



Hatályos: 2023.01.01-től

53/2007. (XII. 7.) EüM rendelet

a gyógyszerrendeléshez használandó számítógépes program minősítésének szabályairól

A biztonságos és gazdaságos gyógyszer- és gyógyászatisegédeszköz-ellátás, valamint a gyógyszerforgalmazás általános szabályairól szóló [2006. évi XCVIII. törvény \(a továbbiakban: Gyftv.\) 77. §-a \(2\) bekezdésének i\) pontjában](#) kapott felhatalmazás alapján – az egészségügyi miniszter feladat- és hatásköréről szóló [161/2006. \(VII. 28.\) Korm. rendelet 1. § a\) pontjában](#) foglalt feladatkörömben eljárva – az alábbiakat rendelem el:

1. § E rendelet hatálya kiterjed

- a) a részben vagy egészben az Egészségbiztosítási Alapból finanszírozott egészségügyi szolgáltatókra,
- b) az *a)* pont szerinti egészségügyi szolgáltatók finanszírozási szerződésének melléklete szerint a szolgáltató által nyújtott ellátásokkal összefüggésben gyógyszerrendelésre jogosult orvosokra,
- c) a külön jogszabály szerint társadalombiztosítási támogatással történő gyógyszerrendelésre jogosító szerződéssel rendelkező orvosokra,
- d) a Nemzeti Egészségbiztosítási Alapkezelőre (a továbbiakban: NEAK),
- e) arra a természetes személyre, jogi személyre, jogi személyiséggel nem rendelkező szervezetre (a továbbiakban együtt: szerzői vagy felhasználási jogokkal rendelkező szervezet), aki/amely a számítógépes program vagy integrált informatikai rendszer (a továbbiakban együtt: szoftver) – a szerzői jogról szóló [1999. évi LXXVI. törvény](#) rendelkezései alapján – szerzői vagy felhasználási jogaival rendelkezik.

2. § E rendelet alkalmazásában:

- a) *gyógyszer*: a [Gyftv. 3. § 2. pontja](#) szerinti gyógyszer;
- b) *gyógyszertörzs*: az *a)* pont szerinti gyógyszerek befogadásáról szóló első fokú döntést hozó szerv (NEAK) által honlapján közzétett, valamennyi gyógyszer teljes körét és az azok adataiban bekövetkezett változásokat folyamatosan követő adatbázis;
- c) *TTT (Társadalombiztosítási Támogatási Termék) kód*: a gyógyszerek társadalombiztosítási támogatásba történő befogadáskor a NEAK által adott, a konkrét gyógyszer azonosítását szolgáló 9 számjegyű kód;
- d) *napi terápiás költség (NTK)*: a törzskönyvezett gyógyszerek és a különleges táplálkozási igényt kielégítő tápszerek társadalombiztosítási támogatásba való befogadásának szempontjairól és a befogadás vagy a támogatás megváltoztatásáról szóló [32/2004. \(IV. 26.\) ESZCSM rendelet \(a továbbiakban: R.\) 2. § u\) pontja](#) szerinti fogalom;
- e) *térítési díj*: a társadalombiztosítási támogatás összegével csökkentett fogyasztói ár;

f) *napi térítési díj*: a térítési díjból az Egészségügyi Világszervezet által meghatározott adott hatóanyagra jellemző napi dózis (a továbbiakban: DDD) alapján számított napi költség, amennyiben a DDD nem definiálható, az egységnyi hatóanyagra jutó térítési díj;

g) *DOT (Days of Treatment)*: a terápiás napok száma;

h) *integrált informatikai rendszer*: olyan számítógépes program, amely az egészségügyi szolgáltató tevékenységének több logikailag elhatárolható részét kiszolgálja, beleértve a gyógyszerrendelést támogató modult;

i) *nyilvántartási szám*: az Országos Gyógyszerészeti és Élelmezés-egészségügyi Intézet (a továbbiakban: OGYÉI) vagy az Európai Unió Bizottsága által a gyógyszer forgalomba hozatalra engedélyezése során adott azonosító szám.

3. § (1) A [Gyftv. 45. §-ának \(1\) bekezdése](#) szerinti szoftvert a NEAK minősíti.

(2) A NEAK a minősítési eljárás során azt a szoftvert minősíti megfelelőnek, amely eleget tesz a 4. §-ban és a gyógyszerrendeléshez használandó számítógépes program minősítésének eljárási szabályairól szóló Korm. rendeletben, továbbá elősegíti az orvos munkáját a [Gyftv. 8. §-ában](#) foglalt tájékoztatási kötelezettségének teljesítésében.

(3) Nem felel meg a minősítés feltételeinek az a szoftver, amely

a) a gyógyszer ára, lényeges tulajdonsága – így különösen összetétele, használata, valamint kezelése, továbbá eredete, származási helye, beszerzési forrása vagy módja – tekintetében valótlan tény vagy valós tény megtévesztésre alkalmas módon jelenít meg, a gyógyszert megtévesztésre alkalmas jelzővel látja el vagy a gyógyszer lényeges tulajdonságairól bármilyen más, megtévesztésre alkalmas tájékoztatást ad;

b) a gyógyszer kiskereskedelmi forgalmazásával összefüggő, az orvos és a fogyasztó/beteg döntését befolyásoló körülményekről – így különösen a forgalmazási módról, a fizetési feltételekről, az engedményekről – megtévesztésre alkalmas tájékoztatást ad;

c) az e rendeletben meghatározott feltételektől eltérő módon, bármely gyógyszergyár által gyártott gyógyszer(ek) alkalmazására ösztönző felhívást tartalmaz;

d)

(4) A NEAK integrált informatikai rendszerek gyógyszer-rendelését támogató modulját is minősíti. Ez esetben a minősítés tényét igazoló határozatnak egyértelműen tartalmaznia kell, hogy a minősítés mely modulra vonatkozik.

4. § (1) A szoftvernek alkalmasnak kell lennie a külön jogszabály szerinti, tartalmilag szabályos vény kinyomtatására álló és fekvő helyzetben egyaránt. Alkalmasnak kell továbbá lennie:

a) elektronikus aláírás alkalmazásának beépítésére,

b) papíralapú vény esetén „extra vonalkód” képzésére és vényre nyomtatására,

c) a közgyógyellátás igényléséhez szükséges külön jogszabály szerinti orvosi igazolás előállítására és kinyomtatására,

d) a külön jogszabály alapján – a minőségi és hatékony gyógyszerrendelés mutatójaként – az egészségügyért felelős miniszter által naptári féldévente meghatározott célérték megjelenítésére, továbbá annak megjelenítésére, hogy az adott gyógyszer rendelése a külön jogszabály szerint értékelés alá eső ATC csoportba tartozik-e és amennyiben igen, úgy az egy napi terápiára számolt támogatása a célérték alá, vagy fölé esik,

e) olyan figyelmeztető szöveg megjelenítésére, amely jelzi – minden hónap 1. napjától – hogy új gyógyszertörzs van érvényben és figyelmeztet a frissítés szükségességére,

f) a külön jogszabály szerinti „Szakorvosi javaslat támogatással történő gyógyszerrendeléshez” című űrlap előállítására és kinyomtatására,

g) külön jogszabály szerint társadalombiztosítási támogatással, szakorvosi javaslatra rendelhető gyógyszer esetén a szakorvosi javaslatot adó orvos orvosi bélyegzője számának, valamint a szakorvosi javaslat keltének vényre nyomtatására,

h) arra, hogy a felhasználó orvos a megszerzett szakképesítéseit rögzítse, és ennek alapján a külön jogszabály által szakorvosi szakképesítéshez kötött, támogatással történő gyógyszerrendelés esetén kizárólag a külön jogszabályban megjelölt szakképesítéssel rendelkező felhasználó orvos esetén tegye lehetővé a vény kinyomtatását,

i) az [R.](#) alapján naptári félévente meghatározott preferált referencia ársávba tartozó termékek megjelenítésére,

j) az emberi felhasználásra kerülő gyógyszerek rendeléséről és kiadásáról szóló miniszteri rendelet 9. § (5) bekezdése szerinti nemzetközi szabadnéven történő rendelésre,

k) az emberi felhasználásra kerülő gyógyszerek rendeléséről és kiadásáról szóló miniszteri rendelet 11. § (3) bekezdése szerinti időpont vényre nyomtatására,

l) az emberi felhasználásra kerülő gyógyszerek rendeléséről és kiadásáról szóló [44/2004. \(IV. 28.\) ESZCSM rendelet 11. § \(3a\) bekezdésében](#) foglalt bruttó fogyasztói árnál magasabb bruttó fogyasztói árú gyógyszerek külön jelölésére,

m) a vény adatainak elküldésére az Elektronikus Egészségügyi Szolgáltatási Tér (a továbbiakban: EESZT) elektronikus vénynyilvántartása részére,

n) az EESZT-ben rögzített elektronikus vény egyedi azonosítójának és csoportazonosítójának vonalkóddal történő kinyomtatására,

o) az emberi felhasználásra kerülő gyógyszerek rendeléséről és kiadásáról szóló rendelet szerinti, az EESZT vénynyilvántartásába küldött elektronikus vényről felírási igazolás készítésére és kinyomtatására,

p) az EESZT által szolgáltatott, az EESZT vénynyilvántartás adataiból a gyógyszerelési történet lekérdezésére és megjelenítésére,

q) az EESZT által szolgáltatott egészségügyi profil adatainak lekérdezésére és megjelenítésére.

(2) Az extra vonalkód adattartalmát és műszaki leírását e rendelet 1. számú mellélete tartalmazza.

(2a) Az EESZT elektronikus vény egyedi azonosító és csoportazonosító vonalkódjának műszaki leírását a 3. számú melléklet tartalmazza.

(3) A szoftvernek a gyógyszerrendelés támogatásához a NEAK által közzétett gyógyszer törzsszel azonos tartalmú adatokat kell használnia. A gyógyszer törzs (5) bekezdésben felsorolt adatainak változtatást eszközölni nem lehet. A gyógyszer törzs adatállományának formátumát e rendelet 2. számú mellélete tartalmazza.

(4) A szoftvernek képesnek kell lennie egy megadott TTT kód alapján a vizuális megjelenésben egymástól jelentősen eltérő módon az alábbi gyógyszer csoportokat megjeleníteni:

a) hatóanyag alapú fix támogatási csoportba tartozó gyógyszerek esetén:

aa) preferált referencia ársávba tartozó gyógyszereket, valamint azon hatóanyag alapú fix csoportokban, amelyekben nem történt preferált referencia ársáv képzés, a referenciakészítményeket, valamint a referenciakészítmény napi terápiás költségével megegyező, valamint annál alacsonyabb napi terápiás költségű készítményeket, színekódolás esetén zöld színnel,

ab) azokban a csoportokban, ahol történt preferált referencia ársáv képzés, a referenciakészítmény napi terápiás költségénél több, mint 15%-kal, de kevesebb, mint 20%-kal magasabb napi terápiás költségű gyógyszereket, valamint azon hatóanyag alapú fix csoportok esetén, amelyekben nem történt preferált referencia ársáv képzés, a referenciakészítmény napi terápiás költségénél kevesebb, mint 20%-kal magasabb napi terápiás költségű gyógyszereket, színkódolás esetén sárga színnel,

ac) a referenciakészítmény napi terápiás költségénél 20%-kal, vagy több mint 20%-kal magasabb napi terápiás költségű készítményeket, színkódolás esetén piros színnel,

ad) azon hatóanyag alapú fix csoportokba tartozó gyógyszereket, amelyek ára a preferált referencia ársáv kialakítását követően a preferált referencia ársáv feltételeinek megfelel, de a gyógyszer nem lett preferált, színkódolás esetén fehér színnel;

b) a terápiás fix támogatási csoportba tartozó gyógyszerek esetén a gyógyszerek napi térítési díja alapján a legalacsonyabb napi térítési díjú terméktől a legmagasabb napi térítési díjú gyógyszerig emelkedő sorrendben kell rendezni a gyógyszereket, egyenlő napi térítési díjú készítményeket nevük betűrendjének növekvő sorrendjében kell rendezni, továbbá a preferált készítményeket megjelölni;

c) „TT” jelzéssel kell ellátni valamennyi gyógyszert, mely törlésre került a gyógyszernyilvántartásból, de a [Gyftv. 31. §-ának \(2\) bekezdése](#) alapján történő delistázására még nem került sor;

d) „U” jelzéssel – színjelölés alkalmazása esetén szürke jelöléssel – kell ellátni az újonnan a támogatási rendszerbe befogadott gyógyszereket, amíg a gyógyszer forgalomba hozatali engedélyének jogosultja, illetve forgalmazója nem igazolja a gyógyszer első gyógyszer-nagykereskedelmi engedéllyel rendelkező gazdálkodó szervezethez történő kiszállítását;

e) a fix csoportba nem tartozó gyógyszerek esetén a gyógyszerek napi terápiás költsége alapján a legalacsonyabb NTK-jú terméktől a legmagasabb NTK-jú gyógyszerig emelkedő sorrendben kell rendezni a gyógyszereket. Egyenlő NTK-jú készítményeket nevük betűrendjének növekvő sorrendjében kell rendezni;

f) biológiai gyógyszerek csoportjába tartozó gyógyszerek esetén

fa) a preferált biológiai gyógyszereket, színkódolás esetén zöld színnel,

fb) a preferált biológiai gyógyszer napi terápiás költségénél legalább 10%-kal magasabb napi terápiás költségű biológiai gyógyszereket, színkódolás esetén sárga színnel.

(5) A szoftver által használt gyógyszertörzsnek a NEAK által közzétett törzsállományból gyógyszerenként minimálisan tartalmaznia kell:

a) a gyógyszer

aa) TTT kódját,

ab) nyilvántartási számát,

ac) nevét,

ad) kiserelését,

ae) hatóanyagának nevét és ATC kódját,

af) közfinanszírozás alapjául elfogadott árát, napi terápiás költségét,

- ag) közfinanszírozás alapjául elfogadott árához nyújtott társadalombiztosítási támogatásának mértékét, összegét, térítési díját támogatási jogcímenként,
- ah) a gyógyszerek osztályozására vonatkozó külön jogszabály szerinti speciális jelzést,
- ai) az OGYÉI által megállapított egyenértékűség e rendelet 2. számú melléklete szerinti kódját,
- aj) költséghatékonysági kategória e rendelet 2. számú melléklete szerinti kódját;
- b) jogcímenként „I” karaktert, ha a gyógyszer
- ba) üzemi baleset jogcímen,
- bb) kiemelt támogatással,
- bc) emelt támogatással,
- bd) közgyógyellátás jogcímén
rendelhető;
- c) közgyógyellátási keretre való elszámolhatóság szempontjából
- ca) „1” jelölést, ha a gyógyszer közgyógyellátási keretre elszámolható,
- cb) „2” jelölést, ha a gyógyszer közgyógyellátási keretre nem számolható el;
- d) normatív, emelt és kiemelt támogatási kategóriába tartozó gyógyszer esetén a gyógyszert magába foglaló fix csoport azonosítóját jogcímenként,
- e) hogy az adott gyógyszer egy napi terápiára számolt támogatása a külön jogszabály szerinti célérték alá, vagy fölé esik,
- f) emelt és kiemelt támogatási kategóriába tartozó gyógyszer esetén az adott gyógyszerhez tartozó, a külön jogszabályban meghatározott indikációs pont (pontok) szövegét és az indikációs pontban (pontokban) szereplő BNO kódot (kódokat),
- g) emelt és kiemelt támogatási kategóriába tartozó gyógyszer esetén
- ga) a külön jogszabályban meghatározott indikációs pontban szereplő szakvizsga megnevezését,
- gb) a külön jogszabályban meghatározott indikációs pontban megjelenő kijelölt intézmény megnevezését,
- gc) amennyiben az szakorvosi javaslatra rendelhető, úgy ennek tényét, valamint a javaslat időtartamának megjelölését.
- (6) Ha e rendelet valamely adat vényre nyomtatását vagy kinyomtatását írja elő, azon elektronikus vény esetében a 4. § (1) bekezdés n)–o) pontja kivételével az adat EESZT útján történő elektronikus rögzítését kell érteni.

5. §

6. §

7. § (1) Ez a rendelet 2007. december 31. napján lép hatályba.

(2) 2008. június 30. után kizárólag e rendelet rendelkezései alapján minősített szoftvert lehet alkalmazni a gyógyszerrendeléshez.

(3) E rendelet hatálybalépését megelőzően alkalmazott szoftverek esetében az e rendelet 4. §-a (1) bekezdésének b) pontjában és 5. §-a (4) bekezdésének df)–dg) pontjában foglalt feltételeket legkésőbb 2009. július 1-jéig kell teljesíteni.

(4) A rendelet tervezetének a műszaki szabályokkal és az információs társadalom szolgáltatásaira vonatkozó szabályokkal kapcsolatos információszolgáltatási eljárás megállapításáról szóló, 2015. szeptember 9-i (EU) 2015/1535 európai parlamenti és tanácsi irányelv 5–7. cikke szerinti előzetes bejelentése megtörtént.

1. számú melléklet az 53/2007. (XII. 7.) EüM rendelethez

Az extra vonalkód adattartalma és műszaki leírása

1. Az „extra vonalkód” adattartalma:

a) a vény felírás dátuma,

b) a TAJ szám,

c) a BNO kód,

d) a vény felírás jogcíme,

e) a helyettesíthetőség,

f) a felírt gyógyszer TTT kódja,

g) a felírt gyógyszer mennyisége,

h) a külön jogszabály szerint szakorvosi javaslatra rendelhető készítmények esetén a szakorvosi javaslatot adó orvos pecsét száma,

i) a külön jogszabály szerint szakorvosi javaslatra rendelhető készítmények esetén a szakorvosi javaslat keletkezésének ideje a vény felírás időpontjához viszonyítva,

j) a szoftver minősítésének azonosító kódja,

k) a program által a vénynyomtatás során használt gyógyszertörzs érvényességi idejének kezdő dátuma.

2. Az „extra vonalkód” adattartalmának kódolása:

a) A vény felírás dátuma: 1-től 366-ig terjedő, három számjegyből álló szám, amely azt jelzi, hogy a vényfelírás az év hányadik napján történt.

b) A TAJ szám 9 számjegye.

c) A BNO-kód: a nyomtatott vényen szereplő BNO-kód numerikus formában, mely úgy áll elő, hogy a BNO-kód első karaktere helyett minden esetben az adott karakter ASCII kódja szerepel, 2 számjegy hosszúságban. Ha az eredeti BNO-kód negyedik karaktere „H”, akkor helyette a vonalkódban „0” érték szerepel, továbbá az *ma*) pont szerinti bináris szám értéke „1”. Ha az eredeti BNO-kód negyedik karaktere nem „H”, akkor az *ma*) pont szerinti bináris szám értéke „0”.

d) A vény felírás jogcíme:

| | |
|------------------|---|
| Általános jogcím | 1 |
| HM jogcímen | 2 |

| | |
|---|---|
| Közgyógyellátási jogcím | 3 |
| Üzemi baleset | 4 |
| Eü. rend. jogcím | 5 |
| Eü. tér. köt. jogcím | 6 |
| Teljes ár | 7 |
| Eü. rend. és közgyógyellátási jogcím együtt | 8 |
| Eü. tér. köt. és közgyógyellátási jogcím együtt | 9 |

e) A helyettesíthetőség: értéke a „0” (nulla) vagy az „1” (egy) lehet. Az „1” jelentése, hogy a gyógyszer helyettesíthető, a „0” jelentése, hogy a gyógyszer nem helyettesíthető. A helyettesíthetőség értékét az *mb*) pont szerinti bináris számban kell feltüntetni.

f) A felírt gyógyszer TTT kódja, 9 számjegy hosszúságban. Többkomponensű magisztrális gyógyszer esetén TTT kódként 9 db „0” karakter írandó.

g) A felírt gyógyszer mennyisége: jobbra igazított, vezető nullákkal feltöltött, 3 karakter hosszúságú numerikus adat, bontott mennyiség esetén „000”.

h) A külön jogszabály szerint szakorvosi javaslatra rendelhető készítmények esetén a szakorvosi javaslatot adó orvos pecsétszáma, 5-nél kevesebb számjegyből álló pecsétszám esetén vezető nullával feltöltve. Ha az orvosi pecsétszám 6 számjegyből áll és az első számjegye „1”, azaz a pecsétszám értéke 100 000–199 999 közötti, akkor az *mc*) pont szerinti bináris szám értéke „1”, különben „0”. Amennyiben a gyógyszer rendelése szakorvosi javaslatához nem kötött, akkor 5 karakter hosszúságban nullával feltöltve.

i) A külön jogszabály szerint szakorvosi javaslatra rendelhető készítmények esetén a szakorvosi javaslat időpontja és a vényfelírás időpontja között eltelt idő hónapban kifejezve, egész hónapra lefelé kerekítve, 2 számjegy hosszúságban. Amennyiben olyan gyógyszerrel van szó, amely esetében a szakorvosi javaslat alapján határozatlan ideig lehet gyógyszert felírni és a javaslat 96 hónapnál régebbi, minden esetben a „99” számjegyeket kell használni. Amennyiben a gyógyszer rendelése szakorvosi javaslatához nem kötött, akkor 2 karakter hosszúságban nullával feltöltve.

j) A NEAK által a szoftver minősítésekor adott 3 számjegyből álló szám.

k) A program által a vénnyomtatás során használt gyógyszer törzs érvényességi ideje kezdő dátumának hónapja és a vényfelírás dátumának hónapja között eltelt hónapok száma, egész hónapban számítva, lefelé kerekítve, 1 számjegy hosszúságban. Ha a két dátumban a hónapok megegyeznek, akkor a karakter értéke „0”; ha a gyógyszer törzs érvényességi ideje kezdő dátumából a hónap egy hónappal korábbi, mint a vényfelírás dátuma, akkor a karakter értéke „1” és így tovább.

l) Az *ma*), *mb*) és *mc*) alpontok értéke alapján képzett bináris szám decimális megfelelője, 1 számjegy hosszúságban. A képzett decimális szám bináris összetevői sorrendben az alábbiak:

ma) Ha a vényen szereplő BNO-kód negyedik karaktere „H”, akkor értéke „1”, különben „0”.

mb) Ha a gyógyszer az *e*) pont szerint helyettesíthető, értéke „1”, különben „0”.

mc) Amennyiben a *h*) pont szerinti orvos pecsétszáma hat számjegyű és első számjegye „1”, akkor értéke „1”, különben „0”.

3. Példa „extra vonalkód” adattartalmára és annak kódolására:

| Pozíció | Karakter tartalma | Hossz | Példa | Kódolt érték |
|---------|-------------------|-------|-------|--------------|
|---------|-------------------|-------|-------|--------------|

| | | | | |
|-------|---|---|-----------------|------------|
| 1–3 | a vény felírás dátuma | 3 | 2007. 02. 02 | 033 |
| 4–12 | a TAJ szám | 9 | 238338038 | 238338038 |
| 13–18 | a BNO kód | 6 | I10H0 | 731000 |
| – | | – | + „H” | → binA = 1 |
| 19–19 | a vény felírás jogcíme | 1 | Általános | 1 |
| – | a helyettesíthetőség | – | Helyettesíthető | → binB = 1 |
| 20–28 | a felírt gyógyszer TTT kódja | 9 | 210002737 | 210002737 |
| 29–31 | a felírt gyógyszer mennyisége | 3 | 99 | 099 |
| 32–36 | orvos pecsét száma | 5 | 112345 | 12345 |
| – | | – | + „1” | → binC = 1 |
| 37–38 | szakorvosi javaslat dátuma (relatív módon) | 2 | 2006.01.30 | 12 |
| 39–41 | a NEAK által minősítéskor adott szám | 3 | 020 | 020 |
| 42–42 | törzs érvényességének kezdő hónapja (relatív módon) | 1 | 2006.12.01 | 2 |
| – | binA: BNO-kód 4. karaktere „H” | – | 1xx | |
| – | binB: helyettesíthető | – | x1x | |
| – | binC: pecsét szám 6 számjegyű, első karaktere „1” | – | xx1 | |
| 43–43 | → binA, binB, binC decimális megfelelője | 1 | 111 | 7 |

4. Az „extra vonalkód” műszaki leírása: Code–128 jelkép MSZ EN 799:2001 számú szabvány 4.6 pontja alapján a jelkép méreteit és tűréseit az adott alkalmazási környezet határozza meg. A megfelelő leolvashatóság érdekében – figyelembe véve az olvashatóságot és a dekódolhatóságot – az X=0,33–0,495 mm közötti modulméret javasolt. Ugyancsak az alkalmazási környezet alapján a javasolt minimális vonalmagasság 12 mm (MSZ EN 799:2001 számú szabvány 4.6 pontja alapján). A jelkép előtt és mögött megjelenő világos nyugalmi mező X=0,33 mm esetén minimum 3,4 mm (MSZ EN 799:2001 számú szabvány 4.6.3.1 pontja alapján). A vonalkódba bekódolt adatok szemmel olvasható módon történő feltüntetése az adott alkalmazási környezetben tiltott.

2. számú melléklet az 53/2007. (XII. 7.) EüM rendelethez

A gyógyszer törzs adatállományának leírása

1.1 VERZIOK Tábla

| Név | Leírás | Hivatkozás |
|---------|---|------------|
| KIHIRD | Életbelépés dátuma | |
| VERZIO | Hányadik módosítás | |
| TIPUS | 1: gyógyszer, alapanyag, 2: gyse, gyógyfürdő | |
| STATUS | 1: javítás alatt, 2: lezárva | |
| JAVAUTH | Utoljára javította | |
| JAVDAT | Javítás dátuma | |
| ID | egyedi azonosító | |

1.2 GYOGYSZ Tábla

| Név | Leírás | Hivatkozás |
|-----|-----------------------|------------|
| ID | Elsődleges azonosító. | |

| Név | Leírás | Hivatkozás |
|-------------|--|-----------------------------|
| KOZHID | AZ OGYÉI által kezelt, időben változatlan, egyedi termékazonosító. | |
| OEP_DAT | Az érvényesség kezdetének (a hatálybalépésének) dátuma ééééhhnn formában. | |
| SWITCH | A változás kódja: U: új termék, M: módosított, K: kikerül a támogatásból, T: törlendő, forgalomból kivonva. | 4. § (4) c); 4. § (4) d) |
| TIPUS | A készítmény típusának kategóriája: G: gyógyszer, T: tápszer, R: radiofarmakon, H: homeopátiás szer, A: alapanyag,, F: FoNo készítmény, C: csomagolóanyag, K: készítési díj, S: gyógyászati segédeszköz, F: gyógyfürdő. | |
| OEP_TTT | A készítmény azonosítására a NEAK által használt kód (TTT). | 2. § c); 4. § (5) aa) |
| OEP_EAN | A termék EAN kódja. | |
| OEP_TK | A készítmény OGYÉI által kiadott nyilvántartási száma. | 2. § i); 4. § (5) ab) |
| TKTORLES | A nyilvántartásból törölt készítmények megjelölésére használt oszlop: TT vagy null. | |
| TKTORLESDAT | A készítmény nyilvántartásból való törlésének dátuma. | |
| OEP_NEV | A készítmény neve. | 4. § (5) ac) |
| OEP_KSZ | A készítmény kiserelése. | 4. § (5) ad) |
| OEP_ATC | NEAK által meghatározott ATC kód. | 4. § (5) ae) |
| HATOANYAG | A készítmény fő hatóanyagának neve. | 4. § (5) ae) |
| ADAGMOD | A készítmény adagolásmódjának azonosítója. | |
| ID_GYFORMA | A gyógyszerforma azonosítója. | |
| GYFORMA | A teljes gyógyszerforma szöveges leírása. | |
| RENDELHET | A készítmény rendelhetőségének azonosítója: V: vényköteles gyógyszerek VN: vény nélküli gyógyszerek I: rendelőintézeti járóbeteg-szakellátást vagy fekvőbeteg-szakellátást nyújtó szolgáltatók által biztosított körülmények között alkalmazható gyógyszerek J: a szakorvosi/kórházi diagnózist követő járóbeteg-ellátásban alkalmazható gyógyszerek SZ: szakorvos által rendelhető gyógyszerek | 4. § (5) ah) |
| EGYENID | AZ OGYÉI által megállapított egyenértékűség esetén a NEAK által adott csoport azonosító száma, ha nincs ilyen, akkor -1. | 4. § (5) ai) |
| OHATO_MENNY | Összes hatóanyag tartalom. | |
| HATO_MENNY | Egy kiserelési egységben levő hatóanyag tartalom. | |
| HATO_EGYS | OHATO_MENNY, HATO_MENNY mezők mennyiségi egysége (pl. mg). | |
| KISZ_MENNY | A termékben levő kiserelési egységek száma. | |

| Név | Leírás | Hivatkozás |
|---------------|---|-------------------------------|
| KISZ_EGYS | A termékben levő kiserelési egység egységneve (pl. db). | |
| DDD_MENNY | DDD értéke. | 2. § f) |
| DDD_EGYS | DDD_MENNY mennyiségi egysége (pl. mg). | |
| DDD_FAKTOR | HATO_EGYS és DDD_EGYS közti átváltó szám (pl. g, mg esetén 1000). | |
| DOT | Terápiás napok száma | 2. § g) |
| OEP_TAR | Termelői ár | |
| OEP_NKAR | Nagykereskedelmi ár | |
| OEP_FAN | Fogyasztói ár nettó | |
| OEP_FAB | Fogyasztói ár bruttó | 4. § (5) af) |
| OEP_AFA | Áfa kulcsa | |
| NTK | Napi terápiás költség | 2. § d); 4. § (5) af) |
| OEP_ITM | A termék régi támogatásjelzése | |
| OEP_JC1 | Az oszlop „I” karaktert tartalmaz, ha a készítmény honvédelmi jogosultsággal írható. | |
| OEP_JC2 | Az oszlop „I” karaktert tartalmaz, ha a készítmény közgyógyellátott betegeknek írható. | |
| OEP_JC3 | Az oszlop „I” karaktert tartalmaz, ha a készítmény üzemi baleset esetén felírható. | |
| OEP_JC4 | Az oszlop „I” karaktert tartalmaz, ha a készítmény EÜ kiemelt jogosultsággal írható. | |
| OEP_JC5 | Az oszlop „I” karaktert tartalmaz, ha a készítmény EÜ emelt jogosultsággal írható. | |
| KGYKERET | Az oszlop 1-et tartalmaz, ha a készítmény közgyógy keretre elszámolható, 2-t ha nem. | 4. § (5) ca); 4. § (5) cb) |
| EGYSEGAR | HATO_EGYS-nyi hatóanyag ára. | |
| NORM_TIP | Értékei: NT, nem támogatott és NOMIN, HFIX, TFX a normatív támogatás technikája. | |
| NORM_SZAZ | Támogatás mértéke%-ban (pl. 0, 25, 55, 85) | 4. § (5) ag) |
| NORM_FIXID | Normatív fixcsoport azonosítója | 4. § (5) d) |
| NORM_REFNTK | Normatív fixcsoport referencia NTK-ja | |
| OEP_INN | Normatív támogatás nettó | |
| OEP_INB | Normatív támogatás bruttó | 4. § (5) ag) |
| NORM_TERDIJ | A beteg által térítendő összeg (normatív) | 2. § e) |
| NTK_TD | A beteg által térítendő összeg szerint kiszámított napi terápiás költség (normatív) | 2. § f) |
| NORM_MIHAID | Minőségi és Hatékony Gyógyszerrendelési Ösztönzés csoportazonosítója: 0: nem értelmezett; 1: Gyomorbántalmak, GERD; 2: Magas vérnyomás; 3: Vércsíreltérések (magas koleszterin, triglicerid); 4: Cukorbetegség | |
| NORM_MIHACEL | Minőségi és Hatékony Gyógyszerrendelési Ösztönzés a gyógyszer csoportjához tartozó célérték. | |
| NORM_MIHASTAT | Minőségi és Hatékony Gyógyszerrendelési Ösztönzés status –1: célérték alatti vagy azonos; 0: nem értelmezett; 1: célérték fölött van | 4. § (5) e) |
| EUEM_TIP | Értékei: (null), NOMIN, HFIX, TFX, az EÜ emelt támogatás technikája | |

| Név | Leírás | Hivatkozás |
|---------------|---|--------------|
| EUEM_SZAZ | Támogatás mértéke%-ban (pl. 50, 70, 90) | 4. § (5) ag) |
| EUEM_FIXID | EÜ emelt fixcsoport azonosítója | 4. § (5) d) |
| EUEM_REFNTK | EÜ emelt fixcsoport referencia NTK-ja | |
| OEP_EUN | EÜ emelt támogatás nettó | |
| OEP_EUB | EÜ emelt támogatás bruttó | 4. § (5) ag) |
| EUEM_TERDIJ | A beteg által térítendő összeg (EÜ emelt) | 2. § e) |
| NTK_EETD | A beteg által térítendő összeg szerint kiszámított napi terápiás költség (EÜ emelt) | 2. § f) |
| EUEM_PONTOK | EÜ pontok, amire a termék EÜ emelt támogatással írható | |
| EUKIEM_TIP | Értékei: (null), NOMIN, HFIX, TFX, az EÜ kiemelt támogatás technikája | |
| EUKIEM_SZAZ | Támogatás mértéke%-ban (pl. 100) | 4. § (5) ag) |
| EUKIEM_FIXID | EÜ kiemelt fixcsoport azonosítója | 4. § (5) d) |
| EUKIEM_REFNTK | EÜ kiemelt fixcsoport referencia NTK-ja | |
| OEP_EU100N | EÜ kiemelt támogatás nettó | |
| OEP_EU100B | EÜ kiemelt támogatás bruttó | 4. § (5) ag) |
| EUKIEM_TERDIJ | A beteg által térítendő összeg (EÜ kiemelt) | 2. § e) |
| NTK_EKTD | A beteg által térítendő összeg szerint kiszámított napi terápiás költség (EÜ kiemelt) | 2. § f) |
| EUKIEM_PONTOK | EÜ pontok, amire a termék EÜ kiemelt támogatással írható. | |
| FORGALOMBAN | Ha forgalmazott termék, akkor 1, egyébként (null). | |
| BESOROLAS | A költséghatékonysági kategória kódja jogcímenként (lásd megjegyzések). | 4. § (5) aj) |
| PATIKA | GYSE Patikában kapható-e (I) | |
| KIHI | Kihordási idő | |
| FELME | Felírható mennyiség | |
| EGYEDI | Egyedi méretvétel alapján (I) | |
| OEP_ISO | ISO kód | |
| FORGENGT | Forgalomba hozatali engedély jogosultja | |
| FORGENGT_ID | Forgalomba hozatali engedély jogosultjának azonosítója | |
| FORGALMAZ | Forgalmazó | |
| FORGALMAZ_ID | Forgalmazó azonosítója | |
| BRANDNEV | A gyógyszer család (brand) neve | |
| BRAND_ID | A gyógyszer család (brand) azonosítója | |
| KERESZTJELZES | AZ OGYÉI hatáserősség (méregosztály) jelzése pl. +, ++, ... stb. | |
| VEGE | Az érvényesség vége, ha még nincs lezárva az érvényessége, akkor 2099.12.31 (Access, DBF fájlokban nem jelenik meg, mert felesleges). | |
| REGI_NEV | Az átnevezett készítmény korábbi neve. | |

1.2.1 GYOGYSZ táblához tartozó megjegyzések

A gyógyszer-hatékonysági színezés alapjául szolgáló BESOROLAS mező kitöltésének kódjai:

1: referencia termék

2: PRAS csoport (fix csoport, ahol preferált referenciaársáv képződött) esetében: PRAS termék, egyébként NTK <= REFNTK

3: PRAS csoport esetében NTK > 1,15 * REFNTK ÉS NTK < 1,2 * REFNTK, egyébként NTK < 1,2 * REFNTK

4: NTK >= 1,2 * REFNTK

5: nem képezhető

6: TT (törzskönyvből törölt)

7: PRAS körbe tartozó, PRAS-on kívüli termékek, amelyek utólag a preferált referencia ársáv szintjére csökkentették árukat

A normatív jogcímhez képzett kód: njk.

Az EÜ emelt jogcímhez képzett kód: eejk.

Az EÜ kiemelt jogcímhez képzett kód: ekjk.

BESOROLAS = 10000 * njk + 100 * eejk + ekjk

1.3 SZAKVKODOK Tábla

| Név | Leírás | Hivatkozás |
|--------|----------------------|----------------------|
| ID | Elsődleges azonosító | |
| KOD | A szakvizsga kódja | |
| LEIRAS | A szakvizsga leírása | 4. § (5) <i>ga</i>) |

1.4 SZAKVHOZZAR Tábla

| Név | Leírás | Hivatkozás |
|-----------|--|------------|
| EUPONT_ID | Az EÜ pont azonosítója | |
| SZAKV_ID | Szakvizsgák, amikkel írható a ponton levő gyógyszer. | |

1.5 EUPONTOK Tábla

| Név | Leírás | Hivatkozás |
|------------|---|---------------------|
| ID | Elsődleges azonosító | |
| EUTIP | Értékei: EÜ50, EÜ70, EÜ90, EÜ100. | |
| KODSZAM | Az indikáció kódja, ha pl.: 3/c, 9/a, akkor ebből a szám. | 4. § (5) <i>f</i>) |
| PERJEL | Az indikáció perjel utáni része pl. c, b2. | |
| LEIRAS | Az indikáció leírása | |
| JAVASLATRA | 0: ha javaslatra nem írható, 1: ha igen. | |
| JIDOKORLAT | A javaslattól kezdve hány hónapig írható. | |

1.6 EUHOZZAR Tábla

| Név | Leírás | Hivatkozás |
|------------|------------|------------|
| EUPONT_ID | Hivatkozás | |
| GYOGYSZ_ID | Hivatkozás | |

1.7 BNOKODOK Tábla

| Név | Leírás | Hivatkozás |
|--------|---|---------------------|
| ID | Elsődleges azonosító | 4. § (5) <i>f</i>) |
| KOD | A BNO kódja, 5 vagy kevesebb hosszúságú, pl. C90, C90000. | |
| LEIRAS | BNO leírása | |

1.8 BNOHOZZAR Tábla

| Név | Leírás | Hivatkozás |
|-----------|------------|------------|
| EUPONT_ID | Hivatkozás | |
| BNO_ID | Hivatkozás | |

1.9 KIINTOR Tábla

| Név | Leírás | Hivatkozás |
|-----|--------|------------|
|-----|--------|------------|

| | | |
|-----------|---|--------------|
| ID | Elsődleges azonosító | 4. § (5) gb) |
| JAROFEKVO | J: járó-, F: fekvőbeteg intézmény | |
| VÁRMEGYE | Megye | |
| INTKOD | Az intézet kódja | |
| INTEZET | Intézet neve | |
| GYFKOD | GYF kód | |
| EGYSEG | Intézetben belüli egység (osztály, szakambulancia,...) neve | |
| ORVOSNEV | A jogosult orvos neve | |
| PECSETKOD | A jogosult orvos pecsétkódja | |

1.10 KIINTHOZZAR Tábla

| Név | Leírás | Hivatkozás |
|-----------|--|------------|
| EUPONT_ID | Az EÜ pont azonosítója | |
| KIINT_ID | A kijelölt intézetre (és orvosra) mutat. | |

2. Táblahivatkozások

2.1 Szülő-gyerek kulcsok

| Szülő | Oszlop | Gyerek | Hivatkozó oszlop |
|------------|--------|-------------|------------------|
| EUPONTOK | ID | EUHOZZAR | EUPONT_ID |
| EUPONTOK | ID | BNOHOZZAR | EUPONT_ID |
| BNOKODOK | ID | BNOHOZZAR | BNO_ID |
| GYOGYSZ | ID | EUHOZZAR | GYOGYSZ_ID |
| EUPONTOK | ID | SZAKVHOZZAR | EUPONT_ID |
| SZAKVKODOK | ID | SZAKVHOZZAR | SZAKV_ID |
| EUPONTOK | ID | KIINTHOZZAR | EUPONT_ID |
| KIINTOR | ID | KIINTHOZZAR | KIINT_ID |

3. számú melléklet az 53/2007. (XII. 7.) EüM rendelethez

Az EESZT elektronikus vény egyedi azonosító és csoportazonosító vonalkódjának műszaki leírása

1. Az elektronikus recept azonosítója egy 18 szám-karaktert tartalmazó azonosító.

2. Ezt az azonosítót a felírási igazoláson az alábbi szabályok betartásával kell nyomtatásban megjeleníteni:

2.1. Elhelyezés: NEAK vény nyomtatvány esetében a felírási felület (Rp. terület) jobb felső sarkában (a naplósorszám alatti területen)

2.2. Védőtávolság a kerettől: 5 mm mindkét irányban

2.3. Kódolás: Code128C

A kód értékét alfanumerikusan is fel kell tüntetni, szabad szemmel jól olvasható karaktermérettel és karaktertípussal.

2.4. Méret: szélesség legalább 50 mm, magasság 8–12 mm.