



Minister Zdrowia

Warszawa, 09 sierpnia 2019

PLO.0763.41.2019.TL.1

Naczelna Izba Aptekarska
ul. Długa 16
00-238 Warszawa

W odpowiedzi na pismo z 18 lipca 2019 r., znak: L.dz.P-314/2019, Minister Zdrowia stwierdza co następuje.

Przepis § 5 ust. 1 rozporządzenia Ministra Zdrowia z dnia 20 października 2015 r. w sprawie preparatów zawierających środki odurzające lub substancje psychotropowe, które mogą być posiadane i stosowane w celach medycznych oraz do badań klinicznych, po uzyskaniu zgody wojewódzkiego inspektora farmaceutycznego w zakresie, w jakim określa on katalog podmiotów, u których możliwe jest zaopatrzenie się w produkty lecznicze zawierające środki oburzające lub substancje psychotropowe musi być interpretowany zgodnie z przepisami ustawowymi, w tym z art. 86a ustawy z dnia 6 września 2001 r. – Prawo farmaceutyczne. W konsekwencji bezsporne jest, że podmioty wymienione w art. 42 ust. 1 i 2 ustawy z dnia 29 lipca 2005 r. o przeciwdziałaniu narkomanii mogą zaopatrywać się w produkty lecznicze zawierające środki oburzające lub substancje psychotropowe w hurtowni farmaceutycznej. Ministerstwo Zdrowia prowadzi jednocześnie analizę przepisów zarówno ustawy prawo farmaceutyczne jak i ustawy o przeciwdziałaniu narkomanii czy w świetle obydwu aktów prawnych możliwość zaopatrywania istnieje również w aptece ogólnodostępnej.

Z wyrazami szacunku,

Maciej Miłkowski

Podsekretarz Stanu

/dokument podpisany elektronicznie/

Sporządził: Tomasz Lisiewski - PLO

Potwierdzam zgodność kopii z dokumentem elektronicznym:

Identyfikator dokumentu	1747879.4363784.3731911
Nazwa dokumentu	Odpowiedź do Naczelnej Izby.pdf
Tytuł dokumentu	Odpowiedź do Naczelnej Izby
Sygnatura dokumentu	PLO.0763.41.2019
Data dokumentu	2019-08-09 20:11:17
Skrót dokumentu	728FE569C3AF35D6986C4DD03ACF8E7BA8D005 7D
Wersja dokumentu	1.7
Data podpisu	2019-08-09 20:11:14
Podpisane przez	Maciej Grzegorz Miłkowski Podsekretarz Stanu
	EZD 3.90.65.65.14538
Data wydruku:	2019-08-12 14:03:21
Autor wydruku:	Lisiewski Tomasz