



Główny Inspektor Farmaceutyczny

Zofia Ulz

Warszawa, dnia 30.07.2015 r.

GIF-N-0741/48/KM/15

Wojewódzcy Inspektorzy Farmaceutyczni

-wszyscy-

Szanowni Państwo,

W związku z licznymi wątpliwościami dotyczącymi zapisu art. 8 pkt. 2 ustawy z dnia 24 kwietnia 2015 r. o zmianie ustawy o przeciwdziałaniu narkomanii oraz niektórych innych ustaw (Dz. U.2015.875) przedstawiam poniżej stanowisko Głównego Inspektora Farmaceutycznego w w/w sprawie.

Przepis art. 8 pkt. 2 ustawy stanowi, iż: „... Do dnia 31 grudnia 2016 r. w ramach jednorazowej sprzedaży wydaje się z aptek ogólnodostępnych i punktów aptecznych nie więcej niż jedno opakowanie danego produktu leczniczego zawierającego w składzie pseudoefedrynę, dekstrometorfan lub kodeinę, posiadającego kategorię dostępności "wydawane bez przepisu lekarza - OTC".

Biorąc pod uwagę celowościową wykładnię tego przepisu należy uznać, iż możliwe jest wydanie pacjentowi w aptece lub punkcie aptecznym, produktów leczniczych w taki sposób by w jednorazowej transakcji **mógł on uzyskać tylko raz każdą z wymienionych substancji kontrolowanych**, niezbędnych do zaspokojenia jego potrzeb zdrowotnych.

Może to nastąpić poprzez nabycie trzech jednoskładnikowych produktów leczniczych, zawierających odpowiednio pseudoefedrynę, dekstrometorfan i kodeinę lub też np. jednego produktu leczniczego zawierającego wszystkie te trzy substancje. Dopuszczalne jest również nabycie odpowiednio produktu leczniczego dwuskładnikowego zawierającego dwie powyższe substancje oraz równocześnie produktu jednoskładnikowego zawierającego trzecią z tych substancji.

Z poważaniem
GŁÓWNY INSPEKTOR
FARMACEUTYCZNY
Zofia Ulz
Zofia Ulz