



RZECZPOSPOLITA POLSKA
Rzecznik Praw Obywatelskich

Warszawa, 09/12/2008r.

RPO-603878-X/08/AA

RPO-603879-X/08/AA

00-090 Warszawa Tel. centr. 0-22 551 77 00
Al. Solidarności 77 Fax 0-22 827 64 53

Pani
EWA KOPACZ

MINISTER ZDROWIA

Szanowna Pani Minister

W środkach masowego przekazu pojawiły się niepokojące doniesienia, z których wynika, że na rynku jest coraz więcej fałszowanych produktów leczniczych, a produkty zarejestrowane w Polsce nie są objęte wystarczającą kontrolą jakości. Sytuacja ta może mieć fatalne skutki dla zdrowia, a nawet życia obywateli.

Z treści artykułu pt. „Na rynku jest coraz więcej podrabianych leków - tańszych, ale groźnych dla zdrowia” zamieszczonego w „Gazecie Prawnej” z dnia 25 listopada 2008 r. (kopia artykułu w załączeniu), wynika, że podrobione leki nie ominęły również Polski. Jednakże obowiązujące przepisy ustawy z dnia 6 września 2001 r. - Prawo farmaceutyczne (jt. Dz.U. z 2008 r. Nr 45, poz. 271), nie zawierają odpowiednich regulacji w tej sprawie.

Niepokoiki również sytuacja w zakresie badania jakości produktów leczniczych, zważywszy na powtarzające się przypadki zanieczyszczenia leków i ich opakowań oraz ilość produktów leczniczych, co do których Główny Inspektor Farmaceutyczny podjął decyzję o wstrzymaniu w obrocie, wycofaniu z obrotu lub zakazie wprowadzenia do obrotu. Z treści artykułu pt. „Corhydron znów może narażać życie pacjentów” zamieszczonego w dzienniku „Polska” z dnia 20 listopada 2008 r. (kopia artykułu w załączeniu), w którym autorka artykułu powołuje się na wypowiedź profesora Zbigniewa E. Fijałka - dyrektora Narodowego Instytutu Leków - wynika, że „przed naszym wejściem do UE leki były dokładniej kontrolowane niż teraz. Obecnie państwo przeznacza zaledwie 5 mln zł rocznie na badanie leków, co pozwala skontrolować jedynie ok. 1 tys. preparatów z 30 tys. dostępnych na rynku. Statystyka jest porażająca: jeden lek jest badany średnio raz na 30 lat. Producenci nie przywiązują więc wagi do jakości, bo ryzyko, że wpadną podczas kontroli jest niewielkie”.

W związku z powyższym, na podstawie art. 13 ust. 1 pkt. 2 ustawy z dnia 15 lipca 1987 r. o Rzeczniku Praw Obywatelskich (jt. Dz.U. z 2001 r. Nr 14, poz. 147 ze zm.), zwracam się do Pani Minister z uprzejmą prośbą o spowodowanie zbadania powyższego problemu oraz zajęcie stanowiska. Zobowiązany będę również za przekazanie informacji odnośnie działań Pani Minister w sprawie zapewnienia bezpieczeństwa leczenia z uwagi na podniesione problemy, w tym poinformowanie Rzecznika o zamierzeniach legislacyjnych w tej materii.

Z poważaniem

Z upoważnienia
Rzecznika Praw Obywatelskich

/-/ Stanisław Trociuk
Zastępca Rzecznika Praw Obywatelskich