania recept refundowanych,
 - b) świadczeniodawcy, z którym oddział wojewódzki Funduszu zawarł umowę o udzielanie świadczeń opieki zdrowotnej
– stanowiący dziewięć pierwszych cyfr numeru REGON,
 - c) osoby uprawnionej wystawiającej receptę dla siebie albo dla małżonka, zstępnych lub wstępnych w linii prostej, dla własnego rodzeństwa oraz osób przysposobionych, stanowiący dziewięćcyfrowy numer identyfikacyjny określony w umowie upoważniającej do wystawiania recept refundowanych;
- 27) umieszczony na receptie numer prawa wykonywania zawodu osoby uprawnionej.

2. (uchylony).⁷⁾

§ 3. Wzór budowy komunikatu elektronicznego, o którym mowa w art. 45 ust. 2 ustawy z dnia 12 maja 2011 r. o refundacji leków, środków spożywczych specjalnego przeznaczenia żywieniowego oraz wyrobów medycznych, zwanej dalej „ustawą o refundacji”, określa załącznik nr 1 do rozporządzenia.

⁷⁾ Przez § 1 pkt 1 lit. b rozporządzenia, o którym mowa w odnośniku 5; wszedł w życie z dniem 22 marca 2012 r.

§ 4. 1. Apteka otrzymuje od oddziału wojewódzkiego Funduszu:

- 1) komunikat zwrotny, którego wzór określa załącznik nr 2 do rozporządzenia,
- 2) projekt zestawienia zbiorczego recept na leki, środki spożywcze specjalnego przeznaczenia żywieniowego, wyroby medyczne objęte refundacją na podstawie zaakceptowanych recept, zwany dalej „projektem zestawienia zbiorczego”, którego wzór określa załącznik nr 3 do rozporządzenia

– o których mowa w art. 45 ust. 3 pkt 2 ustawy o refundacji.

2. Na podstawie komunikatu zwrotnego oraz projektu zestawienia zbiorczego apteka dokonuje:

- 1) zatwierdzenia i przekazuje do oddziału wojewódzkiego Funduszu żądanie rozliczenia zaakceptowanych recept na podstawie otrzymanego projektu zestawienia zbiorczego – w przypadku braku konieczności dokonania korekt, o których mowa w art. 45 ust. 3 pkt 3 ustawy o refundacji;
- 2) czynności, o których mowa w art. 45 ust. 3 pkt 3 ustawy o refundacji, w przypadku wskazania przez oddział wojewódzki Funduszu błędów albo innych nieprawidłowości w komunikacie zwrotnym;
- 3) zatwierdzenia projektu zestawienia zbiorczego, nieuwzględniającego zakwestionowanych recept, poprzez przekazanie żądania rozliczenia zaakceptowanych recept na podstawie otrzymanego projektu zestawienia zbiorczego.

3. Zatwierdzenie, o którym mowa w ust. 2 pkt 1 i 3, skutkuje udostępnieniem aptece uzgodnionego zestawienia zbiorczego, o którym mowa w art. 45 ust. 4 ustawy o refundacji, którego wzór określa załącznik nr 4 do rozporządzenia.

§ 5. Informacje zgromadzone przez apteki do dnia 31 grudnia 2011 r. są przekazywane do oddziału wojewódzkiego Funduszu na dotychczasowych zasadach.

§ 6. Rozporządzenie wchodzi w życie z dniem 1 stycznia 2012 r.⁸⁾

⁸⁾ Niniejsze rozporządzenie było poprzedzone rozporządzeniem Ministra Zdrowia z dnia 28 września 2004 r. w sprawie zakresu niezbędnych informacji gromadzonych i przekazywanych przez apteki podmiotom zobowiązanym do finansowania świadczeń ze środków publicznych (Dz. U. Nr 213, poz. 2167, z 2007 r. Nr 97, poz. 647, z 2008 r. Nr 160, poz. 996 oraz z 2011 r. Nr 57, poz. 297), które utraciło moc z dniem wejścia w życie niniejszego rozporządzenia w związku z wejściem w życie ustawy z dnia 12 maja 2011 r. o refundacji leków, środków spożywczych specjalnego przeznaczenia żywieniowego oraz wyrobów medycznych (Dz. U. Nr 122, poz. 696).

Załączniki do rozporządzenia Ministra Zdrowia
z dnia 23 grudnia 2011 r.

Załącznik nr 1⁹⁾

WZÓR

BUDOWA KOMUNIKATU ELEKTRONICZNEGO

Wpisy w kolumnie „Format” oznaczają:

data – oznacza datę zapisaną w postaci RRRR-MM-DD;

data+czas – oznacza datę łącznie z czasem zapisane w postaci RRRR-MM-DDTHH:MM:SS (gdzie T jest literą rozdzielającą datę od czasu);

rok – oznacza rok zapisany w postaci RRRR;

miesiąc – oznacza miesiąc kalendarzowy zapisany w postaci MM;

rok+miesiąc – oznacza miesiąc roku zapisany w postaci RRRR-MM;

liczba (m,n) – oznacza liczbę o maksymalnie **m** cyfrach znaczących, w tym **n** cyfr w części ułamkowej, oddzielonej znakiem kropki;

[wart. dom.] – oznacza tzw. wartość domyślną; jeżeli dany atrybut nie wystąpi w konkretnym komunikacie, to przyjmuje się, że jego wartość jest taka, jak określono w specyfikacji struktury komunikatu;

do n znaków – oznacza, że wartość atrybutu powinna być napisem o długości od 1 do n znaków; jeżeli możliwe jest przesłanie jako wartości ciągu znaków o długości 0 (tzw. pusty napis), to musi być to zaznaczone w uwagach.

Wpisy w kolumnie „Krotność”:

1z – oznacza, że w konkretnym komunikacie może wystąpić tylko jeden z atrybutów lub elementów na tym samym poziomie hierarchii w ramach elementu bezpośrednio nadrzędnego, które oznaczono symbolem „1z”;

0z – oznacza warunek, który spełniają elementy i atrybuty zgodnie z oznaczeniem „1z” lub, że może nie wystąpić żaden z nich.

Elementy protokołu wymiany danych z realizacji recept lekarskich:

- 1) korekty danych o realizacji przekazanych formatem wymiany danych niższym niż 2.0, należy przekazać poprzednim formatem wymiany danych;
- 2) jeżeli występuje konieczność zmiany jakichkolwiek danych z realizacji recepty (element realizacja i elementy w nim zagnieżdżone), należy przekazać ponownie pełen obraz realizacji i zwiększyć wartość atrybutu //realizacja/@nr-wersji;
- 3) przekazanie realizacji o wyższym numerze wersji powoduje autokorektę danych przekazanych w wersji niższej.

Poziom w hierarchii	Element	Atrybut	Krotność	Format [wart. dom.]	Opis	Dodatkowe wyjaśnienia, ograniczenia i zależności
1	2	3	4	5	6	7
0	komunikat		1		Główny element komunikatu	
		xmlns	1	stała wartość	Identyfikator przestrzeni nazw (domyślny) dla elementów komunikatu określonych rozporządzeniem	http://www.csioz.gov.pl/nfz/xml
		typ	1	do 5 znaków	Typ komunikatu (symbol)	W przypadku niniejszego komunikatu ma wartość „LEK”
		wersja	1	do 3 znaków	Numer wersji typu komunikatu	W przypadku niniejszego komunikatu ma wartość „2.1”

⁹⁾ Ze zmianami wprowadzonymi przez § 1 pkt 2 rozporządzenia, o którym mowa w odnośniku 5.

1	2	3	4	5	6	7
		id-odb	1	do 16 znaków	Identyfikator podmiotu (instytucji) odbiorcy komunikatu	Jeśli odbiorcą komunikatu jest oddział wojewódzki Funduszu, identyfikatorem tym jest kod zgodny z załącznikiem nr 5 do rozporządzenia Ministra Zdrowia z dnia 20 czerwca 2008 r. w sprawie zakresu niezbędnych informacji gromadzonych przez świadczeniodawców, szczegółowego sposobu rejestrowania tych informacji oraz ich przekazywania podmiotom zobowiązanym do finansowania świadczeń ze środków publicznych (Dz. U. z 2013 r. poz. 1447)
		id-inst-odb	0-1	do 38 znaków	Identyfikator systemu informatycznego odbiorcy komunikatu	Jeśli odbiorcą komunikatu jest oddział wojewódzki Funduszu, atrybut nie jest przekazywany. Jeśli odbiorcą komunikatu jest apteka (np. gdy jest to komunikat potwierdzenia), to jest to identyfikator systemu informatycznego apteki lub podmiotu pośredniczącego, nadany zgodnie z zasadami ustalonymi przez oddział wojewódzki Funduszu
		id-nad	1	do 16 znaków	Identyfikator podmiotu (instytucji) nadawcy komunikatu	Identyfikator techniczny apteki lub podmiotu pośredniczącego, uzgodniony z oddziałem wojewódzkim Funduszu
		id-inst-nad	1	do 38 znaków	Identyfikator systemu informatycznego nadawcy komunikatu	Identyfikator systemu informatycznego apteki lub podmiotu pośredniczącego, nadany zgodnie z zasadami ustalonymi przez oddział wojewódzki Funduszu
		nr-gen	1	liczba (8,0)	Numer kolejny komunikatu danego typu, wygenerowanego z systemu nadawcy	
		czas-gen	1	data + czas	Data i czas wygenerowania komunikatu	Informacja pomocnicza
		info-aplik-nad	0-1	do 40 znaków	Informacje pomocnicze o systemie nadawczym generującym komunikat	Informacja pomocnicza – przydatna np. w przypadku problemów z komunikacją. Może zawierać nazwę i numer wersji aplikacji generującej producenta
		info-kontakt-nad	0-1	do 100 znaków	Kontakt do osoby odpowiedzialnej po stronie nadawcy, np. administratora systemu	Informacja pomocnicza – ułatwiająca rozwiązanie ewentualnych problemów. Może zawierać numer telefonu, adres poczty elektronicznej
1	apтека		1		Apteka dokonująca sprawozdania	
		id-oddzialu	1	2 cyfry	Identyfikator oddziału wojewódzkiego Funduszu	Identyfikator oddziału wojewódzkiego Funduszu (§ 2 ust. 1 pkt 1 lit. a rozporządzenia)
		id-apteki	1	do 16 znaków	Identyfikator apteki	Identyfikator apteki nadany przez oddział wojewódzki Funduszu (§ 2 ust. 1 pkt 1 lit. c rozporządzenia)

1	2	3	4	5	6	7
		regon	1	9 cyfr	Numer REGON	Dziewięć pierwszych cyfr numeru REGON apteki (§ 2 ust. 1 pkt 1 lit. b rozporządzenia)
		id-inst	1	do 38 znaków	Identyfikator instalacji systemu informatycznego apteki	Unikalny identyfikator co najmniej w ramach apteki. Identyfikator ten definiuje przestrzeń unikalności dla identyfikatorów technicznych wszystkich obiektów danych tworzonych po stronie apteki i przekazywanych oddziałowi wojewódzkiemu Funduszu
		kod-umowy	1	do 24 znaków	Kod umowy nadany przez oddział wojewódzki Funduszu	
		rok	1	rok	Rok, w którym zawarty jest okres sprawozdawczy	
		okres	1	do 2 cyfr	Numer okresu w roku	Przyjmuje wartości od 1 do 24. Dla realizacji pomiędzy 1 a 15 dniem miesiąca – wartości nieparzyste, dla realizacji od 16 dnia miesiąca – wartości parzyste. Okres ustalany na podstawie daty w atrybucie //usługa/@data
1	realizacja		1-n		Dane o realizacji recept	
		id-inst	0-1	do 38 znaków	Identyfikator wyróżniający instalację systemu w aptece, w której została zarejestrowana realizacja recepty	Nie występuje, jeśli identyfikator instalacji jest taki sam jak przekazany w atrybucie „//komunikat/apteka/@id-inst”
		id-realizacji	1	do 20 cyfr	Identyfikator realizacji recepty	Atrybut techniczny pozwalający na synchronizację danych pomiędzy systemami informatycznymi apteki i oddziału wojewódzkiego Funduszu
		nr-wersji	1	liczba (4,0)	Numer wersji (modyfikacji) danych realizacji recepty	
		usun	0-1	1 litera [N]	Żądanie usunięcia całego zestawu świadczeń	Wartości: T – żądanie usunięcia N – przekazanie danych Jeżeli atrybut nie występuje, przyjmuje się, że jego wartość wynosi „N”. Usunięcie realizacji recepty blokuje możliwość dalszego przekazywania danej realizacji z wyższym numerem wersji
		mom-wprow	1	data i czas	Data i czas pierwszej rejestracji recepty w systemie apteki	Pomocniczy atrybut techniczny zapewniający spójność danych po niekontrolowanym przywróceniu przez aptekę stanu bazy danych z przeszłości (np. po awarii)
		mom-modyf	1	data i czas	Data i czas ostatniej modyfikacji realizacji recepty w systemie apteki	Pomocniczy atrybut techniczny zapewniający spójność danych po niekontrolowanym przywróceniu przez aptekę stanu bazy danych z przeszłości (np. po awarii)

1	2	3	4	5	6	7
2	dane-realizacji		0-1		Zestaw danych charakteryzujący receptę oraz jej realizację	Element techniczny, obejmujący wszystkie podległe elementy, wykorzystywany do czytelnego wydzielenia informacji. Element nieprzekazywany w przypadku usuwania realizacji. Jeśli atrybut „usun” w elemencie „realizacja” ma wartość „T”, to element „dane-realizacji” (wraz ze wszystkimi elementami podrzędnymi) nie występuje
3	zlecenie		1		Zestaw danych charakteryzujących fazę wystawiania recepty	
		numer	1	22 cyfry	Numer recepty	Numer recepty lub numer kuponu dołączonego do dokumentu potwierdzającego uprawnienia do świadczeń opieki zdrowotnej (§ 2 ust. 1 pkt 7 rozporządzenia) Numery posiadające 20 znaków należy poprzedzić dwoma znakami zera
		typ	1	1 znak	Kod typu recepty	Kod typu recepty (§ 2 ust. 1 pkt 6 rozporządzenia) Przyjmuje wartości: 7 – dla recept na leki, środki spożywcze specjalnego przeznaczenia żywieniowego, wyroby medyczne sprowadzane z zagranicy dla indywidualnego pacjenta 8 – dla recept, których wzór określają przepisy wydane na podstawie art. 45 ust. 5 ustawy o zawodach lekarza i lekarza dentysty 9 – dla recept na środki odurzające, substancje psychotropowe lub inne produkty lecznicze, posiadające kategorię dostępności „Rpw” 2 – dla recept wystawionych na kuponach dołączanych do dokumentu potwierdzającego uprawnienia do świadczeń opieki zdrowotnej
		data	1	data	Data wystawienia recepty	Data wystawienia recepty (§ 2 ust. 1 pkt 24 rozporządzenia)
		data-od	0-1	data	Data, od której można realizować receptę	Data realizacji recepty „od dnia” (§ 2 ust. 1 pkt 25 rozporządzenia)
		pro	0-1	1 cyfra [0]	Wskaźnik dotyczący recepty	Określa, czy recepta została wydana z adnotacją „pro auctore” lub „pro familiae” lub inne równoważne (§ 2 ust. 1 pkt 10 rozporządzenia) Przyjmuje wartości: 0 – w zwykłym trybie, 1 – z adnotacją „pro auctore” albo „pro familiae” lub inne równoważne

1	2	3	4	5	6	7
4	komorka-org		1		Dane identyfikujące osobę uprawnioną albo świadczeniodawcę	Osoba uprawniona, z którą oddział wojewódzki Funduszu zawarł umowę upoważniającą do wystawiania recept refundowanych, albo świadczeniodawca, z którym oddział wojewódzki Funduszu zawarł umowę o udzielanie świadczeń opieki zdrowotnej (§ 2 ust. 1 pkt 26 rozporządzenia)
		regon	1	9 znaków	Pierwsze 9 cyfr numeru REGON (§ 2 ust. 1 pkt 26 rozporządzenia – człon I)	W przypadku recept wystawianych na podstawie umów upoważniających do wystawiania recept refundowanych jest to 9-cyfrowy numer identyfikacyjny określony w tej umowie, w pozostałych przypadkach 9-cyfrowy REGON świadczeniodawcy
4	lekarz		1		Dane osoby uprawnionej	
		nr	1	7 cyfr	Numer prawa wykonywania zawodu osoby uprawnionej	Numer prawa wykonywania zawodu osoby uprawnionej (§ 2 ust. 1 pkt 27 rozporządzenia)
3	pacjent		1		Zestaw danych związanych z pacjentem, któremu wystawiono receptę	
4	ubezpieczenie		1			
		płatnik	1	2 znaki	Identyfikator oddziału wojewódzkiego Funduszu albo symbol kraju instytucji właściwej osoby uprawnionej do świadczeń opieki zdrowotnej na podstawie przepisów o koordynacji, o których mowa w przepisach wydanych na podstawie art. 45 ust. 5 ustawy z dnia 5 grudnia 1996 r. o zawodach lekarza i lekarza dentystry (Dz. U. z 2011 r. Nr 277, poz. 1634, z późn. zm.)	
4	nr-pacjenta		1		Dane identyfikujące pacjenta	
		typ	1	1 cyfra [5]	Rodzaj numeru służącego do identyfikacji pacjenta	Przyjmuje wartości: 2 – w przypadku osoby uprawnionej do świadczeń opieki zdrowotnej na podstawie przepisów o koordynacji, posiadającej poświadczenie wydane przez oddział wojewódzki Funduszu 3 – w przypadku osoby uprawnionej do świadczeń opieki zdrowotnej na podstawie przepisów o koordynacji, posiadającej formularz E123 albo E112 albo jeden z dokumentów przenośnych: DA1, S2, S3

1	2	3	4	5	6	7
						<p>4 – w przypadku osoby uprawnionej do świadczeń opieki zdrowotnej na podstawie przepisów o koordynacji, posiadającej Europejską Kartę Ubezpieczenia Zdrowotnego lub Certyfikat Tymczasowo Zastępujący Europejską Kartę Ubezpieczenia Zdrowotnego lub dokument SED S045</p> <p>5 – numer PESEL lub w przypadku dziecka nieposiadającego numeru PESEL lub niemożności ustalenia tego numeru – numer PESEL przedstawiciela ustawowego lub opiekuna faktycznego w rozumieniu art. 3 ust. 1 pkt 1 ustawy z dnia 6 listopada 2008 r. o prawach pacjenta i Rzeczniku Praw Pacjenta (Dz. U. z 2012 r. poz. 159, z późn. zm.)</p> <p>6 – w przypadku osoby spoza Unii Europejskiej objętej ubezpieczeniem zdrowotnym w Rzeczypospolitej Polskiej, nieposiadającej numeru PESEL</p> <p>7 – numer Karty Polaka w przypadku osób posiadających Kartę Polaka</p>
		nr	1	do 20 znaków	Numer potwierdzający identyfikację pacjenta (§ 2 ust. 1 pkt 8 rozporządzenia)	<p>W przypadku gdy atrybut //nr-pacjenta/@typ przyjmuje odpowiednio wartości:</p> <p>2 – numer poświadczenia wydanego przez oddział wojewódzki Funduszu</p> <p>3 – osobisty numer identyfikacyjny pacjenta występujący na formularzu E123 lub E112 lub dokumencie przenośnym: DA1, S2, S3</p> <p>4 – osobisty numer identyfikacyjny pacjenta występujący na Europejskiej Karcie Ubezpieczenia Zdrowotnego lub Certyfikacie Tymczasowo Zastępującym Europejską Kartę Ubezpieczenia Zdrowotnego</p> <p>5 – numer PESEL lub w przypadku dziecka nieposiadającego numeru PESEL lub niemożności ustalenia tego numeru – numer PESEL przedstawiciela ustawowego lub opiekuna faktycznego w rozumieniu art. 3 ust. 1 pkt 1 ustawy z dnia 6 listopada 2008 r. o prawach pacjenta i Rzeczniku Praw Pacjenta (Dz. U. z 2012 r. poz. 159, z późn. zm.)</p> <p>6 – numer paszportu lub innego dokumentu ze zdjęciem potwierdzającego tożsamość w przypadku osoby spoza Unii Europejskiej objętej ubezpieczeniem zdrowotnym w Rzeczypospolitej Polskiej nieposiadającej numeru PESEL</p> <p>7 – numer Karty Polaka w przypadku osób posiadających Kartę Polaka</p>

1	2	3	4	5	6	7
3	usługa		1		Zestaw danych związanych z usługą realizacji recepty	
		data	0-1	data + czas	Data i godzina realizacji recepty	Data i godzina realizacji recepty (§ 2 ust. 1 pkt 3 rozporządzenia) Atrybut opcjonalny w przypadku kiedy data realizacji recepty jest równa momentowi wprowadzenia przekazywanemu w atrybucie //dane-realizacji/@mom-wprow
		data-do	0-1	data + czas	Data wydania leku, środka spożywczego specjalnego przeznaczenia żywieniowego, wyrobu medycznego	Data i godzina wydania leku, środka spożywczego specjalnego przeznaczenia żywieniowego, wyrobu medycznego. Atrybut przekazywany dla leków recepturowych
		data-kor	0-1	data + czas	Data i czas dokonania korekty	
3	lek		1-5		Zestaw danych charakteryzujących wydane leki, środki spożywcze specjalnego przeznaczenia żywieniowego, wyroby medyczne (dla każdej pozycji przepisanej przez osobę uprawnioną)	
		id-inst	0-1	do 38 znaków	Identyfikator wyróżniający instalacje systemu apteki, w której została zarejestrowana niniejsza pozycja	Podawany obligatoryjnie, jeśli identyfikator instalacji jest inny od przekazanego w atrybucie „//komunikat/apteka/@id-inst”
		id-lek	1	do 20 cyfr	Jednoznaczny identyfikator realizowanego leku, środka spożywczego specjalnego przeznaczenia żywieniowego, wyrobu medycznego w ramach instalacji apteki	
		nz	0-1	1 znak [0]	Wskaźnik odpowiednika	Wskaźnik określający, czy osoba uprawniona umieściła przy leku adnotację „nie zamieniać” lub „NZ” Przyjmuje wartości: 1 – nie można zamieniać 0 – można zamieniać
		uprawnienie	1	do 6 znaków	Kod uprawnień dodatkowych pacjenta przyjęty przy wydaniu danego leku, środka spożywczego specjalnego przeznaczenia żywieniowego, wyrobu medycznego	Uprawnienia dodatkowe mogące wystąpić na receptie równocześnie, przy czym zwykle konkretny lek, środek spożywczy specjalnego przeznaczenia żywieniowego, wyrób medyczny jest taksowany na podstawie jednego konkretnego tytułu

1	2	3	4	5	6	7
		odpłatność	1	1 cyfra	Kod odpłatności za lek, środek spożywczy specjalnego przeznaczenia żywieniowego, wyrób medyczny	<p>Kod odpłatności za lek, środek spożywczy specjalnego przeznaczenia żywieniowego, wyrób medyczny (§ 2 ust. 1 pkt 19 rozporządzenia)</p> <p>Przyjmuje wartość:</p> <p>0 – dla leku, środka spożywczego specjalnego przeznaczenia żywieniowego, wyrobu medycznego wydanego bezpłatnie,</p> <p>1 – dla leku, środka spożywczego specjalnego przeznaczenia żywieniowego, wyrobu medycznego wydanego za odpłatnością ryczałtową,</p> <p>3 – dla leku, środka spożywczego specjalnego przeznaczenia żywieniowego, wyrobu medycznego wydanego za odpłatnością w wysokości 30% limitu finansowania,</p> <p>5 – dla leku, środka spożywczego specjalnego przeznaczenia żywieniowego, wyrobu medycznego wydanego za odpłatnością w wysokości 50% limitu finansowania</p>
		zamiennik	0-1	1 znak [N]	Informacja o odpowiedniku	<p>Informacja, czy wydano odpowiednik (§ 2 ust. 1 pkt 20 rozporządzenia)</p> <p>Przyjmuje wartości:</p> <p>T – apteka wydała odpowiednik</p> <p>N – apteka wydała lek, środek spożywczy specjalnego przeznaczenia żywieniowego, wyrób medyczny zgodnie z preskrypcją</p>
		typ-kodu	0-1	1 cyfra [1]	Typ kodu środka spożywczego specjalnego przeznaczenia żywieniowego, wyrobu medycznego	<p>1 – EAN</p> <p>2 – GTIN (typ przekazywany tylko w przypadku, kiedy środek nie posiada nadanego kodu EAN)</p> <p>Atrybut przekazywany każdorazowo w przypadku, kiedy w elemencie przekazano atrybut@kod</p>
		kod	0-1	do 14 cyfr	Europejski kod towarowy (EAN)/(GTIN) odpowiednika leku, środka spożywczego specjalnego przeznaczenia żywieniowego, wyrobu medycznego	Element przekazywany w przypadku wydawania odpowiedników

1	2	3	4	5	6	7
4	lek-ean		1-n			
		id-opakowania	1	Liczba (2,0)	Jednoznaczny identyfikator wydania opakowania leku, środka spożywczego specjalnego przeznaczenia żywieniowego, wyrobu medycznego w ramach realizacji	Unikalny w ramach danych realizacji
		katalog	1	1 cyfra	Rodzaj identyfikatora leku, środka spożywczego specjalnego przeznaczenia żywieniowego, wyrobu medycznego	Rodzaj identyfikatora leku, środka spożywczego specjalnego przeznaczenia żywieniowego, wyrobu medycznego (§ 2 ust. 1 pkt 12 rozporządzenia) Przyjmuje wartość: 0 – dla leku 1 – dla leku recepturowego 2 – dla środka spożywczego specjalnego przeznaczenia żywieniowego 3 – dla wyrobu medycznego
		typ-kodu	0-1	1 cyfra	Typ kodu środka spożywczego specjalnego przeznaczenia żywieniowego, wyrobu medycznego	1 – EAN 2 – GTIN (typ przekazywany tylko w przypadku, kiedy środek spożywczy specjalnego przeznaczenia żywieniowego nie posiada nadanego kodu EAN) Atrybut przekazywany każdorazowo w przypadku, kiedy w elemencie przekazano atrybut@kod
		kod	0-1	do 14 cyfr	Europejski kod towarowy (EAN)/(GTIN)	Element nieprzekazywany w przypadku leków recepturowych
		ilosc	1	Liczba (8,5)	Liczba wydanych opakowań leku, środka spożywczego specjalnego przeznaczenia żywieniowego, wyrobu medycznego	Liczba wydanych opakowań leku, środka spożywczego specjalnego przeznaczenia żywieniowego, wyrobu medycznego (§ 2 ust. 1 pkt 15 rozporządzenia) Możliwość wystąpienia liczb ułamkowych do pięciu cyfr po kropce dziesiętnej
		cena-detale	1	liczba (8,2)	Cena detaliczna brutto leku, środka spożywczego specjalnego przeznaczenia żywieniowego, wyrobu medycznego podlegającego refundacji	Cena detaliczna brutto leku, środka spożywczego specjalnego przeznaczenia żywieniowego, wyrobu medycznego (§ 2 ust. 1 pkt 16 rozporządzenia)
		cena-hurtowa-brutto	0-1	liczba (8,2)	Cena hurtowa brutto leku, środka spożywczego specjalnego przeznaczenia żywieniowego, wyrobu medycznego	Cena hurtowa brutto leku, środka spożywczego specjalnego przeznaczenia żywieniowego, wyrobu medycznego zakupionego przez aptekę w hurtowni (§ 2 ust. 1 pkt 17 rozporządzenia). Atrybut nieprzekazywany w przypadku leków recepturowych

1	2	3	4	5	6	7
		wartosc	1	liczba (8,2)	Wartość wydanych opakowań leku, środka spożywczego specjalnego przeznaczenia żywieniowego, wyrobu medycznego	Wartość wydanych opakowań leku, środka spożywczego specjalnego przeznaczenia żywieniowego, wyrobu medycznego (§ 2 ust. 1 pkt 18 rozporządzenia)
		refundacja	1	liczba (8,2)	Kwota podlegająca refundacji	Kwota podlegająca refundacji z tytułu wydanych opakowań leku, środka spożywczego specjalnego przeznaczenia żywieniowego, wyrobu medycznego (§ 2 ust. 1 pkt 22 rozporządzenia)
		doplata	1	liczba (8,2)	Informacja o dopłacie wniesionej przez nabywcę leku, środka spożywczego specjalnego przeznaczenia żywieniowego, wyrobu medycznego	Informacja o wysokości dopłaty świadczeniobiorcy (§ 2 ust. 1 pkt 23 rozporządzenia)

WZÓR

KOMUNIKAT ZWROTNY

Wpisy w kolumnie „Format” oznaczają:

data – oznacza datę zapisaną w postaci RRRR-MM-DD;

data+czas – oznacza datę łącznie z czasem zapisane w postaci RRRR-MM-DDTHH:MM:SS (gdzie T jest literą rozdzielającą datę od czasu);

rok – oznacza rok zapisany w postaci RRRR;

miesiąc – oznacza miesiąc kalendarzowy zapisany w postaci MM;

rok+miesiąc – oznacza miesiąc roku zapisany w postaci RRRR-MM;

liczba (m,n) – oznacza liczbę o maksymalnie **m** cyfrach znaczących, w tym **n** cyfr w części ułamkowej, oddzielonej znakiem kropki;

[wart. dom.] – oznacza tzw. wartość domyślną; jeżeli więc dany atrybut nie wystąpi w konkretnym komunikacie, to przyjmuje się, że jego wartość jest taka, jak określono w specyfikacji struktury komunikatu;

do n znaków – oznacza, że wartość atrybutu powinna być napisem o długości od 1 do n znaków; jeżeli możliwe jest przesłanie jako wartości ciągu znaków o długości 0 (tzw. pusty napis), to musi być to zaznaczone w uwagach.

Poziom w hierarchii	Element	Atrybut	Krotność	Format [wart. dom.]	Opis	Dodatkowe wyjaśnienia, ograniczenia i zależności
1	2	3	4	5	6	7
0	komunikat		1		Główny element komunikatu	
		xmlns	1	Stała wartość	Identyfikator przestrzeni nazw (domyślny) dla elementów komunikatu określonych rozporządzeniem	http://www.csioz.gov.pl/nfz/xml
		typ	1	do 5 znaków	Typ komunikatu (symbol)	W przypadku niniejszego komunikatu ma wartość „ZLEK”
		wersja	1	do 3 znaków	Numer wersji typu komunikatu	W przypadku niniejszego komunikatu ma wartość „2.1”
		id-odb	1	do 16 znaków	Identyfikator podmiotu (instytucji) odbiorcy komunikatu	Jeśli odbiorcą komunikatu jest oddział wojewódzki Funduszu, identyfikatorem tym jest kod zgodny z załącznikiem nr 5 do rozporządzenia Ministra Zdrowia z dnia 20 czerwca 2008 r. w sprawie zakresu niezbędnych informacji gromadzonych przez świadczeniodawców, szczegółowego sposobu rejestrowania tych informacji oraz ich przekazywania podmiotom zobowiązanym do finansowania świadczeń ze środków publicznych (Dz. U. z 2013 r. poz. 1447)

¹⁰⁾ Ze zmianą wprowadzoną przez § 1 pkt 3 rozporządzenia, o którym mowa w odnośniku 5.

1	2	3	4	5	6	7
		id-inst-odb	0-1	do 38 znaków	Identyfikator systemu informatycznego odbiorcy komunikatu	Identyfikator techniczny systemu informatycznego apteki lub podmiotu pośredniczącego, nadany zgodnie z zasadami ustalonymi przez oddział wojewódzki Funduszu
		nr-gen-odb	0-1	liczba (8,0)	Numer generacji potwierdzanego komunikatu	
		id-nad	1	do 16 znaków	Identyfikator podmiotu (instytucji) nadawcy komunikatu	Identyfikator techniczny apteki lub podmiotu pośredniczącego, uzgodniony z oddziałem wojewódzkim Funduszu
		id-inst-nad	1	do 38 znaków	Identyfikator systemu informatycznego nadawcy komunikatu	Identyfikator systemu informatycznego apteki lub podmiotu pośredniczącego, nadany zgodnie z zasadami ustalonymi przez oddział wojewódzki Funduszu
		nr-gen	1	liczba (8,0)	Numer kolejny komunikatu danego typu, wygenerowanego z systemu nadawcy	
		czas-gen	1	data + czas	Data i czas wygenerowania komunikatu	Informacja pomocnicza
		info-aplik-nad	0-1	do 40 znaków	Informacje pomocnicze o systemie nadawczym generującym komunikat	Informacja pomocnicza ułatwiająca rozwiązanie ewentualnych problemów. Może zawierać nazwę i numer wersji aplikacji generującej producenta
		info-kontakt-nad	0-1	do 100 znaków	Kontakt do osoby odpowiedzialnej po stronie nadawcy, np. administratora systemu	Informacja pomocnicza ułatwiająca rozwiązanie ewentualnych problemów. Może zawierać numer telefonu, adres poczty elektronicznej
1	apтека		1		Apteka dokonująca sprawozdania	
		id-apteki	1	do 16 znaków	Identyfikator apteki	Identyfikator apteki nadany przez oddział wojewódzki Funduszu (§ 2 ust. 1 pkt 1 lit. c rozporządzenia)
		id-inst	1	do 38 znaków	Identyfikator instalacji systemu informatycznego apteki	Unikalny co najmniej w ramach apteki Identyfikator ten definiuje przestrzeń unikalności dla identyfikatorów technicznych wszystkich obiektów danych tworzonych po stronie apteki i przekazywanych oddziałowi wojewódzkiemu Funduszu
		kod-umowy	1	do 24 znaków	Kod umowy nadany przez oddział wojewódzki Funduszu	Wartość jak w analogicznym atrybucie z potwierdzanego sprawozdania
		rok	1	rok	Rok, w którym zawarty jest okres sprawozdawczy	Wartość jak w analogicznym atrybucie z potwierdzanego sprawozdania
		okres	1	do 2 cyfr	Numer okresu w roku	Wartość jak w analogicznym atrybucie z potwierdzanego sprawozdania

1	2	3	4	5	6	7
1	problem		0-1 1z		Informacja o ewentualnych problemach związanych z przetwarzaniem komunikatu	
		waga	1	1 znak	Waga wskazywanego problemu	Wartości: B – błąd – problem powodujący odrzucenie danych O – ostrzeżenie – sygnalizacja potencjalnego problemu I – informacja – dodatkowa informacja od oddziału wojewódzkiego Funduszu, np. sugestia sprawdzenia danych w sytuacji podejrzenia często popełnianego błędu
		kod	1	do 10 znaków	Kod problemu	Zestaw kodów ustalany jest przez odbiorcę potwierdzanych danych – oddział wojewódzki Funduszu
		opis	1	do 250 znaków	Opis problemu	
1	potw-danych		0-1 1z		Element grupujący potwierdzenia poszczególnych danych przekazanych w komunikacie	
2	potw- realizacji		0-n		Informacja o przyjęciu lub odrzuceniu wersji danych realizacji	
		id-inst	0-1	do 38 znaków	Id instalacji systemu informatycznego, w którym zarejestrowano realizację recepty	
		id-realizacji	1	do 20 cyfr	Identyfikator realizacji recepty	Identyfikator przekazany w potwierdzanym komunikacie w atrybucie //komunikat/realizacja/@id-realizacji
		nr-wersji	1	liczba (4,0)	Numer wersji (modyfikacji) danych realizacji recepty	Numer przekazany w potwierdzanym komunikacie w atrybucie //komunikat/realizacja/@id-realizacji
		stat-imp-d	1	1 cyfra	Status importu danych	0 – pozycja przetworzona przez proces importu 1 – pozycja pominięta podczas importu – przesłano tę samą wersję danych, co zarejestrowana już u płatnika 2 – pozycja pominięta podczas importu – przesłano starszą wersję danych, niż zarejestrowana w bazie płatnika
		stat-wal-d	1	1 cyfra	Status walidacji danych	0 – dane niezwalidowane (odnosi się do danych pominiętych podczas importu) 1 – dane zwalidowane pozytywnie 2 – realizacja została usunięta poprzez wskazanie //komunikat/realizacja/@usun='T' 3 – dane zwalidowane negatywnie

1	2	3	4	5	6	7
3	problem		0-n		Informacja o ewentualnych problemach związanych z całością realizacji recepty	Nie występuje, gdy nie ma żadnych problemów w realizacji recepty lub dotyczą one poszczególnych świadczeń składowych
		waga	1	1 znak	Waga wskazywanego problemu	Wartości: B – błąd – problem powodujący odrzucenie danych O – ostrzeżenie – sygnalizacja potencjalnego problemu I – informacja – dodatkowa informacja od oddziału wojewódzkiego Funduszu, np. sugestia sprawdzenia danych w sytuacji podejrzenia często popełnianego błędu
		kod	1	do 10 znaków	Kod problemu	Zestaw kodów ustalany jest przez odbiorcę potwierdzanych danych – oddział wojewódzki Funduszu
		opis	1	do 250 znaków	Opis problemu	
3	potw-lek		0-n		Informacja o ewentualnych problemach występujących w określonym leku	Może nie wystąpić, jeśli wykryto błąd w danych realizacji (czyli na poziomie nadrzędnym)
		id-inst	0-1	do 38 znaków	Id instalacji systemu informatycznego, w którym zarejestrowano realizację leku, środka spożywczo-specjalnego przeznaczenia żywieniowego, wyrobu medycznego	Podawany obligatoryjnie, jeśli identyfikator instalacji jest inny od przekazanego w atrybucie „//komunikat/apteka/@id-inst”
		id-lek	1	do 20 cyfr	Identyfikator realizowanego leku, środka spożywczo-specjalnego przeznaczenia żywieniowego, wyrobu medycznego w ramach instalacji apteki	Przekazany w potwierdzanym komunikacie w atrybucie //komunikat/realizacja/lek/@id-lek
4	problem		0-n		Informacja o ewentualnych problemach związanych z realizowanym lekiem, środkiem spożywczo-specjalnego przeznaczenia żywieniowego, wyrobem medycznym	Nie występuje, gdy nie ma żadnych problemów dotyczących tego leku, środka spożywczo-specjalnego przeznaczenia żywieniowego, wyrobu medycznego
		waga	1	1 znak	Waga wskazywanego problemu	Wartości: B – błąd – problem powodujący odrzucenie danych O – ostrzeżenie – sygnalizacja potencjalnego problemu I – informacja – dodatkowa informacja od oddziału wojewódzkiego Funduszu, np. sugestia sprawdzenia danych w sytuacji podejrzenia często popełnianego błędu

1	2	3	4	5	6	7
		kod	1	do 10 znaków	Kod problemu	Zestaw kodów ustalany jest przez odbiorcę potwierdzanych danych – oddział wojewódzki Funduszu
		opis	1	do 250 znaków	Opis problemu	
4	potw-lek-ean		0-n		Informacja o ewentualnych problemach występujących w określonym opakowaniu	Może nie wystąpić, jeśli wykryto błąd w danych leku, środka spożywczego specjalnego przeznaczenia żywieniowego, wyrobu medycznego (czyli na poziomie nadrzędnym)
		id-opakowania	1	Liczba (2,0)	Jednoznaczny identyfikator wydania opakowania leku, środka spożywczego specjalnego przeznaczenia żywieniowego, wyrobu medycznego w ramach realizacji	Przekazany w potwierdzanym komunikacie w atrybucie //komunikat/realizacja/lek/lek-ean@id-opakowania
5	problem		0-n		Informacja o ewentualnych problemach związanych z realizowanym opakowaniem	Nie występuje, gdy nie ma żadnych problemów dotyczących tego opakowania
		waga	1	1 znak	Waga wskazywanego problemu	Wartości: B – błąd – problem powodujący odrzucenie danych O – ostrzeżenie – sygnalizacja potencjalnego problemu I – informacja – dodatkowa informacja od oddziału wojewódzkiego Funduszu, np. sugestia sprawdzenia danych w sytuacji podejrzenia często popełnianego błędu
		kod	1	do 10 znaków	Kod problemu	Zestaw kodów ustalany jest przez odbiorcę potwierdzanych danych – oddział wojewódzki Funduszu
		opis	1	do 250 znaków	Opis problemu	

Dodatkowe uwagi:

1. Pierwszym etapem weryfikacji jest kontrola zgodności przekazanego komunikatu ze schematem XML (XML Schema). W razie stwierdzenia jakiegokolwiek niezgodności z formatem odrzucany jest cały komunikat – nie są analizowane żadne pozycje komunikatu. Fundusz opublikuje schemat XML, który jest wykorzystywany na tym etapie weryfikacji, tak by dostawcy oprogramowania mogli sprawdzić poprawność generowanego komunikatu we własnym zakresie.
2. Jeśli stwierdzono błąd na poziomie komunikatu lub sprawozdania, to odrzucane jest całe sprawozdanie – nie są analizowane żadne pozycje sprawozdania.
3. Jeśli zostanie stwierdzony błąd w pozycji sprawozdania (elemencie mz:pozycja komunikatu źródłowego), to do apteki może być przekazana informacja o lokalizacji błędu nawet z dokładnością do opakowania (w zależności od miejsca wystąpienia błędu), jednakże jako błędna traktowana jest zawsze cała pozycja sprawozdania (recepta). Po stwierdzeniu błędu dalsze elementy tej pozycji sprawozdania mogą nie być analizowane. Przykład: po stwierdzeniu błędu w numerze prawa wykonywania zawodu osoby uprawnionej (błąd na poziomie recepty) nie są sprawdzane poprawności numerów EAN wydanych opakowań leków.
4. Komunikat zwrotny może służyć do przekazania informacji o problemach znalezionych na etapie weryfikacji danych.

WZÓR

PROJEKT ZESTAWIENIA ZBIORCZEGO RECEPT NA LEKI, ŚRODKI SPOŻYWCZE SPECJALNEGO PRZEZNACZENIA ŻYWIENIOWEGO, WYROBY MEDYCZNE

Podmiot prowadzący aptekę (nazwa i adres siedziby)

.....
Nazwa i adres apteki

REGON: NIP:

Identyfikator apteki (nadany przez oddział wojewódzki Funduszu)

Numer ewidencyjny apteki (nadany przez oddział wojewódzki Funduszu)

Podmiot zobowiązany do finansowania świadczeń ze środków publicznych (nazwa i adres)

.....

I. ZESTAWIENIE ZBIORCZE RECEPT NA LEKI, ŚRODKI SPOŻYWCZE SPECJALNEGO PRZEZNACZENIA ŻYWIENIOWEGO, WYROBY MEDYCZNE OBJĘTE REFUNDACJĄ**KOREKTA* – NR****CZĘŚĆ A**

Zrealizowanych w okresie od do

w oddziale wojewódzkim Funduszu **

dla osób uprawnionych zgodnie z przepisami ustawy z dnia 27 sierpnia 2004 r. o świadczeniach opieki zdrowotnej finansowanych ze środków publicznych (Dz. U. z 2008 r. Nr 164, poz. 1027, z późn. zm.)

Lp.	Typ recepty	Rodzaj uprawnień pacjenta	Liczba pozycji leków, środków spożywczych specjalnego przeznaczenia żywieniowego, wyrobów medycznych	Wartość leków, środków spożywczych specjalnego przeznaczenia żywieniowego, wyrobów medycznych zrealizowanych na podstawie recept	Dopłata wniesiona przez świadczeniobiorcę	Kwota podlegająca refundacji
1	2	3	4	5	6	7
1	Z	B				
2	Z	R				
3	Z	30				
4	Z	50				
5	Z	CN				
6	Z	DN				
7	Z	IN				
8	Z	IB				
9	Z	IW				
10	Z	ZK				

¹¹⁾ W brzmieniu ustalonym przez § 1 pkt 4 rozporządzenia, o którym mowa w odnośniku 5.

Objaśnienia:

Część A zestawienia wypełnia się w przypadku realizacji świadczeń dla świadczeniobiorców, część B wtedy, gdy zostały zrealizowane świadczenia dla osób uprawnionych do świadczeń opieki zdrowotnej na podstawie przepisów o koordynacji. Do oddziału wojewódzkiego Funduszu jest przekazywana tylko wypełniona część zestawienia.

1. Apteki przekazują komunikat elektroniczny do oddziału wojewódzkiego Funduszu.
2. Identyfikator apteki, na który składają się:
 - 1) identyfikator oddziału wojewódzkiego Funduszu właściwego ze względu na siedzibę apteki;
 - 2) dziewięć pierwszych cyfr numeru REGON apteki;
 - 3) identyfikator apteki nadany przez oddział wojewódzki Funduszu.
3. Wyraz „korekta” oznaczony „*” występuje wyłącznie w przypadku projektu zestawienia zbiorczego zawierającego informacje korygujące, dotyczące przekazanego poprzednio projektu zestawienia zbiorczego.
4. W polu oznaczonym „***” wpisuje się nazwę właściwego oddziału wojewódzkiego Funduszu.
5. W ostatnim wierszu tabeli w pole oznaczone „***” wpisuje się sumaryczną liczbę recept, których dotyczy zestawienie zbiorcze.
6. „Liczba pozycji” oznacza liczbę przepisanych na receptę i zrealizowanych w aptece pozycji leków, środków spożywczych specjalnego przeznaczenia żywieniowego, wyrobów medycznych objętych refundacją.
7. Symbole oznaczające typy recept:
 - Z – recepty wystawiane na drukach, których wzór określają przepisy wydane na podstawie art. 45 ust. 5 ustawy z dnia 5 grudnia 1996 r. o zawodach lekarza i lekarza dentystry (Dz. U. z 2011 r. Nr 277, poz. 1634, z późn. zm.),
 - N – recepty na środki odurzające, substancje psychotropowe lub inne leki oznaczone symbolem „Rpw”, których wzór określają przepisy wydane na podstawie art. 45 ust. 5 ustawy z dnia 5 grudnia 1996 r. o zawodach lekarza i lekarza dentystry,
 - I – recepty na leki, środki spożywcze specjalnego przeznaczenia żywieniowego sprowadzane z zagranicy dla indywidualnego pacjenta na zasadach określonych w art. 4 ustawy z dnia 6 września 2001 r. – Prawo farmaceutyczne (Dz. U. z 2008 r. Nr 45, poz. 271, z późn. zm.) albo w art. 29a ustawy z dnia 25 sierpnia 2006 r. o bezpieczeństwie żywności i żywienia (Dz. U. z 2010 r. Nr 136, poz. 914, z późn. zm.).
8. Symbole oznaczające rodzaje uprawnień pacjenta i poziomy odpłatności, uwzględnione przy wydaniu, umieszczone w wykazach refundowanych leków, środków spożywczych specjalnego przeznaczenia żywieniowego, wyrobów medycznych:
 - B – wydawane bezpłatnie,
 - R – wydawane za odpłatnością ryczałtową,
 - 30 – za odpłatnością w wysokości 30% limitu finansowania,
 - 50 – za odpłatnością w wysokości 50% limitu finansowania,
 - AZ – leki wydane pacjentom posiadającym uprawnienia określone w art. 7a ust. 1 ustawy z dnia 19 czerwca 1997 r. o zakazie stosowania wyrobów zawierających azbest (Dz. U. z 2004 r. Nr 3, poz. 20, z późn. zm.),
 - BW – leki wydane pacjentom posiadającym uprawnienia określone w art. 2 ust. 1 pkt 2 i art. 54 ust. 1 ustawy z dnia 27 sierpnia 2004 r. o świadczeniach opieki zdrowotnej finansowanych ze środków publicznych (Dz. U. z 2008 r. Nr 164, poz. 1027, z późn. zm.),
 - CN – leki wydane pacjentom, o których mowa w art. 2 ust. 1 pkt 3 ustawy z dnia 27 sierpnia 2004 r. o świadczeniach opieki zdrowotnej finansowanych ze środków publicznych, posiadającym obywatelstwo polskie i miejsce zamieszkania na terytorium Rzeczypospolitej Polskiej, będącym w okresie ciąży, porodu i połogu,
 - DN – leki wydane pacjentom, o których mowa w art. 2 ust. 1 pkt 3 ustawy z dnia 27 sierpnia 2004 r. o świadczeniach opieki zdrowotnej finansowanych ze środków publicznych, posiadającym obywatelstwo polskie i miejsce zamieszkania na terytorium Rzeczypospolitej Polskiej, którzy nie ukończyli 18. roku życia,
 - IB – leki wydane pacjentom posiadającym uprawnienia określone w art. 46 ustawy z dnia 27 sierpnia 2004 r. o świadczeniach opieki zdrowotnej finansowanych ze środków publicznych,

- IN – leki wydane pacjentom innym niż ubezpieczeni, posiadającym uprawnienia do bezpłatnych świadczeń opieki zdrowotnej zgodnie z zasadami określonymi w art. 12 ustawy z dnia 27 sierpnia 2004 r. o świadczeniach opieki zdrowotnej finansowanych ze środków publicznych,
- IW – leki wydane pacjentom posiadającym uprawnienia określone w art. 45 ustawy z dnia 27 sierpnia 2004 r. o świadczeniach opieki zdrowotnej finansowanych ze środków publicznych,
- PO – leki wydane pacjentom posiadającym uprawnienia określone w art. 44 ustawy z dnia 27 sierpnia 2004 r. o świadczeniach opieki zdrowotnej finansowanych ze środków publicznych,
- WP – leki wydane pacjentom, o których mowa w art. 133, art. 134, art. 135 ust. 1, art. 161, art. 164 ust. 1, art. 170 ust. 1 i art. 206 ust. 1 ustawy z dnia 21 listopada 1967 r. o powszechnym obowiązku obrony Rzeczypospolitej Polskiej (Dz. U. z 2012 r. poz. 461, z późn. zm.) oraz w art. 24 ust. 7 pkt 2 i art. 67 ust. 3 ustawy z dnia 11 września 2003 r. o służbie wojskowej żołnierzy zawodowych (Dz. U. z 2010 r. Nr 90, poz. 593, z późn. zm.),
- ZK – leki wydane pacjentom posiadającym uprawnienia określone w art. 43 ustawy z dnia 27 sierpnia 2004 r. o świadczeniach opieki zdrowotnej finansowanych ze środków publicznych.

WZÓR

KOMUNIKAT ELEKTRONICZNY ZAWIERAJĄCY UZGODNIONE
ZESTAWIENIE ZBIORCZE

Poziom w hierarchii	Element	Atrybut	Krot- ność	Format [wart. dom.]	Opis	Dodatkowe wyjaśnienia, ograniczenia i zależności
0	komunikat		1		Główny element komunikatu	
		xmlns	1	Stała wartość	Identyfikator przestrzeni nazw (domyślny) dla elementów komunikatu określonych rozporządzeniem	http://www.csioz.gov.pl/nfz/xml
		typ	1	do 5 znaków	Typ komunikatu (symbol)	W przypadku niniejszego komunikatu ma wartość „LEKZB”
		wersja	1	do 3 znaków	Numer wersji typu komunikatu	W przypadku niniejszego komunikatu ma wartość „2.1”
		id-nad	1	do 16 znaków	Identyfikator podmiotu (instytucji) nadawcy komunikatu	Kod oddziału wojewódzkiego Funduszu
		nr-gen	1	liczba (8,0)	Numer kolejny komunikatu danego typu, wygenerowanego z systemu nadawcy (id-nad)	
		czas-gen	1	data+czas	Data i godzina wygenerowania komunikatu	
		info-aplik-nad	0-1	do 40 znaków	Informacje pomocnicze o systemie nadawczym generującym komunikat	Informacja pomocnicza, przydatna np. w przypadku problemów z komunikacją. Może zawierać nazwę i numer wersji aplikacji generującej producenta
		info-kontakt-nad	0-1	do 100 znaków	Kontakt do osoby odpowiedzialnej po stronie nadawcy, np. administratora systemu	Informacja pomocnicza, ułatwiająca rozwiązanie ewentualnych problemów. Może zawierać numer telefonu, adres poczty elektronicznej

¹²⁾ W brzmieniu ustalonym przez § 1 pkt 5 rozporządzenia, o którym mowa w odnośniku 5.

Poziom w hierarchii	Element	Atrybut	Krot-ność	Format [wart. dom.]	Opis	Dodatkowe wyjaśnienia, ograniczenia i zależności
1	apteka		1			
		id-apteki	1	do 16 znaków	Identyfikator apteki	Identyfikator apteki nadany przez oddział wojewódzki Funduszu (§ 2 ust. 1 pkt 1 lit. c rozporządzenia)
		kod-umowy	1	do 24 znaków	Kod umowy nadany przez oddział wojewódzki Funduszu	
2	zestawienie-refundacyjne		1		Element opisujący zestawienie refundacyjne	
		wersja	1	do 3 cyfr	Określa wzór zestawienia zbiorczego, któremu odpowiada ten rachunek	Numer kolejny projektu zestawienia zbiorczego
		rok	1	rok	Rok, w którym zawarty jest okres sprawozdawczy	
		okres	1	do 2 cyfr	Numer okresu w roku	Przyjmuje wartości od 1 do 24. Data realizacji pomiędzy 1 a 15 dniem miesiąca – wartości nieparzyste, dla realizacji od 16 dnia miesiąca – wartości parzyste
		id-szablonu	1	liczba (12,0)	Unikalny kod szablonu nadany przez oddział wojewódzki Funduszu	Podczas wystawiania rachunków należy wskazać szablon, na podstawie którego utworzono rachunek. Powołanie na konkretny szablon zapewnia jednoznaczne powiązanie pozycji rachunku z pozycjami raportu statystycznego
		id-szablonu-kor	0-1	liczba (12,0)	Identyfikator szablonu korygowanego (podawany gdy wystawiony dokument ma być korektą do zestawienia refundacyjnego)	
		typ-dok	1	1 znak	Typ dokumentu do wystawienia	Wartości: 1 – zestawienie refundacyjne 2 – korekta zestawienia refundacyjnego

Poziom w hierarchii	Element	Atrybut	Krot-ność	Format [wart. dom.]	Opis	Dodatkowe wyjaśnienia, ograniczenia i zależności
3	czesc-a-zest		0-1		Opis części A zbiorczego zestawienia refundacyjnego według obowiązującego wzoru	
		liczba-recept	1	liczba (8,0)	Liczba recept	
		liczba-lekow	1	liczba (8,0)	Liczba pozycji	Liczba pozycji leków, środków spożywczych specjalnego przeznaczenia żywieniowego, wyrobów medycznych
		wartosc	1	liczba (10,2)	Wartość leków	Wartość leków, środków spożywczych specjalnego przeznaczenia żywieniowego, wyrobów medycznych
		doplata	1	liczba (10,2)	Wartość dopłaty	Wartość dopłaty wniesionej przez świadczeniobiorców
		refundacja	1	liczba (10,2)	Wartość refundacji	Wartość kwoty podlegającej refundacji z tytułu wydanych opakowań leków, środków spożywczych specjalnego przeznaczenia żywieniowego, wyrobów medycznych
4	pozycja-zb		1-n		Pozycje zestawienia zbiorczego	
		lp	1	do 2 cyfr	Pozycje zestawienia według obowiązującego wzoru	
		typ-recepty	1	1 znak	Kod typu recepty	Atrybut przyjmuje wartości: Z; N; I
		uprawnienie	0-1	do 4 znaków	Rodzaj uprawnień pacjenta	Atrybut nieprzekazywany w przypadku //czesc-a-zest/@typ-recepty = I
		liczba-lekow	1	liczba (8,0)	Liczba pozycji	Liczba pozycji leków, środków spożywczych specjalnego przeznaczenia żywieniowego, wyrobów medycznych
		wartosc	1	liczba (10,2)	Wartość leków	Wartość leków, środków spożywczych specjalnego przeznaczenia żywieniowego, wyrobów medycznych zrealizowanych na podstawie recept
		doplata	1	liczba (10,2)	Wartość dopłaty	Wartość dopłaty wniesionej przez świadczeniobiorców

Poziom w hierarchii	Element	Atrybut	Krot-ność	Format [wart. dom.]	Opis	Dodatkowe wyjaśnienia, ograniczenia i zależności
		refundacja	1	liczba (10,2)	Wartość refundacji	Wartość kwoty podlegającej refundacji z tytułu wydanych opakowań leku, środka spożywczego specjalnego przeznaczenia żywieniowego, wyrobu medycznego
5	leki		1-n		Opisuje pozycje recept, które składają się na daną pozycję sprawozdania refundacyjnego	
		id-inst	0-1	do 38 znaków	Identyfikator wyróżniający instalację systemu apteki, w której zarejestrowano lek, środek spożywczy specjalnego przeznaczenia żywieniowego, wyrób medyczny	Identyfikator przekazany w komunikacie LEK 2.1 w atrybucie //komunikat/realizacja/dane-realizacji/lek/@id-inst
		id-realizacji	1	do 20 cyfr	Identyfikator realizacji recepty	Identyfikator realizacji
		nr-wersji	1	liczba (4,0)	Numer wersji (modyfikacji) danych realizacji recepty	
		id-lek	1	do 20 cyfr	Jednoznaczny identyfikator realizowanego leku, środka spożywczy specjalnego przeznaczenia żywieniowego, wyrobu medycznego w ramach instalacji apteki	Identyfikator przekazany w komunikacie LEK 2.1 w atrybucie //komunikat/realizacja/dane-realizacji/lek/@id-lek
		id-opakowania	1	Liczba (2,0)	Jednoznaczny identyfikator wydania opakowania w ramach leku, środka spożywczy specjalnego przeznaczenia żywieniowego, wyrobu medycznego i instalacji systemu apteki	Identyfikator przekazany w komunikacie LEK 2.1 w atrybucie //komunikat/realizacja/dane-realizacji/lek/lek-ean/@id-opakowania
		refundacja	1	liczba (8,2)	Kwota podlegająca refundacji z tytułu wydanych opakowań leku, środka spożywczy	

Poziom w hierarchii	Element	Atrybut	Krot-ność	Format [wart. dom.]	Opis	Dodatkowe wyjaśnienia, ograniczenia i zależności
					specjalnego przeznaczenia żywniowego, wyrobu medycznego (§ 2 ust. 1 pkt 15 rozporządzenia)	
3	czesc-b-zest		0-1		Opis części B zbiorczego zestawienia refundacyjnego według obowiązującego wzoru	
		liczba-recept	1	liczba (8,0)	Liczba recept	
		liczba-pozycji	1	liczba (8,0)	Liczba pozycji	Liczba pozycji leków, środków spożywczych specjalnego przeznaczenia żywniowego, wyrobów medycznych
		wartosc	1	liczba (10,2)	Wartość leków	Wartość leków, środków spożywczych specjalnego przeznaczenia żywniowego, wyrobów medycznych zrealizowanych na podstawie recept
		doplata	1	liczba (10,2)	Wartość dopłaty	Wartość dopłaty wniesionej przez osobę uprawnioną do świadczeń na podstawie przepisów o koordynacji
		refundacja		liczba (10,2)	Wartość refundacji	Wartość kwoty podlegającej refundacji z tytułu wydanych opakowań leku, środka spożywczego specjalnego przeznaczenia żywniowego, wyrobu medycznego
4	pozycja-zb		1-n		Pozycje zestawienia zbiorczego	
		lp	1	do 2 cyfr	Pozycje zestawienia według obowiązującego wzoru	
		platnik	1	2 znaki	Symbol kraju instytucji właściwej, osoby uprawnionej do świadczeń opieki zdrowotnej na podstawie przepisów o koordynacji, o których mowa w przepisach wydanych na	

Poziom w hierarchii	Element	Atrybut	Krot-ność	Format [wart. dom.]	Opis	Dodatkowe wyjaśnienia, ograniczenia i zależności
					podstawie art. 45 ust. 5 ustawy z dnia 5 grudnia 1996 r. o zawodach lekarza i lekarza dentystry (Dz. U. z 2011 r. Nr 277, poz. 1634, z późn. zm.).	
		nr	1	do 20 znaków	Numer poświadczenia lub osobisty numer identyfikacyjny pacjenta	
		liczba-recept	1	liczba (8,0)	Liczba recept	
		liczba-pozycji	1	liczba (8,0)	Liczba pozycji	Liczba pozycji leków, środków spożywczych specjalnego przeznaczenia żywieniowego, wyrobów medycznych
		wartosc	1	liczba (10,2)	Wartość leków	Wartość leków, środków spożywczych specjalnego przeznaczenia żywieniowego, wyrobów medycznych zrealizowanych na podstawie recept
		doplata	1	liczba (10,2)	Wartość dopłaty	Wartość dopłaty wniesionej przez osobę uprawnioną do świadczeń na podstawie przepisów o koordynacji
		refundacja	1	liczba (10,2)	Wartość refundacji	Wartość kwoty podlegającej refundacji z tytułu wydanych opakowań leku, środka spożywczego specjalnego przeznaczenia żywieniowego, wyrobu medycznego
5	leki		1-n		Opisuje pozycje recept, które składają się na daną pozycję sprawozdania refundacyjnego	
		id-inst	0-1	do 38 znaków	Identyfikator wyróżniający instalację systemu apteki, w której zarejestrowano lek, środek spożywczego specjalnego przeznaczenia żywieniowego, wyrób medyczny	Identyfikator przekazany w komunikacie LEK 2.1 w atrybucie //komunikat/realizacja/dane-realizacji/lek/@id-inst

Poziom w hierarchii	Element	Atrybut	Krotność	Format [wart. dom.]	Opis	Dodatkowe wyjaśnienia, ograniczenia i zależności
		id-realizacji	1	do 20 cyfr	Identyfikator realizacji recepty	Identyfikator realizacji
		nr-wersji	1	liczba (4,0)	Numer wersji (modyfikacji) danych realizacji recepty	
		id-lek	1	do 20 cyfr	Jednoznaczny identyfikator realizowanego leku, środka spożywczego specjalnego przeznaczenia żywieniowego, wyrobu medycznego w ramach instalacji apteki	Identyfikator przekazany w komunikacie LEK 2.1 w atrybucie //komunikat/realizacja/dane-realizacji/lek/@id-lek
		id-opakowania	1	Liczba (2,0)	Jednoznaczny identyfikator wydania opakowania w ramach leku, środka spożywczego specjalnego przeznaczenia żywieniowego, wyrobu medycznego i instalacji systemu apteki	Identyfikator przekazany w komunikacie LEK 2.1 w atrybucie //komunikat/realizacja/dane-realizacji/lek/lek-ean/@id-opakowania
		refundacja	1	liczba (8,2)	Kwota podlegająca refundacji z tytułu wydanych opakowań leku, środka spożywczego specjalnego przeznaczenia żywieniowego, wyrobu medycznego (§ 2 ust. 1 pkt 15 rozporządzenia)	