



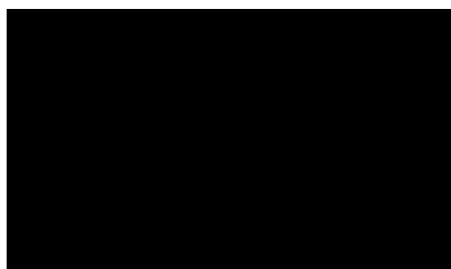
Ministerstwo Zdrowia

Departament

Polityki Lekowej i Farmacji

Warszawa, 04 września 2020 r.

PLO.454.116.2020.MP



Szanowny Panie,

w odpowiedzi na wiadomość z 20 lipca 2020 r. w sprawie interpretacji przepisów uprawniających farmaceutów do wypisywania recept „*pro familiae*” i „*pro auctore*” (art. 96 ust. 4 ustawy z dnia 6 września 2001 r. Prawo farmaceutyczne, zwana dalej „UPF”), realizowanych poza granicami państwa, Departament Polityki Lekowej i Farmacji uprzejmie informuje co następuje.

Ministerstwo Zdrowia dokonuje interpretacji indywidualnych przepisów prawa w ściśle określonych przypadkach, tj. w ślad za dyspozycją art. 34 ustawy z dnia 6 marca 2018 r. – Prawo przedsiębiorców (Dz. U. z 2019 r. poz. 1292, ze zm.). Zgodnie z przywołanym przepisem ustawy, przedsiębiorca może złożyć do właściwego organu lub właściwej państwowej jednostki organizacyjnej wniosek o wydanie wyjaśnienia co do zakresu i sposobu stosowania przepisów, z których wynika obowiązek świadczenia przez przedsiębiorcę daniny publicznej lub składek na ubezpieczenia społeczne lub zdrowotne, w jego indywidualnej sprawie (interpretacja indywidualna).

Pana wiadomość nie kwalifikuje się jako ww. wniosek o indywidualną interpretację przepisów prawa.

Niezależnie od powyższego Departament Polityki Lekowej i Farmacji uprzejmie wskazuje, że brzmienie polskich przepisów jest irrelevantne z punktu widzenia oceny możliwości zrealizowania jakiegokolwiek recepty wystawionej w Polsce, poza jej

granicami. Przepisy prawa polskiego nie mają eksterytorialnego zakresu oddziaływania, nie mogą tym samym kształtować uprawnień polskich obywateli na terytorium obcych państw w przedmiotowym zakresie. To czy wystawiona w Polsce recepta, o określonym wzorze, z określonymi danymi, będzie zrealizowana – jako recepta transgraniczna – w państwie członkowskim UE/EOG zależy od tego, jak wymogi w tym względzie ukształtował tamtejszy ustawodawca. Analogicznie jest w przypadku recept wystawianych poza Polską – mogą być one zrealizowane na naszym terytorium jako transgraniczne, o ile spełniają wymagania polskich przepisów, w tym zwłaszcza zawierają określone przepisami ustawy – Prawo farmaceutyczne minimum koniecznych danych. Poza tym Departament zwraca uwagę na dodatkową okoliczność, że co do zasady w Polsce obowiązują recepty w postaci elektronicznej, i ta zasada tyczy się również recept wystawianych przez farmaceutów. Tymczasem nie jest natenczas zapewniona pełna kompatybilność systemów obsługujących recepty elektroniczne funkcjonujące w poszczególnych państwach członkowskich.

*Z poważaniem,*

Łukasz Szmulski

p.o. Dyrektora

/dokument podpisany elektronicznie/