



ΔΕΛΤΙΟ ΤΥΠΟΥ Φ.Σ.ΗΜΑΘΙΑΣ

για την Γ.Σ. του Πανελληνίου Ιατρικού Συλλόγου.

Δημοσιεύθηκε στα ΜΜΕ ανακοίνωση του Π.Ι.Σ. με την οποία μεταξύ των άλλων κατηγορούνται οι φαρμακοποιοί για αντιποίηση ιατρικού επαγγέλματος. Αν και το θέμα θεωρείται λήξαν σύμφωνα με τον νόμο περί δραστικής ουσίας επισημαίνουμε την απάντηση της Γ.Σ. 442/17.12.1912 του Τμήματος Φαρμακευτικής Α.Π.Θ –όπως προκύπτει από τα πρακτικά.

Με βάση τις σπουδές του ο φαρμακοποιός είναι ο επιστήμονας ο μοναδικός ειδικός για τα φάρμακα είτε στο φαρμακείο είτε στη φαρμακευτική Βιομηχανία είτε στα φαρμακευτικά εργαστήρια ελέγχου.

Όσον αφορά το σημερινό ρόλο του φαρμακοποιού-φαρμακείου ο ρόλος του μετατοπίζεται από « φαρμακοκεντρικός » σε «ανθρωποκεντρικός» και δεν παρέχει πλέον απλά «φαρμακευτικά προϊόντα » αλλά « υπηρεσίες υγείας» ικανοποιώντας τις ανάγκες του

ασθενούς. Με την παροχή υπηρεσιών φαρμακευτικής φροντίδας **ο καλά εκπαιδευμένος και έμπειρος φαρμακοποιός μπορεί να αναγνωρίσει, να επιλύσει και να προλάβει προβλήματα που σχετίζονται με την αποτελεσματική και ασφαλή χρήση των φαρμάκων, αποκλείοντας αλληλεπιδράσεις φαρμάκων που ενδεχομένως προκύπτουν από συνταγογράφηση πλειόνων σκευασμάτων καθώς και τέτοιων ακόμη και με τη διατροφή.**

Με όλα τα ανωτέρω πρέπει να θεωρησθε **οι αποκλειστικοί καθ'ύλην αρμόδιοι στον χειρισμό φαρμακευτικώ ν παρασκευασμάτων και ιδιοσκευασμάτων με την περιεχόμενη δραστική,** που εξάλλου εφαρμόζεται σε αρκετές ευνοούμενες μεγάλες χώρες του Δυτικού κόσμου και Ευρώπης , και όχι με την εμπορική ονομασία , αφήνοντας δυνατότητα επεμβάσεως εξωθεσμικών και εξωθεραπευτικών παραγόντων και όπου η ενημέρωση γίνεται αρκετά συχνά από άσχετες επιστημονικά ειδικότητες.

Θα ήθελα ακόμη να υπενθυμίσω ότι **ο τελευταίος που κατά νόμο οφείλει να προσέξει την ορθή ή μη συνταγογράφηση, προ της χορήγησης του σκευάσματος, είναι ο φαρμακοποιός σε συνενόηση με το συνταγογραφούντα ιατρό.**

Υπεύθυνες για την έγκριση και την χορήγηση άδειας κυκλοφορίας είναι οι ρυθμιστικές αρχές Ε.Μ.Α και ΕΟΦ, εφαρμόζοντας αυστηρούς ελέγχους που αφορούν τόσο την ποιότητα της δραστικής, της αποτελεσματικότητας και της ασφάλειας των τελικών φαρμακευτικών προϊόντων με την τήρηση κανόνων ορθής παρασκευαστικής, εργαστηριακής και κλινικής πρακτικής (GMP, GCP και GLP). Όσον αφορά την έγκριση της άδειας κυκλοφορίας γενόσημων φαρμακευτικών προϊόντων εκτός από τον έλεγχο ποιότητας απαιτούνται και αξιόπιστες μελέτες βιοισοδυναμίας.

Εν κατακλείδι σ'ότι αφορά τη δυνατότητα χορήγησης εκ μέρους των φαρμακοποιώ ν φαρμακείου σκευάσματα συνταγογραφούμενα με τη δραστική είναι αποκλειστικά οι εξειδικευμένοι και αρμόδιοι επιστήμονες φαρμακοποιοί αφού εξάλλου στις πενταετείς σπουδές τους μαθαίνουν και εκπαιδεύονται μόνον με τις ονομασίες των δραστικώ ν ενώ σεων με επιπλέον και τις χημικές ονοματολογίες τους κατά τα διεθνή πρότυπα IUPAC και Γενεύης.

Ευγένιος Κοκκάλου

Πρόεδρος Τμήματος Φαρμακευτικής Α.Π.Θ.’

Τέλος θα θέλαμε να επισημάνουμε στην Γ.Σ. του Π.Ι.Σ. ότι θεραπεύει η δραστική ουσία και όχι η εμπορική ονομασία που τόσα δεινά προκάλεσε στο Δημόσιο χρέος της χώρας μας.

Οι Έλληνες φαρμακοποιοί είναι αυτοί που αγοράζουν τους μετρητοίς και πιστώνουν την Φαρμακευτική Περίθαλψη των Ελλήνων για μήνες ή και για χρόνια ακόμη.

Ο Πρόεδρος

Ο Γ.Γραμματέας

Κίμων Παράσχου

Αργύρης Φουκαλάς