

**I. DISPOSICIONS GENERALS****MINISTERI DE SANITAT, POLÍTICA SOCIAL I IGUALTAT**

**1013** *Reial decret 1718/2010, de 17 de desembre, sobre recepta mèdica i ordres de dispensació.*

L'última regulació de la recepta mèdica a Espanya és la del Reial decret 1910/1984, de 26 de setembre, i des d'aleshores s'ha produït una evolució important de l'assistència sanitària i del marc jurídic espanyol i europeu en matèria farmacèutica. En particular, la promulgació de la Llei 29/2006, de 26 de juliol, de garanties i ús racional dels medicaments i productes sanitaris, incorpora disposicions noves i importants en l'àmbit dels medicaments i dels productes sanitaris lligades a les seves garanties i ús racional que és necessari desplegar reglamentàriament.

Més recentment, la Llei 28/2009, de 30 de desembre, de modificació de la Llei 29/2006, de 26 de juliol, de garanties i ús racional dels medicaments i productes sanitaris, introdueix en el nostre ordenament jurídic dues novetats de màxima rellevància: incorpora els podòlegs, al costat dels metges i odontòlegs, com a professionals sanitaris facultats per receptar, en l'àmbit de les seves competències, medicaments subjectes a prescripció mèdica. Al mateix temps, preveu la participació dels infermers, per mitjà de l'ordre de dispensació, en l'ús, indicació i autorització de dispensació de determinats medicaments i productes sanitaris.

D'altra banda, la progressiva utilització de les noves tecnologies en l'àmbit de la prescripció i dispensació de medicaments i productes sanitaris, en particular mitjançant la introducció de la recepta mèdica electrònica, determina la necessitat que la normativa sobre aquesta matèria hagi de ser conforme als principis i criteris que emanen de la Llei 11/2007, de 22 de juny, d'accés electrònic dels ciutadans als serveis públics i disposicions legals d'aplicació, amb l'objectiu de possibilitar la creació d'una xarxa de comunicacions que interconnecti els sistemes d'informació de les administracions públiques espanyoles i permeti l'intercanvi d'informació i serveis entre aquestes.

Per tot això, es fa necessari establir un nou marc jurídic per a la recepta mèdica i l'ordre de dispensació que possibiliti aprofundir en la millora de l'ús racional dels medicaments, en els àmbits públic i privat, i que, al mateix temps que contribueixi a la simplificació de la tasca dels professionals sanitaris, reforci les garanties dels ciutadans.

La recepta mèdica i les ordres de dispensació com a documents normalitzats són un mitjà fonamental per a la transmissió d'informació entre els professionals sanitaris i una garantia per al pacient, que possibilita un compliment terapèutic correcte i l'obtenció de l'eficiència màxima del tractament, això sense perjudici del seu paper com a suport per gestionar i facturar la prestació farmacèutica que reben els usuaris del Sistema Nacional de Salut.

D'altra banda, és necessari desplegar el que disposen els apartats 6 i 8 de l'article 77 de la Llei 29/2006, de 26 de juliol, de garanties i ús racional dels medicaments i productes sanitaris, pel que fa a l'ordre de dispensació hospitalària, per optimitzar i promoure la qualitat i l'eficiència de la dispensació als pacients externs des del medi hospitalari, i establir els requisits que hagin de ser d'aplicació general per tal d'assegurar l'accessibilitat de tots els ciutadans, en condicions d'igualtat efectiva en tot el territori espanyol, a la prestació farmacèutica del Sistema Nacional de Salut.

Aquest Reial decret es dicta en desplegament dels articles 19.6 i 77.6 i 8 de la Llei 29/2006, de 26 de juliol, de garanties i ús racional dels medicaments i productes sanitaris, i a l'empara de les competències exclusives que l'article 149.1.16a de la Constitució atribueix a l'Estat en matèria de legislació sobre productes farmacèutics i bases per a la coordinació general de la sanitat.

De conformitat amb el que disposen els articles 37.h) de la Llei orgànica 15/1999, de 13 de desembre, de protecció de dades de caràcter personal, i 5.b) de l'Estatut de l'Agència, aprovat pel Reial decret 428/1993, de 26 de març, aquesta norma ha estat sotmesa a l'informe previ de l'Agència Espanyola de Protecció de Dades.

De conformitat amb el que estableix l'article 24.3 de la Llei 50/1997, de 27 de novembre, del Govern, aquesta norma ha estat sotmesa a informe previ del Ministeri de Política Territorial. Així mateix, d'acord amb el que disposa l'article 67.2 de la Llei 16/2003, de 28 de maig, de cohesió i qualitat del Sistema Nacional de Salut, ha estat objecte d'informe previ per part del Comitè Consultiu i del Ple del Consell Interterritorial del Sistema Nacional de Salut.

En el procés d'elaboració d'aquesta norma s'han consultat, entre d'altres, les comunitats autònomes, el Consell de Consumidors i Usuaris i els sectors afectats.

En virtut d'això, a proposta de la ministra de Sanitat, Política Social i Igualtat, amb l'aprovació prèvia de la vicepresidenta primera del Govern i ministra de la Presidència, d'acord amb el Consell d'Estat i amb la deliberació prèvia del Consell de Ministres en la reunió del dia 17 de desembre de 2010,

DISPOSO:

CAPÍTOL I

## Definicions i àmbit d'aplicació

### Article 1. *Definicions.*

Als efectes d'aquest Reial decret, s'entén per:

a) **Recepta mèdica:** la recepta mèdica és el document de caràcter sanitari, normalitzat i obligatori mitjançant el qual els metges, odontòlegs o podòlegs, legalment facultats per fer-ho, i en l'àmbit de les seves competències respectives, prescriuen als pacients els medicaments o productes sanitaris subjectes a prescripció mèdica per tal que siguin dispensats per un farmacèutic o sota la seva supervisió, a les oficines de farmàcia i farmàcies que en depenen o, d'acord amb el que preveu la legislació vigent, en altres establiments sanitaris, unitats assistencials o serveis farmacèutics d'estructures d'atenció primària degudament autoritzats per dispensar medicaments.

b) **Ordre de dispensació hospitalària:** l'ordre de dispensació hospitalària per a pacients no ingressats és el document de caràcter sanitari, normalitzat i obligatori per a la prescripció pels metges, odontòlegs i podòlegs dels serveis hospitalaris, dels medicaments que exigeixin una particular vigilància, supervisió i control, i que els hagin de ser dispensats pels serveis de farmàcia hospitalària.

c) **Ordre de dispensació:** l'ordre de dispensació, a què fa referència l'article 77.1, paràgraf segon, de la Llei 29/2006, de 26 de juliol, de garanties i ús racional dels medicaments i productes sanitaris, és el document de caràcter sanitari, normalitzat i obligatori mitjançant el qual els professionals infermers, en l'àmbit de les seves competències, i una vegada hagin estat facultats individualment mitjançant l'acreditació corresponent, que preveu la disposició addicional dotzena de la Llei esmentada, indiquen o autoritzen, en les condicions i amb els requisits que s'estableixin reglamentàriament, la dispensació de medicaments i productes sanitaris per part d'un farmacèutic o sota la seva supervisió, a les oficines de farmàcia i farmàcies que en depenen o, d'acord amb el que preveu la legislació vigent, en altres establiments sanitaris, unitats assistencials o serveis farmacèutics d'estructures d'atenció primària degudament autoritzats per dispensar medicaments.

### Article 2. *Àmbit d'aplicació.*

1. La regulació d'aquest Reial decret és aplicable a l'actuació dels professionals sanitaris autoritzats, en l'exercici de les seves funcions, en l'àmbit de l'assistència sanitària

i atenció farmacèutica del Sistema Nacional de Salut, inclosos els règims especials de la Mutualitat General de Funcionaris Civils de l'Estat (MUFACE), de l'Institut Social de les Forces Armades (ISFAS) i de la Mutualitat General Judicial (MUGEJU), així com de les altres entitats, consultes mèdiques, establiments o serveis sanitaris similars públics o privats, inclosos els dependents de la Xarxa Sanitària Militar del Ministeri de Defensa, així com centres sociosanitaris i penitenciaris, sense perjudici de les peculiaritats que, si s'escau, calgui establir.

2. Les característiques i altres requisits d'aplicació per a les receptes mèdiques i ordres de dispensació, en els respectius àmbits de l'assistència sanitària pública i privada, inclosos els específics de les esteses i/o editades en suport informàtic, queden subjectes al que disposa aquest Reial decret.

3. La recepta mèdica és vàlida en tot el territori nacional i s'ha d'editar en la llengua oficial de l'Estat i en la respectiva llengua cooficial a les comunitats autònomes que en tinguin, d'acord amb la normativa vigent.

La recepta mèdica garanteix que el tractament prescrit pot ser dispensat al pacient en qualsevol oficina de farmàcia del territori nacional.

## CAPÍTOL II

### Requisits comuns de les receptes mèdiques públiques i privades

Article 3. *Formats i dades comunes de les receptes mèdiques.*

1. Les receptes mèdiques, públiques o privades, es poden emetre en suport paper, per emplenar de forma manual o informatitzada, i en suport electrònic, i han d'anar complementades amb un full d'informació al pacient, que se li ha de lliurar obligatòriament, en què es recull la informació del tractament necessària per facilitar l'ús adequat dels medicaments o productes sanitaris prescrits.

2. El prescriptor ha de consignar a la recepta i al full d'informació per al pacient les dades bàsiques obligatòries, imprescindibles per a la validesa de la recepta mèdica, que s'indiquen a continuació:

a) Dades del pacient:

1r El nom, dos cognoms i any de naixement.

2n A les receptes mèdiques d'assistència sanitària pública, el codi d'identificació personal del pacient, que consta a la seva targeta sanitària individual, assignat pel seu servei de salut o per les administracions competents dels règims especials d'assistència sanitària. En el cas de ciutadans estrangers que no disposin d'aquesta targeta, s'ha de consignar el codi assignat a la seva targeta sanitària europea o el seu certificat provisional substitutori (CPS) o el número de passaport per a estrangers de països no comunitaris. En tot cas s'ha de consignar, també, el règim de pertinença del pacient.

3r A les receptes mèdiques d'assistència sanitària privada, el número de DNI o NIE del pacient. En cas que el pacient no disposi d'aquesta documentació s'ha de consignar, en el cas de menors d'edat, el DNI o NIE d'algun dels seus pares o, si s'escau, del tutor, i per a ciutadans estrangers, el número de passaport.

b) Dades del medicament:

1r Denominació del/s principi/s actiu/s o denominació del medicament.

2n Dosificació i forma farmacèutica i, quan escaigui, la menció dels destinataris: lactants, nens, adults.

3r Via o forma d'administració, en cas que sigui necessari.

4t Format: nombre d'unitats per envàs o el seu contingut en pes o volum.

5è Nombre d'envasos o nombre d'unitats concretes del medicament que cal dispensar.

6è Posologia: nombre d'unitats d'administració per presa, freqüència de les preses (per dia, setmana, mes) i durada total del tractament.

Les dades que s'esmenten als epígrafs 4t i 5è només són de consignació obligada a les receptes mèdiques emeses en suport paper. A les receptes mèdiques emeses en suport electrònic el prescriptor només les ha de consignar obligatòriament quan el sistema electrònic no les generi de forma automàtica.

c) Dades del prescriptor:

1r El nom i dos cognoms.

2n La població i l'adreça on exerceixi. La referència a establiments, institucions o organismes públics només pot aparèixer a les receptes mèdiques oficials d'aquests.

3r Número de col·legiat o, en el cas de receptes mèdiques del Sistema Nacional de Salut, el codi d'identificació assignat per les administracions competents i, si s'escau, l'especialitat oficialment acreditada que exerceixi.

A les receptes mèdiques de la Xarxa Sanitària Militar de les Forces Armades, en lloc del número de col·legiat es pot consignar el número de targeta militar d'Identitat del facultatiu. Així mateix s'ha de fer constar, si s'escau, l'especialitat oficialment acreditada que exerceixi.

4t La signatura s'ha d'estampar personalment una vegada s'hagin consignat les dades de consignació obligatòria i la prescripció objecte de la recepta. A les receptes electròniques es requereix la signatura electrònica, que s'ha de produir d'acord amb els criteris que estableix la Llei 11/2007, de 22 de juny, d'accés electrònic dels ciutadans als serveis públics.

A les receptes del Sistema Nacional de Salut, les dades del prescriptor a què fan referència els epígrafs 2n i 3r es poden consignar de manera que es garanteixi la identificació del prescriptor i es permeti la mecanització d'aquestes dades per part dels serveis de salut i les mutualitats de funcionaris.

d) Altres dades:

1r La data de prescripció (dia, mes, any): data del dia en què s'emplena la recepta.

2n La data prevista de dispensació (dia, mes, any): data a partir de la qual correspon dispensar la recepta, en el cas de dispensacions successives de tractaments crònics o medicaments de dispensació renovable.

3r Núm. d'ordre: número que indica l'ordre de dispensació de la recepta, en el cas de dispensacions successives de tractaments crònics o medicaments de dispensació renovable.

Les dades que esmenten els epígrafs 2n i 3r només són de consignació obligada a les receptes mèdiques en suport paper.

A més de les dades que assenyalen els epígrafs anteriors, si s'escau, s'ha de consignar el visat per part de les administracions sanitàries, d'acord amb el Reial decret 618/2007, d'11 de maig, pel qual es regula el procediment per a l'establiment, mitjançant visat, de reserves singulars a les condicions de prescripció i dispensació dels medicaments. En el cas de receptes electròniques, el visat s'ha de fer en la forma que preveu l'article 8.7 d'aquest Reial decret.

A les receptes mèdiques en suport paper i al full d'informació al pacient en el cas de recepta electrònica s'ha d'incloure una clàusula que informi el pacient en els termes que estableix la Llei orgànica 15/1999, de 13 de desembre, de protecció de dades de caràcter personal.

3. El full d'informació per al pacient ha d'estar diferenciat de la recepta i s'ha de poder separar d'aquesta, o bé constituir un imprès independent, on el prescriptor pot enumerar tots els medicaments i productes sanitaris prescrits, la qual cosa facilita al pacient la informació del tractament complet i el diagnòstic, si escau, segons el parer del prescriptor.

4. Totes les dades i instruccions consignades a la recepta mèdica s'han de poder llegir clarament, sense perjudici de la seva possible codificació addicional amb caràcters òptics. Les receptes mèdiques no poden presentar esmenes ni ratllades en les dades de consignació obligatòria, si no és que aquestes han estat salvades per una nova signatura del prescriptor.

#### Article 4. *Confeció, edició i distribució.*

1. Les receptes mèdiques en suport paper per emplenar de forma manual o informatitzada s'han de confeccionar amb materials que n'impedeixin o en dificultin la falsificació, o mitjançant la introducció de mesures de seguretat en el sistema que en garanteixin l'autenticitat, i d'acord amb els criteris que estableix l'annex d'aquest Reial decret.

2. Els models de receptes mèdiques que hagin de tenir efectes de verificació, quantificació, liquidació, tractament informàtic, comprovació o d'altres similars poden incloure les referències o dades que siguin oportunes i portar annexes les còpies pertinents.

3. Les entitats, establiments o serveis a què fa referència l'apartat 1 de l'article 2 i els consells generals de les organitzacions col·legials corporatives de metges, odontòlegs, podòlegs i infermers amb activitat privada i/o lliure exercici professional són responsables de l'edició, gestió, control i inspecció de la impressió, distribució i lliurament dels seus talonaris i impresos de receptes mèdiques i ordres de dispensació. Així mateix, han d'adoptar totes les mesures que siguin necessàries amb la finalitat d'evitar o corregir qualsevol frau, abús, corrupció o desviació en aquesta matèria.

4. L'edició, elaboració i distribució dels talonaris de receptes oficials d'estupefaents s'ha de fer d'acord amb la seva normativa específica.

### CAPÍTOL III

#### **Les receptes mèdiques oficials del Sistema Nacional de Salut en suport paper**

#### Article 5. *Característiques de la recepta mèdica oficial del Sistema Nacional de Salut.*

1. Les receptes mèdiques oficials que s'utilitzen en la prestació farmacèutica del Sistema Nacional de Salut les han de prescriure els professionals sanitaris autoritzats, en l'exercici de les seves funcions, en l'àmbit del Sistema Nacional de Salut, i s'han d'ajustar al que disposa aquest Reial decret, amb les especificacions que conté aquest capítol i els requisits que les administracions sanitàries competents introdueixin en el marc de les seves competències.

Les receptes mèdiques oficials per emplenar de manera informatitzada s'han d'adaptar preferentment als criteris bàsics de diferenciació per colors dels règims de pertinença de l'usuari i contingència que s'especifiquen en aquest Reial decret. No obstant això, les administracions i organismes competents del Sistema Nacional de Salut poden acordar suprimir la diferenciació per colors dels diferents règims a les esmentades receptes mèdiques oficials d'edició informàtica, i han de garantir, en qualsevol cas, la identificació inequívoca del règim de pertinença del pacient, als efectes de dispensació, cobrament de l'aportació corresponent i facturació.

Als efectes d'identificació i control i per a la coordinació necessària del Sistema Nacional de Salut, les receptes oficials del Sistema Nacional de Salut s'han d'editar proveïdes d'un codi unívoc de recepta llegible mitjançant procediments informàtics. L'estructura d'aquest codi i el tipus de codificació òptica són assignats pel Ministeri de Sanitat, Política Social i Igualtat i inclouen elements de numeració i control propis de cada comunitat autònoma i mutualitat de funcionaris.

2. Per a la prescripció de receptes mèdiques oficials del Sistema Nacional de Salut, el prescriptor ha d'obtenir del pacient la targeta sanitària individual i pot verificar, en cas que sigui necessari, la seva identitat i correspondència amb el que indica la targeta esmentada.

3. Les receptes mèdiques oficials inclouen, d'acord amb els criteris que estableix l'annex d'aquest Reial decret, els tractaments finançats i no finançats, en l'àmbit de l'assistència sanitària del Sistema Nacional de Salut, i dispensats en oficines de farmàcia obertes al públic o en farmàcies que en depenen, així com en els serveis de farmàcia dels centres de salut i de les estructures d'atenció primària, segons el que preveu l'article 2.6 de la Llei 29/2006, de 26 de juliol, de garanties i ús racional dels medicaments i productes sanitaris.

4. La recepta mèdica oficial en suport paper del Sistema Nacional de Salut s'ha d'ajustar als criteris de prescripció sobre nombre de medicaments i d'envasos, validesa i durada de tractament que s'especifiquen a continuació.

5. Criteris de prescripció, validesa de la recepta i durada del tractament.

a) Criteris de prescripció:

1r En cada recepta mèdica en suport paper es pot prescriure un sol medicament i un únic envàs d'aquest, amb les excepcions que preveuen els apartats 2n i 5è.

2n En el cas dels medicaments que s'enumeren, només es pot prescriure un medicament i fins a quatre envasos per recepta:

i. Presentacions en unidosi i per via parenteral del grup terapèutic «J01 Antibacterians per a ús sistèmic», a excepció dels subgrups J01E, J01M i J01R.

En el cas de presentacions orals s'ha de tenir en compte que es poden prescriure fins a dos envasos sempre que tinguin la mateixa denominació comuna internacional (DCI), dosi, forma farmacèutica i format.

ii. Vials multidosi (excepte cartutxos multidosi) del grup terapèutic A10A «Insulines i anàlegs».

iii. Medicaments que continguin substàncies estupefaents incloses a la llista I de la Convenció única de 1961 d'estupefaents, d'acord amb la normativa específica aplicable.

iv. Medicaments de diagnòstic hospitalari.

3r Les fórmules magistrals i preparats oficials no es poden prescriure conjuntament en una mateixa recepta mèdica amb altres medicaments i a cada recepta només es pot prescriure una fórmula magistral o un preparat oficial.

4t En el cas de productes sanitaris finançats pel Sistema Nacional de Salut es pot prescriure un producte sanitari. No es poden prescriure conjuntament amb medicaments.

5è Per a les presentacions de medicaments autoritzats en unidosi i l'embalatge exterior dels quals coincideixi amb el seu condicionament primari, es pot prescriure un sol medicament i envàs per recepta, amb les excepcions previstes per als medicaments que inclou l'apartat 2n. Mitjançant una resolució, la Direcció General de Farmàcia i Productes Sanitaris del Ministeri de Sanitat, Política Social i Igualtat pot autoritzar un nombre més gran d'envasos per recepta.

b) Validesa de la recepta:

A cada recepta mèdica oficial en suport paper s'ha de consignar obligatòriament la data de prescripció. En el cas de receptes en suport paper i per a dispensacions successives de tractaments crònics o medicaments de dispensació renovable és obligatòria la consignació de la data prevista per a la seva dispensació quan s'estenguin diverses receptes amb la mateixa data de prescripció. A més, en les prescripcions corresponents a aquest últim cas, hi ha de constar el número d'ordre de dispensació de cada recepta mèdica.

La recepta mèdica oficial en suport paper és vàlida per a una dispensació per l'oficina de farmàcia amb un termini màxim de deu dies naturals a partir de la data de prescripció o, quan consti, de la data prevista pel prescriptor per a la seva dispensació. Una vegada transcorregut aquest termini, no es poden sol·licitar ni dispensar medicaments ni productes sanitaris amb la seva presentació.

En el cas de medicaments o productes sanitaris subjectes a visat, el termini de validesa de la recepta es compta a partir de la data del visat.

Per les característiques especials de les vacunes individualitzades antial·lèrgiques i les vacunes individualitzades bacterianes, el termini de validesa d'aquestes receptes és d'un màxim de noranta dies naturals a partir de la data consignada. Així mateix, el termini de validesa de la recepta mèdica oficial pot ser inferior als deu dies establerts, en el cas de medicaments sotmesos a disposicions específiques pel Ministeri de Sanitat, Política Social i Igualtat.

c) Durada del tractament:

1r Amb caràcter general, el termini màxim de durada del tractament que es pot prescriure en una recepta és de tres mesos. La Direcció General de Farmàcia i Productes Sanitaris del Ministeri de Sanitat, Política Social i Igualtat, mitjançant resolució, pot establir un termini diferent per a les presentacions de medicaments autoritzats en unidosi l'embalatge exterior dels quals coincideixi amb el seu condicionament primari.

2n Quan les administracions sanitàries competents ho determinin, el termini de durada del tractament es pot ampliar fins als sis mesos com a màxim per a la prescripció a pacients amb tractaments crònics de medicaments subjectes a prescripció mèdica de dispensació renovable, i per als tractaments que les administracions esmentades considerin necessaris per dur a terme programes sanitaris específics i en centres expressament autoritzats, amb l'informe previ al Consell Interterritorial del Sistema Nacional de Salut. En aquests casos, s'han d'emplenar simultàniament amb la mateixa data de prescripció les receptes que siguin necessàries amb el límit màxim de sis mesos de durada del tractament, i hi ha de constar la data prevista de dispensació que correspongui per a cada una d'elles.

L'ampliació a què fa referència el paràgraf anterior no s'aplica a la prescripció de tractaments per a pacients crònics amb medicaments estupefaents inclosos a la llista I de la Convenció única de 1961 d'estupefaents, d'acord amb la seva normativa específica d'aplicació.

## CAPÍTOL IV

### La recepta mèdica electrònica oficial del Sistema Nacional de Salut

Article 6. *Criteris generals.*

La prescripció i dispensació de medicaments i productes sanitaris amb recepta mèdica electrònica en el Sistema Nacional de Salut s'ha d'atenir als criteris generals sobre recepta mèdica segons el que disposa aquest Reial decret, amb les especificitats que s'inclouen en aquest capítol i els requisits que les administracions sanitàries competents introdueixin en el marc de les seves competències.

Article 7. *Coordinació en el Sistema Nacional de Salut.*

1. Els tractaments prescrits al pacient amb recepta mèdica electrònica es poden dispensar en qualsevol oficina de farmàcia del territori nacional o en farmàcies que en depenen, així com en els serveis de farmàcia dels centres de salut i de les estructures d'atenció primària, segons el que preveu l'article 2.6 de la Llei 29/2006, de 26 de juliol, de garanties i ús racional dels medicaments i productes sanitaris. Per garantir aquest dret als pacients, el Ministeri de Sanitat, Política Social i Igualtat, com a node nacional d'intercanvi electrònic d'informació sanitària, actua entre l'Administració sanitària de procedència de la recepta electrònica i l'Administració sanitària competent a la localitat on es faci la dispensació corresponent.

A aquests efectes, el Ministeri de Sanitat, Política Social i Igualtat ha de facilitar l'accés a la resta d'administracions sanitàries, incloses les mutualitats de funcionaris, als seus sistemes electrònics provisors del codi identificador unívoc de l'usuari del Sistema Nacional

de Salut i del Nomenclàtor oficial de productes farmacèutics del sistema esmentat, en què consten els codis d'identificació inequívoca dels medicaments i productes sanitaris, les seves formes farmacèutiques, vies i unitats de dosificació, així com el contingut dels envasos comercials i les seves condicions de finançament en el Sistema Nacional de Salut, a més de la seva possible dispensació en unitats concretes. Així mateix, s'ha de facilitar l'accés a altres bases de dades del Ministeri de Sanitat, Política Social i Igualtat que ofereixen informació sobre els medicaments i productes sanitaris autoritzats a Espanya.

2. A fi de garantir la interoperabilitat entre els diferents serveis de salut, les receptes mèdiques electròniques de cada una de les administracions sanitàries han d'incorporar necessàriament el codi identificador unívoc d'usuaris del Sistema Nacional de Salut i, amb caràcter exclusiu, el codi d'identificació del medicament o del producte sanitari i de la resta de paràmetres de definició del tractament prescrit que constin en el Nomenclàtor oficial de productes farmacèutics del Sistema Nacional de Salut.

3. El sistema de recepta mèdica electrònica de cada una de les administracions sanitàries del Sistema Nacional de Salut ha de possibilitar la identificació del règim de pertinença del pacient, als efectes de cobrament de l'aportació que correspongui en cada cas, i la realització de la facturació de les oficines de farmàcia a la corresponent Administració sanitària per mitjans telemàtics, amb les mesures de seguretat i control necessàries que en garanteixin la correspondència amb les dispensacions fetes. Les autoritats sanitàries competents han de determinar les dades necessàries a què poden accedir els farmacèutics per facturar la recepta mèdica electrònica i desenvolupar programes de qualitat de la prestació farmacèutica. En qualsevol cas, s'ha de facilitar l'accés dels farmacèutics que possibiliti el desenvolupament de les funcions que preveu l'article 84.1 de la Llei 29/2006, de 26 de juliol, de garanties i ús racional dels medicaments i productes sanitaris, en les condicions que estableixin les autoritats sanitàries competents.

4. Les administracions sanitàries públiques són les responsables de la gestió dels sistemes de recepta electrònica, per la qual cosa han de garantir la custòdia de les bases de dades de prescripció i dispensació i han d'establir els criteris d'autorització i control d'accés a aquestes bases de dades. Tot això sense perjudici dels criteris generals d'accés que s'estableixen en aquest Reial decret.

#### Article 8. *De la prescripció a la recepta mèdica electrònica.*

1. El prescriptor ha d'accedir al sistema de recepta mèdica electrònica a través d'un equip integrat en el sistema de recepta electrònica que ha d'estar autènticat, per garantir les comunicacions xifrades. El prescriptor ha d'acreditar la seva identitat i ha de signar electrònicament la prescripció. Per prescriure la medicació del pacient, ha de sol·licitar la targeta sanitària individual per introduir en el sistema el codi d'identificació personal.

2. El sistema de recepta mèdica electrònica genera la relació de medicaments i productes sanitaris prescrits al pacient i ha d'incloure, a més de les dades de consignació obligatòria que s'especifiquen a l'article 3, les següents:

- a) Codi o número d'identificació de la prescripció de cada medicament i producte sanitari, que és assignat pel sistema electrònic amb caràcter únic i irrepètible.
- b) Informació de la relació activa de medicaments corresponent als tractaments en curs.

3. A la recepta mèdica electrònica oficial del Sistema Nacional de Salut es pot prescriure un o diversos medicaments i productes sanitaris.

Els medicaments i productes sanitaris s'han de prescriure segons el pla terapèutic establert, sobre la base d'interval·ls de tractament definits que no poden ser superiors a un any, amb les limitacions establertes reglamentàriament per a la prescripció de medicaments estupefaents inclosos a la llista I de la Convenció única de 1961 d'estupefaents.

No obstant això, cada dispensació no pot superar un mes de durada màxima de tractament, llevat que el format del medicament o producte sanitari que hagi de ser



dispensat d'acord amb la prescripció correspongui a un període de tractament superior segons la seva fitxa tècnica.

4. El sistema possibilita al prescriptor el seguiment de les dispensacions del tractament prescrit i, en el transcurs del tractament, sempre que s'informi el pacient, permet modificar-lo o anul·lar-lo, atenent qualsevol esdeveniment o circumstància sobrevinguda en la situació clínica del pacient, així com criteris de compliment terapèutic.

5. En el moment de la prescripció el pacient pot sol·licitar protecció i confidencialitat en la dispensació d'algun tractament. En aquests casos el tractament es diferencia per a la dispensació, i es pot fer a través de recepta en suport paper o a través dels procediments que determinin les administracions sanitàries.

6. Quan es fa la prescripció mitjançant el sistema de recepta electrònica, s'ha d'imprimir i lliurar al pacient un document d'informació del tractament prescrit. Les autoritats sanitàries competents, en funció de les característiques del sistema implantat, si ho consideren convenient, han d'establir com a document d'informació al pacient la impressió d'un full de medicació activa i informació al pacient, per a la qual cosa poden adoptar els criteris de l'annex.

En el cas de persones que acreditin situació de discapacitat que impedeixi o dificulti l'accés al contingut dels documents esmentats a l'apartat anterior, les autoritats sanitàries competents, en funció de les característiques del sistema de recepta electrònica implantat, han de promoure la incorporació de les eines que permetin a aquests pacients rebre la informació en format digital accessible, per mitjà d'enviament a l'adreça de correu electrònic que indiquin o una altra via o canal idoni a aquest fi.

7. El visat s'ha de fer per procediments electrònics i d'acord amb el que disposa el Reial decret 618/2007, d'11 de maig, pel qual es regula el procediment per a l'establiment, mitjançant visat, de reserves singulars a les condicions de prescripció i dispensació dels medicaments. En els casos de denegació del visat, s'ha de notificar electrònicament al prescriptor i se n'ha d'informar l'usuari.

#### Article 9. *De la dispensació farmacèutica en la recepta mèdica electrònica.*

1. La dispensació la duen a terme les oficines de farmàcia connectades al sistema de recepta mèdica electrònica, mitjançant el procediment normalitzat establert per les autoritats sanitàries competents, que en determinen les condicions específiques, i és necessari el certificat electrònic del titular de l'oficina de farmàcia o, si s'escau, del farmacèutic regent, adjunt o substituït, expedit per l'entitat competent.

2. Després de la identificació inequívoca del pacient, i si s'escau de la persona en qui delegui, el farmacèutic només pot accedir des dels equips instal·lats a l'oficina de farmàcia, amb els requisits i les condicions que s'estableixen a l'apartat següent, a les dades necessàries per a una correcta dispensació informada i seguiment del tractament i ha de dispensar exclusivament, d'entre les prescripcions pendents de dispensar, les que el pacient sol·liciti.

3. Només es permet l'accés dels farmacèutics al sistema electrònic mitjançant la targeta sanitària del pacient degudament reconeguda pel sistema de recepta electrònica, i aquesta s'ha de retornar de forma immediata al seu titular i no es pot retenir a l'oficina de farmàcia. L'accés del farmacèutic sempre queda registrat en el sistema esmentat.

4. En el moment de la dispensació, els sistemes de recepta electrònica han d'incorporar i remetre a les administracions sanitàries corresponents les dades d'identificació del producte dispensat, codificades d'acord amb el Nomenclàtor oficial de productes farmacèutics del Sistema Nacional de Salut, el nombre d'envasos dispensats i la seva identificació unitària quan sigui possible, la identificació de l'oficina de farmàcia dispensadora, mitjançant el NIF/CIF del seu titular, així com el número d'identificació de l'oficina de farmàcia atorgat per l'Administració sanitària competent, i la data de dispensació, en el format que el node nacional d'intercanvi tingui establert a aquest efecte. Aquesta informació és l'única que queda als efectes de facturació en l'organització farmacèutica col·legial, en la mesura en què intervingui com a responsable d'aquesta, i resta a disposició de les administracions sanitàries competents de conformitat amb la seva normativa d'aplicació.

5. El sistema electrònic controla que el nombre d'envasos dispensats es correspongui amb la pauta assenyalada pel prescriptor. Quan el farmacèutic substitueixi un medicament prescrit de conformitat amb els criteris legals vigents, ha d'introduir en el sistema la causa d'aquesta substitució, de manera que el codi del medicament dispensat quedi registrat. Aquesta substitució queda registrada en el sistema electrònic per possibilitar-ne la consulta per part del prescriptor. S'ha d'actuar de la mateixa manera en els casos de substitució de productes sanitaris.

6. El sistema electrònic permet que el farmacèutic bloquegi cautelarment la dispensació d'un medicament prescrit quan s'aprecii l'existència d'un error manifest en la prescripció, la inadequació d'aquesta a la medicació concomitant, una alerta de seguretat recent o qualsevol altre motiu que pugui comportar un risc greu i evident per a la salut del pacient. Aquesta circumstància s'ha de comunicar de forma telemàtica al prescriptor. El farmacèutic ha d'informar el pacient sobre aquest bloqueig.

El prescriptor ha de revisar la prescripció bloquejada cautelarment i anul·lar-la o reactivar-la segons consideri.

#### Article 10. *Termini de validesa de la recepta mèdica electrònica.*

En la recepta mèdica electrònica, el termini de validesa durant el qual el pacient pot recollir el medicament o producte sanitari a la farmàcia és de deu dies naturals en el cas d'una primera dispensació, comptats a partir de la data de la prescripció o del visat si s'escau.

Per a les prescripcions de vacunes individualitzades antial·lèrgiques i vacunes individualitzades bacterianes i de medicaments sotmesos a disposicions específiques pel Ministeri de Sanitat, Política Social i Igualtat, s'han d'aplicar els terminis de validesa que preveu l'article 5.5.b).

El termini de validesa de la segona dispensació o de les successives s'inicia deu dies naturals abans de la data de finalització de la medicació de la dispensació anterior i acaba en la data de finalització del tractament instaurada pel prescriptor, sense perjudici que les administracions sanitàries competents puguin establir uns altres terminis per necessitats de control o gestió.

#### Article 11. *Protecció de la confidencialitat de les dades.*

El sistema de recepta mèdica electrònica garanteix la seguretat en l'accés i transmissió de la informació, així com la protecció de la confidencialitat de les dades, de conformitat amb el que disposa la Llei orgànica 15/1999, de 13 de desembre, de protecció de dades de caràcter personal. S'han d'implantar les mesures de seguretat de nivell alt que preveu l'esmentada normativa de protecció de dades de caràcter personal. Per garantir els nivells de seguretat esmentats, aquesta informació només és accessible des de l'oficina de farmàcia als efectes de dispensació, resideix de forma permanent en els sistemes de recepta electrònica gestionats per les administracions sanitàries i no pot ser emmagatzemada en els repositoris o servidors aliens a aquestes, establerts per dur a terme la facturació, una vegada aquesta s'hagi produït.

## CAPÍTOL V

### La recepta mèdica privada

#### Article 12. *Criteris generals.*

La recepta mèdica privada es pot emetre en suport paper, per emplenar-la de forma manual o informatitzada, i en suport electrònic, segons el que estableix l'article 3 d'aquest Reial decret, i d'acord amb els requisits comuns que estableix per a les receptes mèdiques públiques i privades el capítol II.

Article 13. *Recepta mèdica privada en suport paper.*

La recepta mèdica privada en suport paper s'ha d'ajustar, per a la prescripció de medicaments i de productes sanitaris subjectes a prescripció, als mateixos criteris que estableix per a les receptes mèdiques oficials del Sistema Nacional de Salut l'article 5.5, en tot el que fa referència a nombre de medicaments o, si s'escau, de productes sanitaris, nombre d'envasos, validesa i durada del tractament.

Així mateix, s'ha de tenir en compte que en una mateixa recepta mèdica no es poden prescriure conjuntament medicaments amb productes sanitaris.

Article 14. *Recepta mèdica privada electrònica.*

1. En la recepta mèdica privada electrònica es pot prescriure un o diversos medicaments i productes sanitaris, amb les limitacions establertes reglamentàriament per a la prescripció de medicaments estupefaents inclosos a la llista I de la Convenció única de 1961 d'estupefaents.

2. La prescripció s'ha de fer d'acord amb el que disposa l'article 8 d'aquest Reial decret. L'accés al sistema de recepta mèdica privada electrònica s'ha de dur a terme a través del certificat del DNI electrònic del pacient i, en cas d'impossibilitat, s'hi ha d'accedir a través del document nacional d'identitat o, si s'escau, del pare o tutor, a més del certificat electrònic del prescriptor.

3. El prescriptor pot imprimir el full de medicació activa, en funció de les característiques del sistema implantat.

4. Els tractaments prescrits al pacient en recepta mèdica privada electrònica poden ser dispensats en qualsevol oficina de farmàcia del territori nacional. Per garantir aquest dret als pacients, els consells generals de les organitzacions col·legials corporatives de metges, odontòlegs, podòlegs, infermers i farmacèutics han d'establir, en coordinació amb les administracions sanitàries, el procediment d'homologació del sistema de recepta privada electrònica que en possibiliti la interoperabilitat, preservant el dret del pacient a la protecció de les dades de la seva història clínica, i tenint en compte el que disposa l'article 11 d'aquest Reial decret i garantint, així mateix, el compliment dels requisits obligatoris per a les receptes mèdiques que estableix aquesta disposició.

## CAPÍTOL VI

### Dispensació de receptes mèdiques

Article 15. *Actuacions del farmacèutic d'oficina de farmàcia en la dispensació.*

1. De conformitat amb el que disposa l'article 84.3 de la Llei 29/2006, de 26 de juliol, de garanties i ús racional dels medicaments i productes sanitaris, les oficines de farmàcia estan obligades a dispensar els medicaments que se'ls demani en les condicions reglamentàriament establertes.

El farmacèutic ha de dispensar el medicament prescrit. En el cas que n'hagi de fer la substitució, ha de tenir en compte els criteris legals vigents i informar el pacient sobre la substitució duta a terme. En els casos de substitució, el farmacèutic responsable de la dispensació ha de consignar a la recepta el medicament que dispensa, la data i la seva signatura, i el motiu de la substitució.

2. Un cop feta la dispensació, el farmacèutic ha de consignar a la recepta la identificació de l'oficina de farmàcia, la data de dispensació i la seva signatura. Així mateix, pot lliurar per escrit al pacient informació addicional, per a un millor seguiment farmacoterapèutic de la medicació dispensada, i descriure a l'espai de l'emalatge del medicament destinat a aquest efecte la posologia, la durada del tractament i la freqüència de les preses del medicament dispensat.

3. El farmacèutic ha de lliurar al pacient un rebut on consti la identificació de l'oficina de farmàcia i la data de la dispensació, el nom del medicament dispensat i, si s'escau, les

unitats concretes d'aquest, el seu preu de venda al públic i l'aportació del pacient, si s'escau.

4. El farmacèutic, quan hi hagi dubtes raonables sobre l'autenticitat o validesa de la recepta mèdica presentada, no ha de dispensar els medicaments sol·licitats pels pacients o usuaris, llevat que pugui comprovar la legitimitat de la prescripció; en cas contrari, ho ha de posar en coneixement de l'Administració sanitària competent als efectes de determinar l'existència de possibles infraccions administratives o penals.

5. En el cas dels medicaments que continguin substàncies estupefaents incloses a les llistes I i II de la Convenció única de 1961 d'estupefaents, o substàncies psicòtropes incloses a les llistes II, III i IV de l'annex 1 del Reial decret 2829/1977, de 6 d'octubre, el farmacèutic ha de comprovar la identitat de la persona que ve a retirar el medicament i anotar a la recepta mèdica el número de document nacional d'identitat o document assimilat per als estrangers.

6. El farmacèutic ha de registrar al llibre receptari les dispensacions la normativa específica de les quals així ho exigeixi i aquelles altres que determini el Ministeri de Sanitat, Política Social i Igualtat per exigències de control especial, així com les que puguin establir les administracions sanitàries competents. El llibre receptari de l'oficina de farmàcia es pot emetre en suport paper, per emplenar de forma manual o informatitzada, o en suport electrònic, i ha de ser autoritzat per l'Administració sanitària competent.

7. En el llibre receptari s'hi han de consignar les dades següents:

- a) Data de dispensació (dia, mes, any).
- b) Número de registre de recepta, format pel número consecutiu que li correspongui.
- c) La prescripció facultativa transcrita d'acord amb el que disposa el paràgraf següent.
- d) Nombre d'envasos o nombre d'unitats de dispensació, si s'escau.
- e) Nom i cognoms del prescriptor, i número de col·legiat, o codi d'identificació assignat per les administracions competents a les receptes del Sistema Nacional de Salut, o número de targeta militar d'identitat en el cas de receptes de la Xarxa Sanitària Militar de les Forces Armades i, si s'escau, l'especialitat oficialment acreditada que exerceixi.
- f) Codi d'identificació del pacient assignat per les administracions competents a les receptes del Sistema Nacional de Salut, número del DNI a les receptes de l'àmbit privat, i per a ciutadans estrangers el que s'assigna a la targeta sanitària europea o el seu certificat provisional substitutori (CPS), o NIE o el número del passaport per a ciutadans estrangers no comunitaris, d'acord amb el que especifica l'article 3.2.a), 2n i 3r d'aquest Reial decret.

g) Observacions.

Les dades obligatòries d'identificació de dispensació són les que s'especifiquen a continuació:

h) Per a fórmules magistrals: requereixen recepta per a la seva dispensació i s'ha de transcriure literalment tota la prescripció facultativa tal com consta a la recepta, així com el número de registre d'elaboració.

i) Per a les presentacions de medicaments o unitats concretes d'aquest: s'han de consignar les dades que permetin identificar-lo inequívocament.

j) Per als preparats oficials que responguin a una recepta, s'ha de consignar la denominació que apareix en el Formulari nacional anotant el nom, o les dades mínimes per identificar-lo, i el número de lot.

El Ministeri de Sanitat, Política Social i Igualtat pot actualitzar i establir les característiques i requisits del llibre receptari.

8. En la dispensació de recepta electrònica s'han de respectar les disposicions que assenyalen els paràgrafs anteriors amb les particularitats inherents a la seva tecnologia.

## Article 16. *Dispensació i facturació de les receptes mèdiques oficials del Sistema Nacional de Salut.*

1. Per a la dispensació de les receptes mèdiques oficials del Sistema Nacional de Salut, d'acord amb l'article 94.3 de la Llei 29/2006, de 26 de juliol, de garanties i ús racional dels medicaments i productes sanitaris, els usuaris estan obligats a justificar el seu dret a la corresponent modalitat d'aportació a l'oficina de farmàcia, mitjançant la presentació de la targeta sanitària individual del destinatari de les receptes. Les administracions sanitàries competents han d'elaborar plans de contingència per a casos d'urgència i usuaris que no disposin d'aquest document.

2. Una vegada feta la dispensació, i per a la seva facturació, el farmacèutic ha de consignar a la recepta el número o codi d'identificació fiscal i el número d'identificació de l'oficina de farmàcia atorgat per l'Administració sanitària competent, i ha d'adherir els cupons precinte o comprovants de la dispensació. Si s'escau, ha de formalitzar el procediment assimilat que s'estableixi per mitjans telemàtics i informar, quan sigui possible, del número d'identificació de cada envàs facturat.

3. Els usuaris han d'abonar al farmacèutic l'aportació econòmica segons el règim que correspongui al medicament i/o producte dispensat i al tipus d'usuari. La quantitat restant ha de ser abonada al farmacèutic pel servei de salut o Administració sanitària pública corresponent i una vegada efectuades les comprovacions que en verifiquin la validesa. En el cas de les receptes mèdiques d'accident de treball o malaltia professional, han de ser facturades a l'entitat o mútua corresponent.

## CAPÍTOL VII

### **Ordre de dispensació hospitalària pública i privada**

#### Article 17. *Formats, prescripció i dispensació.*

1. Les ordres de dispensació hospitalària, esteses als hospitals públics i privats, es poden emetre en suport paper, per emplenar-les de forma manual o informatitzada, i en suport electrònic, i s'han d'editar d'acord amb els criteris generals que especifica l'annex d'aquest Reial decret i els requisits que les administracions sanitàries competents o, si s'escau, l'Administració competent de les Forces Armades, introdueixin en el marc de les seves competències.

2. L'ordre de dispensació hospitalària ha de ser dispensada pel servei de farmàcia o pel farmacèutic responsable del dipòsit de medicaments de l'hospital en què ha estat prescrita. En els règims especials de les mutualitats de funcionaris i en el Sistema Nacional de Salut per als pacients derivats a hospitals de referència, es poden establir mecanismes que possibilitin la dispensació de l'ordre hospitalària per part dels serveis de farmàcia dels hospitals que les administracions competents determinin.

3. La responsabilitat en la utilització de l'ordre de dispensació hospitalària i l'obligació de la seva conservació i custòdia s'han d'atenir al que disposa l'article 18 d'aquest Reial decret per a la recepta mèdica. Una vegada dispensades, els serveis de farmàcia hospitalaris han de conservar les ordres de dispensació hospitalària almenys durant sis mesos, d'acord amb els criteris i terminis que estableix la Llei 41/2002, de 14 de novembre, bàsica reguladora de l'autonomia del pacient i de drets i obligacions en matèria d'informació i documentació clínica.

4. El termini de validesa i els criteris de prescripció i dispensació que estableix aquesta norma per a la recepta mèdica s'han d'aplicar a les ordres de dispensació hospitalària amb les particularitats i característiques de la prestació farmacèutica en aquest àmbit assistencial.

En cada ordre de dispensació hospitalària es poden prescriure un o diversos medicaments i un o diversos envasos d'aquests.

La dispensació de medicaments s'ha de fer d'acord amb el protocol específic de cada tipus de tractament. El servei de farmàcia ha d'establir els mecanismes de comunicació

més adequats amb els serveis mèdics que permetin l'atenció integrada i coresponsable al pacient, i comunicar a l'especialista prescriptor les incidències que detecti en el seguiment del tractament del pacient, amb una atenció especial al compliment i a l'aparició d'esdeveniments adversos. Tenint en compte les característiques especials d'aquests tractaments, els farmacèutics del servei de farmàcia responsables de la dispensació poden accedir a les dades clíniques necessàries per garantir l'efectivitat i la seguretat de la dispensació del medicament.

5. L'ordre de dispensació hospitalària electrònica s'ha d'ajustar als criteris comuns establerts per a la recepta mèdica electrònica i, si s'escau, als específics del Sistema Nacional de Salut, amb l'adaptació corresponent a l'àmbit hospitalari. Per possibilitar la dispensació dels tractaments en el cas que preveu l'article 17.2 d'aquest Reial decret, s'ha d'implantar la interoperabilitat del sistema d'ordre de dispensació hospitalària electrònica segons el que estableix l'article 7.2.

## CAPÍTOL VIII

### De la custòdia i protecció de dades

#### Article 18. *Conservació i custòdia de la recepta mèdica.*

1. El prescriptor es responsabilitza de la conservació i custòdia dels impresos i talonaris de receptes mèdiques, així com de l'accés i utilització de dades per a la prescripció electrònica. Les institucions en què els prescriptors prestin els seus serveis han de posar els mitjans necessaris perquè es puguin complir aquestes obligacions.

En les mutualitats de funcionaris que distribueixen els talonaris i impresos de les receptes mèdiques als seus beneficiaris, aquests són els responsables de la seva conservació i custòdia, sense perjudici que les mutualitats esmentades puguin encomanar la custòdia d'aquests impresos a les entitats i professionals que tinguin assignats.

2. En els casos de pèrdua o sostracció dels impresos i talonaris de receptes mèdiques, així com d'accés no autoritzat al sistema de recepta mèdica electrònica, s'ha de presentar la denúncia policial corresponent i s'ha de comunicar immediatament a l'organisme o entitat que els hagi facilitat, i en aquest acte s'ha de demanar el justificant d'haver fet la comunicació.

3. Un cop dispensades i diligenciades, les receptes mèdiques en suport paper s'han de conservar a l'oficina de farmàcia durant tres mesos. El farmacèutic n'ha de garantir la seguretat, conservació correcta i confidencialitat. Un cop finalitzat el termini de conservació, les ha de destruir, utilitzant mètodes que garanteixin la impossibilitat de reconstruir el document. No obstant això, les receptes mèdiques de medicaments estupefaents o psicòtrops i aquelles altres que s'hagin de sotmetre a procediments d'ulterior gestió o control han de ser tramitades pel farmacèutic d'acord amb les normes i instruccions específiques aplicables en cada cas.

4. En les receptes mèdiques electròniques del Sistema Nacional de Salut el farmacèutic s'ha de responsabilitzar de l'accés a les dades disponibles per a la dispensació des de la seva oficina de farmàcia. Una vegada dispensats els productes prescrits i signada i validada aquesta dispensació, l'oficina de farmàcia només pot conservar la informació i/o registres informàtics necessaris per a la facturació, d'acord amb el que disposa l'article 9.4 d'aquest Reial decret. En el cas de les receptes mèdiques electròniques privades, aquestes receptes s'han de conservar el mateix període que les receptes mèdiques en paper, i s'han d'anul·lar els registres informàtics un cop finalitzat el termini de conservació.

#### Article 19. *Protecció de dades en les receptes mèdiques i ordres de dispensació hospitalària.*

1. En els tràmits a què siguin sotmeses les receptes mèdiques i ordres de dispensació hospitalària, i especialment en el seu tractament informàtic, així com en el seu procés electrònic, ha de quedar garantida, tal i com preveu la normativa específica d'aplicació, la confidencialitat de l'assistència mèdica i farmacèutica, la intimitat personal i familiar dels

ciutadans i la protecció de les seves dades de caràcter personal. A aquest efecte, en el tractament de les dades s'han d'implantar les mesures de seguretat que preveuen la Llei orgànica 15/1999, de 13 de desembre, de protecció de dades de caràcter personal, i la seva normativa de desplegament.

2. No és necessari el consentiment de l'interessat per al tractament i la cessió de dades que siguin conseqüència de la implantació de sistemes d'informació basats en recepta mèdica en suport paper o electrònic, de conformitat amb el que disposen els articles 7, apartats 3 i 6; 8; i 11, apartat 2.a), de la Llei orgànica 15/1999, de 13 de desembre, de protecció de dades de caràcter personal. Aquestes actuacions han de tenir per finalitat facilitar l'assistència mèdica i farmacèutica al pacient i permetre el control de la prestació farmacèutica del Sistema Nacional de Salut, inclosos els diferents règims especials de les mutualitats de funcionaris.

## CAPÍTOL IX

### Règim sancionador

#### Article 20. *Faltes i sancions.*

L'incompliment del que estableix aquest Reial decret té la consideració d'infracció en matèria de medicaments i li és aplicable el règim sancionador que preveu la Llei 29/2006, de 26 de juliol, de garanties i ús racional dels medicaments i productes sanitaris.

Disposició addicional primera. *Requisits d'utilització de receptes mèdiques dels medicaments estupefaents o psicòtrops.*

1. La utilització de receptes mèdiques per als medicaments estupefaents o psicòtrops s'ha d'ajustar al que disposa aquest Reial decret, sense perjudici de les condicions particulars i requisits que determini la seva legislació específica.

2. No s'exigeix el registre en el llibre receptari per a la dispensació de medicaments que continguin substàncies psicòtrops de l'annex 2 del Reial decret 2829/1977, de 6 d'octubre, pel qual es regulen les substàncies i preparats medicinals psicòtrops, així com la fiscalització i inspecció de la seva fabricació, distribució, prescripció i dispensació.

3. Queda sense efecte l'obligació de la utilització preceptiva de vals oficials per a la distribució de medicaments la composició dels quals contingui substàncies psicòtrops recollides a les lletres B) dels articles 12, 15 i 16 del Reial decret 2829/1977, de 6 d'octubre, pel qual es regulen les substàncies i preparats medicinals psicòtrops, així com la fiscalització i inspecció de la seva fabricació, distribució, prescripció i dispensació.

Disposició addicional segona. *Actualitzacions.*

El Ministeri de Sanitat, Política Social i Igualtat, per a la coordinació adequada en el Sistema Nacional de Salut, ha d'actualitzar:

1. El model de recepta oficial d'estupefaents i els supòsits i requisits per a la seva utilització i control.

S'han de preveure requisits específics sobre la seva utilització pels serveis mèdics de les Forces Armades, que han de tenir en compte el que estableix l'article 3.2.c) d'aquest Reial decret sobre dades d'identificació del prescriptor.

La normativa que es desplegui ha de possibilitar la distribució per la Inspecció General de Sanitat del Ministeri de Defensa, amb els requisits de control corresponents en coordinació amb les administracions sanitàries de l'Estat i de les comunitats autònomes, de talonaris de receptes oficials d'estupefaents, llibres de comptabilitat d'estupefaents i talonaris de vals per adquirir estupefaents.

2. Les característiques del cupó precinte o procediment telemàtic assimilat i els supòsits de la seva utilització com a comprovant de la dispensació de les receptes mèdiques del Sistema Nacional de Salut.

Disposició addicional tercera. *Prescripció de medicaments i productes sanitaris no finançats.*

La prescripció pels facultatius del Sistema Nacional de Salut de medicaments i de productes sanitaris que no siguin finançats pel Sistema Nacional de Salut i estiguin subjectes a prescripció mèdica s'ha de fer en el model de recepta mèdica específic, d'acord amb els criteris que conté l'annex d'aquest Reial decret, i s'han d'ajustar en tot el que els afecti, inclosos els requisits de prescripció, al que disposen els capítols III i IV d'aquest Reial decret. Així mateix, es pot utilitzar l'esmentat model de recepta mèdica per prescriure medicaments i productes sanitaris que no siguin finançats pel Sistema Nacional de Salut no subjectes a prescripció mèdica.

Disposició addicional quarta. *Receptes mèdiques de les mutualitats de funcionaris.*

Les receptes mèdiques de la Mutualitat General de Funcionaris Civils de l'Estat (MUFACE), de l'Institut Social de les Forces Armades (ISFAS) i de la Mutualitat General Judicial (MUGEJU) s'han d'ajustar al que disposa aquest Reial decret, amb excepció del capítol V.

Disposició addicional cinquena. *Ordre de dispensació de l'article 77.1, paràgraf segon, de la Llei 29/2006, de 26 de juliol, de garanties i ús racional dels medicaments i productes sanitaris.*

1. Les ordres de dispensació, públiques o privades, es poden emetre en suport paper, per emplenar-les de forma manual o informatitzada, i en suport electrònic. Amb caràcter general, a l'ordre de dispensació li són aplicables totes les disposicions que conté aquest Reial decret per a la recepta mèdica, amb les particularitats que li siguin pròpies.

2. Sense perjudici del que el Govern pugui establir de forma complementària sobre la matèria, l'ordre de dispensació s'ha d'adaptar als criteris bàsics de l'annex i ha de complir els requisits següents:

a) Incloure la informació necessària que permeti identificar-la fàcilment com a ordre de dispensació i diferenciar-la amb la recepta mèdica.

b) Incloure les dades personals de l'infermer/a acreditat/ada per indicar o autoritzar la dispensació, d'acord amb la disposició addicional dotzena de la Llei 29/ 2006, de 26 de juliol, de garanties i ús racional dels medicaments i productes sanitaris, en lloc de les dades del prescriptor que consten com a pròpies de la recepta mèdica.

Disposició addicional sisena. *Modificació de disposicions.*

1. Es modifica el paràgraf tercer de l'apartat 2 de l'annex V del Reial decret 1030/2006, de 15 de setembre, pel qual s'estableix la cartera de serveis comuns del Sistema Nacional de Salut i el procediment per a la seva actualització, que queda redactat de la manera següent:

«La prescripció dels medicaments i altres productes inclosos en la prestació farmacèutica, en el cas de la seva dispensació a través d'oficines de farmàcia, s'ha de fer en el corresponent model oficial de recepta mèdica o ordre de dispensació del Sistema Nacional de Salut, de conformitat amb el que disposa la normativa vigent.»

2. Es modifica el Reial decret 9/1996, de 15 de gener, pel qual es regula la selecció dels efectes i accessoris, el seu finançament amb fons de la Seguretat Social o fons estatals afectes a la sanitat i el seu règim de subministrament i dispensació a pacients no hospitalitzats, en els termes següents:

L'apartat 2 de l'article 4 queda redactat de la manera següent:

«2. La dispensació dels productes per les oficines de farmàcia exigeix la presentació de la corresponent recepta mèdica o ordre de dispensació oficials del



Sistema Nacional de Salut degudament emplenada pel professional sanitari autoritzat.»

El paràgraf segon de l'article 7 queda redactat de la manera següent:

«Per a la seva dispensació a través d'oficina de farmàcia, els efectes i accessoris han de portar incorporat el cupó precinte de l'Assistència Sanitària de la Seguretat Social (ASSS), el qual s'ha d'adherir a la recepta mèdica o ordre de dispensació oficials en el moment del seu lliurament al beneficiari.»

Disposició addicional setena. *Tractament de la informació.*

En les actuacions que preveu aquest Reial decret que tinguin relació amb el tractament, la cessió i la custòdia de dades de caràcter personal s'ha d'atènyer al que preveuen la Llei orgànica 15/1999, de 13 de desembre, de protecció de dades de caràcter personal, i el Reial decret 1720/2007, de 21 de desembre, pel qual s'aprova el Reglament de desplegament de la Llei orgànica 15/1999, de 13 de desembre, de protecció de dades de caràcter personal.

Disposició addicional vuitena. *Prescripció de medicaments autoritzats per a la dispensació d'unitats concretes.*

El Ministeri de Sanitat, Política Social i Igualtat pot establir criteris i requisits específics per a la prescripció, dispensació i, quan escaigui, facturació de les receptes de medicaments respecte dels quals s'hagi autoritzat la dispensació d'unitats concretes.

Disposició transitòria primera. *Comprovant de la dispensació de les receptes mèdiques electròniques del Sistema Nacional de Salut.*

Mentre no estigui implantada la identificació unívoca de cada unitat de presentació dels medicaments i productes sanitaris que en permeti la lectura òptica, electrònica o automatitzada, els serveis de salut de les comunitats autònomes i administracions competents, d'acord amb els requisits generals de facturació, han d'establir el procediment així com el document de comprovació de la dispensació feta en què s'han d'adjuntar els cupons precintes o comprovants assimilats com a justificants d'aquesta.

Disposició transitòria segona. *Termini d'adaptació de receptes mèdiques.*

A partir de l'entrada en vigor d'aquest Reial decret, durant un termini de vint-i-quatre mesos poden coexistir les receptes mèdiques que s'ajustin al que indica aquest Reial decret amb les vigents en el moment de la seva publicació. Una vegada transcorregut aquest període, únicament tenen validesa les receptes mèdiques que s'adaptin al que disposa aquesta norma.

Disposició transitòria tercera. *Recepta oficial d'estupefaents.*

Fins que no s'actualitzi el model de recepta oficial d'estupefaents i els supòsits i requisits per a la seva utilització i control, és aplicable el que estableix l'Ordre del Ministeri de Sanitat i Consum de 25 d'abril de 1994 per la qual es regulen les receptes i els requisits especials de prescripció i dispensació d'estupefaents per a ús humà.

Disposició derogatòria única. *Derogació normativa.*

Queda derogada qualsevol disposició, del mateix rang o inferior, que s'oposi al que disposa aquest Reial decret i, expressament, el Reial decret 1910/1984, de 26 de setembre, de recepta mèdica, l'Ordre del Ministeri de Sanitat i Consum de 30 d'abril de 1986, per la qual s'estableixen els criteris de normalització de receptes mèdiques i el model de receptes per a tractaments de llarga durada amb medicaments que continguin estupefaents i

psicòtrops, i l'Ordre del Ministeri de Sanitat i Consum de 23 de maig de 1994, sobre models oficials de recepta mèdica per a la prestació farmacèutica del Sistema Nacional de Salut.

Disposició final primera. *Títol competencial i fonament legal.*

1. Aquest Reial decret es dicta a l'empara del que disposa l'article 149.1.16a de la Constitució, que atribueix a l'Estat la competència exclusiva en matèria de legislació sobre productes farmacèutics.

2. Els articles 7, 9, 15, 16, 17, apartats 2, 3, 4 i 5, 18 apartats 3 i 4, la disposició addicional sisena i la disposició transitòria primera es dicten a l'empara de l'article 149.1.16a de la Constitució, que atribueix a l'Estat la competència exclusiva en matèria de bases i coordinació general de la sanitat.

Disposició final segona. *Desplegament normatiu i aplicació.*

Es faculta la ministra de Sanitat, Política Social i Igualtat per dictar les disposicions necessàries per a l'execució i el desplegament del que disposa aquest Reial decret i l'actualització de l'annex.

Disposició final tercera. *Entrada en vigor.*

Aquest Reial decret entra en vigor l'endemà de la publicació en el «Butlletí Oficial de l'Estat».

Madrid, 17 de desembre de 2010.

JUAN CARLOS R.

La ministra de Sanitat,  
Política Social i Igualtat  
LEIRE PAJÍN IRAOLA

## ANNEX

### Críteris bàsics de les receptes mèdiques i ordres de dispensació

Primer. Recepta mèdica oficial del Sistema Nacional de Salut i de les mutualitats de funcionaris. - Les receptes mèdiques oficials que s'han d'utilitzar per a la prestació farmacèutica del Sistema Nacional de Salut, incloses les de les mutualitats de funcionaris, així com les de medicaments no finançats, s'han d'adaptar a les característiques comunes que estableix aquest annex.

1. A l'angle superior esquerre dels models que s'incorporen en aquest annex, s'ha de fer constar la identitat de l'Administració o organisme competent que emet la recepta i a l'angle superior dret la llegenda «Sistema Nacional de Salut».

Les dimensions dels espais destinats a cada una de les dades que han d'aparèixer a la recepta s'han d'adaptar als requisits d'edició o impressió que les administracions sanitàries estableixin.

2. Especificacions tècniques dels models de receptes mèdiques.

a) Dimensions aproximades: 22 per 12 centímetres.

b) Els colors que diferencien el règim o contingència de pertinença de l'usuari a les receptes oficials del Sistema Nacional de Salut en suport paper s'han de configurar a les vores ombrejades i són els següents:

Verd en les receptes d'actiu, per a malaltia comuna o accident no laboral.

Vermell en les receptes de pensionistes, per a malaltia comuna o accident no laboral.

Blau en les receptes d'accident de treball o malaltia professional.

Gris en les receptes de les mutualitats de funcionaris.

Blanc en les receptes per a medicaments no finançats.

Aquesta diferenciació per colors és obligatòria per als talonaris de receptes i optativa per a les receptes en suport paper per emplenar de forma informatitzada.

En cas d'optar per no diferenciar les receptes en suport paper per emplenar de forma informatitzada en colors, aquestes han de consignar en diagonal una llegenda amb el règim i la mutualitat de pertinença del pacient.

c) D'acord amb el que assenyala el punt 1, a l'espai destinat a l'Administració o organisme competent s'ha de consignar la denominació de l'entitat gestora o de l'organisme que emet la recepta.

A l'espai destinat a «Contingència», s'ha de consignar la modalitat corresponent: malaltia comuna o accident no laboral, accident de treball o malaltia professional, recepta per a medicaments no finançats.

A l'espai destinat a «Règim d'ús», s'ha de consignar actiu o pensionista. Per a les receptes de les mutualitats de funcionaris s'ha de consignar la condició de mutualista.

A les receptes per a medicaments no finançats no hi han de constar aquestes especificacions.

L'espai «Codi de recepta» està reservat per a la identificació codificada de la recepta.

L'espai «Informació al farmacèutic i visat, si s'escau» està reservat a la informació que el prescriptor vulgui traslladar al farmacèutic i, en cas que requereixi visat, a la seva consignació.

d) A les receptes d'accident de treball o malaltia professional, les dades corresponents a la denominació i el domicili de l'empresa han de constar addicionalment a continuació de les dades referides al prescriptor i a la data de prescripció.

e) A les receptes per a medicaments no finançats s'hi ha de fer constar la llegenda: «No vàlid per a facturació». En el document no s'hi han d'incloure espais reservats a cupons precinte o assimilats, i aquest espai s'ha d'utilitzar per fer-hi constar la llegenda esmentada.

f) Els talonaris s'han de confeccionar segons els requisits que estableixin els serveis de salut i administracions competents de les mutualitats de funcionaris.

g) Full d'informació al pacient: dimensions aproximades de 22 per 12 centímetres o mida DIN A-4, segons la que s'estimi més adequada per facilitar al pacient la informació del seu tractament.

3 Full de medicació activa i informació al pacient per al sistema de recepta electrònica.

a) Dimensions aproximades: mida DIN A-4.

b) D'acord amb el que assenyala el punt 1, hi ha d'aparèixer la denominació de l'entitat gestora o de l'organisme que emet la recepta. En relació amb les dades que cal consignar:

A l'espai destinat a «Règim d'ús», s'hi ha de consignar actiu o pensionista, o mutualista en receptes de les mutualitats de funcionaris.

«Codi de prescripció»: espai reservat a la dada assignada pel sistema electrònic, amb caràcter únic i irrepètible, per identificar la prescripció de cada medicament o producte sanitari.

c) S'han de confeccionar segons els requisits que estableixin els serveis de salut i les administracions competents de les mutualitats de funcionaris.

Segon. *Recepta mèdica per a l'assistència sanitària privada.* - Les receptes mèdiques utilitzades en l'assistència sanitària que es desenvolupi fora de l'àmbit hospitalari i no siguin les receptes mèdiques oficials del Sistema Nacional de Salut, incloses les de les mutualitats de funcionaris, en les seves especificacions tècniques s'han d'atènyer al que disposa el punt primer d'aquest annex, amb les excepcions específiques corresponents, com són els espais destinats al règim d'ús i cupons precinte o assimilats, que no s'han d'incloure en el document.

A l'espai «Contingència», s'hi ha de fer constar Recepta mèdica per a assistència sanitària privada.

A l'angle superior esquerre, s'hi poden incloure elements de numeració i codis d'identificació de les receptes.

A l'angle superior dret, hi pot constar la denominació de la institució, si escau.

Tercer. *Ordre de dispensació hospitalària.* - Les ordres de dispensació hospitalària utilitzades en l'àmbit hospitalari per a pacients no ingressats s'han d'adaptar al que disposa aquest annex per a la recepta mèdica, amb les excepcions corresponents, com són els espais destinats al règim d'ús i cupons precinte o assimilats, que no s'han d'incloure en el document, així com per possibilitar la prescripció de diversos medicaments.

A l'espai «Contingència», s'hi ha de fer constar Ordre de dispensació hospitalària.

A més, a l'ordre de dispensació hospitalària, s'hi ha d'especificar el servei de farmàcia en lloc de l'oficina de farmàcia i, així mateix, s'ha d'incloure el número d'història clínica en les dades del pacient i el servei mèdic o unitat clínica, a més del prescriptor.

Com a comprovant de la dispensació, hi ha de constar la data de recepció del pacient i la seva signatura.

Els hospitals, en l'assistència sanitària privada, així com les administracions i els organismes competents, en cas que ho considerin oportú, a les ordres de dispensació hospitalària hi poden incloure les referències o dades i les còpies necessàries per fer-ne un ús i un control correctes.

Quart. *Ordre de dispensació.* - L'ordre de dispensació a què fa referència l'article 1.c) d'aquest Reial decret, amb caràcter general, s'ha d'atènyer als criteris bàsics que estableix aquest annex per a la recepta mèdica i s'ha d'adequar a les característiques que es descriuen en el model corresponent.

En particular, l'ordre de dispensació oficial del Sistema Nacional de Salut, inclosa la de les mutualitats de funcionaris, s'ha d'atènyer als criteris bàsics que estableix el punt primer, mentre que l'ordre de dispensació per a l'assistència sanitària privada s'ha d'atènyer als criteris bàsics que estableix el punt segon.

ADMINISTRACIÓ O ORGANISME COMPETENT		CONTINGÈNCIA	SISTEMA NACIONAL DE SALUT
RECEPTE MÈDICA - RÈGIM D'ÚS	<b>PRESCRIPCIÓ</b> (consigneu el medicament -forma farmacèutica, via d'administració, dosis per unitat i unitats per envàs) Nre. envasos/unitats <input type="text"/>	Durada del tractament	<b>Pacient</b> (nom i cognoms, any de naixement i número d'identificació)
		Posologia	
		unitats	pauta
		Núm. ordre dispensació	<input type="text"/>
Data prevista dispensació	___/___/___		
CUPÓ PRECINTE O ASSIMILAT	CUPÓ PRECINTE O ASSIMILAT	<b>Informació al farmacèutic i visat, si s'escau</b>	<b>Data de la prescripció</b> ___/___/___
CUPÓ PRECINTE O ASSIMILAT	CUPÓ PRECINTE O ASSIMILAT	<b>Motiu de la substitució</b> <input type="checkbox"/> Urgència <input type="checkbox"/> Desproveïment <input type="checkbox"/> Preu de referència <b>Signatura del farmacèutic</b>	<b>Farmàcia</b> (NIF/CIF, dades d'identificació, data de dispensació)
La validesa d'aquesta recepta expira al cap de 10 dies naturals de la data prevista per a la dispensació o, si no n'hi ha, de la data de prescripció. La medicació prescrita no pot superar els tres mesos de tractament. La recepta és vàlida per a una única dispensació a la farmàcia.		CODI DE RECEPTE	En compliment de l'article 5 de la Llei orgànica 15/1999, s'informa que aquestes dades s'incorporaran al fitxer "... per a la gestió i control de la prestació farmacèutica, l'òrgan responsable del qual és "... Podeu exercir els vostres drets d'accés, rectificació, cancel·lació i oposició davant "... o al tel....

ADMINISTRACIÓ O ORGANISME COMPETENT		CONTINGÈNCIA	SISTEMA NACIONAL DE SALUT
INFORMACIÓ AL PACIENT - RÈGIM D'ÚS	<b>PRESCRIPCIÓ</b> (consigneu el medicament - forma farmacèutica, via d'administració, dosis per unitat i unitats per envàs) Nre. envasos/unitats <input type="text"/>	Durada del tractament	<b>Pacient</b> (nom i cognoms, any de naixement i número d'identificació)
		Posologia	
		unitats	pauta
		Núm. ordre dispensació	<input type="text"/>
Data prevista dispensació	___/___/___		
<b>Diagnòstic/s</b> (si escau)			<b>Data de la prescripció</b> ___/___/___
<b>Instruccions al pacient</b> (si escau)			
El pacient ha de conservar aquest document d'informació durant el període de validesa del tractament.		CODI DE RECEPTE	En compliment de l'article 5 de la Llei orgànica 15/1999, s'informa que aquestes dades s'incorporaran al fitxer "... per a la gestió i control de la prestació farmacèutica, l'òrgan responsable del qual és "... Podeu exercir els vostres drets d'accés, rectificació, cancel·lació i oposició davant "... o al tel....

ADMINISTRACIÓ O ORGANISME COMPETENT		CONTINGÈNCIA	SISTEMA NACIONAL DE SALUT
ORDRE DE DISPENSACIÓ - RÈGIM D'ÚS	<b>INDICACIÓ</b> (consigneu el medicament -forma farmacèutica, via d'administració, dosis per unitat i unitats per envàs) Nre. envasos/unitats <input type="checkbox"/>	Durada del tractament	<b>Pacient</b> (nom i cognoms, any de naixement i número d'identificació)
		Posologia	
		unitats	pauta
		Núm. ordre dispensació <input type="checkbox"/>	Data prevista dispensació ____/____/____
CUPÓ PRECINTE O ASSIMILAT	CUPÓ PRECINTE O ASSIMILAT	<b>Informació al farmacèutic i visat, si s'escau</b>	<b>Data de la indicació</b> ____/____/____
CUPÓ PRECINTE O ASSIMILAT	CUPÓ PRECINTE O ASSIMILAT	<b>Motiu de la substitució</b> <input type="checkbox"/> Urgència <input type="checkbox"/> Desproveïment <input type="checkbox"/> Preu de referència <b>Signatura del farmacèutic</b>	<b>Farmàcia</b> (NIF/CIF, dades d'identificació, data de dispensació)
La validesa d'aquesta recepta expira al cap de 10 dies naturals de la data prevista per a la dispensació o, si no n'hi ha, de la data de prescripció. La medicació prescrita no pot superar els tres mesos de tractament. La recepta és vàlida per a una única dispensació a la farmàcia.	CODI D'ORDRE		En compliment de l'article 5 de la Llei orgànica 15/1999, s'informa que aquestes dades s'incorporaran al fitxer "...", per a la gestió i control de la prestació farmacèutica, l'òrgan responsable del qual és "...". Podeu exercir els vostres drets d'accés, rectificació, cancel·lació i oposició davant "...", o al tel....

ADMINISTRACIÓ O ORGANISME COMPETENT		CONTINGÈNCIA	SISTEMA NACIONAL DE SALUT
INFORMACIÓ AL PACIENT - RÈGIM D'ÚS	<b>INDICACIÓ</b> (consigneu el medicament - forma farmacèutica, via d'administració, dosis per unitat i unitats per envasos) Nre. envasos/unitats <input type="checkbox"/>	Durada del tractament	<b>Pacient</b> (nom i cognoms, any de naixement i número d'identificació)
		Posologia	
		unitats	pauta
		Núm. ordre dispensació <input type="checkbox"/>	Data prevista dispensació ____/____/____
<b>Diagnòstic/s</b> (si escau)			<b>Data de la indicació</b> ____/____/____
<b>Instruccions al pacient</b> (si escau)			
El pacient ha de conservar aquest document d'informació durant el període de validesa del tractament.	CODI D'ORDRE		En compliment de l'article 5 de la Llei orgànica 15/1999, s'informa que aquestes dades s'incorporaran al fitxer "...", per a la gestió i control de la prestació farmacèutica, l'òrgan responsable del qual és "...". Podeu exercir els vostres drets d'accés, rectificació, cancel·lació i oposició davant "...", o al tel....

## Sistema de recepta electrònica del Sistema Nacional de Salut

## FULL DE MEDICACIÓ ACTIVA I INFORMACIÓ AL PACIENT

ADMINISTRACIÓ O ORGANISME COMPETENT	Nom i cognoms del prescriptor/infermer _____	PACIENT (nom i cognoms) i número d'identificació _____	Any naixement _____
	Adreça _____		
	Població _____		
	Núm. col·legiat o núm. d'identificació _____	Data d'emissió ____ / ____ / ____	
Règim d'ús	Especialitat _____	Signatura del prescriptor/infermer _____	

Codi o número de prescripció	Prescripció/indicació (consigneu el medicament - forma farmacèutica, via d'administració, dosis per unitat i nombre d'unitats per envàs)	Posologia		Durada del tractament
		Unitats	Pauta	
<u>Diagnòstic/s (si escau)</u>				
Instruccions per al pacient:				

El pacient autoritza l'accés per part del farmacèutic als tractaments inclosos en aquesta relació.

El pacient ha de conservar aquest document d'informació durant el període de validesa del tractament.

En compliment de l'article 5 de la Llei orgànica 15/1999, s'informa que aquestes dades s'incorporaran al fitxer "... " per a la gestió i control de la prestació farmacèutica, l'òrgan responsable del qual és "... " Podeu exercir els vostres drets d'accés, rectificació, cancel·lació i oposició davant "... " o al tel....