

Interpelacja nr 11549

do ministra zdrowia

w sprawie sprzedaży produktów leczniczych w punktach aptecznych oraz placówkach pozaaptecznych

Zgłaszający: Tomasz Kostuś

Data wpływu: 30-03-2017

Szanowny Panie Ministrze!

W miesiącu styczniu br. przekazano do konsultacji społecznych projekt rozporządzenia, które nowelizuje rozporządzenie Ministra Zdrowia z dnia 2 lutego 2009 r. w sprawie kryteriów klasyfikacji produktów leczniczych, które mogą być dopuszczone do obrotu w placówkach obrotu pozaaptecznego oraz punktach aptecznych.

Modyfikacja dotychczas obowiązujących przepisów dotyczy produktów leczniczych, które mogą być dopuszczone do obrotu w sklepach specjalistycznego zaopatrzenia medycznego oraz sklepach ogólnodostępnych. Przy ustalaniu tego typu kryteriów należy kierować się przede wszystkim bezpieczeństwem obywateli. Na tle rozwiązań, jakie w tym kierunku wypracowali już nasi partnerzy zagraniczni, zasadnym jest wprowadzenie zmian w regulacjach prawnych odnoszących się do sprzedaży pozaaptecznej produktów leczniczych, w celu zapewnienia wysokiego bezpieczeństwa zdrowotnego Polaków. Jednocześnie projekt rozporządzenia przewiduje pozostawienia w obrocie pozaaptecznych leków o obniżonej dawce stosowanych w leczeniu bólu i gorączki.

W związku z powyższym uprzejmie proszę o udzielenie odpowiedzi na następujące pytania:

1. Czy docelowo Resort planuje wprowadzenie całkowitego zakazu dystrybuowania produktów leczniczych w punktach nieaptecznych?
2. Jakie jest uzasadnienie dla planowanego pozostawienia w sprzedaży pozaaptecznej leków o obniżonej dawce środka leczniczego?
3. Jaka jest skala sprzedaży produktów leczniczych w punktach nieaptecznych? Czy Resort prowadzi monitoring tego typu danych?
4. Czy Resort posiada dane nt. skali zachorowalności i powikłań związanych z nieodpowiednim stosowaniem produktów leczniczych dostępnych w sprzedaży pozaaptecznej?

Z wyrazami szacunku

Tomasz Kostuś

Poseł na Sejm RP