



Naczelna Izba Aptekarska

[Aktualności](#)

[Farmacja](#)

[Samorząd](#)

[Prawo](#)

Newsletter NIA

Aktualnie, Regularnie, Przystępnie

100 Rocznicza Odzyskania Niepodległości Rzeczypospolitej Polskiej

Jak pracują apteki 12 listopada?



W związku z opublikowaniem w dniu 7 listopada 2018 r. w Dzienniku Ustaw Rzeczypospolitej Polskiej ustawy z dnia 7 listopada 2018 r. o ustanowieniu Święta

Narodowego z okazji Setnej Rocznic Odzyskania Niepodległości Rzeczypospolitej Polskiej, dzień 12 listopada został ustanowiony świętem narodowym i traktowany jest jako dzień wolny od pracy.

Zgodnie z art. 3 ust. 2 ustawy apteka ogólnodostępna, która zgodnie z uchwałą rady powiatu, o której mowa w art. 94 ust. 2 ustawy z dnia 6 września 2001 r. – Prawo farmaceutyczne (Dz. U. z 2017 r. poz. 2211, z późn. zm.) jest obowiązana zapewnić dostępność świadczeń na terenie powiatu w dni wolne od pracy, zapewnia tę dostępność także w dniu 12 listopada 2018 r.

W związku z powyższym, obowiązek zapewnienia dostępności świadczeń w dniu 12 listopada 2018 r. dotyczy wyłącznie aptek objętych w tym dniu rozkładem godzin pracy aptek ogólnodostępnych na terenie powiatu, określonego przez radę powiatu w drodze uchwały, z którego wynika, że dana apteka ma obowiązek zapewnić dostępność świadczeń w tym dniu z uwagi na fakt, że jest to dzień wolny od pracy. Więcej informacji na www.gov.pl

Nowa odsłona kampanii

uwaganaleki.pl



NIE WSZYTKIE LEKI NA GRYPĘ LUB
PRZEZIĘBIENIE SĄ DLA CIEBIE ODPOWIEDNIE

**zapytaj
farmaceutę**

#UWAGANALEKI



**grypa czy
przeziębienie?**

ROZRÓŻNIJ I BĄDŹ BEZPIECZNY

#UWAGANALEKI

WCZESNE ROZPOZNANIE I
WŁAŚCIWE LECZENIE GRYPY

**zmniejsza ryzyko
powikłań**

#UWAGANALEKI



Naczelna Izba Aptekarska



Uwaga na leki – grypa i przeziębienie. Jak bezpiecznie przetrwać sezon infekcji wirusowych? Druga odsłona kampanii edukacyjnej Naczelnej Izby Aptekarskiej i Narodowego Instytutu Leków

Sezon zachorowań na przeziębienia i grypę nabiera tempa wraz ze zmienną jesienną pogodą. Codziennie jesteśmy narażeni na kontakt z dziesiątkami różnych wirusów, które powodują przeziębienie, choroby grypopodobne, a także grypę. W przypadku infekcji najważniejsze jest skuteczne i bezpiecznie leczenie objawów. Dzięki akcji: „Uwaga Na Leki – grypa i przeziębienie”, dowiedzą się Państwo, co należy robić, gdy wystąpią pierwsze objawy choroby, dlaczego tak ważne jest odróżnienie grypy od przeziębienia, a także na co zwrócić uwagę podczas samoleczenia, aby bezpiecznie i szybko wyzdrowieć? Kiedy koniecznie trzeba skonsultować się z lekarzem, a kiedy wystarczy pozostać w domu i zwalczać objawy? Kiedy jesteśmy narażani na powikłania choroby? Których leków nie wolno łączyć i które nie są wskazane dla dzieci oraz kobiet w ciąży i karmiących? Na te i wiele innych pytań odpowiadamy krótko, przystępnie i rzeczowo. Wszystko po to, aby pacjenci byli bardziej świadomi istniejących zagrożeń, a dzięki temu bezpiecznie i szybko wrócili do zdrowia.

Dlaczego o tym mówimy?

Większość z nas przynajmniej raz w roku choruje na infekcję wirusową, a każdego

roku około 4 mln Polaków cierpi z powodu grypy lub chorób grypopodobnych. Z danych Narodowego Instytutu Zdrowia Publicznego wynika, że w lutym 2018 r. odnotowano blisko milion zachorowań i podejrzeń zachorowań na grypę. Dziesięć osób zmarło. Grypa niesie ze sobą poważne ryzyko powikłań, na które narażeni są nie tylko seniorzy i małe dzieci, ale wszyscy zarażeni wirusem. Wirus grypy zaostża choroby przewlekłe, w tym przewlekłą obturacyjną chorobę płuc i astmę, choroby układu sercowo-naczyniowego czy cukrzycę. Aż 93% chorych w Polsce hospitalizowanych z powodu grypy ma ostre objawy ze strony układu oddechowego. Grypa jest też bardzo niebezpieczna dla kobiet ciężarnych, aż 32% tych, które zaraziły się wirusem grypy wymagało hospitalizacji. Według statystyk, średnio co minutę na świecie z powodu grypy umiera 1 osoba.

Czytaj dalej

Serializacja

Do wyznaczonego terminu obowiązywania nowych przepisów i rozpoczęcia prowadzenia weryfikacji autentyczności leków pozostało:

92	03	14	27
Days	Hours	Minutes	Seconds

Najważniejsze informacje o serializacji leków

W celu zwiększenia nadzoru nad bezpieczeństwem leków Dyrektywa Fałszywkowa wprowadziła obowiązek umieszczania na większości leków na receptę dwóch rodzajów zabezpieczeń: unikalnego identyfikatora (UI) w postaci kodu dwuwymiarowego oraz elementów wskazujących na otwarcie opakowania (ATD)..



Element zabezpieczający ATD, anti-tempering devices

ATD ma umożliwić weryfikację czy opakowanie jednostkowe produktu na kolejnych etapach dystrybucji nie zostało naruszone.



NDC: 12345 678 910
SN: 100000002
EXP: JAN 30 2018
Lot: YZ987654

Unikalny Identyfikator (UI)

Identyfikator w postaci kodu 2D i towarzyszących informacji zawiera podstawowe dane o danym opakowaniu produktu leczniczego, takie jak numer serii produktu leczniczego, numer seryjny konkretnego opakowania, data ważności, kod produktu. Przy użyciu odpowiedniego skanera, kod 2D może zostać sczytany i dzięki systemowi informatycznemu, osobom na kolejnych etapach łańcucha dystrybucji wyświetlą się informacje o tym, czy dany produkt został zweryfikowany pozytywnie, tzn. czy pochodzi z legalnego źródła.



Dyrektywa Fałszywkowa - FMD (Falsified Medicines Directive)

Dyrektywa Parlamentu Europejskiego i Rady 2011/62/UE z dnia 8 czerwca 2011 r. zmieniająca dyrektywę 2001/83/WE w sprawie wspólnotowego kodeksu odnoszącego się do produktów leczniczych stosowanych u ludzi – w zakresie zapobiegania wprowadzaniu sfałszowanych produktów leczniczych do legalnego łańcucha dystrybucji nazywana **Dyrektywą Fałszywkową** lub FMD (Falsified Medicines Directive) została uchwalona w celu zabezpieczenia europejskiego łańcucha dystrybucyjnego przed wprowadzaniem sfałszowanych produktów leczniczych. Sfałszowanymi produktami leczniczymi mogą być leki zawierające mniejszą ilość substancji czynnych lub nie zawierające ich wcale, mogą zawierać inne substancje czynne. Sfałszowane mogą być również opakowania lub zabezpieczenia opakowań a także skradzione leki lub opakowania ponownie wprowadzone do obrotu.

Podstawowym źródłem sfałszowanych leków są sprzedawcy działający nielegalnie oferując je np. na bazarach lub w internecie. Mimo, to inspekcja farmaceutyczna a także inne organy wykrywają przypadki obecności sfałszowanych produktów w legalnym łańcuchu dystrybucji.

Jednym z celów Dyrektywy Fałszywkowej jest stworzenie europejskiego systemu baz danych poprzez który apteki, hurtownie oraz inne podmioty dostarczające leki pacjentom będą dokonywać weryfikacji autentyczności produktów medycznych przed ich wydaniem. Więcej informacji [tutaj](#).



Serializacja w szpitalach

Komunikat do Dyrektorów Szpitali posiadających aptekę szpitalną/dział farmacji szpitalnej w sprawie serializacji leków

Komunikat prezes NRA Elżbiety Piotrowskiej-Rutkowskiej dostępny [tutaj](#)

Szczepienia



rynekapteki.pl

Komisje za odrzuceniem ustawy o zniesieniu obowiązku szczepień u dzieci

Komisja Zdrowia wraz z Komisją Polityki Społecznej i Rodziny, które w czwartek, 8 listopada, rozpatrywały obywatelski projekt ustawy o zmianie ustawy o zapobieganiu oraz zwalczaniu zakażeń i chorób zakaźnych u ludzi, zdecydowały o odrzuceniu projektu. Za głosowało 55 posłów, przeciw dwóch, żaden poseł



politykazdrowotna.com

Lekarze i farmaceuci wspólnie przeciwko grypie

Wspólna inicjatywa szczepionkowa lekarzy i farmaceutów cieszy się dużym zainteresowaniem – tylko pierwszego dnia akcji przeciwko grypie zaszczepiło się blisko 100 medyków i aptekarzy- poinformowała Okręgowa Izba Lekarska w Warszawie.

Blisko 100 lekarzy oraz farmaceutów należących do stołecznych samorządów zawodowych zostało poddanych

nie wstrzymał się od głosu.

Przewodniczący sejmowej Komisji Zdrowia Bartosz Arłukowicz rozpoczynając posiedzenie Komisji powiedział, że dyskusja dotycząca kwestii zniesienia obowiązku szczepień dzieci jest szkodliwa. Zdaniem przewodniczącego, efektem tego zebrania powinno być zakończenie dyskusji na ten temat i odrzucenie projektu ustawy. Czytaj dalej na www.rynekaptek.pl



szczepieniu przeciwko grypie w pierwszym dniu wspólnej akcji OIL i OIA w Warszawie. Lekarzami kwalifikującymi do szczepień byli lek. Paweł Doczekalski członek zespołu ds. naruszeń w ochronie zdrowia oraz lek. Łukasz Durajski z zespołu ds. szczepień. Czytaj więcej na www.politykazdrowotna.com

www.rynekaptek.pl

Marek Tomków zapewnia: szczepionki pochodzące z aptek są bezpieczne

Szczepionki sprzedawane w aptekach są pełnowartościowe i bezpieczne. Nie ma powodu, aby w jednostkach

podstawowej opieki zdrowotnej odmawiano szczepienia pacjentom, którzy mają szczepionkę kupioną w aptece - tłumaczy Marek Tomków, wiceszef NRA.

W ostatnim czasie ukazywały się doniesienia, iż lekarze w przychodniach odmawiają aplikowania szczepionek pacjentom, którzy zakupili preparat w aptece. Jak tłumaczą, złamany wówczas zostaje łańcuch chłodniczy, a to wiąże się z ryzykiem podania szczepionki.

Marek Tomków, wiceprezes Naczelnej Rady Aptekarskiej w wywiadzie dla "DGP" przyznaje, że niestety, informacje o takich "absurdach" docierają częściej niż kiedyś. Czytaj dalej na www.rynekaptek.pl

Pytanie na śniadanie TVP 2

Leki na odchudzanie

Leki na odchudzanie wycofane ze sprzedaży nadal są dostępne w Internecie. Jaki jest ich wpływ na nasze zdrowie? Na co powinni uważać pacjenci? Gościem pytania na śniadanie TVP2 była m.in. prezes NRA Elżbieta Piotrowska-Rutkowska. [Obejrzyj.](#)



Medyczna marihuana

Marihuana do celów medycznych już niedługo będzie dostępna w legalnym obrocie. Kiedy lek będzie dostępny dla pacjentów? **Materiał Wydarzeń telewizji Polsat.**



Szkolenia / medyczna marihuana

W grudniu ruszą pierwsze szkolenia dla farmaceutów z medycznych konopi

Szkolenia kierowane do personelu medycznego na temat wykorzystania suszu z konopi medycznej jako surowca

farmaceutycznego, będzie przeprowadzać Polish Institute of Medical Cannabis. Kadra dydaktyczna PIMC złożona z lekarzy, farmaceutów, psychologów oraz prawników opracowała sprawny program edukacji dotyczący wykorzystania surowca farmaceutycznego. Czytaj więcej na mgr.farm

Aktualności



politykzdrowotna.com

Interpol: Zatrzymano 542 tys. paczek z podrobionymi lekami o wartości 14 mln dolarów

Interpol poinformował o zakończeniu tegorocznej, 11. edycji operacji „PANGEA”. Celem akcji jest szeroko zakrojona walka z występowaniem sfałszowanych produktów leczniczych w wysyłkowej sprzedaży. Wskutek akcji zamknięto tysiące stron internetowych oraz skonfiskowano blisko 542 tys. paczek z lekami o wartości 14 mln dolarów.

W tym roku przedstawiciele organów ścigania w krajach na całym świecie ponownie zmierzali się z problemem sprzedaży sfałszowanych produktów leczniczych oraz nielegalnych stron internetowych oferujących leki. Czytaj więcej na politykzdrowotna.com



politykzdrowotna.com

Oporność na leki odpowiada za 33 tys. zgonów rocznie w całej Europie

Zakażenia wywołane przez bakterie z rozwiniętą opornością na leki były odpowiedzialne za ponad 33,1 tys. zgonów w Unii Europejskiej i Europejskim Obszarze Gospodarczym w 2015 r. – wynika z danych European Center for Disease Control.

Raport pokazuje, że straty związane z opornością na środki przeciwdrobnoustrojowe (AMR) są podobne do strat łącznie wywołanych przez- HIV, grypę i gruźlicę – czytamy w publikacji Lancet Infectious Diseases. Czytaj dalej na politykzdrowotna.com



NIA: celem tej publikacji jest wywołanie szumu medialnego

"Polskie apteki nie znają litości. Jak pazerni aptekarze ukrywali najlepiej sprzedający się produkt na prostatę!" - takiej treści slogan zawarty jest w reklamach kolorowych czasopism. Ukazuje się już od kilku miesięcy.

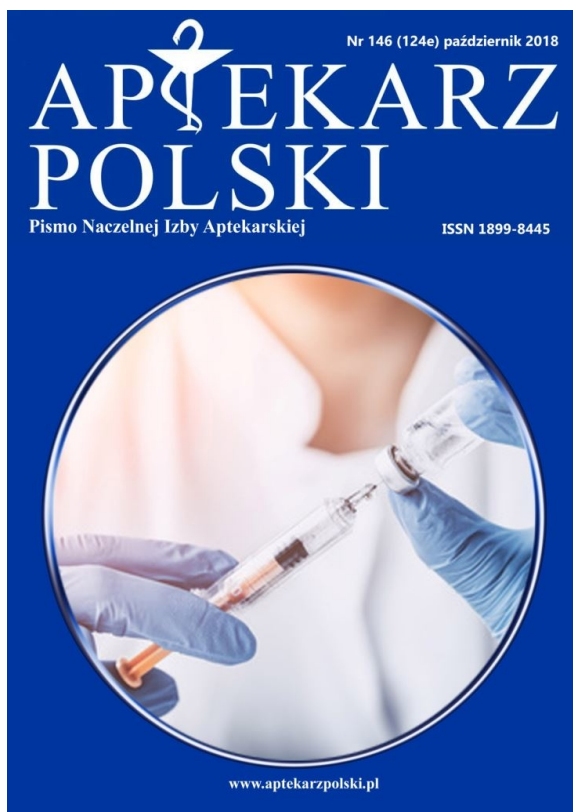
- Wywiad z tzw. ekspertem ma zainteresować czytelnika rzekomo nadzwyczajnymi właściwościami danego preparatu. Jednak to tylko pozory. Prawdziwym celem tej publikacji wcale nie jest rzeczowa dyskusja na temat działania produktu, lecz wywołanie szumu medialnego, prowokującego dyskusję o nim, zgodnie z zasadą: „nieważne co o nas mówią - ważne, że mówią”. Być może dlatego użyto konwencji wywiadu, noszącego znamiona artykułu sponsorowanego, będącego jedną z form reklamy - odpowiada Tomasz Leleno, rzecznik Izby.

- Jakość tej publikacji jest prawdopodobnie wprost proporcjonalna do jakości samego preparatu, dlatego udzielenie merytorycznego komentarza w tej sytuacji jest niezwykle trudne. Nie zamierzamy podejmować szerokiej dyskusji na ten temat, choć na tym z pewnością zależałoby producentowi. W naszej ocenie każda próba propagowania, czy też gloryfikowania tego typu materiałów jest de facto przysługą dla samego reklamodawcy.

Zmiana kategorii dostępności z Rp na OTC dla produktu leczniczego Dicuno (Diclofenacum kalicum) tabletki powlekane, 25 mg

Zgodnie z decyzją prezesa Urzędu Rejestracji Produktów Leczniczych, Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych zmianie ulega kategoria dostępności z Rp na OTC produktu leczniczego Dicuno (*Diclofenacum kalicum*) tabletki powlekane, 25 mg, nr pozwolenia 19642. Podmiotem odpowiedzialnym dla tego produktu jest Vitabalans Oy. Decyzja prezesa Urzędu o zmianie kategorii dostępności wchodzi w życie 1.11.2018 roku. czytaj dalej, pobierz aktualną ulotkę, zapoznaj się z decyzją prezesa URPLW MiPB na www.nia.org.pl

Farmaceuci nie dadzą się nabrać na tę sztuczkę, tak samo jak nie powinni się na nią nabrać czytelnicy - dodaje. Czytaj więcej na www.rynekapteki.pl



APTEKARZ POLSKI NR 146/124E

Z przyjemnością zawiadamiamy, iż ukazał się kolejny **146/124E** online numer **“Aptekarza Polskiego”**.

Aktualny numer do pobrania [tutaj](#).

 SHARE TO FACEBOOK

 SHARE TO TWITTER

 FORWARD EMAIL

Naczelna Izba Aptekarska

ul. Długa 16, Warsaw
Poland

tel. 226350670
nia@nia.org.pl

[Anulowanie subskrypcji](#)