



Minister Zdrowia

Warszawa, 30 listopada 2019

Komunikat Ministra Zdrowia w sprawie dostępności leków:

Gabitril, Sinemet, Gardasil, BCG Medac

W związku z sygnałami w sprawie ograniczonej możliwości zakupu powyższych leków,

Minister Zdrowia

informuje:

Gardasil i Gardasil 9 - przyczyny ograniczonej aktualnie dostępności na polskim rynku wiążą się z gwałtownym wzrostem zainteresowania szczepieniami przeciwko HPV na świecie, w tym zwiększającą się liczbą narodowych programów szczepień oraz obejmowaniem tymi programami także chłopców. Podmiot odpowiedzialny firma MSD informował o czasowym zmniejszeniu dostępności szczepionek Gardasil i Gardasil 9. W obecnej, przejściowej sytuacji, firma MSD jest zobligowana w pierwszej kolejności dostarczyć produkt na rynki, które mają rozpoczęte wcześniej narodowe programy powszechnych szczepień z zastosowaniem Gardasil 9. Powrót pełnej dostępności Gardasilu 9 na rynek polski przewiduje się na przełomie 2021 i 2022 roku. Ilość dawek Gardasil 9, które firma MSD dostarczy na polski rynek w I kw. 2020 r. umożliwi dokończenie schematów szczepień pacjentom, którzy w 2019 r. rozpoczęli szczepienie Gardasil 9 w ramach Programów Zdrowotnych realizowanych przez Jednostki Samorządu Terytorialnego. W przypadku pacjentów indywidualnych, którzy rozpoczęli w 2019 r. szczepienie Gardasil 9, planowane jest uruchomieniem dla nich specjalnego programu umożliwiającego dostarczenie dawek koniecznych na dokończenie cyklu szczepienia.

Gabitril – podmiot odpowiedzialny poinformował, że lek jest już dostępny na terenie całej Polski, zarówno w obrocie hurtowym jak i aptecznym.

Sinemet – podmiot odpowiedzialny poinformował o dalszej niedostępności produktu. W powyższej sytuacji pacjent powinien zgłosić się do lekarza prowadzącego terapię, celem ustalenia możliwości zastosowania innej, alternatywnej technologii lekowej.

BCG Medac – podmiot odpowiedzialny poinformował o stałej dostępności w obrocie od początku grudnia 2019 r. w ilości faktycznego zużycia w poprzednim roku.

W przypadku gdy lekarz prowadzący leczenie podejmie decyzję o wprowadzeniu do terapii produktu, który nie jest dopuszczony do obrotu lub który jest niedostępny w Polsce Minister Zdrowia może wydać zgodę na sprowadzenie z zagranicy takich leków w trybie art. 4 ustawy Prawo farmaceutyczne.

Z poważaniem
z upoważnienia Ministra Zdrowia
Maciej Miłkowski
Podsekretarz Stanu

/dokument podpisany elektronicznie/