



НАЦИОНАЛНА ЗДРАВНООСИГУРИТЕЛНА КАСА

София 1407, ул. "Кричим" No 1

www.nhif.bg

УТВЪРЖДАВАМ:

ПРОФ. Д-Р ПЕТКО САЛЧЕВ: /п/

УПРАВИТЕЛ НА НЗОК

ВЯРНО:

ДИРЕКТОР ДИРЕКЦИЯ

ЧРАО:

РАЙНА ЙОРДАНОВА

УСЛОВИЯ И РЕД

за

отпускане на лекарствени продукти, медицински изделия и диетични храни за специални медицински цели, заплащани напълно или частично от НЗОК, както и служебно удължаване срока на валидност на протоколите за скъпоструващо лечение на хронично болни пациенти, във връзка с извънредното положение, обявено с решение на Народното събрание от 13.03.2020г.

№РД-16-32/14.04.2020г.

На основание чл.15 и §21 от Преходните и заключителни разпоредба на Закона за мерките и действията по време на извънредното положение, обявено с решение на Народното събрание от 13.03.2020 г. (обн. ДВ, бр.28 от 24.03.2020г.) (наричан за краткост „Закона“),

Националната здравноосигурителна каса определя следните условия и ред за:

1. отпускане на лекарствени продукти от Приложение №1 на Позитивния лекарствен списък по чл.262, ал.6, т.1 от ЗЛПХМ (Приложение №1 на ПЛС), медицински изделия и диетични храни за специални медицински цели заплащани напълно или частично от НЗОК за домашно

лечение на здравноосигурени лица с хронични заболявания, на които е издадена „Рецептурна книжка на хронично болния“;

2. служебно удължаване срока на валидност на издадените и утвърдени с решение на управителя на НЗОК протоколи за скъпоструващо лечение на хронично болни пациенти, който изтича по време на действието на Закона.

I. Отпускане на лекарствени продукти, заплащани напълно или частично от НЗОК за домашно лечение на здравноосигурени лица с хронични заболявания, на които е издадена „Рецептурна книжка на хронично болния“:

Съгласно чл.15 от Закона за мерките и действията по време на извънредното положение, обявено с решение на Народното събрание от 13 март 2020 г. „Аптеките може да отпускат лекарствени продукти само по рецептурна книжка, без представяне на рецепта, съобразно последно вписаните в рецептурната книжка данни за отпуснати лекарствени продукти при условия и по ред, определен от НЗОК, до отмяна на извънредното положение и 2 месеца след неговата отмяна.“

В изпълнение на посочената законова норма, всяка аптека, която има действащ договор с НЗОК за отпускане на лекарствени продукти, медицински изделия и диетични храни за специални медицински цели за домашно лечение, при представяне от правоимащото лице (или от друго лице, приносител на документа) само на „Рецептурна книжка на хронично болния“ (по образец съгл. Приложение №2 „Първични медицински документи“ към Националния рамков договор за медицинските дейности за 2020-2022г. (НРД за МД)), без представяне на рецепта, следва да отпуска лекарствения/ите продукт/и, съобразно последно вписаните данни в същата за отпуснатия/те продукт/и.

За да отпусне лекарствения/те продукт/и по въведения извънреден ред, аптеката следва да съблюдава дали от датата на последното вписване в рецептурната книжка е изтекъл срокът, осигуряващ пълното изпълнение на терапевтичната схема. Не се допуска отпускане по този извънреден ред на лекарствени продукти, ако не е изтекъл срокът на терапевтичната схема, който се счита, че започва да тече от датата на последното отпускане, вписано в рецептурната книжка.

Извънредният ред за отпускане на лекарствени продукти е приложим в следните случаи:

1. здравноосигурено лице с хронично заболяване има необходимост от лекарствен/и продукт/и за лечение на това заболяване, които не се предписват с протокол, а само с рецептурна бланка, издавана след преглед от лекар от лечебно заведение – изпълнител на извънболнична медицинска помощ (ИМП); в случая - на лицето не е издадена рецептурна бланка от лекаря, поради причини, свързани с въведеното извънредно положение (ограничено предвижване, необходимост от домашен престой по медицински

показания и др.); в този случай лицето (или друг приносител на рецептурната книжка) представя рецептурната книжка и аптеката отпуска същия/те лекарствен/и продукт/и (т.е. лекарствен/и продукт/и със същия/те НЗОК код/ове), доза и терапевтична схема, съгласно последно вписаните в рецептурната книжка; **аптеката, отпускаща лекарствения/те продукта/те по този извънреден ред, следва да е същата, отпуснала последно лекарствения/те продукт/и съгласно последно вписания/те в данни в рецептурната книжка (видно от печата в рецептурната книжка); при невъзможност отпускането да се осъществи от същата аптека, здравноосигуреното лице следва да се обърне към лекар за издаване на нова рецептурна бланка;** последното отпускане на същите лекарствени продукти, данните за което са вписани в рецептурната книжка, следва да е осъществено в рамките на до 3 месеца преди настоящото отпускане;

2. здравноосигуреното лице с хронично заболяване има необходимост от лекарствен/и продукт/и за лечение на това заболяване, които се предписват с протокол и рецептурна бланка, издадена от лекар от лечебно заведение - ИМП; в случая - на лицето не е издадена рецептурна бланка от ИМП, поради причини, свързани с въведеното извънредно положение – ограничено предвижване, необходимост от домашен престой по медицински показания и др., но лицето има валиден протокол или такъв със служебно удължен срок на валидност съгласно §21 от ПЗР на Закона; в този случай лицето (или друг приносител на рецептурната книжка) представя в аптеката рецептурната книжка и протокола, и аптеката отпуска същия/те лекарствен/и продукт/и (т.е. със същия НЗОК код на лекарствения продукт), доза и терапевтична схема, съгласно последно вписаните в рецептурната книжка; **аптеката следва да е същата, отпуснала лекарствения/те продукт/и съгласно последно вписания/те в данни в рецептурната книжка (видно от печата в рецептурната книжка); при невъзможност отпускането да се осъществи от същата аптека, здравноосигуреното лице следва да се обърне към лекар за издаване на нова рецептурна бланка;** последното отпускане на същите лекарствени продукти, данните за което са вписани в рецептурната книжка, следва да е осъществено в рамките на до 3 месеца преди настоящото отпускане.

ВАЖНО! Извънредният ред за отпускане на лекарствени продукти, заплащани от НЗОК, се прилага само в случаите, когато лицето няма издадена рецептурна бланка обр. МЗ-НЗОК №5/ рецептурна бланка обр. МЗ-НЗОК №5А, или когато на издадената рецептурна бланка е изтекъл срокът ѝ на валидност (срокът, в който може да бъде изпълнена в аптека, сключила договор с НЗОК). Когато здравноосигурено лице има издадена рецептурна бланка обр. МЗ-НЗОК №5/ рецептурна бланка обр. МЗ-НЗОК №5А, която е в срок на валидност, представя същата, заедно с рецептурната си книжка, в аптека, работеща по договор с НЗОК. В случай на валидна рецепта, същата може да бъде изпълнена във всяка

**аптека на територията на страната, работеща по договор с НЗОК, по
обичайния установен законов ред.**

В случаите по т.1 и 2, ако лекарствения/те продукт/и е/са бил/и предписан/и с рецептурна бланка МЗ-НЗОК №5А, за последно отпускане се счита последният изпълнен отрязък, съгл. вписаните в рецептурната книжка данни.

Когато аптеката е установила, че са налице всички горепосочени условия за отпускане на лекарствен/и продукт/и само по рецептурна книжка, без представяне на рецепта, извършва следното:

1. в аптекния софтуер, с който работи аптеката в изпълнение на договора ѝ с НЗОК, към рецептурната бланка, по която е извършено последното отпускане, се генерира служебна рецепта „S“/служебен отрязък „S“, който се счита допълнителен към рецептурната бланка №5 по последното отпускане, респ. към отрязък от рецептурна бланка №5А; в служебна рецепта „S“/служебен отрязък „S“ автоматично се генерират данните от последната рецепта/отрязък, като разлика се наблюдава в датата на отпускане, а възможна разлика е реимбурсната стойност и/или стойността, заплащана от пациента;

2. отпуснатите лекарствени продукти от аптеката се въвеждат в рецептурната книжка с данните за предписани и отпуснати лекарствени продукти по служебна рецепта „S“/служебен отрязък „S“.

3. при изпълнение на служебната рецепта „S“/служебният отрязък „S“, аптеката попълва следните реквизити в рецептурната книжка:

3.1. в частта „Предписани лекарства“ се попълват само „НЗОК-код“ на лекарствен продукт и се изписва буквата „S“;

3.2. в частта „Отпуснати от“: в рецептурната книжка се попълват следните реквизити: „Дата на отпускане“; „Регистрационен номер на аптеката“; „Отпуснал (подпис и печат на аптеката)“.

Регламентираният в чл.15 от Закона извънреден ред не ограничава прилагане на общия ред, предвиден в *Наредба №4 от 2009г. за условията и реда за предписване и отпускане на лекарствени продукти* и в НРД за МД за 2020-2022г., при който за предписване на съответен лекарствен продукт се издава протокол и рецепта, или само рецепта, след осъществен преглед от комисия в лечебно заведение, издаваща протокола, респ. преглед от лекар от лечебно заведение – ИМП. На лицата, които са посетили ИМП, и съответния лекар, след осъществен преглед, е преценил необходимостта от лекарствена терапия на хроничното им заболяване, следва да бъдат издавани рецепти, респ. предписвани лекарствени продукти от Приложение № 1 на ПЛС за това заболяване.

Когато с рецептурна бланка по образец МЗ-НЗОК №5А в отделните отрязъци е предписан един и същи лекарствен продукт, но в различно количество, т.е. за различен по продължителност период на терапия, и е

осъществено отпускане по всички отрязъци от рецептурната бланка, в този случай аптеката извършва отпускане на лекарствения продукт в количество, еднакво с отпуснатото по последния изпълнен отрязък, вписано в рецептурната книжка.

Когато с рецептурна бланка по образец МЗ-НЗОК №5А в отделните отрязъци са предписани различни по вид и/или дозировка лекарствени продукти, и е осъществено отпускане по всички отрязъци от рецептурната бланка, в този случай за времето на извънредното положение не се извършва отпускане на лекарствения продукт от аптеката в дозата по последния отрязък, изпълнен и вписан в рецептурната книжка, а здравноосигуреното лице се насочва към лекар от лечебно заведение - ИМП за прецизиране на терапевтичната схема.

Когато с рецептурна бланка по образец МЗ-НЗОК №5А са предписани два или три лекарствени продукта, като предписанието в отделните отрязъци за всеки продукт не се различава, но при изпълнение на третия отрязък са отпуснати част от предписаните лекарствени продукти, и по време на извънредното положение здравноосигуреното лице представи в аптеката рецептурната си книжка с настояване за отпускане от нея на всички лекарствени продукти предписани с третия отрязък (данните за което са последно вписани в рецептурната книжка), то в този случай лицето се насочва към лекар от лечебно заведение – ИМП. В този случай магистър-фармацевтът от съответната аптека вписва в поле „предписани лекарствени продукти“ на рецептурната книжка следния текст: „Насочва се към ОПЛ“. Магистър-фармацевтът и правоимащото лице/приносителя на рецептурната книжка се подписват. Същото правило се прилага и при предписание на два или три продукта с рецептурна бланка по образец №5.

Законоустановеният облекчен режим за отпускане на лекарствени продукти, заплащани от НЗОК за домашно лечение (Приложение № 1 на ПЛС), без представяне на рецептурна бланка, се прилага в случаите, когато не се налага промяна в терапията на здравноосигуреното лице, установена от лекуващия лекар след консултация с лицето. В тези случаи, в периода на въведеното извънредно положение за здравноосигурените лица, които са използвали цялото количество от лекарствените си продукти, предписани по рецептурна книжка и не е налична валидна рецептурна бланка (№ 5 или № 5А), се допуска отпускането на същите лекарствени продукти, без представяне на рецептурна бланка, в същата аптека.

Когато лекарствените продукти са отпуснати при условията на извънредния ред, изпълнителите по договори за отпускане на напълно или частично заплатени лекарствени продукти, медицински изделия и диетични храни (аптеките) се отчитат единствено въз основа на попълнените данни в софтуера на аптеките, обработващ рецептурните бланки. В електронния отчет на аптеката за даден отчетен период се включват генерираните служебни рецепти „S“ и служебни отрязъци „S“. НЗОК ще заплаща на аптеките въз основа на подадения електронен отчет в XML формат през ПИС.

Когато лекарствените продукти са отпуснати при условията на обичайния законоустановен ред (т.е. отпускането е извършено в изпълнение на представена валидна рецепта), аптеките се отчитат по реда, установен в договорите си с НЗОК (т.е. чрез представяне в РЗОК на екземпляр от изпълнените рецепти и електронен отчет).

Контролът за отпускането на лекарствени продукти по настоящите условия и ред се извършва от НЗОК чрез изискване на рецептурните книжки от лицата, на които са отпуснати.

При новоиздадени протоколи, които са заверени в съответната РЗОК след 13.03.2020г., здравноосигуреното лице следва да се обърне към своя общопрактикуващ лекар за издаване на рецептурна бланка, с която да му бъдат предписани лекарствата по протокола.

В обхвата на извънредния ред за отпускане, регламентиран в чл.15 от Закона, се включва и отпускането на медицински изделия и диетични храни за специални медицински цели, с изключение на тест-лентите за самоконтрол на кръвната захар. При тест-лентите за самоконтрол на кръвната захар се прилага установеният ред за предписване от общопрактикуващ лекар, вписване в рецептурната книжка на предписанието и заверяването ѝ в съответната РЗОК. На това основание, отпускането от аптеките на тест-лентите за самоконтрол на кръвната захар се осъществява при наличие на рецептурна бланка.

II. Служебно удължаване срока на валидност на издадените и утвърдени с решение на управителя на НЗОК протоколи за скъпоструващо лечение на хронично болни пациенти, който изтича по време на действието на Закона:

Съгласно § 21. от ПЗР на Закон за мерките и действията по време на извънредното положение, обявено с решение на Народното събрание от 13 март 2020 г., срокът на валидност на протоколите за скъпоструващо лечение на хронично болни пациенти, който изтича по време на действие на този закон, се удължава служебно от НЗОК за времето на извънредното положение и 2 месеца след неговата отмяна, при условия и по ред, определен от НЗОК.

Служебното удължаване на срока на валидност на „Протокол за предписване на лекарствени продукти, заплащани от НЗОК/РЗОК“, се отнася за всички протоколи, изтичащи по време на действието на извънредното положение, т.е. от 13.03.2020 вкл. до неговата отмяна. (За областите Плевен и Габрово, по изключение, е приложима начална дата 08.03.2020 г., на която е обявена карантина). Срокът на валидност на тези протоколи се удължава за времето на извънредното положение и 2 месеца след неговата отмяна.

В случай, че срокът на валидност на даден протокол е изтекъл преди 13.03.2020г., не се прилага разпоредбата на §21 от ПЗР на Закона. В този случай здравноосигуреното лице следва да подготви документация по издаване на нов протокол за продължаване на терапията (в т.ч. клинична оценка, лабораторни и инструментални изследвания). Т.е. издава се нов протокол по общия ред, предвиден в НРД за МД и Правилника за устройството и дейността на НЗОК.

Служебното удължаване срокът на валидност на горепосочените протоколи се отразява в интегрираната информационна система на НЗОК. Хартиените носители на тези протоколи не подлежат на презаверяване в РЗОК.

Не се удължава служебно срокът на протоколите, с които са предписани лекарствени продукти за следните заболявания, за лечението на които са приети съответните изисквания на НЗОК, публикувани на интернет страницата на НЗОК:

- **Хроничен вирусен хепатит С** – „Изисквания за лечение на Хроничен вирусен хепатит С в извънболничната помощ“ – лечението е еднократно с определена продължителност;

- **Хемангиоми в кърмаческа и ранна детска възраст в извънболничната помощ** – „Изисквания на НЗОК при лечение на хемангиоми в кърмаческа и ранна детска възраст в извънболничната помощ“ – приложението на Propranolol е за определен период и в съответствие с актуалното тегло;

- **Бронхопулмонална дисплазия** – „Изисквания на НЗОК при лечение с Palivizumab на деца с бронхопулмонална дисплазия, възникваща в перинаталния период, ниско тегло при раждането и вродени сърдечни малформации“ – профилактиката с Palivizumab се провежда веднъж годишно за период до 150 дни по време на очаквани периоди на риск от RSV в обществото.

Списъкът с лекарствените продукти за лечение на горепосочените заболявания, при които не се допуска служебно удължаване срока на валидност на протоколите, е приложение №1 към настоящите Условия и ред.

III. Данни в аптечния софтуер:

В аптечния софтуер, с който работи аптеката в изпълнение на договора й с НЗОК, към рецептурната бланка, по която е извършено последното отпускане, се генерира служебна рецепта „S“/служебен отрязък „S“, който се счита допълнителен към рецептурната бланка №5 по последното отпускане, респ. към отрязък от рецептурна бланка № 5А.

В служебна рецепта „S“/служебния отрязък „S“ автоматично се генерират/въвеждат данните от последната рецепта/отрязък, като разлика се наблюдава в датата на отпускане (генерира/въвежда се актуалната дата на отпускане), а възможна разлика е реимбурсната стойност и/или стойността, заплащана от пациента.

Разработчиците на аптечен софтуер се уведомяват от НЗОК за наложително спешно разработване в аптечния софтуер на следните функционалности:

- допълват се изискванията към софтуера. Информацията да бъде публикувана на сайта на НЗОК в рубрика „софтуер аптеки“.

- новите функционалности са:

Възможност, по идентификатор на ЗОЛ, за извеждане на всички последно изпълнени рецепти на ЗОЛ с избор на рецепта, която ще се изпълнява;

Възможност за автоматично зареждане на данните от последната изпълнена рецепта, без възможност за корекция, с изключение датата на отпускане по отрязък „S“;

Функционалностите са приложими както за отпускане на лекарствени продукти, така и при изпълнение на рецепти за отпускане на медицински изделия и храни за специални медицински цели.

IV. Заверка на нови рецептурни книжки или вписване на нови диагнози в рецептурни книжки:

Всяка РЗОК определя e-mail адрес, на който постъпва информация от общопрактикуващите лекари, подписана с електронен подпис, за новоиздадени рецептурни книжки, с посочена дата на издаване, и за нови диагнози в рецептурна книжка, с дата на влизане в сила на диагнозите. Информацията от ОПЛ се подава във формата съгласно приложение №2 към настоящите Условия и ред.

На базата на получената информация, РЗОК незабавно въвежда данните в регистър „Рецептурни книжки“.

За въведените по описания ред данни в регистър „Рецептурни книжки“ в РЗОК се води допълнителен регистър, с цел извършване на последващ контрол. РЗОК предоставя при поискване от НЗОК данни от този регистър.

В случай на издаване на нова „Рецептурна книжка на хронично болния“, аптеката отпуска лекарствените продукти при спазване на условията и реда, посочени в предходните точки, без да е необходимо заверяването на рецептурна книжка в съответната РЗОК. В книжката е необходимо да са попълнени съответните реквизити с данните за общопрактикуващия лекар на лицето.

При рецептурна книжка, при която няма възможност за вписване на нови данни поради изчерпване на обема ѝ, за времето на извънредното положение и 2 (два) месеца след неговата отмяна се допуска допълването ѝ със страници по образец съгласно приложение №3 към настоящите Условия и ред. Страниците се разпечатват от магистър-фармацевта в аптеката и се добавят към рецептурната книжка. В този случай не е необходимо здравноосигуреното лице да посети общопрактикуващия си лекар за разпечатка на страници от медицинския софтуер на лекарите.

Настоящите Условия и ред са изготвени от НЗОК след консултации с Българския лекарски съюз и с Българския фармацевтичен съюз.

Условията и реда се публикуват на интернет страницата на НЗОК, както и се довеждат до знанието на всички изпълнители на медицинска помощ по договор с НЗОК, както и до всички търговци на дребно с лекарствени продукти, отпускащи лекарствени продукти, медицински изделия и диетични храни за специални медицински цели по договор с НЗОК.

Настоящите Условия и ред се издават на основание чл.15 и §21 от ПЗР на *Закона за мерките и действията по време на извънредното положение, обявено с решение на Народното събрание от 13.03.2020 г.*, като същите са изготвени на база Указания №РД-16-27/23.03.2020г. за режим на предписване и отпускане на лекарствените продукти, медицински изделия и диетични храни за специални медицински цели, във връзка с обявеното с Решение от 13.03.2020г. на Народното събрание на Република България извънредно положение, приети Решение №РД-НС-04-32/23.03.2020г. от Надзорния съвет на НЗОК.

Условията и реда влизат в сила от 13.03.2020г.

Отпуснатите лекарствени продукти, медицински изделия и диетични храни за специални медицински цели в периода от 13.03.2020г. до утвърждаване на настоящите Условия и ред се считат за валидно отпуснати, ако към момента на отпускането им са спазени съответните изисквания, установени в актовете (указания и писма), издадени от НЗОК в посочения период.

Списък на лекарствени продукти, при които протокола не се удължава служебно и не се отпускат с отрязък "S" на рецептурна бланка

чл.6, ал.1, т.3 от Наредба №10/2009г.												
Анатомо-терапевтичен код /АТС-код/	Международно непатентно наименование /INN/	Наименование на лекарствения продукт	Лекарствена форма	Количество на активното лекарствено вещество		Окончателна опаковка	Притежател на разрешението за употреба	МКБ	НЗОК -код на лекарствения продукт	Група, към която принадлежи лекарствения продукт, съобразно реда и начина на предписване	Образец на рецептурна бланка, съгласно Наредба № 4/2009г. на МЗ	Вид протокол по образец, съгласно Наредба №4/2009г. на МЗ
J05AP01	Ribavirin	J05AP01 Ribavirin										
J05AP01	Ribavirin	COPEGUS	Film coated tablet	200	mg	168	Рош България ЕООД, България	B18.2,K74.0,K74.6	JF337	Група I	обр. МЗ - НЗОК № 5; обр. МЗ - НЗОК № 5А	Група IA по протокол, утвърден от комисия в ЦУ на НЗОК и заверен в РЗОК
J05AP01	Ribavirin	Rebetol	Capsule, hard	200	mg	168	Merck Sharp & Dohme B.V., Нидерландия	B18.2,K74.0,K74.6	JF512	Група I	обр. МЗ - НЗОК № 5; обр. МЗ - НЗОК № 5А	Група IA по протокол, утвърден от комисия в ЦУ на НЗОК и заверен в РЗОК
J05AP56	Sofosbuvir/velpatasvir/voxilaprevir	J05AP56 Sofosbuvir/velpatasvir/voxilaprevi										
J05AP56	Sofosbuvir/velpatasvir/voxilaprevir	Vosevi	Film coated tablet	400 mg /100 mg /100 mg	mg	28	Gilead Sciences Ireland UC, Ирландия	B18.2,K74.0,K74.6	JF585	Група I	обр. МЗ - НЗОК № 5; обр. МЗ - НЗОК № 5А	Група IA по протокол, утвърден от комисия в ЦУ на НЗОК и заверен в РЗОК
J05AP57	Glecaprevir, pibrentasvir	J05AP57 Glecaprevir, pibrentasvir										
J05AP57	Glecaprevir, pibrentasvir	Maviret	Film coated tablet	100 mg/40 mg		84 (4 x 21)	AbbVie Deutschland GmbH & Co. KG, Германия	B18.2,K74.0,K74.6	JF583	Група I	обр. МЗ - НЗОК № 5; обр. МЗ - НЗОК № 5А	Група IA по протокол, утвърден от комисия в ЦУ на НЗОК и заверен в РЗОК
J05AX65	Ledipasvir/Sofosbuvir	J05AX65 Ledipasvir/Sofosbuvir										
J05AX65	Sofosbuvir and ledipasvir	Harvoni	Film coated tablet	90 mg/400 mg	mg	28	Gilead Sciences Ireland UC, Ирландия	B18.2,K74.0,K74.6	JF569	Група I	обр. МЗ - НЗОК № 5; обр. МЗ - НЗОК № 5А	Група IA по протокол, утвърден от комисия в ЦУ на НЗОК и заверен в РЗОК
J05AX68	Elbasvir, Grazoprevir	J05AX68 Elbasvir, Grazoprevir										
J05AX68	Elbasvir, Grazoprevir	Zepatier	Film coated tablet	50 mg/100 mg	mg	28	Merck Sharp & Dohme B.V., Нидерландия	B18.2,K74.0,K74.6	JF571	Група I	обр. МЗ - НЗОК № 5; обр. МЗ - НЗОК № 5А	Група IA по протокол, утвърден от комисия в ЦУ на НЗОК и заверен в РЗОК

J05AX69	Sofosbuvir, velpatasvir	J05AX69 Sofosbuvir, velpatasvir										
J05AX69	Sofosbuvir, velpatasvir	Epclusa	Film coated tablet	400 mg/100 mg		28	Gilead Sciences Ireland UC, Ирландия	B18.2,K74.0,K74.6	JF575	Група I	обр. М3 - НЗОК № 5; обр. М3 - НЗОК № 5А	Група IА по протокол, утвърден от комисия в ЦУ на НЗОК и заверен в РЗОК
J06BB16	Palivizumab	J06BB16 Palivizumab										
J06BB16	Palivizumab	Synagis	Solution for injection	100 mg/ml	mg	0.5 ml x 1 vial	AbbVie Deutschland GmbH & Co. KG, Германия	P07.0,P07.1,P27.1,Q20.0,Q20.1,Q20.3,Q20.4,Q21.0,Q21.2,Q21.4,Q22.6,Q23.0,Q25.0,Q25.1,Q25.5,Q26.2,Q26.3	JF563	обр. М3 - НЗОК № 5	Група IА по протокол, утвърден от комисия в ЦУ на НЗОК и заверен в РЗОК	Съгласно чл. 57 от НРД на ЗОЛ, получаващи лекарства по протокол IА, не могат да бъдат предписвани други лекарствени продукти от Приложение 1 на ПЛС, предназначени за лечение на същото заболяване, за срока на действие на протокола.
C07AA05	Propranolol	C07AA05 Propranolol										
C07AA05	Propranolol	Hemangiол	Oral solution	3.75 mg/ml - 120 ml		1 bottle	Pierre Fabre Dermatologie, Франция	D18.0	CG833	обр. М3 - НЗОК № 5	Група IА по протокол, утвърден от комисия в ЦУ на НЗОК и заверен в РЗОК	Съгласно чл. 57 от НРД на ЗОЛ, получаващи лекарства по протокол IА, не могат да бъдат предписвани други лекарствени продукти от Приложение 1 на ПЛС, предназначени за лечение на същото заболяване, за срока на действие на протокола.

ДО

.....

ДИРЕКТОР НА РЗОК

УВАЖАЕМИ Г-ЖО/Г-Н ДИРЕКТОР,

Моля, да бъде въведена в Националния регистър на рецептурните книжки следната информация за:

Издадени нови рецептурни книжки:

ЕГН пациент	Имена на пациент	№ на РК	Начална дата	Крайна дата	Име на лекар	УИН на лекар	Код на РЗОК

Нови диагнози (МКБ) в нова или съществуваща рецептурна книжка:

№ на РК	МКБ	Начална дата	Крайна дата

Дата:

С уважение:

.....

(имена и подпис на лекар)

