



Országgyűlési képviselő

Iromány száma: **K/16420.**

Benyújtás dátuma: **2021-05-31 15:47**

Parlex azonosító: **AJIY7M3G0001**

Címzett: **Kövér László, az Országgyűlés elnöke**

Benyújtó: **Rig Lajos (Jobbik)**

**Tisztelt Elnök Úr!**

Az Alaptörvény 7. cikk (1)-(2) bekezdése, valamint az Országgyűlésről szóló 2012. évi XXXVI. törvény 42. § (8) bekezdése alapján írásbeli választ igénylő kérdést kívánok benyújtani

Az írásbeli választ igénylő kérdés címzettje: **Dr. Kásler Miklós, emberi erőforrások minisztere**

Az írásbeli választ igénylő kérdés címe: "**A gyógyszerészeket érintő adminisztrációs kérdésekről**"

Tisztelt Miniszter úr!

Az elmúlt időszakban több gyógyszerész keresett meg az emberi alkalmazásra kerülő gyógyszerek címkéjéről és betegtájékoztatójáról szóló 30/2005. (VIII. 2.) EüM rendelet kapcsán. Ennek értelmében, ha az orvos úgy írja fel a gyógyszer adagot, hogy a dobozt meg kell bontani, azt a gyógyszerész köteles kiadni, és a csomagolására minden olyan információt fel kell vezetnie, ami a dobozon is szerepel.

Az Ogyi állásfoglalása most is helytálló, még abban a tekintetben is, ha a rendelet értelmében az eredeti gyógyszerről átmásolja a gyógyszerész a forgalomba hozatali engedély számát, akkor az már nem lesz azonos a már kisserelt csomag engedélyezési számával. (Ha egyáltalán van forgalomba hozatali engedélye más kisserelésnek is). Ennélfogva, a gyógyszerész még tökéletes másolás esetén (Braille írás elhagyása miatt ez lehetetlen) is minőségi hibás csomagolást produkál, amit az OGYI állásfoglalásával megegyező módon rögtön ki kell vonni a forgalomból. Ez benne van a Gyógyszertörvényben.

Több gyógyszerész elmondása szerint ez több aggályt vet fel:

Egyrészt jogellenes megbontani a gyári csomagolást, illetve több fajta információt nem tud ráírni a csomagolásra, például a Braille-írást sem, ezáltal újabb jogszabályt sért.

Kérem a Tisztelt Miniszter Úr állásfoglalását, hogy ez esetben mi a teendőjük a gyógyszerészeknek?

Tisztelettel: Rig Lajos