

## Odpowiedź na interpelację nr 11549

w sprawie sprzedaży produktów leczniczych w punktach aptecznych oraz placówkach pozaaptecznych

Odpowiadający: podsekretarz stanu w Ministerstwie Zdrowia Marek Tombarkiewicz

Warszawa, 09-05-2017

*Szanowny Panie Marszałku,*

w odpowiedzi na interpelację poselską nr 11549 z dnia 10 kwietnia 2017 r. Pana Posła Tomasza Kostusia w sprawie sprzedaży produktów leczniczych w punktach aptecznych oraz placówkach pozaaptecznych, uprzejmie informuję co następuje.

Obecnie nie jest planowane wprowadzenie całkowitego zakazu prowadzenia obrotu produktami leczniczymi w punktach obrotu pozaaptecznego. Zgodnie z danymi IMS Health ok. 94% całkowitej sprzedaży leków bez recepty generuje dystrybucja apteczna. Pozostała część odbywa się w ramach obrotu pozaaptecznego.

Intencją autorów projektu rozporządzenia Ministra Zdrowia zmieniającego rozporządzenie w sprawie kryteriów klasyfikacji produktów leczniczych, które mogą być dopuszczone do obrotu w placówkach obrotu pozaaptecznego oraz punktach aptecznych było zapewnienie pozaaptecznego dostępu do produktów leczniczych, które umożliwiają krótkotrwałe, doraźne leczenie dolegliwości, takich jak: ból, gorączka, alergia, zaburzenia żołądkowo-jelitowe, objawy towarzyszące przeziębieniu, uzależnienie od tytoniu, zranienia, urazy i uszkodzenia skóry. Modyfikacja wykazu nie powinna sprzyjać wyprowadzaniu nadmiaru produktów leczniczych z obrotu aptecznego i ułatwiać (ponad niezbędne minimum) samoleczenia produktami leczniczymi wydawanymi bez nadzoru lekarza lub farmaceuty. Projektowany wykaz powinien stanowić wyważony kompromis pomiędzy potrzebą zapewnienia dostępu do podstawowej samopomocy medycznej bez konieczności kontaktu z farmaceutą, z jednej strony i dbałością o zachowanie nadrzędnej pozycji aptekarzy w dystrybucji produktów leczniczych, z drugiej strony. Dlatego też zaproponowano w projekcie najniższe zarejestrowane dawki (moce) leków.

Za ograniczeniem sprzedaży pozaaptecznej opowiada się szeroko pojęte środowisko farmaceutyczne i lekarskie. W ich ocenie należy ograniczyć ilość leków dostępnych poza aptekami, gdyż dostępność leków w każdym sklepie, stacji benzynowej itp. jest przesadnym ułatwianiem dostępności i przyczyną nadmiernego spożycia tych leków. Prosta możliwość leczenia objawowego bez konsultacji merytorycznej może maskować przyczyny chorób i przez to opóźniać wdrożenie właściwego leczenia. W Polsce mamy olbrzymią nadkonsumpcję produktów leczniczych i powinniśmy systemowo utrudniać dostęp do nich, a nie ułatwiać. Zatem należy prowadzić działania w takim kierunku, aby dostęp do leków był wyjątkowy i dotyczył tylko preparatów w opakowaniach minimalnej wielkości i w miejscach oddalonych od aptek. W ocenie samorządu lekarskiego obrót lekami powinien co do zasady odbywać się w placówkach aptecznych, pod nadzorem wykwalifikowanych profesjonalistów posiadających specjalistyczną wiedzę z zakresu farmacji. Odstępstwa od tej zasady powinny być ograniczone do takich sytuacji i takich leków, co do których ryzyko wystąpienia zagrożenia dla zdrowia pacjenta ograniczone będzie do minimum.

Przeciwko zmianom zaproponowanym w projekcie co do zasady sprzeciwiają się wytwórcy leków, hurtownicy farmaceutyczni, punkty handlu detalicznego oraz pacjenci z obszarów wiejskich, którzy przede wszystkim są zainteresowani nieograniczeniem im dostępu do podstawowych leków. Z kolei dla przedstawicieli sektora handlowego projektowane zmiany są trudne do akceptacji pod względem ekonomiczno – finansowym. Wskazują, że akurat tę część działalności gospodarczej prowadzą z reguły małe polskie firmy. Projektowane zmiany z znacznym stopniem utrudniłyby lub wręcz uniemożliwiłyby dalsze ich funkcjonowanie na polskim rynku.

Aktualnie w Resorcie trwają jeszcze analizy zgłoszonych uwag do szeroko konsultowanego projektu rozporządzenia Ministra Zdrowia zmieniającego rozporządzenie w sprawie kryteriów klasyfikacji produktów leczniczych, które mogą być dopuszczone do obrotu w placówkach obrotu pozaaptecznego oraz punktach aptecznych. Zatem ostateczne stanowisko odnośnie kształtu przedmiotowych zmian nie zostało przyjęte.

*Z poważaniem,*

Z upoważnienia

MINISTRA ZDROWIA

**PODSEKRETARZ STANU**

*Marek Tombariewicz*

Stopka

- 
- 
- 
-