

Warszawa, dnia 9 czerwca 2026 r.

Pan

ŁUKASZ PIETRZAK

Główny Inspektor Farmaceutyczny

l.dz.223/2026

Główny Inspektor Farmaceutyczny
w związku z brakiem reakcji na nasz apel o wstrzymanie podpisu pod projektem-

rozporządzenia Ministra Zdrowia w sprawie pozwoleń i dokumentów niezbędnych do przywozu, wywozu, wewnątrzwspólnotowego nabycia lub wewnątrzwspólnotowej dostawy środków odurzających, substancji psychotropowych lub prekursorów kategorii 1 (MZ 1857),

- z uwagi na brzmienie § 2 ust. 2 pkt 2, którego skutkiem byłby paraliż legalnego obrotu międzynarodowego prowadzonego od lat przez hurtownie farmaceutyczne, pozwalamy sobie przedstawić końcowe stanowisko Izby.

Zgodnie z informacją na stronach Rządowego Centrum Legislacji, w dniu 8 czerwca br. rozporządzenie zostało skierowane do publikacji.

Ponowna analiza projektu wskazuje, że sporny przepis, tj. § 2 ust. 2 pkt 2, został zmieniony. Rozumiemy to jako częściowe uwzględnienie postulatów Izby, wzmocnionych apelem 5 organizacji branżowych.

W związku z powyższym, w świetle pojawiających się wątpliwości interpretacyjnych, kluczową dla nas informacją jest odpowiedź Pana Ministra na podstawowe pytanie:

Czy w świetle przepisów ww. rozporządzenia, po jego wejściu w życie, Główny Inspektor Farmaceutyczny będzie wydawał pozwolenia w przypadku wniosków importowych i eksportowych dotyczących produktów leczniczych, o których mowa w rozporządzeniu, zarejestrowanych w UE/EOG i nieprzeznaczonych na rynek krajowy?

Odpowiedź na pytanie będzie przez nas traktowana jako oficjalne stanowisko Głównego Inspektora Farmaceutycznego.

Liczymy na szybką odpowiedź Pana Ministra,

Z poważaniem,

Irena Rej



Prezes Zarządu Izby Gospodarczej
„FARMACJA POLSKA”