



# Podręcznik użytkownika Systemu Obsługi List Refundacyjnych (SOLR)

Instrukcja dla Wnioskodawcy

Metryka			
<b>Właściciel</b>	CeZ		
<b>Autorzy</b>	CeZ		
<b>Zatwierdzający:</b>	Kierownik Projektu	<b>Data zatwierdzenia</b>	10/05/2020
<b>Wersja</b>	5.6	<b>Status dokumentu</b>	Zaakceptowany
<b>Data utworzenia</b>	17/07/2019	<b>Data modyfikacji:</b> ostatniej	03/09/2024

Historia zmian			
Data zmiany	Wersja	Autor zmiany	Opis wprowadzonej w dokumencie zmiany
24/10/2019	4.1 SOLR v. 1.32.2	CSIOZ	Aktualizacja do wydania 1.32.2 Nowy szablon dokumentu
13/12/2019	4.2 SOLR v. 1.32.4	CSIOZ	Nowe wydanie 1.32.4
14/01/2020	4.3 SOLR v. 1.32.5	CSIOZ	Aktualizacja do wydania 1.32.5
22/04/2020	4.4 SOLR v. 1.33.1	CSIOZ	Aktualizacja do wydania 1.33.1 Zmiana mechanizmu logowania z P2SZ do e-PLOZ
18/06/2020	4.5 SOLR v. 1.34.0	CSIOZ	Aktualizacja do wydania 1.34.0 Dodany komunikat o braku we wniosku określenia rocznej wielkości dostaw. Drobne korekty redakcyjne.
03/11/2020	4.6 SOLR v. 1.34.0	CeZ	Dostosowanie instrukcji użytkownika do CeZ
05/05/2021	4.7 SOLR v. 1.35.0	CeZ	Aktualizacja do wydania 1.35.0 Uzupełnienie i rozszerzenie opisu funkcjonalności, przebudowa układu instrukcji oraz połączenie z instrukcją Administratora Wnioskodawcy
21/04/2022	4.8 SOLR v. 1.37.0	CeZ	Brak zamian w obszarze Wnioskodawcy
11.08.2022	4.9 SOLR v. 1.38.0 SOLR v. 1.39.0	CeZ	Aktualizacja do połączonego wydania 1.38 oraz 1.39

Historia zmian			
Data zmiany	Wersja	Autor zmiany	Opis wprowadzonej w dokumencie zmiany
08.12.2022	5.0 SOLR v. 1.40.0	CeZ	Aktualizacja do wydania 1.40 Dodanie informacji o zablokowaniu niektórych formatów dodawanych plików.
29.12.2022	5.1 SOLR. v.1.40.0	CeZ	Aktualizacja logotypu Ministerstwa Zdrowia
21.02.2023	5.2 SOLR. v.1.41.0	CeZ	Aktualizacja do wydania 1.41 Informacja o ograniczeniu rozmiaru dodawanych plików. Usunięcie możliwości wybrania „Stosowany w ramach udzielania świadczeń gwarantowanych innych niż określone w art. 6 ust. 1 pkt 1-3” na formularzach wniosków” w polu „Wnioskowana kategoria dostępności refundacyjnej”
12.09.2023	5.3 SOLR.v.1.42.0	CeZ	Aktualizacja do wydania 1.42 Nowe pismo Pismo PKE do Wnioskodawcy. Zmiany w sekcji Wskazania refundacyjne dla wniosków o Podwyższenie urzędowej ceny zbytu produktu w zależności od przedmiotu wniosku. Przesyłki wpływające podział sekcji na Do odbioru i Odebrane z możliwością podglądu szczegółów odebranego pisma. Weryfikacja wartości wprowadzanej do pola Proponowana cena zbytu netto dla nowych objęć i kontynuacji - komunikaty ostrzegawcze dla Wnioskodawcy o przekroczeniu dopuszczalnej ceny. Udostępnianie Stanowisk KE po ich podpisaniu i komunikat o odroczeniu podjęcia uchwały przez Komisję Ekonomiczną. Zmiana nazewnictwa wyświetlanych etapów sprawy. Komunikat o odroczeniu podjęcia uchwały przez KE.
29.10.2023	5.4 SOLR.v.1.44.0	CeZ	Aktualizacja do wydania 1.44 Zmiana nazw wniosków. Zmiany w obrębie załączników do wniosków. Dodanie sekcji „Wytwarzanie na terytorium Rzeczypospolitej”. Dodanie pola „Wskazania w jakich jest refundowany do tabeli „Refundacja w krajach UE i EFTA”. Zablokowanie wysyłki na nieaktualnych formularzach od dnia 1 listopada 2023. Zmiany w sekcji „Przesyłki wpływające”

Historia zmian			
Data zmiany	Wersja	Autor zmiany	Opis wprowadzonej w dokumencie zmiany
26.01.2023	5.5 SOLR.v.1.46	CeZ	<p>Możliwość złożenia wniosku o skrócenie decyzji dotyczącej technologii o wysokim poziomie innowacyjności lub wysokiej wartości klinicznej.</p> <p>Możliwość złożenia wniosku o ustalenie albo zmianę ceny netto wyrobu medycznego.</p> <p>Zablokowanie możliwości skopiowania wniosków złożonych do urzędu przed 1 listopada 2023.</p> <p>Uzależnienie tabeli deklaracji dostaw dodatkowo od pola „Termin wygaśnięcia ochrony patentowej”.</p>
03.09.2024	5.6 SOLR.v.1.50	CeZ	<p>Możliwość złożenia wniosku o podwyższenie lub obniżenie ceny technologii o wysokim poziomie innowacyjności lub wysokiej wartości klinicznej.</p> <p>Zmiany na formularzu wniosku w sekcjach: „Osoby podpisujące wniosek i pełnomocnicy” oraz „Określenie rocznej wielkości dostaw, w przypadku objęcia refundacją [opakowania]</p> <p>Uzależnienie wyboru preferencji od wnioskowanej kategorii dostępności refundacyjnej.</p> <p>Wprowadzenie dodatkowych negocjacji Ministra Zdrowia.</p> <p>Usunięcie możliwości zawieszenia sprawy na wniosek Wnioskodawcy.</p> <p>Dodanie pola Czy 30a? na formularz wniosku.</p>

## Spis treści

<b>I.</b>	<b>WPROWADZENIE</b> .....	<b>7</b>
1.	CEL DOKUMENTU .....	7
2.	WYMAGANIA DLA STACJI ROBOCZEJ UŻYTKOWNIKA.....	7
3.	POLITYKA PRYMATNOŚCI.....	8
3.1.	<i>Wstęp</i> .....	8
3.2.	<i>Zakres zbierania danych</i> .....	8
3.3.	<i>Cel wykorzystywania danych</i> .....	9
3.4.	<i>Dokonywanie zmian danych</i> .....	10
3.5.	<i>Zabezpieczenie gromadzonych danych</i> .....	10
3.6.	<i>Obowiązki Użytkownika</i> .....	10
3.7.	<i>Zmiany polityki prywatności</i> .....	11
4.	ZASADY OBSŁUGI SYSTEMU.....	11
4.1.	<i>Struktura ekranów</i> .....	11
4.2.	<i>Aktywne elementy ekranów</i> .....	13
4.3.	<i>Anonimizacja dokumentów</i> .....	15
5.	LOGOWANIE DO SOLR I ZARZĄDZANIE DANymi KONTA.....	16
5.1.	<i>Tworzenie konta e-PLOZ</i> .....	16
5.2.	<i>Ekran logowania SOLR</i> .....	17
5.3.	<i>Kontekst pracy i edycja danych</i> .....	18
<b>II.</b>	<b>KONTA I UPRAWNIENIA: ADMINISTRATOR WNIOSKODAWCY</b> .....	<b>19</b>
1.	ROLE I UPRAWNIENIA UŻYTKOWNIKÓW .....	19
2.	ZGŁASZANIE NOWEGO WNIOSKODAWCY – ZAKŁADANIE PIERWSZEGO KONTA Z ROLĄ: ADMINISTRATOR WNIOSKODAWCY .....	20
3.	KONTA UŻYTKOWNIKÓW WNIOSKODAWCY .....	21
3.1.	<i>Użytkownicy – dodawanie, edycja i usuwanie użytkowników</i> .....	21
3.2.	<i>Uprawnienia – edycja ról i uprawnień użytkowników</i> .....	25
3.3.	<i>Wnioskodawcy – edycja danych Wnioskodawcy</i> .....	27
<b>III.</b>	<b>SEKCJE APLIKACJI – ZAKRES FUNKCJONALNY</b> .....	<b>28</b>
1.	STRONA GŁÓWNA .....	28
2.	PRZESYŁKI WPŁYWAJĄCE .....	28
3.	DOKUMENTY DO AKCEPTACJI .....	28
4.	PISMA.....	29
4.1.	<i>Generowanie nowego pisma</i> .....	30
4.2.	<i>Szczegóły pisma</i> .....	31
4.3.	<i>Wysłanie pisma</i> .....	32
5.	SPRAWY .....	34
5.1.	<i>Podgląd akt sprawy</i> .....	34
5.2.	<i>Udział w etapach spraw z art. 24</i> .....	39
5.3.	<i>Sprawy spoza art. 24</i> .....	41
6.	WNIOSKI .....	43
6.1.	<i>Utworzenie nowego wniosku refundacyjnego (z art. 24)</i> .....	43
6.2.	<i>Urzędowe poświadczenie przedłożenia (UPP) wniosku</i> .....	45
6.3.	<i>Modyfikacja wysłanego wniosku (po utworzeniu sprawy)</i> .....	45
7.	KONTA I UPRAWNIENIA .....	46
8.	DECYZJE .....	46
9.	KONTYNUACJE .....	47

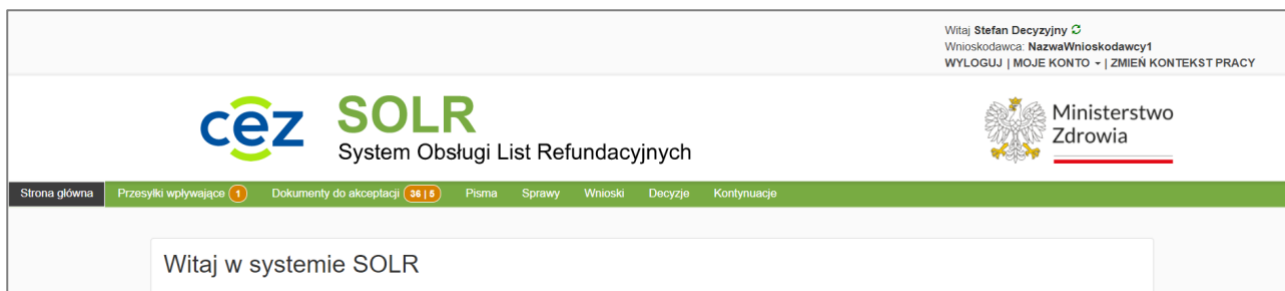
<b>IV.</b>	<b>UTWORZENIE I ZAPISANIE WNIOSKU REFUNDACYJNEGO: UŻYTKOWNIK ZWYKŁY I DECYZYJNY</b> .....	<b>48</b>
1.	WYBÓR RODZAJU ORAZ PRZEDMIOTU WNIOSKU .....	48
2.	WYPEŁNIENIE WNIOSKU – SEKCJE FORMULARZA .....	49
2.1.	<i>Wnioskodawca</i> .....	51
2.2.	<i>Przedmiot wniosku</i> .....	52
2.3.	<i>Dane dotyczące wniosku</i> .....	57
2.4.	<i>Wskazania refundacyjne</i> .....	67
2.5.	<i>Opis zarejestrowanych wskazań</i> .....	70
2.6.	<i>Wytwarzenie na terytorium Rzeczypospolitej Polskiej</i> .....	71
2.7.	<i>Refundacja w krajach UE i EFTA</i> .....	72
2.8.	<i>Określenie rocznej wielkości dostaw, w przypadku objęcia refundacją [opakowania]</i> .....	74
2.9.	<i>Załączniki</i> .....	76
2.10.	<i>Oświadczenia</i> .....	77
3.	ZAPIS WNIOSKU I PRZEKAZANIE DO PODPISU .....	77
3.1.	<i>Zapis wniosku</i> .....	77
3.2.	<i>Weryfikacja załączników</i> .....	78
3.3.	<i>Przekazanie wniosku do podpisu</i> .....	79
4.	UZUPEŁNIENIE WNIOSKU PO NEGATYWNEJ OCENIE FORMALNO-PRAWNEJ .....	80
<b>V.</b>	<b>OBSŁUGA WNIOSKÓW I PISM: UŻYTKOWNIK DECYZYJNY</b> .....	<b>82</b>
1.	SEKCJE DEDYKOWANE UŻYTKOWNIKOWI DECYZYJNEMU .....	82
1.1.	<i>Przesyłki wpływające</i> .....	82
1.2.	<i>Dokumenty do akceptacji</i> .....	83
2.	PODPISYWANIE WNIOSKÓW I PISM .....	84
2.1.	<i>Osoba odpowiedzialna</i> .....	84
2.2.	<i>Podpisywanie dokumentów</i> .....	85
2.3.	<i>Proces podpisywania</i> .....	87
3.	ZMIANA REPREZENTACJI .....	88
<b>VI.</b>	<b>SPIS TABEL</b> .....	<b>90</b>
<b>VII.</b>	<b>UWAGI I SUGESTIE</b> .....	<b>91</b>

# I. Wprowadzenie

## 1. Cel dokumentu

System SOLR jest systemem teleinformatycznym, obsługującym zdefiniowany obieg dokumentów, m.in. w postaci wniosków, pism, protokołów, uchwał, pomiędzy uczestnikami procesu realizującego zadania określone ustawą refundacyjną.

Wszystkie informacje oraz dokumenty powstałe w wyniku działania systemu gromadzone są w bazie danych oraz w systemie plików systemu SOLR. Dostęp do systemu odbywa się za pośrednictwem Internetu. Obsługa systemu przez użytkowników odbywa się przy pomocy przeglądarki internetowej.



Rysunek 1. System SOLR

Celem dokumentu jest przedstawienie i opisanie funkcjonalności Systemu Obsługi List Refundacyjnych (SOLR), wspierającego realizację zadania zgodnie z zapisami ustawy o refundacji leków, środków spożywczych specjalnego przeznaczenia żywieniowego oraz wyrobów medycznych z dnia 12 maja 2011 r. (Dz. U. z 2023 r. poz. 1938), zwanej dalej ustawą refundacyjną, ustanowionej postanowieniami Ustawy z dnia 28 kwietnia 2011 r. o systemie informacji w ochronie zdrowia (Dz.U. 2022 poz. 1555).

Dokument opisuje obsługę systemu SOLR w zakresie czynności wykonywanych przez Wnioskodawcę. Określenie Wnioskodawca, zgodnie z zapisami ustawy, oznacza podmiot odpowiedzialny, przedstawiciela podmiotu odpowiedzialnego, podmiot uprawniony do importu równoległego w rozumieniu ustawy z dnia 6 września 2001 r. – Prawo farmaceutyczne, podmiot gospodarczy w rozumieniu art. 2 pkt 35 rozporządzenia Parlamentu Europejskiego i Rady (UE) 2017/745 z dnia 5 kwietnia 2017 r. w sprawie wyrobów medycznych, zmiany dyrektywy 2001/83/WE, rozporządzenia (WE) nr 178/2002 i rozporządzenia (WE) nr 1223/2009 oraz uchylenia dyrektyw Rady 90/385/EWG i 93/42/EWG (Dz. Urz. UE L 117 z 05.05.2017, str. 1, z późn. zm.55) ), zwanego dalej „rozporządzeniem 2017/745”, lub art. 2 pkt 28 rozporządzenia Parlamentu Europejskiego i Rady (UE) 2017/746 z dnia 5 kwietnia 2017 r. w sprawie wyrobów medycznych do diagnostyki in vitro oraz uchylenia dyrektywy 98/79/WE i decyzji Komisji 2010/227/UE (Dz. Urz. UE L 117 z 05.05.2017, str. 176, z późn. zm.56) ), zwanego dalej „rozporządzeniem 2017/746”, a także podmiot działający na rynku spożywczym;). Podstawową funkcjonalnością systemu dla Wnioskodawcy jest składanie wniosków o wpisanie produktu na listę refundacyjną.

Wszystkie dokumenty powstałe w procesie obsługi wniosków są podstawą do tworzenia wykazu refundowanych leków, środków spożywczych specjalnego przeznaczenia żywieniowego, wyrobów medycznych, ogłaszanego przez Ministra Zdrowia w postaci obwieszczenia.

## 2. Wymagania dla stacji roboczej użytkownika

Wymagania dla stacji roboczej użytkownika są następujące:

- komputer zapewniający sprawne działanie współczesnej przeglądarki internetowej (co najmniej 2 GB RAM, zalecane 4 GB RAM)
- system operacyjny Windows 7 lub nowszy
- dostęp do Internetu, do systemów:
  - SOLR: <https://solr.ezdrowie.gov.pl>
  - e-PLOZ – Elektroniczna Platforma Logowania Ochrony Zdrowia: <https://eploz.ezdrowie.gov.pl>
  - eGate: <https://egate.ezdrowie.gov.pl>
- przeglądarka internetowa: Firefox 48 lub nowsza, Internet Explorer 11 lub nowsza, Microsoft Edge, Chrome 53 lub nowsza
- włączona możliwość uruchamiania skryptów Javascript w przeglądarce internetowej
- zalecane używanie programu antywirusowego z aktualną bazą definicji wirusów
- dla stacji użytkownika, który będzie podpisywał dokumenty, dodatkowo możliwość uruchomienia i poprawnego działania wykorzystywanej aplikacji do składania kwalifikowanego podpisu elektronicznego (wymagania należy sprawdzić w dokumentacji aplikacji do składania podpisu elektronicznego)

Funkcje dotyczące składania kwalifikowanego podpisu elektronicznego bazują na wykorzystaniu systemu eGate. Jeśli podpis elektroniczny jest składany za pomocą zestawu z kartą mikroprocesorową, stacja robocza musi być przygotowana do poprawnego działania oprogramowania do składania kwalifikowanego podpisu elektronicznego (oprogramowanie to jest dostarczane przez dostawcę kwalifikowanego certyfikatu).

## 3. Polityka prywatności

### 3.1. Wstęp

Od 25 maja 2018 roku obowiązuje Rozporządzenie Parlamentu Europejskiego i Rady (UE) 2016/679 z dnia 27 kwietnia 2016 r. w sprawie ochrony osób fizycznych w związku z przetwarzaniem danych osobowych i w sprawie swobodnego przepływu takich danych oraz uchylenia dyrektywy 95/46/WE (określane jako „GDPR”, „Ogólne Rozporządzenie o Ochronie Danych”, lub „RODO”).

W związku z tym chcielibyśmy poinformować Cię o przetwarzaniu Twoich danych oraz zasadach, na jakich będzie się to odbywało. Poniżej znajdziesz podstawowe informacje na ten temat.

Pod adresem: <https://solr.ezdrowie.gov.pl/> udostępniamy System Obsługi List Refundacyjnych (SOLR) (zwany dalej „serwisem”).

Administratorem danych gromadzonych w serwisie jest Minister Zdrowia, z siedzibą w Warszawie, ul. Miodowa 15, 00-952 Warszawa, natomiast administratorem systemu, tj. podmiotem odpowiedzialnym za techniczno-organizacyjną obsługę serwisu, jest Centrum e-Zdrowia, z siedzibą w Warszawie, ul. Stanisława Dubois 5A, 00-184 Warszawa (zwane dalej "Centrum"), skrytka ePUAP: [/csiozgovpl/SkrytkaESP](https://csiozgovpl/SkrytkaESP).

W serwisie przetwarzamy Twoje dane osobowe.

### 3.2. Zakres zbierania danych

Dane przetwarzane w systemie SOLR wynikają z obowiązku prawnego i odbywają się tylko w takim zakresie jaki został wskazany w przepisach prawa.

Podstawą przetwarzania danych jest:



- art. 30a ustawy z dnia 28 kwietnia 2011 r. o systemie informacji w ochronie zdrowia;
- art. 20 oraz od 24 do 30, 32a ustawy z dnia 12 maja 2011 r. o refundacji leków, środków spożywczych specjalnego przeznaczenia żywieniowego oraz wyrobów medycznych;
- art. 6 ust 1 pkt c i e Rozporządzenie Parlamentu Europejskiego i Rady (UE) 2016/679 z dnia 27 kwietnia 2016 r. w sprawie ochrony osób fizycznych w związku z przetwarzaniem danych osobowych i w sprawie swobodnego przepływu takich danych oraz uchylenia dyrektywy 95/46/WE (ogólne rozporządzenie o ochronie danych).

Dane będą przetwarzane przez okres niezbędny dla realizacji celów przetwarzania oraz przez okres niezbędny do dochodzenia roszczeń.

Dane w serwisie przetwarzane są w celu wydawania decyzji administracyjnych o objęciu refundacją leku, środka spożywczego specjalnego przeznaczenia żywieniowego, wyrobu medycznego oraz procedowania postępowań dotyczących już wydanych decyzji:

- oznaczenie (firmę) wnioskodawcy, adres siedziby albo miejsca wykonywania, działalności gospodarczej, imię i nazwisko, telefon, telefaks, adres poczty elektronicznej i adres korespondencyjny osoby upoważnionej do jego reprezentowania w sprawie tego wniosku.

Dane w serwisie przetwarzane są w celu weryfikacji poprawności złożonych deklaracji o braku konfliktu interesów przez Członków Komisji Ekonomicznej:

- imię i nazwisko osoby składającej oświadczenie;
- imię i nazwisko: małżonka, wstępnych, zstępnych w linii prostej oraz osób, z którymi członkowie Komisji pozostają we wspólnym pożyciu

Dodatkowo są zbierane dane w postaci: imienia, nazwiska, loginu, adresu e-mail, danych teleadresowych w celu założenia konta w serwisie.

W celu zapewnienia maksymalnej wygody użytkowników przy korzystaniu z serwisu, wykorzystywane są pliki cookies.

Głównym celem stosowania plików cookies jest:

- personalizowanie stron internetowych (ustawienie języka, preferencji itp.);
- wykorzystanie w celach statystycznych;
- przechowywanie informacji o sesji (kto jest zalogowany);
- przechowywanie informacji o otwartych zakładkach;
- przechowywanie informacji o dekretacji.

### 3.3. Cel wykorzystywania danych

Zbierane dane będą wykorzystywane w trakcie obsługi wniosków oraz postępowań o objęcie refundacją poza wskazaniami określonymi w Charakterystyce Produktu Leczniczego. Celem przetwarzania danych w zbiorze jest realizacja zadań związanych z procesem składania i obsługi wniosków oraz wnioskodawców ubiegających się o refundację w Systemie Obsługi List Refundacyjnych.

W ramach podniesienia jakości usług w trakcie realizacji projektu Centrum zastrzega sobie prawo do wysyłania niezapowiedzianych wiadomości osobom, których dane kontaktowe posiada i które zaakceptowały niniejszą Politykę Prywatności. Pod pojęciem niezapowiedzianych wiadomości rozumiane są

informacje odnoszące się bezpośrednio do informacji związanych z SOLR. Dane zbierane automatycznie mogą być użyte do celów statystycznych.

### 3.4. Dokonywanie zmian danych

Każda osoba, której dane są przetwarzane ma prawo do żądania od administratora dostępu do danych osobowych dotyczących osoby, której dane dotyczą, ich sprostowania, usunięcia lub ograniczenia przetwarzania lub o prawie do wniesienia sprzeciwu wobec przetwarzania, a także o prawie do przenoszenia danych.

W tym celu należy się skontaktować z nami za pomocą środków elektronicznych bądź tradycyjnych.

Aby dezaktywować konto użytkownika systemu należy skontaktować się ze swoim pracodawcą w celu usunięcia konta z kontekstu pracy lub skontaktować się z Ministerstwem Zdrowia w celu dezaktywacji konta użytkownika w serwisie.

W zakresie danych gromadzonych w postępowaniu administracyjnym, prawo ich sprostowania może nastąpić w trybie przewidzianym ustawą z dnia 14 czerwca 1960 r. - Kodeks postępowania administracyjnego.

Każda osoba, której dane są przetwarzane ma prawo do wniesienia skargi do organu nadzorczego.

W przypadku pytań bądź wątpliwości skontaktuj się z Inspektorem Ochrony Danych Administratora Danych: [iod@mz.gov.pl](mailto:iod@mz.gov.pl).

### 3.5. Zabezpieczenie gromadzonych danych

W zakresie bezpieczeństwa danych osobowych wprowadzono odpowiednie środki techniczne i organizacyjne chroniące przed przypadkowym lub niezgodnym z prawem zniszczeniem, utratą, zmodyfikowaniem, nieuprawnionym ujawnieniem lub nieuprawnionym dostępem do danych osobowych przetwarzanych w serwisie, a także przed wszystkimi innymi bezprawnymi formami przetwarzania danych.

W ramach realizacji projektu, tylko osoby uprawnione mają wgląd w dane osobowe użytkowników.

### 3.6. Obowiązki Użytkownika

W celu podniesienia poziomu bezpieczeństwa obowiązkiem Użytkownika serwisu jest stosowanie się do poniższych zasad:

- Użytkownik ma przypisany indywidualny login i hasło do serwisu;
- Atrybutów uwierzytelniających nie wolno zapisywać i pozostawiać w miejscach dostępnych dla innych osób, nie wolno przekazywać ich osobom trzecim;
- Użytkownik ponosi odpowiedzialność za wszelkie czynności zrealizowane z wykorzystaniem jego identyfikatora i hasła;
- Hasło musi być zmieniane nie rzadziej niż co 30 dni;
- Hasło nie powinno być zmieniane na żadne z trzech poprzednio stosowanych;
- Hasło powinno składać się z minimum 8 znaków;
- Hasło powinno spełniać niżej wymienione warunki łącznie i zawierać co najmniej:
  - wielką literę;
  - małą literę;
  - cyfrę;

- znak specjalny.

Zaleca się ponadto tworzenie haseł według poniższych wskazówek:

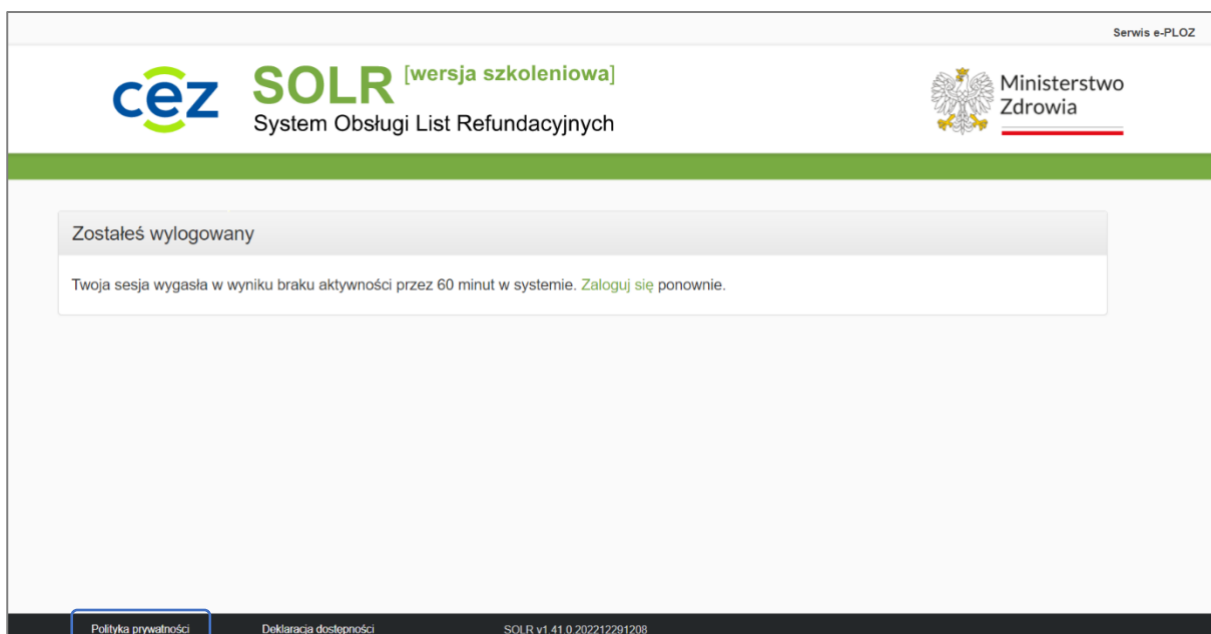
- zastępowanie małych liter wybranych w haśle wielkimi literami;
- celowe zastosowanie słów pisanych z błędem.

Jeśli istnieje podejrzenie, że hasło zostało ujawnione osobom trzecim, hasło należy niezwłocznie zmienić, a w przypadku braku możliwości zmiany hasła powiadomić Centrum telefonicznie: **19 239** (dla dzwoniących z zagranicy: **+48 515 239 239**) oraz mailowo na adres: [solr@cez.gov.pl](mailto:solr@cez.gov.pl). Infolinia jest dostępna przez 24 godziny 7 dni w tygodniu (również w święta).

### 3.7. Zmiany polityki prywatności

Centrum zastrzega sobie prawo zmiany niniejszej polityki prywatności przez opublikowanie w serwisie nowej polityki prywatności, wraz ze stosownym powiadomieniem o takiej zmianie.

Aktualną politykę prywatności można znaleźć pod przyciskiem **{Polityka prywatności}** znajdującym się w stopce strony aplikacji SOLR.

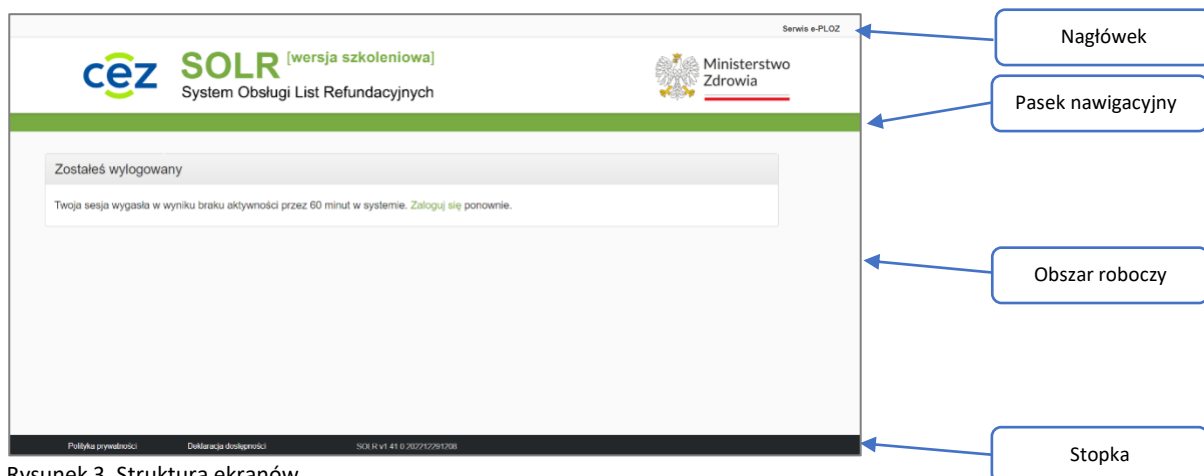


Rysunek 2. Polityka prywatności

## 4. Zasady obsługi systemu

### 4.1. Struktura ekranów

System SOLR jest obsługiwany w obrębie jednego ekranu przeglądarki internetowej. Budowa oraz obsługa każdego ekranu jest podobna.



Rysunek 3. Struktura ekranów

Ekran systemu składa się z następujących części:

- **Nagłówek**

Zawiera informacje o zalogowanym użytkowniku. W przypadku użytkownika Wnioskodawcy, obok imienia i nazwiska użytkownika widoczna jest także nazwa Wnioskodawcy.

Zawiera również odsyłacze:

- **{WYLOGUJ}**: wymeldowanie się z systemu
- **{MOJE KONTO}**: przejście do obsługi konta użytkownika w e-PLOZ
- **{ZMIEŃ KONTEKST PRACY}**: przejście do wyboru innego Wnioskodawcy (jeżeli użytkownik jest zarejestrowany dla wielu Wnioskodawców)

- **Pasek nawigacyjny**

Jest to belka zawierająca menu. Poprzez wybranie punktu menu przechodzi się do dedykowanego zakresu funkcjonalnego systemu, nadzorowanego mechanizmem ról i uprawnień. Dla zakresu funkcjonalnego w systemie SOLR używana jest nazwa **{Sekcja}**. W zależności od roli użytkownika, liczba oraz rodzaj dostępnych sekcji (punktów menu) jest różna. Przy dużej liczbie sekcji pasek nawigacyjny może się rozciągać na kilka wierszy.

Aktywna sekcja jest zaznaczona czarnym kolorem tła.

Przy wybranych sekcjach mogą być wyświetlane znaczniki liczbowe, zwracające uwagę użytkownikowi, że pojawiły się w nich nowe informacje/zadania do obsłużenia.

- **Obszar roboczy**

W tym miejscu wyświetlane są formularze/ekrany/tabele/raporty, które mają być obsłużone przez użytkownika lub zawierające informacje przeznaczone dla niego.

- **Stopka**

Zawiera informację o numerze wydania systemu SOLR oraz odsyłacze do podglądu „Polityki prywatności”, „Pomocy”, „Deklaracji dostępności” oraz po zalogowaniu „Testera certyfikatów”, gdzie użytkownik ma możliwość sprawdzenia czy aplet poprawnie rozpoznaje certyfikat.

## 4.2. Aktywne elementy ekranów

### a) Pola formularzy





Element ekranu	Opis elementu ekranu
33. Proponowana cena zbytu netto <input type="text" value="100,00"/>	Pole do wprowadzenia wartości.
4. Kod GTIN <input type="text" value="4031244751430"/>	Pole nieedytowalne.
Data złożenia wniosku <input type="text" value="2019-07-28"/> 	Pole z datą. Wybranie ikony z kalendarzem otwiera kalendarz z możliwością wyboru daty.
27. Okres obowiązywania decyzji o objęciu refundacją <input type="text" value="2 lata"/>	Lista z wyborem dostępnych wartości.
34. Czas trwania standardowej terapii [dni] <input type="text" value="30"/> 	Pole edycyjne z możliwością wyboru wartości domyślnej.
Sposób reprezentacji <input type="text" value="Wiersz 1 z 5"/>  Sposób reprezentacji <input type="text" value="Wiersz 1 z 5"/> 	Obszar tekstowy (wielowierszowe pole tekstowe).  Zawartość pola można przewijać przy pomocy paska przewijania.  Znaczek w prawym dolnym rogu pozwala po najechaniu na niego rozszerzenie obszaru wyświetlania.
<input checked="" type="checkbox"/> Tylko aktywne*	Pole wyboru (ang. checkbox)

Tabela 1. Pola formularzy

**b) Przyciski**


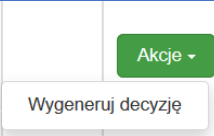


Element ekranu	Opis elementu ekranu
	Przycisk
	Przycisk z opcjami (z listą rozwijaną)
	Przycisk nieaktywny
	Grupa przycisków

Tabela 2. Przyciski

**c) Pasek nawigacyjny – sekcje aplikacji**



Pasek nawigacyjny zawiera menu systemu. Pojedyncze punkty menu nazywane są **sekcjami**. Przy etykietach sekcji wyświetlane są znaczniki liczbowe, wskazujące liczbę nowych informacji lub zadań, wymagających podjęcia działania przez użytkownika.

**d) Zakładki**



Rysunek 4. Zakładki

Fragment ekranu może być podzielony na oddzielne tematyczne obszary, tzw. zakładki lub karty. Przyciskając etykietę zakładki, wyświetlany jest na ekranie wybrany obszar. Przy etykiecie zakładki mogą być wyświetlane znaczniki liczbowe, wskazujące liczbę nowych informacji lub zadań, wymagających podjęcia działania przez użytkownika.

### e) Tabele

Status	Rodzaj wniosku	Kategoria dostępności	Kod GTIN	Metryka wnioskowanego produktu	Numer i nazwa załącznika/wskaźnika	Osoba odpowiedzialna	<input type="checkbox"/>	Akcje
Podpisany	OBJ	C	05909991023699	Edelan, Mometazoni furas, Kiem, 1 mg/0, 1, tuba 30 g	C -> «Nowa chemioterapia»	Decyzji Stefan	<input type="checkbox"/>	Akcje
Podpisany	OBJ	A1	05909991023652	Zoledronic acid Fresenius Kabi, Acidum zoledronicum, Koncentrat do sporządzania roztworu do infuzji, 4 mg/5 ml, 1, fol. 5 ml	Wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	Decyzji Stefan	<input type="checkbox"/>	Akcje
Podpisany	OBJ/WWK		05909991023669	Zoledronic acid Fresenius Kabi, Acidum zoledronicum, Koncentrat do sporządzania roztworu do infuzji, 4 mg/5 ml, 4, fol. 5 ml		Decyzji Stefan	<input type="checkbox"/>	Akcje
Podpisany	OBJ	C	05909991117118	Dopamine hydrochloricum WZF 4%, Dopamine hydrochloridum, Roztwór do infuzji, 40 mg/ml, 10, amp. 5 ml	C -> «Nowa chemioterapia»	Decyzji Władysław	<input type="checkbox"/>	Akcje
Podpisany	OBJ	C	05909991292386	Cerus, Cetuximab dihydrochloridum + Pseudoephedrin hydrochloridum, Tabletki o przedłużonym uwalnianiu, 5 mg + 120 mg, 14, tabl.	C -> «Nowa chemioterapia»	Decyzji Władysław	<input type="checkbox"/>	Akcje
Podpisany	OBJ	A1	05909991023652	Zoledronic acid Fresenius Kabi, Acidum zoledronicum, Koncentrat do sporządzania roztworu do infuzji, 4 mg/5 ml, 1, fol. 5 ml	Wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	Decyzji Władysław	<input type="checkbox"/>	Akcje
Podpisany	OBJ/WWK		05909991023669	Zoledronic acid Fresenius Kabi, Acidum zoledronicum, Koncentrat do sporządzania roztworu do infuzji, 4 mg/5 ml, 4, fol. 5 ml		Decyzji Stefan	<input type="checkbox"/>	Akcje
Podpisany	OBJ/WWK		05909991023669	Zoledronic acid Fresenius Kabi, Acidum zoledronicum, Koncentrat do sporządzania roztworu do infuzji, 4 mg/5 ml, 4, fol. 5 ml		Decyzji Stefan	<input type="checkbox"/>	Akcje
Podpisany	OBJ	A1	05909991023652	Zoledronic acid Fresenius Kabi, Acidum zoledronicum, Koncentrat do sporządzania roztworu do infuzji, 4 mg/5 ml, 1, fol. 5 ml	Wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	Decyzji Stefan	<input type="checkbox"/>	Akcje
Podpisany	OBJ/WWK	LZ	05909991023669	Zoledronic acid Fresenius Kabi, Acidum zoledronicum, Koncentrat do sporządzania roztworu do infuzji, 4 mg/5 ml, 4, fol. 5 ml		Decyzji Stefan	<input type="checkbox"/>	Akcje

Wyślij wnioski

10

1 2 3 4 5 6 7

Rysunek 5. Tabele

Tabele służą do nawigacji i szybkiego wybierania obiektów, takich jak sprawy, wnioski czy pisma. Wybrane dane obiektów wyświetlane są w formie tabelarycznej. Wiersz zawiera dane pojedynczego obiektu. W kolumnach wyświetlane są elementy obiektu.

Kolumny mogą zawierać również przyciski z podpiętymi działaniami, tzw. akcjami.

Jeżeli tytuł kolumny został wyróżniony kolorem, wtedy istnieje możliwość sortowania po tej kolumnie, przyciskając na tytuł kolumny.

Niektóre z wartości w kolumnach są wyróżnione kolorem, wtedy przyciskając na nie przechodzi się do powiązanego obiektu.

Pod tabelą umieszczone są dwa pola sterujące:

- **{liczba wierszy na stronie}**: możliwość ustawienia liczby wierszy wyświetlanych na stronie,
- **{pasek stronicowania}**: możliwość przechodzenia po kolejnych stronach tabeli.

### 4.3. Anonimizacja dokumentów

Anonimizacja danych – polega na przekształceniu danych osobowych w sposób uniemożliwiający przyporządkowanie poszczególnych informacji do określonej lub możliwej do zidentyfikowania osoby fizycznej albo jeżeli przyporządkowanie takie wymagałoby niewspółmiernych kosztów, czasu lub działań (art. 3 pkt 1 ustawy z dnia 16 września 2011 r. o wymianie informacji z organami ścigania państw członkowskich Unii Europejskiej, Dz.U. 2018 poz. 484).

Anonimizacja pozwala na trwałe usunięcie powiązań między danymi osobowymi, a osobą, której dotyczą. W ten sposób informacje, które przed anonimizacją były danymi osobowymi, przestają nimi być.

W zależności od rodzaju pisma, Wnioskodawca otrzymuje do wglądu jego wersję pełną lub zanonimizowaną. W wersji zanonimizowanej dane, które są ukryte przed Wnioskodawcą, są zacerniane.

## 5. Logowanie do SOLR i zarządzanie danymi konta

### 5.1. Tworzenie konta e-PLOZ

Użytkownik, który nie posiada konta e-PLOZ musi je założyć, aby móc korzystać z SOLR. Konto to może zostać automatycznie utworzone przez Administratora Wnioskodawcy podczas dodawania konta użytkownika do danego Wnioskodawcy w SOLR. Proces ten jest opisany w rozdziale **Użytkownik nieposiadający konta w e-PLOZ**. Użytkownik może również utworzyć konto samodzielnie pod adresem <https://eploz.ezdrowie.gov.pl/> korzystając z przycisku **{Zarejestruj się}**.

**Zaloguj się do Systemu**

Zaloguj się przez Elektroniczną Platformę Logowania Ochrony Zdrowia (e-PLOZ)

Jeśli dotąd nie logowałeś/aś się przez e-PLOZ, to żeby skorzystać z Usług Elektronicznych Ochrony Zdrowia, zarejestruj się.

Podaj login

Wpisz login

Wpisz hasło

Wpisz hasło

Zapamiętaj mnie

Zaloguj się

Możesz także użyć login.gov.pl

Zaloguj się przez login.gov.pl

Dowiedz się więcej o logowaniu za pośrednictwem login.gov.pl

Nie pamiętasz hasła? Odzyskaj je

Logujesz się po raz pierwszy? **Zarejestruj się**

[Czym są UEZO?](#) [Pomoc](#) [Warunki korzystania z serwisu](#) [Polityka prywatności](#)

**Czym są Usługi Elektroniczne Ochrony Zdrowia?**

Na Usługi Elektroniczne Ochrony Zdrowia składają się systemy i rejestry, które prowadzi Centrum e-Zdrowia oraz Elektroniczna Platforma Logowania Ochrony Zdrowia (e-PLOZ). Dzięki e-PLOZ możesz zalogować się przy pomocy tego samego loginu i hasła do systemów Centrum e-Zdrowia. Żeby w pełni korzystać z możliwości systemów Centrum e-Zdrowia, zarejestruj się i loguj się przy użyciu wybranego przez siebie loginu i hasła. Na stronie logowania do UEZO zostaniesz przekierowany zawsze, gdy w którymś z systemów Centrum e-Zdrowia użyjesz przycisku „Zaloguj się”. Z poziomu e-PLOZ możesz także zalogować się do systemów/rejestrów Centrum e-Zdrowia z wykorzystaniem usług identyfikacji tożsamości w Internecie udostępnianych przez Krajowy Węzeł Identyfikacji Elektronicznej logując się przez login.gov.pl.

**Przeczytaj instrukcję >** Przejdź w górę ^

**UEOZ** Usługi Elektroniczne Ochrony Zdrowia

[Ministerstwo Zdrowia](#)

[Centrum e-Zdrowia](#)

**Instrukcja**

Potrzebujesz pomocy?

**Skontaktuj się z nami**

Rysunek 6. Rejestracja e-PLOZ

Platforma e-PLOZ pozwala na zarządzaniem własnym kontem, w tym na zmianę danych adresowych oraz cykliczna zmiana hasła. Szczegółowa instrukcja obsługi e-PLOZ jest dostępna na ekranie logowania e-PLOZ pod odsyłaczem **{Przeczytaj instrukcję}** czy **{Instrukcja}**.



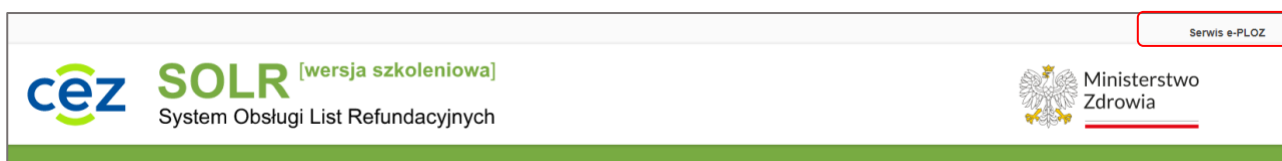
## 5.2. Ekran logowania SOLR

Po wpisaniu w przeglądarce internetowej adresu systemu SOLR (<https://solr.ezdrowie.gov.pl/>) użytkownikowi nieuwierzytelnionemu prezentowany jest **ekran logowania**, z którego można się zalogować.



Rysunek 7. Ekran logowania SOLR

W celu edycji danych konta można wybrać odsyłacz {Serwis e-PLOZ} w prawej górnej części ekranu.

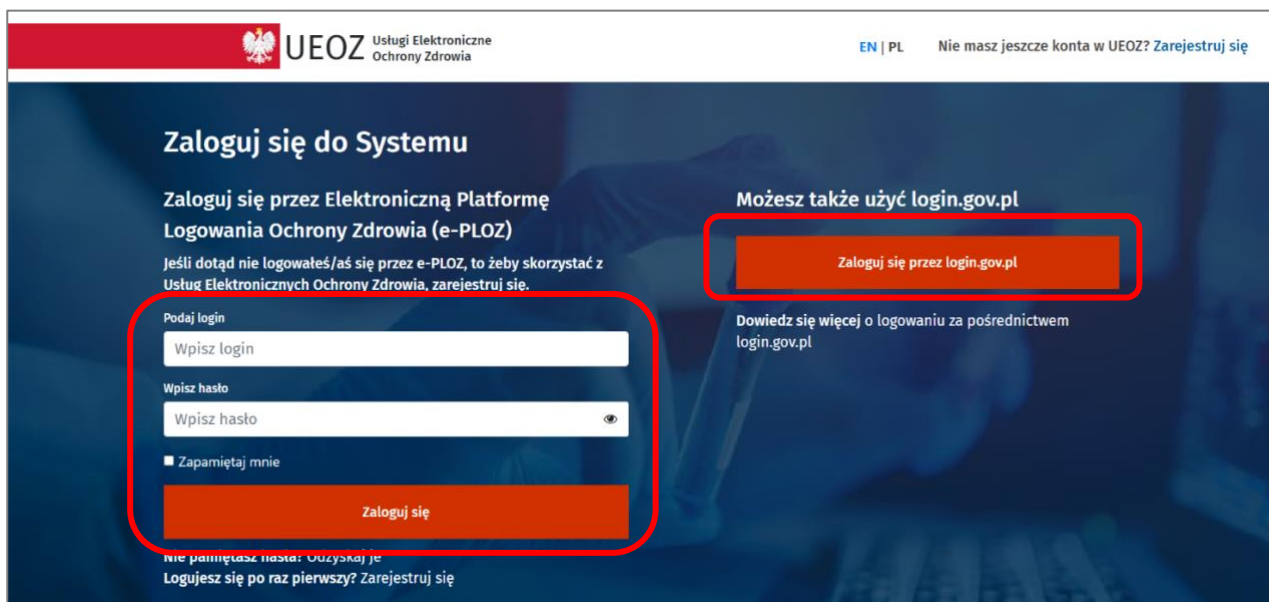


Rysunek 8. Odsyłacz Serwis e-PLOZ

Naciskając przycisk **{Zaloguj przez e-PLOZ}** użytkownik zostanie przekierowany do ekranu logowania platformy e-PLOZ, gdzie będzie mógł uwierzytelnić swoje konto.

Użytkownik, aby zalogować się do SOLR, musi uwierzytelnić swoje konto logując się do e-PLOZ. Może to zrobić:

- podając swój login i hasło i klikając przycisk **{Zaloguj się}**,
- przy pomocy przycisku **{Zaloguj się przez login.gov.pl}**.



Rysunek 9. Ekran logowania e-PLOZ

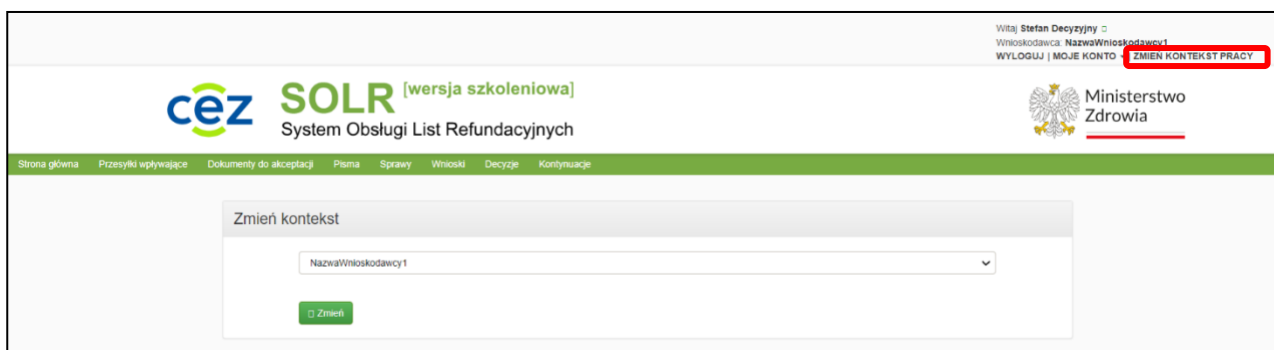
Po pomyślnym zakończeniu tego procesu otworzona zostanie **Strona główna** SOLR.

### 5.3. Kontekst pracy i edycja danych

System SOLR pozwala użytkownikowi zarządzać systemem dla wielu Wnioskodawców.

W przypadku, gdy konto e-PLOZ danego użytkownika powiązane jest z więcej niż jednym Wnioskodawcą, użytkownik może zmienić w SOLR kontekst pracy. Dzięki temu może obsługiwać wybranego Wnioskodawcę zgodnie z przyznanymi uprawnieniami dedykowanymi dla danego kontekstu pracy (Wnioskodawcy).

Wybór, z którym Wnioskodawcą aktualnie chce pracować użytkownik, dokonuje się poprzez odsyłacz **{Zmień kontekst pracy}** w nagłówku aplikacji SOLR.

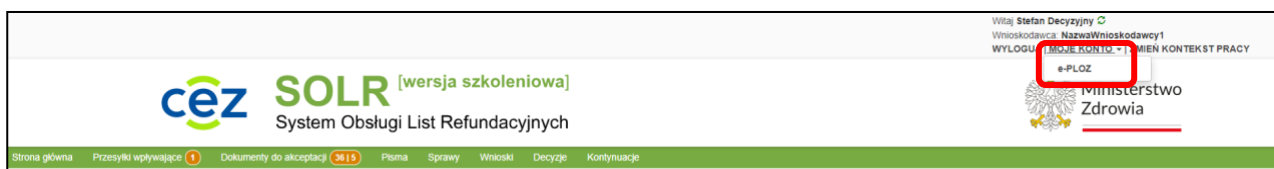


Rysunek 10. Zmiana kontekstu pracy

Z rozwijanej listy należy wybrać Wnioskodawcę, z którym chce się pracować. Jeżeli użytkownik (konto e-PLOZ) jest przypisany tylko do jednego Wnioskodawcy na liście rozwijanej będzie tylko jedna pozycja przez co nie będzie możliwe jej zmienienie.

Funkcjonalność ta jest szczególnie przydatna dla użytkowników z rolami Administratora różnych Wnioskodawców.

Zalogowany użytkownik może dodatkowo edytować swoje dane wybierając pozycję **{e-PLOZ}** w liście rozwijanej **{Moje konto}** w nagłówku aplikacji.



Rysunek 11. Moje konto - e-PLOZ

Otworzona zostanie platforma e-PLOZ, za pomocą, której będzie można zmienić swoje dane użytkownika.

## II. Konta i uprawnienia: Administrator Wnioskodawcy

### 1. Role i uprawnienia użytkowników

Rola określa zakres uprawnień użytkownika, a te przekładają się na dostępne dla użytkownika zakresy funkcjonalne systemu. Każdemu użytkownikowi przypisana jest tzw. rola w systemie. Użytkownikowi zasadniczo przydziela się jedną konkretną rolę. Istnieje jednak możliwość przydzielenia jednemu użytkownikowi wielu ról, a także dodania poszczególnych uprawnień.

W systemie zdefiniowane są dla Wnioskodawcy następujące podstawowe role:

- **Użytkownik zwykły** – użytkownik realizujący podstawowe funkcje związane z utworzeniem i składaniem wniosków refundacyjnych.
- **Użytkownik decyzyjny** – użytkownik posiadający rozszerzone uprawnienia, w tym akceptowanie i podpisywanie dokumentów, odbiór pism wpływających. Minimalny zakres uprawnień **użytkownika decyzyjnego** Wnioskodawcy zawiera wszystkie uprawnienia z zakresu minimalnych uprawnień **użytkownika zwykłego** oraz dodatkowe uprawnienia związane z podpisywaniem i wysłaniem wniosków i pism.
- **Administrator Wnioskodawcy** – zarządzanie rolami i uprawnieniami użytkowników Wnioskodawcy.

l.p.	UPRAWNIENIA	ROLE		
		Użytkownik zwykły	Użytkownik decyzyjny	Administrator Wnioskodawcy
1.	Edycja wniosku	TAK	TAK	
2.	Odbiór pisma		TAK	
3.	Podgląd listy kontynuacyjnej	TAK	TAK	TAK
4.	Podgląd odebranych dokumentów	TAK	TAK	
5.	Podgląd spraw	TAK	TAK	
6.	Podpisywanie pism		TAK	
7.	Podpisywanie protokołów negocjacyjnych		TAK	
8.	Podpisywanie wniosków		TAK	
9.	Przygotowywanie pism	TAK	TAK	
10.	Uprawnienia wnioskodawcy			TAK
11.	Wprowadzanie wniosku	TAK	TAK	
12.	Wyszukiwanie decyzji Wnioskodawcy		TAK	
13.	Zarządzanie użytkownikami wnioskodawcy			TAK
14.	Zmiana przypisania osób do sprawy		TAK	TAK

Tabela 3. Role i uprawnienia użytkowników

W powyższej tabeli szarym kolorem tła oznaczono uprawnienia dedykowane wyłącznie jednej roli użytkownika.

## 2. Zgłaszanie nowego Wnioskodawcy – zakładanie pierwszego konta z rolą: Administrator Wnioskodawcy

Nowego Wnioskodawcę zakłada w systemie Administrator Ministerstwa Zdrowia na wniosek Wnioskodawcy. Instrukcja zgłoszenia nowego Wnioskodawcy do systemu SOLR dostępna jest pod adresem: <https://www.gov.pl/web/zdrowie/zakladanie-kont>.

W celu założenia konta nowemu Wnioskodawcy w systemie SOLR, należy wcześniej posiadać konto użytkownika na Elektronicznej Platformie Logowania Ochrony Zdrowia (e-PLOZ), dostępnej pod adresem internetowym <https://eploz.ezdrowie.gov.pl>. Logowanie do systemu SOLR zawsze odbywa się poprzez konto w systemie e-PLOZ.

W następnej kolejności należy złożyć w Ministerstwie Zdrowia wypełniony i podpisany przez osobę upoważnioną wniosek o założenie konta w systemie SOLR. Wniosek można złożyć na dwa sposoby:

- wniosek papierowy – do kancelarii Ministerstwa Zdrowia: ul. Miodowa 15, 00-952 Warszawa,
- wniosek elektroniczny – za pomocą platformy ePUAP <https://epuap.gov.pl>.

Do założenia konta Wnioskodawcy wystarczy zarejestrować tylko jedno konto użytkownika w e-PLOZ oraz złożyć tylko jeden wniosek o założenie konta w systemie SOLR. Wraz z założeniem konta Wnioskodawcy założone zostanie konto użytkownika, który będzie pełnił funkcję Administratora systemu SOLR ze strony tego Wnioskodawcy. Będzie to pierwszy użytkownik nowego Wnioskodawcy – będzie miał przydzieloną rolę: Administrator Wnioskodawcy.

Powiadomienie o aktywacji konta w systemie SOLR zostanie wysłane na podany we wniosku adres e mail.

Od dnia aktywowania konta w systemie SOLR, osoba, dla której zostało założone konto, jest odpowiedzialna za działania w systemie SOLR wykonane z tego konta. Loginu i hasła do systemu SOLR nie należy udostępniać osobom trzecim, gdyż może to spowodować nieuprawnione przetwarzanie danych oraz ujawnienie danych stanowiących tajemnicę przedsiębiorstwa.

Konta dla kolejnych użytkowników Wnioskodawcy będzie zakładał Administrator Wnioskodawcy przy pomocy systemu SOLR. Proces ten opisano w rozdziale **Dodawanie nowego użytkownika Wnioskodawcy**.

Administrator Wnioskodawcy ma możliwość aktualizacji danych Wnioskodawcy, co opisano w rozdziale **Wnioskodawcy – edycja danych Wnioskodawcy**.

Ministerstwo Zdrowia nie odpowiada za szkody powstałe w wyniku udostępnienia przez posiadacza konta w systemie SOLR osobom trzecim danych do logowania do systemu SOLR.

**UWAGA!** W związku z polityką bezpieczeństwa hasło do systemu SOLR należy zmieniać co 30 dni (system wymusi na użytkowniku zmianę hasła).

### 3. Konta użytkowników Wnioskodawcy

Sekcja **{Konta i uprawnienia}** służy do zarządzania użytkownikami Wnioskodawcy. Domyślnie do tej sekcji ma dostęp jedynie użytkownik z rolą **Administrator Wnioskodawcy**. Sekcja składa się z trzech zakładek: **{Użytkownicy}**, **{Uprawnienia}** oraz **{Wnioskodawcy}**.

#### 3.1. Użytkownicy – dodawanie, edycja i usuwanie użytkowników

Zakładka **{Użytkownicy}** służy do zarządzania użytkownikami Wnioskodawcy. Domyślnie wyświetlana jest lista wszystkich zdefiniowanych użytkowników Wnioskodawcy.

The screenshot shows the 'Konta i uprawnienia' application interface. At the top, there are three tabs: 'Użytkownicy', 'Uprawnienia', and 'Wnioskodawcy'. Below the tabs, there is a '+ Nowy użytkownik' button. A search form contains three input fields: 'Imię i nazwisko', 'Login', and 'Role'. Below the search form are two buttons: 'Wyczyść' and 'Szukaj'. Below the search form is a table with the following data:

Nazwisko i imię	Login	Wnioskodawca	Nadane role	Akcje
Decyzyjny Stefan	Użytkownik decyzyjny	NazwaWnioskodawcy1	Użytkownik decyzyjny	Akcje ▾
Decyzyjny Władysław	Użytkownik decyzyjny	NazwaWnioskodawcy1	Użytkownik decyzyjny	Akcje ▾
Zwyczajny Mieczysław	Użytkownik zwykły	NazwaWnioskodawcy1	Użytkownik zwykły	Akcje ▾
AdministratorWnioskodawcy Janusz	Administrator wnioskodawcy	NazwaWnioskodawcy1	Administrator wnioskodawcy	Akcje ▾

At the bottom of the table, there is a pagination control showing '« 1 - 4 z 4 1 »'.

Rysunek 12. Zakładka: Użytkownicy

W tej sekcji można wykonać poniższe operacje korzystając z przycisków:

- **{Nowy użytkownik}**: dodanie do Wnioskodawcy nowego użytkownika.
- **{Szukaj}**: wyszukanie istniejącego użytkownika - można zawęzić wyświetlaną listę użytkowników wypełniając wybrane pola z kryteriami wyszukiwania (całością lub fragmentem wyszukiwanej frazy) i wybierając przycisk **{Szukaj}**. Przycisk **{Wyczyść}** czyści pola z kryteriami.
- **{Akcje}**: dostępna dla każdego istniejącego użytkownika, otwiera listę rozwijaną z następującymi pozycjami:
  - **{Uprawnienia}**: przejście do edycji ról i uprawnień użytkownika.
  - **{Edycja}**: edycja danych użytkownika.
  - **{Usuń}**: usunięcie użytkownika.

### a) Dodawanie nowego użytkownika Wnioskodawcy

Przycisk **{Nowy użytkownik}** pozwala na utworzenie nowego użytkownika Wnioskodawcy. Po jego kliknięciu przechodzi się do formularza pozwalającego na utworzenie nowego użytkownika Wnioskodawcy. Po założeniu konta użytkownika należy nadać mu odpowiednią rolę i uprawnienia, co opisano w rozdziale **Uprawnienia – edycja ról i uprawnień użytkowników**.

Proces dodawania nowego użytkownika zależy od tego, czy dodawany użytkownik posiada konto w e-PLOZ.

### b) Użytkownik posiadający konto w e-PLOZ

W pierwszej kolejności należy sprawdzić, czy użytkownik o podanej wartości w polach **{Login}** i **{Adres poczty elektronicznej}** na pewno posiada już konto w e-PLOZ. W tym celu należy wybrać przycisk **{Sprawdź}**. Jeżeli użytkownik o podanym loginie i adresie poczty elektronicznej istnieje w e-PLOZ, wtedy pozostałe pola zostaną wypełnione wartościami z e-PLOZ.

Rysunek 13. Nowy użytkownik

Przycisk **{Zapisz}** powoduje zapisanie danych i utworzenie nowego użytkownika w systemie SOLR. W wyniku założenia konta SOLR dla użytkownika posiadającego już konto w e-PLOZ, użytkownik otrzyma wiadomość na podany przy zakładaniu konta w e-PLOZ adres e-mail o możliwości korzystania z systemu SOLR. W wiadomości znajdują się:

- informacje o przeznaczeniu systemu SOLR,
- adres WWW systemu SOLR.

### c) Użytkownik nieposiadający konta w e-PLOZ

Należy wybrać przycisk **{Brak konta e-PLOZ}**. Odblokowywane zostaną wtedy pozostałe pola, które należy uzupełnić. Pola oznaczone gwiazdką \* są wymagane. Podanie numeru PESEL albo numeru paszportu jest niezbędne do założenia użytkownikowi konta w e-PLOZ. Numery te nie są zapisywane w SOLR.

**Uwaga! {Login}** nie może zawierać liter tworzonych za pomocą znaków diakrytycznych lub znaków specjalnych. Użycie w loginie wskazanych liter (ą, ć, ę, ł, ń, ó, ś, ź, ż) lub znaków specjalnych (np. #) uniemożliwi prawidłową realizację procesu odzyskania hasła.

Rysunek 14. Wprowadzanie danych nowego użytkownika

Przycisk **{Zapisz}** powoduje zapisanie danych i utworzenie nowego użytkownika w systemie SOLR. W tym przypadku (brak konta w e-PLOZ), konto zostanie również założone w e-PLOZ.

W wyniku założenia konta użytkownik otrzyma następujące wiadomości na podany przy zakładaniu konta w e-PLOZ adres e-mail:

- wiadomość o założeniu konta w e-PLOZ z informacją o konieczności weryfikacji adresu e-mail (wiadomość nie jest wysyłana, jeśli użytkownik posiadał wcześniej konto w e-PLOZ); wiadomość ta jest wysyłana przez e-PLOZ;
- wiadomość o możliwości korzystania z systemu SOLR dostarczającą nowemu użytkownikowi informacji umożliwiających rozpoczęcie pracy w SOLR, zawierającą:
  - informacje o przeznaczeniu systemu SOLR,
  - adres WWW systemu SOLR,
  - postać loginu, którego należy używać przy uwierzytelnianiu wraz z informacją o jednoczesnym założeniu konta w e-PLOZ, który obsługuje uwierzytelnienie do SOLR.

## d) Akcje dla wybranego użytkownika

### a) Uprawnienia

Po wybraniu dla danego użytkownika z listy akcji **{Uprawnienia}** (pod przyciskiem **{Akcje}**) przechodzi się do formularza w zakładce **{Uprawnienia}** z automatycznie wybranym użytkownikiem. Funkcjonalność ta jest szczegółowo omówiona w rozdziale **Uprawnienia – edycja ról i uprawnień użytkowników**.

### b) Edytuj

Po wybraniu opcji **{Edytuj}** pod przyciskiem **{Akcje}** przechodzi się do formularza z danymi adresowymi.

The screenshot shows a web form titled "Edytuj użytkownika" with a green header. The form is divided into sections for user data and address. The "Dane użytkownika" section includes fields for "Imię\*" (filled with "Władysław") and "Nazwisko\*" (filled with "Decyzyjny"). The address section includes fields for "Ulica", "Numer budynku", "Numer lokalu", "Kod pocztowy", "Miejscowość" (filled with "Warszawa"), "Kraj", "Numer telefonu", "Numer komórki\*" (with a dropdown for "+41" and a field for "987654321"), and "Numer faksu". There is also a field for "Adres poczty elektronicznej\*" (filled with "xxx@cez.gov.pl"). At the bottom right, there are two buttons: a green "Zapisz" button and a blue "Anuluj" button.

Rysunek 15. Akcja: Edytuj

Przycisk **{Zapisz}** powoduje zapisanie dokonanych zmian. Przycisk **{Anuluj}** odrzuca zmiany.

### c) Usuń

Po wybraniu opcji **{Usuń}** pod przyciskiem **{Akcje}** następuje usunięcie wybranego użytkownika. Przed ostatecznym usunięciem użytkownika wyświetlany jest komunikat kontrolny w celu upewnienia się, czy wybrana akcja ma rzeczywiście zostać wykonana.

Użytkownik jest usuwany jedynie z systemu SOLR, jego konto nadal pozostaje w e-PLOZ. Usunięcie użytkownika z systemu SOLR nie usuwa historii jego aktywności. Oznacza to, że wszelkie dokumenty powstałe przy aktywności tego użytkownika nadal będą posiadały jego oznaczenia, np. jako autora lub osoby podpisującej.

**Ważne!** W przypadku, jeżeli usunięty użytkownik był przypisany jako pełnomocnik lub osoba podpisująca do danej sprawy, należy dokonać zmiany reprezentacji w sprawie, zanim daną sprawę będzie można dalej procedować.



## 3.2. Uprawnienia – edycja ról i uprawnień użytkowników

Zakładka **{Uprawnienia}** pozwala na nadawanie oraz modyfikację ról i uprawnień użytkownikom Wnioskodawcy. Przyznane użytkownikom uprawnienia zapewniają dostęp do zdefiniowanych funkcjonalności systemu. Role, definiowane przez Administratora Ministerstwa Zdrowia, zawierają zespół określonych uprawnień.

Administrator Wnioskodawcy może przydzielać zdefiniowane role do poszczególnych użytkowników Wnioskodawcy oraz dodawać im poszczególne uprawnienia. Wykaz ról i powiązanych z nimi uprawnień znajduje się w rozdziale **Role i uprawnienia użytkowników**.

W zakładce **{Uprawnienia}** znajdują się dwa przyciski otwierające różne formularze: **{Użytkownicy}** i **{Uprawnienia}**.

### a) Użytkownicy

Po zaznaczeniu przycisku **{Użytkownicy}** wyświetlany jest formularz z listą użytkowników oraz przypisanymi im rolami i uprawnieniami. Formularz ten jest domyślnie otworzony po wybraniu zakładki **{Uprawnienia}**.

Rysunek 16. Zakładka: Uprawnienia - formularz: Użytkownicy

Wybierając użytkownika podwójnym kliknięciem kursora wyświetlają się przedzielone do tego użytkownika role i uprawnienia. W prawej kolumnie znajdują się przypisane role (w górnym wierszu) i uprawnienia (w dolnym wierszu). W lewej kolumnie znajdują się dostępne role i uprawnienia.

W celu zmiany ról i/lub uprawnień użytkownika, należy wybrać użytkownika z listy oraz przycisnąć przycisk **{Edytuj}**. Uaktywnią się wtedy pola w obu obszarach „Role” i „Uprawnienia” oraz przyciski edycyjne. Role i uprawnienia przenosi się przyciskami edycyjnymi pomiędzy kolumnami.

W określonej kolumnie należy zaznaczyć daną rolę bądź uprawnienie i strzałką skierowaną w stronę drugiej kolumny nadać bądź odebrać rolę lub uprawnienie. Można zaznaczyć więcej pozycji na danej liście trzymając na klawiaturze przycisk „Ctrl”.

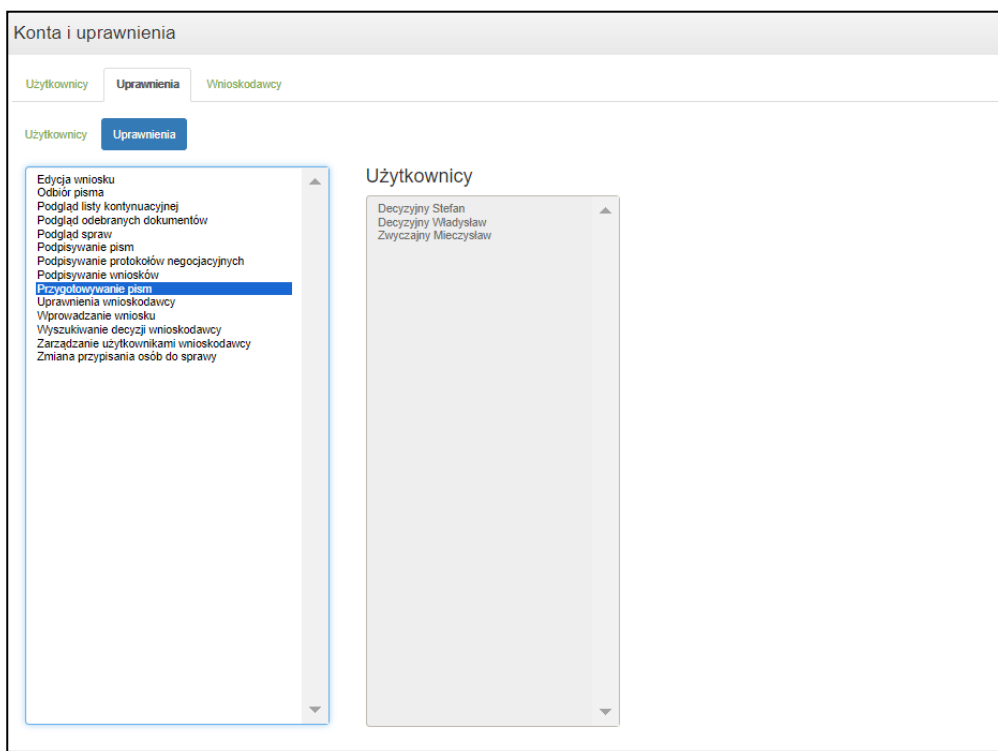
Podwójna strzałka automatycznie przenosi wszystkie role bądź uprawnienia (bez konieczności ich zaznaczania) z jednej do drugiej kolumny.

**Ważne!** Użytkownikowi można przydzielić więcej niż jedną rolę. Tak przeniesione i przypisane role i uprawnienia zatwierdza się przyciskiem **{Zapisz}**.

**Uwaga!** Przydzielenie użytkownikowi uprawnienia, które i tak zostało mu już przydzielone w ramach przyznanej roli, nie wywoła żadnego skutku.

## b) Uprawnienia

Po zaznaczeniu przycisku **{Uprawnienia}** wyświetlany jest formularz z listą uprawnień użytkowników Wnioskodawcy. Uprawnienie można zaznaczyć podwójnym kliknięciem kursora myszy. W polu {Użytkownicy} zostaną wtedy wyświetleni wszyscy użytkownicy Wnioskodawcy posiadający wybrane uprawnienie.



Rysunek 17. Zakładka Uprawnienia – formularz Uprawnienia

### 3.3. Wnioskodawcy – edycja danych Wnioskodawcy

Zakładka **{Wnioskodawcy}** służy do zarządzania danymi Wnioskodawcy. Po jej otwarciu wyświetlona zostaje lista Wnioskodawców dostępnych dla danego Administratora Wnioskodawcy. Jeżeli Listę można przeszukiwać, podając w polu z kryterium **{Nazwa podmiotu}** przybliżoną frazę wyszukiwania oraz wybierając typ konta w polu **{Typ konta}**<sup>1</sup>.

Konta i uprawnienia

Użytkownicy Uprawnienia **Wnioskodawcy**

Nazwa podmiotu:

Typ konta:

Nazwa podmiotu	Typ konta	Akcje
NazwaWnioskodawcy1	Pełne	<input type="button" value="Edytuj"/>

« 1 - 1 z 1 1 »

Rysunek 18. Zakładka Wnioskodawcy

Wybierając przycisk **{Edytuj}** przechodzi się do formularza z danymi wybranego Wnioskodawcy.

Edycja danych wnioskodawcy

Dane podmiotu

Nazwa\*

Ulica\*  Numer budynku\*  Numer lokalu

Kod pocztowy\*  Miejscowość\*  Kraj\*

Numer telefonu  Numer faksu

Adres poczty elektronicznej

Rysunek 19. Edycja danych Wnioskodawcy

Przycisk **{Zapisz}** powoduje zapis modyfikacji, przycisk **{Anuluj}** powoduje porzucenie zmian.

„Typ konta” o wartości „Robocze” oznacza Wnioskodawcę, który składał do systemu wnioski w formie papierowej. Typ „Pełne” oznacza Wnioskodawcę składającego wnioski w formie elektronicznej.

### III. Sekcje aplikacji – zakres funkcjonalny

Dostępny dla Wnioskodawcy zakres funkcjonalny systemu został podzielony na sekcje, dostępne z paska nawigacyjnego ekranu początkowego. W tym rozdziale opisany jest podstawowy zakres funkcjonalny poszczególnych sekcji, szczegółowy zakres funkcjonalny opisany jest w kolejnych rozdziałach, wraz z przejściem procesu utworzenia i złożenia wniosku, udziału w negocjacjach oraz zatwierdzeniu decyzji o wpisaniu wnioskowanego produktu na listę refundacyjną.

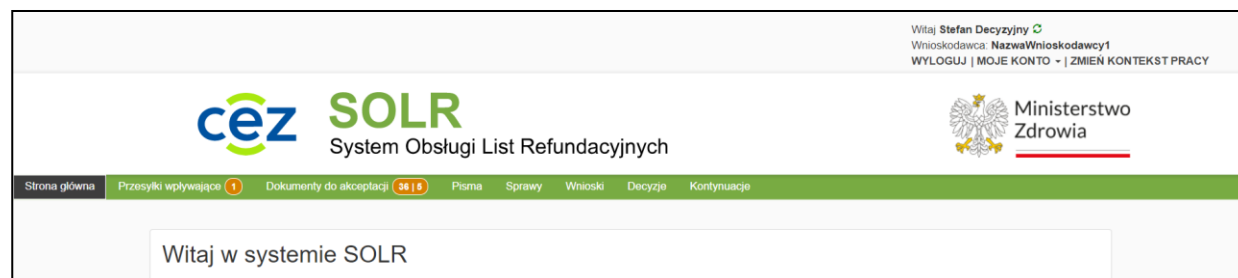
l.p.	SEKCJE APLIKACJI	ROLE		
		Użytkownik zwykły	Użytkownik decyzyjny	Administrator Wnioskodawcy
1.	Strona główna	TAK	TAK	TAK
2.	Przesyłki wpływające		TAK	
3.	Dokumenty do akceptacji		TAK	
4.	Pisma	TAK	TAK	
5.	Sprawy	TAK	TAK	
6.	Wnioski	TAK	TAK	
7.	Konta i uprawnienia			TAK
8.	Decyzje		TAK	
9.	Kontynuacje	TAK	TAK	TAK

Tabela 4. Dostępność sekcji aplikacji w zależności od roli użytkownika

W powyższej tabeli szarym kolorem tła oznaczono sekcje dedykowane wyłącznie jednej roli użytkownika.

#### 1. Strona główna

Na ekranie początkowym wyświetlane jest powitanie oraz komunikaty dla użytkowników. Ekran domyślnie otwarty po zalogowaniu się przez użytkownika.



Rysunek 20. Strona główna systemu SOLR

#### 2. Przesyłki wpływające

Sekcja dedykowana użytkownikowi decyzyjnemu – opisana w rozdziale **Przesyłki wpływające**.

#### 3. Dokumenty do akceptacji

Sekcja dedykowana użytkownikowi decyzyjnemu – opisana w rozdziale **Dokumenty do akceptacji**.

## 4. Pisma

Sekcja wyświetla złożone w systemie pisma, posegregowane w odrębnych zakładkach ze względu na stan. Zakładka **{Wysłane}** wyświetla wszystkie złożone pisma, zakładka **{Do wysyłki}** wyświetla pisma przygotowane do wysyłki do MZ. Wnioskodawca może dane pismo wyszukać według zadanych kryteriów oraz podejrzeć jego zawartość, jak również złożyć nowe pismo.

The screenshot shows the 'Pisma' (Letters) section of an application. At the top right, there is a green button labeled 'Nowy dokument' (New document). Below it, there are several search filters: 'Znak pisma' (Letter mark), 'Data wysłania od' (Date sent from), 'Data wysłania do' (Date sent to), 'Tytuł pisma' (Letter title), 'Nadawca' (Sender), 'Odbiorca' (Receiver), 'GTIN', 'Nazwa produktu' (Product name), 'Substancja czynna' (Active substance), 'Status' (Status), and 'Numer zewnętrzny' (External number). There are also 'Szukaj' (Search) and 'Wyczyść' (Clear) buttons. Below the filters, there are two tabs: 'Do wysyłki' (20) and 'Wysłane' (30/95). The main part of the interface is a table with columns: 'Rodzaj pisma' (Letter type), 'Znak pisma' (Letter mark), 'Tytuł dokumentu' (Document title), 'Data wysłania' (Date sent), 'Nadawca' (Sender), 'Odbiorca' (Receiver), 'Status' (Status), and 'Akcje' (Actions). The table contains four rows of data, each with a green 'Akcje' button and a checkbox.

Rodzaj pisma	Znak pisma	Tytuł dokumentu	Data wysłania	Nadawca	Odbiorca	Status	Akcje
Wychodzące		Pismo o zbytku produktu		Stefan Deczyński		Podpisany	Akcje +
Wychodzące		Uzupełnienie analiz		Stefan Deczyński		Podpisany	Akcje +
Wychodzące		Zmiana reprezentacji				Podpisany	Akcje +
Wychodzące		Pismo o zbytku produktu		Stefan Deczyński		Podpisany	Akcje +

Rysunek 21. Lista pism oraz kryteria wyszukiwania

Dostępne funkcjonalności w sekcji {Pisma}:

- Zakładka {Wysłane}:
  - wyszukiwanie dowolnych złożonych pism Wnioskodawcy,
  - przycisk **{Nowy dokument}** – generowanie nowego pisma – opisane w rozdziale **Generowanie nowego pisma**,
  - Przycisk **{Akcje}**:
    - **{Podgląd}** – podgląd szczegółów pisma – opisane w rozdziale **Szczegóły pisma**.
- zakładka {Do wysyłki}
  - wyszukiwanie podpisanych pism gotowych do wysyłki,
  - przycisk **{Akcje}**:
    - **{Podgląd}** – podgląd szczegółów pisma – opisane w rozdziale **Szczegóły pisma**,
    - **{Złóż do organu}** – wysłanie pisma do właściwego organu,
    - **{Złóż zaznaczone do organu}** – umożliwi wysłanie wszystkich zaznaczonych pism do właściwego organu,

## 4.1. Generowanie nowego pisma

Wybranie przycisku **{Nowy dokument}** spowoduje otworenie formularza w celu utworzenia nowego pisma. Pismo można również utworzyć z poziomu podglądu akt sprawy poprzez **Dołączenie pisma do sprawy**.

Rysunek 22. Generowanie pisma

Należy wybrać decyzje lub sprawę, których dotyczy nowe pismo, wybrać rodzaj pisma oraz załączyć jego treść i ewentualnie załączniki. Wielkość dodawanego załącznika jest ograniczona, w przypadku przekroczenia rozmiaru zostanie wyświetlony informujący o tym komunikat. Od wersji 1.40 użytkownik nie będzie miał możliwości dodania plików:

- wykonywalnych (np. EXE, COM, DLL, BAT),
- office zawierających makra (np. doxm, xlsm),
- skryptów (np. jar, js, jse, ws, wsf, wsc, wsh).

Należy także wskazać osobę podpisującą pismo. Po zapisaniu pisma przyciskiem **{Zapisz}** zostanie ono utworzone. Po zapisaniu użytkownik zostanie automatycznie przekierowany do widoku **Szczegóły pisma** tak utworzonego pisma.

Rysunek 23. Szczegóły pisma

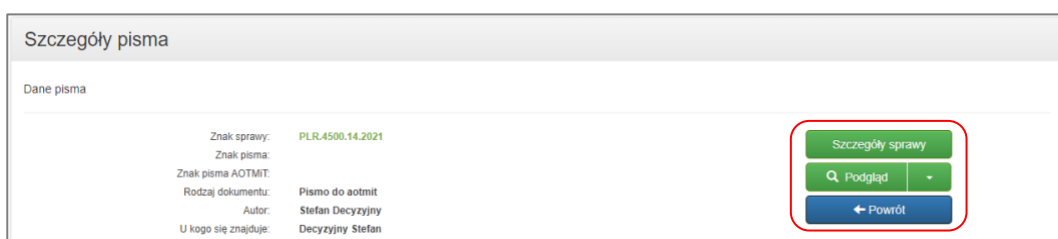
Dla zapisanych pism Wnioskodawcy, które jeszcze nie są podpisane, w sekcji formularza **{Działania}** pojawią się opcje:

- **{Edytuj}**: powrót do edycji pisma
- **{Przełącz do Podpisu}**: przekazanie do podpisu
- **{Anuluj}**: anulowanie pisma - pismo pozostanie w historii, ale nie będzie dodane do akt sprawy

## 4.2. Szczegóły pisma

Szczegóły pisma można otworzyć na kilka sposobów:

- Automatycznie po zapisaniu pisma – **Generowanie nowego pisma**,
- Po kliknięciu przycisku **{Podgląd}** w:
  - sekcji **Dokumenty do akceptacji i Pisma** na liście rozwijanej przycisku **{Akcje}**,
  - sekcji **Decyzje**,
  - widoku **Podgląd pism w sprawie**.



Rysunek 24. Podgląd szczegółów pisma

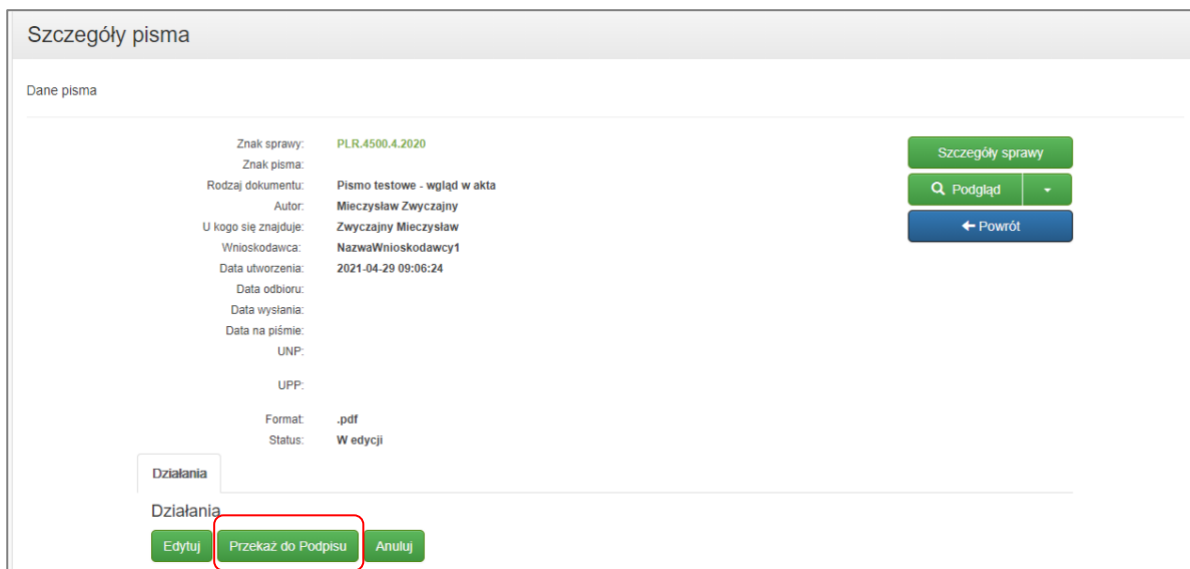
W szczegółach pisma dostępne są przyciski:

- **{Szczegóły sprawy}** – otwierany jest podgląd akt sprawy – **Podgląd akt sprawy**,
- **{Podgląd}** – otwierany jest plik lub formularz pisma (w zależności od rodzaju pisma),
- **{Powrót}** – cofa do ostatniej otwartej przez użytkownika strony.

### a) Przekazanie pisma do podpisu

W celu podpisania pisma musi być ono przekazane do podpisu użytkownikowi decyzyjnemu. Użycie przycisku **{Przełącz do podpisu}** spowoduje:

- wygenerowanie znaku pisma,
- zmianę statusu pisma na „W akceptacji”,
- pojawienie się powiadomienia wskazanemu użytkownikowi (lub użytkownikom) decyzyjnemu w sekcji **Dokumenty do akceptacji** w zakładce **{Pisma}**.



Rysunek 25. Przekazanie pisma do podpisu

#### b) Podpisanie pisma

Podpisanie pisma może być wykonane jedynie przez użytkownika decyzyjnego, co jest szczegółowo opisane w rozdziale **Podpisanie dokumentu**.

### 4.3. Wysłanie pisma

Po podpisaniu pisma przez wszystkie wskazane do tego osoby pismo można wysłać korzystając z przycisku **{Złóż do organu}**, który można znaleźć:

- w sekcji **Pisma**, w zakładce **{Do wysyłki}** - na liście rozwijanej przycisku **{Akcje}**,
- w widoku **Szczegóły pisma**, w sekcji formularza **{Działania}**.

Dowolny użytkownik zwykły i decyzyjny Wnioskodawcy może wysłać już podpisane pismo. Prawidłowe wysłanie pisma do MZ potwierdzone jest komunikatem oraz wystawieniem Urzędowego Poświadczenia Przedłożenia (UPP).

#### a) Wysyłanie pisma z sekcji Pisma

Podpisane pismo można wysłać z sekcji **Pisma**.



The screenshot shows the 'Pisma' application interface. At the top, there is a 'Nowy dokument' button. Below it is a form with various fields for document creation, including 'Znak pisma', 'Data wysłania od', 'Data wysłania do', 'Tytuł pisma', 'Nadawca', 'Odbiorca', 'GTIN', 'Nazwa produktu', 'Substancja czynna', 'Status', and 'Numer zewnętrzny'. There are 'Szukaj' and 'Wyczyść' buttons. Below the form is a table with columns: 'Rodzaj pisma', 'Znak pisma', 'Tytuł dokumentu', 'Data wysłania', 'Nadawca', 'Odbiorca', 'Status', and 'Akcje'. The table contains two rows of data. A red box highlights the 'Akcje' dropdown menu for the first row, which shows options: 'Akcje -', 'Podgląd', and 'Złóż do organu'. Below the table is a 'Złóż zaznaczone do organu' button.

Rysunek 26. Akcje pism do wysyłki

### b) Wysłanie pisma ze szczegółów pisma

The screenshot shows the 'Działania' section of the application. It has a title 'Działania' and two buttons: 'Złóż do organu' and 'Powrót do edycji'. The 'Złóż do organu' button is highlighted with a red box.

Rysunek 27. Działania po podpisaniu pisma

Dla podpisanych pism w widoku **Szczegóły pisma** w zakładce **{Działania}** pojawią się opcje:

- **{Złóż do organu}**: przesłanie podpisanego pisma do MZ wraz z wygenerowaniem UPP
- **{Powrót do edycji}**: wycofanie podpisu i powrót pisma do edycji; Pismo będzie musiało zostać ponownie podpisane przez wszystkie wskazane osoby.

## 5. Sprawy

### 5.1. Podgląd akt sprawy

W sekcji **Sprawy** Wnioskodawca ma możliwość wglądu w poszczególne sprawy i zapoznać się z wszystkimi dokumentami załączonymi do akt sprawy, takimi jak złożony wniosek wraz z jego wszystkimi wersjami, pisma w sprawie, w tym m.in. protokół z negocjacji, uchwały Komisji Ekonomicznej, rozstrzygnięcia, postanowienia i decyzje.

Znak sprawy	Rodzaj wniosku / rodzaj sprawy	Data złożenia wniosku / wystąpienia sprawy / urzędu	Osoba prowadząca	Wnioskodawca	Kod GTN	Matryka produktu	Pełnomocnik	Etap	
PLR.4500.884.2024	ORU	2024-08-27	Piotr Farnalcy	NazwaWnioskodawcy1	0590990143580	Ingrin, Invenum prandiosum, Syrop, 50 mg/ml, 1 butelka	Mieczysław Zajączko (PK), Stefan Decygnij (PK), Wiesław Decygnij (PK)	Odnies formalno-prawne	Podgląd
PLR.4500.883.2024	ORU	2024-08-08		NazwaWnioskodawcy1	0590990794874	Tenvir Adult, Vaccinum hepatitis A inactivatum et hepatitis B (ADN) adjuvatum, Zawiesina do wstrzykiwań, 1 amp. strzyk.	Stefan Decygnij (PK)	Odnies formalno-prawne	Podgląd
PLR.4500.882.2024	ORU	2024-08-08		NazwaWnioskodawcy1	0590990248230	Aqua pro injectione Polihema, Aqua pro iniekcjach, Rozpuszczalnik do sporządzenia tabletek parenteralnych, 100 amp.	Stefan Decygnij (PK)	Odnies formalno-prawne	Podgląd
PLR.4500.881.2024	ORU	2024-08-08		NazwaWnioskodawcy1	05909901023751	Nalgren, Naproxenum natricum, Tabletki powlekane, 275 mg, 30 tabletki	Stefan Decygnij (PK)	Odnies formalno-prawne	Podgląd
PLR.4500.880.2024	ORU	2024-08-08		NazwaWnioskodawcy1	0590990503307	Figustin Hexal, Figyastinum, Roztwór do wstrzykiwań lub infuzji, 30 ml (30 x 0,5 ml (0,5 ml) x 60), 1 amp. strzyk.	Stefan Decygnij (PK)	Odnies formalno-prawne	Podgląd
PLR.4500.879.2024	ORU	2024-08-07		NazwaWnioskodawcy1	05909901023751	Nalgren, Naproxenum natricum, Tabletki powlekane, 275 mg, 30 tabletki	Stefan Decygnij (PK)	Odnies formalno-prawne	Podgląd
PLR.4500.878.2024	ORU	2024-08-07		NazwaWnioskodawcy1	0590990794829	Tenvir Adult, Vaccinum hepatitis A inactivatum et hepatitis B (ADN) adjuvatum, Zawiesina do wstrzykiwań, 10 ml.	Stefan Decygnij (PK)	Odnies formalno-prawne	Podgląd
PLR.4500.877.2024	ORU	2024-08-07		NazwaWnioskodawcy1	0590990504030	Novoflora, Repaglinidum, Tabletki, 0,5 mg, 120 tabletki	Stefan Decygnij (PK)	Odnies formalno-prawne	Podgląd
PLR.4500.876.2024	ORU	2024-08-07		NazwaWnioskodawcy1	0590990794850	Tenvir Adult, Vaccinum hepatitis A inactivatum et hepatitis B (ADN) adjuvatum, Zawiesina do wstrzykiwań, 10 amp. strzyk.	Stefan Decygnij (PK)	Odnies formalno-prawne	Podgląd
PLR.4500.875.2024	ORU	2024-08-07	Piotr Farnalcy	NazwaWnioskodawcy1	05909901023852	Zelenchonic acid Fresenius Kabi, Acidum zelatonicum, Koncentrat do sporządzenia roztworu do infuzji, 4 mg/5 ml, 1 fl.	Stefan Decygnij (PK)	Decyzja	Podgląd

Rysunek 28. Lista spraw oraz kryteria wyszukiwania

Kolumna **{Status sprawy}** - sprawy o specjalnym statusie są wyróżnione kolorami:

- Bez wyróżnienia kolorem są sprawy, dla których wnioski zostały złożone przy użyciu systemu SOLR (tzw. sprawy elektroniczne).
- Kolorem jasnożółtym oznaczane są sprawy, dla których wnioski zostały złożone w formie papierowej (tzw. sprawy papierowe). Sprawy procedowane papierowo oznaczone są dodatkowo gwiazdką (w kolumnie **{Znak sprawy}**).

Kolumna **{Etap sprawy}** – etap, w którym aktualnie znajduje się sprawa. W tej kolumnie sprawy mogą być dodatkowo oznaczone kolorami:

- (WEZWANIE) zawieszenie sprawy z tytułu wezwania do uzupełnienia braków formalno-prawnych (kolor jasnopomarańczowy)
- (PL) zawieszenie sprawy z tytułu uzgadniania programu lekowego (kolor jasnozielony)
- (AOTMIT) zawieszenie sprawy z tytułu wezwania do uzupełnienia przez AOTMiT (kolor jasnoniebieski)

Etapy spraw są opisane w rozdziale **Udział w etapach spraw z art. 24**.

W celu utworzenia podglądu akt sprawy należy użyć przycisku **{Podgląd}**. Widok ten może być również wyświetlony po kliknięciu w **znak sprawy** w różnych miejscach w aplikacji.

Rysunek 29. Przycisk „Podgląd”

Wyświetlany zostaje widok **{Akta sprawy}**.

Rysunek 30. Podgląd akt sprawy

W podglądzie akt sprawy użytkownik może:

- dołączyć dodatkowe pismo do sprawy - **Dołączenie pisma**, w wyniku czego (w zależności od pisma) pracownik Ministerstwa Zdrowia może wszcząć sprawę spoza art. 24 - **Sprawy wszczęte na podstawie pisma Wnioskodawcy**.
- podejrzeć wnioski w sprawie - **Podgląd wniosków w sprawie**,
- podejrzeć pisma w sprawie,
- dokonać zmiany reprezentacji w sprawie – może to zrobić jedynie użytkownik decyzyjny, co opisano w rozdziale **Zmiana reprezentacji**.

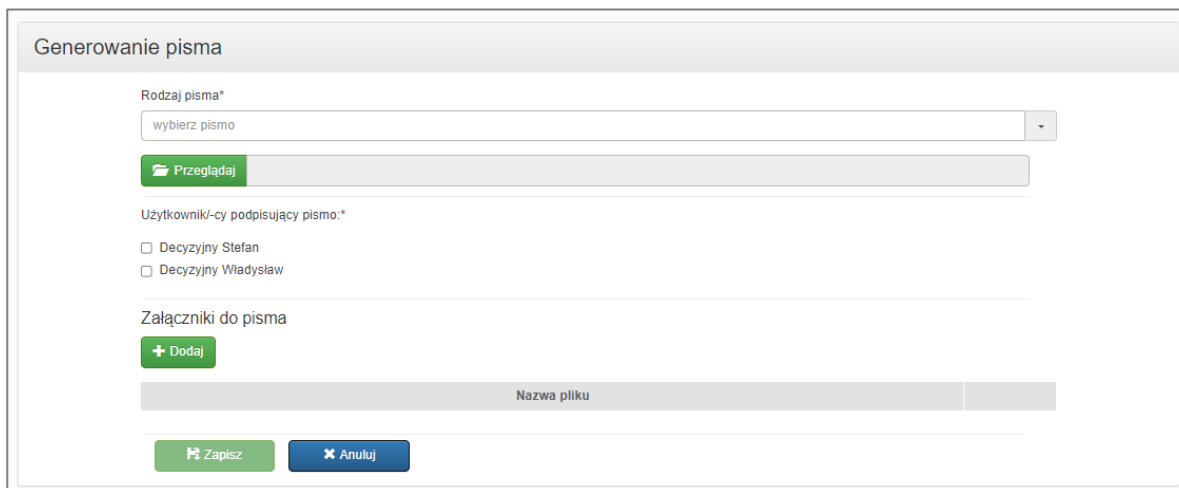
**a) Dołączenie pisma do sprawy**

Użycie przycisku **{Dołącz pismo do sprawy}** rozpoczyna proces tworzenia nowego pisma opisany w rozdziale **Generowanie nowego pisma**.



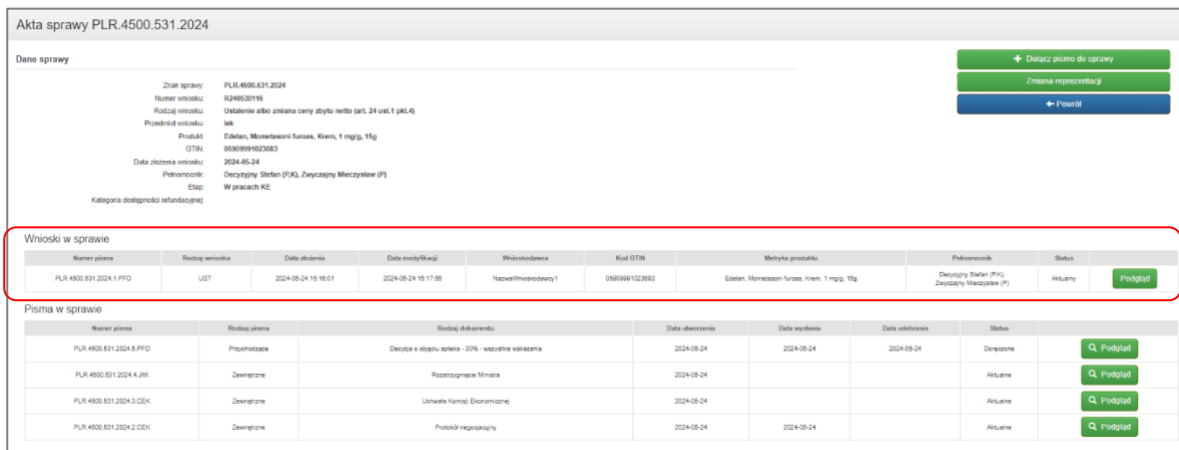
Rysunek 31. Dołączenie pisma do sprawy

W tym przypadku jednak, w formularzu generowania pisma, nie jest konieczne wybieranie sprawy, gdyż zostaje ona automatycznie pobrana ze sprawy, w której podglądzie wybrano przycisk **{Dołącz pismo do sprawy}**. W tak otwartym formularzu sekcja formularza **{Sprawy i decyzje}** nie jest widoczna.



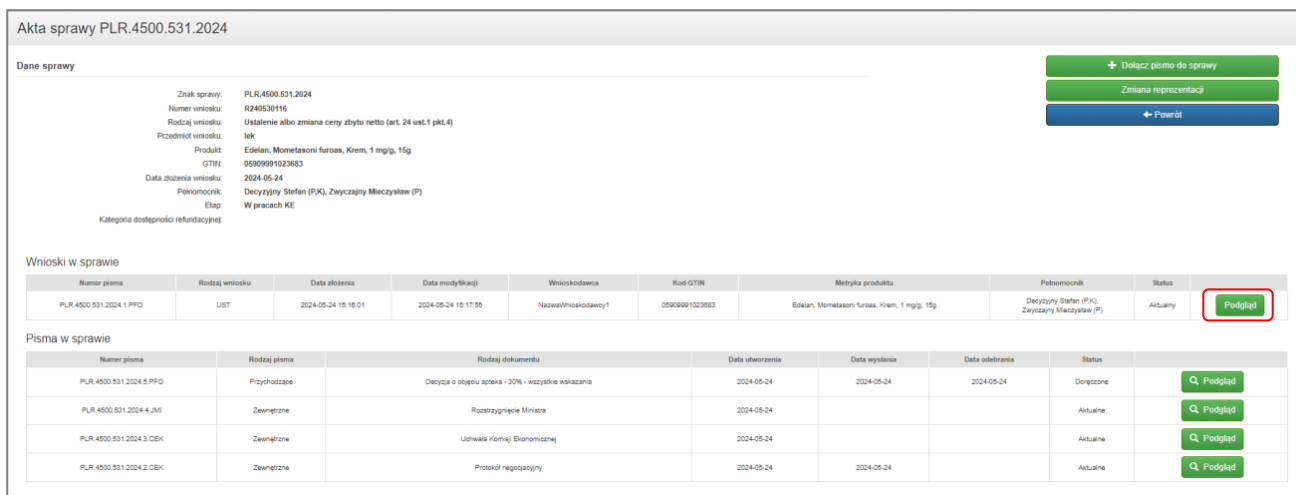
Rysunek 32. Generowanie pisma

**b) Podgląd wniosków w sprawie**



Rysunek 33. Lista wniosków w podglądzie akt sprawy

W widoku **{Akta sprawy}** w części **{Wnioski w sprawie}** wyświetlana jest lista kolejnych wersji wniosku złożonego w sprawie.



Rysunek 34. Przycisk „Podgląd” na liście wniosków w podglądzie akt sprawy

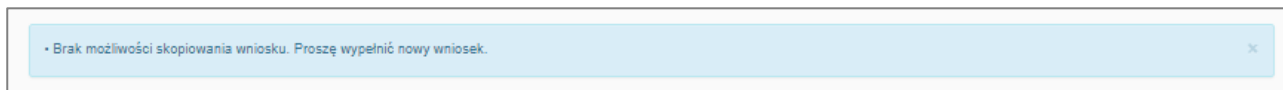
Przyciśnięcie przycisku **{Podgląd}** wyświetli formularz wybranego wniosku.



Rysunek 35. Pobranie Urzędowego poświadczenia przedłożenia

Na podglądzie wniosku, obok podglądu szczegółowych danych wniosku, istnieje także możliwość:

- pobrania UPP (Urzędowe poświadczenie przedłożenia), jako dowód dostarczenia wniosku do MZ, używając przycisku **{Pobierz}** w sekcji formularza **{Dane wniosku}**,
- utworzenia nowego wniosku poprzez skopiowanie jego danych, używając przycisku **{Kopiuuj}**, użytkownicy mają możliwość skopiowania wniosków złożonych po 1 listopada 2023. Kopiowanie starszych wniosków zostało zablokowane.



Rysunek 36. Komunikat wyświetlany przy próbie skopiowania wniosku starszego niż złożony 1 listopada 2023.

- pobrania wniosku w formacie .pdf, używając przycisku **{Pobierz PDF}**.

**Oświadczenia**

46.  Oświadczam, że w chwili składania wniosku produkt, którego dotyczy wniosek jest dostępny w obrocie na terytorium Rzeczypospolitej Polskiej\*

47.  Oświadczam, że zobowiązuję się do zapewnienia ciągłości dostaw produktu, którego dotyczy wniosek w przypadku objęcia refundacją\*

Kopiuj
Weryfikuj załączniki
Pobierz PDF
Powrót

Rysunek 37. Wydruk PDF

Wybranie przycisku **{Powrót}** spowoduje powrót do widoku **{Akta sprawy}**.

### c) Podgląd pism w sprawie

Akta sprawy PLR.4500.531.2024

**Dane sprawy**

Znak sprawy: PLR.4500.531.2024  
 Numer wniosku: R240530116  
 Rodzaj wniosku: Ustalenie albo zmiana ceny zbytu netto (art. 24 ust.1 pkt 4)  
 Przedmiot wniosku: lek  
 Produkt: Edelan, Mometasoni furas, Krem, 1 mg/g, 15g  
 GTIN: 0500991023583  
 Data złożenia wniosku: 2024-05-24  
 Pełnomocnik: Decyzyjny Stefan (PK), Zwyczajny Maczysław (P)  
 Etap: W pracach KE  
 Kategoria dostępności refundacyjnej:

+ Dołącz pismo do sprawy  
Zmiana reprezentacji  
← Powrót

**Wnioski w sprawie**

Numer pisma	Rodzaj wniosku	Data złożenia	Data modyfikacji	Wnioskodawca	Kod GTIN	Metryka produktu	Pełnomocnik	Status	
PLR.4500.531.2024.1.PFD	UST	2024-05-24 15:16:01	2024-05-24 15:17:55	NazwaWnioskodawcy1	0500991023583	Edelan, Mometasoni furas, Krem, 1 mg/g, 15g	Decyzyjny Stefan (PK), Zwyczajny Maczysław (P)	Aktualny	<span>Podgląd</span>

**Pisma w sprawie**

Numer pisma	Rodzaj pisma	Rodzaj dokumentu	Data utworzenia	Data wysłania	Data odebrania	Status	
PLR.4500.531.2024.5.PFD	Przygotowanie	Decyzja o stopniu aptera - 30% - wszystkie wskazania	2024-05-24	2024-05-24	2024-05-24	Dotychczasowe	<span>Podgląd</span>
PLR.4500.531.2024.4.JMI	Zewnętrzne	Rozstrzygnięcie Ministra	2024-05-24			Aktualne	<span>Podgląd</span>
PLR.4500.531.2024.3.CEK	Zewnętrzne	Uchwała Komisji Ekonomicznej	2024-05-24			Aktualne	<span>Podgląd</span>
PLR.4500.531.2024.2.CEK	Zewnętrzne	Protokół negocjacyjny	2024-05-24	2024-05-24		Aktualne	<span>Podgląd</span>

Rysunek 38. Lista pism w podglądzie akt sprawy

W widoku **{Akta sprawy}** w części **{Pisma w sprawie}** wyświetlana jest lista pism dotyczących tej sprawy. Pisma udostępniane są Wnioskodawcy bezpośrednio po ich podpisaniu przez Komisję Ekonomiczną lub Ministra. Jeśli w posiedzenia Komisji Ekonomicznej zostanie podjęta decyzja o odroczeniu podjęcia Uchwały, Wnioskodawca dodatkowo widzi komunikat: „Komisja Ekonomiczna podczas posiedzenia zdecydowała o odroczeniu podjęcia uchwały KE do dnia...”

Przyciśnięcie przycisku **{Podgląd}** wyświetli szczegóły wybranego pisma - **Szczegóły pisma**.

### d) Zmiana wnioskodawcy

Zmiana wnioskodawcy w danej sprawie jest wymagana w systemie w sytuacji, kiedy dany produkt Wnioskodawcy został przejęty/kupiony przez innego Wnioskodawcę, natomiast sprawa ma być dalej procedowana już przez nowego Wnioskodawcę.

W tym celu dotychczasowy Wnioskodawca przesyła do MZ, wybierając w podglądzie sprawy przycisk **{Dołącz pismo do sprawy}**, pismo o rodzaju „Pismo o zbyciu produktu”. Proces dołączania pisma opisano w rozdziale **Dołączenie pisma do sprawy**.

Ten rodzaj pisma nie ma swojego szablonu, należy je przygotować poza systemem. W piśmie należy podać wszystkie informacje dotyczące zmiany wnioskodawcy w zakresie produktu, którego dotyczy sprawa/wniosek, m.in. dane adresowe nowego Wnioskodawcy. Nowy Wnioskodawca ma również

obowiązek przesłania podobnego pisma do MZ z informacją o nabyciu produktu od dotychczasowego wnioskodawcy. Póki nowy Wnioskodawca nie zostanie zarejestrowany w systemie, pismo przesyła w papierze.

Pismo to, podobnie jak inne pisma, należy zapisać i przekazać do akceptacji. Po podpisaniu pisma przez osobę wskazaną na formularzu generowania pisma, należy je wysłać do MZ (podpisywanie pisma opisano w rozdziale **Podpisywanie dokumentów**, a wysyłanie w rozdziale **Wysyłanie pisma**).

## 5.2. Udział w etapach spraw z art. 24

Wnioskodawca, po złożeniu wniosku do Ministerstwa Zdrowia, bierze czynny udział w dalszym procedowaniu wniosku, aż do wydania decyzji o przyznaniu refundacji. Większość działań ze strony Wnioskodawcy oraz MZ odbywa się poprzez wymianę pism – funkcjonalność udostępnioną w systemie.

Jedynie podczas etapu negocjacji dochodzi do bezpośredniego spotkania przedstawicieli stron, aby przeprowadzić tzw. negocjacje złożonego wniosku i ewentualnie dokonać zmian we wniosku, aby wzrosło prawdopodobieństwo wydania pozytywnej decyzji refundacyjnej.

### a) Ocena formalno-prawna

W procesie weryfikacji wniosku pod względem formalno-prawnym przez Formalistę, w przypadku negatywnej oceny, Wnioskodawca zostanie wezwany do uzupełnienia wniosku. Opis tego procesu jest zawarty w rozdziale **Uzupełnienie wniosku po negatywnej ocenie formalno-prawnej**.

### b) Uzgodnienie programu lekowego

### c) Uzgodnienie kategorii refundacyjnej

### d) AOTMiT

Agencja Oceny Technologii Medycznych i Taryfikacji może także wezwać Wnioskodawcę o dostanie dodatkowych wyjaśnień/dokumentacji w sprawie. Odpowiednie pismo pojawi się wtedy w sekcji **{Przesyłki wpływające}**. Należy wtedy na zadane pytania oraz postulaty odpowiedzieć, również w formie odpowiedniego pisma do AOTMiT, poprzez funkcjonalność **Dołączenie pisma do sprawy**.

### e) Ocena merytoryczna

Na tym etapie zarówno pracownik MZ odpowiedzialny za ocenę merytoryczną wniosku, jak i Wnioskodawca mają możliwość wymiany różnego rodzaju pism, mających wpływ na proces procedowania wniosku. Wnioskodawca ma możliwość przesłania jednego z wielu rodzajów pism, wybierając go z listy na formularzu generowania pisma – **Dołączenie pisma do sprawy**.

### f) W pracach KE

- **Negocjacje**

Wnioskodawca bierze czynny bezpośredni udział w procesie negocjacji złożonego wniosku podczas posiedzenia zespołu negocjacyjnego. W trakcie negocjacji ustalane są warunki przyznania refundacji poprzez negocjacje ceny produktu oraz zaproponowanego RSS. Dokumentem podsumowującym etap negocjacji jest protokół negocjacyjny, którym musi być zaakceptowany przez obie strony (najpierw przez Wnioskodawcę) poprzez jego podpisanie.

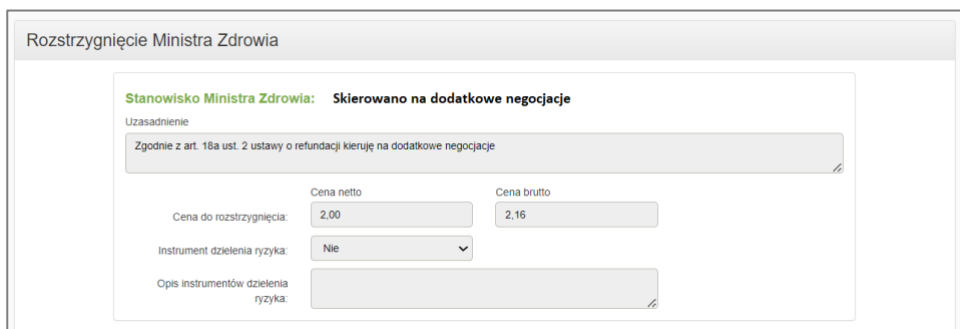
• **Komisja Ekonomiczna**

Podczas tego etapu Wnioskodawca ma możliwość skorygowania swojego stanowiska wypracowanego w trakcie negocjacji. Może to zrobić poprzez wysłanie do MZ pisma o rodzaju „Pismo z nową propozycją cenową”. Może tam zaproponować nową cenę produktu, a także nowe RSS. Informacja o nadejściu takiego pisma pojawi się członkom zespołu Komisji Ekonomicznej na formularzu głosowania uchwały w sprawie. Na tym etapie Wnioskodawca może otrzymać również pismo bezpośrednio od Przewodniczącego Komisji Ekonomicznej o rodzaju „Pismo PKE do Wnioskodawcy”. W celu udzielenia odpowiedzi Wnioskodawca wysyła pismo o rodzaju „Pismo z odpowiedzią na pismo PKE do Wnioskodawcy”, które trafia bezpośrednio do Przewodniczącego Komisji Ekonomicznej.

**g) Rozstrzygnięcie Ministra Zdrowia**

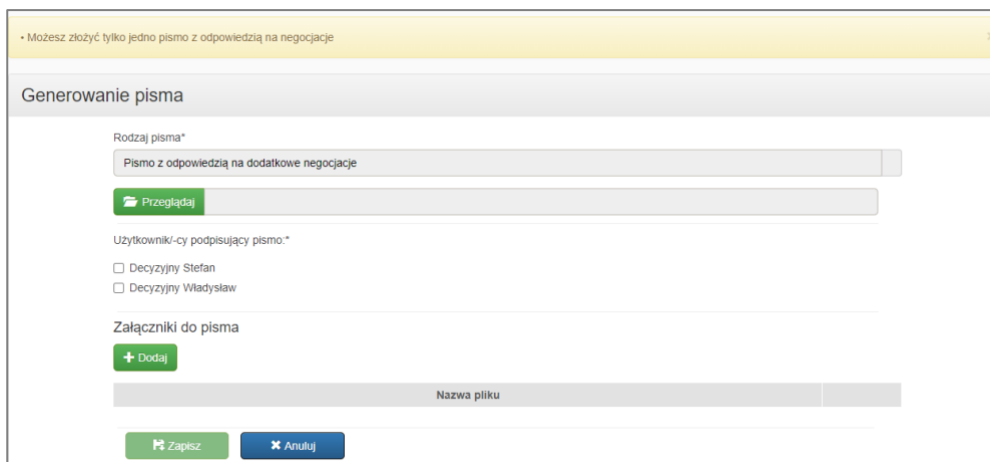
Również na tym etapie istnieje możliwość skorygowania stanowiska Wnioskodawcy, poprzez wysłanie pisma o rodzaju „Pismo z nową propozycją cenową”. Informacja o nadejściu takiego pisma pojawi się Merytoryście w powiadomieniach. Zaopiniowane przez Merytorystę nowe warunki, tzn. cena i RSS, przesłane przez Wnioskodawcę i przekazane do Ministra w formie „Notatki do rozstrzygnięcia z ceną”, spowoduje, że na formularzu rozstrzygnięcia Ministra Zdrowia pojawi się ta nowa propozycja Wnioskodawcy.

Dodatkowo na tym etapie Minister Zdrowia może skierować sprawę na dodatkowe negocjacje. Stanowisko to widoczne jest na podglądzie pisma „Rozstrzygnięcie Ministra Zdrowia”.



Rysunek 39. Podgląd Rozstrzygnięcia Ministra Zdrowia, gdy sprawa została skierowana na dodatkowe negocjacje.

Należy złożyć do urzędu Pismo „Pismo z odpowiedzią na dodatkowe negocjacje”.



Rysunek 40. Generowanie pisma "Pismo z odpowiedzią na dodatkowe negocjacje”.



Na etapie dodatkowych negocjacji Wnioskodawca może wybrać jedynie rodzaj pisma „Pismo z odpowiedzią na dodatkowe negocjacje”. W sprawie może być złożone tylko jedno takie pismo.

### h) Decyzja

Jeżeli Wnioskodawca na tym etapie złoży nową propozycję w formie pisma o rodzaju „Pismo z nową propozycją cenową”, wtedy Formalista może jeszcze cofnąć sprawę do etapu „Rozstrzygnięcie Ministra Zdrowia” i umożliwić proces opisany w rozdziale powyżej.

## 5.3. Sprawy spoza art. 24

Poza postępowaniami toczącymi się w sprawach z art. 24, w SOLR prowadzone są również sprawy spoza art. 24, wszczynane zarówno na wniosek Wnioskodawcy, jak i przez Ministerstwo Zdrowia z urzędu, takie jak:

- zmiany i sprostowania decyzji,
- uchyleń,
- objęcia z art. 40 (tzw. **off-label**),
- inne postępowania wszczynane z KPA (art. 113, 155, 161, 162).

W podglądzie akt sprawy (Podgląd akt sprawy) spoza art. 24 nie ma elementu {Wnioski w sprawie}, gdyż takie sprawy inicjowane są przez pisma dołączane do istniejących spraw, a nie wnioski.

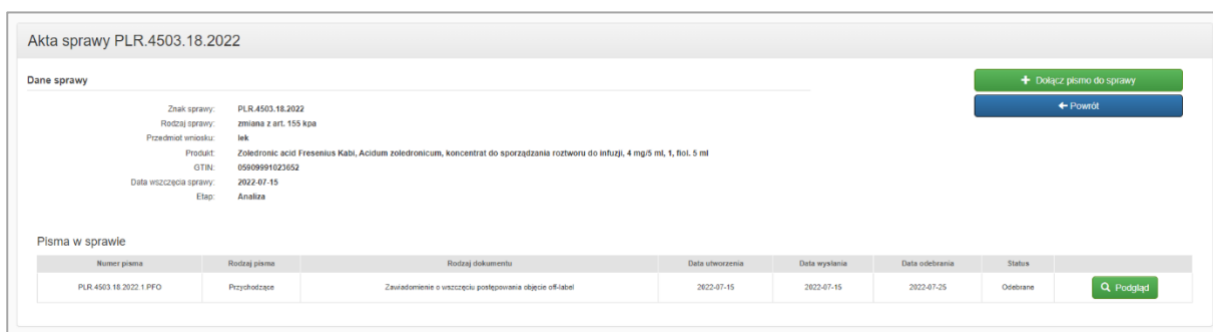
### a) Sprawy wszczęte na podstawie pisma Wnioskodawcy

Sprawy spoza art. 24 wszczynane są na podstawie pisma złożonego przez Wnioskodawcę w sprawie, której dane pismo dotyczy (w sprawie, która zainicjuje nową sprawę). Użytkownik Wnioskodawcy składa pismo w sposób opisany w rozdziale **Dołączenie pisma**.



Rysunek 41. Złożenie pisma w sprawie z wnioskiem o wszczęcie postępowania

Na podstawie tego pisma pracownik Ministerstwa Zdrowia wszczyna postępowanie, zakładając nową sprawę, gdzie przesłane pismo staje się pierwszym pismem w sprawie.



Rysunek 42. Sprawa na wniosek, wszczęta na podstawie pisma Wnioskodawcy

Sprawa na wniosek wszczynana jest z dniem wysłania pisma przez Wnioskodawcę i jej termin na rozpatrzenie wynosi 30 dni.

Dalsze postępowanie w sprawie toczy się na tych samych zasadach, co postępowanie z art. 24 opisane w rozdziale **Udział w etapach spraw z art. 24**.

### b) Sprawy z urzędu

Sprawę z urzędu wszczyna Ministerstwo Zdrowia. O tym, że została wszczęta sprawa z urzędu, dotycząca decyzji wydanej w innej sprawie, której stroną był Wnioskodawca, Wnioskodawca zostaje poinformowany pismem. Od chwili potwierdzenia odebrania tego pisma Wnioskodawca otrzymuje wgląd we wszczętą sprawę z urzędu.

Akta sprawy PLR.4503.18.2022

Dane sprawy

Znak sprawy: PLR.4503.18.2022  
 Rodzaj sprawy: zmiana z art. 155 kpa  
 Przedmiot wniosku: lek  
 Produkt: Zoledronic acid Fresenius Kabi, Acidum zoledronicum, koncentrat do sporządzania roztworu do infuzji, 4 mg/5 ml, 1, fioł. 5 ml  
 GTIN: 05909991023652  
 Data wszczęcia sprawy: 2022-07-15  
 Etap: Analiza

+ Dołącz pismo do sprawy  
 ← Powrót

Pisma w sprawie

Numer pisma	Rodzaj pisma	Rodzaj dokumentu	Data utworzenia	Data wysłania	Data odebrania	Status	
PLR.4503.18.2022.1.PFO	Przychodzące	Zawiadomienie o wszczęciu postępowania objęcie off-label	2022-07-15	2022-07-15	2022-07-25	Odebrane	Podgląd

Rysunek 43. Sprawa z urzędu

Sprawa z urzędu wszczynana jest z dniem wysłania przez Ministerstwo Zdrowia pisma do Wnioskodawcy z powiadomieniem o wszczęciu postępowania z urzędu i jej termin na rozpatrzenie wynosi 30 dni.

Reprezentantem i pełnomocnikiem Wnioskodawcy we wszczętej sprawie staje się użytkownik Wnioskodawcy, do którego zostało wysłane pismo z zawiadomieniem. Jeżeli Wnioskodawca uzna, że jego reprezentantem i pełnomocnikiem we wszczętej sprawie z urzędu powinien być inny jego pracownik, ma możliwość dokonania zmiany reprezentacji poprzez wysłanie do MZ pisma informacyjnego z prośbą o dokonanie przez pracownika MZ zmiany reprezentanta i pełnomocnika w sprawie na osobę wskazaną w piśmie.

Dalsze postępowanie w sprawie toczy się na tych samych zasadach, co postępowanie z art. 24 opisane w rozdziale **Udział w etapach spraw z art. 24**.

## 6. Wnioski

### 6.1. Utworzenie nowego wniosku refundacyjnego (z art. 24)

W sekcji **{Wnioski}** Wnioskodawca może wyszukać oraz podejrzeć złożone wnioski, ale przede wszystkim utworzyć nowy wniosek, poprzez wybranie przycisku **{Nowy wniosek}**. Proces składania nowego wniosku jest opisany w rozdziale **Utworzenie i zapisanie wniosku refundacyjnego: Użytkownik zwykły i decyzyjny**.

The screenshot shows the 'Wyszukiwanie wniosków' (Search applications) section. At the top, there is a navigation bar with links: Strona główna, Przesyłki wpływające (161), Dokumenty do akceptacji (60 | 2), Pisma, Sprawy, Wnioski, Decyzje, and Kontynuacje. Below the navigation bar, there is a search form with several input fields: Numer wniosku, Numer pisma, Rodzaj wniosku (dropdown), GTIN, Data złożenia od, Data złożenia do, Nazwa produktu, Substancja czynna, and Pełnomocnik. There are also buttons for 'Wyczyść' and 'Szukaj'. Below the search form, there are filters for application status: Wnioski robocze (339), Wnioski w podpisie (153), Wnioski do wysyłki (106), and Wnioski złożone (9230). At the bottom, there is a table with columns: Rodzaj wniosku, Kategoria dostępności, Kod GTIN, Metryka produktu, Numer i nazwa załącznika/wskaźnika, Osoba odpowiedzialna, and Data zapisania. The table contains two rows of data.

Rodzaj wniosku	Kategoria dostępności	Kod GTIN	Metryka produktu	Numer i nazwa załącznika/wskaźnika	Osoba odpowiedzialna	Data zapisania	
OBJ/HHWK		05909991023652	Zoledronic acid Fresenius Kabi, Acidum zoledronicum, Koncentrat do sporządzania roztworu do infuzji, 4 mg/5 ml, 1, 5 ml		Decyzyjny Stefan	2022-07-15 13:23:48	Akcje
OBJ	A3	5016533092141	Name medical 2, International name 1, Postać, 30		Decyzyjny Stefan	2022-07-14 08:44:02	Akcje

Rysunek 44. Lista wniosków oraz kryteria wyszukiwania

Użytkownicy zwykli mają wgląd we wnioski, w których wyznaczeni są na osobę odpowiedzialną. Użytkownicy decyzyjni mają wgląd we wszystkie wnioski Wnioskodawcy.

Lista wniosków podzielona jest na zakładki:

- **{Wnioski robocze}**: wnioski na etapie wypełniania, wstępnie zapisane w systemie,
- **{Wnioski w podpisie}**: wypełnione wnioski, przekazane do akceptacji i podpisu,
- **{Wnioski do wysyłki}**: wypełnione i podpisane wnioski, gotowe do wysyłki,
- **{Wnioski złożone}**: wnioski złożone do MZ.

**Uwaga:** od wersji 1.44 nie ma możliwości składania wniosków utworzonych przed 1 listopada 2023, niezawierających pól wymaganych przez Nowelizację Ustawy Refundacyjnej. Przy próbie wystania wniosku na nieaktualnym formularzu użytkownik otrzyma komunikat: „Brak możliwości złożenia wniosku. Prosimy przygotować wniosek na nowym formularzu”.

The screenshot shows a communication message in a red box: „Brak możliwości złożenia wniosku. Prosimy przygotować wniosek na nowym formularzu”. Below the message, there is a dropdown menu labeled 'Podgląd wniosku' and a yellow warning box with a triangle icon: „Uwaga: W związku ze zmianami formularza wniosku, wynikającymi ze zmian legislacyjnych obowiązującymi od dnia 1 listopada nie będzie możliwe złożenie tego wniosku. Po tej dacie konieczne będzie przygotowanie wniosku na nowym formularzu.”

Rysunek 45 Komunikat przy próbie wysyłki wniosku na nieaktualnym formularzu

Liczby z prawej strony etykiety zakładki wskazują liczby istniejących wniosków w danym stanie i przy zadanych wartościach kryteriów wyszukiwania. W zależności od tego, w jakim stanie przetwarzania znajduje się wniosek, dostępne są różne czynności pod przyciskiem **{Akcje}** danego wniosku.

Akcja	Wnioski:	robocze	w podpisie	do wysyłki	złożone
{Podgląd}		TAK	TAK	TAK	TAK
{Edytuj}		TAK			
{Usuń}		TAK			
{Przełącz do podpisu}		TAK			
{Powrót do edycji}			TAK		
{Podpisz} <sup>2</sup>			TAK		
{Wyślij}				TAK	

Tabela 5. Akcje w sekcji Wnioski

### a) Wnioski robocze

Wniosek roboczy, czyli tylko zapisany, można podejrzeć, wyedytować, przekazać do podpisu lub usunąć za pomocą odpowiedniej opcji przycisku {Akcje}. Można to też wykonać w podglądzie wniosku (po kliknięciu przycisku {Podgląd}).

Rodzaj wniosku	Kategoria dostępności	Kod EAN	Metryka produktu	Numer i nazwa załącznika/wskazania	Osoba odpowiedzialna	Data zapisania	Akcje
OBJ		05909991023652	Zoledronic acid Fresenius Kabi, Acidum zoledronicum, koncentrat do sporządzania roztworu do infuzji, 4 mg/5 ml, 1, fol. 5 ml		Decyzyjny Stefan	2021-04-26 07:48:58	Podgląd Edytuj Przekaz do podpisu Usuń
OBJ/WPK	B	05909991023652		B. - «Nowa program lekowy»	Decyzyjny Stefan	2021-04-26	
OBJ	C	05909990805416	Fagamine Classic Junior o smaku truskawkowym, Bromhexin hydrochloridum, syntp. 2 mg/5 ml, 1, butelka 120 ml	C. - «Nowa chemioterapia»	Decyzyjny Stefan	2021-04-26	
OBJ	A1	05909991023676	Zoledronic acid Fresenius Kabi, Acidum zoledronicum, koncentrat do sporządzania roztworu do infuzji, 4 mg/5 ml, 10, fol. 5 ml	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień...	Zwyczajny Mięczyszew	2021-04-26	

Rysunek 46. Akcje dla wniosków roboczych

### b) Wnioski w podpisie

Po prawidłowym przekazaniu wniosku do podpisu status wniosku zmienia się na „W podpisie”. Dostępne akcje zmieniają się na {Podgląd}, {Powrót do edycji} oraz {Podpisz} (tylko jeżeli zalogowany jest właściwy użytkownik decyzyjny). Proces podpisywania jest szczegółowo omówiony w rozdziale **Podpisywanie dokumentów**.

### c) Wnioski do wysyłki

Podpisany wniosek może być wysłany przez dowolnego użytkownika decyzyjnego. Użytkownik zwykły może wysłać wniosek jedynie, gdy został wskazany we wniosku na osobę odpowiedzialną. Można to też wykonać w podglądzie wniosku (po kliknięciu przycisku {Podgląd}).

Status	Rodzaj wniosku	Kategoria dostępności	Kod EAN	Metryka produktu	Numer i nazwa załącznika/wskazania	Osoba odpowiedzialna	Akcje
Podpisany	OBJ/WPK	C	05909991023669		C. - «Nowa chemioterapia»	Decyzyjny Stefan	Podgląd Wyślij
Podpisany	OBJ	C	05909991023669	Zoledronic acid Fresenius Kabi, Acidum zoledronicum, koncentrat do sporządzania roztworu do infuzji, 4 mg/5 ml, 4, fol. 5 ml	C. - «Nowa chemioterapia»	Decyzyjny Stefan	
Podpisany	OBJ/WPK		05909991023652		We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień...	Decyzyjny Stefan	

Rysunek 47. Akcje dla wniosków do wysyłki

Po prawidłowym wysłaniu wniosku system wygeneruje komunikat, że wniosek został wysłany oraz, że nadano mu numer i utworzono sprawę wraz z Urzędowym Poświadczeniem Przedłożenia (UPP).

<sup>2</sup> Akcja {Podpisz} jest widoczna jedynie dla użytkowników decyzyjnych. Mogą oni podpisać wnioski, w których zostali wyznaczeni na osobę odpowiedzialną, a także wnioski, w których osobą odpowiedzialną jest dowolny użytkownik zwykły Wnioskodawcy. Użytkownik decyzyjny nie może jednak podpisać wniosku, gdy na osobą odpowiedzialną za wniosek został wyznaczony inny użytkownik decyzyjny.



Rysunek 48. Komunikat o wystaniu wniosku

#### d) Wnioski złożone

Wysłane wnioski pojawią się w tabeli w zakładce **{Wnioski złożone}** – jedyną dostępną akcją jest **{Podgląd}**.

Status	Numer wniosku	Numer pisma	Rodzaj wniosku	Kategoria dostępności	Data złożenia	Kod GTIN	Metryka produktu	Numer i nazwa załącznika/wskazania	Pełnomocnik	Akcje
Złożony	R220716559	PLR.4500.8376.2022.1	OBJ	A1	2022-07-20 06:57:34	05909991023652	Zoledronic acid Fresenius Kabi, Acidum zoledronicum, Koncentrat do sporządzania roztworu do infuzji, 4 mg/5 ml, 1, fol. 5 ml	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	Decyzyjny Stefan, Decyzyjny Władysław (K)	Akcje
Złożony	R220716558	PLR.4500.8375.2022.1	OBJ	A1	2022-07-20 06:57:27	05909991023676	Zoledronic acid Fresenius Kabi, Acidum zoledronicum, Koncentrat do sporządzania roztworu do infuzji, 4 mg/5 ml, 10, fol. 5 ml	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	Decyzyjny Władysław (K)	Podgląd
Złożony	R220716557	PLR.4500.8374.2022.1	OBJ	A1	2022-07-20 06:57:12	05909991023652	Zoledronic acid Fresenius Kabi, Acidum zoledronicum, Koncentrat do sporządzania roztworu do infuzji, 4 mg/5 ml, 1, fol. 5 ml	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	Decyzyjny Stefan, Decyzyjny Władysław (K)	Akcje

Rysunek 49. Wnioski złożone

## 6.2. Urzędowe poświadczenie przedłożenia (UPP) wniosku

W podglądzie złożonego wniosku – **Wnioski złożone**, wybierając przycisk UPP: **{Pobierz}**, użytkownik może sprawdzić i pobrać Urzędowe poświadczenie przedłożenia (UPP).



Rysunek 50. Pobranie UPP

Podgląd złożonych wniosków w danej sprawie można również sprawdzić w podglądzie akt sprawy - **Podgląd wniosków w sprawie**.

## 6.3. Modyfikacja wysłanego wniosku (po utworzeniu sprawy)

Jeżeli już po wysłaniu wniosku do MZ okazałoby się, że Wnioskodawca chciałby dokonać jego modyfikacji, istnieje taka możliwość poprzez wysłanie do MZ pisma o rodzaju „**Pismo z modyfikacją elementów wniosku**”, gdzie Wnioskodawca szczegółowo opisze i uzasadni modyfikację wniosku. Opis procesu dodawania pisma do sprawy zawarty jest w rozdziale **Dołączenie pisma do sprawy**.

Na podstawie tego pisma pracownik MZ dokona modyfikacji wniosku i zaktualizuje wniosek. Część zmian, wpływających na ścieżkę procedowania wniosku, może nie być dozwolona i nie zostanie wprowadzona w ten sposób.

Przykładem zmian, które nie mogą zostać zrealizowane w ten sposób, są zmiany wpływające na zawartość merytoryczną wniosku lub powodujące poniesienie dodatkowych opłat przez wnioskodawcę. W takich przypadkach konieczne jest złożenie nowego wniosku. Odpowiednie pismo w tej sprawie zostanie wysłane

przez MZ do Wnioskodawcy, potwierdzające, które zmiany mogą zostać dokonane, a które nie i czy w ogóle złożone modyfikacje mogą zostać tą drogą dokonane.

## 7. Konta i uprawnienia

Sekcja dedykowana administratorowi Wnioskodawcy – opisana w rozdziale **Konta i uprawnienia: Administrator Wnioskodawcy**.

## 8. Decyzje

Na ekranie sekcji **{Decyzje}** wyświetlone jest zestawienie w postaci tabelarycznej wszystkich podstawowych danych dotyczących aktualnie obowiązujących decyzji.

Postać	Rodzaj opakowania	Numer pozwolenia	DDD	Jednostka DDD	Dawka	Numer sprawy	Numer pisma	Data złożenia wniosku	Data upływu okresu wyłączności rynkowej	Kategoria dostępności refundacyjnej	Instrumenty dzielenia ryzyka	Poziom odpłatności	Cena zbytu	Grupa limitowa	Numer uchwały	Data uchwały	Numer decyzji ministra	Data decyzji ministra	Uzasadnienie	Podgląd
koncentrat do sporządzania roztworu do iniekcji					235 345	PLR.4600.19.2019	PLR.4600.19.2019.1.PF	2019-06-19		W aptece na receptę w całym zakresie zarejestrowanych wskazań i przeznaczeń	Nie	50%	2929,00	2.0 leki inhibitory pompy protonowej - stosowane doustnie				2019-07-12		
tabletki					20 ml	PLR.4600.19.2019	PLR.4600.19.2019.1.PF	2019-05-31		W aptece na receptę we wskazanym określonym stanie klinicznym	Tak	bezpłatnie	15,00	12.3 Lekki przeciwbólowy działający na jelita - mesalazyna - produkty do stosowania doodbytniczego - płynne postacie farmaceutyczne				2019-07-09		

Rysunek 51. Sekcja Decyzje

Przez wciśnięcie przycisku **{Podgląd decyzji}** przechodzi się do podglądu szczegółów decyzji (pisma), które są opisane w rozdziale **Szczegóły pisma**.

### Szczegóły pisma

Dane pisma

Znak sprawy:	PLR.4500.124.2022	<a href="#" style="background-color: #4CAF50; color: white; padding: 5px 10px; border: none;">Szczegóły sprawy</a> <a href="#" style="background-color: #4CAF50; color: white; padding: 5px 10px; border: none;">Podgląd</a> <a href="#" style="background-color: #2196F3; color: white; padding: 5px 10px; border: none;">← Powrót</a>
Znak pisma:	PLR.4500.124.2022.9.PFO	
Rodzaj dokumentu:	Decyzja o objęciu negat	
Autor:	Piotr Formalny	
U kogo się znajduje:		
Data utworzenia:	2022-04-01 08:48:42	
Data odbioru:	2022-04-01 08:51:31	
Data wysłania:	2022-04-01 08:49:23	
Data na piśmie:	2022-04-01 08:49:22	
UNP:	2022-000735	
UPP:		
Format:	.docx	
Status:	Odebrane	
Podpis:	<a href="#">pobierz</a>	

Działania  
 Działania

Rysunek 52. Szczegóły decyzji

## 9. Kontynuacje

W tej sekcji Wnioskodawca ma możliwość wyszukania oraz podejrzenia decyzji, na które złożone zostały wnioski kontynuacyjne.

Strona główna
Przesyłki wpływające 13
Dokumenty do akceptacji 24 | 2
Pisma
Sprawy
Wnioski
Decyzje
Kontynuacje

### Kontynuacje

Wyczyść
Szukaj

Numer decyzji	GTIN	Nazwa leku	Substancja czynna	Termin zakończenia decyzji	Termin wejścia w życie decyzji	Długość decyzji	Złożono wniosek	Cena z wniosku netto	Rodzaj decyzji

«
1 - 0 z 0
»

Rysunek 53. Kontynuacje

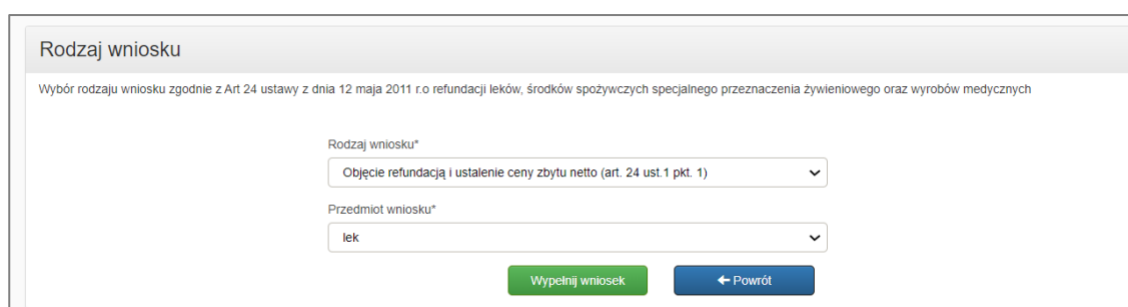
## IV. Utworzenie i zapisanie wniosku refundacyjnego: Użytkownik zwykły i decyzyjny

**Utworzenie i zapisanie** wniosku, o którym mowa w art. 24 ust. 1 ustawy o refundacji leków, środków spożywczych specjalnego przeznaczenia żywieniowego oraz wyrobów medycznych może być wykonane zarówno przez **użytkownika zwykłego** jak i **użytkownika decyzyjnego**.

**Podpisanie i wysłanie** wniosku (omówione w kolejnym rozdziale) może być wykonane jedynie przez użytkownika decyzyjnego.

### 1. Wybór rodzaju oraz przedmiotu wniosku

Po wybraniu przycisku **{Nowy wniosek}** w sekcji aplikacji **{Wnioski}** pojawi się ekran wyboru rodzaju i przedmiotu wniosku, na którym użytkownik ma możliwość ich wyboru.



Rysunek 54. Wybór rodzaju i przedmiotu wniosku

Rodzaj wniosku obejmuje:

- objęcie refundacją i ustalenie ceny zbytu netto (art. 24 ust. 1 pkt 1)
- objęcie refundacją i ustalenie ceny zbytu netto technologii lekowej o wysokiej wartości klinicznej (art. 24 ust.1 pkt. 1a)
- objęcie refundacją i ustalenie ceny zbytu netto technologii lekowej o wysokim poziomie innowacyjności (art. 24 ust.1 pkt. 1b)
- podwyższenie ceny zbytu netto (art. 24 ust. 1 pkt 2)
- obniżenie ceny zbytu netto (art. 24 ust. 1 pkt 3)
- ustalenie albo zmiana ceny zbytu netto (art. 24 ust. 1 pkt 4)
- skrócenie obowiązywania decyzji (art. 24 ust. 1 pkt 5)

Przedmiotem wniosku może być:

- produkt leczniczy:
  - lek
  - technologia lekowa o wysokiej wartości klinicznej
  - technologia lekowa o wysokim poziomie innowacyjności
- wyrób medyczny
- środek specjalnego przeznaczenia żywieniowego

Po wyborze rodzaju i przedmiotu wniosku i kliknięciu przycisku **{Wypełnij wniosek}** otworzony zostaje właściwy dla danego wniosku formularz.



W nagłówku każdego formularza znajduje się wybrany rodzaj wraz z przedmiotem wniosku. Wartości te rozdzielone są myślnikiem.

Podgląd wniosku

Objęcie refundacją i ustalenie ceny zbytu netto (art. 24 ust.1 pkt. 1) - lek

Rysunek 55. Przykład nagłówka formularza wniosku

W poniższej tabeli znajduje się zestawienie dostępnych formularzy wniosków.

RODZAJ WNIOSKU	PRZEDMIOT WNIOSKU			Produkt leczniczy	
	Lek	Technologia lekowa o wysokiej wartości klinicznej	Technologia lekowa o wysokim poziomie innowacyjności	Wyrób medyczny	Środek specjalnego przeznaczenia żywieniowego
Objęcie refundacją i ustalenie ceny zbytu netto (art. 24 ust. 1 pkt 1)	TAK			TAK	TAK
Objęcie refundacją i ustalenie ceny zbytu netto technologii lekowej o wysokiej wartości klinicznej (art. 24 ust.1 pkt. 1a)		TAK			
Objęcie refundacją i ustalenie ceny zbytu netto technologii lekowej o wysokim poziomie innowacyjności (art. 24 ust.1 pkt. 1b)			TAK		
Podwyższenie ceny zbytu netto (art. 24 ust. 1 pkt 2)	TAK	TAK	TAK	TAK	TAK
Obniżenie ceny zbytu netto (art. 24 ust. 1 pkt 3)	TAK	TAK	TAK	TAK	TAK
Ustalenie albo zmiana ceny zbytu netto (art. 24 ust. 1 pkt 4)	TAK			TAK	TAK
Skrócenie obowiązywania decyzji (art. 24 ust. 1 pkt 5)	TAK	TAK	TAK	TAK	TAK

Tabela 6. Rodzaj i przedmiot wniosku

## 2. Wypełnienie wniosku – sekcje formularza

Po wybraniu rodzaju oraz przedmiotu wniosku otworzony zostaje formularz z odpowiednimi sekcjami.

SEKCJE WNIOSKU	RODZAJ WNIOSKU						
	Objęcie refundacją i ustalenie ceny zbytu netto (art. 24 ust. 1 pkt 1)	Objęcie refundacją i ustalenie ceny zbytu netto technologii lekowej o wysokiej wartości klinicznej (art. 24 ust.1 pkt. 1a)	Objęcie refundacją i ustalenie ceny zbytu netto technologii lekowej o wysokim poziomie innowacyjności (art. 24 ust.1 pkt. 1b)	Podwyższenie ceny zbytu netto (art. 24 ust. 1 pkt 2)	Obniżenie ceny zbytu netto (art. 24 ust. 1 pkt 3)	Ustalenie albo zmiana ceny zbytu netto (art. 24 ust. 1 pkt 4)	Skrócenie obowiązującego decyzji (art. 24 ust. 1 pkt 5)
Wnioskodawca	TAK	TAK	TAK	TAK	TAK	TAK	TAK
Przedmiot wniosku	TAK	TAK	TAK	TAK	TAK	TAK	
Dane dotyczące wniosku	TAK	TAK	TAK	TAK	TAK	TAK	TAK
Wskazania refundacyjne	TAK <sup>3</sup>	TAK <sup>4</sup>	TAK	TAK	TAK		
Opis zarejestrowanych wskazań	TAK <sup>5</sup>	TAK	TAK	TAK	TAK		
Wytwarzanie na terytorium Rzeczypospolitej Polskiej	TAK						
Refundacja w krajach UE i EFTA	TAK	TAK	TAK	TAK		TAK	
Określenie rocznej wielkości dostaw, w przypadku objęcia refundacją [opakowania]	TAK	TAK	TAK				
Załączniki	TAK	TAK	TAK	TAK	TAK	TAK	TAK
Oświadczenia	TAK	TAK	TAK			TAK	

Tabela 7. Sekcje formularzy wniosków odpowiednie dla rodzaju i przedmiotu wniosku

<sup>3</sup> Dotyczy jedynie wniosków, których przedmiotem wniosku jest: **lek**. Obecność sekcji we wniosku jest dodatkowo zależna od pola: **28. Wnioskowana kategoria dostępności refundacyjnej**, które znajduje się sekcji: **Dane dotyczące wniosku**.

<sup>4</sup> Obecność sekcji we wniosku jest zależna od pola: **28. Wnioskowana kategoria dostępności refundacyjnej**, które znajduje się sekcji: **Dane dotyczące wniosku**.

<sup>5</sup> Dotyczy jedynie wniosków, których przedmiotem wniosku jest: **lek**.

## 2.1. Wnioskodawca

W tej sekcji przedstawione są:

- **1. Dane wnioskodawcy:** automatycznie uzupełniane dane Wnioskodawcy,
- **2. Osoby podpisujące wniosek i pełnomocnicy:** osoby z listy użytkowników zwykłych i decyzyjnych Wnioskodawcy wyznaczone do obsługi sprawy.

Użytkownik musi dodać i wskazać przynajmniej jedną osobę podpisującą wniosek, odpowiedzialną w dalszym procesie za podpisywanie wszelkich dokumentów oraz pełnomocnika (może samodzielnie prowadzić korespondencję w sprawie na podstawie posiadanego pełnomocnictwa), a także wskazać osobę do korespondencji. W tym celu należy użyć przycisku **{Wyszukaj}**.

Rysunek 56. Sekcja: Wnioskodawca

Otworzony zostanie poniższy formularz, za pomocą którego należy wyszukać i wybrać osobę z listy użytkowników zwykłych i decyzyjnych Wnioskodawcy.

Imię	Nazwisko	Email	Wybierz
Stefan	Decyzyjny	aaa@aa.pl	Wybierz
Władysław	Decyzyjny		Wybierz
Mieczysław	Zwyczajny		Wybierz

Rysunek 57. Wyszukiwanie i wybór reprezentanta

Nie jest konieczne podawanie kryteriów wyszukiwania. Jeżeli się ich nie poda i kliknie się przycisk **{Wyszukaj}** pokazani zostaną wszyscy zwykli i decyzyjni użytkownicy Wnioskodawcy. Spośród wyszukanych użytkowników należy wybrać jednego przyciskiem **{Wybierz}**.

Czynność wyboru można powtórzyć w celu dodania kolejnych osób do listy na wniosku. Każda dodawana osoba automatycznie staje się pełnomocnikiem w sprawie, która zostanie zainicjowana tym wnioskiem. Nie można ponownie wybrać osoby już dodanej do listy.

Imię	Nazwisko	Email	Numer telefonu	Pełnomocnik	Podpisujący	Osoba do korespondencji	
Stefan	Decyzyjny	abc@cez.gov.pl	987654321	<input checked="" type="checkbox"/>	<input checked="" type="checkbox"/>	<input checked="" type="radio"/>	Usuń
Władysław	Decyzyjny	xxx@cez.gov.pl		<input checked="" type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="radio"/>	Usuń
Mieczysław	Zwyczajny	cde@csioz.gov.pl		<input checked="" type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="radio"/>	Usuń

Rysunek 58. Lista osób podpisujących wniosek i pełnomocników

Po dokonaniu wyboru na formularzu pojawią się nazwiska osób reprezentujących Wnioskodawcę.

Przycisk **{Usuń}** usuwa wybraną osobę z listy reprezentantów do wniosku.

Pole **{Sposób reprezentacji}** jest polem tekstowym, w którym użytkownik wypełniający wniosek może opcjonalnie podać dodatkowe informacje dotyczące reprezentacji danego Wnioskodawcy w sprawie.

## 2.2. Przedmiot wniosku

Sekcja formularza **Przedmiot wniosku** jest dostępna dla wszystkich rodzajów wniosków poza wnioskami o **skrócenie obowiązywania decyzji (art. 24 ust. 1 pkt 5)**. Sekcja zawiera pola, które użytkownik Wnioskodawcy wypełnia danymi dotyczącymi przedmiotu wniosku.

Rysunek 59. Przycisk wyszukiwania w sekcji formularza „Przedmiot wniosku”

Pola można uzupełnić wyszukiwając dany produkt klikając przycisk o opisie zależnym od przedmiotu wniosku:

- **{Wyszukaj produkt}**: produkt leczniczy:
  - lek
  - technologia lekowa o wysokiej wartości klinicznej
  - technologia lekowa o wysokim poziomie innowacyjności
- **{Wyszukaj wyrób medyczny}**: wyrób medyczny
- **{Wyszukaj środek spożywczy}**: środek specjalnego przeznaczenia żywieniowego

Po kliknięciu przycisku wyszukiwania (z opisem właściwym dla danego przedmiotu wniosku) utworzony zostanie dostosowany do przedmiotu wniosku formularz wyszukiwania. Uzupełniając jego pola można określić kryteria wyszukiwania. Jeżeli się ich nie poda i po prostu kliknie przycisk **{Wyszukaj}**, wyszukane zostaną wyszukiwania wszystkie wpisy zgodne z przedmiotem wypełnianego wniosku.

### Produkt leczniczy (lek, technologie lekowe)

#### a) Lek

W celu wyszukania danego produktu leczniczego należy użyć przycisku **{Wyszukaj produkt}**. Ukaże się wtedy poniższy formularz wyszukiwania:

Wyszukiwanie produktu leczniczego

Kod GTIN

Nazwa

Nazwa międzynarodowa

Numer pozwolenia

Podmiot odpowiedzialny

Wyszukaj

Wyszukać można tylko te produkty lecznicze przeznaczone dla ludzi, które mają wpisany kod EAN (GTIN) w Rejestrze Produktów Leczniczych. W przypadku braku wyszukiwania należy sprawdzić czy kod EAN (GTIN) jest podany w widoku szczegółowym produktu leczniczego w sekcji "Opakowania" znajdującym się pod adresem: <https://rejestrmedyczne.ezdrowie.gov.pl/>  
W przypadku braku informacji o opakowaniu, należy przekazać do Urzędu Rejestracji Produktów Leczniczych, Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych odpowiednią aktualizację danych.

Zamknij

Rysunek 60. Wyszukiwanie produktu leczniczego

Wyszukać można tylko te produkty lecznicze przeznaczone dla ludzi, które mają wpisany kod GTIN w Rejestrze Produktów Leczniczych. W przypadku braku wyszukiwania należy sprawdzić czy kod GTIN jest podany w widoku szczegółowym produktu leczniczego w sekcji "Opakowania" znajdującym się pod adresem: <http://pub.rejestrmedyczne.csioz.gov.pl/>

W przypadku braku informacji o opakowaniu, należy przekazać do Urzędu Rejestracji Produktów Leczniczych, Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych odpowiednią aktualizację danych.

60

Wybierz

1 2 3 4 5 6 7 8 9 10

Zamknij

Rysunek 61. Przycisk wybrania produktu w formularzu wyszukiwania

Po wyszukaniu i wybraniu produktu, pola sekcji formularza „Przedmiot wniosku” zostaną automatycznie uzupełnione danymi pobranymi z Rejestru Produktów Leczniczych (RPL).

**Przedmiot wniosku**

<p><small>RPL</small> 3. Nazwa produktu Nalgesin</p> <p><small>RPL</small> 5. Międzynarodowa nazwa substancji czynnej Naproxenum natricum</p> <p><small>RPL</small> 7. Dawka/Jednostka dawki 275 mg</p> <p>* 9. Dawka 1</p> <p>11. Wielkość DDD/PDD/Inne stosowana do wyliczeń nie ustalono</p> <p><small>RPL</small> 13. Kod ATC (wymagane do 7 poziomu)</p> <p>15. Rodzaj opakowania</p> <p>17. Ilość substancji czynnej w opakowaniu nie dotyczy</p>	<p><small>RPL</small> 4. Kod GTIN 05909991023768</p> <p><small>RPL</small> 6. Postać Tabletki powlekane</p> <p>8. Droga podania albo sposób zastosowania</p> <p>* 10. Jednostka dawki mg/g</p> <p>12. Jednostka DDD/PDD/Inne stosowana do wyliczeń nie ustalono</p> <p><small>RPL</small> 14. Wielkość opakowania 30</p> <p><small>RPL</small> 16. Jednostka wielkości opakowania tabl.</p> <p><small>RPL</small> 18. Numer pozwolenia</p>
---	--

RPL - Pole jest automatycznie pobierane z RPL. Wszelkie niezgodności prosimy zgłaszać do URPL. Więcej informacji pod adresem: <https://rejestrmedyczne.ezdrowie.gov.pl/rejstry/rpl>

\* - W pola dawka i jednostka dawki należy wpisać wartości na podstawie pola dawka/jednostka dawki z pola RPL. W przypadku leków złożonych należy wskazać dawkę głównej substancji.

Rysunek 62. Sekcja: Przedmiot wniosku – produkt leczniczy

Danymi z pola **7. Dawka/Jednostka** należy uzupełnić pola oznaczone gwiazdką \*:

- **9. Dawka**
- **10. Jednostka dawki**

W celu podania wartości DDD, PDD lub innej wartości do wyliczeń (z rodzaju wnioskowanego produktu będzie wynikać typ wprowadzanej wartości) używane są wyłącznie pola:

- **11. Wielkość DDD/PDD/Inne stosowana do wyliczeń**
- **12. Jednostka DDD/PDD/Inne stosowana do wyliczeń**

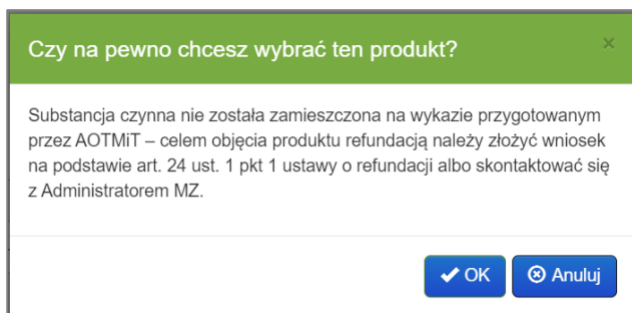
Pola automatycznie uzupełnione są danymi pobranymi z Rejestru Produktów Leczniczych (RPL) oznaczone są indeksem górnym <sup>RPL</sup>.

Jeśli to konieczne (np. w przypadku niezgodności ze stanem faktycznym), naciskając na pomarańczowy przycisk **{Odblokuj pola RPL}** istnieje możliwość odblokowania wyszarzonych pól i ich edycji. Należy jednocześnie zgłosić fakt niezgodności danych w RPL do Urzędu Rejestracji Produktów Leczniczych, Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych pod adresem: [info@urpl.gov.pl](mailto:info@urpl.gov.pl).

#### a) Technologie lekowe

Sekcja wniosku Przedmiot wniosku technologii lekowych jest prawie taka sama jak dla leku. Jediną różnicą jest dodatkowa walidacja podczas wyszukiwania produktu.

Jeżeli nie znajduje się on we właściwym wykazie AOTMiT (w zależności od technologii lekowej), zostanie wyświetlony komunikat o tym informujący.



Rysunek 63. Komunikat o braku substancji w wykazie technologii lekových AOTMiT

Komunikat nie blokuje jednak procesu i można świadomie kontynuować uzupełnianie, podpisanie i wysłanie wniosku. Komunikat będzie dodatkowo prezentowany podczas przekazywania do podpisu oraz samego podpisywania wniosku.

Wykazami AOTMiT w systemie SOLR zarządza Administrator MZ. Aktualne wykazy AOTMiT można znaleźć na stronie [www.aotm.gov.pl](http://www.aotm.gov.pl).

### a) Wyrób medyczny

W celu wyszukania danego wyrobu medycznego należy użyć przycisku **{Wyszukaj wyrób medyczny}**. Otworzony zostanie formularz wyszukiwania działający analogicznie do formularza wyszukiwania produktu leczniczego (formularz nie zawiera jedynie informacji dotyczących RPL).

Rysunek 64. Sekcja: Przedmiot wniosku – wyrób medyczny

Pola tej sekcji formularza dotyczące wyrobu medycznego są zawsze odblokowane i ich wartości można dowolnie modyfikować.

### b) Środek spożywczy (środek specjalnego przeznaczenia żywieniowego)

W celu wyszukania danego środka specjalnego przeznaczenia żywieniowego należy użyć przycisku **{Wyszukaj środek spożywczy}**. Otworzony zostanie formularz wyszukiwania działający analogicznie do formularza wyszukiwania produktu leczniczego (formularz nie zawiera jedynie informacji dotyczących RPL).

Rysunek 65. Sekcja: Przedmiot wniosku

Pola tej sekcji formularza dotyczące środka spożywczego są zawsze odblokowane i ich wartości można dowolnie modyfikować.

**c) Zestawienie pól sekcji przedmiotu wniosku**

Pole	Produkt leczniczy	Wyrób medyczny	Środek spożywczy
Nazwa produktu	RPLTAK	TAK	TAK
Kod GTIN	RPLTAK	TAK	TAK
Międzynarodowa nazwa substancji czynnej	RPLTAK	TAK	TAK
Postać	RPLTAK	TAK	TAK
Dawka/Jednostka dawki	RPLTAK		
Droga podania albo sposób zastosowania	TAK	TAK	TAK
Dawka	TAK		TAK
Jednostka dawki	TAK		TAK
Rozmiar (łączy wymiar)		TAK	
Jednostka rozmiaru		TAK	
Wielkość DDD/PDD/Inne stosowana do wyliczeń	TAK		TAK
Jednostka DDD/PDD/Inne stosowana do wyliczeń	TAK		TAK
Kod ATC (wymagane do 7 poziomu)	RPLTAK		
Rozmiar (wymiary, np. 10x10)		TAK	
Wielkość i jednostka wielkości opakowania		TAK	TAK
Wielkość opakowania	RPLTAK		
Rodzaj opakowania	TAK	TAK	
Jednostka wielkości opakowania	RPLTAK		
Ilość substancji czynnej w opakowaniu	TAK		
Numer pozwolenia	RPLTAK		
Rodzaj wyrobu medycznego		TAK	

Tabela 8. Zestawienie pól sekcji przedmiotu wniosku

Pola oznaczone indeksem górnym <sup>RPL</sup> są automatycznie uzupełnione (po wyszukaniu i wybraniu właściwego przedmiotu wniosku) danymi pobranymi z Rejestru Produktów Leczniczych (RPL).



## 2.3. Dane dotyczące wniosku

W tej sekcji należy uzupełnić informacje związane z okresem obowiązywania decyzji, kategorią dostępności refundacyjnej czy proponowanymi cenami i innymi związanymi z nimi danymi.

Widoczność pól w tej sekcji zależna jest od rodzaju wniosku, a wartości w polach uzależnione są od przedmiotu wniosku. Jeżeli, dla danego wniosku, w polu dostępna tylko jedna wartość, wartość ta jest automatycznie wybrana. Pola nie można w tym przypadku edytować (jest zablokowane i oznaczone szarym tłem).

### a) Objęcie refundacją i ustalenie ceny zbytu netto (art. 24 ust. 1 pkt. 1, 1a i 1b)

Poszczególne zależności są opisane w częściach poświęconym konkretnym rodzajom wniosków dla tej sekcji:

- Objęcie refundacją i ustalenie ceny zbytu netto (art. 24 ust. 1 pkt 1)
- Objęcie refundacją i ustalenie ceny zbytu netto technologii lekowej o wysokiej wartości klinicznej (art. 24 ust.1 pkt. 1a)
- Objęcie refundacją i ustalenie ceny zbytu netto technologii lekowej o wysokim poziomie innowacyjności (art. 24 ust.1 pkt. 1b)

Na zakres edycji pól dalszej sekcji formularza **Określenie rocznej wielkości dostaw, w przypadku objęcia refundacją [opakowania]** (wpływ szczegółowo scharakteryzowany w opisie sekcji) mają wpływ pola:

- **23. Termin wygaśnięcia ochrony patentowej** (pole nieobowiązkowe)
- **25. Data upływu okresu wyłączności rynkowej** (pole nieobowiązkowe)
- **26. Okres obowiązywania decyzji o objęciu refundacją** (pole obligatoryjne)

### a) Objęcie refundacją i ustalenie ceny zbytu netto (art. 24 ust. 1 pkt 1)

▼ Dane dotyczące wniosku

23. Termin wygaśnięcia ochrony patentowej	24. Termin wygaśnięcia dodatkowego świadectwa ochronnego
<input type="text"/>	<input type="text"/>
25. Data upływu okresu wyłączności danych	26. Data upływu okresu wyłączności rynkowej
<input type="text"/>	<input type="text"/>
27. Okres obowiązywania decyzji o objęciu refundacją	28. Wnioskowana kategoria dostępności refundacyjnej
--wybierz--	--wybierz--
29. Wnioskowany poziom odpłatności	
--wybierz--	
31. Dzienny koszt terapii [PLN]	32. Średni koszt standardowej terapii [PLN]
<input type="text"/>	<input type="text"/>
33. Proponowana cena zbytu netto	34. Czas trwania standardowej terapii [dni]
<input type="text"/>	<input type="text"/>
35. VAT (%)	
--wybierz--	
36. Minimalna cena zbytu netto uzyskana na terytorium RP w okresie roku przed złożeniem dla wnioskowanej wielkości opakowania i dawki	37. Maksymalna cena zbytu netto uzyskana na terytorium RP w okresie roku przed złożeniem dla wnioskowanej wielkości opakowania i dawki
<input type="text"/>	<input type="text"/>
38. Propozycja instrumentu dzielenia ryzyka	39. Czy art. 30a?
--wybierz--	--wybierz--
40. Kontynuacja	
--wybierz--	

Rysunek 66. Sekcja: Dane dotyczące wniosku dla wniosku z art. 24 ust.1 pkt. 1 – przykładowa prezentacja pól

Dla tego wniosku wartość pola **27. Okres obowiązywania decyzji o objęciu refundacją** wynosi 2 lub 3 lata.


Od przedmiotu wniosku zależne są dostępne wartości pola **28. Wnioskowana kategoria dostępności refundacyjnej**, natomiast wartość tego pola ma wpływ na dostępność i wartości poniższych pól tej sekcji:

- **29. Wnioskowany poziom odpłatności**
- **30. Wybór programu lekowego/chemioterapii** i w przypadku wybrania nowego programu opcjonalne pole **30.1. Opis programu lekowego/chemioterapii** (z propozycją skróconej nazwy nowego programu lekowego lub chemioterapii)
- **31. Dzienny koszt terapii [PLN]**
- **32. Średni koszt standardowej terapii [PLN]**
- **34. Czas trwania standardowej terapii [dni]**

Lek	wyrób medyczny	środek specjalnego żywienia	przeznaczenia	PRZEDMIOT WNIOSKU		POLA ZALEŻNE OD POLA 28.					
				28. Wnioskowana kategoria dostępności refundacyjnej	29. Wnioskowany poziom odpłatności	30. Wybór programu lekowego/chemioterapii	30.1. Opis programu lekowego/chemioterapii	31. Dzienny koszt terapii [PLN]	32. Średni koszt standardowej terapii [PLN]	34. Czas trwania standardowej terapii [dni]	
TAK				Lek stosowany w ramach chemioterapii w całym zakresie zarejestrowanych wskazań i przeznaczeń	TAK	bezpłatnie	TAK	TAK	TAK	TAK	
TAK				Lek stosowany w ramach chemioterapii we wskazaniu określonym stanem klinicznym	TAK	bezpłatnie	TAK	TAK	TAK	TAK	
TAK	TAK	TAK		W aptece na receptę w całym zakresie zarejestrowanych wskazań i przeznaczeń	TAK	30% 50% bezpłatnie ryczałt		TAK	TAK	TAK	
TAK	TAK	TAK		W aptece na receptę we wskazaniu określonym stanem klinicznym	TAK	30% 50% bezpłatnie ryczałt					
TAK		TAK		W ramach programu lekowego	TAK	bezpłatnie	TAK	TAK	TAK	TAK	

Tabela 9. Dostępność i wartości wybranych pól w zależności od określonej w polu 28. kategorii dostępności refundacyjnej dla wniosków z art. 24 ust. 1 pkt. 1

Od pola **28. Wnioskowana kategoria dostępności refundacyjnej** zależy również dostępność sekcji formularza: **Wskazania refundacyjne** (wpływ szczegółowo scharakteryzowany w opisie sekcji **Wskazania refundacyjne**).

Wybranie przycisku  skutkuje zablokowaniem danego pola i wprowadzeniem zdefiniowanego wpisu (ponowne wybranie tego przycisku odblokuje pole usuwając zdefiniowaną wartość):

- **31. Dzienny koszt terapii [PLN]** „Choroba przewlekła, brak możliwości wyliczenia”
- **32. Średni koszt standardowej terapii [PLN]:** „Choroba przewlekła, brak możliwości wyliczenia”
- **34. Czas trwania standardowej terapii [dni]:** „Choroba przewlekła, brak możliwości wyliczenia”
- **36. Minimalna cena zbytu netto uzyskana na terytorium RP w okresie roku przed złożeniem dla wnioskowanej wielkości opakowania i dawki:** „Nie był sprzedawany”
- **37. Maksymalna cena zbytu netto uzyskana na terytorium RP w okresie roku przed złożeniem dla wnioskowanej wielkości opakowania i dawki:** „Nie był sprzedawany”

Pole **35. VAT (%)** służy do wprowadzenia wartości podatku VAT.

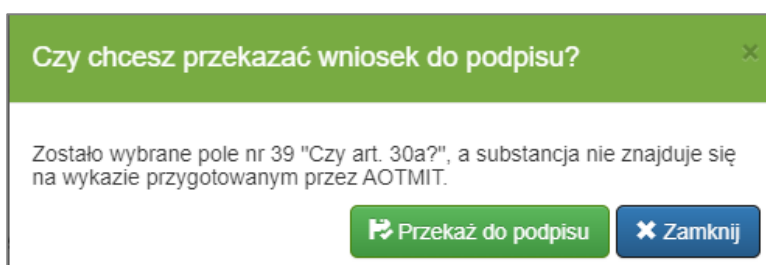
Pole **38. Propozycja instrumentu dzielenia ryzyka** jest polem informacyjnym, które wskazuje czy Wnioskodawca **{Proponuje}** / **{Nie proponuje}** wykorzystanie tzw. instrumentów **RSS** (ang. Risk Sharing Schemes), czyli schematów dzielenia ryzyka pomiędzy Wnioskodawcą a Ministerstwem Zdrowia. Wnioskodawca, już na etapie składania wniosku, może zaproponować **RSS**, co może mieć znaczenie podczas negocjacji. Przy zaznaczeniu opcji **{Proponuje}** należy do wniosku w sekcji **Załączniki** załączyć dokument opisujący zaproponowane **RSS**.

W polu **39. Czy art. 30a?** należy wskazać czy wnioskowany produkt jest produktem opisanym w art. 30a ustawy refundacyjnej.



Rysunek 67. Komunikat widoczny przy braku uzupełnienia pola Czy art. 30a?

W przypadku, gdy w polu **Czy art. 30a?** zostanie wskazana wartość **{dotyczy}** a substancja nie znajduje się na wykazie przygotowanym przez AOTMiT użytkownikowi zostanie wyświetlony komunikat. Pomimo wyświetlenia komunikatu wnioski takie można złożyć do urzędu.



Rysunek 68. Komunikat o braku substancji w wykazie AOTMiT.

Pole **40. Kontynuacja**: wybranie opcji **{dotyczy}** oznacza, że składany wniosek dotyczy kontynuacji wcześniej przyznanej refundacji. Po wybraniu tej opcji pojawiają się dodatkowe pola 41 i 42, które należy uzupełnić odpowiednio o numer i datę decyzji, na którą składany wniosek się powołuje.

The screenshot shows a portion of a web form. Field 38, 'Propozycja instrumentu dzielenia ryzyka', has a dropdown menu with '--wybierz--'. Field 39, 'Czy art. 30a?', also has a dropdown menu with '--wybierz--'. Field 40, 'Kontynuacja', has a dropdown menu with '--wybierz--'. The fields 38 and 40 are highlighted with a red border.

Rysunek 69. Pola widoczne na formularzu wniosku.

Jeżeli w polu **40. Numer decyzji, o której przedłużenie składany jest wniosek** poda się numer obowiązującej decyzji na kod GTIN niezgodny z podanym w polu **4. Kod GTIN**, pojawi się komunikat informujący o niezgodności kodu GTIN.

The screenshot shows the application form with field 40 containing the value 'R16096732/311V'. Below the form, a green heading reads 'Dane z obowiązującej decyzji'. Underneath, a red error message states: 'Numer GTIN w obowiązującej decyzji nie zgadza się z polem GTIN we wniosku.'

Rysunek 70. Komunikat o niezgodności kodu GTIN

W przypadku prawidłowego podania numeru obowiązującej decyzji, formularz zostanie rozszerzony o dodatkową sekcję z informacjami z obowiązującej decyzji.

The screenshot shows a section titled 'Dane z aktualnej decyzji'. It lists the following information: Oznaczenie wnioskodawcy: NazwaWnioskodawcy1; Data wejścia w życie decyzji: 2022-11-01; Okres obowiązywania decyzji: 2 lata; Numer wniosku: R; Numer: R; Numer grupy: 242.0; Nazwa grupy: Leki działające na układ nerwowy - pregabalina; Nazwa leku: Twinrix AdultA; Nazwa międzynarodowa: Vaccinum hepatitis A inactivatum et hepatitis B (ADNr) adsorbatum; Postać: Zawiesina do wstrzykiwańC; Dawka: B; Jednostka dawki: ; Wielkość opakowania: 6fiol. 1 mlD; GTIN: 05909990794829; Kategoria dostępności refundacyjnej: W aptece; Wskazania / załączniki: We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji. A green button labeled 'Pobierz decyzję' is located at the bottom right.

Rysunek 71. Dane z obowiązującej decyzji

Podając w polu **41. Numer decyzji, o której przedłużenie składany jest wniosek** numer decyzji, po wprowadzeniu pierwszych znaków system podpowiada pasujące numery decyzji w postaci listy wyboru.

41. Numer decyzji, o której przedłużenie składany jest wniosek  
16  
R16046225/37W  
R16106795/39W  
25K/160/37W  
25K/164/37W  
25K/165/37W  
25K/166/37W  
25K/167/37W  
25K/16/37W

42. Decyzja z dnia

Opis zarejestrowanych leków  
Wytwarzana w Rzeczypospolitej Polskiej  
Refundacja w ramach FTA  
Określenie warunków dostaw, w przypadku objęcia refundacją [opakowania]  
Załączniki

Rysunek 72. Podpowiedź numeru decyzji

Jeżeli w polu **40. Kontynuacja** poda się opcję **{nie dotyczy}**, a dla podanego kodu GTIN istnieje obowiązująca decyzja, to przy próbie zapisu wniosku pojawi się komunikat.

Czy chcesz podpisać wniosek?

Dla tego kodu GTIN istnieje obowiązująca decyzja refundacyjna. Należy zweryfikować czy ten wniosek nie powinien być kontynuacją.

Podpisz Zamknij

Rysunek 73. Komunikat pojawiający się przy próbie zapisania wniosku, jeśli dla tego GTIN istnieje już decyzja refundacyjna.

Dodatkowo podczas składania wniosków o nowe objęcie i wniosków o kontynuację system weryfikuje wartość wprowadzaną do pola **33. Proponowana cena zbytu netto**

- Jeśli składany jest wniosek na nowe objęcie system sprawdza ceny na obowiązujących decyzjach dla tego GTIN i należące do tej samej kategorii dostępności refundacyjnej. Jeśli proponowana cena zbytu netto jest wyższa wyświetlany jest komunikat: „**Podana cena netto jest wyższa niż cena na innych decyzjach dla tego produktu**”.
- Jeśli składany jest wniosek o kontynuację, system sprawdza czy proponowana cena nie przekracza ceny z aktualnie obowiązujących decyzji poprzez weryfikację czy cena z decyzji przedłużanej była podwyższana w okresie jej obowiązywania. Jeśli proponowana cena zbytu netto na wniosku o kontynuację jest wyższa, system wyświetla komunikat „**Podana cena netto jest wyższa niż na obowiązującej decyzji**”
- Jeśli dla decyzji, o której przedłużenie składany jest wniosek obowiązywała wyłączność rynkowa system weryfikuje czy wartość podana w polu proponowana cena zbytu netto nie przekracza 75% ceny przedłużanej decyzji. Jeśli wartość Proponowanej ceny zbytu netto we wniosku o kontynuację, będzie większa, system wyświetli komunikat ostrzegawczy „**Podana cena netto jest wyższa niż 75% ceny z poprzedniej decyzji, w której obowiązywała wyłączność rynkowa.**”

**b) Objęcie refundacją i ustalenie ceny zbytu netto technologii lekowej o wysokiej wartości klinicznej (art. 24 ust.1 pkt. 1a)**

Wygląd sekcji dla tego typu wniosku jest prawie taki sam jak dla opisanego wcześniej wniosku o **objęcie refundacją i ustalenie ceny zbytu netto (art. 24 ust. 1 pkt 1)**.

▼ Dane dotyczące wniosku

23. Termin wygaśnięcia ochrony patentowej	24. Termin wygaśnięcia dodatkowego świadectwa ochronnego
<input type="text"/>	<input type="text"/>
25. Data upływu okresu wyłączności danych	26. Data upływu okresu wyłączności rynkowej
<input type="text"/>	<input type="text"/>
27. Okres obowiązywania decyzji o objęciu refundacją	28. Wnioskowana kategoria dostępności refundacyjnej
2 lata	--wybierz--
29. Wnioskowany poziom odpłatności	
--wybierz--	
31. Dzienny koszt terapii [PLN]	32. Średni koszt standardowej terapii [PLN]
<input type="text"/>	<input type="text"/>
33. Proponowana cena zbytu netto	34. Czas trwania standardowej terapii [dni]
<input type="text"/>	<input type="text"/>
35. VAT (%)	
--wybierz--	
36. Minimalna cena zbytu netto uzyskana na terytorium RP w okresie roku przed złożeniem dla wnioskowanej wielkości opakowania i dawki	37. Maksymalna cena zbytu netto uzyskana na terytorium RP w okresie roku przed złożeniem dla wnioskowanej wielkości opakowania i dawki
<input type="text"/>	<input type="text"/>
38. Propozycja instrumentu dzielenia ryzyka	
--wybierz--	
40. Kontynuacja	
nie dotyczy	

Rysunek 74. Sekcja: Dane dotyczące wniosku dla wniosku z art. 24 ust.1 pkt. 1a – przykładowa prezentacja pól

Pola sekcji dla danego rodzaju wniosku charakteryzują następujące różnice:

- wartość pola **27. Okres obowiązywania decyzji o objęciu refundacją** wynosi zawsze 2 lata
- pole **28. Wnioskowana kategoria dostępności refundacyjnej**, może przyjąć jedynie poniższe wartości:
  - **{Lek stosowany w ramach chemioterapii we wskazaniu określonym stanem klinicznym}**
  - **{W aptece na receptę we wskazaniu określonym stanem klinicznym}**
  - **{W ramach programu lekowego}**
- pole **40. Kontynuacja** ma stałą wartość **{nie dotyczy}**

**c) Objęcie refundacją i ustalenie ceny zbytu netto technologii lekowej o wysokim poziomie innowacyjności (art. 24 ust.1 pkt. 1b)**

**Dane dotyczące wniosku**

23. Termin wygaśnięcia ochrony patentowej	24. Termin wygaśnięcia dodatkowego świadectwa ochronnego
25. Data upływu okresu wyłączności danych	26. Data upływu okresu wyłączności rynkowej
27. Okres obowiązywania decyzji o objęciu refundacją 2 lata	28. Wnioskowana kategoria dostępności refundacyjnej W ramach programu lekowego
29. Wnioskowany poziom odpłatności bezpłatnie	30. Wybór programu lekowego --wybierz--
31. Dzienny koszt terapii [PLN]	32. Średni koszt standardowej terapii [PLN]
33. Proponowana cena zbytu netto	34. Czas trwania standardowej terapii [dni]
35. VAT (%) --wybierz--	
36. Minimalna cena zbytu netto uzyskana na terytorium RP w okresie roku przed złożeniem dla wnioskowanej wielkości opakowania i dawki	37. Maksymalna cena zbytu netto uzyskana na terytorium RP w okresie roku przed złożeniem dla wnioskowanej wielkości opakowania i dawki
38. Propozycja instrumentu dzielenia ryzyka --wybierz--	
40. Kontynuacja nie dotyczy	

Rysunek 75. Sekcja: Dane dotyczące wniosku dla wniosku z art. 24 ust.1 pkt. 1b

Zależności między polami i ich wartości są takie same jak dla wniosku o **objęcie refundacją i ustalenie ceny zbytu netto technologii lekowej o wysokiej wartości klinicznej (art. 24 ust.1 pkt. 1a)**, przy czym jedyną dostępną wartością pola **28. Wnioskowana kategoria dostępności refundacyjnej** jest:

- **{W ramach programu lekowego}**

**d) Zestawienie pól**

W poniższej tabeli znajduje się zestawienie wszystkich dostępnych pól w sekcji **Dane dotyczące wniosku** dla wniosków o:

- objęcie refundacją i ustalenie ceny zbytu netto (art. 24 ust. 1 pkt 1)
- objęcie refundacją i ustalenie ceny zbytu netto technologii lekowej o wysokiej wartości klinicznej (art. 24 ust.1 pkt. 1a)
- objęcie refundacją i ustalenie ceny zbytu netto technologii lekowej o wysokim poziomie innowacyjności (art. 24 ust.1 pkt. 1b)

Pola oznaczone szarym kolorem tła są obligatoryjne (o ile są dostępne w danym formularzu wniosku). Bez ich wypełnienia nie będzie możliwe złożenie wniosku.

Numer pola zapisany w indeksie górnym poprzedzający numer opisywanego pola (np. <sup>28</sup>29.) wskazuje, że dostępność bądź wartości opisywanego pola (np. 29.) są zależne od pola o numerze zapisanym w indeksie górnym (np. <sup>28</sup>).

POLE SEKCJI DANE WNIOSKU	RODZAJ WNIOSKU		
	Objęcie refundacją i ustalenie ceny zbytu netto (art. 24 ust. 1 pkt. 1)	Objęcie refundacją i ustalenie ceny zbytu netto technologii lekowej o wysokiej wartości klinicznej (art. 24 ust. 1 pkt. 1a)	Objęcie refundacją i ustalenie ceny zbytu netto technologii lekowej o wysokim poziomie innowacyjności (art. 24 ust. 1 pkt. 1b)
23. Termin wygaśnięcia ochrony patentowej	TAK	TAK	TAK
24. Termin wygaśnięcia dodatkowego świadectwa ochronnego	TAK	TAK	TAK
25. Data upływu okresu wyłączności danych	TAK	TAK	TAK
26. Data upływu okresu wyłączności rynkowej <sup>6</sup>	TAK	TAK	TAK
27. Okres obowiązywania decyzji o objęciu refundacją <sup>7</sup>	TAK	TAK	TAK
28. Wnioskowana kategoria dostępności refundacyjnej	TAK	TAK	TAK
<sup>28</sup> 29. Wnioskowany poziom odpłatności	TAK	TAK	TAK
<sup>28</sup> 30. Wybór programu lekowego <sup>8</sup>	TAK	TAK	TAK
<sup>30</sup> 30.1. Opis programu lekowego/chemioterapii <sup>9</sup>	TAK	TAK	TAK
<sup>28</sup> 31. Dzienny koszt terapii [PLN]	TAK	TAK	TAK
<sup>28</sup> 32. Średni koszt standardowej terapii [PLN]	TAK	TAK	TAK
33. Proponowana cena zbytu netto	TAK	TAK	TAK
<sup>28</sup> 34. Czas trwania standardowej terapii [dni]	TAK	TAK	TAK
35. VAT (%)	TAK	TAK	TAK
36. Minimalna cena zbytu netto uzyskana na terytorium RP w okresie roku przed złożeniem dla wnioskowanej wielkości opakowania i dawki	TAK	TAK	TAK
37. Maksymalna cena zbytu netto uzyskana na terytorium RP w okresie roku przed złożeniem dla wnioskowanej wielkości opakowania i dawki	TAK	TAK	TAK
38. Propozycja instrumentu dzielenia ryzyka	TAK	TAK	TAK
39. Czy art. 30a?	TAK		
40. Kontynuacja	TAK	TAK	TAK
<sup>40</sup> 41. Numer decyzji, o której przedłużenie składany jest wniosek	TAK		
<sup>40</sup> 42. Decyzja z dnia	TAK		

Tabela 10. Zestawienie pól dla sekcji "Dane dotyczące wniosku" dla wniosków o objęcie refundacją i ustalenie ceny zbytu netto (art. 24 ust. 1 pkt 1, 1a i 1b)

<sup>6</sup> Wybór wartości dla tego pola może mieć wpływ na sekcję formularza wniosku: *Określenie rocznej wielkości dostaw, w przypadku objęcia refundacją [opakowania]*.

<sup>7</sup> Wartość pola ma wpływ na sekcję *Określenie rocznej wielkości dostaw, w przypadku objęcia refundacją [opakowania]*.

<sup>8</sup> Wartości dostępne w tym polu zależne są od wybranej wartości w polu 28. (odpowiednio dla programów lekowych i chemioterapii).

<sup>9</sup> Opcjonalne pole dostępne tylko w przypadku wybrania w polu 30. nowego programu lekowego lub chemioterapii.



**b) Podwyższenie lub obniżenie ceny zbytu netto (art. 24 ust. 1 pkt. 2 i 3)**

**a) Podwyższenie ceny zbytu netto (art. 24 ust. 1 pkt. 2)**

Rysunek 76. Sekcja: Dane dotyczące wniosku dla wniosku z art. 24 ust.1 pkt. 2 – przykładowa prezentacja pól

Naciśnięcie przycisku skutkuje wprowadzeniem w dane pole zdefiniowanego wpisu (ponowne wybranie tego przycisku odblokowuje pole usuwając zdefiniowaną wartość):

- **27. Minimalna cena zbytu netto uzyskana na terytorium RP w okresie roku przed złożeniem dla wnioskowanej wielkości opakowania i dawki:** „Nie był sprzedawany”

**b) Obniżenie ceny zbytu netto (art. 24 ust. 1 pkt. 3)**

Rysunek 77. Sekcja: Dane dotyczące wniosku dla wniosku z art. 24 ust.1 pkt. 3 – przykładowa prezentacja pól

**c) Zestawienie pól**

POLE SEKCJI DANE WNIOSKU	RODZAJ WNIOSKU	
	Podwyższenie ceny zbytu netto (art. 24 ust. 1 pkt 2)	Obniżenie ceny zbytu netto (art. 24 ust. 1 pkt 3)
26. Proponowana cena zbytu netto	TAK	TAK
27. Minimalna cena zbytu netto uzyskana na terytorium RP w okresie roku przed złożeniem dla wnioskowanej wielkości opakowania i dawki	TAK	
28. Numer decyzji, której urzędowa cena zbytu ma ulec zmianie	TAK	TAK
29. VAT (%)	TAK	TAK

Pola oznaczone szarym kolorem tła są obligatoryjne (o ile są dostępne w danym formularzu wniosku). Bez ich wypełnienia nie będzie możliwe złożenie wniosku.

#### d) Ustalenie albo zmiana ceny zbytu netto (art. 24 ust.1 pkt.4)

The screenshot shows a form titled "Dane dotyczące wniosku" with the following fields:

- 22. Proponowana cena zbytu netto: A text input field.
- 23. Minimalna cena zbytu netto uzyskana na terytorium RP w okresie roku przed złożeniem dla wnioskowanej wielkości opakowania i dawki: A text input field with a refresh icon.
- 24. Maksymalna cena zbytu netto uzyskana na terytorium RP w okresie roku przed złożeniem dla wnioskowanej wielkości opakowania i dawki: A text input field with a refresh icon.
- 25. VAT (%): A dropdown menu with "--wybierz--" selected.
- 26. Kontynuacja: A dropdown menu with "--wybierz--" selected.
- 29. Typ sprawy: A dropdown menu with "--wybierz--" selected.

Rysunek 78. Sekcja: Dane dotyczące wniosku o ustalenie albo zmianę ceny zbytu netto (art.24 ust.1 pkt. 4)

Dla tego rodzaju wniosku zostało wprowadzone dodatkowe pole **Typ sprawy**.

#### e) Skrócenie obowiązywania decyzji (art. 24 ust. 1 pkt. 5)

The screenshot shows a form titled "Dane dotyczące wniosku" with the following fields:

- 3. Numer decyzji o której skrócenie wnioskuje się: A text input field.
- 4. VAT (%): A dropdown menu with "--wybierz--" selected.
- \* Kod GTIN: A text input field.

\* - GTIN zostanie użyty do sprawdzenia prawidłowości numeru decyzji.

Rysunek 79. Sekcja: Dane dotyczące wniosku dla wniosku o skrócenie obowiązywania decyzji (art. 24 ust. 1 pkt. 5)

Dla tego rodzaju wniosku sekcja **Dane dotyczące wniosku** zawiera pola:

- **3. Numer decyzji, o której skrócenie wnioskuje się**
- **VAT (%)**
- **Kod GTIN** – pole weryfikacyjne, wprowadzone w celu sprawdzenia prawidłowości numeru decyzji.

W przypadku gdy numer GTIN będzie odmienny niż ten z decyzji, do której się odwołujemy użytkownik otrzyma komunikat: **Numer GTIN w obowiązującej decyzji nie zgadza się z polem GTIN we wniosku.**

Dodatkowa weryfikacja zachodzi podczas przekazania wniosku do podpisu, co jest opisane w rozdziale **Przekazanie wniosku do podpisu.**



Rysunek 80. Przykładowy komunikat ostrzegawczy

W przypadku wprowadzenia błędnych danych w powyższych polach, podczas przekazania wniosku do podpisu, pojawi się stosowny komunikat ostrzegawczy.

## 2.4. Wskazania refundacyjne

### a) Objęcie refundacją i ustalenie ceny zbytu netto (art. 24 ust. 1 pkt. 1, 1a i 1b)

Sekcja zawiera tabelę z opisami wskazań refundacyjnych. Sekcja dostępna jedynie, gdy przedmiotem wniosku jest **produkt leczniczy** (lek lub technologia lekowa) i w polu **28. Wnioskowana kategoria dostępności refundacyjnej** znajduje się jedna z poniższych wartości:

- {W aptece na receptę w całym zakresie zarejestrowanych wskazań i przeznaczeń}
- {W aptece na receptę we wskazaniu określonym stanem klinicznym}

W zależności od wyboru aplikacja inaczej się zachowa. Poniżej opisano konkretne przypadki.

### a) W aptece na receptę w całym zakresie zarejestrowanych wskazań i przeznaczeń

W sekcji **Wskazania refundacyjne** znajduje się tabela **42. Wskazania refundacyjne**.

The screenshot shows a form with the following fields:

- 27. Okres obowiązywania decyzji o objęciu refundacją: --wybierz--
- 28. Wnioskowana kategoria dostępności refundacyjnej: W aptece na receptę w całym zakresie zarejestrowanych wskazań
- 29. Wnioskowany poziom odpłatności: --wybierz--
- 31. Dzienny koszt terapii [PLN]: [input field]
- 32. Średni koszt standardowej terapii [PLN]: [input field]
- 33. Proponowana cena zbytu netto: [input field]
- 34. Czas trwania standardowej terapii [dni]: [input field]
- 35. VAT (%): --wybierz--
- 36. Minimalna cena zbytu netto uzyskana na terytorium RP w okresie roku przed złożeniem dla wnioskowanej wielkości opakowania i dawki: [input field]
- 37. Maksymalna cena zbytu netto uzyskana na terytorium RP w okresie roku przed złożeniem dla wnioskowanej wielkości opakowania i dawki: [input field]
- 38. Propozycja instrumentu dzielenia ryzyka: --wybierz--
- 39. Czy art. 30a?: --wybierz--
- 40. Kontynuacja: --wybierz--

Below the form is a section titled "Wskazania refundacyjne" containing a table:

Treść wskazania	Dzienny koszt terapii [PLN]	Średni koszt terapii [PLN]	Czas trwania terapii [dni]
We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji			

Rysunek 81. Wskazania refundacyjne - w aptece na receptę w całym zakresie zarejestrowanych wskazań

W nieedytowalnej tabeli wyświetlone zostaną dane pobrane z uzupełnionych pól sekcji **Dane wniosku**:

- **31. Dzienny koszt terapii [PLN]**
- **32. Średni koszt standardowej terapii [PLN]**
- **34. Czas trwania standardowej terapii [dni]**

Treść wskazania	Dzienny koszt terapii [PLN]	Średni koszt terapii [PLN]	Czas trwania terapii [dni]
We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	<b>31. Dzienny koszt terapii [PLN]</b>	<b>32. Średni koszt standardowej terapii [PLN]</b>	<b>34. Czas trwania standardowej terapii [dni]</b>

Tabela 11. Wskazania refundacyjne - tabela danych

## b) W aptece na receptę we wskazaniu określonym stanem klinicznym

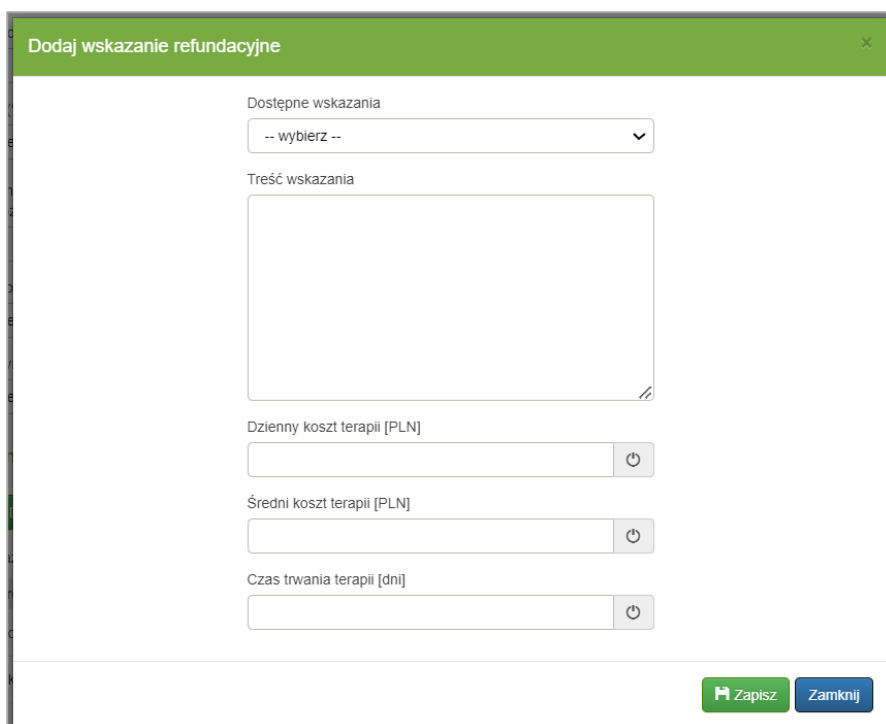
W sekcji **Wskazania refundacyjne** znajduje się przycisk **{Dodaj}** oraz tabela **42. Wskazania refundacyjne**.



Treść wskazania	Dzienny koszt terapii [PLN]	Średni koszt terapii [PLN]	Czas trwania terapii [dni]
-----------------	-----------------------------	----------------------------	----------------------------


Rysunek 82. Wskazania refundacyjne - w aptece na receptę we wskazaniu określonym stanem klinicznym

Tabelę uzupełnia się poprzez oddzielny formularz, który można otworzyć naciskając przycisk **{Dodaj}**.



Rysunek 83. Dodanie wskazania refundacyjnego - w aptece na receptę we wskazaniu określonym stanem klinicznym

Istnieje możliwość dodania nowej treści wskazania refundacyjnego, wybierając z listy wyboru ostatnią pozycję: **{-- zaproponuj nowe wskazanie --}**. Można wtedy uzupełnić pole **Treść wskazania** nową treścią.

Naciśnięcie przycisku  w polach dotyczących kosztów oraz czasu terapii skutkuje wprowadzeniem w dane pole zdefiniowanego wpisu: **{Choroba przewlekła}**.

Po kliknięciu przycisku **{Zapisz}** dane z powyższego formularza trafią do tabeli **42. Wskazania refundacyjne**.

▼ Wskazania refundacyjne

[+ Dodaj](#)

42. Wskazania refundacyjne

Treść wskazania	Dzienny koszt terapii [PLN]	Średni koszt terapii [PLN]	Czas trwania terapii [dni]	
Cukrzyca	5	150,00	30	<a href="#">Edytuj</a> <a href="#">Usuń</a>

Rysunek 84. Uzupełnione wskazania refundacyjne - w aptece na receptę we wskazaniu określonym stanem klinicznym

Po zapisaniu wskazania refundacyjnego w sekcji dostępne są następujące przyciski:

- **{Dodaj}**: ponowne kliknięcie przycisku pozwoli dodać do tabeli kolejny wpis, tabela może zawierać więcej niż jedną pozycję
- **{Edytuj}**: ponownie otwiera formularz z danymi edytowanego wskazania refundacyjnego, w którym można wprowadzić i zapisać zmiany
- **{Usuń}**: usuwa wskazanie refundacyjne (wiersz) z tabeli

### c) Podwyższenie lub obniżenie ceny zbytu netto (art. 24 ust. 1 pkt. 2 i 3)

Dla tego rodzaju wniosków, tę sekcję uzupełnia się w zależności od przedmiotu wniosku.

Jeśli przedmiotem wniosku o podwyższenie jest lek lub technologia lekowa to w sekcji Dodaj wskazanie refundacyjne dostępne są pola Dzienny koszt terapii [PLN], Średni koszt terapii [PLN], Czas trwania terapii [dni].

Dodaj wskazanie refundacyjne

Dostępne wskazania

-- wybierz --

Treść wskazania

Dzienny koszt terapii [PLN]

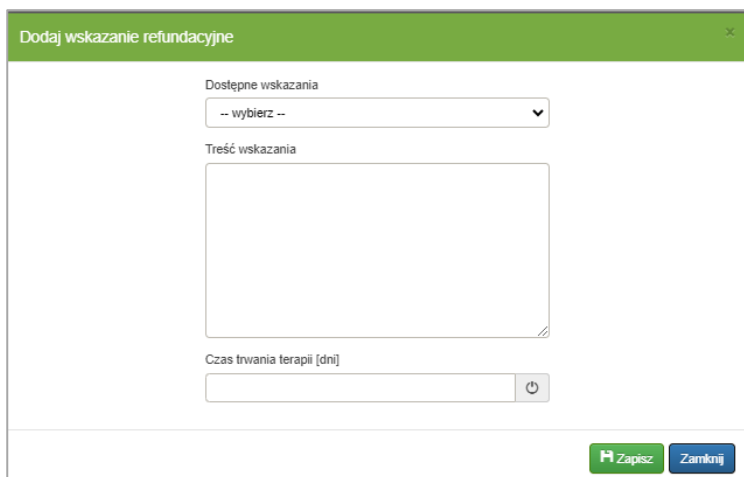
Średni koszt terapii [PLN]

Czas trwania terapii [dni]

[Zapisz](#) [Zamknij](#)

Rysunek 85. Wskazania refundacyjne – Podwyższenie lub obniżenie ceny zbytu netto dla przedmiotu wniosku lek

Jeśli przedmiotem wniosku o podwyższenie jest środek specjalnego przeznaczenia żywieniowego w sekcji Dodaj wskazanie refundacyjne dostępne jest pole Czas trwania terapii [dni].



Rysunek 86. Wskazania refundacyjne – Podwyższenie lub obniżenie ceny zbytu netto dla przedmiotu wniosku środków spożywczych

Jeśli przedmiotem wniosku o podwyższenie jest wyrób medyczny sekcja **Wskazania refundacyjne** nie jest dostępna.

#### d) Skrócenie obowiązywania decyzji (art. 24 ust. 1 pkt. 5)

Sekcja **Wskazania refundacyjne** nie jest dostępna dla tego rodzaju wniosków.

## 2.5. Opis zarejestrowanych wskazań

### a) Objęcie refundacją i ustalenie ceny zbytu netto (art. 24 ust. 1 pkt. 1, 1a i 1b)

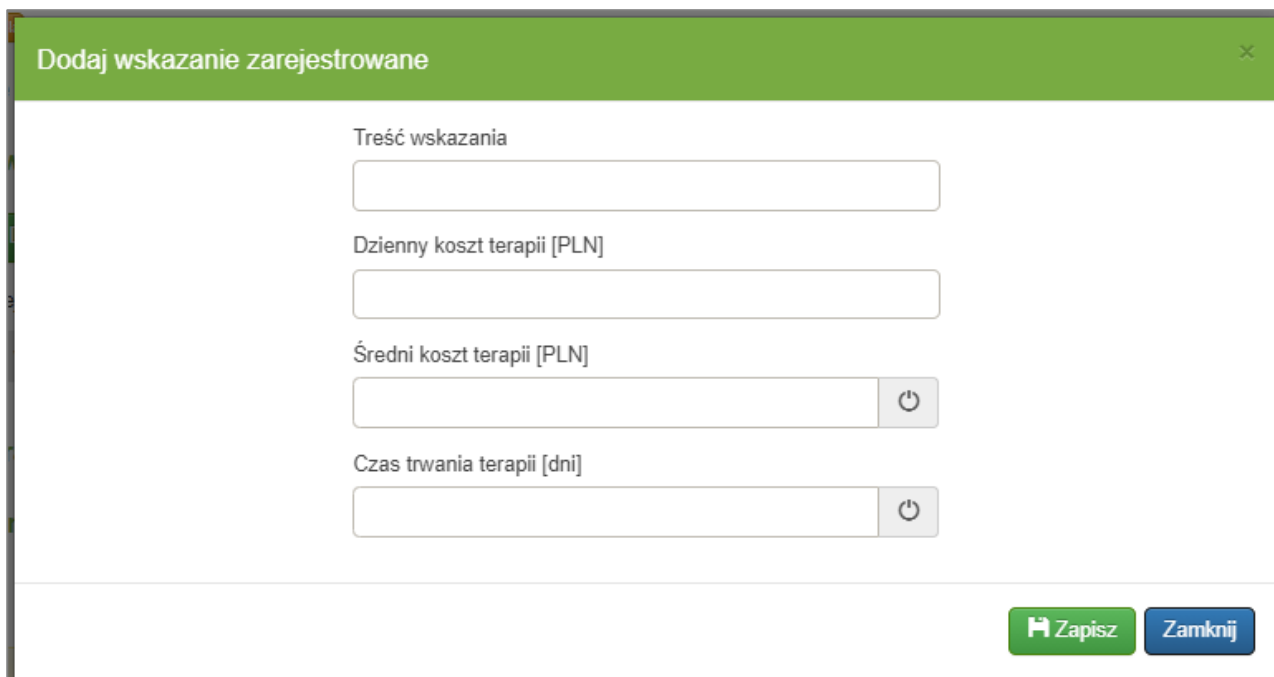
W sekcji **Opis zarejestrowanych wskazań** znajduje się przycisk **{Dodaj}** oraz tabela 43. **Opis zarejestrowanych wskazań**.



Rysunek 87. Sekcja: Opis zarejestrowanych wskazań

Tę sekcję uzupełnia się w analogiczny sposób co sekcję **Wskazania refundacyjne** (opisaną w poprzednim rozdziale) dla wnioskowanej kategorii dostępności refundacyjnej: **W aptece na receptę we wskazaniu określonym stanem klinicznym**.

Sekcje te różnią się jedynie jednym polem formularza dodawania wskazań – nie wybiera się dostępnego wskazania (brak pola **Dostępne wskazania**), a od razu wypełnia się pole **Treść wskazania**, co widać poniżej:



Rysunek 88. Formularz dodawania wskazania zarejestrowanego

**b) Podwyższenie lub obniżenie ceny zbytu netto (art. 24 ust. 1 pkt. 2 i 3)**

Dla tego rodzaju wniosku sekcja **Opis zarejestrowanych wskazań** wygląda identycznie jak dla wniosków o **Objęcie refundacją i ustalenie ceny zbytu netto (art. 24 ust. 1 pkt. 1, 1a i 1b)** – jw.

**c) Skrócenie obowiązywania decyzji (art. 24 ust. 1 pkt. 5)**

Sekcja **Opis zarejestrowanych wskazań** nie jest dostępna dla tego rodzaju wniosków.

## 2.6. Wytwarzanie na terytorium Rzeczypospolitej Polskiej

**a) Objęcie refundacją i ustalenie ceny zbytu netto (art. 24 ust. 1 pkt 1)**

W tej sekcji użytkownik wskazuje czy lek lub substancja są wytwarzane na terytorium Rzeczypospolitej Polskiej oraz zaznacza o które preferencje administracyjne lub ekonomiczne wnioskuje.

W przypadku, gdy ani lek, ani substancja nie są wytwarzane na terytorium Polski użytkownik wskazuje „Nie dotyczy” w polu „Wybierz rodzaj”.



Rysunek 89. Wypełnienie pola w przypadku, gdy ani lek ani substancja nie jest produkowana na terytorium Polski.

W przypadku, gdy lek lub substancja są wytwarzane na terytorium Polski użytkownik ma obowiązek uzupełnić dodatkowo pola dotyczące preferencji ekonomicznych i administracyjnych. Jeśli składający wniosek rezygnuje z przysługujących mu preferencji powinien wskazać „nie wnioskuję”.

▼ Wytwarzanie na terytorium Rzeczypospolitej Polskiej

44. Wybierz rodzaj  
Wytwarzanie leku na terytorium Polski

44.1 Preferencje administracyjne  
--wybierz--

44.2 Preferencje ekonomiczne  
--wybierz--

Rysunek 90. Pola do uzupełnienia, gdy lek lub substancja są wytwarzane na terytorium Polski.

Jeśli zarówno lek jak i substancja są wytwarzane na terytorium Polski to użytkownik wskazuje po dwie preferencje ekonomiczne i administracyjne.

▼ Wytwarzanie na terytorium Rzeczypospolitej Polskiej

44. Wybierz rodzaj  
Wytwarzanie leku na terytorium Polski z substancji wytworzonej w Polsce

44.1 Preferencje administracyjne  
--wybierz--  
--wybierz--

44.2 Preferencje ekonomiczne  
--wybierz--  
--wybierz--

Rysunek 91 Pola do uzupełnienia, gdy lek i substancja są wytwarzane na terytorium Polski.

**Uwaga!** Preferencja "zwolnienie z negocjacji cenowych z Komisją Ekonomiczną (art. 13a ust. 2 pkt 1c) jest możliwa do wskazania jedynie w przypadku, gdy w polu "Wnioskowana kategoria dostępności refundacyjnej" jest wskazane „W aptece na receptę w całym zakresie zarejestrowanych wskazań i przeznaczeń” lub „W aptece na receptę we wskazaniu określonym stanem klinicznym”.

## 2.7. Refundacja w krajach UE i EFTA

### a) Objęcie refundacją i ustalenie ceny zbytu netto (art. 24 ust. 1 pkt. 1, 1a i 1b)

W sekcji tej użytkownik ma możliwość określenia, czy dany lek jest refundowany w danym kraju UE i EFTA.



▼ Refundacja w krajach UE i EFTA

45. Refundacja w krajach UE i EFTA

Kraj	Czy jest dostępny w obrocie -wybierz-	Minimalna cena zbytu netto [PLN]	Maksymalna cena zbytu netto [PLN]	Czy jest refundowany?	Wskazania w jakich jest refundowany	Warunki refundacji	Instrumenty dzielenia ryzyka
Austria	Nie dotyczy	Nie dotyczy	Nie dotyczy	Nie dotyczy	Nie dotyczy	Nie dotyczy	Nie dotyczy
Belgia	Tak			Tak			-wybierz-
Bulgaria	Nie	Nie dotyczy	Nie dotyczy	Nie dotyczy	Nie dotyczy	Nie dotyczy	Nie dotyczy
Chorwacja	Tak			Nie	Nie dotyczy	Nie dotyczy	Nie dotyczy
Cypr	Nie	Nie dotyczy	Nie dotyczy	Nie dotyczy	Nie dotyczy	Nie dotyczy	Nie dotyczy
Czechy	Nie	Nie dotyczy	Nie dotyczy	Nie dotyczy	Nie dotyczy	Nie dotyczy	Nie dotyczy



Rysunek 92. Sekcja: Refundacja w krajach UE i EFTA

W kolumnie **Czy jest dostępny w obrocie?** w przypadku wybrania wartości **{Nie dotyczy}** lub **{Nie}**, pozostałe pola w wierszu zostaną wypełnione automatycznie odpowiedzią **{Nie dotyczy}** i nie będzie można ich edytować (są na szarym tle). W przypadku wybrania **{Tak}** odblokowane zostaną pola w tym wierszu w kolumnach: **Minimalna cena zbytu netto [PLN]**, **Minimalna cena zbytu netto [PLN]** i **Czy jest refundowany?**



Czy jest dostępny w obrocie	Minimalna cena zbytu netto [PLN]	Maksymalna cena zbytu netto [PLN]	Czy jest refundowany?	Wskazania w jakich jest refundowany	Warunki refundacji	Instrumenty dzielenia ryzyka
<b>Nie dotyczy</b>	Nie dotyczy	Nie dotyczy	Nie dotyczy	Nie dotyczy	Nie dotyczy	Nie dotyczy
<b>Nie</b>	Nie dotyczy	Nie dotyczy	Nie dotyczy	Nie dotyczy	Nie dotyczy	Nie dotyczy
<b>Tak</b>	[wartość liczbowa]	[wartość liczbowa]	<b>Nie dotyczy</b>	Nie dotyczy	Nie dotyczy	Nie dotyczy
			<b>Nie</b>	Nie dotyczy	Nie dotyczy	Nie dotyczy
			<b>Tak</b>	[pole opisowe]	Nie dotyczy [pole opisowe]	<b>Nie dotyczy Tak Nie</b>

Tabela 12. Zestawienie możliwych wartości pól w tabeli refundacji w krajach UE i EFTA

W polach kolumny **Czy jest refundowany?** w przypadku wybrania wartości **{Nie dotyczy}** lub **{Nie}**, pola kolumn **Wskazania w jakich jest refundowany**, **Warunki refundacji** i **Instrumenty dzielenia ryzyka** w tym wierszu zostaną wypełnione automatycznie odpowiedzią **{Nie dotyczy}** i nie będzie można ich edytować (są na szarym tle). W przypadku wybrania **{Tak}** pola te zostaną odblokowane.

Jeżeli pola w kolumnach **{Wskazania w jakich jest refundowany}**, **{Warunki refundacji}** są odblokowane (opis powyżej), naciśnięcie przycisku  w tym polu skutkuje jego zablokowaniem i wprowadzeniem zdefiniowanego wpisu: **{Nie dotyczy}**. Ponowne wciśnięcie przycisku  usunie wpis i odblokuje pole.







W odblokowanych polach kolumny **Instrumenty dzielenia ryzyka** można wybrać **{Nie dotyczy}**, **{Tak}** i **{Nie}**.

W celu zmiany wielkości pola w kolumnie **{Wskazania w jakich jest refundowany}** lub **{Warunki refundacji}** (np. w celu dostosowania jego rozmiaru do wprowadzonej treści) można chwycić za przycisk  (znajdujący się obok przycisku ) i przesuwając kursorem (w górę bądź w dół) dostosować wysokość danego pola wedle uznania. Jeżeli tekst w tym polu wykracza poza obszar pola, w polu pojawi się dodatkowy suwak do przewijania tekstu.

W nagłówku kolumny **Czy jest dostępny w obrocie?** znajduje się pole, w którym można wybrać wartość **{Nie dotyczy}**, **{Tak}** i **{Nie}**. Spowoduje to automatyczną zmianę wartości we wszystkich polach danej kolumny na wartość wybraną w nagłówku kolumny.

▼ Refundacja w krajach UE i EFTA

Refundacja w krajach UE i EFTA

Kraj	Czy jest dostępny w obrocie	Minimalna cena zbytu netto [PLN]	Maksymalna cena zbytu netto [PLN]	Czy jest refundowany?	Wskazania w jakich jest refundowany	Warunki refundacji	Instrumenty dzielenia ryzyka
	-wybierz- ▼						
Austria	-wybierz- ▼			-wybierz- ▼	Nie dotyczy 	Nie dotyczy 	-wybierz- ▼
Belgia	-wybierz- ▼			-wybierz- ▼	Nie dotyczy 	Nie dotyczy 	-wybierz- ▼
Bulgaria	-wybierz- ▼			-wybierz- ▼	Nie dotyczy 	Nie dotyczy 	-wybierz- ▼

Rysunek 93. Sekcja: Refundacja w krajach UE i EFTA – wybór „Nie dotyczy” dla całej tabeli

W przypadku, w którym przedmiot wniosku nie jest refundowany w żadnym z krajów, w polu w nagłówku kolumny **Czy jest dostępny w obrocie?** można wybrać wartość **{Nie dotyczy}**, dzięki czemu wszystkie pola w tabeli zostaną automatycznie wypełnione odpowiedzią **{Nie dotyczy}**.

#### b) Podwyższenie lub obniżenie ceny zbytu netto (art. 24 ust. 1 pkt. 2 i 3)

Sekcja **Refundacja w krajach UE i EFTA** nie jest dostępna dla wniosku o **obniżenie ceny zbytu netto (art. 24 ust. 1 pkt. 3)**.

Dostępna jest jednak dla wniosku o **podwyższenie ceny zbytu netto (art. 24 ust. 1 pkt. 2)**, gdzie wygląda identycznie jak dla wniosków o **Objęcie refundacją i ustalenie ceny zbytu netto (art. 24 ust. 1 pkt. 1, 1a i 1b)** – jw.

#### c) Skrócenie obowiązywania decyzji (art. 24 ust. 1 pkt. 5)

Sekcja **Refundacja w krajach UE i EFTA** nie jest dostępna dla tego rodzaju wniosków.

## 2.8. Określenie rocznej wielkości dostaw, w przypadku objęcia refundacją [opakowania]

#### a) Objęcie refundacją i ustalenie ceny zbytu netto (art. 24 ust. 1 pkt. 1, 1a i 1b)

W sekcji tej użytkownik ma możliwość określenia rocznej wielkości dostaw – liczby opakowań, w przypadku objęcia refundacją, za każdy zadeklarowany rok w polu **27. {Okres obowiązywania decyzji o objęciu refundacją}**.

Określenie rocznej wielkości dostaw, w przypadku objęcia refundacją [opakowania]

45. Określenie rocznej wielkości dostaw, w przypadku objęcia refundacją [opakowania]

Rok	Miesiąc obowiązywania decyzji												Razem
	Pierwszy	Drugi	Trzeci	Czwarty	Piąty	Szósty	Siódmy	Ósmy	Dziewiąty	Dziesiąty	Jedenasty	Dwunasty	
1	1000	1000	1000	1000	1000	1000	1000	1000	1000	1000	1000	1000	12000
2	1000	1000	1000	1000	1000	1000	1000	1000	1000	1000	1000	1000	12000

Rysunek 94. Sekcja: Określenie rocznej wielkości dostaw, w przypadku objęcia refundacją [opakowania]

Na tę sekcję mają wpływ pola sekcji **Dane dotyczące wniosku:**

- **23. Termin wygaśnięcia ochrony patentowej** (pole nieobowiązkowe)
- **26. Data upływu okresu wyłączności rynkowej** (pole nieobowiązkowe)
- **27. Okres obowiązywania decyzji o objęciu refundacją** (pole obowiązkowe)
- **44.1 Preferencje administracyjne** – wskazanie wartości „wydanie decyzji na okres 3/5 lat (art. 13a ust. 2 pkt 1b)

Określenie rocznej wielkości dostaw, w przypadku objęcia refundacją [opakowania]

W związku z wybraną preferencją administracyjną prosimy o wypełnienie dodatkowych wierszy tabeli deklaracji dostaw

46. Określenie rocznej wielkości dostaw, w przypadku objęcia refundacją [opakowania]

Rok	Miesiąc obowiązywania decyzji												Razem
	Pierwszy	Drugi	Trzeci	Czwarty	Piąty	Szósty	Siódmy	Ósmy	Dziewiąty	Dziesiąty	Jedenasty	Dwunasty	
1	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0
2	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0
3	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0

Rysunek 95. Widok tabeli deklaracji dostaw po wskazaniu powiązanej preferencji administracyjnej

**Uwaga!** W każdym wierszu tabeli rocznej deklaracji dostaw wartość w kolumnie **Razem** powinna być różna od zera. Jeżeli będzie ona równa zero, podczas próby przekazania do podpisu lub podpisu wniosku pojawi się odpowiedni komunikat przypominający o uzupełnieniu tabeli.

Wartość rocznej deklaracji dostaw musi być różna od zera

Edycja wniosku

Objęcie refundacją i ustalenie ceny zbytu netto (art. 24 ust.1 pkt. 1) - lek

Rysunek 96. Komunikat dotyczący nieuzupełnionej rocznej deklaracji dostaw

**b) Podwyższenie lub obniżenie ceny zbytu netto (art. 24 ust. 1 pkt. 2 i 3)**

Sekcja **Określenie rocznej wielkości dostaw, w przypadku objęcia refundacją [opakowania]** nie jest dostępna dla tego rodzaju wniosków.

















**c) Ustalenie albo zmiany ceny zbytu netto (art. 24 ust.1 pkt.4)**

Sekcja **Określenie rocznej wielkości dostaw, w przypadku objęcia refundacją [opakowania]** nie jest dostępna dla tego rodzaju wniosków.

#### d) Skrócenie obowiązywania decyzji (art. 24 ust. 1 pkt. 5)


Sekcja **Określenie rocznej wielkości dostaw, w przypadku objęcia refundacją [opakowania]** nie jest dostępna dla tego rodzaju wniosków.


## 2.9. Załączniki



Załączniki				
Podpisywać osobno trzeba tylko te dokumenty, które nie mogą zostać podpisane razem z wnioskiem Dopuszczalna maksymalna wielkość załącznika: 15 MB				
Lp	Rodzaj	Załącznik	Plik z podpisem zewnętrznym (xades)	Dodaj kolejny dokument
1	Aktualny odpis z rejestru, do którego wnioskodawca jest wpisany, lub równoważny mu dokument wystawiony poza granicami Rzeczypospolitej Polskiej, wydany nie wcześniej niż 3 miesiące przed dniem złożenia wniosku, w przypadku wnioskodawców zagranicznych należy dodatkowo dołączyć tłumaczenie przysięgłe odpowiedniego dokumentu na język polski	 	 	+
2	Upoważnienie do reprezentowania wnioskodawcy, jeżeli dotyczy	 	 	+
3	Aktualne na dzień złożenia wniosku oznakowanie środka spożywczego specjalnego przeznaczenia żywieniowego	 	 	+
4	Kopia decyzji o dopuszczeniu do obrotu leku albo kopia powiadomienia o wprowadzeniu do obrotu środka spożywczego specjalnego przeznaczenia żywieniowego albo kopia powiadomienia lub zgłoszenia wyrobu medycznego	 	 	+

Rysunek 97. Sekcja: Załączniki

Sekcja zawiera zdefiniowaną liczbę załączników do wniosku, wyświetlonych w formie listy.

W przypadku niezłączania załącznika danego typu, należy przyciskając symbol krzyżyka , zaznaczyć opcję „Nie dotyczy”.

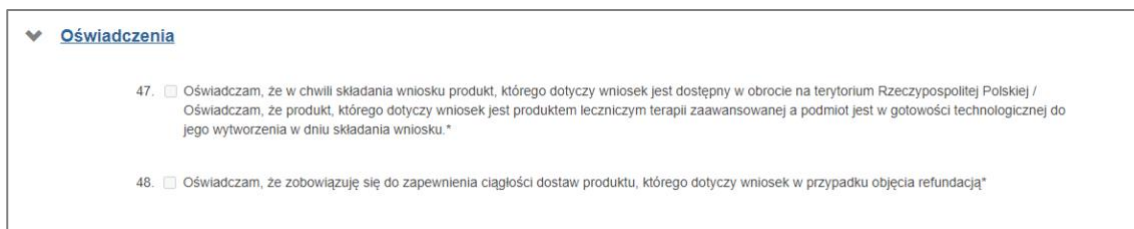
Wybranie symbolu  spowoduje otwarcie folderu, z którego można wskazać załączany dokument. Jeżeli dany dokument wymaga osobnego podpisu zewnętrznego (np. pełnomocnictwo), należy w kolumnie **{Plik z podpisem zewnętrznym (xades)}** wskazać plik z podpisem.

Jeżeli chcemy dołączyć więcej niż jeden załącznik danego typu, należy nacisnąć symbol . Spowoduje to dodanie nowego wiersza w obrębie danego typu załącznika. Wciśnięcie symbolu  spowoduje usunięcie danego wiersza. W przypadku załączenia pliku przekraczającego dozwolony rozmiar zostanie wyświetlony komunikat.

Lp	Rodzaj	Załącznik	Plik z podpisem zewnętrznym (xades)	Dodaj kolejny dokument
1	Aktualny odpis z rejestru, do którego wnioskodawca jest wpisany, lub równoważny mu dokument wystawiony poza granicami Rzeczypospolitej Polskiej, wydany nie wcześniej niż 3 miesiące przed dniem złożenia wniosku, w przypadku wnioskodawców zagranicznych należy dodatkowo dołączyć tłumaczenie przysięgłe odpowiedniego dokumentu na język polski	  KRS.pdf	  Nie dotyczy	+
2	Upoważnienie do reprezentowania wnioskodawcy, jeżeli dotyczy	  Pełnom-1.pdf	  Pełnom-1.pdf.XAdEš	+
		  Pełnom-2.pdf	  Pełnom-2.pdf.XAdEš	-
3	Umowa zawarta pomiędzy podmiotem odpowiedzialnym a przedstawicielem podmiotu odpowiedzialnego, w rozumieniu przepisów ustawy z dnia 6 września 2001 r. - Prawo farmaceutyczne, jeżeli dotyczy	  Nie dotyczy	  Nie dotyczy	+

Rysunek 98. Załączone dokumenty z podpisami

## 2.10. Oświadczenia



The screenshot shows a section titled "Oświadczenia" with a dropdown arrow. It contains two numbered items, each with an unchecked checkbox:

- 47.  Oświadczam, że w chwili składania wniosku produkt, którego dotyczy wniosek jest dostępny w obrocie na terytorium Rzeczypospolitej Polskiej / Oświadczam, że produkt, którego dotyczy wniosek jest produktem leczniczym terapii zaawansowanej a podmiot jest w gotowości technologicznej do jego wytworzenia w dniu składania wniosku.\*
- 48.  Oświadczam, że zobowiązuję się do zapewnienia ciągłości dostaw produktu, którego dotyczy wniosek w przypadku objęcia refundacją\*

Rysunek 99. Sekcja: Oświadczenia

Sekcja „Oświadczenia” zawiera pola wyboru, które Wnioskodawca musi zaznaczyć, aby wniosek mógł być prawidłowo złożony. Pola sekcji są domyślnie zablokowane i uaktywniają się dopiero, gdy wniosek zostanie przekazany do podpisu. Oznacza to, że pola te mogą być wypełnione jedynie przez użytkownika decyzyjnego podczas podpisywania wniosku.

Dokładny opis procesu zapisywania znajduje się w rozdziale **Zapis wniosku i przekazanie do podpisu IV.3 Zapis wniosku i przekazanie do podpisu**.

## 3. Zapis wniosku i przekazanie do podpisu

### 3.1. Zapis wniosku

Po zakończeniu wypełniania formularza wniosku (proces opisany w poprzednim rozdziale instrukcji) należy nacisnąć przycisk **{Zapisz}**, celem zapamiętania wprowadzonych danych.

Wniosek można zapisać w każdej jego fazie wypełniania, nawet jeżeli jest jeszcze niekompletny. Sam zapis wniosku nie uruchamia jeszcze dalszej procedury. Zapisany wniosek umieszczany jest na liście wniosków w zakładce **{Wnioski robocze}**.

W przypadku prawidłowego zapisu wniosku zostanie wyświetlony komunikat, że wniosek został zapisany.



Rysunek 100. Komunikat o zapisaniu wniosku

W celu szybkiego przejścia do przycisku **{Zapisz}**, znajdującego się na dole formularza, można użyć opcji szybkiej nawigacji - przycisku z symbolem strzałki ↓ - dostępnego w górnym prawym rogu formularza.



The screenshot shows the "Oświadczenia" section with the same two items as in Rysunek 99. Below the items is a row of navigation buttons: "Kopuj", "Weryfikuj załączniki", "Pobierz załączniki", "Podpisz", "Edytuj", "Sprawdź poprawność wniosku", and "Powrót do listy wniosków".

Rysunek 101. Dostępne przyciski po zapisaniu wniosku.

Użytkownik, po zapisaniu wniosku, może z poziomu formularza (klikając wybrany przycisk) wykonać następujące akcje:

- **{Kopiuj}**: otwiera nowy formularz wniosku z identycznie wypełnionymi polami co w kopiowanym wniosku. Użytkownik nie ma możliwości skopiowania wniosku złożonego do urzędu przed dniem 1 listopada 2023.
- **{Weryfikuj załączniki}**: sprawdza czy dodane załączniki mają wymagane podpisy.
- **{Pobierz załączniki}**: tworzy archiwum (w formacie „zip”) ze wszystkimi dodanymi do formularza załącznikami i zapisuje je w sposób zgodny z ustawieniami przeglądarki internetowej użytkownika.
- **{Podpisz}**: umożliwia podpisanie wniosku (przycisk dostępny z konta osoby upoważnionej do podpisu).
- **{Edytuj}**: odblokowuje pola formularza pozwalając na modyfikację zapisanego wniosku.
- **{Sprawdź poprawność wniosku}**: po kliknięciu tego przycisku nastąpi walidacja wniosku. W przypadku, gdy wszystkie wymagane pola są uzupełnione wniosek może zostać skierowany do podpisu.
- **{Powrót do listy wniosków}**: otwiera sekcję aplikacji „Wnioski”.

### 3.2. Weryfikacja załączników

Przed przekazaniem wniosku do podpisu można zweryfikować podpisy dołączone do załączników do wniosku. W tym celu należy wybrać przycisk **{Weryfikuj załączniki}**. Użytkownik zostanie przeniesiony do systemu eGate.



Rysunek 102. Komunikat o zakończonym procesie weryfikacji podpisów

Po zakończonym procesie weryfikacji podpisów załączników ich status zostanie wyświetlony w kolumnie **{Podpis}**.

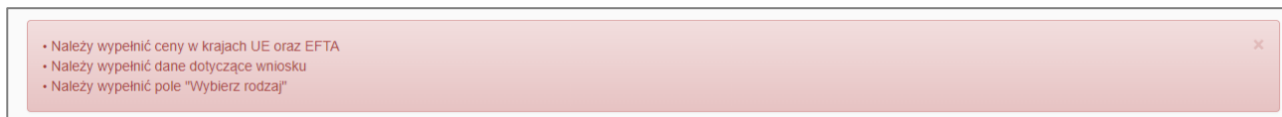
Lp	Rodzaj	Załącznik	Plik z podpisem zewnętrznym (xades)	Podpis
1	Aktualny odpis z rejestru, do którego wnioskodawca jest wpisany, lub równoważny mu dokument wystawiony poza granicami Rzeczypospolitej Polskiej, wydany nie wcześniej niż 3 miesiące przed dniem złożenia wniosku, w przypadku wnioskodawców zagranicznych należy dodatkowo dołączyć tłumaczenie przysięgłe odpowiedniego dokumentu na język polski	KRS.pdf	KRS.pdf.XAdES	
2	Upoważnienie do reprezentowania wnioskodawcy, jeżeli dotyczy	Pełnomocnictwo.pdf	Pełnomocnictwo.pdf.XAdES	
3	Umowa zawarta pomiędzy podmiotem odpowiedzialnym a przedstawicielem podmiotu odpowiedzialnego, w rozumieniu przepisów ustawy z dnia 6 września 2001 r. - Prawo farmaceutyczne, jeżeli dotyczy	Nie dotyczy	Nie dotyczy	

Rysunek 103. Statusy podpisów po zakończonym procesie weryfikacji podpisów

### 3.3. Przekazanie wniosku do podpisu

W celu przekazania wniosku do dalszego procedowania, należy wniosek przekazać do podpisu. W tym celu należy nacisnąć przycisk **{Przeład do podpisu}**. Po jego naciśnięciu:

- w sytuacji, gdy wniosek nie został poprawnie wypełniony, system wygeneruje komunikaty ostrzegawcze z informacjami, co należy wykonać oraz zaznaczy w czerwonych ramkach pola, które należy poprawić lub uzupełnić. Przykładowe ekrany takich komunikatów podano poniżej.

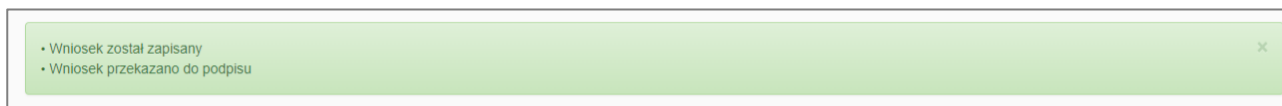


Rysunek 104. Komunikaty błędów

27. Okres obowiązywania decyzji o objęciu refundacją --wybierz--	28. Wnioskowana kategoria dostępności refundacyjnej W aptece na receptę w całym zakresie zarejestrowanych wskazań
29. Wnioskowany poziom odpłatności 30%	
31. Dzienny koszt terapii [PLN] Choroba przewlekła, brak możliwości wyliczenia	32. Średni koszt standardowej terapii [PLN] Choroba przewlekła, brak możliwości wyliczenia
33. Proponowana cena zbytu netto 6,00	34. Czas trwania standardowej terapii [dni] Choroba przewlekła, brak możliwości wyliczenia
35. VAT (%) --wybierz--	
36. Minimalna cena zbytu netto uzyskana na terytorium RP w okresie roku przed złożeniem dla wnioskowanej wielkości opakowania i dawki Nie był sprzedawany	37. Maksymalna cena zbytu netto uzyskana na terytorium RP w okresie roku przed złożeniem dla wnioskowanej wielkości opakowania i dawki Nie był sprzedawany
38. Propozycja instrumentu dzielenia ryzyka --wybierz--	39. Czy art. 30a? nie dotyczy
40. Kontynuacja nie dotyczy	

Rysunek 105. Komunikaty ostrzegawcze i zaznaczone pola z błędami

- W sytuacji, gdy wszystko zostało wypełnione poprawnie, system zakomunikuje, że wniosek został przekazany do podpisu. Ekran komunikatu będzie wyglądał jak niżej.



Rysunek 106. Komunikat o poprawności wypełnienia wniosku

**UWAGA!** Jeżeli na wniosku wskazano kilka osób podpisujących, wniosek będzie mógł zostać wysłany do MZ dopiero po podpisaniu przez wszystkie wskazane osoby.

Każda z osób podpisujących otrzyma odpowiednie powiadomienie w sekcji **{Dokumenty do akceptacji}**. Póki wniosek nie zostanie podpisany przez wszystkie wskazane osoby, pozostaje w statusie „w podpisie”. Wniosek podpisany przez wszystkie wskazane osoby otrzyma status „do wysyłki”.

## 4. Uzupelnienie wniosku po negatywnej ocenie formalno-prawnej

W przypadku, kiedy złożony wniosek zostanie przez pracownika MZ zweryfikowany pod względem formalno-prawnym negatywnie, zostanie do Wnioskodawcy wysłane pismo z wezwaniem do uzupełnienia braków formalnych, a sprawa zostanie zawieszona do czasu uzupełnienia wniosku.

The screenshot shows a web application interface for managing cases. At the top, there is a navigation bar with tabs: Strona główna, Przesyłki wpływające (13), Dokumenty do akceptacji (2412), Pisma, Sprawy, Wnioski, Decyzje, and Kontynuacje. The main area is titled 'Sprawy' and contains several input fields for case details: Typ sprawy, Znak sprawy, Rodzaj wniosku, Data utworzenia od, Data utworzenia do, Osoba prowadząca, Wnioskodawca (NazwaWnioskodawcy1), GTIN, Nazwa produktu, Substancja czynna, Pełnomocnik, Etap, and Kategoria dostępności. There are also buttons for 'Wyczyść' and 'Szukaj'. Below the form is a table with columns: Znak sprawy, Rodzaj wniosku / rodzaj sprawy, Data złożenia wniosku / wszczęcie sprawy z urzędu, Osoba prowadząca, Wnioskodawca, Kod GTIN, Metryka produktu, Pełnomocnik, and a button 'Podgląd'. The table contains one row with the value 'Ocena formalno-prawna (WEZWANIE)' highlighted in a red box.

Rysunek 107. Zawieszenie sprawy (WEZWANIE)

W celu uzupełnienia wniosku należy przejść do opcji {Uzupełnienie} przez ekran ze szczegółami pisma lub przez ekran z podglądem wniosku.

The screenshot shows the 'Szczegóły pisma' (Letter Details) screen. It displays the following information: Znak sprawy: PLR.4500.258.2022, Znak pisma: PLR.4500.258.2022.2.PFO, Rodzaj dokumentu: Wezwanie do uzupełnienia braków formalnych art. 31 ust. 3 UR i 64 KPA, Autor: Piotr Formalny, U kogo się znajduje: (empty), Data utworzenia: 2022-07-21 14:25:59, Data odbioru: 2022-07-21 14:29:40, Data wysłania: 2022-07-21 14:27:48, Data na piśmie: 2022-07-21 14:27:48, UNP: 2022-001213, UPP: (empty), Format: .png, Status: Odebrane, and Podpis: pobierz. On the right side, there are four buttons: 'Szczegóły sprawy', 'Podgląd', 'Uzupełnienie' (highlighted with a red box), and 'Powrót'. At the bottom left, there is a 'Działania' section with a 'Działania' button.

Rysunek 108. Przycisk {Uzupełnienie} w szczegółach pisma

The screenshot shows the 'Oświadczenia' (Declarations) section. It contains two checkboxes: 46. Oświadczam, że w chwili składania wniosku produkt, którego dotyczy wniosek jest dostępny w obrocie na terytorium Rzeczypospolitej Polskiej\* and 47. Oświadczam, że zobowiązuję się zapewnienia ciągłości dostaw produktu, którego dotyczy wniosek w przypadku objęcia refundacją\*. At the bottom, there are five buttons: 'Kopiuj', 'Uzupełnienie' (highlighted with a red box), 'Weryfikuj załączniki', 'Pobierz PDF', and 'Powrót'.

Rysunek 109. Przycisk {Uzupełnienie} w podglądzie wniosku



W otwartym formularzu wniosku należy uzupełnić lub skorygować te pola, które zostały wskazane w otrzymanym piśmie. Pola te będą zaznaczone kolorem jasnoniebieskim i tylko te pola będą dostępne do edycji.

**Uwaga:** W ramach uzupełnienia wniosku nie ma możliwości wprowadzania zmian do wniosku innych niż wskazane przez MZ. W przypadku konieczności zmiany innych pól, nie wskazanych w wezwaniu do uzupełnienia braków formalnych, należy w tym celu przestać pismo, wybierając rodzaj pisma „**Pismo z modyfikacją elementów wniosku**”. W przypadku aktywnego (trwającego) wezwania do uzupełnienia braków formalnych, ograniczona zostaje w systemie możliwość przesyłania innych pism. Zatem przed podjęciem innych czynności, m.in. wysłania pisma, jak powyżej, wymagana jest odpowiedź na wezwanie i uzupełnienie wniosku.

<p>36. Minimalna cena zbytu netto uzyskana na terytorium RP w okresie roku przed złożeniem dla wnioskowanej wielkości opakowania i dawki</p> <div style="border: 1px solid #ccc; padding: 5px; background-color: #e0f0ff;"> <input type="text" value="Nie był sprzedawany"/> </div>	<p>37. Maksymalna cena zbytu netto uzyskana na terytorium RP w okresie roku przed złożeniem dla wnioskowanej wielkości opakowania i dawki</p> <div style="border: 1px solid #ccc; padding: 5px; background-color: #e0e0e0;"> <input type="text" value="Nie był sprzedawany"/> </div>
---	--

Rysunek 110. Uzupełnienie wniosku

Po uzupełnieniu braków lub skorygowaniu błędów należy wniosek zapisać i jak opisano wcześniej skierować do podpisu i przesłania do MZ.

**Uwaga!** Należy pamiętać, aby dodać potwierdzenie obowiązkowej opłaty z tytułu uzupełnienia wniosku oraz ewentualnie dodać komentarz i opcjonalny dodatkowy załącznik.

▼ **Dodatkowy załącznik**

Lp	Rodzaj	Plik	Podpis
1	Dodatkowy załącznik	<input type="file"/>	<input type="text" value="Nie wybrano"/>

▼ **Potwierdzenie wpłaty z tytułu uzupełnienia wniosku**

Lp	Rodzaj	Plik	Podpis
1	Potwierdzenie wpłaty z tytułu uzupełnienia wniosku	<input type="file"/>	<input type="text" value="Nie wybrano"/>

Zapisz i podpisz
Zapisz i przekaz do podpisu
Zapisz
Anuluj

Rysunek 111. Dodanie dodatkowego załącznika oraz potwierdzenia opłaty

**Uwaga!** Należy pamiętać, że nie jest możliwa podmiana załączników przy pomocy dodatkowego załącznika. Automatyczna weryfikacja załączników nie weźmie tej próby podmiany pod uwagę.

## V. Obsługa wniosków i pism: Użytkownik decyzyjny

### 1. Sekcje dedykowane użytkownikowi decyzyjnemu

#### 1.1. Przesyłki wpływające

Wszelkie pisma wpływające z MZ do Wnioskodawcy są widoczne w sekcji **{Przesyłki wpływające}**. Zgodnie z zapisami Nowelizacji Ustawy Refundacyjnej od dnia 1 listopada 2023 są automatycznie oznaczane przez system jako doręczone.

W pasku nawigacyjnym obok nazwy sekcji podana jest informacja o liczbie nowych przesyłek doręczonych Wnioskodawcy. W zakładce „Do odczytu” znajdują się pisma do odczytu przez uprawnionych użytkowników.

The screenshot displays the 'Przesyłki wpływające' (Incoming Mail) section. It features a search form with fields for 'Znak pisma', 'Data wysłania od', 'Data wysłania do', 'Tytuł pisma', 'Nadawca', 'Odbiorca', 'GTIN', 'Nazwa produktu', 'Substancja czynna', and 'Status'. Below the search form are two buttons: 'Szukaj' (Search) and 'Wyczyść' (Clear). The main area shows a table with columns: 'Znak pisma', 'Tytuł dokumentu', 'Data wysłania', 'Odbiorca', 'Status', and an action column. The table lists four documents, with the second one having a red box around its 'Odczytaj' button.

Znak pisma	Tytuł dokumentu	Data wysłania	Odbiorca	Status	
PLR.4500.108.2023.3.PFO	Wzwanie do uzupełnienia braków formalnych art. 31 ust. 3 UR i 64 KPA	2023-10-23 17:12:36	Zwycięzajny Mieczysław	Doręczone	
PLR.4500.33.2023.4.PFO	Postanowienie o podjęciu postępowania	2023-10-18 18:54:26	Decyzyjny Stefan	Doręczone	Odczytaj
PLR.4500.302.2022.7.PFO	15 pismo informacyjne	2023-09-15 14:32:21	Decyzyjny Stefan	Doręczone	Odczytaj
PLR.4503.5.2023.3.PFO	Decyzja o objęciu apteka - 30% - wszystkie wskazania	2023-02-12 22:42:16	Zwycięzajny Mieczysław	Doręczone	

Rysunek 112. Sekcja: Przesyłki wpływające – Do odczytu

Odczytu pisma dokonuje się poprzez wciśnięcie przycisku **{Odczytaj}**.

**Szczegóły pisma**

Dane pisma

Znak sprawy: **PLR.4500.302.2022**  
 Znak pisma: **PLR.4500.302.2022.7.PFO**  
 Rodzaj dokumentu: **15.pismo informacyjne**  
 Autor: **Piotr Formalny**  
 U kogo się znajduje:  
 Data utworzenia: **2023-09-05 07:29:33**  
 Data odbioru: **2023-10-30 12:35:17**  
 Data wysłania: **2023-09-15 14:32:21**  
 Data na piśmie: **2023-09-15 14:32:21**  
 UNP: **2023-000598**  
 UPP:  
 Format: **.docx**  
 Status: **Doreczone**  
 Podpis: **pobierz**

**Szczegóły sprawy**  
**Podgląd**  
**Powrót**

**Działania**  
 Działania

Rysunek 113. Szczegóły pisma

Po odczytaniu pisma trafia ono do zakładki Odczytane. Za pomocą przycisku **{Szczegóły}** Wnioskodawca ma możliwość ponownego podejrzenia jego treści lub z podglądu sprawy po wybraniu **{Podgląd}**.

**Przesyłki wpływające**

Znak pisma:  Podaj znak pisma  
 Tytuł pisma:  Podaj tytuł dokumentu  
 GTIN:   
 Status:

Data wysłania od:   
 Nadawca:  Podaj nadawcę  
 Nazwa produktu:   
 Numer zewnętrzny:

Data wysłania do:   
 Odbiorca:  Podaj odbiorcę  
 Substancja czynna:

**Szukaj** **Wyczyść**

Do odczytu **3410** Odczytane **227**

Znak pisma	Tytuł dokumentu	Data wysłania	Odbiorca	Status	Akcje
PLR.4500.835.2024.2.PFO	Wizowanie do uzupełnienia braków formalnych art. 31 ust. 3 UR i 64 KPA	2024-07-30 13:04:33	Decyzyjny Stefan	Doreczone	<b>Szczegóły</b>
PLR.4500.817.2024.2.PFO	Wizowanie do uzupełnienia braków formalnych art. 31 ust. 3 UR i 64 KPA	2024-07-30 12:46:24	Decyzyjny Stefan	Doreczone	Szczegóły

Rysunek 114. Przesyłki wpływające - Odczytane

## 1.2. Dokumenty do akceptacji

Sekcja **{Dokumenty do akceptacji}** zawiera zakładki **{Wnioski}** i **{Pisma}**. Postępowanie w obu przypadkach jest zbliżone.

Przekazane do podpisu dokumenty widoczne są w sekcji **{Dokumenty do akceptacji}** użytkownika (lub użytkowników) decyzyjnych, wskazanych jako **Osoba odpowiedzialna**.

Rysunek 115. Sekcja: Dokumenty do akceptacji

Użytkownik decyzyjny ma do dyspozycji dwie opcje pod przyciskiem **{Akcje}**:

- **{Podpisz}** : przejście do podglądu dokumentu, dla:
  - wniosku – formularz wniosku z odblokowanymi polami sekcji „**Oświadczenia**” wraz możliwością podpisu,
  - pisma – użytkownik od razu jest przekierowywany jest do podpisywania dokumentów z załącznikami (nie uzupełnia się oświadczeń),
- **{Podgląd}** : spowoduje wyświetlenie formularza wniosku, np. celem jego weryfikacji, a także możliwość cofnięcia wniosku do ponownej edycji.

## 2. Podpisywanie wniosków i pism

### 2.1. Osoba odpowiedzialna

Akcja **{Podpisz}** wszędzie, gdzie jest dostępna, jest widoczna jedynie dla użytkowników decyzyjnych. Użytkownik decyzyjny może podpisać wnioski oraz pisma, w których:

- został wyznaczony na osobę odpowiedzialną,
- osobą odpowiedzialną nie został żaden użytkownik decyzyjny (a jedynie użytkownik lub użytkownicy zwykli).

Za osobę odpowiedzialną uznawana jest osoba, która została na nią wyznaczona podczas:

- tworzenia wniosku – opisanego w rozdziale poświęconym sekcji formularza tworzenia wniosku **Wnioskodawca**,
- **Generowanie nowego pisma** – w tym dla spraw opisanych w rozdziale **Sprawy wszczęte na podstawie pisma Wnioskodawcy**,
- tworzenia przez MZ spraw spoza art. 24 – będzie nią osoba wskazana na osobę odpowiedzialną w sprawie inicjującej. Z tego powodu Wnioskodawca powinien uaktualniać poprzez proces: **Zmiana reprezentacji** zarówno sprawy bieżące jak i te, w których wydano już decyzję. Jeżeli zostanie to zaniedbane przez Wnioskodawcę, niektóre pisma mogą być wysłane do osób wskazanych

w sprawach inicjujących, które realnie pełnią inne obowiązki lub w ogóle nie są już przypisane do danego Wnioskodawcy.

## 2.2. Podpisywanie dokumentów

### a) Przycisk „Podpisz”

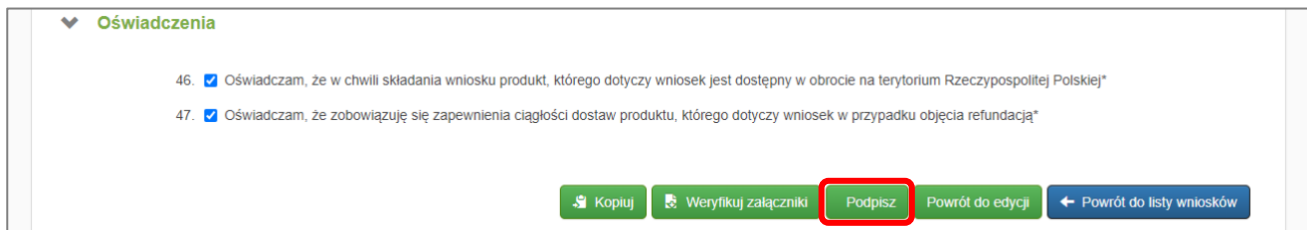
Proces podpisania wniosku – opisany w rozdziale **Proces podpisywania** – zostanie rozpoczęty po kliknięciu przycisku **{Podpisz}**:

- na liście rozwijanej przycisku **{Akcje}**:
  - dla wniosków – w sekcji:
    - **Dokumenty do akceptacji** w zakładce **{Wnioski}**,
    - **Wnioski** w zakładce **Wnioski w podpisie**,
  - dla pism – w sekcji:
    - **Dokumenty do akceptacji** w zakładce **{Pisma}**,
    - **Pisma** w zakładce **{Do wysyłki}**,
- w podglądzie dokumentu:
  - wnioski - formularz wniosku, który można otworzyć przyciskiem **{Podgląd}** na liście rozwijanej przycisku **{Akcje}** w sekcjach:
    - **Dokumenty do akceptacji**
    - **Wnioski**,
  - pisma - **Szczegóły pisma**.

### b) Podpisanie dokumentu

### c) Podpisanie wniosku

Przed naciśnięciem przycisku **{Podpisz}** na otwartym formularzu wniosku użytkownik decyzyjny musi zaznaczyć odpowiednie opcje w sekcji „Oświadczenia”. Oświadczenia należy również uzupełnić przy wielopodpisie - **Wielopodpis – podpisanie wielu dokumentów jednocześnie**.



▼ Oświadczenia

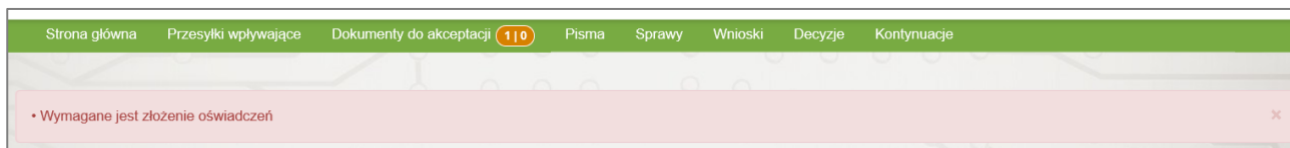
46.  Oświadczam, że w chwili składania wniosku produkt, którego dotyczy wniosek jest dostępny w obrocie na terytorium Rzeczypospolitej Polskiej\*

47.  Oświadczam, że zobowiązuję się zapewnienia ciągłości dostaw produktu, którego dotyczy wniosek w przypadku objęcia refundacją\*

Kopiuj Weryfikuj załączniki **Podpisz** Powrót do edycji Powrót do listy wniosków

Rysunek 116. Sekcja Oświadczenia dla wniosku w podpisie

Niezaznaczenie powyższych opcji wygeneruje ostrzeżenie.



Strona główna Przesyłki wpływające Dokumenty do akceptacji 110 Pisma Sprawy Wnioski Decyzje Kontynuacje

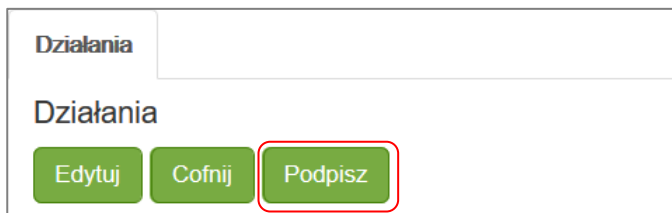
• Wymagane jest złożenie oświadczeń

Rysunek 117. Ostrzeżenie

Podpisany wniosek można wysłać do urzędu, co opisano w rozdziale **Podpisywanie dokumentów**.

### Wnioski do wysyłki.

#### d) Podpisanie pisma



Rysunek 118. Działania po przekazaniu do podpisu - podpisz

W widoku **Szczegóły pisma** w zakładce **{Działania}**, po wykonaniu czynności **Przekazanie pisma do podpisu** można skorzystać z następujących przycisków:

- **{Edytuj}**: powrót do edycji pisma,
- **{Cofnij}**: cofnięcie pisma do stanu sprzed przekazania do podpisu,
- **{Podpisz}**: podpisanie pisma.

Podpisane pismo można wysłać do urzędu, co jest opisane w rozdziale **Wysłanie pisma**.

#### e) Wielopodpis – podpisanie wielu dokumentów jednocześnie

Proces wielopodpisu przebiega podobnie dla wniosków i pism. W przypadku wniosków konieczne jest dodatkowo zaznaczenie oświadczeń właściwych dla danego rodzaju wniosku. Poniżej przedstawiony jest przykład podpisania kilku wniosków jednocześnie.

#### f) Podpisanie wielu wniosków jednocześnie

Wiele wniosków jednocześnie można podpisać w sekcjach:

- **Dokumenty do akceptacji** - zakładka **{Wnioski}**,
- **Wnioski** – zakładka **Wnioski w podpisie**.

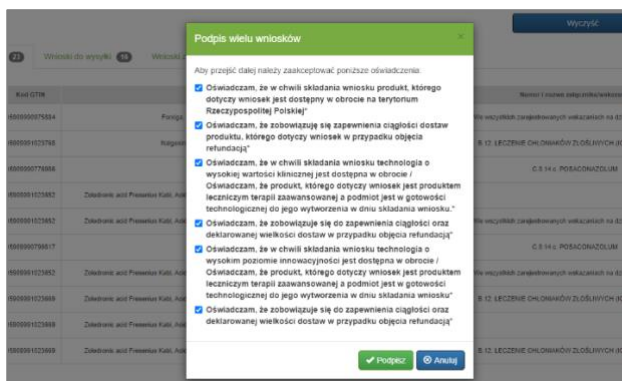
W celu podpisaniu wielu wniosków jednocześnie należy wybrać, które wnioski mają zostać podpisane, zaznaczając checkbox'y w ostatniej kolumnie tabeli. Wszystkie widoczne wnioski można zaznaczyć checkbox'em znajdującym się w nagłówku tabeli. Po zaznaczeniu wniosków należy je podpisać wciskając przycisk **{Podpisz wnioski}**.

W podpisie	OBJWPI	B	05909991023689	Zoledronic acid Fresenius Kabi, Acidum zoledronicum, Koncentrat do sporządzania roztworu do infuzji, 4 mg/5 ml, 4, fso, 5 ml	B 12. LECZENIE CHŁONIAKÓW ZŁOŚLIWYCH (ICD-10 C 82, C 83)	Decyzyjny Stefan	<input checked="" type="checkbox"/>	Akcje -
W podpisie	OBJWVK		05909991023689	Zoledronic acid Fresenius Kabi, Acidum zoledronicum, Koncentrat do sporządzania roztworu do infuzji, 4 mg/5 ml, 4, fso, 5 ml		Decyzyjny Stefan	<input checked="" type="checkbox"/>	Akcje -
W podpisie	OBJWPI	B	05909991023689	Zoledronic acid Fresenius Kabi, Acidum zoledronicum, Koncentrat do sporządzania roztworu do infuzji, 4 mg/5 ml, 4, fso, 5 ml	B 12. LECZENIE CHŁONIAKÓW ZŁOŚLIWYCH (ICD-10 C 82, C 83)	Decyzyjny Stefan	<input checked="" type="checkbox"/>	Akcje -

Podpisz wnioski  
 10  
 « 1 - 10 z 23 1 2 3 »

Rysunek 119. Podpisywanie wielu wniosków

Wymagane do podpisu oświadczenia, zależne od rodzaju podpisywanych wniosków, pojawią się w osobnym oknie.



Rysunek 120. Oświadczenia przy podpisywaniu wielu wniosków

### g) Podpisanie wielu pism jednocześnie

Wiele pism jednocześnie można podpisać w sekcjach:

- **Dokumenty do akceptacji** - zakładka **{Pisma}**,
- **Przesyłki wpływające**.

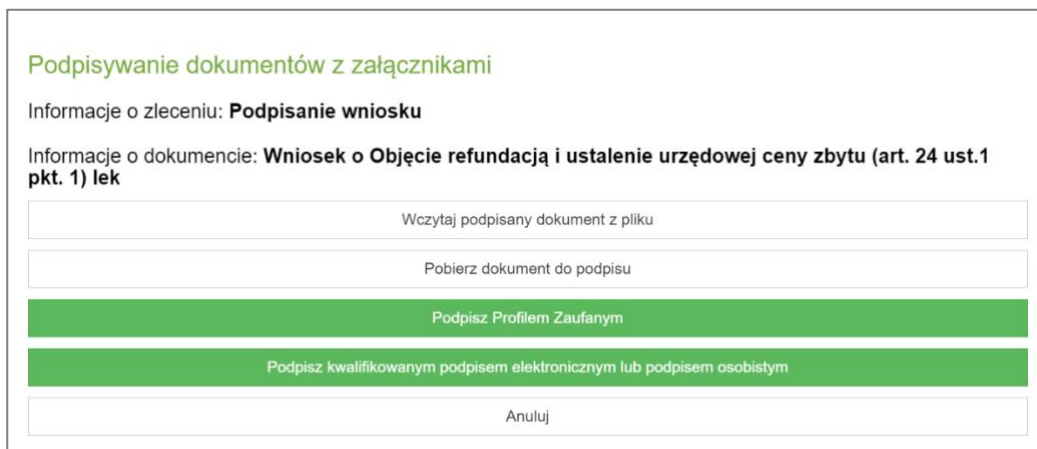
Wielopodpis pism działa tak samo jak wielopodpis wniosków, przy czym dla pism nie trzeba uzupełniać oświadczeń. Oznacza to, że po wybraniu pism i ich podpisaniu są one od razu podpisane. Pisma podpisane w sekcji **Dokumenty do akceptacji** mogą być wysłane do urzędu, a pisma z **Przesyłki wpływające** sekcji są odebrane.

### h) Podpisanie dokumentów przez więcej niż jedną osobę

Każdy wskazany użytkownik decyzyjny musi podpisać dokument w celu jego dalszej obsługi. Jeżeli dla danego wniosku był wymagany tylko jeden podpis (wskazana tylko jedna **Osoba odpowiedzialna**), dokument będzie gotowy do wysyłki od razu po podpisaniu go przez wskazanego użytkownika decyzyjnego. W przeciwnym razie dokument nie zmieni swojego statusu aż do momentu podpisania go przez wszystkich wskazanych do tego użytkowników decyzyjnych.

## 2.3. Proces podpisywania

Po naciśnięciu przycisku **{Podpisz}** system wywoła platformę e-PLOZ.

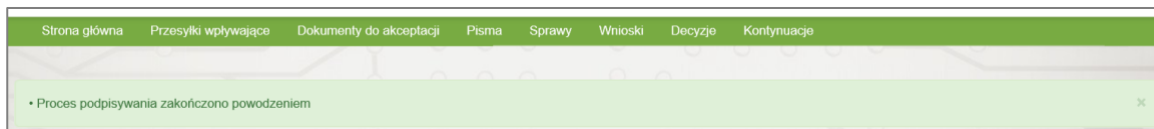


Rysunek 121. Podpisywanie dokumentów – platforma e-PLOZ

W zależności od sytuacji użytkownik ma do wyboru ww. opcje podpisu:

- „Profil zaufany” – umożliwia podpisanie dokumentu z wykorzystaniem profilu zaufanego,
- „Wczytaj podpisany dokument z pliku” – umożliwia wczytanie pliku podpisanego w aplikacji zewnętrznej,
- „Pobierz dokument do podpisu” – umożliwia pobranie dokumentu w postaci pliku i podpisanie go w aplikacji zewnętrznej z wykorzystaniem certyfikatu kwalifikowanego,
- „Podpisz kwalifikowanym podpisem elektronicznym lub podpisem osobistym” – umożliwia podpisanie dokumentu z wykorzystaniem certyfikatu kwalifikowanego.

Po wykonaniu podpisu system zakomunikuje, że proces podpisywania zakończył się powodzeniem.



Rysunek 122. Komunikat o powodzeniu podpisu wniosku

### 3. Zmiana reprezentacji



Rysunek 123. Zmiana reprezentacji

W podglądzie akt sprawy (otworzenie podglądu jest opisane w rozdziale **Podgląd akt sprawy**) użytkownik decyzyjny może dokonać zmiany osób reprezentujących Wnioskodawcę w sprawie. W tym celu należy nacisnąć przycisk **{Zmiana reprezentacji}**. Pojawi się formularz z możliwością zmiany składu osobowego reprezentacji:

- usunięcie osoby,
- dodanie innej osoby,
- dodanie kolejnej osoby,
- wskazanie Pełnomocnika,
- wskazanie osoby do korespondencji.



### Zmiana reprezentacji

Imię	Nazwisko	Email	Pełnomocnik	Osoba do korespondencji	
Stefan	Decyzyjny	xxx@cez.gov.pl	<input type="checkbox"/>	<input checked="" type="checkbox"/>	

#### Załączniki

Lp	Nazwa	Załącznik	Plik z podpisem zewnętrznym (xades)	
1	Pełnomocnictwa			+
2	Opłaty			+
3	Odpis z KRS			+
4	Inne			+

#### Komentarz

Użytkownik/-cy podpisujący pismo:\*

Decyzyjny Stefan

Decyzyjny Władysław

Rysunek 124. Zmiana reprezentacji

Zapis zmiany reprezentacji spowoduje wygenerowanie pisma w sprawie, które jak inne pisma podlega procedurze przekazania do podpisu, podpisania oraz złożenia do MZ. Pismo ze zmianą reprezentacji pojawi się w MZ w sekcji **{Powiadomienia}** w zakładce **{Informacje}** i zostanie dołączone do akt sprawy. Należy pamiętać, aby załączyć do pisma wymaganą opłatę oraz pozostałe załączniki. Zmiana reprezentacji jest obowiązkowo wymagana przy wniosku o zmianę Wnioskodawcy w danej sprawie / wniosku.

## VI. Spis tabel

Tabela 1. Pola formularzy.....	13
Tabela 2. Przyciski.....	14
Tabela 3. Role i uprawnienia użytkowników.....	19
Tabela 4. Dostępność sekcji aplikacji w zależności od roli użytkownika.....	28
Tabela 5. Akcje w sekcji Wnioski.....	44
Tabela 6. Rodzaj i przedmiot wniosku.....	49
Tabela 7. Sekcje formularzy wniosków odpowiednie dla rodzaju i przedmiotu wniosku.....	50
Tabela 8. Zestawienie pól sekcji przedmiotu wniosku.....	56
Tabela 9. Dostępność i wartości wybranych pól w zależności od określonej w polu 28. kategorii dostępności refundacyjnej dla wniosków z art. 24 ust. 1 pkt. 1.....	58
Tabela 10. Zestawienie pól dla sekcji "Dane dotyczące wniosku" dla wniosków o objęcie refundacją i ustalenie ceny zbytu netto (art. 24 ust. 1 pkt 1, 1a i 1b).....	64
Tabela 11. Wskazania refundacyjne - tabela danych.....	67
Tabela 12. Zestawienie możliwych wartości pól w tabeli refundacji w krajach UE i EFTA.....	73

## VII. Uwagi i sugestie

W celu zgłoszenia uwag lub propozycji zmian w instrukcjach prosimy o kontakt mailowy na adres: [solr@cez.gov.pl](mailto:solr@cez.gov.pl)

Jako temat wiadomości prosimy podać „SOLR, sugestie do instrukcji”. W treści prosimy o podanie nazwy instrukcji wraz jej wersją, do której kierowane są sugestie, oraz propozycję zmian.

