



Polska Izba Przemysłu  
Farmaceutycznego  
i Wyrobów Medycznych  
**POLFARMED**



Szanowny Pan

Konstanty Radziwiłł

Minister Zdrowia

Szanowny Panie Ministrze!

W imieniu producentów i dystrybutorów leków zrzeszonych w Izbie Gospodarczej „FARMACJA POLSKA”, Polskiej Izbie Przemysłu Farmaceutycznego i Wyrobów Medycznych POLFARMED oraz Związku Pracodawców Aptecznych PharmaNET, działających na polskim rynku, zwracamy się do Pana Ministra z apelem w sprawie zajęcia oficjalnego i jednoznacznego stanowiska dotyczącego bezpieczeństwa pacjentów poddawanych farmakoterapii produktami leczniczymi znajdującymi się w legalnym kanale dystrybucji.

Pojawiające się ostatnio doniesienia medialne mogą sugerować zagrożenie bezpieczeństwa polskich pacjentów, z uwagi na rzekomo zwiększające się ryzyko obecności w legalnym łańcuchu dystrybucji sfałszowanych produktów leczniczych. W odczuciu Izby Gospodarczej „FARMACJA POLSKA”, Polskiej Izby Przemysłu Farmaceutycznego i Wyrobów Medycznych POLFARMED oraz Związku Pracodawców Aptecznych PharmaNET szerzenie tego typu opinii jest bezpodstawne i służy wyłącznie straszeniu pacjentów oraz podważaniu ich zaufania do służb kontrolnych podległych Ministrowi Zdrowia.

Z pełną odpowiedzialnością chcemy podkreślić, że fałszowanie leków i ich dystrybucja, poprzez różnego rodzaju nielegalne kanały, to poważny międzynarodowy problem. Do stycznia 2016 roku Światowa Organizacja Zdrowia odnotowała ponad 920 produktów leczniczych – zarówno generycznych, jak i oryginalnych – z niemal wszystkich kategorii terapeutycznych, które zostały sfałszowane. Warto jednak podkreślić, że wytwarzanie sfałszowanych leków i ich sprzedaż jest przestępstwem ściganym przez policję, prokuraturę i służby celne. Co więcej, trafiają one do nielegalnego kanału dystrybucji i procederem tym zajmują się przestępcy, a nie rzetelnie wykonujący swoją pracę producenci, hurtownicy i aptekarze.

Pragniemy zapewnić, że produkty lecznicze na każdym etapie, począwszy od produkcji poprzez dystrybucję hurtową aż po ich sprzedaż w aptekach, w tym legalnych aptekach internetowych i punktach aptecznych, podlegają wielu rygorystycznym procedurom kontrolnym i są w pełni bezpieczne dla pacjentów. Dotychczasowe kontrole prowadzone

przez inspekcję farmaceutyczną wskazują, że w legalnym kanale dystrybucji w Polsce nie stwierdzono obecności leków sfalszowanych.

**„Prowadzone przez narodowe laboratoria badania leków pobranych z aptek, punktów aptecznych oraz hurtowni farmaceutycznych nie wykazały do tej pory obecności leków sfalszowanych w tych miejscach”** – czytamy w komunikacie zatytułowanym „Sfalszowane produkty lecznicze”, zamieszczonym na stronie Głównego Inspektoratu Farmaceutycznego[1].

W naszej ocenie, budowanie przekazu medialnego sugerującego, iż polscy pacjenci mogą czuć się zagrożeni w obliczu narastającej fali fałszerstw na rynku leków w sytuacji, gdy nie odnotowano dotąd ani jednego takiego przypadku w legalnym łańcuchu dystrybucji, jest działaniem wysoce nieetycznym. Można odnieść wrażenie, że komuś zależy na sianiu niepokoju w społeczeństwie.

**Jako reprezentacja podmiotów uczestniczących w legalnym łańcuchu dystrybucji zwracamy się do Pana Ministra z apelem o zajęcie oficjalnego i jednoznacznego stanowiska w sprawie bezpieczeństwa pacjentów przyjmujących leki pochodzące od wytwórców, hurtowni i aptek kontrolowanych przez Państwową Inspekcję Farmaceutyczną.**

Oczekujemy od Pana Ministra wydania komunikatu w tej sprawie skierowanego do opinii publicznej.

Prezes Zarządu Izby Gospodarczej  
„FARMACJA POLSKA”

Irena Rej

Prezes Polskiej Izby Przemysłu Farmaceutycznego  
i Wyrobów Medycznych POLFARMED



Bernard Wilkosz

Prezes Zarządu Związku Pracodawców  
Aptecznych PharmaNET

Marcin Piskorski

[1] <https://www.gif.gov.pl/nadzor/sfalszowane-produkty-le/informacje-ogolne/sfalszowane-produkty-le/479,Fakty.html>[1]

Do wiadomości:  
Parlamentarzyści  
Stowarzyszenia pacjentów  
Media