

**Specyfikacja wymagań do faktur
za produkty lecznicze i wyroby
medyczne w formacie faktur
ustrukturyzowanych
KSeF FA(3) Pharma**

Warszawa, 2026

Wstęp

1. Celem niniejszej specyfikacji jest ujednolicenie wymagań dotyczących dokumentów rozliczeniowych, wystawianych w formacie faktur ustrukturyzowanych przy użyciu Krajowego Systemu e-Faktur (KSeF) w zakresie produktów leczniczych oraz wyrobów medycznych a przez to obniżenie łącznych kosztów systemowych obiegu faktur między podmiotami systemu zdrowia a podmiotami je zaopatrującymi. Niniejszy dokument stanowi wstęp do zdefiniowania ujednoliconego dokumentu zamówienia w tym obrocie.
2. Wypracowywany format jest krytyczny dla przekazywania danych istotnych z punktu widzenia branży lecznictwa zamkniętego danych dotyczących nagłówka i pozycji faktury, dzięki którym okresie podmioty szpitalne i ich dostawcy unikną konieczności kosztownego dostosowywania się do wielu niejednorodnych formatów, a docelowo, będą mogły rozpocząć pracę nad automatyzacją części procesów związanych z obiegiem dokumentacji farmaceutycznej. Dodatkowo, dzięki integracji systemów dostawców i odbiorców możliwe będzie strukturalne zwiększenie bezpieczeństwa lekowego dzięki eliminacji ryzyka błędów ludzkich przy wprowadzaniu danych, w szczególności serii i dat ważności produktów leczniczych.
3. Z dniem 1 lutego 2026 (dla przedsiębiorców, których wartość sprzedaży (wraz z kwotą podatku) przekroczyła w 2025 r. 200 mln a dla pozostałych z dniem 1 kwietnia 2026) system KSeF stanie się rozwiązaniem obligatoryjnym co obejmuje także faktury VAT wystawiane przez podmioty krajowe w obrocie produktami leczniczymi i wyrobami medycznymi w relacji podmiot zdrowotny – podmiot zaopatrujący.
4. W związku z powyższym w przypadku podmiotów, których dotyczy obowiązek KSeF przestanie być możliwe stosowanie w rozliczeniach dostaw dotychczasowych formatów dokumentów rachunku/faktury.
5. Powyższe dotyczy zarówno okresów od momentu wdrożenia wymagania wystawiania faktur w KSeF jak i korekt do wcześniejszych okresów do faktur wystawionych na wcześniej obowiązujących zasadach.
6. Obowiązek wystawienia faktury w obowiązującym dla danego podmiotu formacie faktury spoczywa na tym podmiocie. To on ponosi odpowiedzialność prawną za prawidłowe wystawienie dokumentu i zastosowanie właściwego trybu (czyli w KSeF, jeśli ma taki obowiązek). To wystawca musi wiedzieć, czy podlega obowiązkowi korzystania z KSeF i odpowiednio tam fakturę umieścić.
7. Odbiorca faktury nie ma obowiązku weryfikowania, czy wystawca wystawił dokument prawidłowo w KSeF. Odbiorca musi jednak odebrać fakturę w takiej formie, w jakiej została prawidłowo wystawiona (np. jeśli kontrahent już korzysta z KSeF, faktura dostępna jest tylko tam) i mieć szansę taką fakturę poprawnie przeprocesować.
8. Od 1 lutego 2026 r. do wszystkich faktur ustrukturyzowanych wystawianych w systemie KSeF będzie stosowana wyłącznie struktura logiczna FA(3).
9. W przypadku podmiotów, których nie dotyczy obowiązek wystawiania faktury ustrukturyzowanej w systemie KSeF będą obowiązywały obecne formaty dokumentów rozliczeniowych zgodnych z zasadami ogólnymi.

1. Założenia dotyczące obsługi dokumentów rozliczeniowych w formie faktury ustrukturyzowanej wystawionej w systemie KSeF

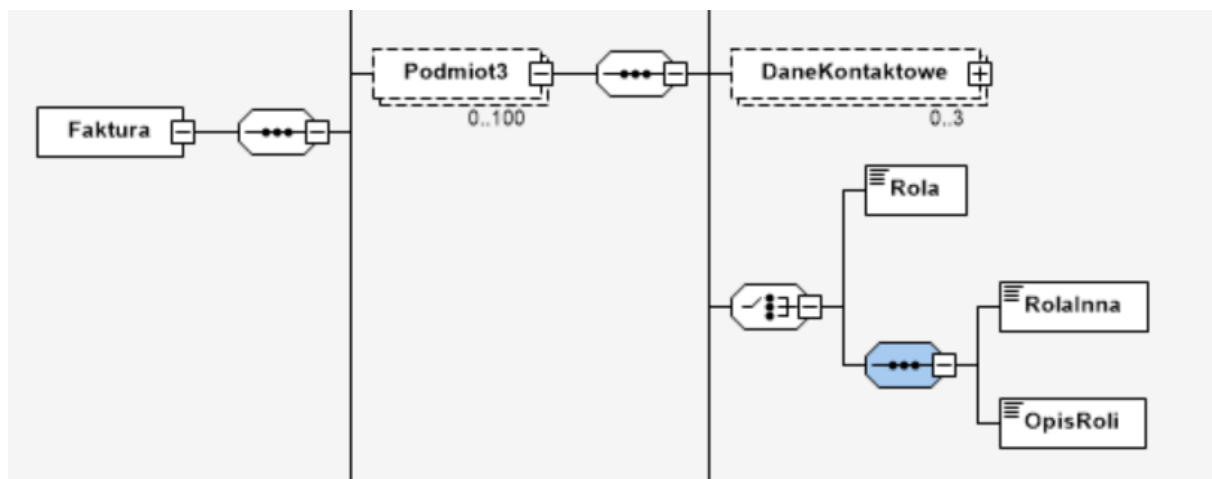
1. O ile nie wskazano inaczej, w niniejszym dokumencie wszystkie odwołania do faktury ustrukturyzowanej dotyczą faktury w formie FA(3).
2. Wymagania dotyczące dokumentu faktury ustrukturyzowanej wynikające z systemu KSeF:
 - 2.1. Identyfikacja dokumentu w systemie KSeF realizowana jest poprzez numer dokumentu nadany przez KSeF zwany numerem KSeF. Numer KSeF to unikalny numer, który identyfikuje fakturę w Krajowym Systemie e-Faktur (KSeF).
 - 2.2. Po zarejestrowaniu faktury w KSeF wszelkie zmiany dotyczące danej faktury muszą być wprowadzane poprzez fakturę korygującą, która także powinna być wystawiona w formie faktury ustrukturyzowanej.
 - 2.3. Nie ma możliwości anulowania faktury w KSeF. Jeżeli zachodzi potrzeba wycofania faktury należy dla niej zarejestrować korektę, która „wyzeruje” pozycje takiej faktury. Dotyczy to także sytuacji, gdy w fakturze został podany niepoprawny nr NIP nabywcy. W takiej sytuacji należy korektą w formie faktury ustrukturyzowanej wyzerować niepoprawną fakturę i wystawić nową z poprawnym numerem NIP Nabywcy.
3. Wymagania dotyczące dokumentu faktury wynikające z potrzeby właściwej identyfikacji jej przedmiotu i powiązania z szablonami rozliczeniowymi.
 - 3.1. Faktury przesłane niezgodnie z wymaganiami będą w systemie odbiorcy oznaczone jako niepoprawne i oczekujące na korektę.
 - 3.2. W przypadku przekazania do Odbiorcy dokumentu faktury bez powyższych informacji konieczne jest przesłanie do niej faktury korygującej wszystkie jej pozycje do zera i następnie przesłanie nowej faktury (z nowym numerem faktury) zgodnej z wymaganiami określonymi w tym dokumencie.
 - 3.3. Powyższe dotyczy także niepoprawnie wystawionych faktur korygujących.
 - 3.4. W przypadku przekazywania faktury korygującej wymagane jest przekazywanie korekt, w których jest przedstawiony stan danej pozycji faktury przed i po korekcie co zapewni jednoznaczną wiedzę o kolejności korygowania faktury pierwotnej. Dla oznaczenia stanu danych pozycji przed korektą wymagane jest użycia znacznika StanPrzed elementu Fa/FaWiersz formatu faktury ustrukturyzowanej.
 - 3.5. Przekazywanie faktur zawierających jedynie różnicę pomiędzy stanem po i stanem przed korektą będzie traktowane przez Odbiorcę jako niepoprawne.
 - 3.6. Zarówno korekta faktury jak i nowa faktura muszą być także przekazane w formie faktury ustrukturyzowanej.
 - 3.7. Korekta faktury wystawionej w KSeF musi zawierać numer KSeF faktury korygowanej.
 - 3.8. Jedna faktura korygująca może dotyczyć tylko jednej faktury korygowanej.
 - 3.9. Kolejna faktura będąca następstwem skorygowania do zera niepoprawnej faktury nie może być korektą do poprzednio przesłanej faktury pierwotnej bądź jej korekty (musi to być nowa faktura z nowym numerem faktury).
 - 3.10. Przesłanie nowej faktury bez przesłania korekty zerującej do poprzednio przesłanej niepoprawnej faktury spowoduje zablokowanie przetwarzania tej faktury do momentu dostarczenia faktury korygującej zerującej (zostanie oznaczona w systemie Odbiorcy jako oczekująca na korektę).
4. Fakturę ustrukturyzowaną uznaje się za wystawioną w dniu jej przesłania do KSeF (art. 106 na ust. 1 ustawy o podatku od towarów i usług).

- 4.1. W przypadku faktury w formacie FA(3) powyższa zasada dotyczy wyłącznie przypadku gdy faktura ustrukturyzowana została przesłana do KSeF w tym samym dniu, co data wskazana w polu P_1 formatu faktury ustrukturyzowanej.
- 4.2. Jeżeli data przesłania faktury w formacie FA(3) do KSeF będzie późniejsza o dzień niż data, o której mowa w art. 106e ust. 1 pkt 1 ustawy o podatku od towarów i usług, wskazana na tej fakturze, to fakturę ustrukturyzowaną uznaje się za wystawioną w trybie offline²⁴, a datą jej wystawienia będzie data wskazana w polu P_1.
- 4.3. Jeżeli faktura w formacie FA(3) jest wystawiana w trybie offline lub awaryjnym wtedy datą jej wystawienia będzie data wskazana w polu P_1.
5. Faktura ustrukturyzowana jest uznana za dostarczoną do Odbiorcy przy użyciu Krajowego Systemu e-Faktur w dniu przydzielenia w tym systemie numeru identyfikującego tę fakturę (z wyjątkiem faktury wystawionej w trybie awaryjnym opisanym niżej).
6. Zgodnie z definicją schemy klucze, które dla pola NrWiersza przyjmują wartość pustą dotyczą nagłówka dokumentu a pozycje, dla których wartość tego pola jest uzupełniona odnoszą się do wskazanej w nim pozycji faktury.

2. Rozszerzenia w stosunku do definicji schematu FA3 faktury ustrukturyzowanej wystawionej w systemie KSeF

Wystawienie faktury farmaceutycznej dla swej poprawności wymaga podania dodatkowych danych. Zidentyfikowano, iż dotyczyć one będą różnych atrybutów w zależności od tego czy wiersz faktury opisuje produkty lecznicze czy wyroby medyczne.

Wobec konieczności oznaczenia **roli** dla obiektu **Podmiot3** oczekuje się wykorzystania atrybutów **RolaInna** oraz **OpisRoli** wtedy gdy **RolaInna = 1**.



W takim przypadku **OpisRoli** powinien przyjąć wartość: **Magazyn wydania towaru**.

Opisany mechanizm rozszerzenia nie wymaga konieczności zmiany dokumentu schema FA(3) oraz eliminuje konieczność wykorzystywania załączników dla faktur farmaceutycznych dla leków czy produktów medycznych.

Uwzględniając konstrukcję formatu faktury w KSeF pola nie ujęte w niej pierwotnie zawarto w polu

Faktura: Fa -> DodatkowyOpis uwzględniający możliwość definiowania w ramach atrybutów: NrWiersza, Klucz, Wartosc (Rys. 1). Atrybuty te muszą spełniać wymagania:

```
<xsd:complexType name="TKluczWartosc">
  <xsd:annotation>
    <xsd:documentation>Typ złożony, klucz-wartość</xsd:documentation>
  </xsd:annotation>
  <xsd:sequence>
    <xsd:element name="NrWiersza" type="tns:TNaturalny" minOccurs="0">
      <xsd:annotation>
        <xsd:documentation>Numer wiersza podany w polu NrWierszaFa lub
          NrWierszaZam, jeśli informacja odnosi się wyłącznie do danej pozycji
          faktury</xsd:documentation>
      </xsd:annotation>
    </xsd:element>
    <xsd:element name="Klucz" type="tns:TZnakowy">
      <xsd:annotation>
        <xsd:documentation>Klucz</xsd:documentation>
      </xsd:annotation>
    </xsd:element>
    <xsd:element name="Wartosc" type="tns:TZnakowy">
      <xsd:annotation>
        <xsd:documentation>Wartość</xsd:documentation>
      </xsd:annotation>
    </xsd:element>
  </xsd:sequence>
</xsd:complexType>
```

Rysunek 1 Struktura KSeF - umiejscowienie atrybutów

6

Tabela 1 Wykaz atrybutów rozszerzających

Klucz	Opis	Typ danych	Przykład	Zakres	Czy obligatoryjne
WersjaPharma	Numer wersji rozszerzenia schema	TZnakowy	FA(3) Pharma 1.5	Podmiot	Tak
ZlecenieSprzedazy	Numer zlecenia sprzedaży Dostawcy	TZnakowy	ZLEC-009	Pozycja	Nie
NumerZamowienia	Numer zamówienia Klienta	TZnakowy	ORD-5555	Pozycja	Nie
NrUmowy	Numer umowy zakupowej	TZnakowy	UM-2024-15	Pozycja	Nie
DataUmowy	Data rozpoczęcia obowiązywania umowy	TData	2024-01-15	Pozycja	Nie
Zezwolenie dla miejsca wydania towaru	Numery zezwoleń, pole wielokrotne	TZnakowy	GIF-N-411/1022/...	Podmiot	Jeśli dotyczy
Zezwolenia Odbiorca	Numery zezwoleń, pole wielokrotne	TZnakowy		Podmiot	Jeśli dotyczy
ProjektNazwa	Nazwa projektu badawczego / naukowego	TZnakowy	Projekt badawczy Leki 2025	Pozycja	Nie
PodmiotOdpowiedzialnyMAH	Identyfikator podmiotu odpowiedzialnego (MAH) zgodnie z URPL	TZnakowy	Nazwa	Pozycja	Nie
KrajWytworcy	Kraj wytwórcy (kod ISO)	TKodKraju	DE	Pozycja	Nie
KodProduktuDostawcy	Kod produktu w systemie Dostawcy	TZnakowy255	D-AMOX-500	Pozycja	Nie
KodProduktuNabywcy	Kod produktu w systemie nabywcy	TZnakowy255	N-AMOX-001	Pozycja	Nie
SrodkiKontrolowane	Środki kontrolowane np. psychotropowe, odurzające	TSrodkiKontrolowane	PSYCHOTROPOWE GR. III-P	Pozycja	Jeśli dotyczy
KlasyfikacjaLekowa	Klasyfikacja lekowa (Produkt leczn., ŚSSPŻ, SUPL)	TZnakowy		Pozycja	Jeśli dotyczy
Klasa	Klasa wyrobu medycznego (I, IIa, IIb, III)	TWyrobyMedycznyKlasa		Pozycja	Jeśli dotyczy
Implant	Czy wyrób medyczny wszczepialny/niewszczepialny	TWyrobyMedycznyImplant		Pozycja	Nie
Sterylny	Czy wyrób medyczny sterylny/niesterylny	TWyrobyMedycznySterylny		Pozycja	Nie
Seria	Numer serii produktu	TZnakowy255	SR-2025-01	Pozycja	Jeśli dotyczy, może wystąpić w wierszu tylko raz.
UDI	Unikalny identyfikator wyrobu medycznego	TZnakowy	UDI-123456789	Pozycja	Jeśli dotyczy
WarunkiPrzechowywania	Warunki przechowywania	TZnakowy	2°C - 25°C	Pozycja	Tak

OpakowanieJednostkowe	Opis opakowania jednostkowego	TZnakowy255	20 tabl.	Pozycja	Nie
OpakowanieZbiorcze	Opis opakowania zbiorczego	TZnakowy255	10 blistrów × 20 tabl.	Pozycja	Nie
IloscWOpakowaniu	Ilość jednostek w opakowaniu	TIlosci	20	Pozycja	Nie
WielkoscDawkowa	Wielkość dawki (mg/ml/jednostka)	TZnakowy	500 mg	Pozycja	Nie
Wytworca	Nazwa producenta/wytwórcy	TZnakowy	PharmaPol S.A.	Pozycja	Nie
DataWaznosci	Data ważności produktu	TData	2027-12-31	Pozycja	Jeśli dotyczy, może wystąpić w wierszu tylko raz.
DataPrzydatnosci	Data przydatności produktu	TData	2027-12-31	Pozycja	Nie
NumerWZ	Identyfikator dokumentu wydania Dostawcy	TZnakowy255	WZ/7307/2025-CL/UR	Pozycja	Nie
EAN	Kod EAN	TZnakowy		Pozycja	Nie

Typy danych nie zdefiniowane poniżej zdefiniowano w schemach podstawowych.

```
<xsd:simpleType name="TZnakowy255">
```

```
<xsd:annotation>
```

```
    <xsd:documentation>Typ znakowy ograniczony do 255  
        znaków</xsd:documentation>
```

```
</xsd:annotation>
```

```
<xsd:restriction base="xsd:token">
```

```
    <xsd:minLength value="1"/>
```

```
    <xsd:maxLength value="255"/>
```

```
</xsd:restriction>
```

```
</xsd:simpleType>
```

```
<xsd:simpleType name="TSrodkiKontrolowane">
```

```
<xsd:annotation>
```

```
    <xsd:documentation>Środki kontrolowane co do ich obrotu</xsd:documentation>
```

```
</xsd:annotation>
```

```
<xsd:restriction base="tns:TZnakowy">
```

```
    <xsd:enumeration value="I N">
```

```
        <xsd:annotation>
```

```
            <xsd:documentation>Narkotyk I N</xsd:documentation>
```

```
        </xsd:annotation>
```

```
    </xsd:enumeration>
```

```
    <xsd:enumeration value="II N"/>
```

```
        <xsd:annotation>
```

```
            <xsd:documentation>Narkotyk II N</xsd:documentation>
```

```
        </xsd:annotation>
```

```
    </xsd:enumeration>
```

```
    <xsd:enumeration value="III N"/>
```

```
        <xsd:annotation>
```

```
            <xsd:documentation>Narkotyk III N</xsd:documentation>
```

```
        </xsd:annotation>
```

```
    </xsd:enumeration>
```

```
    <xsd:enumeration value="II P"/>
```

```
        <xsd:annotation>
```

```
            <xsd:documentation>Narkotyk II P</xsd:documentation>
```

```
        </xsd:annotation>
```

```
    </xsd:enumeration>
```

```
    <xsd:enumeration value="III P"/>
```

```
        <xsd:annotation>
```

```
            <xsd:documentation>Narkotyk III P</xsd:documentation>
```

```
        </xsd:annotation>
```

```
    </xsd:enumeration>
```

```
    <xsd:enumeration value="IV P"/>
```

```
        <xsd:annotation>
```

```
            <xsd:documentation>Narkotyk IV P</xsd:documentation>
```

```
        </xsd:annotation>
```

```
    </xsd:enumeration>
```

```
    <xsd:enumeration value="KAT I"/>
```

```

        <xsd:annotation>
            <xsd:documentation>Prekursor KAT I</xsd:documentation>
        </xsd:annotation>
    </xsd:enumeration>
    <xsd:enumeration value="KAT II"/>
        <xsd:annotation>
            <xsd:documentation>Prekursor KAT II</xsd:documentation>
        </xsd:annotation>
    </xsd:enumeration>
    <xsd:enumeration value="KAT III"/>
        <xsd:annotation>
            <xsd:documentation>Prekursor KAT III</xsd:documentation>
        </xsd:annotation>
    </xsd:enumeration>
    <xsd:enumeration value="KAT IV"/>
        <xsd:annotation>
            <xsd:documentation>Prekursor KAT IV</xsd:documentation>
        </xsd:annotation>
    </xsd:enumeration>
    <xsd:enumeration value="INNY"/>
        <xsd:annotation>
            <xsd:documentation>Inny środek podlegający
            kontroli</xsd:documentation>
        </xsd:annotation>
    </xsd:enumeration>
</xsd:restriction>
</xsd:simpleType>

<xsd:simpleType name="TWyrobMedycznyKlasa">
    <xsd:annotation>
        <xsd:documentation>Klasa wyrobu medycznego</xsd:documentation>
    </xsd:annotation>
    <xsd:restriction base="tns:TZnakowy">
        <xsd:enumeration value="I">
            <xsd:annotation>
                <xsd:documentation>Wyroby o niskim ryzyku</xsd:documentation>
            </xsd:annotation>
        </xsd:enumeration>
        <xsd:enumeration value="IIa">
            <xsd:annotation>
                <xsd:documentation>Wyroby o średnim ryzyku
            </xsd:documentation>
            </xsd:annotation>
        </xsd:enumeration>
        <xsd:enumeration value="IIb">
            <xsd:annotation>
                <xsd:documentation>Wyroby o podwyższonym ryzyku
            </xsd:documentation>
            </xsd:annotation>
        </xsd:enumeration>
    </xsd:restriction>
</xsd:simpleType>

```

```

        </xsd:enumeration>
        <xsd:enumeration value="III">
            <xsd:annotation>
                <xsd:documentation>Wyroby o wysokim ryzyku
            </xsd:documentation>
            </xsd:annotation>
        </xsd:enumeration>
    </xsd:restriction>
</xsd:simpleType>

<xsd:simpleType name="TWyrobMedycznyImplant">
    <xsd:annotation>
        <xsd:documentation>Informacja dla wyrobu medycznego co do faktu bycia
        implantem</xsd:documentation>
    </xsd:annotation>
    <xsd:restriction base="tns:TZnakowy">
        <xsd:enumeration value="T">
            <xsd:annotation>
                <xsd:documentation>Wyrób wszczepialny</xsd:documentation>
            </xsd:annotation>
        </xsd:enumeration>
        <xsd:enumeration value="N">
            <xsd:annotation>
                <xsd:documentation>Wyrób niewszczepialny</xsd:documentation>
            </xsd:annotation>
        </xsd:enumeration>
    </xsd:restriction>
</xsd:simpleType>

<xsd:simpleType name="TWyrobMedycznySterylny">
    <xsd:annotation>
        <xsd:documentation>Informacja dla wyrobu medycznego co do faktu bycia wyrobem
        sterylnym</xsd:documentation>
    </xsd:annotation>
    <xsd:restriction base="tns:TZnakowy">
        <xsd:enumeration value="T">
            <xsd:annotation>
                <xsd:documentation>Wyrób sterylny</xsd:documentation>
            </xsd:annotation>
        </xsd:enumeration>
        <xsd:enumeration value="N">
            <xsd:annotation>
                <xsd:documentation>Wyrób niesterylny</xsd:documentation>
            </xsd:annotation>
        </xsd:enumeration>
    </xsd:restriction>
</xsd:simpleType>

```

Tabela 2 Wykaz tagów i ich lokalizacji w ramach Schema KSeF FA(3)

Rodzaj informacji i nazwa elementu w formacie FA(3)	Nazwa pola w formacie FA(3)	Sposób wypełnienia
Numer wersji rozszerzenia schema (Faktura/Fa/DodatkowyOpis)	NrWiersza	Pusty
	Klucz	WersjaPharma
	Wartosc	
Numer zlecenia sprzedaży dostawcy (Faktura/Fa/DodatkowyOpis)	NrWiersza	Numer wiersza faktury
	Klucz	ZlecenieSprzedazy
	Wartosc	Numer zlecenia sprzedaży Dostawcy
Numer zamówienia Klienta Faktura/Fa/DodatkowyOpis	NrWiersza	Numer wiersza faktury
	Klucz	NumerZamowienia
	Wartosc	Numer zamówienia Klienta
Numer umowy zakupowej (Faktura/Fa/DodatkowyOpis)	NrWiersza	Numer wiersza faktury
	Klucz	NrUmowy
	Wartosc	
Data rozpoczęcia obowiązywania umowy (Faktura/Fa/DodatkowyOpis)	NrWiersza	Numer wiersza faktury
	Klucz	DataUmowy
	Wartosc	
Numery zezwoleń (Faktura/Fa/DodatkowyOpis)	NrWiersza	Pusty
	Klucz	Zezwolenie dla miejsca wydania towaru
	Wartosc	
Numery zezwoleń (Faktura/Fa/DodatkowyOpis)	NrWiersza	Pusty
	Klucz	Zezwolenia Odbiorca
	Wartosc	
Nazwa projektu badawczego / naukowego (Faktura/Fa/DodatkowyOpis)	NrWiersza	Numer wiersza faktury
	Klucz	ProjektNazwa
	Wartosc	
Identyfikator podmiotu odpowiedzialnego (MAH) zgodnie z URPL (Faktura/Fa/DodatkowyOpis)	NrWiersza	Pusty
	Klucz	PodmiotOdpowiedzialnyMAH
	Wartosc	
Kraj wytwórcy (kod ISO) (Faktura/Fa/DodatkowyOpis)	NrWiersza	Numer wiersza faktury
	Klucz	KrajWytworcy
	Wartosc	
Kod produktu w systemie Dostawcy (Faktura/Fa/DodatkowyOpis)	NrWiersza	Numer wiersza faktury
	Klucz	KodProduktuDostawcy
	Wartosc	
Kod produktu w systemie Nabywcy (Faktura/Fa/DodatkowyOpis)	NrWiersza	Numer wiersza faktury
	Klucz	KodProduktuNabywcy
	Wartosc	
Środki kontrolowane (Faktura/Fa/DodatkowyOpis)	NrWiersza	Numer wiersza faktury
	Klucz	SrodkiKontrolowane
	Wartosc	
Klasyfikacja lekowa (Faktura/Fa/DodatkowyOpis)	NrWiersza	Numer wiersza faktury
	Klucz	KlasyfikacjaLekowa
	Wartosc	
Klasa wyrobu medycznego (Faktura/Fa/DodatkowyOpis)	NrWiersza	Numer wiersza faktury
	Klucz	Klasa
	Wartosc	
Czy wyrób medyczny wszczepialny/niewszczepialny (Faktura/Fa/DodatkowyOpis)	NrWiersza	Numer wiersza faktury
	Klucz	Implant
	Wartosc	
Czy wyrób medyczny sterylny/niesterylny (Faktura/Fa/DodatkowyOpis)	NrWiersza	Numer wiersza faktury
	Klucz	Sterylny
	Wartosc	
Numer serii produktu (Faktura/Fa/DodatkowyOpis)	NrWiersza	Numer wiersza faktury
	Klucz	Seria
	Wartosc	
Unikalny identyfikator wyrobu	NrWiersza	Numer wiersza faktury

medycznego (Faktura/Fa/DodatkowyOpis)	Klucz	UDI
	Wartosc	
Warunki przechowywania (Faktura/Fa/DodatkowyOpis)	NrWiersza	Numer wiersza faktury
	Klucz	WarunkiPrzechowywania
	Wartosc	
Opis opakowania jednostkowego (Faktura/Fa/DodatkowyOpis)	NrWiersza	Numer wiersza faktury
	Klucz	OpakowanieJednostkowe
	Wartosc	
Opis opakowania zbiorczego (Faktura/Fa/DodatkowyOpis)	NrWiersza	Numer wiersza faktury
	Klucz	OpakowanieZbiorcze
	Wartosc	
Ilość jednostek w opakowaniu (Faktura/Fa/DodatkowyOpis)	NrWiersza	Numer wiersza faktury
	Klucz	IloscWOpakowaniu
	Wartosc	
Wielkość dawki (mg/ml/jednostka) (Faktura/Fa/DodatkowyOpis)	NrWiersza	Numer wiersza faktury
	Klucz	WielkoscDawkowa
	Wartosc	
Nazwa producenta/wytwórcy (Faktura/Fa/DodatkowyOpis)	NrWiersza	Numer wiersza faktury
	Klucz	Wytworca
	Wartosc	
Data ważności produktu (Faktura/Fa/DodatkowyOpis)	NrWiersza	Numer wiersza faktury
	Klucz	DataWaznosci
	Wartosc	
DataPrzydatnosci (Faktura/Fa/DodatkowyOpis)	NrWiersza	Numer wiersza faktury
	Klucz	Data przydatności produktu
	Wartosc	
NumerWZ (Faktura/Fa/DodatkowyOpis)	NrWiersza	Numer wiersza faktury
	Klucz	NumerWZ
	Wartosc	
EAN (Faktura/Fa/DodatkowyOpis)	NrWiersza	Numer wiersza faktury
	Klucz	EAN
	Wartosc	