

MEDIJI O ZDRAVSTVU

četvrtak, 18. januar 2024.godine

RTS- Šta za porodice obolelih sa retkim bolestima znači najavljena dodatna pomoć države

BLIC- REGISTROVAN 521 SLUČAJ VELIKOG KAŠLJA U VOJVODINI Ova grupa dece najčešće oboljeva

BLIC- "Izvinite, ali ako ste završili školu, a meni ništa ne privređujete... Privatnik vas ne bi držao, je l tako!?" Danica Grujičić oštro o lekarima i platnim razredima: "Državni sektor da se ponaša kao privatni"

RTV- Sumnjive dijagnoze i lažna bolovanja idu na skener?

NOVA S- OTKRIVAMO PIO Fond nezakonito vrbovao penzionere da poručuju lekove preko privatnog sajta, Ministarstvo zdravlja pokrenulo postupak



Šta za porodice obolelih sa retkim bolestima znači najavljena dodatna pomoć države

U Srbiji se, sa nekom retkom bolešću, prema procenama, bori oko pola miliona ljudi. Ove godine za njihovo lečenje predviđeno je 7,2 milijarde dinara, ali i dodatna podrška: vaučeri za apoteke i rehabilitaciju i jednokratna pomoć od 25.000 dinara. Olivera Jovović, predsednica Udruženja "SMA Srbija" i Milica Perić, predsednica Udruženja za pomoć i podršku osobama sa cističnom fibrozom Srbije navode za RTS da je država na taj način poručila pacijentima i njihovim porodicama da nisu sami u svojoj borbi već da ona stoji uz njih.

Predsednik Aleksandar Vučić najavio je tokom prijema predstavnika udruženja, roditelja i dece obolele od retkih bolesti u Predsedništvu da će država obezbediti dodatnu finansijsku pomoć, pored predviđenih 7,2 milijarde dinara u 2024. godini

Olivera Jovović, predsednica Udruženja "SMA Srbija" navdi z RTS da je na taj način pacijentima i njihovim porodicama poručeno da nisu sami u svojoj borbi već da država stoji uz njih.

"Pored ove novčane podrške i pomoći koja svakako nije zanemarljiva, negde utisak pacijenata jeste taj pristup svih relevantnih institucija upravo prema njima i taj prijem koji je bio u ponedeljak je nešto što je njima zaista značilo jer se osećaju da nisu sami. To znači, naravno, pored finansijske podrške, pored svega onoga što je najavljeno, jer znamo sa kakvim problemima se susreću ove porodice, ali kažem taj jedan emotivni momenat i taj jedan, da kažemo, pristup ljudski da prosto zaista znamo da nismo sami", kaže Jovovićeve.

Milica Perić, predsednica Udruženja za pomoć i podršku osobama sa cističnom fibrozom Srbije navodi za RTS da je najavljena pomoć u vidu dodatnih sredstava pokazuje da imaju podršku države.

"Fenomenalna vest da vi na početku godine dobijete informaciju da su još neka dodatna sredstva izdvojena. Ja ću se tu nadovezati na ovu narodnu poslovicu, ako se po jutru dan poznaje, onda retke bolesti u ovoj godini tekako imaju lepu perspektivu. Ja bih se takođe nadovezala na ovo što je Olivera rekla, na taj jedan emotivni deo i ono što,

mislim, nigde nije spomenula, to je da su ta deca sa retkim bolestima dobila zlatnike. A ti zlatnici upravo predstavljaju jedan simbol i jednu vezu da ta deca zaista imaju podršku ove države", kaže Perićeva.

Uprava za retke bolesti - mesto gde se iznose problemi pacijenata i njihovih porodica

Govoreći o Upravi za retke bolesti koja je formirana septembra prošle godine navodi da su pacijenti jako zadovoljni jer je to mesto gde se svakodnevno iznose svi problemi i pacijenata i njihovih porodica.

"Vi na jednom mestu imate mesto gde se iznose svi problemi i kancelarija upravo služi da koordinira i da povezuje sve sisteme državne uprave. Znači kao što je multidisciplinarno lečenje pacijenata, tako su i problemi multidisciplinarni, nisu samo zdravstveni. Tu su i socijalni problemi, i problemi u vezi škole, ali isto bih samo istakla da ovde nije akcenat samo na pacijentu. Ovde je jedan velik akcenat i na porodicu, zato što retka bolest ne zahvata samo pojedinca, zahvata čitavu njegovu porodicu", navodi Perićeva.

Promene u lečenju spinalne mišićne atrofije i cistične fibroze

Na spinalnu mišićnu atrofiju uveden je obavezni neonatalni skrining. Olivera Jovović, predsednica Udruženja "SMA Srbija" kaže da je do ovog momenta pregledano 20.500 beba.

"Još uvek stojimo na one tri bebe, kao i pre nekoliko dana kada smo razgovarali i nadamo se da taj broj neće biti drastično uvećan. Kada pričamo o spinalnoj mišićnoj atrofiji, moram da kažem da je definitivno u Republici Srbiji, spinalna mišićna atrofija jedna od retkih bolesti koja je apsolutno negde rešena što se tiče samog lečenja, zbrinjavanja", navodi Jovovićeva.

Ukazuje da su sve tri terapije dostupne o trošku Republičkog fonda za zdravstveno osiguranje, te da ona u životu pacijenata menja sve.

"Menja sve, znači bukvalno menja sve. Ako se osvrnemo na ono vreme pre terapije, spinalna mišićna atrofija je bila retka, neuromišićna bolest koja je smrtonosna i životni vek te dece je bio od 2 do 5 godina, osim u slučaju kada su lakši oblici bolesti kada su dolazili do određenog doba života. Danas, oni imaju apsolutno normalan život, oni hodaju, oni trče i oni su deca koja su apsolutno, da kažemo, zdrava", ukazuje Jovovićeva.

Ističe da nikada ne smemo da zaboravimo ni one pacijente koji su rođeni kada nije bilo registrovanih terapija.

"U Srbiji se trenutno leči 100 pacijenata obolelih od spinalne mišićne atrofije, i adultni pacijenti, i pedijatrijski pacijenti, i kod svakog od njih je fenomenalan napredak. I na ličnom primeru, Matija da je primio terapiju sa godinu dana po rođenju, Matija bi danas trčao i hodao, Matija je primio sa tri godine, ali to ne menja kvalitet njegovog života, jer Matija je jedno srećno dete, a mislim da je to najvažnije za svakog roditelja", kaže Jovovićeva.

Milica Perić, predsednica Udruženja za pomoć i podršku osobama sa cističnom fibrozom Srbije navode navodi da u ovom trenutku odluku za lečenje ima 87 pacijenata, 84 o trošku Republičkog fonda, tri pacijenta o fondu vojske, pošto su vojni osiguranici.

"I zaista, Julija pre neki dan, što je rekla da je terapija fenomenalna, to je apsolutno tačno, jer bukvalno, popijete terapiju danas, vi već sutra nemate simptome cistične fibroze. Znači, do te mere je lek efikasan, tako da", kaže Perićeva.

Planovi udruženja za rušenje arhitektonskih barijera

Govoreći o planovima udruženja Olivera Jovović, predsednica Udruženja "SMA Srbija" kaže da oni zajedničkim snagama ruše arhitektonske barijere za one pacijente koji su terapiju primili kasnije i koji su osobe sa invaliditetom.

"I svakako ono na čemu trebamo da radimo i moramo da radimo jeste prelazak iz pedijatrijskog u adultne klinike, jer danas ipak imamo veći broj obolelih koji imaju godine za to", kaže Jovovićeva.

Milica Perić, predsednica Udruženja za pomoć i podršku osobama sa cističnom fibrozom Srbije navodi da su rešili taj adultni tranzitni period, međutim, kako teže, teže tome da poprave kvalitet i uslove lečenja u adultnim klinikama.



REGISTROVAN 521 SLUČAJ VELIKOG KAŠLJA U VOJVODINI Ova grupa dece najčešće oboljeva

Na teritoriji Novog Sada u 2023. godini registrovano je 260 slučajeva velikog kašlja, dok je u celoj Vojvodini bio 521 slučaj.

Iz Instituta za javno zdravlje Vojvodine (IZJZV) navode za 021.rs da se veliki kašalj (pertusis) registruje svake godine "u manjem ili većem broju". Tokom 2023. godine, ipak, broj registrovanih slučajeva oboljenja od velikog kašlja znatno je porastao u odnosu na prethodne godine.

"Da bismo stvorili sliku o učestalosti ovog oboljenja na teritoriji Vojvodine, podsećanja radi, tokom 2014. godine registrovano je 247 slučajeva velikog kašlja, tokom 2018. godine 302 slučaja, tokom prošle godine pet, a prethodne samo tri slučaja velikog kašlja", navodi dr Mioljub Ristić iz Centra za kontrolu i prevenciju bolesti Instituta za javno zdravlje Vojvodine. Objasnjava da je od 521 registrovanog slučaja, više od polovine obolelih sa teritorije Južnobačkog okruga.

U prethodna tri meseca, najviše obolelih je otkriveno u decembru prošle godine, dok je od početka 2024. broj u opadanju.

On je dodao i da su u Srbiji tokom 2023. od velikog kašlja obolevala dominantno nevakcinisana deca do godinu dana starosti i deca školskog uzrasta između 10 i 14 godina, kod kojih je od davanja poslednje doze vakcine protiv ove bolesti prošlo više od 10 godina.

"Uzimajući u obzir da slabi učestalost obolevanja od kovida-19 čime se 'daje prostor' drugim zaraznim uzročnicima, pa i pertusisu, očigledno je da je 2023. godina bila još jedna epidemijska godina velikog kašlja.

Poznato je i da se ova bolest, čak i nakon uvođenja vakcinacije, epidemijski ciklično javlja u vremenskim intervalima od tri do pet godina", navodi Ristić.

Međutim, ističe, bitno je znati da je učestalost obolevanja, komplikacija i smrtnih ishoda višestruko niža u vakcionalnom periodu, u odnosu na onaj pre uvođenja vakcinacije protiv velikog kašlja.

S obzirom na to da je najveći broj obolelih u Srbiji deca koja nisu vakcinisana, dr Miroslav Ristić navodi da je najbolja mera sprečavanje obolevanja pravovremena vakcinacija protiv velikog kašlja prema kalendaru imunizacije.

"Svi naponi u kontroli ove bolesti usmereni ka sprečavanju obolevanje najmlađih (mlađi od dva meseca kod kojih prema kalendaru vakcinacije nije započeta imunizacija protiv pertusisa), trudnica i osoba sa komorbiditetima, odnosno kod onih kategorija stanovništva kod kojih bi u slučaju obolevanja od velikog kašlja klinička slika bila teža i oboljenje imalo neizvestan tok", objasnio je sagovornik medija.

Prema kalendaru imunizacije protiv velikog kašlja, tri doze vakcine daju se u prvoj godini, a zatim po jedna revakcina u drugoj godini i pred polazak u školu.



"Izvinite, ali ako ste završili školu, a meni ništa ne privređujete... Privatnik vas ne bi držao, je l tako!?" Danica Grujičić oštro o lekarima i platnim razredima: "Državni sektor da se ponaša kao privatni"

"Mnogo ulažemo u zdravstvo, ali moramo da vidimo da li nam zdravstvo vraća. Ako smo vam dali plate, da vidimo šta ste uradili. Zato je neophodna digitalizacija i zato na njoj mora da se radi i ja se sa time slažem. Mi moramo

razlikovati one ljude koji drže zdravstveni sistem od onih koji to ne čine", reči su ministarke Danice Grujičić koja se već neko vreme zalaže za uvođenje platnih razreda u zdravstveni sistem.

- Platni razradi plaćaju obrazovanje, a ne rad koji ste uradili, mi moramo malo kopirati privatnike - izjavila je nedavno ministarka Danica Grujičić gostujući u "Jutro na Blic".

- Vi dobijete standardnu platu, ali! Da vidimo šta ste uradili za taj mesec?! Vidi, uradili ste dve operacije za ceo mesec. A recimo, normalno je 20. Niste zaradili, dobićete desetinu plate. To je nepopularno, ja znam! - rekla je nedavno ministarka Grujičić.

Gostujući na "Prva TV" ministarka je jutros potvrdila ovaj svoj stav o nagradama i kaznama za lekare, ističući da se državni sektor mora malo više ugledati na privatni.

- Moramo napraviti razliku između onih ljudi koji drže zdravstveni sistem na svojim plećima, i između onih koji su tu, ali je njihov radni učinak daleko, daleko manji nego ovih drugih - objasnila je jutros ministarka Grujičić.

"Ako ste završili školu, a ništa ne privređujete, privatnik vas ne bi držao"

Ističe da podržava ideju platnih razreda, kao i da je veoma važno da svaki radnik privređuje dovoljno.

- Školovanje mora da se plati, na neki način. Ali, izvinite, ako ste vi završili školu, a vi meni ništa ne privređujete, pa nijedan privatnik vas ne bi držao, je li tako?! Znači, mi moramo u državnom sektoru da se ponašamo kao i privatnici. Moramo da vodimo računa o tome koliko ko i šta radi - istakla je ministarka Grujičić jutros.

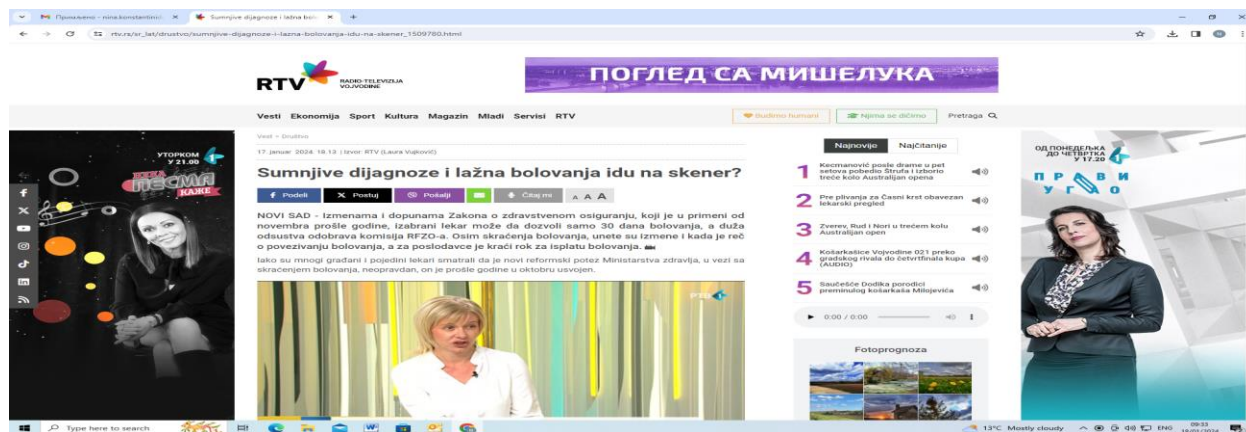
Navodi da se zaista moraju razlikovati oni koji drže zdravstveni sistem, koji su u stanju da urade svaku operaciju, od onih koji su u stanju da urade elementarne operacije, kada je hirurgija u pitanju. Ističe i da je ključ primarna zdravstvena zaštita.

- Definitivno moramo ojačati primarnu zdravstvenu zaštitu. Kada budete imali lekara opšte prakse koji je u stanju da zna, da uradi EKG, da uradi ultrazvuk, da uradi rendgen, da napravi analize krvi, danas iz jedne kapi krvi možete uraditi 20 analiza, malo li je?! Sa takvom organizacijom, vi možete lekara opšte prakse da pošaljete 70 km daleko od prve bolnice. Ali ne možete ga poslati sa meračem pritiska i stetoskopom u 21. veku - kaže ministarka i zaključuje:

- Verujte mi da ako se organizuje dobra primarna zdravstvena zaštita, za 20-30 godina to će sve biti privatni lekari - kaže ministarka Grujičić.

Moramo napraviti i razliku između sestara i gde one rade, napominje ministarka zdravlja.

- U intenzivnoj nezi gde imate "bebe" od 120 kila koje morate da pomerite, pa morate da imate veću platu - istakla je ministarka Grujičić za "Prva TV".



Sumnjive dijagnoze i lažna bolovanja idu na skener?

NOVI SAD - Izmenama i dopunama Zakona o zdravstvenom osiguranju, koji je u primeni od novembra prošle godine, izabrani lekar može da dozvoli samo 30 dana bolovanja, a duža odsustva odobrava komisija RFZO-a. Osim skraćanja bolovanja, unete su izmene i kada je reč o povezivanju bolovanja, a za poslodavce je kraći rok za isplatu bolovanja. video icon

Iako su mnogi građani i pojedini lekari smatrali da je novi reformski potez Ministarstva zdravlja, u vezi sa skraćanjem bolovanja, neopravdan, on je prošle godine u oktobru usvojen.

Kako je obrazloženo, sumnjive dijagnoze i lažna bolovanja idu na "skener", kako bi se sprečile zloupotrebe. Dobro je znati da će izabrani lekar, umesto dosadašnjih 60 dana, moći da odobri 30 dana bolovanja, a odluku o produženju donosi prvostepena lekarska Komisija RFZO-a. Postoje izuzeci.

"To su lica koja su obolela od malignih bolesti, žene koje su privremeno sprečene za rad zbog bolesti ili komplikacija u vezi sa održavanjem trudnoće, invalidi i lica koja su imala skorašnju hiruršku intervenciju, osim ukoliko je ta hirurška intervencija odrađena u dnevnoj bolnici",

Predstavnica RFZO-a ističe da osiguranci i poslodavci u praksi imaju najviše nedoumica oko novina u povezivanju bolovanja.

"Ukoliko je neko privremeno sprečen za rad zbog jedne bolesti ili povrede, a onda u periodu od najduže šest dana bude privremeno sprečen za rad zbog iste ili druge bolesti i u tom periodu se obrati izabranom lekaru, privremena sprečenost za rad će se povezati", kaže Milica Banjac, načelnica Odeljenja za zdravstveno osiguranje RFZO.

Ukoliko je taj prekid duži od šest dana, onda ne postoji povezivanje, već je reč o novoj privremenoj sprečenosti za rad.

Skraćeni su i rokovi za isplatu bolovanja za poslodavce.

Do sada su bili u obavezi da predaju zahtev u roku od 30 dana, a ubuduće će to biti 15 dana.

U slučaju nepoštovanja, propisane su novčane kazne od 300 hiljada do milion dinara.

Nadležni smatraju da će veliki broj zloupotreba biti sprečen i digitalizacijom zdravstvenog sistema, budući da će tada biti jasnije ko su pacijenti koji često odlaze na bolovanja i da li su ona opravdana, ali i ko su lekari koji ih odobravaju.



The screenshot shows a news article on the Nova.rs website. The main headline is "OTKRIVAMO PIO Fond nezakonito vrbovao penzionere da poručuju lekove preko privatnog sajta, Ministarstvo zdravlja pokrenulo postupak". Below the headline is a sub-headline "OTKRIVAMO PIO Fond nezakonito vrbovao penzionere da poručuju lekove preko privatnog sajta, Ministarstvo zdravlja pokrenulo postupak" and the author "Autor: Ana Marković | 18. jan 2024 | 07:56". There is a "Kopiraj link" button. The article features a photo of an elderly couple walking, with a circular inset showing a man's face. To the right, there is a "Najčitanije" (Most Read) section with five items:

- 1 "Radio je nekoliko meseci, govorila sam mu: 'Vidiž sine, nek te prebace, ako je tako strašno'; Neutešna porodica stradalog mladića u eksploziji u "Trajalu"
- 2 Srpska pevačica poginula u Dubaiju: Pala sa 24. sprata zgrade i tragično nastradala u 28. godini
- 3 Menjao je automobile i opominjao suprugu da na društvene mreže ne objavljuje gde se nalaze: Otkrivamo šta je udovica Aleksandra Šarca pričala o danu kada je ubijen
- 4 Preminuo Dejan Milojević - velika tuga i tragedija potresla košarku
- 5 Nikad tužniji početak kviza "Potera": Takmičar umro pre emitovanja večerašnje epizode, Jovan Memedović se oprostio od njega FOTO

OTKRIVAMO PIO Fond nezakonito vrbovao penzionere da poručuju lekove preko privatnog sajta, Ministarstvo zdravlja pokrenulo postupak

Penzionerima u Srbiji donedavno su stizale SMS poruke iz PIO Fonda, kojima su vrbovani za porudžbinu i dostavu lekova na kućnu adresu i to putem sajta apoteka.rs, saznaje Nova.rs. Na taj način prekršen je Zakon o lekovima i medicinskim sredstvima, kojim je predviđena prodaja lekova isključivo u apotekama. Na grubo kršenje Zakona, u koje su uvučeni naši najstariji građani, ukazala je Farmaceutska komora Srbije (FKS), koja je ilegalne postupke o prometu medikamentata, prijavila Inspekciji Ministarstva zdravlja. Od tada je pomenuti sajt u blokadi, a protiv svih pravnih lica pokrenut je postupak.

Apoteka.rs, koja je u vlasništvu firme "Extra Care Group", reklamira se kao sajt za "pretragu i rezervaciju lekova". Međutim, sudeći po prijavi Farmaceutske komore, taj sajt je prodavao lekove i dostavljao ih na kućnu adresu. U sve je upetljan i PIO Fond koji je penzionerima sugerisao putem SMS poruka da preko pomenutog portala nabavljaju lekove, mada je to zakonom zabranjeno.

Na čelu Fonda je inače Relja Ognjenović, član Glavnog odbora, koji se od izbora na tu funkciju u više navrata našao u centru pažnje javnosti.

Nakon što je Komora prijavila kršenje zakona Inspekciji Ministarstva, 20. decembra 2023, na sajtu apoteka.rs od tada je nemoguće dobiti bilo koju informaciju.

Tamo se može videti samo "Mišljenje Ministarstva zdravlja", koje su transparentno istakli, a potpisano je još u aprilu 2022. godine. Tim dokumentom je zapravo odobren rad ove platforme, ali samo pod određenim uslovima, koji su očigledno prekršeni.

Zabranjen promet lekova

Taj sajt može da se bavi samo onlajn komunikacijom između građana i konkretnih apoteka, zahvaljujući kojoj možemo da proverimo dostupnost leka i da ga rezervišemo.

Platforma po ugovoru, nikako ne može da se bavi prometom lekova i medicinskih sredstava.

"Bilo koji oblik oglašavanja leka ne sme da sadrži cenu ili bilo koju drugu naznaku, koja bi potrošača navela na elektronsko plaćanje putem Platforme i preuzimanja leka u slučaju da pacijent nije u mogućnosti da lek preuzme lično, što predstavlja aktivnosti prodaje leka ili medicinskog sredstva preko interneta ili poštom, koje su zabranjene članom 134. stav 1, tačka 7. i 9., 138. stav 2. Zakona o lekovima i medicinskim sredstvima", stoji u dopisu Ministarstva.

Takođe, piše da je dozvoljeno prikazivanje naziva leka, bez slike i cene.

"Imajući u vidu da rezervacija leka nije posebno regulisana zakonom, smatramo da ne postoje pravne smetnje da se u okviru Platforme dozvoli funkcionalnost, koja korisniku omogućava da zatraži od konkretne apoteke da mu rezerviše lek, odnosno medicinsko sredstvo, do fizičkog dolaska u konkretnu apoteku", piše na kraju dopisa Sektora za inspeksijske poslove Ministarstva zdravlja iz aprila 2022. godine.

Prekršili Zakon i ugovor sa ministarstvom

Nakon što je dr Goran Stamenković, pomoćnik tadašnjeg ministra zdravlja potpisao ovaj dokument, PIO Fond je zajedno sa "Extra Care Group", prekršio Zakon, ali i sve navode iz mišljenja resornog ministarstva, prodajom i dostavom lekova penzionerima na kućnu adresu.

U prijavi koju je Komora dostavila Inspekciji Ministarstva zdravlja, a na račun pravnog lica "Extra Care Group d.o.o.", piše da ova firma elektronskim putem prodaje lekove i poštom ih dostavljaju na kućnu adresu.

"Komora je na sajtu apoteka.rs pravnog lica 'Extra Care Group', videla reklamu u kojoj se nudi kupovina lekova i farmaceutskih proizvoda elektronski preko aplikacije, uz dostavu poštom. Na sajtu stoji da imaju podršku Ministarstva zdravlja, iako je zakonom zabranjen promet lekova na ovakav način", piše u prijavi.

Dve nedelje kasnije, 4. januara ove godine, Inspekcija Ministarstva uputila je Komori odgovor, a sajt apoteka.rs je od tada u blokadi.

Naime, nakon što su obrazložili svoju "podršku" radu Platforme apoteka .rs, samo u domenu rezervacija lekova, najavili su da će Inspekcija za lekove i medicinska sredstva, zbog kršenja Zakona, preduzeti sve mere iz svoje nadležnosti.

"Uključujući i mere zabrane i pokretanja postupka za privredni prestup protiv svih pravnih lica koja vrše promet i dostavu lekova i medicinskih sredstava u suprotnosti sa Zakonom", stoji u odgovoru dr Gorana Stamenkovića, koji je pre gotovo dve godine potpisao i ugovor sa pomenutom Platformom.

Do saznanja o nezakonitim radnjama PIO Fonda i firme "Extra Care Group d.o.o.", došli smo uvidom u dopis Komore, ali i SMS poruke, koje su nam dostavili penzioneri, koji su se obratili našoj redakciji. Poruke su sledeće sadržine:

"Poštovani, Extra Care Group Vam omogućuje realizaciju recepata i besplatnu dostavu na kućnu adresu, svih lekova naručenih preko aplikacije apoteka.rs. Vaš Fond PIO".

Nakon reakcije Inspekcije Ministarstva zdravlja, na sajtu apoteka.rs, ostao je samo kratak, ali nepotpun opis njihovog poslovanja, u kojem se takođe navode detalji, koji su u suprotnosti sa Zakonom:

"Topla preporuka za hladne zimske dane – apoteka.rs, aplikacija putem koje možete pronaći i rezervirati farmaceutske proizvode brzo i jednostavno iz udobnosti svog doma! Putem aplikacije apoteka.rs omogućeno je organizovati pomoć oko preuzimanja rezervacija, za sve korisnike koji nisu u mogućnosti da to urade sami. Aplikacija pruža podršku u preuzimanju terapije iz apoteke direktno do vrata korisnika, bez potrebe za odlaskom u apoteku!

Očuvanje zdravlja starijih je zajednički zadatak svih nas, zato korisnici penzionerskih kartica mogu računati na pružanje podrške pri preuzimanju potpuno besplatno. Preuzmite aplikaciju i obezbedite pomoć iz apoteke brzo, sigurno i bezbedno, direktno do vrata Vašeg doma."

Na naša pitanja o poslovanju sajta apoteka.rs i prometu lekova koji su vršili u saradnji sa PIO Fondom, iz privrednog društva Extra Care Group d.o.o, za Nova.rs kažu da se oni bave isključivo pretragom i rezervacijom lekova.

„Naš proizvod, aplikacija apoteka.rs omogućava kontakt između apotekarskih ustanova i korisnika omogućavajući im da rezervišu proizvod koji im treba i tako skrate vreme potrebno za ovu aktivnost. Po principu 'pretraži – rezerviši – preuzmi', aplikacija apoteka.rs dostupna je 24/7, a pretraga funkcioniše po principu geolokacije. Izlistavaju se apoteke sa dostupnim proizvodima po principu od najbliže ka najudaljenijoj. Preko aplikacije ni u jednom trenutku ne dolazi do prometa lekova, već isključivo do pretrage i rezervacije istih. Ističemo da aplikacija apoteka.rs nema nikakve veze sa samim lekovima i medicinskim sredstvima, njihovim prometom i distribucijom, takođe ne vršimo transfer novca prilikom kupoprodaje leka, niti uzimamo bilo kakvu proviziju vezanu za kupoprodaju ili izdavanje leka, niti lekove dostavljamo na kućnu adresu“, kažu u ovoj kompaniji.

Takođe, naglašavaju da je PIO Fond prepoznao interes svojih korisnika u korišćenju njihove aplikacije.

„Posebno imajući u vidu najstarije, slabo pokretne i teško bolesne, kojima je otežan pristup propisanim terapijama i lekovima, ali o tome je ipak najbolje da tražite izjavu od predstavnika Republičkog Fonda za Penziono i Invalidsko Osiguranje. S obzirom na to da smo programerska firma, mi smo za račun naših korisnika od strane Ministarstva zdravlja dobili mišljenje broj 515-04-01454/2022-22 od 6. aprila 2022. godine, iz kojeg proizilazi da je aplikacija u svemu saglasna sa pozitivnim propisima i nije u suprotnosti sa Zakonom o Lekovima i Medicinskim sredstvima“, tvrde u „Extra Care Group d.o.o.“.

Na naša pitanja o prometu lekova i medicinskih sredstava, kojim su prekršili Zakon, iz PIO Fonda nismo dobili odgovore do objavljivanja ovog teksta. Odgovore nismo dobili ni iz Ministarstva zdravlja, po pitanju sankcionisanja ove kompanije, ali i odgovornih u Republičkom fondu za penzijsko i invalidsko osiguranje.