

## **Stališča Fakultete za farmacijo Univerze v Ljubljani glede homeopatskih zdravil v Sloveniji**

*Dokument je pripravljen ad hoc s strani članov Komisije za strokovna vprašanja Fakultete za farmacijo Univerze v Ljubljani dne 6.1.2015 in ne odraža nujno enotnega mnenja vseh na Fakulteti*

Homeopatija in homeopatska zdravila so del nekega konteksta, tako da opredeljevanje do njih pomeni opredeljevanje do celotnega konteksta, ki vključuje vrsto dejavnikov. Kljub temu, da kriteriji za delitev med uradno in komplementarno oz. alternativno medicino niso natančno definirani, homeopatija po več kriterijih spada med slednje, torej med komplementarno oz. alternativno medicino. Tudi v strokovni javnosti so mnenja glede homeopatije različna, lahko pa navedemo nekatera veljavna dejstva, ki jih kot strokovni delavci na tem področju razumemo, poučujemo in tudi raziskujemo:

- Homeopatski pripravki veljajo za zdravila po Evropski farmakopeji, ki je veljavna v Sloveniji, in veljajo za zdravila po slovenski zakonodaji.
- Dostop do homeopatskih zdravil je pravica bolnikov, ki izhajajo iz prej navedene zakonodaje.
- Registrirana homeopatska zdravila so kot vsa zdravila podvržena določenim preverjanjem po kriterijih kakovosti in varnosti. Tako so registrirana homeopatska zdravila izdelana skladno z dobro proizvodno prakso, ki vključuje tudi nadzor glede kemičnih ali mikrobioloških onečiščenj.
- Najpomembnejša razlika med homeopatskimi zdravili in ostalimi zdravili je v tem, da je učinkovitost ostalih zdravil dokazana z visoko ravni znanstvenih dokazov (večkrat ponovljene randomizirane dvojno slepe študije), učinkovitost homeopatskih zdravil pa večinoma z dokazi, ki ne veljajo za znanstvene (npr. izkušnje iz prakse).
- Ker pri homeopatskih zdravilih učinkovitost ni znanstveno dokazana, je še toliko pomembnejše, da se zagotovi varnost njihovih uporabnikov.
- Pri vsakem zdravilu mora biti korist za pacienta večja od tveganja zaradi uporabe zdravila. Tu moramo upoštevati tako morebitno neposredno škodo zaradi zaužitja (vezano na izdelavo oz. kakovost zdravila) kot tudi posredno zaradi odlašanja z ustrežno ali ustrežnejšo obravnavo (npr. pri življenjsko ogrožujočih stanjih, ki zahtevajo zdravljenje z drugimi metodami).

Zato, da se prepreči zloraba zdravil, da se prepreči trženje z izdelki vprašljive kakovosti in da se zagotovi ustrezno informiranje in svetovanje pacientom o tveganjih in potencialnih nevarnostih, je smiselno, da se homeopatska zdravila proizvajajo, distribuirajo in izdajajo v lekarnah po enakih standardih, ki veljajo za ostala zdravila, kar določa tudi Evropska zakonodaja.