

Internetowa sprzedaż leków

Internetowa sprzedaż leków, czyli wysyłkowa sprzedaż produktów leczniczych jest uregulowana w przepisach ustawy z dnia 6 września 2001 r. – Prawo farmaceutyczne (Dz. U. z 2008 r. Nr 45, poz. 271, z późn. zm.) oraz rozporządzenia Ministra Zdrowia z dnia 26 marca 2015 r. w sprawie wysyłkowej sprzedaży produktów leczniczych (Dz. U. poz. 481).

Uwaga! Poniższe przepisy obowiązują od 1 lipca 2015 r.

Zgodnie z przepisem art. 68 ust. 1 ustawy z dnia 6 września 2001 r. – Prawo farmaceutyczne **sprzedaż leków pacjentom**, czyli obrót detaliczny produktami leczniczymi może być prowadzony wyłącznie w aptekach ogólnodostępnych, punktach aptecznych i placówkach obrotu pozaaptecznego, o których mowa w art. 71 ust. 1 tej ustawy.

Na mocy art. 68 ust. 3 ustawy z dnia 6 września 2001 r. – Prawo farmaceutyczne dopuszcza się prowadzenie przez **apteki ogólnodostępne i punkty apteczne** wysyłkowej sprzedaży produktów leczniczych. Taka **Intrnetowa sprzedaż** może dotyczyć wyłącznie produktów leczniczych wydawanych **bez recepty**, czyli bez przepisu lekarza. Natomiast, zgodnie z art. 68 ust. 3k ustawy z dnia 6 września 2001 r. – Prawo farmaceutyczne wysyłka produktu leczniczego musi odbywać się w warunkach zapewniających **jakość produktu leczniczego oraz bezpieczeństwo** jego stosowania.

Szczegółowe warunki wysyłkowej sprzedaży produktów leczniczych wydawanych bez przepisu lekarza, obejmujące m. in. sposób dostarczania produktów leczniczych do odbiorców oraz minimalny **zakres informacji umieszczanych na stronach internetowych**, na których są oferowane produkty lecznicze, określają przepisy rozporządzenia Ministra Zdrowia z dnia 26 marca 2015 r. w sprawie wysyłkowej sprzedaży produktów leczniczych.

Zgodnie z przepisem § 6 ust. 1 pkt 2 rozporządzenia Ministra Zdrowia z dnia 26 marca 2015 r. w sprawie wysyłkowej sprzedaży produktów leczniczych na stronie internetowej **apteki ogólnodostępnej lub punktu aptecznego**, na której produkty lecznicze są oferowane do wysyłkowej sprzedaży, zamieszcza się wyraźnie widoczne **wspólne logo**.

Wspólne logo

Wspólne logo, określają przepisy rozporządzenia wykonawczego Komisji (UE) nr 699/2014 z dnia 24 czerwca 2014 r. w sprawie projektu wspólnego logo umożliwiającego identyfikację osób oferujących ludności produkty lecznicze w sprzedaży na odległość oraz w sprawie technicznych, elektronicznych i kryptograficznych wymogów umożliwiających sprawdzenie autentyczności wspólnego logo (Dz. Urz. UE L 184 z 25.6.2014, str. 5).

Wspólne logo ma na celu zapewnienie pomocy przy ustalaniu stron internetowych, które **legalnie oferują** produkty lecznicze w sprzedaży na odległość. Takie wspólne logo jest rozpoznawalne **w całej Unii Europejskiej** i wygląda następująco:



Pod takim wspólnym logo znajduje się **flaga państwa członkowskiego**, określająca miejsce zamieszkania lub siedzibę podmiotu oferującego produkty lecznicze w sprzedaży na odległość oraz napis w języku danego państwa członkowskiego, który informuje o potrzebie **kliknięcia (lewy przycisk myszki) we wspólne logo**.

Wspólne logo w przypadku Rzeczypospolitej Polskiej wygląda następująco:



**Kliknij, żeby
sprawdzić,
czy ta strona
internetowa działa
zgodnie z prawem**

Kliknięcie w omawiane wspólne logo będzie **automatycznie odsyłało** do strony potwierdzającej, że dana apteka ogólnodostępna lub punkt apteczny **działa legalnie**, czyli jest upoważniona do oferowania ludności produktów leczniczych w sprzedaży na odległość - **przez Internet**, czyli w drodze usług społeczeństwa informacyjnego.

Zgodnie z art. 115 ust. 2 pkt 5 ustawy z dnia 6 września 2001 r. – Prawo farmaceutyczne Główny Inspektor Farmaceutyczny **w Biuletynie Informacji Publicznej Głównego Inspektoratu** udostępnia aktualny wykaz polskich aptek ogólnodostępnych i punktów aptecznych uprawnionych do prowadzenia wysyłkowej sprzedaży produktów leczniczych wydawanych bez przepisu lekarza.

Opisane powyżej **wspólne logo, łączy stronę internetową** funkcjonującej legalnie apteki ogólnodostępnej lub punktu aptecznego **z właściwym dla tej apteki lub punktu wpisem w Krajowym Rejestrze Zezwoleń Na Prowadzenie Aptek Ogólnodostępnych, Punktów Aptecznych oraz Rejestrze Udzielonych Zgód na Prowadzenie Aptek Szpitalnych i Zakładowych**, o którym mowa w art. 107 ust. 5 tej ustawy.

Jeżeli na stronie internetowej oferującej produkty lecznicze **nie ma** opisanego powyżej **wspólnego logo** lub kliknięcie w znaczek przypominający wspólne logo **nie odsyła** do strony prowadzonej przez Głównego Inspektora Farmaceutycznego **nie należy dokonywać zakupu** produktu leczniczego. Taki zakup jest bowiem **niezwykle**

ryzykowny, gdyż podmiot działa nielegalnie.

Zakup leku od podmiotu, który działa nielegalnie niesie za sobą następujące ryzyko:

- 1) **lek nie zadziała**, gdyż podmioty działające nielegalnie mogą np. sprzedawać dowolną substancję jako lek;
- 2) **lek zaszkodzi**, gdyż podmioty działające nielegalnie mogą np. sprzedawać leki przeterminowane lub niewłaściwie przechowywane;
- 3) **lek wywoła poważną chorobę**, gdyż podmioty działające nielegalnie mogą np. sprzedawać leki sfałszowane o nieznanej jakości i nieznanym działaniu;
- 4) **lek spowoduje uzależnienie**, gdyż podmioty działające nielegalnie mogą np. celowo sprzedawać leki o działaniu silnie uzależniającym;
- 5) **lek wywoła chorobę psychiczną**, gdyż podmioty działające nielegalnie mogą np. sprzedawać substancje wycofane ze względu ich negatywny wpływ na psychikę człowieka;
- 6) **lek spowoduje śmierć**, gdyż podmioty działające nielegalnie mogą np. sprzedawać substancje trujące lub leki, których ze względów zdrowotnych nie możemy przyjmować.

Zakup w Unii Europejskiej

Poszczególne państwa członkowskie Unii Europejskiej i państwa członkowskie Europejskiego Porozumienia o Wolnym Handlu (EFTA) - strony umowy o Europejskim Obszarze Gospodarczym mogą stosować różne klasyfikacje produktów leczniczych i warunki ich dostarczania.

Strony internetowe, które legalnie oferują produkty lecznicze posiadają opisane powyżej wspólne logo.

Dodatkowe informacje dotyczące oferowania produktów leczniczych w sprzedaży wysyłkowej za pośrednictwem sieci Internet państwa członkowskie Unii Europejskiej i państwa członkowskie Europejskiego Porozumienia o Wolnym Handlu (EFTA) - strony umowy o Europejskim Obszarze Gospodarczym, zgodnie z art. 115 ust. 2 pkt 4 ustawy z dnia 6 września 2001 r. – Prawo farmaceutyczne, znajdują się na europejskiej stronie internetowej utworzonej przez Europejską Agencję Leków.



Kliknięcie (**lewy przycisk myszki**) w powyższy symbol odsyła do europejskiej strony internetowej utworzonej przez **Europejską Agencję Leków**, związanej z oferowaniem produktów leczniczych w sprzedaży wysyłkowej za pośrednictwem sieci Internet.

METADANE

Data publikacji : 30.04.2015
Data modyfikacji : 09.03.2017
[Rejestr zmian](#)

Podmiot udostępniający informację:
Główny Inspektorat Farmaceutyczny

Osoba wytwarzająca/odpowiadająca za informację:
Arkadiusz Metela, Naczelnik Wydziału Informatyki

Osoba udostępniająca informację:
Arkadiusz Metela, Naczelnik Wydziału Informatyki

Osoba modyfikująca informację:
Sławomir Wieczorek

