

Komunikat Mazowieckiego Wojewódzkiego Inspektora Farmaceutycznego
z dnia 6 grudnia 2011r.
w sprawie szczepionek zalecanych na terenie województwa mazowieckiego

Wyszczepialność pacjentów szczepionkami zalecanymi spada. Według danych epidemiologicznych w Polsce od kilku lat obserwuje się tendencję spadkową zaszczepień -tylko w sezonie grypowym 2010/2011 zaszczepiło się jedynie 5,0 % populacji. Dla porównania, w krajach Unii Europejskiej wskaźnik ten wynosi 25 %.

Oprócz rozpowszechniania różnych nieprawdziwych informacji o niekorzystnym wpływie szczepionek na organizm ludzki, ostatnio dochodzi do niepokojącego zjawiska odmowy podania pacjentowi przez lekarza (lub inny „biały” personel), szczepionki wykupionej w aptece na podstawie recepty lekarskiej przez pacjenta.

W ostatnim czasie odnotowano w tym zakresie wpływ 60 skarg pacjentów do Rzecznika Praw Pacjenta i Ministerstwa Zdrowia.

Szczepienia zalecane wykonywane są przy zastosowaniu produktów leczniczych (np. szczepionki przeciwko grypie) których obrót, w tym zastosowanie, reguluje ustawa z dnia 6 września 2001r. - Prawo farmaceutyczne (t.j. z 2008r. Dz. U. Nr 45, poz. 271 ze zm.). Pozwolenia na dopuszczenie do obrotu na terytorium Rzeczypospolitej Polskiej nadało produktom leczniczym będącym szczepionkami zalecanymi kategorię dostępności Rp, czyli są wydawane z przepisu lekarza na podstawie recepty lekarskiej w aptece ogólnodostępnej.

Nadzór na obrotem i jakością tych produktów leczniczych ustawowo sprawuje Państwowa Inspekcja Farmaceutyczna. Z danych jakimi dysponuje Mazowiecki Wojewódzki Inspektor Farmaceutyczny zgłoszenia wad jakościowych szczepionek zalecanych na terenie Mazowsza nie były wynikiem nieprawidłowych warunków przechowywania przez pacjentów.

Mając jednak na względzie określone przez wytwórców szczególne warunki przechowywania tych produktów leczniczych tj. temperaturę +2° do +8° C, w celu zapewnienia bezwzględnego zachowania warunków gwarantujących jakość leków do czasu podania przez lekarza czy pielęgniarkę, zaleca się, by farmaceuta realizując receptę na szczepionkę wydawał lek w opakowaniu termoizolacyjnym oraz udzielał bezwzględnie informacji o temperaturowych warunkach przechowywania leku w drodze pacjenta do domu, warunkach przechowywania leku w domu oraz w drodze pacjenta do punktu

szczepień.

Jeżeli zachodzi taka możliwość, proponuje się, by receptę na szczepionkę realizować w aptece bezpośrednio przed wizytą szczepienną. W celu zagwarantowania otrzymania leku w aptece, należy wcześniej uzgodnić termin realizacji recepty i wydania leku z farmaceutą.

W przypadku podawania szczepionki przyniesionej przez pacjenta, a wydanej na receptę w aptece, w celu potwierdzenia zachowania prawidłowych warunków jej przechowywania przez pacjenta do czasu wizyty w gabinecie lekarskim, pacjent może złożyć oświadczenie o prawidłowym przechowywaniu (transportowaniu) produktu leczniczego będący jednocześnie zgodą na podanie tej szczepionki. Wypełnione i podpisane oświadczenie zostanie dołączone do dokumentacji medycznej pacjenta w miejscu udzielenia świadczenia. Wzór przykładowego oświadczenia przedstawiony jest w załączniku nr 1 do niniejszego Komunikatu. Należy jednakże zaznaczyć, iż odmowa podpisania takiego oświadczenia przez pacjenta nie stanowi podstawy do odmowy szczepienia.

Mając na względzie zachowanie jakości produktów leczniczych będących szczepionkami zalecanymi, które mogą być nabywane przez pacjentów na Mazowszu w aptekach na podstawie recepty lekarskiej, powyższy Komunikat został opracowany w oparciu o wypracowane wspólne stanowisko Wydziału Zdrowia Mazowieckiego Urzędu Wojewódzkiego, Wojewódzkiego Inspektora Farmaceutycznego, Wojewódzkiego Inspektora Sanitarnego, Okręgowej Izby Aptekarskiej, Okręgowej Izby Lekarskiej i Mazowieckiego Oddziału Wojewódzkiego Narodowego Funduszu Zdrowia.

WOJEWODA MAZOWIECKI
w/z


Dariusz Piątek
Wicewojewoda Mazowiecki

MAZOWIECKI WOJEWÓDZKI
INSPEKTOR FARMACEUTYCZNY
w Warszawie


Małgorzata Szelachowska