



Związek Zawodowy Techników Farmaceutycznych RP
ZARZĄD GŁÓWNY

Łódź, 02.08.2010 r.

TF/02/08/10

**Pan
Marek Twardowski
Podsekretarz Stanu
w Ministerstwie Zdrowia**

Szanowny Panie Ministrze!

W związku z licznymi zapytaniami kierowanymi do Zarządu Związku Zawodowego Techników Farmaceutycznych RP oraz sygnałami dotyczącymi braku możliwości zakupu produktów leczniczych, wymienionych w załączniku do *Rozporządzenia Ministra Zdrowia w sprawie wykazu produktów leczniczych, które mogą być dopuszczone do obrotu w placówkach obrotu pozaaptecznego oraz punktach aptecznych* przez punkty apteczne, zwracam się do Pana Ministra z uprzejmą prośbą o wyjaśnienie na jakim etapie w drodze legislacyjnej znajduje się nowelizacja ww Rozporządzenia.

W chwili obecnej obowiązuje Rozporządzenie z 6 października 2009 r., które wydaje się być rozwiązaniem niefortunnym. Lista produktów leczniczych obok nazw handlowych zawiera także kody EAN, które są dla hurtowni farmaceutycznej istotnym kryterium przy sprzedaży leków punktom aptecznym.

Producenci leków, wprowadzając zmiany opakowania, zmieniają kody EAN, natomiast nowych kodów EAN nie wymienia załącznik do Rozporządzenia z 2009 r. Dochodzi do kolejnych absurdów, ponieważ coraz więcej produktów leczniczych, pomimo umieszczenia ich w wykazie, przestaje być przedmiotem obrotu, ponieważ kody EAN uległy zmianie.



Związek Zawodowy Techników Farmaceutycznych RP ZARZĄD GŁÓWNY

Przykładem mogą być preparaty : Polpril - Producent zmienił opakowanie na 28 tabl. pakowanych jako 2 blistry po 14 tabl. z opakowania 28 tabl. pakowanych jako 4 blistry po 7 tabl.; Ibufen zawiesina dla dzieci w postaci opakowania jako butelka szklana, którą zamieniono na butelkę plastikową. W obu przypadkach wraz z tymi zmianami zmieniono kody EAN na opakowaniach zewnętrznych. Efektem tego jest brak możliwości zakupu tych produktów leczniczych przez punkt apteczny, pomimo spełnienia kryteriów klasyfikacji i umieszczenia ich w wykazie. Przypadki produktów leczniczych opisanych powyżej nie są odosobnione. W punktach aptecznych tworzy się coraz obszerniejsza lista braków wynikających z zapisów w obowiązującym Rozporządzeniu. Prowadzi to nie tylko do zamykania tych placówek, ale przede wszystkim narusza zapis art. 68 Konstytucji RP. Należy pamiętać, że zarówno dla Państwa Urzędu, jak i dla techników farmaceutycznych, świadczących usługi farmaceutyczne *Salus aegroti suprema lex*.

Pragnę w tym miejscu przypomnieć słowa Pan Ministra, które usłyszałem na 85. posiedzeniu Senackiej Komisji Zdrowia w dniu 16 lutego br.: *„Mogę państwu nawet przybliżyć termin, kiedy zamierzam ten temat postawić na kierownictwie. Jeżeli tylko nic się nie zmieni i czas nam pozwoli – to w tym tygodniu. Rozporządzenie jest gotowe. Tu siedzi przy mnie pan wicedyrektor Wojciech Giermaziak, który nad tym czuwał jako doktor nauk farmaceutycznych, znający się na rzeczy. Jeżeli się nic nie zmieni, to jutro na posiedzeniu kierownictwa powinno to rozporządzenie stanąć. Zostanie skierowane do krótkich uzgodnień wewnętrznych i za kilka czy kilkanaście dni zostanie przekazane do uzgodnień zewnętrznych. Tak więc wszyscy zainteresowani będą mogli się jeszcze odnieść. W związku z tym temat zostanie rozwiązany i zamknięty, myślę że pomyślnie dla wszystkich podmiotów obecnych na rynku.*

W świetle powyższego bardzo proszę o określenie terminu wprowadzenia w życie znowelizowanego Rozporządzenia.

Z wyrazami szacunku

Prezes Zarządu Głównego
ZZTF RP

Dominik Zyro