

Preres,
 wyjaśnienie dotyczące do pisma - Biuro Prawne
 koordynator, Dyrektor Biura, pismo → MOHA, strona
 internetowe, stronie NRA, 2008.07.31

Od: "Elwira Rydwańska-Krauze" <e.krauze@polfawar.com.pl>
Do: "dyrektor" <dyrektor@nia.org.pl>
Wysłano: 31 lipca 2008 12:25
Dołącz: pismo do Izby Aptekarskiej.pdf
Temat: Re: Vit B compositum

NRA - Warszawa

Wpłynęło dn. 31.07.2008

L. dz. 1601/2008

Podpis *[Signature]*

Szanowna Pani,

w załączeniu przesyłam pismo wyjaśniające w sprawie produktu Vitaminum B compositum. Jednocześnie informuję, że Dział Ekonomiczny naszej firmy, do zadań którego należy kontakt z Ministerstwem Zdrowia w sprawie wykazów leków refundowanych, wystąpi do Departamentu Polityki Lekowej MZ z wnioskiem o zmianę zapisów w Rozporządzeniu z 20.06.2008 r.

Pozdrawiam

Elwira Rydwańska-Krauze

Specjalista Wiodący ds Rejestracji Krajowej
 tel. (0 22) 691 35 42

Polfa Warszawa SA
 ul. Karolkowa 22/24
 01-207 Warszawa

REGON: 000043937; NIP: 525-000-04-81; KRS: 0000147193
 Sąd Rejonowy dla m.st. Warszawy w Warszawie,
 XII Wydział Gospodarczy Krajowego Rejestru Sądowego:
 Kapitał zakładowy: 230 000 000 zł

----- Original Message -----

From: dyrektor
To: e.krauze@polfawar.com.pl
Sent: Thursday, July 31, 2008 9:54 AM
Subject: Vit B compositum

Szanowna Pani
 Elwira Krauze
 Polfa Warszawa SA

Uprzejmie proszę o pomoc w wyjaśnieniu następującej kwestii :
 w załączniku do rozporządzenia Ministra Zdrowia z dnia 20 czerwca 2008 r. w sprawie wykazu leków dla świadczeniobiorcy posiadającego tytuł "Honorowego Dawcy Krwi" lub "Zasłużonego Dawcy Przeszczepu"(poz 761) w pozycji 11 znajduje się preparat Vitaminum B compositum, dla którego podany jest następujący kod EAN 13 opakowania: 5909990104819. Kod ten jest niezgodny z tym, jaki aktualnie znajduje się na dostępnych w obrocie opakowaniach tegoż preparatu, mianowicie: 5909990104840. Mając na uwadze fakt, iż dopuszcza się wydawanie przez apteki ogólnodostępne tego preparatu bezpłatnie zasłużonym honorowym dawcom krwi bądź zasłużonym dawcom przeszczepu uprzejmie proszę o wyjaśnienie i sprawdzenie w jakich opakowaniach dystrybuowana jest wyżej wymieniona Witamina B, w jakich ilościach 30 czy 50 szt w opakowaniu i z jakimi kodami EAN.
 Naczelna Izba Aptekarska pragnie ustalić czy jest to błąd w druku rozporządzenia, czy też dotyczy innego preparatu. Pozostawienie sprawy bez wyjaśnienia może skutkować utratą refundacji przez apteki, które obciążą kasy NFZ kwotami za wydanie uprawnionym produktu leczniczego posiadającego inny niż wymieniony w w/w rozporządzeniu kod EAN 13.

Będę wdzięczna i zobowiązana za pomoc w wyjaśnieniu tej sprawy. Uprzejmie proszę o odpowiedź.

Z wyrazami szacunku

mgr Halina Roszkowska - Filip
 Dyrektor Kancelarii
 Naczelnej Izby Aptekarskiej

kontakt :



Polfa Warszawa SA

Warszawskie Zakłady Farmaceutyczne Polfa Spółka Akcyjna
ul. Karolkowa 22/24, 01-207 Warszawa

www.polfawar.com.pl

tel. (22) 691 39 00, 691 39 01, fax (22) 691 38 27

e-mail: polfa@polfawar.com.pl

mgr Halina Roszkowska-Filip
Dyrektor Kancelarii
Naczelnej Izby Aptekarskiej

W odpowiedzi na Pani maila, uprzejmie informujemy, że produkt leczniczy Vitaminum B compositum posiada następujące zarejestrowane opakowania:

- 30 sztuk drażetek – 1 blister po 30 sztuk. Kod EAN 5909990104819
- 30 sztuk drażetek – 2 blistry po 15 sztuk. Kod EAN 5909990104826
- 50 sztuk drażetek – 2 blistry po 25 sztuk. Kod EAN 5909990104840
- 50 sztuk drażetek – pojemnik polietylenowy. Kod EAN 5909990049257

Jednakże na rynku dostępne są jedynie opakowania zawierające 50 sztuk drażetek w dwóch blisterach po 25 sztuk, ponieważ tylko te opakowania są wytwarzane przez naszą firmę od kilku lat. Informujemy również, że zwróciliśmy się do Urzędu Rejestracji z wnioskiem o wykreślenie z pozwolenia opakowań, których już nie wytwarzamy (wniosek z dnia 09.08.2006 r.) i w chwili obecnej oczekujemy na ostateczną decyzję Ministra Zdrowia w tej sprawie.

W związku z powyższym w Rozporządzeniu Ministra Zdrowia dotyczącym wykazu leków dla świadczeniobiorcy posiadającego tytuł Honorowego Dawcy Krwi lub Zasłużonego Dawcy Przeszczepu, do czasu otrzymania decyzji o pozostawieniu w pozwoleniu ww. produktu jedynie opakowań po 50 sztuk, powinny znajdować się wszystkie zarejestrowane opakowania, aby umożliwić ich dostęp dla pacjenta, a jednocześnie umożliwić aptekom prawidłowy obrót tym lekiem i uzyskanie odpowiedniej refundacji.

Z upoważnienia Zarządu

Renata Szwed
Główny Specjalista ds. Medycznych