



## MISIONES

### RESOLUCION 1946/2007

### MINISTERIO DE SALUD PUBLICA DE LA PROVINCIA DE MISIONES

Establecimiento farmacéutico. Obligación de exhibir un anuncio sobre las recetas o prescripciones médicas con el nombre genérico del medicamento. Sanciones. Adhesión a la res. nacional 273/2007 (M.S.).

Del 09/10/2007; BOLETIN OFICIAL 30/10/2007.

Visto: El Expediente N° 6220-098-07, caratulado: "Far. Oliva Lucila Rita. Posadas-Mnes. S/Puesta en Vigencia de la [Resolución M.S.P. 273/07](#) Art. 11°", y la nota presentada a Fs. 1 del presente expediente donde el Responsable de Inspectoría de Farmacia, Farmacéutico Alfredo Gustavo Pérez comunica la puesta en vigencia de la [Resolución Ministerio de Salud de la Nación N° 273/07](#), adjuntando la citada norma, y;

Considerando:

Que, a Fs. 4 la Directora de Farmacia, Farmacéutica Rosaura Inés Semczuk, considera que la misma contribuye al fortalecimiento de las acciones tendientes a brindar mayor calidad y accesibilidad de la atención médica y tratamiento farmacológico de la comunidad y sugiere la adhesión de la Provincia a la mencionada resolución;

Que, a Fs. 45 obra dictamen del Sr. Jefe del Departamento de Asuntos Jurídicos de la Subsecretaría de Prevención de Adicciones y Control de Drogas quién expresa que se debería adherir a las medidas establecidas por [resolución ministerial N° 273/07](#), adecuándose, desde luego, la fiscalización del cumplimiento de las medidas al organismo con atribuciones y facultades dentro de este Ministerio;

Que, no existe objeción que formular al respecto, por cuanto a los fines administrativos y legales cabe instrumentar el mismo;

Por ello: El Ministro Secretario de Salud Pública resuelve:

Artículo 1° - Adhiérase a la [Resolución N° 273/07](#) emanada del Ministerio de Salud y Acción Social de la República Argentina en el marco de lo prescripto en su Artículo 11, y que como Anexo I, forma parte de la presente.

Art. 2° - La Dirección de Farmacia a través de su Area de Inspectoría de Farmacia dependiente de la Subsecretaría de Prevención de Adicciones y Control de Drogas, tendrá a su cargo la Fiscalización y cumplimiento de lo dispuesto en el Artículo 1 de la citada Resolución Nacional.

Art. 3° - La presente Resolución tendrá vigencia desde el momento de su publicación en el Boletín Oficial de la provincia de Misiones. Luego de un plazo máximo de treinta (30) días, su aplicación es obligatoria.

Art. 4° - Comuníquese, etc.

Guccione.

### ANEXO I

#### RESOLUCION MSYAS N° 273

Visto: El expediente N° 2002- 17.813/06-6, la Ley N° 17.132, sus Decretos modificatorios y reglamentarios, la Ley N° 17.595, sus ampliatorias y modificatorias y su Decreto Reglamentario N° 7123, la Ley N° 25.649 y su Decreto Reglamentario N° 987/2003, y;

Considerando:

Que, por la Ley N° 25.649 se impuso la obligatoriedad de prescripción de medicamentos por su nombre genérico;

Que, esta decisión, basada en una fuerte política de Estado, contribuyó a favorecer al usuario, impactando en su economía y en la de los eventuales financiadores del sistema;

Que, en tal sentido la citada normativa estableció claramente dos ejes fundamentales que se garantizan con su implementación, a saber: Calidad y Accesibilidad;

Que, la política de prescripción por nombre genérico de los medicamentos no es más que el afianzamiento de los saberes alcanzados por el profesional en su etapa de formación, ya que en las cuestiones farmacológicas, las materias de estudios obedecieron, obedecen y obedecerán al conocimiento de los principios activos, que por sí o en combinaciones dan lugar a los productos medicamentosos;

Que, al mismo tiempo ello resulta una garantía tanto a la accesibilidad de la Comunidad en general a los medicamentos, así como a la calidad del sistema de salud;

Que, si bien han sido muy importantes los logros alcanzados, no es menos cierto que es imperante mantener la línea rectora en lo atinente a la tarea de fiscalización;

Que, la mencionada fiscalización, no es otra cosa que el ejercicio del poder de policía que permita continuar ofreciendo las garantías que hagan al mantenimiento de esta equitativa política;

Que, para ello deviene necesario la formulación de medidas que involucren a los actores a fin de permitir continuar ofreciendo las garantías de calidad y accesibilidad propuestas como ejes fundamentales del oportuno dictado de la Ley N° 25.649;

Que, tal como fuera dicho, para obtener el máximo de eficiencia y eficacia en la implementación continua de esta política, los ejes mencionados deben considerarse transversales y vinculantes para los sectores involucrados;

Que, respecto a la calidad de los servicios de salud, y cuando se detectan desvíos que obligan a la implementación de estas políticas, además de establecerse la responsabilidad de los Profesionales Farmacéuticos que realizan la venta al público de medicamentos, la de los profesionales del arte de curar que realizan las prescripciones en forma incorrecta, resulta importante involucrar a los usuarios de los servicios asistenciales brindados por éstos profesionales, recordándoles sus derechos y responsabilidades;

Que, en consecuencia, para el afianzamiento de la actividad rectora del Ministerio de Salud en la implementación y armonización de la normativa que resulte conteste con el mantenimiento de tan importante logro, resulta necesario el dictado de la presente medida;

Que, la Dirección General de Asuntos Jurídicos ha tomado la intervención que le compete;

Que, la presente medida se dicta en uso de las atribuciones conferidas por la "Ley de Ministerios T.O. 1992", modificada por la Ley N° 25.233;

Por ello: El Ministro de Salud resuelve:

Art. 1° - Establécese en forma obligatoria en los Establecimientos Farmacéuticos habilitados para la venta al público de medicamentos, la fijación de anuncios, en lugar visible del salón de venta para su visualización por parte de los clientes, los que deberán contener la siguiente leyenda: "Señor Usuario: El médico tratante tiene la obligación de indicar los medicamentos que le prescribe por su nombre genérico. El farmacéutico tiene la obligación de ofrecerle todos los productos que contengan iguales principios activos, de acuerdo a la presentación indicada, haciéndole saber el precio de cada uno de ellos, para que usted elija aquel que le resulte conveniente. Es su Derecho. Continuemos trabajando juntos por el cuidado de su salud".

Art. 2° - Con idénticas características a las establecidas en el artículo precedente, deberá realizarse la fijación de otro anuncio que contenga la leyenda que se describe a continuación: "Señor Usuario: No comprometa a su Farmacéutico solicitando la venta de medicamentos cuya comercialización ha sido dispuesta como de "Venta bajo receta" o "Venta bajo prescripción médica" sin la respectiva indicación escrita, vigente y actualizada realizada por el médico u odontólogo tratante. No adquiera medicamentos en lugares no autorizados. Recuerde que la automedicación de éstos u otros productos pueden resultar perjudiciales para su salud. Continuemos trabajando juntos por el cuidado de su salud".

Art. 3° - Los anuncios a que refiere los artículos anteriores deberán ser realizados en letra

de molde, de tipo imprenta, de un tamaño y forma que permita su lectura sin esfuerzo. Los mismos no podrán ser de tamaño inferior a cuarenta (40) centímetros de ancho y de setenta (70) centímetros de alto, enmarcados y en colores que favorezcan su apreciación a simple vista.

Art. 4° - Los Establecimientos Farmacéuticos habilitados para la venta al público de medicamentos que no cumplieren con la presente medida serán pasible de las sanciones previstas en la Ley N° 17.565, sus modificatorias y reglamentarias.

Art. 5° - Recuérdese a través de las Entidades Profesionales Médicas y Odontológicas a los profesionales asociados, que las recetas que contengan prescripción de medicamentos deben contener, inexcusablemente, su nombre genérico, conforme el Artículo 2° de la Ley N° 25.649 y su Decreto Reglamentario, y obedeciendo en forma obligatoria a las condiciones de venta establecidas por la Administración Nacional de Medicamentos, Alimentos y Tecnología Médica - ANMAT-, la detección de la falta de alguno de estos supuestos dará lugar a las medidas sancionatorias previstas en la Ley N° 17.132 y su Decreto Reglamentario.

Art. 6° - Dispónese que a través de las Entidades más representativas que nuclean a los profesionales y/o propietarios de establecimientos de la actividad farmacéutica se recuerde a sus representados que la inobservancia de las obligaciones descriptas en el articulado anterior, además de propiciar el rechazo de la prescripción, dará lugar a la negativa de dispensa por parte del establecimiento farmacéutico, según las prescripciones del Artículo 3° de la Ley N° 25.649 y su Decreto Reglamentario. De realizarse la dispensa sin la observancia de estas previsiones será responsable de la venta de tales productos el Director Técnico y el Propietario del local que lo hiciera, haciéndose pasibles de las Sanciones que pudieren corresponder conforme a la Ley N° 17.565, sus modificatorias y reglamentarias.

Art. 7° - Recuérdese, a través de las Entidades más representativas que nuclean a los profesionales y/o propietarios de establecimientos de la actividad farmacéutica, que para una debida dispensación de medicamentos, el profesional farmacéutico deberá asesorar al paciente con la información sobre todas las especialidades medicinales que contengan el mismo principio activo o combinación de ellos y sus distintos precios, ello atendiendo a lo indicado por el profesional prescriptor, de conformidad a lo establecido por el Artículo 7° de la Ley N° 25.649.

Art. 8° - La Dirección de Registro, Fiscalización y Sanidad de Fronteras, dependiente de la Subsecretaría de Políticas, Regulación y Fiscalización, del Ministerio de Salud, o la que en el futuro la reemplace, tendrá a su cargo la fiscalización del cumplimiento de la presente medida. En tal sentido, deberá arbitrar los medios necesarios para determinar la trazabilidad de los productos bajo fiscalización, especialmente de psicotrópicos y antibióticos.

Art. 9° - A fin de monitorear el cumplimiento de la presente, la Dirección de Registro, Fiscalización y Sanidad de Fronteras, deberá elevar informes trimestrales de fiscalización, con detalle de los hallazgos y las eventuales faltas sanitarias detectadas.

Art. 10. - La presente tendrá vigencia desde el momento de su publicación en el Boletín Oficial, estableciéndose que en un plazo máximo de treinta (30) días su aplicación resultará obligatoria.

Art. 11. - Invítase a las Jurisdicciones Provinciales y al Gobierno de la Ciudad Autónoma de Buenos Aires a adherir a la presente medida.

Art. 12. - Comuníquese, etc. - González García.

