

Usmernenie Ministerstva zdravotníctva vo veci vymáhania zápisu indikačného obmedzenia pri predpise liekov, ktoré sú v zozname kategorizovaných liekov označené ako „TRUE“ s platnosťou od 01.05.2024 (vypnutie verzie eRecept V5 a prechod na verziu eRecept V6) v navrhovanom rozsahu:

Ministerstvo si dovoľuje informovať o zmenách, ktoré sa týkajú prechodu z verzie eRecept V5 na verziu eReceptu V6.

1. Lieky viazané na MEA a lieky NOAK – eRecepty budú posudzované v čase výdaja a musia obsahovať všetky náležitosti v súlade s aktuálne platnou legislatívou a rešpektovaním zoznamu kategorizovaných liekov (t.j. uvedené indikačné obmedzenie). V prípade, že opakovaný eRecept nebude obsahovať všetky náležitosti vyplývajúce z aktuálne platnej legislatívy **lekár bude povinný vystaviť pacientovi nový predpis**. Výdaj z platného jednorazového receptu vystaveného pred dátumom 1.5.2024, ktorý nebude obsahovať všetky náležitosti vyplývajúce z aktuálne platnej legislatívy bude umožnený maximálne do 12.5.2024 (vrátane).
2. Pri ostatných liekoch s uvedením TRUE v ZKL bude v prechodnom období umožnený výdaj z platného opakovaného eReceptu, avšak maximálne do 31.7.2024. Po uvedenom termíne bude lekár povinný vystaviť pacientovi nový predpis.
3. Pri predpisovaní humánneho lieku s uvedením TRUE v zozname kategorizovaných liekov (ďalej len „ZKL“) na tlačive lekárskeho predpisu (offline scenár) sa na rubovej strane uvedie kód indikačného obmedzenia uvedený v aktuálnom ZKL (napr. I99999), odtlačok pečiatky lekára, ktorý liek predpisuje a jeho vlastnoručný podpis.