



Naczelna Izba Aptekarska

L. dz. P- 551/2016

MINISTERSTWO ZDROWIA ul. Miodowa 15, 00-952 Warszawa KANCELARIA	
wpł. dn.	2016 -10- 06
Podpis	

Warszawa, dnia 6 października 2016 r.

Pan Konstanty RADZIWIŁŁ

Minister Zdrowia

Szanowny Panie Ministrze

Z informacji przekazywanych do Naczelnej Izby Aptekarskiej przez farmaceutów oraz okręgowe izby aptekarskie wynika, że obecnie istnieje poważny problem z nabywaniem przez apteki wody destylowanej (Aqua purificata) – niezbędnej do sporządzania wielu kategorii leków recepturowanych, w tym m.in. w postaci roztworów, mikstur, zawiesin, emulsji do użytku wewnętrznego oraz kropli do użytku wewnętrznego i zewnętrznego.

W związku ze wskazanym problemem, proszę Pana Ministra o zajęcie stanowiska, czy Aqua pro iniectione (Aqua pro iniectione), rozpuszczalnik do sporządzania leków parenteralnych, o którym mowa w pkt 1 w *Wykazie leków, które mogą być traktowane jako surowce farmaceutyczne przy sporządzaniu leków recepturowych*, stanowiącym załącznik do rozporządzenia Ministra Zdrowia z dnia 6 listopada 2012 r. w sprawie leków, które mogą być traktowane jako surowce farmaceutyczne przy sporządzaniu leków recepturowych (Dz. U. z 2012 r. poz. 1259),

- może być stosowany zamiast wody destylowanej przy sporządzaniu leków recepturowych, a w konsekwencji, czy użycie w takim przypadku Aqua pro iniectione nie spowoduje utraty prawa do zwrotu przez Narodowy Fundusz Zdrowia kosztów wykonania leku recepturowego.

Czy w opisanym przypadku apteka może wydać lek recepturowy na zasadach refundacyjnych, czy też powinna wydać lek za pełną odpłatnością?

Z poważaniem

mgr farm. Elżbieta Piotrowska-Rutkowska

Prezes
Naczelnej Rady Aptekarskiej