



MINISTER ZDROWIA

MZ-PLO-460-7230-112/GK/09

Warszawa, dnia ..2009-12-01.

GABINET MARSZAŁKA SENATU

wpłynęło dn..... 3. 12. 09

nr..... 6195 podpis..... *Serwus*

P. J. Kwilich
Marszałek Senatu RP
82 89
01 R. 05
podpis..... *R/R*

**Pan
Bogdan Borusewicz
Marszałek Senatu RP**

Szanowny Panie Marszałku,

W odpowiedzi na oświadczenie senatora Ryszarda Knosali z dnia 12 listopada 2009 r. nr BPS/DSK-043-2106/09, pragnę podziękować za przekazane oświadczenie.

Ponadto pragnę poinformować, iż przede wszystkim z uwagi na konieczność uwzględnienia dopuszczenia do obrotu nowych produktów leczniczych jak też i usunięcia zgłoszonych błędów obecnie rozpoczęto prace legislacyjne mające na celu aktualizację rozporządzenia Ministra Zdrowia z dnia 6 października 2009 r. w sprawie wykazu produktów leczniczych, które mogą być dopuszczone do obrotu w placówkach obrotu pozaaptecznego oraz punktach aptecznych (Dz. U. Nr 171, poz. 1335) według stanu ich rejestracji na dzień 31 października 2009 r.

Jednocześnie informuję, iż wykazie produktów leczniczych dopuszczonych do obrotu w punktach aptecznych umieszczonych jest około 18 tys. pozycji leków. Jest to bardzo duży asortyment i trudno mówić o niezabezpieczeniu dostępu do leków dla pacjentów z terenów wiejskich. Ponadto przedmiotem obrotu w punktach aptecznych mogą być również kosmetyki i suplementy diety. Trudno też tym samym mówić o ryzyku bankructwa punktów aptecznych z powodu ograniczeń asortymentowych, które są także wynikiem zakończonej w 2008 r. procedury harmonizacji produktów leczniczych do wymogów prawa Unii Europejskiej.

Z poważaniem,

Z upoważnienia
MINISTRA ZDROWIA
PODSEKRETARZ STANU
Adamek Twardowski