



Minister Zdrowia

Warszawa, 27 października 2021

PLO.07.15.2021.1.PR

ZAWIADOMIENIE

o sposobie załatwienia petycji z dnia 7 stycznia 2021 r. w sprawie zakazu sprzedaży i stosowania w Polsce tych środków antykoncepcyjnych, które mają jednocześnie działanie poronne.

Na podstawie art. 11 ust. 4 ustawy z dnia 11 lipca 2014 r. o petycjach (dz. U z 2018 r. poz. 870) zawiadamiam, że żądanie wyrażone w ww. petycji jest w ocenie Ministra Zdrowia niecelowe, zatem petycja nie zasługuje na uwzględnienie.

UZASADNIENIE

Środki antykoncepcyjne dopuszczone do obrotu w Polsce wydawane są tylko z przepisu lekarza (kategoria dostępności: Rp), który decyzję o przepisaniu wybranego produktu podejmuje na podstawie indywidualnej oceny stosunku korzyści do ryzyka u konkretnej kobiety. Wśród współcześnie dostępnych środków antykoncepcyjnych znajdują się preparaty wskazane w antykoncepcji w przypadkach nagłych, należące do dwóch grup farmakoterapeutycznych, tj.:

1. Hormony płciowe i modulatory układu płciowego, antykoncepcja w przypadkach nagłych, kod ATC: G03AD01; substancją czynną zawartą w produktach tej grupy jest levonorgestrel – syntetyczny progestagen drugiej generacji.

W Polsce dostępne są w obrocie następujące 5 produktów tej grupy: Empil, Escapelle, Halyone, Livopill oraz Ramonna.

2. Hormony płciowe i modulatory układu płciowego, doraźne środki antykoncepcyjne, kod ATC: G03AD02; substancją czynną zawartą w produktach tej grupy jest octan uliprystalu – syntetyczny, selektywny modulator receptora progesteronowego o wysokim powinowactwie wiązania do tego receptora.

W Polsce dostępne są w obrocie następujące 4 produkty z tej grupy: Eginilla, ellaOne Misstala oraz Ulipristal Aristo.

Podkreślenia wymaga, że środki antykoncepcyjne wymienione powyżej, podobnie jak wszystkie dopuszczone do obrotu w Polsce środki antykoncepcyjne, wydawane są tylko na receptę (Rp) na podstawie rozporządzenia Ministra Zdrowia z dnia 14 listopada 2008 r. w sprawie kryteriów zaliczenia produktu leczniczego do poszczególnych kategorii dostępności (Dz. U. z 2016 r. poz. 1769). Receptę wystawia lekarz po podjęciu decyzji na podstawie indywidualnej oceny wskazań i czynników ryzyka u konkretnej kobiety. Zgodnie bowiem z art. ustawy z dnia 5 grudnia 1996 r. o zawodach lekarza i lekarza dentysty (Dz. U. z 2021 r. poz. 790 i 1559) lekarz orzeka o stanie zdrowia określonej osoby po uprzednim, osobistym jej zbadaniu lub zbadaniu jej za pośrednictwem systemów teleinformatycznych lub systemów łączności, a także po analizie dostępnej dokumentacji medycznej tej osoby. Wynikiem ww. działania jest preskrypcja lekarska.

Ponadto, stosownie do art. 4 tej samej ustawy, lekarz ma obowiązek wykonywać zawód, zgodnie ze wskazaniami aktualnej wiedzy medycznej, dostępnymi mu metodami i środkami zapobiegania, rozpoznawania i leczenia chorób, zgodnie z zasadami etyki zawodowej oraz z należytą starannością.

W związku z powyższym, abstrahując od tego, że przed zastosowaniem ww. produktów leczniczych zgodnie z ich zasadniczym przeznaczeniem, należy bezwzględnie wykluczyć ewentualną ciążę, trzeba wskazać, że w licznych przypadkach zastosowanie określonych produktów hormonalnych ma podłoże medyczne.

Jak wynika z przepisów prawa to lekarz, a nie Wnoszący petycję, jest właściwy decydować jakie leki i w jakich sytuacjach związanych ze stanem pacjentki, będzie przepisywał, a pacjentka stosowała. To względy medyczne mają w istotnej części przypadków znaczenie dla stosowania omawianych specyfików, nie zaś czynniki światopoglądowe.

z upoważnienia Ministra Zdrowia

Maciej Miłkowski

Podsekretarz Stanu

/dokument podpisany elektronicznie/

Potwierdzam zgodność kopii wydruku z dokumentem elektronicznym:

Identyfikator dokumentu	2342257.8118618.7875160
Nazwa dokumentu	Zawiadomienie o sposobie załatwienia petycji.pdf
Tytuł dokumentu	Zawiadomienie o sposobie załatwienia petycji
Sygnatura dokumentu	PLO.07.15.2021
Data dokumentu	2021-10-27
Skrót dokumentu	612EE5D48614F7A202AE4A083F2A0186543D1F87
Wersja dokumentu	1.8
Data podpisu	2021-10-27 12:17:37
Podpisane przez	Maciej Miłkowski Podsekretarz Stanu

EZD 3.104.37.37.14538

Data wydruku: 2021-11-02

Autor wydruku: Rudek Przemysław (Radca)