



Minister
Zdrowia

ZPP.050.12.2025.AK
Warszawa, 22 maja 2025

Pan
Szymon Hołownia
Marszałek Sejmu
Rzeczypospolitej Polskiej

Szanowny Panie Marszałku,

W nawiązaniu do interpelacji nr 8092, złożonej przez Panią Posłankę Katarzynę Ueberhan, w sprawie dokumentacji zamówień medycznych, zwracam się z uprzejmą prośbą o przyjęcie poniższych informacji.

Na podstawie art. 36z ust. 4 ustawy z dnia 6 września 2001 r. - Prawo farmaceutyczne podmioty uprawnione do obrotu detalicznego produktami leczniczymi, przedsiębiorcy zajmujący się obrotem hurtowym produktami leczniczymi i podmioty prowadzące jednostki, o których mowa w art. 36g ust. 1 pkt 18 lit. b, składają zamówienie na zapotrzebowanie, o którym mowa w ust. 1, w odniesieniu do produktów leczniczych o kategorii dostępności, o której mowa w art. 23a ust. 1 pkt 2-5, środków spożywczych specjalnego przeznaczenia żywieniowego i wyrobów medycznych objętych wykazem określonym w art. 37 ust. 1 ustawy z dnia 12 maja 2011 r. o refundacji leków, środków spożywczych specjalnego przeznaczenia żywieniowego oraz wyrobów medycznych, w formie pisemnej albo w formie dokumentu elektronicznego doręczanego środkami komunikacji elektronicznej. Zmiana tych zapisów ustawy w odniesieniu do powyższego obowiązku nie jest aktualnie procedowana.

Natomiast na podstawie rozporządzenia Ministra Zdrowia z dnia 7 lipca 2016 r. w sprawie wydawania zezwoleń na obrót hurtowy środkami odurzającymi, substancjami psychotropowymi lub prekursorami kategorii 1, wydawanie środków odurzających lub substancji psychotropowych odbywa się na podstawie zapotrzebowania złożonego

pisemnie przez podmiot zamawiający (dotyczy to wszystkich grup środków odurzających i substancji psychotropowych).

Upoważnienie Ministra Zdrowia do opracowania projektu rozporządzenia wydawanego na podstawie art. 40 ust. 5 ustawy o przeciwdziałaniu narkomanii otrzymał Główny Inspektor Farmaceutyczny. Prace nad projektem rozporządzenia trwają, m.in. analizie poddawana jest kwestia zapotrzebowań. Zapotrzebowania stanowiące podstawę wydania środków odurzających lub substancji psychotropowych przez podmiot prowadzący obrót hurtowy takimi środkami lub substancjami (§ 6 rozporządzenie Ministra Zdrowia z dnia 7 lipca 2016 r.) mogą być składane w formie pisemnej w postaci zarówno papierowej, jak i elektronicznej. Podkreślenia wymaga jednak, że zachowanie formy pisemnej dokumentu sporządzonego w postaci elektronicznej wymaga opatrzenia tego dokumentu kwalifikowanym podpisem elektronicznym. Nie stanowi takiego dokumentu odwzorowanie cyfrowe (np. skan) dokumentu sporządzonego w postaci papierowej.

Niezależnie od powyższego, należy wskazać, że zapotrzebowanie jest złożone prawidłowo niezależnie od jego postaci.

Podczas spotkań z przedstawicielami samorządu aptekarskiego Główny Inspektorat Farmaceutyczny dostawał sygnały odnośnie do kwestii zapotrzebowań. Aktualnie w tej sprawie nie trwają konsultacje ze środowiskiem aptekarskim.

Z wyrazami szacunku
z upoważnienia Ministra Zdrowia
Wojciech Konieczny
Sekretarz Stanu
/dokument podpisany elektronicznie/