

Jednocześnie przypominamy, iż nie funkcjonuje już zapis dotyczący konieczności podpisywania przez lekarza wystawiającego receptę na produkty I N i II P przekroczenia dawki maksymalnej.

Zgodnie z interpretacją Ministerstwa Zdrowia realizacja recept z przekroczoną dawką maksymalną ma się odbywać z dochowaniem wszelkiej staranności i bezpieczeństwa na zasadach wskazanych w Ustawie o przeciwdziałaniu narkomanii oraz wydanych na jej podstawie rozporządzeniach.

Realizujący recepty muszą przy określaniu ilości leku uwzględniać zapisy § 32 ust. 1 i 2 Rozporządzenia w sprawie wytwarzania, przetwarzania, przerobu, przywozu z zagranicy lub wywozu za granicę oraz obrotu środkami odurzającymi, substancjami psychotropowymi i prekursorami.

*1. Recepta wystawiona na leki zawierające środki odurzające, z wyjątkiem preparatów zaliczonych do grupy II-N, oraz leki zawierające w swoim składzie środki psychotropowe grupy II-P może, z zastrzeżeniem ust. 2, dotyczyć tylko takiej ilości środka, która nie przekracza 10-krotnej jednorazowej dawki maksymalnej określonej w Farmakopei Polskiej, a w razie gdy dawka ta nie jest tam ustalona - 10-krotnej jednorazowej dawki zwykle stosowanej. Wykaz dawek maksymalnych według Farmakopei Polskiej V stanowi załącznik nr 5 do rozporządzenia.*

*2. Recepta wystawiona dla chorego w zaawansowanej chorobie nowotworowej na środki odurzające zawierające sole morfiny może dotyczyć takiej ilości środka, która nie przekracza 40-krotnej jednorazowej dawki maksymalnej określonej w Farmakopei Polskiej, a w razie gdy dawka ta nie jest tam określona - w ilości nie przekraczającej 4,0 g soli morfiny.*

W imieniu KORA  
mgr farm. Bożena Śliwa