

## Zgłaszanie niepożądanego działania produktu leczniczego - prawo pacjenta

Kategoria: Polityka Zdrowotna

Opublikowano: wtorek, 03, grudzień 2013 23:00

Rafał Rudka

Odsłony: 1033

---

Rzecznik Praw Pacjenta przypomniał, że każdy pacjent lub jego przedstawiciel ustawowy bądź opiekun faktyczny ma prawo zgłoszenia niepożądanego (tj. niekorzystnego i niezamierzonego) działania produktu leczniczego.

Zgłoszenia można kierować do osób wykonujących zawód medyczny, Prezesa Urzędu Rejestracji Produktów Leczniczych, Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych lub podmiotu odpowiedzialnego za wprowadzenie produktu leczniczego do obrotu.

Zmiana wynika z wejścia w życie w dniu 25 listopada br. ustawy z dnia 27 września br. o zmianie ustawy - Prawo farmaceutyczne oraz niektórych innych ustaw, która m.in. rozszerzyła o nowe uprawnienie ustawę z dnia 6 listopada 2008 r. o prawach pacjenta i Rzeczniku Praw Pacjenta.

Więcej szczegółów można uzyskać na specjalnej stronie internetowej poświęconej ww. tematowi prowadzonej przez Urząd Rejestracji Produktów Leczniczych, Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych - <http://dzialanianepezadane.urpl.gov.pl/dn-info>.

Dodatkowe informacje dostępne są również w komunikacie Prezesa Urzędu Rejestracji Produktów Leczniczych, Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych ([TUTAJ](#)).

*Źródło: [bpp.gov.pl](http://bpp.gov.pl)*