



DZIENNIK USTAW

RZECZYPOSPOLITEJ POLSKIEJ

Warszawa, dnia 15 marca 2017 r.

Poz. 547

OBWIESZCZENIE MINISTRA ZDROWIA

z dnia 15 lutego 2017 r.

w sprawie ogłoszenia jednolitego tekstu rozporządzenia Ministra Zdrowia w sprawie informacji gromadzonych przez apteki oraz informacji przekazywanych Narodowemu Funduszowi Zdrowia

1. Na podstawie art. 16 ust. 3 ustawy z dnia 20 lipca 2000 r. o ogłaszaniu aktów normatywnych i niektórych innych aktów prawnych (Dz. U. z 2016 r. poz. 296 i 1579) ogłasza się w załączniku do niniejszego obwieszczenia jednolity tekst rozporządzenia Ministra Zdrowia z dnia 23 grudnia 2011 r. w sprawie informacji gromadzonych przez apteki oraz informacji przekazywanych Narodowemu Funduszowi Zdrowia (Dz. U. z 2014 r. poz. 122), z uwzględnieniem zmian wprowadzonych:

- 1) rozporządzeniem Ministra Zdrowia z dnia 7 stycznia 2016 r. zmieniającym rozporządzenie w sprawie informacji gromadzonych przez apteki oraz informacji przekazywanych Narodowemu Funduszowi Zdrowia (Dz. U. poz. 31);
- 2) rozporządzeniem Ministra Zdrowia z dnia 24 sierpnia 2016 r. zmieniającym rozporządzenie w sprawie informacji gromadzonych przez apteki oraz informacji przekazywanych Narodowemu Funduszowi Zdrowia (Dz. U. poz. 1350).

2. Podany w załączniku do niniejszego obwieszczenia tekst jednolity rozporządzenia nie obejmuje:

- 1) § 2 i § 3 rozporządzenia Ministra Zdrowia z dnia 7 stycznia 2016 r. zmieniającego rozporządzenie w sprawie informacji gromadzonych przez apteki oraz informacji przekazywanych Narodowemu Funduszowi Zdrowia (Dz. U. poz. 31), które stanowią:

„§ 2. 1. Informacje zgromadzone przez apteki do dnia 31 grudnia 2015 r. są przekazywane do oddziału wojewódzkiego Narodowego Funduszu Zdrowia na dotychczasowych zasadach.

2. Informacje, o których mowa w § 2 ust. 1 pkt 27–29 rozporządzenia, o którym mowa w § 1, w brzmieniu nadanym niniejszym rozporządzeniem, zgromadzone przez apteki od dnia 12 grudnia 2015 r. są przekazywane do oddziału wojewódzkiego Narodowego Funduszu Zdrowia zgodnie z przepisami rozporządzenia, o którym mowa w § 1, w brzmieniu nadanym niniejszym rozporządzeniem.

§ 3. Rozporządzenie wchodzi w życie z dniem następującym po dniu ogłoszenia.”;

- 2) § 2 i § 3 rozporządzenia Ministra Zdrowia z dnia 24 sierpnia 2016 r. zmieniającego rozporządzenie w sprawie informacji gromadzonych przez apteki oraz informacji przekazywanych Narodowemu Funduszowi Zdrowia (Dz. U. poz. 1350), które stanowią:

„§ 2. Informacje zgromadzone przez apteki przed dniem 1 września 2016 r. są przekazywane na podstawie przepisów obowiązujących przed dniem wejścia w życie rozporządzenia.

§ 3. Rozporządzenie wchodzi w życie z dniem 1 września 2016 r.”.

Minister Zdrowia: *K. Radziwiłł*

Załącznik do obwieszczenia Ministra Zdrowia
z dnia 15 lutego 2017 r. (poz. 547)

ROZPORZĄDZENIE MINISTRA ZDROWIA¹⁾

z dnia 23 grudnia 2011 r.

w sprawie informacji gromadzonych przez apteki oraz informacji przekazywanych Narodowemu Funduszowi Zdrowia

Na podstawie art. 45 ust. 14 ustawy z dnia 12 maja 2011 r. o refundacji leków, środków spożywczych specjalnego przeznaczenia żywieniowego oraz wyrobów medycznych (Dz. U. z 2016 r. poz. 1536 i 1579) zarządza się, co następuje:

§ 1. Rozporządzenie określa:

- 1) zakres niezbędnych informacji gromadzonych przez apteki i sposób ich rejestrowania;
- 2) zakres informacji i sposób ich przekazywania Narodowemu Funduszowi Zdrowia, zwanemu dalej „Funduszem”, w tym rodzaje wykorzystywanych nośników informacji oraz wzory komunikatów i dokumentów.

§ 2. 1. Zakres gromadzonych przez apteki i przekazywanych oddziałowi wojewódzkiemu Funduszu informacji zawierających dane o obrocie lekami, środkami spożywczymi specjalnego przeznaczenia żywieniowego, wyrobami medycznymi objętymi refundacją, wynikające ze zrealizowanych recept wystawionych przez osobę uprawnioną, określony dla każdego wydanego opakowania lub części opakowania leku, środka spożywczego specjalnego przeznaczenia żywieniowego, wyrobu medycznego, obejmuje:

- 1) identyfikator apteki, na który składają się:
 - a) identyfikator oddziału wojewódzkiego Funduszu, właściwego ze względu na siedzibę apteki,
 - b) dziewięć pierwszych cyfr numeru REGON apteki,
 - c) identyfikator apteki nadany przez oddział wojewódzki Funduszu;
- 2) kod umowy na realizację recept nadany przez oddział wojewódzki Funduszu;
- 3) datę i godzinę realizacji recepty;
- 4) numer nadany receptce w aptece;
- 5) datę i godzinę wydania leku, środka spożywczego specjalnego przeznaczenia żywieniowego, wyrobu medycznego – jeżeli jest inna niż data, o której mowa w pkt 3;
- 6) kod typu recepty przyjmujący wartość:
 - a) „7” – dla recept na leki lub środki spożywcze specjalnego przeznaczenia żywieniowego sprowadzane z zagranicy dla indywidualnego pacjenta,
 - b)²⁾ „8” – dla recept, których wzór określają przepisy o receptach lekarskich oraz przepisy o receptach wystawianych przez pielęgniarki i położne,
 - c) „9” – dla recept na środki odurzające, substancje psychotropowe lub inne produkty lecznicze, oznaczone symbolem „Rpw”,
 - d) „2” – dla recept wystawionych na kuponach dołączanych do dokumentu potwierdzającego uprawnienia do świadczeń opieki zdrowotnej;
- 7) numer recepty lub numer kuponu dołączanego do dokumentu potwierdzającego uprawnienia do świadczeń opieki zdrowotnej;

¹⁾ Minister Zdrowia kieruje działem administracji rządowej – zdrowie, na podstawie § 1 ust. 2 rozporządzenia Prezesa Rady Ministrów z dnia 17 listopada 2015 r. w sprawie szczegółowego zakresu działania Ministra Zdrowia (Dz. U. poz. 1908).

²⁾ W brzmieniu ustalonym przez § 1 pkt 1 lit. a rozporządzenia Ministra Zdrowia z dnia 7 stycznia 2016 r. zmieniającego rozporządzenie w sprawie informacji gromadzonych przez apteki oraz informacji przekazywanych Narodowemu Funduszowi Zdrowia (Dz. U. poz. 31), które weszło w życie z dniem 9 stycznia 2016 r.

- 8) numer:
- a) potwierdzający identyfikację pacjenta, a w przypadku korzystania ze świadczeń opieki zdrowotnej na podstawie przepisów o koordynacji, w rozumieniu przepisów ustawy z dnia 27 sierpnia 2004 r. o świadczeniach opieki zdrowotnej finansowanych ze środków publicznych (Dz. U. z 2016 r. poz. 1793, z późn. zm.³⁾), zwanej dalej „ustawą”, numer poświadczenia, o którym mowa w art. 52 ust. 2 pkt 9 ustawy, a w razie braku poświadczenia – numer dokumentu uprawniającego do korzystania ze świadczeń opieki zdrowotnej na podstawie przepisów o koordynacji, wystawionego przez instytucję właściwą, albo
 - b) numer PESEL – jeżeli dotyczy, a w przypadku dziecka nieposiadającego numeru PESEL lub niemożności ustalenia tego numeru – numer PESEL przedstawiciela ustawowego lub opiekuna faktycznego w rozumieniu art. 3 ust. 1 pkt 1 ustawy z dnia 6 listopada 2008 r. o prawach pacjenta i Rzeczniku Praw Pacjenta (Dz. U. z 2016 r. poz. 186, 823, 960 i 1070), albo
 - c) paszportu lub innego dokumentu ze zdjęciem potwierdzającego tożsamość – w przypadku cudzoziemca niebędącego osobą uprawnioną do świadczeń opieki zdrowotnej na podstawie przepisów o koordynacji, a w przypadku osób posiadających Kartę Polaka – numer Karty Polaka;
- 9) identyfikator oddziału wojewódzkiego Funduszu właściwego dla miejsca zamieszkania świadczeniobiorcy albo miejsca pełnienia służby wojskowej, a w przypadku osoby bezdomnej – miejsca zamieszkania osoby uprawnionej albo siedziby świadczeniodawcy, albo symbol instytucji właściwej dla osoby uprawnionej do świadczeń opieki zdrowotnej na podstawie przepisów o koordynacji;
- 10) wskaźnik dotyczący recepty przyjmujący wartość:
- a) 0 – w przypadku gdy na recepcie nie występuje adnotacja, o której mowa w lit. b,
 - b) 1 – w przypadku gdy na recepcie występuje adnotacja „pro auctore” albo „pro familiae” lub inne równoważne;
- 11)⁴⁾ kod uprawnienia dodatkowego pacjenta określony symbolem „AZ”, „IB”, „IN”, „IW”, „PO”, „WP” albo „ZK” albo kod uprawnienia do świadczeń opieki zdrowotnej finansowanych ze środków publicznych określony symbolem „BW”, „CN” albo „DN”, a w przypadku braku uprawnienia symbol „X”;
- 11a)⁵⁾ kod uprawnienia dodatkowego pacjenta określony symbolem „S”, a w przypadku braku uprawnienia dodatkowego symbol „X”;
- 12) rodzaj identyfikatora leku, środka spożywczego specjalnego przeznaczenia żywieniowego, wyrobu medycznego przyjmujący wartość:
- a) 0 – dla leku,
 - b) 1 – dla leku recepturowego,
 - c) 2 – dla środka spożywczego specjalnego przeznaczenia żywieniowego,
 - d) 3 – dla wyrobu medycznego;
- 13) numer kodowy leku, środka spożywczego specjalnego przeznaczenia żywieniowego, wyrobu medycznego (EAN) lub w przypadku jego braku – globalny numer jednostki handlowej (GTIN) odwzorowany w kodzie kreskowym w systemie GS1, jeżeli jest na opakowaniu lub opakowaniu zbiorczym wyrobu medycznego – jeżeli został nadany;
- 14) wskaźnik dotyczący leku przyjmujący wartość:
- a) 1 – w przypadku gdy przy leku występuje adnotacja „nie zamieniać” lub „NZ”,
 - b) 0 – w przypadkach innych niż wymienione w lit. a;
- 15) liczbę wydanych opakowań leku, środka spożywczego specjalnego przeznaczenia żywieniowego, wyrobu medycznego;
- 16) cenę detaliczną brutto leku, środka spożywczego specjalnego przeznaczenia żywieniowego, wyrobu medycznego;

³⁾ Zmiany tekstu jednolitego wymienionej ustawy zostały ogłoszone w Dz. U. z 2016 r. poz. 1807, 1860, 1948, 2138, 2173 i 2250 oraz z 2017 r. poz. 60.

⁴⁾ W brzmieniu ustalonym przez § 1 pkt 1 lit. a rozporządzenia Ministra Zdrowia z dnia 24 sierpnia 2016 r. zmieniającego rozporządzenie w sprawie informacji gromadzonych przez apteki oraz informacji przekazywanych Narodowemu Funduszowi Zdrowia (Dz. U. poz. 1350), które weszło w życie z dniem 1 września 2016 r.

⁵⁾ Dodany przez § 1 pkt 1 lit. b rozporządzenia, o którym mowa w odnośniku 4.

- 17) cenę hurtową brutto leku, środka spożywczego specjalnego przeznaczenia żywieniowego, wyrobu medycznego zakupionego przez aptekę w hurtowni;
- 18) wartość wydanych opakowań leku, środka spożywczego specjalnego przeznaczenia żywieniowego, wyrobu medycznego;
- 19)⁶⁾ kod odpłatności za lek, środek spożywczy specjalnego przeznaczenia żywieniowego, wyrób medyczny przyjmujący wartość:
 - a) 0 – dla leku, środka spożywczego specjalnego przeznaczenia żywieniowego, wyrobu medycznego wydane bezpłatnie, w przypadku gdy realizacja recepty nastąpiła na podstawie uprawnienia innego niż uprawnienie, o którym mowa w art. 43a ust. 1 ustawy,
 - b) 10 – dla leku, środka spożywczego specjalnego przeznaczenia żywieniowego, wyrobu medycznego wydane bezpłatnie do wysokości limitu finansowania,
 - c) 20 – dla leku, środka spożywczego specjalnego przeznaczenia żywieniowego, wyrobu medycznego wydane bezpłatnie na podstawie uprawnienia, o którym mowa w art. 43a ust. 1 ustawy, świadczeniobiorcy uprawnionemu również na podstawie art. 43 ust. 1 albo art. 45 ust. 1 pkt 1–3 ustawy,
 - d) 11 – dla leku, środka spożywczego specjalnego przeznaczenia żywieniowego, wyrobu medycznego wydane za odpłatnością ryczałtową,
 - e) 21 – dla leku, środka spożywczego specjalnego przeznaczenia żywieniowego, wyrobu medycznego wydane za odpłatnością ryczałtową, wydane bezpłatnie na podstawie uprawnienia, o którym mowa w art. 43a ust. 1 ustawy,
 - f) 12 – dla leku, środka spożywczego specjalnego przeznaczenia żywieniowego, wyrobu medycznego wydane za odpłatnością w wysokości 30% limitu finansowania,
 - g) 22 – dla leku, środka spożywczego specjalnego przeznaczenia żywieniowego, wyrobu medycznego wydane za odpłatnością 30% limitu finansowania, wydane bezpłatnie na podstawie uprawnienia, o którym mowa w art. 43a ust. 1 ustawy,
 - h) 13 – dla leku, środka spożywczego specjalnego przeznaczenia żywieniowego, wyrobu medycznego wydane za odpłatnością w wysokości 50% limitu finansowania,
 - i) 23 – dla leku, środka spożywczego specjalnego przeznaczenia żywieniowego, wyrobu medycznego wydane za odpłatnością w wysokości 50% limitu finansowania, wydane bezpłatnie na podstawie uprawnienia, o którym mowa w art. 43a ust. 1 ustawy;
- 20) informację, czy wydano odpowiednik:
 - a) T – apteka wydała odpowiednik,
 - b) N – apteka wydała lek, środek spożywczy specjalnego przeznaczenia żywieniowego, wyrób medyczny zgodnie z preskrypcją;
- 21) kod EAN (GTIN) odpowiednika leku, środka spożywczego specjalnego przeznaczenia żywieniowego, wyrobu medycznego;
- 22) kwotę podlegającą refundacji z tytułu wydanych opakowań leku, środka spożywczego specjalnego przeznaczenia żywieniowego, wyrobu medycznego;
- 23) informację o wysokości dopłaty świadczeniobiorcy;
- 24) datę wystawienia recepty;
- 25) datę realizacji recepty „od dnia”;
- 26)⁷⁾ typ numeru – typ identyfikujący rodzaj przekazanego numeru, o którym mowa w pkt 27 i 28;
- 27)⁷⁾ umieszczony na recepcie w części „Świadczeniodawca”:
 - a) numer identyfikacyjny określony w zawartej z oddziałem wojewódzkim Narodowego Funduszu Zdrowia umowie upoważniającej do wystawiania recept na leki refundowane lub umowie upoważniającej do wystawiania recept refundowanych dla wystawiającego, jego małżonka, wstępnych i zstępnych w linii prostej oraz rodzeństwa albo
 - b) dziewięć pierwszych cyfr numeru REGON właściwych dla miejsca udzielenia świadczenia;

⁶⁾ W brzmieniu ustalonym przez § 1 pkt 1 lit. c rozporządzenia, o którym mowa w odnośniku 4.

⁷⁾ W brzmieniu ustalonym przez § 1 pkt 1 lit. b rozporządzenia, o którym mowa w odnośniku 2.

28)⁸⁾ numer prawa wykonywania zawodu osoby uprawnionej, w przypadku gdy na recepcie w części „Świadczeniodawca” nie podano danych, o których mowa w pkt 27;

29)⁸⁾ umieszczony na recepcie numer prawa wykonywania zawodu osoby uprawnionej.

2. (uchylony).

§ 3.⁹⁾ Wzór komunikatu elektronicznego, o którym mowa w art. 45 ust. 2 ustawy z dnia 12 maja 2011 r. o refundacji leków, środków spożywczych specjalnego przeznaczenia żywieniowego oraz wyrobów medycznych, zwanej dalej „ustawą o refundacji”, określa załącznik nr 1 do rozporządzenia.

§ 4. 1. Apteka otrzymuje od oddziału wojewódzkiego Funduszu:

- 1) komunikat zwrotny, którego wzór określa załącznik nr 2 do rozporządzenia,
- 2) projekt zestawienia zbiorczego recept na leki, środki spożywcze specjalnego przeznaczenia żywieniowego, wyroby medyczne objęte refundacją na podstawie zaakceptowanych recept, zwany dalej „projektem zestawienia zbiorczego”, którego wzór określa załącznik nr 3 do rozporządzenia

– o których mowa w art. 45 ust. 3 pkt 2 ustawy o refundacji.

2. Na podstawie komunikatu zwrotnego oraz projektu zestawienia zbiorczego apteka dokonuje:

- 1) zatwierdzenia i przekazuje do oddziału wojewódzkiego Funduszu żądanie rozliczenia zaakceptowanych recept na podstawie otrzymanego projektu zestawienia zbiorczego – w przypadku braku konieczności dokonania korekt, o których mowa w art. 45 ust. 3 pkt 3 ustawy o refundacji;
- 2) czynności, o których mowa w art. 45 ust. 3 pkt 3 ustawy o refundacji, w przypadku wskazania przez oddział wojewódzki Funduszu błędów albo innych nieprawidłowości w komunikacie zwrotnym;
- 3) zatwierdzenia projektu zestawienia zbiorczego, nieuwzględniającego zakwestionowanych recept, poprzez przekazanie żądania rozliczenia zaakceptowanych recept na podstawie otrzymanego projektu zestawienia zbiorczego.

3. Zatwierdzenie, o którym mowa w ust. 2 pkt 1 i 3, skutkuje udostępnieniem aptece uzgodnionego zestawienia zbiorczego, o którym mowa w art. 45 ust. 4 ustawy o refundacji, którego wzór określa załącznik nr 4 do rozporządzenia.

§ 5. Informacje zgromadzone przez apteki do dnia 31 grudnia 2011 r. są przekazywane do oddziału wojewódzkiego Funduszu na dotychczasowych zasadach.

§ 6. Rozporządzenie wchodzi w życie z dniem 1 stycznia 2012 r.¹⁰⁾

⁸⁾ Dodany przez § 1 pkt 1 lit. c rozporządzenia, o którym mowa w odnośniku 2.

⁹⁾ Ze zmianą wprowadzoną przez § 1 pkt 2 rozporządzenia, o którym mowa w odnośniku 4.

¹⁰⁾ Niniejsze rozporządzenie było poprzedzone rozporządzeniem Ministra Zdrowia z dnia 28 września 2004 r. w sprawie zakresu niezbędnych informacji gromadzonych i przekazywanych przez apteki podmiotom zobowiązanym do finansowania świadczeń ze środków publicznych (Dz. U. poz. 2167, z 2007 r. poz. 647, z 2008 r. poz. 996 oraz z 2011 r. poz. 297), które utraciło moc z dniem wejścia w życie niniejszego rozporządzenia w związku z wejściem w życie ustawy z dnia 12 maja 2011 r. o refundacji leków, środków spożywczych specjalnego przeznaczenia żywieniowego oraz wyrobów medycznych (Dz. U. z 2016 r. poz. 1536).

WZÓR

KOMUNIKAT ELEKTRONICZNY

Wpisy w kolumnie „Format”:**data** – oznacza datę zapisaną w postaci RRRR-MM-DD;**data+czas** – oznacza datę łącznie z czasem zapisane w postaci RRRR-MM-DDTHH:MM:SS (gdzie T jest literą rozdzielającą datę od czasu);**rok** – oznacza rok zapisany w postaci RRRR;**miesiąc** – oznacza miesiąc kalendarzowy zapisany w postaci MM;**rok+miesiąc** – oznacza miesiąc roku zapisany w postaci RRRR-MM;**liczba (m,n)** – oznacza liczbę o maksymalnie **m** cyfrach znaczących, w tym **n** cyfr w części ułamkowej, oddzielonej znakiem kropki;**[wart. dom.]** – oznacza tzw. wartość domyślną; jeżeli dany atrybut nie wystąpi w konkretnym komunikacie, to przyjmuje się, że jego wartość jest taka, jak określono w specyfikacji struktury komunikatu;**do n znaków** – oznacza, że wartość atrybutu powinna być napisem o długości od 1 do n znaków; jeżeli możliwe jest przesłanie jako wartości ciągu znaków o długości 0 (tzw. pusty napis), to musi być to zaznaczone w uwagach.**Wpisy w kolumnie „Krotność”:****1z** – oznacza, że w konkretnym komunikacie może wystąpić tylko jeden z atrybutów lub elementów na tym samym poziomie hierarchii w ramach elementu bezpośrednio nadrzędnego, które oznaczono symbolem „1z”;**0z** – oznacza warunek, który spełniają elementy i atrybuty zgodnie z oznaczeniem „1z”, lub że może nie wystąpić żaden z nich.**Elementy protokołu wymiany danych z realizacji recept:**

- 1) korekty danych o realizacji przekazanych formatem wymiany danych niższym niż 2.3 należy przekazać formatem danych stosowanym w dniu realizacji recepty;
- 2) jeżeli występuje konieczność zmiany jakichkolwiek danych z realizacji recepty (element realizacja i elementy w nim zagnieżdżone), należy przekazać ponownie pełen obraz realizacji i zwiększyć wartość atrybutu //realizacja/@nr-wersji;
- 3) przekazanie realizacji o wyższym numerze wersji powoduje autokorektę danych przekazanych w wersji niższej.

Poziom w hierarchii	Element	Atrybut	Krotność	Format [wart. dom.]	Opis	Dodatkowe wyjaśnienia, ograniczenia i zależności
1	2	3	4	5	6	7
0	komunikat		1		Główny element komunikatu	
		xmlns	1	stała wartość	Identyfikator przestrzeni nazw (domyślny) dla elementów komunikatu określonych rozporządzeniem	http://www.csioz.gov.pl/nfz/xml

¹¹⁾ W brzmieniu ustalonym przez § 1 pkt 3 rozporządzenia, o którym mowa w odnośniku 4.

		typ	1	do 5 znaków	Typ komunikatu (symbol)	W przypadku niniejszego komunikatu ma wartość „LEK”
		wersja	1	do 3 znaków	Numer wersji typu komunikatu	W przypadku niniejszego komunikatu ma wartość „2.3”
		id-odb	1	do 16 znaków	Identyfikator podmiotu (instytucji) odbiorcy komunikatu	Jeśli odbiorcą komunikatu jest oddział wojewódzki Narodowego Funduszu Zdrowia, zwany dalej „oddziałem wojewódzkim Funduszu”, identyfikatorem tym jest kod zgodny z załącznikiem nr 5 do rozporządzenia Ministra Zdrowia z dnia 20 czerwca 2008 r. w sprawie zakresu niezbędnych informacji gromadzonych przez świadczeniodawców, szczegółowego sposobu rejestrowania tych informacji oraz ich przekazywania podmiotom zobowiązanym do finansowania świadczeń ze środków publicznych (Dz. U. z 2016 r. poz. 192, z późn. zm.)
		id-inst-odb	0-1	do 38 znaków	Identyfikator systemu informatycznego odbiorcy komunikatu	Jeśli odbiorcą komunikatu jest oddział wojewódzki Funduszu, atrybut nie jest przekazywany. Jeśli odbiorcą komunikatu jest apteka (np. gdy jest to komunikat potwierdzenia), to jest to identyfikator systemu informatycznego apteki lub podmiotu pośredniczącego nadany zgodnie z zasadami ustalonymi przez oddział wojewódzki Funduszu
		id-nad	1	do 16 znaków	Identyfikator podmiotu (instytucji) nadawcy komunikatu	Identyfikator techniczny apteki lub podmiotu pośredniczącego uzgodniony z oddziałem wojewódzkim Funduszu
		id-inst-nad	1	do 38 znaków	Identyfikator systemu informatycznego nadawcy komunikatu	Identyfikator systemu informatycznego apteki lub podmiotu pośredniczącego nadany zgodnie z zasadami ustalonymi przez oddział wojewódzki Funduszu
		nr-gen	1	liczba (8,0)	Numer kolejny komunikatu danego typu wygenerowanego z systemu nadawcy	
		czas-gen	1	data + czas	Data i czas wygenerowania komunikatu	Informacja pomocnicza
		info-aplik-nad	0-1	do 40 znaków	Informacje pomocnicze o systemie nadawczym generującym komunikat	Informacja pomocnicza – przydatna np. w przypadku problemów z komunikacją. Może zawierać nazwę i numer wersji aplikacji generującej producenta
		info-kontakt-nad	0-1	do 100 znaków	Kontakt do osoby odpowiedzialnej po stronie nadawcy, np. administratora systemu	Informacja pomocnicza – ułatwiająca rozwiązanie ewentualnych problemów. Może zawierać numer telefonu, adres poczty elektronicznej
1	apteka		1		Apteka dokonująca sprawozdania	
		id-oddziału	1	2 cyfry	Identyfikator oddziału wojewódzkiego Funduszu	Identyfikator oddziału wojewódzkiego Funduszu (§ 2 ust. 1 pkt 1 lit. a rozporządzenia)
		id-apteki	1	do 16 znaków	Identyfikator apteki	Identyfikator apteki nadany przez oddział wojewódzki Funduszu (§ 2 ust. 1 pkt 1 lit. c rozporządzenia)
		regon	1	9 cyfr	Numer REGON	Dziewięć pierwszych cyfr numeru REGON apteki (§ 2 ust. 1 pkt 1 lit. b rozporządzenia)
		id-inst	1	do 38 znaków	Identyfikator instalacji systemu informatycznego apteki	Unikalny identyfikator co najmniej w ramach apteki. Identyfikator ten definiuje przestrzeń unikalności dla identyfikatorów

					technicznych wszystkich obiektów danych tworzonych po stronie apteki i przekazywanych oddziałowi wojewódzkiemu Funduszu
		kod-umowy	1	do 24 znaków	Kod umowy nadany przez oddział wojewódzki Funduszu
		rok	1	rok	Rok, w którym zawarty jest okres sprawozdawczy
		okres	1	do 2 cyfr	Numer okresu w roku Przyjmuje wartości od 1 do 24. Dla realizacji pomiędzy 1 a 15 dniem miesiąca – wartości nieparzyste, dla realizacji od 16 dnia miesiąca – wartości parzyste. Okres ustalany na podstawie daty w atrybucie //usluga/@data
1	realizacja		1-n		Dane o realizacji recept
		id-inst	0-1	do 38 znaków	Identyfikator wyróżniający instalację systemu w aptece, w której została zarejestrowana realizacja recepty Nie występuje, jeśli identyfikator instalacji jest taki sam jak przekazany w atrybucie „//komunikat/apteka/@id-inst”
		id-realizacji	1	do 20 cyfr	Identyfikator realizacji recepty Atrybut techniczny pozwalający na synchronizację danych między systemami informatycznymi apteki i oddziału wojewódzkiego Funduszu
		nr-wersji	1	liczba (4,0)	Numer wersji (modyfikacji) danych realizacji recepty
		usun	0-1	1 litera [N]	Żądanie usunięcia całego zestawu świadczeń Wartości: T – żądanie usunięcia N – przekazanie danych Jeżeli atrybut nie występuje, przyjmuje się, że jego wartość wynosi „N”. Usunięcie realizacji recepty blokuje możliwość dalszego przekazywania danej realizacji z wyższym numerem wersji
		mom-wprow	1	data i czas	Data i czas pierwszej rejestracji recepty w systemie apteki Pomocniczy atrybut techniczny zapewniający spójność danych po niekontrolowanym przywróceniu przez aptekę stanu bazy danych z przeszłości (np. po awarii)
		mom-modyf	1	data i czas	Data i czas ostatniej modyfikacji realizacji recepty w systemie apteki Pomocniczy atrybut techniczny zapewniający spójność danych po niekontrolowanym przywróceniu przez aptekę stanu bazy danych z przeszłości (np. po awarii)
2	dane-realizacji		0-1		Zestaw danych charakteryzujący receptę oraz jej realizację Element techniczny, obejmujący wszystkie podległe elementy, wykorzystywany do czytelnego wydzielenia informacji. Element nieprzekazywany w przypadku usuwania realizacji. Jeśli atrybut „usun” w elemencie „realizacja” ma wartość „T”, to element „dane-realizacji” (wraz ze wszystkimi elementami podrzędnymi) nie występuje
3	wystawienie-recepty		1		Zestaw danych charakteryzujących fazę wystawiania recepty
		numer	1	22 cyfry	Numer recepty Numer recepty lub numer kuponu dołączonego do dokumentu potwierdzającego uprawnienia do świadczeń opieki zdrowotnej (§ 2 ust. 1

				pkt 7 rozporządzenia). Numery posiadające 20 znaków należy poprzedzić dwoma znakami zera	
	typ	1	1 znak	Kod typu recepty	Kod typu recepty (§ 2 ust. 1 pkt 6 rozporządzenia) przyjmujący wartości: 7 – dla recept na leki, środki spożywcze specjalnego przeznaczenia żywieniowego sprowadzane z zagranicy dla indywidualnego pacjenta, 8 – dla recept, których wzór określają przepisy o receptach lekarskich oraz przepisy o receptach wystawianych przez pielęgniarki i położne, 9 – dla recept na środki odurzające, substancje psychotropowe lub inne produkty lecznicze, oznaczone symbolem „Rpw”, 2 – dla recept wystawionych na kuponach dołączanych do dokumentu potwierdzającego uprawnienia do świadczeń opieki zdrowotnej
	data	1	data	Data wystawienia recepty	Data wystawienia recepty (§ 2 ust. 1 pkt 24 rozporządzenia)
	data-od	0-1	data	Data, od której można realizować receptę	Data realizacji recepty „od dnia” (§ 2 ust. 1 pkt 25 rozporządzenia)
	pro	0-1	1 cyfra [0]	Wskaźnik dotyczący recepty	Określa, czy recepta została wydana z adnotacją „pro auctore” lub „pro familiae” lub inne równoważne (§ 2 ust. 1 pkt 10 rozporządzenia). Przyjmuje wartości: 0 – w zwykłym trybie, 1 – z adnotacją „pro auctore” albo „pro familiae” lub inne równoważne
4	miejsce-wystawienia-recepty	1		Dane identyfikujące osobę uprawnioną albo miejsce wystawienia recepty	Dane identyfikujące osobę uprawnioną mającą zawartą z Narodowym Funduszem Zdrowia umowę upoważniającą do wystawiania recept refundowanych albo dane identyfikujące miejsce udzielania świadczeń (§ 2 ust. 1 pkt 26–28 rozporządzenia)
	typ	1	Znak [R]	Typ identyfikujący rodzaj przekazanego numeru (§ 2 ust. 1 pkt 26)	Przyjmuje wartości: R – numer umowy upoważniającej (§ 2 ust. 1 pkt 27 lit. a rozporządzenia) albo dziewięć pierwszych cyfr numeru REGON właściwych dla miejsca udzielenia świadczenia (§ 2 ust. 1 pkt 27 lit. b rozporządzenia) albo N – numer prawa wykonywania zawodu (§ 2 ust. 1 pkt 28 rozporządzenia)
	id-miejsca	1	do 9 znaków	Numer umowy upoważniającej do wystawiania recept lub dziewięć pierwszych cyfr numeru REGON, lub numer prawa wykonywania zawodu osoby wystawiającej receptę	W przypadku recept wystawianych na podstawie umów upoważniających do wystawiania recept refundowanych jest to: – 9-cyfrowy numer identyfikacyjny określony w tej umowie (§ 2 ust. 1 pkt 27 lit. a rozporządzenia) albo – dziewięć pierwszych cyfr numeru REGON właściwych dla miejsca udzielenia świadczenia (§ 2 ust. 1 pkt 27 lit. b rozporządzenia), albo – numer prawa wykonywania zawodu osoby wystawiającej receptę (§ 2 ust. 1 pkt 28 rozporządzenia)

4	osoba-uprawniona		1		Dane osoby uprawnionej wystawiającej receptę	
		nr	1	do 8 znaków	Numer prawa wykonywania zawodu osoby uprawnionej	Numer prawa wykonywania zawodu osoby uprawnionej (§ 2 ust. 1 pkt 29 rozporządzenia)
3	pacjent		1		Zestaw danych związanych z pacjentem, któremu wystawiono receptę	
4	ubezpieczenie		1			
		płatnik	1	2 znaki	Identyfikator oddziału wojewódzkiego Funduszu albo symbol kraju instytucji właściwej osoby uprawnionej do świadczeń opieki zdrowotnej na podstawie przepisów o koordynacji, o których mowa w przepisach dla recept, których wzór określają przepisy o receptach lekarskich oraz przepisy o receptach wystawianych przez pielęgniarki i położne	
4	nr-pacjenta		1		Dane identyfikujące pacjenta	
		typ	1	1 cyfra [5]	Rodzaj numeru służącego do identyfikacji pacjenta	Przyjmuje wartości: 2 – w przypadku osoby uprawnionej do świadczeń opieki zdrowotnej na podstawie przepisów o koordynacji posiadającej poświadczenie wydane przez oddział wojewódzki Funduszu, 3 – w przypadku osoby uprawnionej do świadczeń opieki zdrowotnej na podstawie przepisów o koordynacji posiadającej formularz E123 albo E112 albo jeden z dokumentów przenośnych: DA1, S2, S3, 4 – w przypadku osoby uprawnionej do świadczeń opieki zdrowotnej na podstawie przepisów o koordynacji posiadającej Europejską Kartę Ubezpieczenia Zdrowotnego lub Certyfikat Tymczasowo Zastępujący Europejską Kartę Ubezpieczenia Zdrowotnego, lub dokument SED S045, 5 – numer PESEL lub w przypadku dziecka nieposiadającego numeru PESEL lub niemożności ustalenia tego numeru – numer PESEL przedstawiciela ustawowego lub opiekuna faktycznego w rozumieniu art. 3 ust. 1 pkt 1 ustawy z dnia 6 listopada 2008 r. o prawach pacjenta i Rzeczniku Praw Pacjenta (Dz. U. z 2016 r. poz. 186, z późn. zm.), w przypadku pacjenta, który ukończył 75. rok życia, nieposiadającego numeru PESEL – jego datę urodzenia, 6 – w przypadku osoby spoza Unii Europejskiej objętej ubezpieczeniem zdrowotnym w Rzeczypospolitej Polskiej, nieposiadającej numeru PESEL, 7 – numer Karty Polaka w przypadku osób posiadających Kartę Polaka

		nr	1	do 20 znaków	Numer potwierdzający identyfikację pacjenta (§ 2 ust. 1 pkt 8 rozporządzenia)	W przypadku gdy atrybut //nr-pacjenta/@typ przyjmuje odpowiednio wartości: 2 – numer poświadczenia wydanego przez oddział wojewódzki Funduszu, 3 – numer dokumentu występujący na formularzu E123 lub E112 lub dokumencie przenośnym: DA1, S2, S3, 4 – numer Europejskiej Karty Ubezpieczenia Zdrowotnego lub Certyfikat Tymczasowo Zastępujący Europejską Kartę Ubezpieczenia Zdrowotnego, lub dokument SED S045, 5 – numer PESEL lub w przypadku dziecka nieposiadającego numeru PESEL lub niemożności ustalenia tego numeru – numer PESEL przedstawiciela ustawowego lub opiekuna faktycznego w rozumieniu art. 3 ust. 1 pkt 1 ustawy z dnia 6 listopada 2008 r. o prawach pacjenta i Rzeczniku Praw Pacjenta, w przypadku pacjenta, który ukończył 75. rok życia, nieposiadającego numeru PESEL – jego datę urodzenia, 6 – numer paszportu lub innego dokumentu ze zdjęciem potwierdzającego tożsamość w przypadku cudzoziemca objętego ubezpieczeniem zdrowotnym w Rzeczypospolitej Polskiej, nieposiadającego numeru PESEL, 7 – numer Karty Polaka w przypadku osób posiadających Kartę Polaka
3	usługa		1		Zestaw danych związanych z usługą realizacji recepty	
		data	0-1	data + czas	Data i godzina realizacji recepty	Data i godzina realizacji recepty (§ 2 ust. 1 pkt 3 rozporządzenia). Atrybut opcjonalny w przypadku, kiedy data realizacji recepty jest równa momentowi wprowadzenia przekazywanemu w atrybucie //dane-realizacji/@mom-wprow
		data-do	0-1	data + czas	Data wydania leku, środka spożywczo specjalnego przeznaczenia żywieniowego, wyrobu medycznego	Data i godzina wydania leku, środka spożywczo specjalnego przeznaczenia żywieniowego, wyrobu medycznego. Atrybut przekazywany dla leków recepturowych
		data-kor	0-1	data + czas	Data i czas dokonania korekty	
3	lek		1-5		Zestaw danych charakteryzujących wydane leki, środki spożywczo specjalnego przeznaczenia żywieniowego, wyroby medyczne (dla każdej pozycji przepisanej przez osobę uprawnioną)	
		id-inst	0-1	do 38 znaków	Identyfikator wyróżniający instalację systemu apteki, w której została zarejestrowana niniejsza pozycja	Podawany obligatoryjnie, jeśli identyfikator instalacji jest inny od przekazanego w atrybucie „//komunikat/apteka/@id-inst”
		id-lek	1	do 20 cyfr	Jednoznaczny identyfikator realizowanego leku, środka spożywczo specjalnego przeznaczenia żywieniowego, wyrobu medycznego w ramach instalacji apteki	

nz	0-1	1 znak [0]	Wskaźnik odpowiednika	Wskaźnik określający, czy osoba uprawniona umieściła przy leku adnotację „nie zamieniać” lub „NZ”. Przyjmuje wartości: 1 – nie można zamieniać, 0 – można zamieniać
uprawnienie-dodat	0-1	do 6 znaków [X]	Kod uprawnienia dodatkowego pacjenta lub kod tytułu uprawnienia do świadczeń opieki zdrowotnej	Kod uprawnienia dodatkowego lub kod uprawnienia do świadczeń opieki zdrowotnej finansowanych ze środków publicznych albo X – brak dodatkowego uprawnienia (§ 2 ust. 1 pkt 11 rozporządzenia)
uprawnienie-75plus	0-1	1 znak [X]	Kod uprawnienia – 75plus pacjenta wskazany na receptce przez osobę uprawnioną	Kod uprawnienia pacjenta wskazany na receptce przez osobę uprawnioną – „S” albo X – brak uprawnienia „S” (§ 2 ust. 1 pkt 11a rozporządzenia). Uprawnienie „S” może wystąpić na receptce równocześnie z częścią uprawnień, o których mowa w § 2 ust. 1 pkt 11 rozporządzenia
uprawnienie-realizacja	0-1	do 6 znaków [X]	Kod uprawnienia dodatkowego pacjenta lub kod tytułu uprawnienia do świadczeń opieki zdrowotnej, według którego nastąpiła w aptece realizacja danej pozycji recepty	Uprawnienie, według którego nastąpiła w aptece realizacja danej pozycji recepty, albo X – brak dodatkowego uprawnienia. Lek, środek spożywczy specjalnego przeznaczenia żywieniowego, wyrób medyczny jest taksowany na podstawie jednego tytułu uprawnienia, o którym mowa w § 2 ust. 1 pkt 11 albo 11a rozporządzenia. W przypadku gdy recepta może być zrealizowana na podstawie dwóch równie korzystnych dla pacjenta uprawnień dodatkowych, o których mowa w § 2 ust. 1 pkt 11 lub 11a rozporządzenia, wpisywany jest kod z § 2 ust. 1 pkt 11 rozporządzenia
odpłatność	1	do 2 cyfr	Kod odpłatności za lek, środek spożywczy specjalnego przeznaczenia żywieniowego, wyrób medyczny	Kod odpłatności za lek, środek spożywczy specjalnego przeznaczenia żywieniowego, wyrób medyczny (§ 2 ust. 1 pkt 19 rozporządzenia). Przyjmuje wartości: 0 – dla leku, środka spożywczo specjalnego przeznaczenia żywieniowego, wyrobu medycznego wydane bezpłatnie, w przypadku gdy realizacja recepty nastąpiła na podstawie uprawnienia innego niż uprawnienie, o którym mowa w art. 43a ust. 1 ustawy z dnia 27 sierpnia 2004 r. o świadczeniach opieki zdrowotnej finansowanych ze środków publicznych (Dz. U. z 2016 r. poz. 1793, z późn. zm.), zwanej dalej „ustawą”, 10 – dla leku, środka spożywczo specjalnego przeznaczenia żywieniowego, wyrobu medycznego wydane bezpłatnie do wysokości limitu finansowania, 20 – dla leku, środka spożywczo specjalnego przeznaczenia żywieniowego, wyrobu medycznego wydane bezpłatnie na podstawie uprawnienia, o którym mowa w art. 43a ust. 1 ustawy, świadczeniobiorcy uprawnionemu również na podstawie art. 43 ust. 1 albo art. 45 ust. 1 pkt 1–3 ustawy, 11 – dla leku, środka spożywczo specjalnego przeznaczenia żywieniowego, wyrobu medycznego wydane za odpłatnością ryczałtową, 21 – dla leku, środka spożywczo specjalnego przeznaczenia żywieniowego, wyrobu medycznego wydawanego za odpłatnością ryczałtową, wydane

				<p>bezpłatnie na podstawie uprawnienia, o którym mowa w art. 43a ust. 1 ustawy,</p> <p>12 – dla leku, środka spożywczo specjalnego przeznaczenia żywieniowego, wyrobu medycznego wydanego za odpłatnością w wysokości 30% limitu finansowania,</p> <p>22 – dla leku, środka spożywczo specjalnego przeznaczenia żywieniowego, wyrobu medycznego wydawanego za odpłatnością 30% limitu finansowania, wydanego bezpłatnie na podstawie uprawnienia, o którym mowa w art. 43a ust. 1 ustawy,</p> <p>13 – dla leku, środka spożywczo specjalnego przeznaczenia żywieniowego, wyrobu medycznego wydanego za odpłatnością w wysokości 50% limitu finansowania,</p> <p>23 – dla leku, środka spożywczo specjalnego przeznaczenia żywieniowego, wyrobu medycznego wydawanego za odpłatnością w wysokości 50% limitu finansowania, wydanego bezpłatnie na podstawie uprawnienia, o którym mowa w art. 43a ust. 1 ustawy</p>	
	zamiennik	0-1	1 znak [N]	Informacja, czy wydano odpowiednik	Informacja, czy wydano odpowiednik (§ 2 ust. 1 pkt 20 rozporządzenia). Przyjmuje wartości: T – apteka wydała odpowiednik (§ 2 ust. 1 pkt 20 lit. a rozporządzenia), N – apteka nie wydała odpowiednika (§ 2 ust. 1 pkt 20 lit. b rozporządzenia)
	typ-kodu	0-1	1 cyfra [1]	Typ kodu środka spożywczo specjalnego przeznaczenia żywieniowego, wyrobu medycznego przepisane na recepcie	Przyjmuje wartości: 1 – EAN, 2 – GTIN (typ przekazywany tylko w przypadku, kiedy środek nie posiada nadanego kodu EAN). Atrybut przekazywany każdorazowo w przypadku, kiedy w elemencie przekazano atrybut@kod
	kod	0-1	do 14 cyfr	Europejski kod towarowy (EAN)/(GTIN) odpowiednika leku, środka spożywczo specjalnego przeznaczenia żywieniowego, wyrobu medycznego przepisane na recepcie	(§ 2 ust. 1 pkt 21 rozporządzenia) Atrybut nieprzekazywany w przypadku leków recepturowych
4	lek-ean		1-n		
	id-opakowania	1	Liczba (2,0)	Jednoznaczny identyfikator wydania opakowania leku, środka spożywczo specjalnego przeznaczenia żywieniowego, wyrobu medycznego w ramach realizacji	Unikalny w ramach danych realizacji
	katalog	1	1 cyfra	Rodzaj identyfikatora leku, środka spożywczo specjalnego przeznaczenia żywieniowego, wyrobu medycznego	Rodzaj identyfikatora leku, środka spożywczo specjalnego przeznaczenia żywieniowego, wyrobu medycznego (§ 2 ust. 1 pkt 12 rozporządzenia). Przyjmuje wartości: 0 – dla leku, 1 – dla leku recepturowego, 2 – dla środka spożywczo specjalnego przeznaczenia żywieniowego, 3 – dla wyrobu medycznego
	typ-kodu	0-1	1 cyfra	Typ kodu środka spożywczo specjalnego	Przyjmuje wartości: 1 – EAN,

			przeznaczenia żywniowego, wyrobu medycznego	2 – GTIN (typ przekazywany tylko w przypadku, kiedy środek spożywczy specjalnego przeznaczenia żywniowego nie posiada nadanego kodu EAN). Atrybut przekazywany każdorazowo w przypadku, kiedy w elemencie przekazano atrybut@kod
kod	0-1	do 14 cyfr	Europejski kod towarowy (EAN)/(GTIN) wydanego leku, środka spożywczego specjalnego przeznaczenia żywniowego, wyrobu medycznego	(§ 2 ust. 1 pkt 13 rozporządzenia) Atrybut nieprzekazywany w przypadku leków recepturowych
ilosc	1	liczba (8,5)	Liczba wydanych opakowań leku, środka spożywczego specjalnego przeznaczenia żywniowego, wyrobu medycznego	Liczba wydanych opakowań leku, środka spożywczego specjalnego przeznaczenia żywniowego, wyrobu medycznego (§ 2 ust. 1 pkt 15 rozporządzenia). Możliwość wystąpienia liczb ułamkowych do pięciu cyfr po kropce dziesiętnej
cena-detal	1	liczba (8,2)	Cena detaliczna brutto leku, środka spożywczego specjalnego przeznaczenia żywniowego, wyrobu medycznego podlegającego refundacji	Cena detaliczna brutto leku, środka spożywczego specjalnego przeznaczenia żywniowego, wyrobu medycznego (§ 2 ust. 1 pkt 16 rozporządzenia)
cena-hurtowa-brutto	0-1	liczba (8,2)	Cena hurtowa brutto leku, środka spożywczego specjalnego przeznaczenia żywniowego, wyrobu medycznego	Cena hurtowa brutto leku, środka spożywczego specjalnego przeznaczenia żywniowego, wyrobu medycznego zakupionego przez aptekę w hurtowni (§ 2 ust. 1 pkt 17 rozporządzenia). Atrybut nieprzekazywany w przypadku leków recepturowych
wartosc	1	liczba (8,2)	Wartość wydanych opakowań leku, środka spożywczego specjalnego przeznaczenia żywniowego, wyrobu medycznego	Wartość wydanych opakowań leku, środka spożywczego specjalnego przeznaczenia żywniowego, wyrobu medycznego (§ 2 ust. 1 pkt 18 rozporządzenia)
refundacja	1	liczba (8,2)	Kwota podlegająca refundacji	Kwota podlegająca refundacji z tytułu wydanych opakowań leku, środka spożywczego specjalnego przeznaczenia żywniowego, wyrobu medycznego (§ 2 ust. 1 pkt 22 rozporządzenia)
doplata	1	liczba (8,2)	Informacja o dopłacie wniesionej przez nabywcę leku, środka spożywczego specjalnego przeznaczenia żywniowego, wyrobu medycznego	Informacja o wysokości dopłaty świadczeniobiorcy (§ 2 ust. 1 pkt 23 rozporządzenia)

WZÓR

KOMUNIKAT ZWROTNY

Wpisy w kolumnie „Format” oznaczają:

data – oznacza datę zapisaną w postaci RRRR-MM-DD;

data+czas – oznacza datę łącznie z czasem zapisane w postaci RRRR-MM-DDTHH:MM:SS (gdzie T jest literą rozdzielającą datę od czasu);

rok – oznacza rok zapisany w postaci RRRR;

miesiąc – oznacza miesiąc kalendarzowy zapisany w postaci MM;

rok+miesiąc – oznacza miesiąc roku zapisany w postaci RRRR-MM;

liczba (m,n) – oznacza liczbę o maksymalnie **m** cyfrach znaczących, w tym **n** cyfr w części ułamkowej, oddzielonej znakiem kropki;

[wart. dom.] – oznacza tzw. wartość domyślną; jeżeli więc dany atrybut nie wystąpi w konkretnym komunikacie, to przyjmuje się, że jego wartość jest taka, jak określono w specyfikacji struktury komunikatu;

do n znaków – oznacza, że wartość atrybutu powinna być napisem o długości od 1 do n znaków; jeżeli możliwe jest przesłanie jako wartości ciągu znaków o długości 0 (tzw. pusty napis), to musi być to zaznaczone w uwagach.

Poziom w hierarchii	Element	Atrybut	Krotność	Format [wart. dom.]	Opis	Dodatkowe wyjaśnienia, ograniczenia i zależności
1	2	3	4	5	6	7
0	komunikat		1		Główny element komunikatu	
		xmlns	1	Stała wartość	Identyfikator przestrzeni nazw (domyślny) dla elementów komunikatu określonych rozporządzeniem	http://www.csioz.gov.pl/nfz/xml
		typ	1	do 5 znaków	Typ komunikatu (symbol)	W przypadku niniejszego komunikatu ma wartość „ZLEK”
		wersja	1	do 3 znaków	Numer wersji typu komunikatu	W przypadku niniejszego komunikatu ma wartość „2.1”
		id-odb	1	do 16 znaków	Identyfikator podmiotu (instytucji) odbiorcy komunikatu	Jeśli odbiorcą komunikatu jest oddział wojewódzki Funduszu, identyfikatorem tym jest kod zgodny z załącznikiem nr 5 do rozporządzenia Ministra Zdrowia z dnia 20 czerwca 2008 r. w sprawie zakresu niezbędnych informacji gromadzonych przez świadczeniodawców, szczegółowego sposobu rejestrowania tych informacji oraz ich przekazywania podmiotom zobowiązanym do finansowania świadczeń ze środków publicznych (Dz. U. z 2016 r. poz. 192, z późn. zm.)

1	2	3	4	5	6	7
		id-inst-odb	0-1	do 38 znaków	Identyfikator systemu informatycznego odbiorcy komunikatu	Identyfikator techniczny systemu informatycznego apteki lub podmiotu pośredniczącego, nadany zgodnie z zasadami ustalonymi przez oddział wojewódzki Funduszu
		nr-gen-odb	0-1	liczba (8,0)	Numer generacji potwierdzanego komunikatu	
		id-nad	1	do 16 znaków	Identyfikator podmiotu (instytucji) nadawcy komunikatu	Identyfikator techniczny apteki lub podmiotu pośredniczącego, uzgodniony z oddziałem wojewódzkim Funduszu
		id-inst-nad	1	do 38 znaków	Identyfikator systemu informatycznego nadawcy komunikatu	Identyfikator systemu informatycznego apteki lub podmiotu pośredniczącego, nadany zgodnie z zasadami ustalonymi przez oddział wojewódzki Funduszu
		nr-gen	1	liczba (8,0)	Numer kolejny komunikatu danego typu, wygenerowanego z systemu nadawcy	
		czas-gen	1	data + czas	Data i czas wygenerowania komunikatu	Informacja pomocnicza
		info-aplik-nad	0-1	do 40 znaków	Informacje pomocnicze o systemie nadawczym generującym komunikat	Informacja pomocnicza ułatwiająca rozwiązanie ewentualnych problemów. Może zawierać nazwę i numer wersji aplikacji generującej producenta
		info-kontakt-nad	0-1	do 100 znaków	Kontakt do osoby odpowiedzialnej po stronie nadawcy, np. administratora systemu	Informacja pomocnicza ułatwiająca rozwiązanie ewentualnych problemów. Może zawierać numer telefonu, adres poczty elektronicznej
1	apтека		1		Apteka dokonująca sprawozdania	
		id-apteki	1	do 16 znaków	Identyfikator apteki	Identyfikator apteki nadany przez oddział wojewódzki Funduszu (§ 2 ust. 1 pkt 1 lit. c rozporządzenia)
		id-inst	1	do 38 znaków	Identyfikator instalacji systemu informatycznego apteki	Unikalny co najmniej w ramach apteki. Identyfikator ten definiuje przestrzeń unikalności dla identyfikatorów technicznych wszystkich obiektów danych tworzonych po stronie apteki i przekazywanych oddziałowi wojewódzkiemu Funduszu
		kod-umowy	1	do 24 znaków	Kod umowy nadany przez oddział wojewódzki Funduszu	Wartość jak w analogicznym atrybucie z potwierdzanego sprawozdania
		rok	1	rok	Rok, w którym zawarty jest okres sprawozdawczy	Wartość jak w analogicznym atrybucie z potwierdzanego sprawozdania
		okres	1	do 2 cyfr	Numer okresu w roku	Wartość jak w analogicznym atrybucie z potwierdzanego sprawozdania

1	2	3	4	5	6	7
1	problem		0-1 1z		Informacja o ewentualnych problemach związanych z przetwarzaniem komunikatu	
		waga	1	1 znak	Waga wskazywanego problemu	Wartości: B – błąd – problem powodujący odrzucenie danych O – ostrzeżenie – sygnalizacja potencjalnego problemu I – informacja – dodatkowa informacja od oddziału wojewódzkiego Funduszu, np. sugestia sprawdzenia danych w sytuacji podejrzenia często popełnianego błędu
		kod	1	do 10 znaków	Kod problemu	Zestaw kodów ustalany jest przez odbiorcę potwierdzanych danych – oddział wojewódzki Funduszu
		opis	1	do 250 znaków	Opis problemu	
1	potw-danych		0-1 1z		Element grupujący potwierdzenia poszczególnych danych przekazanych w komunikacie	
2	potw- realizacji		0-n		Informacja o przyjęciu lub odrzuceniu wersji danych realizacji	
		id-inst	0-1	do 38 znaków	Id instalacji systemu informatycznego, w którym zarejestrowano realizację recepty	
		id-realizacji	1	do 20 cyfr	Identyfikator realizacji recepty	Identyfikator przekazany w potwierdzanym komunikacie w atrybucie //komunikat/realizacja/@id-realizacji
		nr-wersji	1	liczba (4,0)	Numer wersji (modyfikacji) danych realizacji recepty	Numer przekazany w potwierdzanym komunikacie w atrybucie //komunikat/realizacja/@id-realizacji
		stat-imp-d	1	1 cyfra	Status importu danych	0 – pozycja przetworzona przez proces importu 1 – pozycja pominięta podczas importu – przesłano tę samą wersję danych, co zarejestrowana już u płatnika 2 – pozycja pominięta podczas importu – przesłano starszą wersję danych, niż zarejestrowana w bazie płatnika
		stat-wal-d	1	1 cyfra	Status walidacji danych	0 – dane niezwalidowane (odnosi się do danych pominiętych podczas importu) 1 – dane zwalidowane pozytywnie 2 – realizacja została usunięta poprzez wskazanie //komunikat/realizacja/@usun='T' 3 – dane zwalidowane negatywnie

1	2	3	4	5	6	7
3	problem		0-n		Informacja o ewentualnych problemach związanych z całością realizacji recepty	Nie występuje, gdy nie ma żadnych problemów w realizacji recepty lub dotyczą one poszczególnych świadczeń składowych
		waga	1	1 znak	Waga wskazywanego problemu	Wartości: B – błąd – problem powodujący odrzucenie danych O – ostrzeżenie – sygnalizacja potencjalnego problemu I – informacja – dodatkowa informacja od oddziału wojewódzkiego Funduszu, np. sugestia sprawdzenia danych w sytuacji podejrzenia często popełnianego błędu
		kod	1	do 10 znaków	Kod problemu	Zestaw kodów ustalany jest przez odbiorcę potwierdzanych danych – oddział wojewódzki Funduszu
		opis	1	do 250 znaków	Opis problemu	
3	potw-lek		0-n		Informacja o ewentualnych problemach występujących w określonym leku	Może nie wystąpić, jeśli wykryto błąd w danych realizacji (czyli na poziomie nadrzędnym)
		id-inst	0-1	do 38 znaków	Id instalacji systemu informatycznego, w którym zarejestrowano realizację leku, środka spożywczo-specjalnego przeznaczenia żywieniowego, wyrobu medycznego	Podawany obligatoryjnie, jeśli identyfikator instalacji jest inny od przekazanego w atrybucie „//komunikat/apteka/@id-inst”
		id-lek	1	do 20 cyfr	Identyfikator realizowanego leku, środka spożywczo-specjalnego przeznaczenia żywieniowego, wyrobu medycznego w ramach instalacji apteki	Przekazany w potwierdzanym komunikacie w atrybucie //komunikat/realizacja/lek/@id-lek
4	problem		0-n		Informacja o ewentualnych problemach związanych z realizowanym lekiem, środkiem spożywczo-specjalnego przeznaczenia żywieniowego, wyrobem medycznym	Nie występuje, gdy nie ma żadnych problemów dotyczących tego leku, środka spożywczo-specjalnego przeznaczenia żywieniowego, wyrobu medycznego
		waga	1	1 znak	Waga wskazywanego problemu	Wartości: B – błąd – problem powodujący odrzucenie danych O – ostrzeżenie – sygnalizacja potencjalnego problemu I – informacja – dodatkowa informacja od oddziału wojewódzkiego Funduszu, np. sugestia sprawdzenia danych w sytuacji podejrzenia często popełnianego błędu

1	2	3	4	5	6	7
		kod	1	do 10 znaków	Kod problemu	Zestaw kodów ustalany jest przez odbiorcę potwierdzanych danych – oddział wojewódzki Funduszu
		opis	1	do 250 znaków	Opis problemu	
4	potw-lek-ean		0-n		Informacja o ewentualnych problemach występujących w określonym opakowaniu	Może nie wystąpić, jeśli wykryto błąd w danych leku, środka spożywczego specjalnego przeznaczenia żywieniowego, wyrobu medycznego (czyli na poziomie nadrzędnym)
		id-opakowania	1	Liczba (2,0)	Jednoznaczny identyfikator wydania opakowania leku, środka spożywczego specjalnego przeznaczenia żywieniowego, wyrobu medycznego w ramach realizacji	Przekazany w potwierdzanym komunikacie w atrybucie //komunikat/realizacja/lek/lek-ean@id-opakowania
5	problem		0-n		Informacja o ewentualnych problemach związanych z realizowanym opakowaniem	Nie występuje, gdy nie ma żadnych problemów dotyczących tego opakowania
		waga	1	1 znak	Waga wskazywanego problemu	Wartości: B – błąd – problem powodujący odrzucenie danych O – ostrzeżenie – sygnalizacja potencjalnego problemu I – informacja – dodatkowa informacja od oddziału wojewódzkiego Funduszu, np. sugestia sprawdzenia danych w sytuacji podejrzenia często popełnianego błędu
		kod	1	do 10 znaków	Kod problemu	Zestaw kodów ustalany jest przez odbiorcę potwierdzanych danych – oddział wojewódzki Funduszu
		opis	1	do 250 znaków	Opis problemu	

Dodatkowe uwagi:

1. Pierwszym etapem weryfikacji jest kontrola zgodności przekazanego komunikatu ze schematem XML (XML Schema). W razie stwierdzenia jakiegokolwiek niezgodności z formatem odrzucany jest cały komunikat – nie są analizowane żadne pozycje komunikatu. Fundusz opublikuje schemat XML, który jest wykorzystywany na tym etapie weryfikacji, tak by dostawcy oprogramowania mogli sprawdzić poprawność generowanego komunikatu we własnym zakresie.
2. Jeśli stwierdzono błąd na poziomie komunikatu lub sprawozdania, to odrzucane jest całe sprawozdanie – nie są analizowane żadne pozycje sprawozdania.
3. Jeśli zostanie stwierdzony błąd w pozycji sprawozdania (elemente mz:pozycja komunikatu źródłowego), to do apteki może być przekazana informacja o lokalizacji błędu nawet z dokładnością do opakowania (w zależności od miejsca wystąpienia błędu), jednakże jako błędna traktowana jest zawsze cała pozycja sprawozdania (recepta). Po stwierdzeniu błędu dalsze elementy tej pozycji sprawozdania mogą nie być analizowane. Przykład: po stwierdzeniu błędu w numerze prawa wykonywania zawodu osoby uprawnionej (błąd na poziomie recepty) nie są sprawdzane poprawności numerów EAN wydanych opakowań leków.
4. Komunikat zwrotny może służyć do przekazania informacji o problemach znalezionych na etapie weryfikacji danych.

WZÓR

**PROJEKT ZESTAWIENIA ZBIORCZEGO RECEPT NA LEKI, ŚRODKI
SPOŻYWCZE SPECJALNEGO PRZEZNACZENIA ŻYWIENIOWEGO,
WYROBY MEDYCZNE**

Podmiot prowadzący aptekę (nazwa i adres siedziby)

.....

Nazwa i adres apteki

Numer REGON: NIP:

Identyfikator apteki (nadany przez oddział wojewódzki Narodowego Funduszu Zdrowia)

Numer ewidencyjny apteki (nadany przez oddział wojewódzki Narodowego Funduszu Zdrowia)

Podmiot zobowiązany do finansowania świadczeń ze środków publicznych (nazwa i adres)

.....

**I. ZESTAWIENIE ZBIORCZE RECEPT NA LEKI, ŚRODKI SPOŻYWCZE
SPECJALNEGO PRZEZNACZENIA ŻYWIENIOWEGO, WYROBY MEDYCZNE
OBJĘTE REFUNDACJĄ**

KOREKTA* – NR

CZĘŚĆ A

Zrealizowanych w okresie od do

w oddziale wojewódzkim Narodowego Funduszu Zdrowia

.....** dla osób uprawnionych zgodnie z przepisami ustawy z dnia 27 sierpnia 2004 r. o świadczeniach opieki zdrowotnej finansowanych ze środków publicznych (Dz. U. z 2016 r. poz. 1793, z późn. zm.)

Lp.	Rodzaj	Liczba pozycji leków, środków spożywczych specjalnego przeznaczenia żywieniowego, wyrobów medycznych zrealizowanych na podstawie recept	Wartość leków, środków spożywczych specjalnego przeznaczenia żywieniowego, wyrobów medycznych zrealizowanych na podstawie recept	Dopłata wniesiona przez świadczeniobiorcę	Kwota podlegająca refundacji
1	2	3	4	5	6
1	Leki, środki spożywcze specjalnego przeznaczenia żywieniowego, wyroby medyczne				
2	Import docelowy – leki				

¹²⁾ W brzmieniu ustalonym przez § 1 pkt 4 rozporządzenia, o którym mowa w odnośniku 4.

3	Import docelowy – środki spożywcze specjalnego przeznaczenia żywieniowego				
Razem:	***				

Do zapłaty (słownie):

.....

Data sporządzenia zestawienia:

Oświadczam, że wyżej wymieniona kwota wynika z treści recept podlegających refundacji wystawionych i zrealizowanych zgodnie z odrębnymi przepisami oraz z treści innych dokumentów fiskalno-księgowych, w szczególności paragonów fiskalnych.

.....
imię, nazwisko i podpis osoby (osób) reprezentującej
(reprezentujących) podmiot prowadzący aptekę

.....
imię, nazwisko i podpis kierownika apteki
(jeżeli kierownikiem nie jest osoba reprezentująca
podmiot prowadzący aptekę)

CZĘŚĆ B

Zrealizowanych w okresie od do

w oddziale wojewódzkim Narodowego Funduszu Zdrowia
.....** dla osób uprawnionych do świadczeń opieki
zdrowotnej na podstawie przepisów o koordynacji

Lp.	Symbol kraju instytucji właściwej	Numer poświadczenia lub numer dokumentu osoby uprawnionej do świadczeń opieki zdrowotnej na podstawie przepisów o koordynacji	Liczba recept	Liczba pozycji	Wartość leków, środków spożywczych specjalnego przeznaczenia żywieniowego, wyrobów medycznych zrealizowanych na podstawie recept	Dopłata wniesiona przez osobę uprawnioną do świadczeń opieki zdrowotnej na podstawie przepisów o koordynacji	Kwota podlegająca refundacji
1	2	3	4	5	6	7	8
Razem:							

Do zapłaty (słownie):

.....

Data sporządzenia zestawienia:

Oświadczam, że wyżej wymieniona kwota wynika z treści recept podlegających refundacji wystawionych i zrealizowanych zgodnie z odrębnymi przepisami oraz z treści innych dokumentów fiskalno-księgowych, w szczególności paragonów fiskalnych.

.....
imię, nazwisko i podpis osoby (osób)
reprezentującej (reprezentujących) podmiot
prowadzący aptekę

.....
imię, nazwisko i podpis kierownika apteki
(jeżeli kierownikiem nie jest osoba
reprezentująca podmiot prowadzący aptekę)

Objaśnienia:

Część A zestawienia wypełnia się w przypadku realizacji świadczeń dla świadczeniobiorców, część B wtedy, gdy zostały zrealizowane świadczenia dla osób uprawionych do świadczeń opieki zdrowotnej na podstawie przepisów o koordynacji. Do oddziału wojewódzkiego Narodowego Funduszu Zdrowia jest przekazywana tylko wypełniona część zestawienia.

1. Apteki przekazują komunikat elektroniczny do oddziału wojewódzkiego Narodowego Funduszu Zdrowia.
2. Na identyfikator apteki składają się:
 - 1) identyfikator oddziału wojewódzkiego Narodowego Funduszu Zdrowia właściwego ze względu na siedzibę apteki;
 - 2) dziewięć pierwszych cyfr numeru REGON apteki;
 - 3) identyfikator apteki nadany przez oddział wojewódzki Narodowego Funduszu Zdrowia.
3. Wyraz „korekta” oznaczony „*” występuje wyłącznie w przypadku projektu zestawienia zbiorczego zawierającego informacje korygujące dotyczące przekazanego poprzednio projektu zestawienia zbiorczego.
4. W polu oznaczonym „**” wpisuje się nazwę właściwego oddziału wojewódzkiego Narodowego Funduszu Zdrowia.
5. W ostatnim wierszu tabeli w polu oznaczonym „***” wpisuje się sumaryczną liczbę recept, których dotyczy zestawienie zbiorcze.
6. „Liczba pozycji” oznacza liczbę przepisanych na receptę i zrealizowanych w aptecę pozycji leków, środków spożywczych specjalnego przeznaczenia żywieniowego, wyrobów medycznych objętych refundacją.

WZÓR

**KOMUNIKAT ELEKTRONICZNY ZAWIERAJĄCY UZGODNIONE
ZESTAWIENIE ZBIORCZE**

Poziom w hierarchii	Element	Atrybut	Krotność	Format [wart. dom.]	Opis	Dodatkowe wyjaśnienia, ograniczenia i zależności
0	komunikat		1		Główny element komunikatu	
		xmlns	1	Stała wartość	Identyfikator przestrzeni nazw (domyślny) dla elementów komunikatu określonych rozporządzeniem	http://www.csioz.gov.pl/nfz/xml
		typ	1	do 5 znaków	Typ komunikatu (symbol)	W przypadku niniejszego komunikatu ma wartość „LEKZB”
		wersja	1	do 3 znaków	Numer wersji typu komunikatu	W przypadku niniejszego komunikatu ma wartość „2.2”
		id-nad	1	do 16 znaków	Identyfikator podmiotu (instytucji) nadawcy komunikatu	Kod oddziału wojewódzkiego Narodowego Funduszu Zdrowia, zwanego dalej „oddziałem wojewódzkim Funduszu”
		nr-gen	1	liczba (8,0)	Numer kolejny komunikatu danego typu, wygenerowanego z systemu nadawcy (id-nad)	
		czas-gen	1	data+czas	Data i godzina wygenerowania komunikatu	
		info-aplik-nad	0-1	do 40 znaków	Informacje pomocnicze o systemie nadawczym generującym komunikat	Informacja pomocnicza przydatna np. w przypadku problemów z komunikacją. Może zawierać nazwę i numer wersji aplikacji generującej producenta
		info-kontakt-nad	0-1	do 100 znaków	Kontakt do osoby odpowiedzialnej po stronie nadawcy, np. administratora systemu	Informacja pomocnicza ułatwiająca rozwiązanie ewentualnych problemów. Może zawierać numer telefonu, adres poczty elektronicznej
1	apteka		1			
		id-apteki	1	do 16 znaków	Identyfikator apteki	Identyfikator apteki nadany przez oddział wojewódzki Funduszu (§ 2 ust. 1 pkt 1 lit. c rozporządzenia)
		kod-umowy	1	do 24 znaków	Kod umowy nadany przez oddział wojewódzki Funduszu	

¹³⁾ W brzmieniu ustalonym przez § 1 pkt 5 rozporządzenia, o którym mowa w odnośniku 4.

2	zestawienie-refundacyjne		1		Element opisujący zestawienie refundacyjne	
		wersja	1	do 3 cyfr	Określa wzór zestawienia zbiorczego, któremu odpowiada ten rachunek	Numer kolejny projektu zestawienia zbiorczego
		rok	1	rok	Rok, w którym zawarty jest okres sprawozdawczy	
		okres	1	do 2 cyfr	Numer okresu w roku	Przyjmuje wartości od 1 do 24. Data realizacji pomiędzy 1 a 15 dniem miesiąca – wartości nieparzyste, dla realizacji od 16 dnia miesiąca – wartości parzyste
		id-szablonu	1	liczba (12,0)	Unikalny kod szablonu nadany przez oddział wojewódzki Funduszu	Podczas wystawiania rachunków należy wskazać szablon, na podstawie którego utworzono rachunek. Powołanie na konkretny szablon zapewnia jednoznaczne powiązanie pozycji rachunku z pozycjami raportu statystycznego
		id-szablonu-kor	0-1	liczba (12,0)	Identyfikator szablonu korygowanego (podawany, gdy wystawiony dokument ma być korektą do zestawienia refundacyjnego)	
		typ-dok	1	1 znak	Typ dokumentu do wystawienia	Wartości: 1 – zestawienie refundacyjne, 2 – korekta zestawienia refundacyjnego
3	czesc-a-zest		0-1		Opis części A zbiorczego zestawienia refundacyjnego według obowiązującego wzoru	
		liczba-recept	1	liczba (8,0)	Liczba recept	
		liczba-lekow	1	liczba (8,0)	Liczba pozycji	Liczba pozycji leków, środków spożywczych specjalnego przeznaczenia żywieniowego, wyrobów medycznych
		wartosc	1	liczba (10,2)	Wartość leków	Wartość leków, środków spożywczych specjalnego przeznaczenia żywieniowego, wyrobów medycznych

		doplata	1	liczba (10,2)	Wartość dopłaty	Wartość dopłaty wniesionej przez świadczeniobiorców
		refundacja	1	liczba (10,2)	Wartość refundacji	Wartość kwoty podlegającej refundacji z tytułu wydanych opakowań leków, środków spożywczych specjalnego przeznaczenia żywieniowego, wyrobów medycznych
4	pozycja-zb		1-n		Pozycje zestawienia zbiorczego	
		lp	1	do 2 cyfr	Pozycje zestawienia według obowiązującego wzoru	
		liczba-lekow	1	liczba (8,0)	Liczba pozycji	Liczba pozycji leków, środków spożywczych specjalnego przeznaczenia żywieniowego, wyrobów medycznych
		wartosc	1	liczba (10,2)	Wartość leków	Wartość leków, środków spożywczych specjalnego przeznaczenia żywieniowego, wyrobów medycznych zrealizowanych na podstawie recept
		doplata	1	liczba (10,2)	Wartość dopłaty	Wartość dopłaty wniesionej przez świadczeniobiorców
		refundacja	1	liczba (10,2)	Wartość refundacji	Wartość kwoty podlegającej refundacji z tytułu wydanych opakowań leku, środka spożywczego specjalnego przeznaczenia żywieniowego, wyrobu medycznego
5	leki		1-n		Opisuje pozycje recept, które składają się na daną pozycję sprawozdania refundacyjnego	
		id-inst	0-1	do 38 znaków	Identyfikator wyróżniający instalację systemu apteki, w której zarejestrowano lek, środek spożywczy specjalnego przeznaczenia żywieniowego, wyrób medyczny	Identyfikator przekazany w komunikacie LEK 2.2 w atrybucie //komunikat/realizacja/dane-realizacji/lek/@id-inst
		id-realizacji	1	do 20 cyfr	Identyfikator realizacji recepty	Identyfikator realizacji
		nr-wersji	1	liczba (4,0)	Numer wersji (modyfikacji) danych realizacji recepty	

		id-lek	1	do 20 cyfr	Jednoznaczny identyfikator realizowanego leku, środka spożywczego specjalnego przeznaczenia żywieniowego, wyrobu medycznego w ramach instalacji apteki	Identyfikator przekazany w komunikacie LEK 2.2 w atrybucie //komunikat/realizacja/dane-realizacji/lek/@id-lek
		id-opakowania	1	Liczba (2,0)	Jednoznaczny identyfikator wydania opakowania w ramach leku, środka spożywczego specjalnego przeznaczenia żywieniowego, wyrobu medycznego i instalacji systemu apteki	Identyfikator przekazany w komunikacie LEK 2.2 w atrybucie //komunikat/realizacja/dane-realizacji/lek/lek-ean/@id-opakowania
		refundacja	1	liczba (8,2)	Kwota podlegająca refundacji z tytułu wydanych opakowań leku, środka spożywczego specjalnego przeznaczenia żywieniowego, wyrobu medycznego (§ 2 ust. 1 pkt 15 rozporządzenia)	
3	czesc-b-zest		0-1		Opis części B zbiorczego zestawienia refundacyjnego według obowiązującego wzoru	
		liczba-recept	1	liczba (8,0)	Liczba recept	
		liczba-pozycji	1	liczba (8,0)	Liczba pozycji	Liczba pozycji leków, środków spożywczych specjalnego przeznaczenia żywieniowego, wyrobów medycznych
		wartosc	1	liczba (10,2)	Wartość leków	Wartość leków, środków spożywczych specjalnego przeznaczenia żywieniowego, wyrobów medycznych zrealizowanych na podstawie recept
		doplata	1	liczba (10,2)	Wartość dopłaty	Wartość dopłaty wniesionej przez osobę uprawnioną do świadczeń na podstawie przepisów o koordynacji

		refundacja		liczba (10,2)	Wartość refundacji	Wartość kwoty podlegającej refundacji z tytułu wydanych opakowań leku, środka spożywczego specjalnego przeznaczenia żywieniowego, wyrobu medycznego
4	pozycja-zb		1-n		Pozycje zestawienia zbiorczego	
		lp	1	do 2 cyfr	Pozycje zestawienia według obowiązującego wzoru	
		platnik	1	2 znaki	Symbol kraju instytucji właściwej	
		nr	1	do 20 znaków	Numer poświadczenia lub numer dokumentu osoby uprawnionej do świadczeń opieki zdrowotnej na podstawie przepisów o koordynacji	
		liczba-recept	1	liczba (8,0)	Liczba recept	
		liczba-pozycji	1	liczba (8,0)	Liczba pozycji	Liczba pozycji leków, środków spożywczych specjalnego przeznaczenia żywieniowego, wyrobów medycznych
		wartosc	1	liczba (10,2)	Wartość leków	Wartość leków, środków spożywczych specjalnego przeznaczenia żywieniowego, wyrobów medycznych zrealizowanych na podstawie recept
		doplata	1	liczba (10,2)	Wartość dopłaty	Wartość dopłaty wniesionej przez osobę uprawnioną do świadczeń na podstawie przepisów o koordynacji
		refundacja	1	liczba (10,2)	Wartość refundacji	Wartość kwoty podlegającej refundacji z tytułu wydanych opakowań leku, środka spożywczego specjalnego przeznaczenia żywieniowego, wyrobu medycznego
5	leki		1-n		Opisuje pozycje recept, które składają się na daną pozycję sprawozdania refundacyjnego	
		id-inst	0-1	do 38 znaków	Identyfikator wyróżniający	Identyfikator przekazany w komunikacie LEK 2.2

			instalację systemu apteki, w której zarejestrowano lek, środek spożywczy specjalnego przeznaczenia żywieniowego, wyrób medyczny	w atrybucie //komunikat/realizacja/dane-realizacji/lek/@id-inst
id-realizacji	1	do 20 cyfr	Identyfikator realizacji recepty	Identyfikator realizacji
nr-wersji	1	liczba (4,0)	Numer wersji (modyfikacji) danych realizacji recepty	
id-lek	1	do 20 cyfr	Jednoznaczny identyfikator realizowanego leku, środka spożywczego specjalnego przeznaczenia żywieniowego, wyrobu medycznego w ramach instalacji apteki	Identyfikator przekazany w komunikacie LEK 2.2 w atrybucie //komunikat/realizacja/dane-realizacji/lek/@id-lek
id-opakowania	1	Liczba (2,0)	Jednoznaczny identyfikator wydania opakowania w ramach leku, środka spożywczego specjalnego przeznaczenia żywieniowego, wyrobu medycznego i instalacji systemu apteki	Identyfikator przekazany w komunikacie LEK 2.2 w atrybucie //komunikat/realizacja/dane-realizacji/lek/lek-ean/@id-opakowania
refundacja	1	liczba (8,2)	Kwota podlegająca refundacji z tytułu wydanych opakowań leku, środka spożywczego specjalnego przeznaczenia żywieniowego, wyrobu medycznego (§ 2 ust. 1 pkt 15 rozporządzenia)	