



ZPP.634.3.2018

Odpowiedź na petycję z dnia 08.02.2018 r.

Odpowiadając na wiadomość otrzymaną drogą elektroniczną dnia 8 lutego 2018 r., w sprawie uregulowania przepisów na temat „nieletnich”, Ministerstwo Zdrowia uprzejmie prosi o przyjęcie poniższych informacji.

W odniesieniu do postulatu wprowadzenia zmian w zakresie zakazu sprzedaży osobom nieletnim produktów antykoncepcyjnych, pragnę zauważyć, iż przedmiotowe zagadnienie zostało uregulowane w ustawie z dnia 6 września 2001 r. *prawo farmaceutyczne* (Dz. U. z 2017 r. poz. 2211) i zgodnie z treścią art. 23a ust. 1a, produkty lecznicze dopuszczone do obrotu, wskazane w Charakterystyce Produktu Leczniczego do stosowania w antykoncepcji otrzymują kategorię dostępności, o której mowa w ust. 1 pkt 2, tj. wydawane są z przepisu lekarza.

Natomiast w przedmiocie przedstawionych w petycji uwag w zakresie konieczności wprowadzenia zakazu sprzedaży osobom nieletnim m.in. leków psychotropowych, informuję, że obowiązujące przepisy ograniczają możliwość wydawania produktów leczniczych zawierających w składzie substancje o działaniu psychoaktywnym o kategorii dostępności „OTC” („wydawane bez recepty”). O powyższym stanowi art. 71a ust. 3 wskazany w ustawie z dnia 6 września 2001 r. *prawo farmaceutyczne* zgodnie, z którym farmaceuta i technik farmaceutyczny odmawia wydania produktu leczniczego, o którym mowa w ust. 1 lub 2, osobie, która nie ukończyła 18. roku życia, lub jeżeli uzna, że może on zostać wykorzystany w celach pozamedycznych lub spowodować zagrożenie dla zdrowia i życia.

Z upoważnienia
MINISTRA ZDROWIA
PODSEKRETARZ STANU
Zbigniew J. Król