

PRILOG I

OBRAZAC RECEPTA

CRNA GORA – FOND ZA ZDRAVSTVENO OSIGURANJE			
Bar-kod recepta		Broj faksimila doktora	
Zdravstvena ustanova (naziv)			
Ime i prezime (korishnika lijeka)			
Adresa stanovanja			
Broj telefona		E-mail adresa	Godina rođenja
JMB / Identifikacioni broj		Osnov osig.	Vid osig.
Broj zdravstvene knjižice / LBO		DA NE Participacija	Br. kart. (protokola)
Oznaka režima propisivanja lijeka (R, RS, RZ, RK)		Oznaka izdavanja lijeka	Sifra dijagnoze
Oznaka posebnosti propisivanja lijeka – vrsta recepta (ORp, NRp, PRp, OgRp)			
Apoteka (naziv)			
Ime, prezime, faksimil i potpis farmaceutičara (M.P.)		Ime, prezime, faksimil i potpis doktora (M.P.)	
Sifra lijeka		Količina	Cijena lijeka - sirovine
Cijena na rač. Fonda		Iznos naplaćene part.	
REALIZACIJA SAMO UZ IDENTIFIKACIONI DOKUMENT			

PRILOG II

Popis psihotropnih supstanci koje se ne propisuju na poseban recept i za koje se ne vode evidencije o drogama i psihotropnim supstancama

Psihotropna supstanca	Psihotropna supstanca (međunarodno nezaštićeno ime)	Psihotropna supstanca (hemijsko ime)
alprazolam	Alprazolam	8-klor-1-metil-6-fenil-4H-s-triazolo[4,3-a][1,4]benzodiazepin
bromazepam	Bromazepam	7-brom-1,3-dihidro-5-(2-piridil)-2H-1,4-benzodiazepin-2-on
brotizolam	Brotizolam	2-brom-4-(o-klorfenil)-9-metil-6H-tieno[3,2-f]-s-triazolo[4,3-a][1,4]diazepin
delorazepam	Delorazepam	7-klor-5-(o-klorfenil)-1,3-dihidro-2H-1,4-benzodiazepin-2-on
diazepam	Diazepam	7-klor-1,3-dihidro-1-metil-5-fenil-2H-1,4-benzodiazepin-2-one
estazolam	Estazolam	8-klor-6-fenil-4H-s-triazolo[4,3-a][1,4]benzodiazepin
etil-loflazepat	Ethyl loflazepate	etil-7-klor-5-(o-fluorfenil)-2,3-dihidro-2-okso-1H-1,4-benzodiazepin-3-karboksilat
fludiazepam	Fludiazepam	7-klor-5-(o-fluorfenil)-1,3-dihidro-1-metil-2H-1,4-benzodiazepin-2-on
flurazepam	Flurazepam	7-klor-1-[2-(dietilamino)etil]-5-(o-fluorofenil)-1,3-dihidro-2H-1,4-benzodiazepin-2-on
halazepam	Halazepam	7-klor-1,3-dihidro-5-fenil-1-(2,2,2-trifluoretil)-2H-1,4-benzodiazepin-2-on
haloksazolam	Haloxazolam	10-brom-11b-(o-fluorfenil)-2,3,7,11b-tetrahidrooksazolo[3,2-d][1,4]benzodiazepin-6(5H)-on
kamazepam	Camazepam	7-klor-1,3-dihidro-3-hidroksi-1-metil-5-fenil-2H-1,4-benzodiazepin-2-on-dimetilkarbamat (ester)
ketazolam	Ketazolam	11-klor-8,12b-dihidro-2,8-dimetil-12b-fenil-4H-[1,3]oksazino[3,2-d][1,4]benzodiazepin-4,7(6H)-dion
klobazam	Clobazam	7-klor-1-metil-5-fenil-1H-1,5-benzodiazepin-2,4(3H,5H)-dion
kloksazolam	Cloxazolam	10-klor-11b-(o-klorfenil)-2,3,7,11b-tetrahidrooksazolo-[3,2-d][1,4]benzodiazepin-6(5H)-on
klonazepam	Clonazepam	5-(o-klorfenil)-1,3-dihidro-7-nitro-2H-1,4-benzodiazepin-2-on
klorazepat	Clorazepate	7-klor-2,3-dihidro-2-okso-5-fenil-1H-1,4-benzodiazepin-3-karboksilna kiselina
klordiazepoksid	Chlordiazepoxide	7-klor-2-(metilamino)-5-fenil-3H-1,4-benzodiazepin-4-oksid
klotiazepam	Clotiazepam	5-(o-klorfenil)-7-etil-1,3-dihidro-1-metil-2H-tieno[2,3-e]-1,4-diazepin-2-on
loprazolam	Loprazolam	6-(o-klorfenil)-2,4-dihidro-2-[(4-metil-1-piperazinil)metilen]-8-nitro-1H-imidazo[1,2-a][1,4]benzodiazepin-1-on
lorazepam	Lorazepam	7-klor-5-(o-klorfenil)-1,3-dihidro-3-hidroksi-2H-1,4-benzodiazepin-2-on
lormetazepam	Lormetazepam	7-klor-5-(o-klorfenil)-1,3-dihidro-3-hidroksi-1-metil-2H-1,4-benzodiazepin-2-on
medazepam	Medazepam	7-klor-2,3-dihidro-1-metil-5-fenil-1H-1,4-benzodiazepin
midazolam	Midazolam	8-klor-6-(o-fluorfenil)-1-metil-4H-imidazo[1,5-a][1,4]benzodiazepin
nimetazepam	Nimetazepam	1,3-dihidro-1-metil-7-nitro-5-fenil-2H-1,4-benzodiazepin-2-on
nitrazepam	Nitrazepam	1,3-dihidro-7-nitro-5-fenil-2H-1,4-benzodiazepin-2-on
nordazepam	Nordazepam	7-klor-1,3-dihidro-5-fenil-2H-1,4-benzodiazepin-2-on
oksazepam	Oxazepam	7-klor-1,3-dihidro-3-hidroksi-5-fenil-2H-1,4-benzodiazepin-2-on
oksazolam	Oxazolam	10-klor-2,3,7,11b-tetrahidro-2-metil-11b-feniloksazolo[3,2-d][1,4]benzodiazepin-6(5H)-on
pinazepam	Pinazepam	7-klor-1,3-dihidro-5-fenil-1-(2-propinil)-2H-1,4-benzodiazepin-2-on
prazepam	Prazepam	7-klor-1-(ciklopropilmetil)-1,3-dihidro-5-fenil-2H-1,4-benzodiazepin-2-on
temazepam	Temazepam	7-klor-1,3-dihidro-3-hidroksi-1-metil-5-fenil-2H-1,4-benzodiazepin-2-on
tetrazepam	Tetrazepam	7-klor-5-(1-cikloheksen-1-il)-1,3-dihidro-1-metil-2H-1,4-benzodiazepin-2-on
triazolam	Triazolam	8-klor-6-(o-klorfenil)-1-metil-4H-s-triazolo[4,3-a][1,4]benzodiazepin
zolpidem	Zolpidem	N,N,6-trimetil-2-p-tolilimidazo[1,2-a]piridin-3-acetamid

Član 30

Neobnovljiv, poseban i ograničen recept se ne vraća pacijentu nakon izdavanja lijeka.

Na obnovljiv recept farmaceut izdaje lijek i na poleđini recepta upisuje datum izdavanja lijeka, ime i prezime farmaceuta i to ovjerava pečatom apoteke, potpisom i faksimilom, a recept vraća.

Pravo na ponovno izdavanje lijeka koji je propisan na obnovljiv recept može se ostvariti najranije sedam dana prije roka predviđenog za sljedeće podizanje lijeka.

Nakon posljednjeg izdavanja lijeka na obnovljiv recept, odnosno nakon isteka 12 mjeseci od dana propisivanja lijeka ili propisanog broja izdavanja lijeka, farmaceut zadržava recept.

Poseban recept se evidentira i čuva, zajedno sa lijekovima, u posebnoj sefi za droge.

Evidencija za poseban recept se vodi u elektronskom ili papirnom obliku.

Evidencija iz stava 6 ovog člana se vodi u obliku tvrdo ukoričene knjige sastavljene od evidencionih listova koju ovjerava zdravstvena ustanova.

Sadržina evidencionog lista iz stava 7 ovog člana data je na obrascu koji čini sastavni dio ovog pravilnika (Prilog IV).

VI. MAGISTRALNI I GALENSKI LJEKOVI

Član 31

Prilikom preuzimanja recepta za izradu magistralnog lijeka, farmaceut izdaje potvrdu na osnovu koje se, nakon izrade, podiže lijek.

Original potvrde farmaceut uručuje donosiocu recepta, a kopiju potvrde prilaže uz recept.

Potvrda iz stava 1 ovog člana sadrži sljedeće podatke:

- naziv, adresu i broj telefona apoteke;
- broj potvrde; i
- datum i vrijeme podizanja magistralnog lijeka.

Ako na receptu nije upisana vrsta i količina pomoćne supstance potrebne za izradu magistralnog lijeka, farmaceut na receptu upisuje količinu i vrstu pomoćne supstance koju je upotrijebio pri izradi lijeka.

Član 32

Ako doktor propiše pod skraćenim imenom složeni magistralni lijek koji se nalazi u stručno prihvaćenim propisima za izradu lijekova (Formulae magistrales), farmaceut pri izdavanju takvog lijeka na receptu upisuje vrstu i količinu pomoćne supstance koju je upotrijebio za izradu magistralnog lijeka.

Član 33

Za označavanje magistralnog i galenskog lijeka, prema načinu upotrebe, koristi se naljepnica koja je:

- bijele boje, za unutrašnju upotrebu;
- crvene boje, za spoljašnju upotrebu.

Ako je magistralni ili galenski lijek u tečnom obliku i ima talog, potrebno je staviti oznaku "Prije upotrebe promućkati".

Ako se magistralni lijek čuva na hladnom mjestu potrebno je staviti oznaku "Čuvati na hladnom mjestu".

Član 34

Naljepnica na pakovanju magistralnog, odnosno galenskog lijeka treba da sadrži podatke koji odgovaraju podacima sa recepta ili podacima iz važećih farmakopeja i magistralnih formula, i to:

- naziv i adresu apoteke u kojoj je izrađen magistralni lijek, odnosno naziv galenske laboratorije apoteke ili zdravstvene ustanove u kojoj je izrađen galenski lijek;
- oblik i količinu magistralnog, odnosno galenskog lijeka;
- način upotrebe;
- datum izrade magistralnog, odnosno galenskog lijeka i rok upotrebe; i
- potpis lica koje je izradilo magistralni lijek.

Član 35

Prilikom izdavanja magistralnog lijeka koji sadrži supstance jakog ili vrlo jakog djelovanja, farmaceut upisuje recept u evidenciju lijekova koji sadrže droge.

Farmaceut upozna je pacijenta, odnosno lice koje preuzima magistralni ili galenski lijek, sa pravilnom i sigurnom upotrebom lijeka a, ako je potrebno, uručuje i pisano uputstvo koje je ovjereno potpisom farmaceuta i pečatom apoteke.

VII. PRELAZNA I ZAVRŠNE ODREDBE

Član 36

Odredbe ovog pravilnika koje se odnose na obnovljiv recept primjenjivaće se od 1. oktobra 2015. godine.

Član 37

Danom stupanja na snagu ovog pravilnika prestaju da se primjenjuju odredbe Pravilnika o bližim uslovima i načinu ostvarivanja određenih prava iz obaveznog zdravstvenog osiguranja ("Službeni list RCG", broj 69/06) koje se odnose na način i postupak ostvarivanja prava na lijekove.

Član 38

Ovaj pravilnik stupa na snagu osmog dana od dana objavljivanja u "Službenom listu Crne Gore.

Broj: 011-161/2014

Podgorica: 30. juna 2015. godine

Ministar,
prof. dr **Budimir Šegrt**, s.r.