

Deputat în Parlamentul Republicii Moldova

Comisiei protecție socială, sănătate și familie

AMENDAMENT

**la proiectul de lege pentru modificarea și completarea Legii
nr. 1456 din 25 mai 1993 cu privire la activitatea farmaceutică
(nr. 70 din 15.03.2021)**

În conformitate cu prevederile art. 59 din Regulamentul Parlamentului, aprobat prin Legea nr. 797-XIII din 02.04.1996, în urma examinării pentru modificarea și completarea Legii nr. 1456 din 25 mai 1993 cu privire la activitatea farmaceutică (70 din 15.03.2021), propun următoarele amendamente:

La articolul 1. care prevede modificări la Legea nr. 1456 din 25 mai 1993 cu privire la activitatea farmaceutică, (publicată în Monitorul Oficial al Republicii Moldova, nr. 7 din 30.07.1993, art. 210) la articolul 18, alineatul 5 se completează cu textul „, cu excepția medicamentelor cu conținut de substanțe psihotrope, stupefiante și precursori, cât și medicamentelor ce pot fi eliberate în baza prescripției medicale (rețetă).” și în final va avea următoarea redacție:

„(5) În scopul asigurării populației cu medicamente și produse parafarmaceutice, întreprinderile farmaceutice: farmaciile cu circuit deschis (comunitare) și filialele acestora pot presta servicii de livrare la domiciliu a medicamentelor și produselor parafarmaceutice, cu excepția medicamentelor cu conținut de substanțe psihotrope, stupefiante și precursori, cât și medicamentelor eliberate în baza prescripției medicale (rețetă).”

La articolul 2. textul ”7 zile” se substituie cu textul ”15 zile”.

Argumentare:

Conform art. 5 din Legea cu privire la medicamente nr. 1409/1997: *potrivit modului de eliberare către pacienți, medicamentele se clasifică în medicamente eliberate în baza prescripției medicale (rețetei) și medicamente eliberate fără*

rețetă. În baza Convenției asupra substanțelor psihotrope din 1971, semnată și ratificată de Republica Moldova, pe teritoriul țării se stabilesc restricții asupra circulației substanțelor stupefiante și psihotrope și a precursorilor.

Conform *cadrului legal și de reglementare a farmaciilor cu amănuntul din regiunea europeană a OMS*, toate țările europene au instituit prin acte normative restricții suplimentare în privința comercializării substanțelor psihotrope, stupefiante și precursorilor acestora.

Legea cu privire la circulația substanțelor narcotice și psihotrope și a precursorilor și actele normative inferioare care o pun în executare, reglementează o serie de parametri necesari pentru comercializarea acestor substanțe, condiții ce nu pot fi asigurate prin intermediul serviciului de livrare a medicamentelor spre pacient.

Referitor la vânzarea preparatelor Rx (cu prescripție medicală), actualmente, statul reglementează eliberarea acestor produse doar din cadrul farmaciei comunitare, prin prezentarea fizică a persoanei sau a persoanei mandatate în cadrul farmaciei comunitare în scopul de a ridica medicamentul prescris. Eliberarea medicamentelor cu prescripție medicală de către farmacist, doar în baza rețetei se supune controlului printr-o singură modalitate: un reprezentant al organului de control vizat efectuează cumpărături de control, și după caz dispune controlul imediat a rețetelor care se păstrează sau nu în farmacii. Legea obligă farmaciile să păstreze rețetele prescrise pe formularul Nr.1 30 de zile sau 3 luni sau 1 an în dependență de tipul medicamentului prescris pe rețetă, iar cele prescrise pe formularul nr. 2 și Nr.3 timp de 3 ani, după care este imposibil de stabilit dacă un preparat Rx a fost comercializat cu sau fără rețetă.

În cazul livrării la domiciliu a acestor preparate, cel care transportă și respectiv livrează își poate schimba locul oricând, și se poate sustrage foarte ușor oricărui control de stat, este imposibil de prevenit comercializarea preparatelor RX în lipsa rețetei.

Iată de ce, opțiunea de comercializare a medicamentelor poate exclude posibilitatea controlului calității serviciilor farmaceutice, fapt ce poate genera următoarele riscuri: comercializarea medicamentelor contrafăcute, eliberarea medicamentelor Rx fără rețetă/excluderea medicului, eliberarea medicamentelor de către nespecialiști, încălcarea condițiilor de păstrare a medicamentelor și calitatea lor nesigură.

Liviu VOVC,
deputat

