



# Minister Zdrowia

Warszawa, 29 sierpnia 2022

PLD.055.2.2022.KW

*Szanowna Pani,*

W odpowiedzi na petycję w sprawie utworzenia ogólnodostępnej strony dostępności leków i wyrobów medycznych, wymiany leków między aptekami oraz możliwości zamówienia leku przez pacjenta w hurtowni, otrzymaną w dniu 23 czerwca 2022 r. na podstawie ustawy z dnia 11 lipca 2014 r. o petycjach (Dz.U. z 2018 r. poz. 870), Minister Zdrowia wskazuje, że rozwój usług cyfrowych w publicznym systemie ochrony zdrowia jest stale kontynuowany. Istotnym aspektem w kontekście wdrażanych rozwiązań jest dalszy rozwój narzędzi do monitorowania łańcucha dystrybucji leków i przeciwdziałania brakom dostępności produktów leczniczych oraz systemowego informowania pracowników medycznych, farmaceutów i pacjentów o możliwych ograniczeniach dostępności i wczesnego reagowania na zdarzenia tego typu. Aktualnie włączanie funkcjonalności informowania personelu medycznego, farmaceutów i pacjentów o dostępności i możliwych brakach leków za pośrednictwem istniejących systemów, tj. e-Recepta, czy też systemów gabinetowych, stało się przedmiotem wstępnych analiz i jest planowane do realizacji. Konkretny termin wdrożenia usługi nie jest obecnie znany.

Natomiast w odniesieniu do żądania w sprawie możliwości zamówienia leku przez pacjenta z hurtowni producenta, po okazaniu ważnej recepty lekarskiej oraz wymiany

leków między aptekami, Minister Zdrowia informuje, że zgodnie z art. 65 ust. 1 ustawy z dnia 6 września 2001 r. Prawo farmaceutyczne (Dz. U. z 2021 r. poz.1977, z późn. zm.), dalej ustawa Prawo farmaceutyczne, obrót produktami leczniczymi może być prowadzony tylko na zasadach określonych w ustawie. W myśl art. 72 ust. 1 powyższej ustawy, obrotem hurtowym lekami mogą zajmować się wyłącznie hurtownie farmaceutyczne. Ustawa określiła również warunki wydawania leków oraz podmioty, na rzecz których apteka może wydać leki. Zbycie przez apteki leków do hurtowni lub nabycie przez hurtownie od podmiotów innych niż określonych w art. 78 ust. 1 pkt. 1 ustawy Prawo farmaceutyczne, w tym od aptek, stanowi naruszenie prawa. Jednocześnie należy wskazać, że podmioty uprawnione do zakupów produktów leczniczych w hurtowniach farmaceutycznych zostały wskazane w rozporządzeniu Ministra Zdrowia z dnia 7 kwietnia 2022 r. w sprawie podmiotów uprawnionych do zakupu produktów leczniczych w hurtowniach farmaceutycznych (Dz.U. z 2022 r. poz. 852).

Dodatkowo należy zaznaczyć, że zgodnie z art. 108 ustawy Prawo farmaceutyczne, Państwowa Inspekcja Farmaceutyczna sprawuje nadzór nad jakością, obrotem i pośrednictwem w obrocie produktami leczniczymi w celu zabezpieczenia interesu społecznego w zakresie bezpieczeństwa zdrowia i życia ludzi przy stosowaniu produktów leczniczych i wyrobów medycznych, znajdujących się w hurtowniach farmaceutycznych, aptekach, działach farmacji szpitalnej, punktach aptecznych i placówkach obrotu pozaaptecznego.

Na zakończenie należy wskazać, że poprawa efektywności terapii, poprzez informowanie lekarza oraz pacjenta o dostępności konkretnych produktów leczniczych lub ich zamienników stanowi niezwykle ważny element w polityce lekowej kraju, natomiast prawidłowa dystrybucja produktów leczniczych jest jedną ze składowych bezpieczeństwa lekowego państwa.

Z poważaniem  
z upoważnienia Ministra Zdrowia  
Maciej Miłkowski  
Podsekretarz Stanu

/dokument podpisany elektronicznie/