



Naczelna Izba Aptekarska

L.dz. P - 247 / 2021

Warszawa, dnia 14 września 2021 r.

Pani Ewa KRAJEWSKA

Główny Inspektor Farmaceutyczny

Główna Pani Minister,

W związku z napływającymi do Naczelnej Izby Aptekarskiej zapytaniami od farmaceutów, zwracam się z uprzejmą prośbą o zajęcie stanowiska w poniższej sprawie.

Zgodnie z § 3 ust. 1 rozporządzenia Ministra Zdrowia z 11 września 2006 r. w sprawie środków odurzających, substancji psychotropowych, prekursorów kategorii 1 i preparatów zawierających te środki lub substancje (Dz. U. z 2021 r., poz. 166), apteka prowadząca obrót tymi świadkami obowiązana jest do prowadzenia ewidencji przychodów i rozchodów środków, substancji, preparatów oraz prekursorów kategorii pierwszej.

Należy wskazać, że apteki prowadzą ewidencję środków odurzających i substancji psychotropowych z grup I-N i II-P w postaci książki kontroli przychodu i rozchodu lub po uzyskaniu zgody wojewódzkiego inspektora farmaceutycznego, ewidencja ta może być prowadzona w wersji elektronicznej, pod warunkiem zastosowania systemu komputerowego gwarantującego, że żadne zapisy dotyczące stanów i ruchów magazynowych nie będą usuwane, z zachowaniem wydruków papierowych w cyklach dwutygodniowych.

Mając na uwadze powyższe, zwracam się z prośbą o przedstawienie stanowiska Głównego Inspektora Farmaceutycznego w następującej sprawie: Czy wydruki ewidencji prowadzonej w postaci elektronicznej mogą dotyczyć tylko i wyłącznie produktów, które apteka posiada na stanie magazynowym apteki i które w danym cyklu były zakupywane od hurtowni farmaceutycznej i wydawane pacjentowi, czy też wydruk musi dotyczyć wszystkich



Naczelna Izba Aptekarska

30-lecie
Odrodzonego
Samorządu
Aptekarskiego

ul. Długa 16, 00-238 WARSZAWA
Telefon: 22 635-92-85, 22 635-06-70
<http://www.nia.org.pl> e-mail: nia@nia.org.pl

produktów, która apteka posiada w ewidencji katalogu aptecznego, których apteka nie posiada na stanie magazynowym i dla których w danym cyklu nie były wykonywane operacje zakupu i sprzedaży.

Przedmiotowe zapytanie przesłane przez farmaceutów podyktowane jest tym, że wydruk wszystkich pozycji z ewidencji katalogu aptecznego zawiera bardzo dużą liczbę stron koniecznych do przygotowania i wydrukowania ewidencji (około 18 stron A4). Natomiast ograniczenie wydruku tylko do produktów posiadanych na stanie magazynowym i tych, dla których odbywały się operacje kupna lub sprzedaży ogranicza ten wydruk o kilka kartek, co stanowi dużą oszczędność w zakresie zużycia papieru i niegenerowania strat energii i materiałów.

Przedstawiając powyższe zwracam się z uprzejmą prośbą do Pani Minister o zajęcie stanowiska w ww. temacie i podjęcie działań w celu zrationalizowania podejścia do ewidencji elektronicznej.

W przypadku uznania, że proponowane rozwiązanie nie znajduje dostatecznego uzasadnienia w brzmieniu przepisów ww. rozporządzenia, proszę o podjęcie pilnych prac nad nowelizacją tego aktu normatywnego.

Piętnastoletni okres, który upłynął od daty wydania ww. rozporządzenia oraz istotne zmiany, jakie zaszły na rynku farmaceutycznym, w tym znaczące i liczne zmiany przepisów prawa, które pozostają w bezpośrednim związku z materiałą objętą regulacją ww. rozporządzenia, powodują, że treść tego aktu wymaga dostosowania do obecnego kontekstu faktycznego i prawnego.

Samorząd aptekarski deklaruje gotowość do aktywnego uczestniczenia w procesie zmiany ww. rozporządzenia.

z poważaniem

Prezes
Naczelnej Rady Aptekarskiej

Elżbieta Piotrowska-Rutkowska

