



IZBA GOSPODARCZA
„FARMACJA POLSKA”

Warszawa, dnia 28 kwietnia 2022 r.

Pan

MACIEJ MIŁKOWSKI

Podsekretarz Stanu

w Ministerstwie Zdrowia

I.dz. 726-2022

Izba Gospodarcza „FARMACJA POLSKA” od szeregu lat aktywnie włączała się w proces przeciwdziałania wszelkim zjawiskom nielegalnego wywozu leków

Jak wynika z dostępnych danych proceder ten praktycznie został w dużym zakresie wyeliminowany, niemniej od czasu do czasu otrzymujemy informację o prowadzonych postępowaniach wobec podmiotów, głównie aptek, które albo same wywożą albo stanowią ogniwo w procederze odwróconego łańcucha.

Trafiają do nas również pojedyncze sprawy, w których podmioty odpowiedzialne dostrzegają niezależne od nich nieprawidłowości w dystrybucji swoich produktów leczniczych. Mamy również przykłady, w których firma posiada twarde dowody świadczące o wywożeniu leków poza granice Polski, co spowodować może olbrzymie trudności w pokryciu zapotrzebowania na te leki i w konsekwencji braki rynkowe odczuwalne przez polskich pacjentów.

W takiej sytuacji, wiele firm, na których spoczywa przecież obowiązek dostaw, stosuje różnego rodzaju mechanizmy kontroli łańcucha dystrybucji, nie zawsze jednak udaje się skutecznie przeciwdziałać wywozowi leków na inne rynki.

W skrajnych sytuacjach firmy decydują się na skierowanie pisma do Ministra Zdrowia z prośbą o rozważenie umieszczenia wywożonego leku na wykazie produktów leczniczych zagrożonych brakiem dostępności. Niestety według naszych informacji Ministerstwo Zdrowia w chwili obecnej nie uwzględnia tego rodzaju wniosków od podmiotów odpowiedzialnych.

Analizując przepisy ustawy Prawo farmaceutyczne w zakresie regulacji dotyczących zarówno trybu ustalania braku dostępności jak i mając na uwadze treść delegacji z art. 37av ust 14, z której wynika tryb ustalania pism. Minister Zdrowia ustalając wykaz oprócz informacji pochodzących od Głównego Inspektora Farmaceutycznego może brać również inne informacje (ustawa nie podaje źródła) dotyczące dostępności produktów leczniczych.

Takim, w naszej ocenie, jest materiał dostarczony przez firmę przedstawiający dowody potwierdzające wywóz leku i ryzyko wystąpienia jego braków na rynku.

Współpraca w tym zakresie pomiędzy podmiotem odpowiedzialnym a Ministerstwem Zdrowia wydaje się być najbardziej optymalnym rozwiązaniem chroniącym rynek leków w trosce o bezpieczeństwo polskich pacjentów.

Licząc na przychyłność Pana Ministra w powyżej sprawie,

Pozostaję z poważaniem,

Irena Rej



Prezes Zarządu Izby Gospodarczej
„FARMACJA POLSKA”