

W związku z błędami, celem przypomnienia, KOIA informuje o najważniejszych kwestiach związanych z realizacją zapotrzebowań

Część 2

Zapotrzebowanie na produkty lecznicze z wykazu P i N:

1. Patrz pkt. 1 z części 1.
2. Należy dowiedzieć się, czy podmiot prowadzący działalność leczniczą posiada zgodę miejscowego WIF-u do realizacji zapotrzebowań w „naszej” aptece.
Najlepiej mieć kopię udzielonej zgody z ilościami, nazwami, postaciami i dawkami preparatów.

Jeśli nie, nie realizuje się zapotrzebowania.

3. Zapotrzebowanie może być realizowane **wyłącznie** po spełnieniu warunków z komunikatu WIF:

http://wifkielce.stronabip.pl/bipwif/Komunikat2_2017.pdf

4. Prawidłowy druk zapotrzebowania stanowi załącznik do rozporządzenia:

<http://isap.sejm.gov.pl/isap.nsf/download.xsp/WDU20150001889/O/D20151889.pdf>

1. Ustawa Prawo Farmaceutyczne
2. Rozporządzenie MZ w sprawie środków odurzających, substancji psychotropowych, prekursorów kategorii I i preparatów zawierających te środki lub substancje.
3. Komunikat ŚWIF z dnia 24.04.2017

Opracowała: mgr farm. Anna Gołębiowska dnia 09.10.2020

Pytania/ uwagi proszę kierować przez stronę KOIA i zakładkę „Trudne sprawy”