

Št. dok.: 01-0132/2009  
Datum: 25.3.2009**OBVESTILO IMETNIKOM DOVOLJENJA ZA PROMET IN VELETRGOVCEM Z  
ZDRAVILI ZA UPORABO V VETERINARSKI MEDICINI**

Veterinarska stroka celotne EU kot tudi Slovenije se sooča z nezadovoljivo razpoložljivostjo zdravil za uporabo v veterinarski medicini, s problemom in različnimi možnostmi za izboljšanje dostopa do teh zdravil pa se, v skladu z Direktivo 2001/82/ES z vsemi dopolnitvami in v okviru predpisanih možnosti v njej, že skoraj tri leta ukvarjajo tudi vodje agencij za zdravila (HMAvet.) Zato JAZMP kot članica HMAvet in kot pristojni organ za zdravila v RS ponovno opozarja imetnike dovoljenj za promet z zdravili za uporabo v veterinarski medicini kot tudi veletrgovce na določbe Zakona o zdravilih, ki med drugim določa tudi obveznost javnih storitev. Leta je v 41. točki 6. člena zakona opredeljena kot obveznost veletrgovcev in imetnikov dovoljenj za promet z zdravilom, da zagotavljajo stalen in ustrezen izbor zdravil, s katerim zadoščajo zahtevam posameznega geografskega območja in v zelo kratkem času dostavljajo zahtevane dobave celotnemu zadevnemu območju. V 6. točki prvega odstavka 74. člena zakona je določeno, da morajo veletrgovci zagotavljati stalne in ustrezne izbora zdravil, s katerim se zadoščajo zahteve določenega geografskega območja in v ustrezno kratkem času dostavljati zahtevane dobave celotnemu zadevnemu območju. Navedena določba je torej eden od pogojev, ki ga morajo izpolniti veletrgovci, da lahko pridobijo oziroma obdržijo dovoljenje za opravljanje dejavnosti prometa na debelo z zdravili.

V zvezi z zgoraj navedenim pozivamo veletrgovce in imetnike dovoljenj za promet z zdravili, da ravnajo v skladu z obveznostmi, ki jih nalaga ZZdr-1 in pravočasno ukrepajo v cilju preprečitve pomanjkanja posameznih zdravil in preprečitve ogrožanja javnega zdravja. To naj vključuje tudi ustrezno komunikacijo v okviru gospodarskih družb in drugih oseb v distribucijski verigi zadevnih zdravil v Republiki Sloveniji in komunikacijo z organom, pristojnim za zdravila. Slednje je bistveno še posebej v primerih, v katerih so za nadomestitev zdravil potrebne tudi spremembe pravnega statusa zdravil, regulatorno svetovanje oziroma druge regulatorne odločitve.

  
dr. Martina Cvelbar, mag. farm., spec.

DIREKTORICA