



Główny Inspektor Farmaceutyczny

Zofia Ulz

GIF-P-L-076/86-1/PB/13

Warszawa, dnia 04 kwietnia 2013 r.

Pan

mgr farm. Jarosław Mateuszuk

Prezes

**Okręgowej Rady Aptekarskiej
w Białymstoku**

ul. Ludwika Zamenhofska 27

15-435 Białystok

Szanowny Panie Prezencie,

W odpowiedzi na pismo z dnia 27 lutego 2013 r. L.dz.15/2013 uprzejmie informuję, iż Główny Inspektor Farmaceutyczny przeprowadził postępowanie wyjaśniające, którego przedmiotem była dostępność produktu leczniczego Clexane na terenie województwa podlaskiego. Wyniki powyższego postępowania nie potwierdzają występowania trudności w dostępie do wymienionego produktu leczniczego.

Odnosząc się do pytań sformułowanych przez Pana Prezesa pragnę podkreślić, że zapewnienie pacjentom dostępu do produktów leczniczych zależy od kierowników aptek, którzy powinni zadbać o to aby na stanie danej apteki znajdowały się produkty lecznicze w ilości koniecznej do zaspokojenia bieżących potrzeb miejscowej ludności. Państwowa Inspekcja Farmaceutyczna sprawuje nadzór nad jakością i – jak słusznie zauważył Pan Prezes w piśmie z dnia 27 lutego 2013 r. L.dz.15/2013 – obrotem produktami leczniczymi. Sprawowanie nadzoru nad obrotem polega jednak na kontrolowaniu przez organy Państwowej Inspekcji Farmaceutycznej aptek i innych jednostek prowadzących obrót detaliczny i hurtowy produktami leczniczymi i wyrobami medycznymi, o których mowa w art. 108 ust. 1 ustawy z dnia 6 września 2001 r. – Prawo farmaceutyczne (Dz. U. z 2008 r. Nr 45, poz. 271, z późn. zm.) celem sprawdzenia czy obrót ten jest prowadzony zgodnie z obowiązującymi przepisami. Organy Państwowej Inspekcji Farmaceutycznej nie dysponują instrumentami

prawnymi pozwalającymi na podejmowanie działań w sytuacji, w której zapewnienie pacjentom dostępu do produktów leczniczych zależy od kierowników poszczególnych aptek.

Art. 87 ust. 2 pkt 1 ustawy – Prawo farmaceutyczne wyraźnie stanowi, że „Apteki ogólnodostępne przeznaczone są do: 1) zaopatrywania ludności w produkty lecznicze, leki apteczne, leki recepturowe, wyroby medyczne i inne artykuły, o których mowa w art. 86 ust. 8;”. Z art. 88 ust. 1 w/w ustawy wynika wprost, że odpowiedzialnym za prowadzenie apteki ogólnodostępnej jest „farmaceuta, o którym mowa w art. 2b ust. 1 pkt 1, 2 i 5 – 7 ustawy z dnia 19 kwietnia 1991 r. o izbach aptekarskich (Dz. U. z 2003 r. Nr 9, poz. 108, z 2004 r. Nr 92, poz. 885 oraz z 2007 r. Nr 176, poz. 1238)” – kierownik apteki. Kierownik apteki – w oparciu o ocenę zapotrzebowania na dany produkt leczniczy – powinien – w zależności od okoliczności – podejmować stosowne działania mające na celu zapewnienie pacjentom dostępu do konkretnego produktu.

Z powaniem
GLÓWNY INSPEKTOR
FARMACEUTYCZNY
Zofia Ulz