

NOTATKA

z posiedzenia Komisji Zdrowia

Data posiedzenia: 16 lutego 2010 r.

Nr posiedzenia: 85

Posiedzeniu przewodniczył: senator Michał Okła – zastępca przewodniczącego komisji.

- Porządek posiedzenia:**
1. Informacja na temat perspektyw funkcjonowania Głównej Biblioteki Lekarskiej przy ulicy Jazdów 1A w Warszawie.
 2. Informacja na temat ograniczenia sprzedaży preparatów w punktach aptecznych na wsi.

- W posiedzeniu uczestniczyli: – senatorowie członkowie komisji: Jarosław Duda, Janina Felińska, Ryszard Górecki, Stanisław Karczewski, Paweł Klimowicz, Norbert Krajczy, Waldemar Kraska, Rafał Muchacki, Michał Okła, Zbigniew Pawłowicz, Henryk Woźniak,
- zaproszeni goście:
- Ministerstwo Zdrowia:
 - podsekretarz stanu Cezary Rzemek,
 - podsekretarz sekretarz Marek Twardowski,
 - zastępca dyrektora Departamentu Polityki Lekowej i Farmacji,
 - Naczelna Izba Aptekarska:
 - prezes Naczelnej Izby Aptekarskiej Grzegorz Kucharewicz,
 - wiceprezes Naczelnej Izby Aptekarskiej Marek Jędrzejczak,
 - Związek Zawodowy Techników Farmaceutycznych RP:
 - wiceprezes zarządu Dominik Żyro,
 - Warszawski Uniwersytet Medyczny:
 - rektor Warszawskiego Uniwersytetu Medycznego prof. Marek Krawczyk
 - Główna biblioteka Lekarska:
 - kierownik Działu Zbiorów Specjalnych Jakub Żbikowski.

Przebieg posiedzenia:

Ad. 1 Podsekretarz stanu w Ministerstwie Zdrowia Cezary Rzemek przedstawił informację na temat perspektyw funkcjonowania Głównej Biblioteki Lekarskiej przy ul. Jazdów 1A w Warszawie. Podkreślił, że zarówno zbiory specjalne GBL oraz mieszczący je Pawilon Szpitala Ujazdowskiego wymagają specjalnej troski (w listopadzie 2009 r. odbyło się posiedzenie Kierownictwa Ministerstwa Zdrowia na ten temat). Jednak sformułowanie wytycznych w sprawie funkcjonowania GBL zostało zawieszono ze względu na brak uregulowań prawnych dotyczących użytkowania wieczystego nieruchomości - pomiędzy GBL a Centrum Sztuki Współczesnej. Jednocześnie do chwili obecnej Ministerstwo Zdrowia nie dysponuje protokołem z

kontroli przeprowadzonej przez Bibliotekę Narodową, której przedmiotem była ocena zabezpieczeń zbiorów starodruków. Minister podkreślił, że istnieje również problem związany ze znaczącymi zaległościami GBL wobec ZUS dotyczący także pracowników działu zbiorów specjalnych. Procedura uzgodnień pomiędzy stronami na temat wielkości zobowiązań przeciąga się w czasie i do chwili obecnej, uniemożliwia podjęcie stosownych decyzji przez Ministra Zdrowia.

Rektor Warszawskiego Uniwersytetu Medycznego prof. Marek Krawczyk wyszedł z propozycją umieszczenia eksponatów GBL w stosownych pomieszczeniach Warszawskiego Uniwersytetu Medycznego.

Senatorowie podzielili troskę gości o los GBL oraz unikatowych zbiorów w niej zgromadzonych. Senacka Komisja Zdrowia jednogłośnie przyjęła stanowisko w sprawie zachowania w nienaruszonym stanie Zbiorów Specjalnych Głównej Biblioteki Lekarskiej w budynku przy ulicy Jazdów 1A.

Ad. 2 Informację na temat ograniczenia sprzedaży preparatów w punktach aptecznych na wsi przedstawił podsekretarz stanu w Ministerstwie Zdrowia Marek Twardowski. Minister przypomniał, że 13 lutego 2009 r. weszło w życie rozporządzenie Ministra Zdrowia z dnia 2 lutego 2009 r. w sprawie kryteriów klasyfikacji produktów leczniczych, które mogą być dopuszczone do obrotu w placówkach obrotu pozaaptecznego oraz punktach aptecznych.

W obecnym wykazie produktów leczniczych dopuszczonych do obrotu w punktach aptecznych znajduje się około 18 tys. pozycji produktów, co stanowi bardzo duży asortyment. Ponadto przedmiotem obrotu w punktach aptecznych mogą być również kosmetyki i suplementy diety. Ograniczona lista produktów leczniczych sprzedawanych w punktach aptecznych wynika przede wszystkim z dbałości o bezpieczeństwo pacjentów i leków.

W trosce o bezpieczeństwo produktów leczniczych oraz bezpieczeństwo pacjentów obrót lekami silnie działającymi powinien być kontrolowany.

Minister podkreślił, że w aptece gwarantem zachowania bezpieczeństwa jest magister farmacji z uzyskanym prawem wykonywania zawodu – tylko on może mieć dostęp do całego asortymentu produktów leczniczych, łącznie z lekami bardzo silnie działającymi oraz lekami z wykazów środków psychotropowych i odurzających.

W punktach aptecznych nie ma wymogu zatrudniania farmaceuty, jedynie technika farmaceutycznego posiadającego trzyletni staż pracy w aptekach ogólnodostępnych.

Minister podkreślił, że ze względu na zgłoszone przez podmioty odpowiedzialne za monitorowanie działań rynku farmaceutycznego uwagi do wykazu poszczególnych produktów leczniczych, które mogą być dopuszczone do obrotu w placówkach obrotu pozaaptecznego oraz punktach aptecznych rozpoczęto w Ministerstwie Zdrowia 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.

W posiedzeniu komisji nie uczestniczyły osoby wykonujące działalność lobbingsową.