



SEJM
RZECZYPOSPOLITEJ POLSKIEJ
VI kadencja
Prezes Rady Ministrów
DSPA-140-54(3)/09

Warszawa, 10 marca 2009 r.

Pan
Bronisław Komorowski
Marszałek Sejmu
Rzeczypospolitej Polskiej

Przekazuję przyjęte przez **Radę Ministrów stanowisko** wobec komisyjnego projektu ustawy

- o zmianie ustawy – Prawo farmaceutyczne (druk nr 1421).

Jednocześnie informuję, że Rada Ministrów upoważniła Ministra Zdrowia do reprezentowania Rządu w tej sprawie w toku prac parlamentarnych.

(-) Donald Tusk

Stanowisko Rządu wobec komisyjnego projektu ustawy o zmianie ustawy – Prawo farmaceutyczne (druk 1421)

Ustawa z dnia 6 września 2001 r. – Prawo farmaceutyczne (Dz. U. z 2008 r. Nr 45, poz. 271, Nr 227, poz. 1505 i Nr 234, poz. 1570 oraz z 2009 r. Nr 18, poz. 97) jest aktem prawnym regulującym w sposób kompleksowy sprawy związane z wytwarzaniem oraz obrotem produktami leczniczymi na terytorium Rzeczypospolitej Polskiej. Proponowany przez Komisję Nadzwyczajną „Przyjazne Państwo” do spraw związanych z ograniczeniem biurokracji projekt ustawy wprowadza zmiany do art. 68 ust. 2 ustawy – Prawo farmaceutyczne poprzez zastąpienie sformułowania „obróć . . . jest prowadzony” wyrażeniem „obróć . . . może być prowadzony wyłącznie” oraz dodanie sformułowania „z zastrzeżeniem przepisu art. 71 ust. 1a”.

Zgodnie z założeniem wnioskodawców, projektowana zmiana powinna przyczynić się do usunięcia podnoszonych przez niektóre organizacje społeczne i osoby prywatne wątpliwości, dotyczących istnienia prawnego obowiązku prowadzenia obrotu detalicznego produktami leczniczymi weterynaryjnymi w ramach działalności zakładu leczniczego dla zwierząt. Jednocześnie, należy zwrócić uwagę, że omawiana zmiana art. 68 ust. 2 ma jedynie charakter redakcyjny i nie zmienia norm obecnie obowiązujących. Zgodnie z aktualnym brzmieniem przepisu art. 68 ust. 2 obrót detaliczny produktami leczniczymi weterynaryjnymi jest prowadzony w ramach działalności zakładu leczniczego dla zwierząt. W zasadzie, obrót ten może być prowadzony wyłącznie w ramach działalności zakładu leczniczego dla zwierząt. Odstępstwo od tej zasady przewiduje jedynie art. 71 ust. 1a, który dopuszcza możliwość prowadzenia przez przedsiębiorców obrotu detalicznego produktami leczniczymi weterynaryjnymi, ale tylko wydawanymi bez przepisu lekarza, po zgłoszeniu wojewódzkiemu lekarzowi weterynarii na 7 dni przed rozpoczęciem działalności.

Zaproponowana przez Komisję Nadzwyczajną „Przyjazne Państwo” do spraw związanych z ograniczeniem biurokracji redakcja przepisu art. 68 ust. 2 nie dokonuje merytorycznych zmian w ustawie, a ma na celu usunięcie pojawiających się wątpliwości interpretacyjnych.

Mając na uwadze powyższe, Rząd wyraża pozytywne stanowisko wobec komisyjnego projektu ustawy o zmianie ustawy – Prawo farmaceutyczne (druk 1421) i opowiada się za kontynuowaniem nad nim dalszych prac parlamentarnych.