

Działając w trybie Ustawy o petycjach z dnia 11 lipca 2014 roku (tj. Dz. U. 2018 poz. 870) przekładam petycję w interesie publicznym, w przedmiocie:

Postuluje o wprowadzenie zapobiegania powikłaniom medycznym.

§1. Farmaceuta pyta o choroby zawarte w przeciwwskazaniach i środkach ostrożności wydawanego leku na receptę lub bez recepty.

§2. Pacjent, któremu wydano lek w aptece może otworzyć opakowanie, przeczytać przeciwwskazania i środki ostrożności i dany lek wymienić na inny poprzez reklamację.

§3. Pacjent ma prawo do reklamacji wyrobu medycznego poprzez jego oddanie do apteki w ciągu miesiąca od zakupu pod warunkiem nie otwarcia lub nie zużycia jednego listka w przypadku istnienia środki ostrożności i przeciwwskazania.

Nie każdy lekarz zwłaszcza w pośpiechu patrzy w Farmakopei Polskiej w zakresie wskazań i przeciwwskazań, dlatego uważam, że farmaceuta wydając lek winien dokonać kontroli ponieważ za zużycie leku odpowiada:

1. Lekarz - wystawiający
2. Pielęgniarka - realizująca zlecenie
3. Farmaceuta - wydający wyrób medyczny
4. Pacjent - jeśli nie czyta ulotek, bo ufa w 100% lekarzowi

Dlatego uważam, że farmaceuta wydający lek lub analizując przypisany lek winien dokonać oceny potencjalnych skutków, oceny prawdopodobnych skutków.