



Minister Zdrowia

Warszawa, 04 marca 2020

PLO.07.31.2020.AP

Ogólnopolski Związek Zawodowy
Techników Farmaceutycznych
ul. Chełmińska 192/6
86-300 Grudziądz

W odpowiedzi na pismo z dnia 3 lutego 2020 r. dotyczące rozszerzenia uprawnień dla techników farmaceutycznych o możliwość samodzielnego wydawania z aptek ogólnodostępnych substancji bardzo silnie działających, pragnę poinformować i jednocześnie przypomnieć, że zarówno obrót produktami leczniczymi jak i kompetencje (zadania) personelu fachowego wykonującego usługi farmaceutyczne w aptece, punkcie aptecznym czy dziale farmacji szpitalnej określają przepisy prawa farmaceutycznego. Art. 65 ustawy z dnia 6 września 2001 r. Prawo farmaceutyczne (Dz.U. z 2019 r. poz. 499) stanowi: - „Obrót produktami leczniczymi może być prowadzony tylko na zasadach określonych w ustawie”.

Natomiast zadania technika farmaceutycznego zostały określone w art. 91 ust. 1 ww. ustawy, który stanowi: „Technik farmaceutyczny, posiadający dwuletnią praktykę w aptece w pełnym wymiarze czasu pracy, może wykonywać w aptece czynności fachowe polegające na sporządzaniu, wytwarzaniu, wydawaniu produktów leczniczych i wyrobów medycznych, z wyjątkiem produktów leczniczych mających w swoim składzie:

- 1) substancje bardzo silnie działające określone w Urzędowym Wykazie Produktów Leczniczych dopuszczonych do obrotu na terytorium Rzeczypospolitej Polskiej,
- 2) substancje odurzające,
- 3) substancje psychotropowe grupy I-P oraz II-P
- określone w odrębnych przepisach.

2. Technik farmaceutyczny, o którym mowa w ust. 1, może również wykonywać czynności pomocnicze przy sporządzaniu i przygotowywaniu preparatów leczniczych, o których mowa w art. 86 ust. 3 pkt 1-4 oraz pkt 6.

2a. Technik farmaceutyczny, o którym mowa w ust. 1, jest uprawniony do zgłaszania Prezesowi Urzędu lub podmiotowi odpowiedzialnemu działania niepożądanego produktu leczniczego”.

Faktem jest, że wykaz środków bardzo silnie działających nie jest obecnie określony w Urzędowym Wykazie Produktów Leczniczych, natomiast zamieszczony jest w dokumencie jakim jest Farmakopea Polska.

Niemniej jednak niezmienny zapis ustawy dotyczący miejsca zamieszczenia wykazu, nie może być przyczyną do tego, że produkty kategorii „bardzo silnie działające” zmieniły przez to, swoje właściwości, w tym jeżeli chodzi o ich działanie uboczne czy toksyczne. Nadal należą do tej samej kategorii produktów „bardzo silnie działających” i jednocześnie bardzo niebezpiecznych, pomimo działania leczniczego w określonych wskazaniach. Sporządzanie czy wydawanie produktów leczniczych tej kategorii wymaga szerokiej wiedzy farmakologicznej w tym także z dziedziny toksykologii czy polipragmazji. Taką właśnie wiedzę zdobywa się podczas pięcioletnich studiów o kierunku farmacja.

Argument podnoszony w piśmie, że obie grupy zawodowe są w podobnym stopniu omylne przy wydawaniu leków z apteki nie ma tu żadnego uzasadnienia. Wiedza zdobywana przez magistra farmacji podczas pięcioletnich stacjonarnych studiów farmaceutycznych, pod żadnym względem nie może być równoważna z wiedzą zdobytą podczas dwuletniego szkolenia i to często w trybie weekendowym.

Ponadto, technik farmaceutyczny nie ponosi żadnej odpowiedzialności zawodowej za popełnione błędy, jakie ponosi magister farmacji, jednakże nie może być przyzwolenia na praktyki stosowane przez technika farmaceutycznego, który podejmuje się określonych czynności, mając przy tym pełną świadomość łamania przepisów prawa.

Regulacja przepisów prawa pod kątem rozszerzenia uprawnień techników farmaceutycznych nie zapobiegnie złym praktykom stosowanym w aptekach, nie może też dawać podstaw do zmian legislacyjnych.

Odnosnie przesłanych propozycji dotyczących produktów leczniczych, o które należałoby poszerzyć wykaz do wydawania przez technika farmaceutycznego, pragnę poinformować, że poddawane one są dogłębnej analizie przy procedowaniu rozporządzenia.

Z poważaniem
z upoważnienia Ministra Zdrowia
Maciej Miłkowski

/dokument podpisany elektronicznie/