



REGULACE LÉČIV

Kvantitativní telefonický výzkum – postoje lékárníků k regulaci léčiv

Květen 2008 / Závěrečná zpráva z exkluzivního výzkumu pro SÚKL / Client Service Manager: Nora Strádalová / Analyst: Kateřina Luňáková, Andrea Mrázová / STEM/MARK, a.s.



OBSAH

Hlavní zjištění	strana 3
Realizátor projektu	strana 5
Východiska a parametry projektu	strana 6
Struktura vzorku	strana 7
Výsledková část	strana 8
Příloha: Dotazník	strana 26

Hlavní zjištění

Organizace regulující vstup léčiv na trh

- Převážná většina dotázaných lékárníků (93 %) správně určila, že regulaci vstupu léčiv na trh provádí SÚKL. Dále bylo zmíněno ministerstvo zdravotnictví (4 %) a financí (3 %). Přičemž názor lékárníků z ústavních a ostatních lékáren se neliší.
- Zároveň si více než dvě třetiny lékárníků (68 %) myslí, že farmaceutické firmy mají nad regulací léků u nás příliš velký vliv.

Zdroje informací o léčivých přípravcích

- Nejčastěji využívaným zdrojem informací o léčivých přípravcích je informační systém AISLP (uvedlo 81 % respondentů), dále odborné časopisy (37 %) a internet obecně (33 %). Přímo u SÚKL by se informovalo asi 13 % dotázaných a to ať už přes webové stránky, věstník nebo jiné jeho zdroje.
- Webovou stránku www.sukl.cz jako zdroj informací o léčivech využitelných v běžné praxi označily téměř tři čtvrtiny dotázaných (72 %), přičemž tyto stránky nezná asi desetina lékárníků (11 %).
- Věstník vydávaných SÚKlem považuje za využitelný zdroj informací v běžné praxi o něco více než tři čtvrtiny dotázaných (78 %) a lékový bulletin Farmakoterapeutické informace by stejným způsobem využil opět obdobný podíl lékárníků (74 %). Přičemž Věstník nečte nebo nezná 5 % lékárníků a lékový bulletin FI 16 % dotázaných.
- V názorech na zdroje informací o léčivých přípravcích nebyly mezi lékárníky z nemocničních a ostatních lékáren zjištěny statisticky významné rozdíly.

Neočekávané NÚ léčiva

- Podezření na závažné a neočekávané nežádoucí účinky léčiva by převážná většina dotázaných hlásila SÚKL (92 %) a více než desetina (12 %) dotázaných lékaři. Ti, co by informovali SÚKL, by tak učinili převážně prostřednictvím speciálního protokolu nebo telefonicky, lékaři by byli informováni také především telefonicky.

Zaznamenaná bezpečnostní rizika léčiv

- V posledním roce informaci o bezpečnostním riziku léčiva zaznamenala od výrobce nebo státní zprávy většina lékárníků (88 %) a to hlavně v souvislosti s přípravky Silomat (33 %), Coxtral (17 %) a Nifluril (12 %).
- V souvislosti s přípravkem Nifluril se jednalo především o riziko bakteriální kontaminace (59 %), které se lékárníci dozvěděli převážně od SÚKL (48 %). U přípravku Silomat zaznamenali lékárníci nejčastěji kardiovaskulární rizika (37 %) nebo arytmie (24 %) a to také téměř v polovině případech od SÚKL. U Coxtralu se nejčastěji vyskytlo riziko jaterních komplikací (45 %).
- Lékárníci by chtěli být o novém bezpečnostním riziku léčiv informováni především e-mailem (61 %), dále pak různými formami od SÚKL (33 %) a to např. rovněž e-mailem, prostřednictvím internetových stránek, věstníku nebo poštou.

Hlavní zjištění

Zvažování bezpečnostního rizika pro pacienty

- Většina lékárníků (80 %) při výdeji léku, který je nově uveden na trh, informace o bezpečnostním riziku pro pacienta zvažuje. Pouze 3 % dotázaných poměr riziko/přínos nezvažuje vůbec.

Realizátor projektu

Společnost STEM/MARK

- Jsme společností zkušených odborníků v marketingovém výzkumu a řídíme se přesvědčením, že kvalitní výzkum musí být dialog. Dialog mezi námi a klientem a dialog s našimi respondenty otevírají cestu k dobrému výzkumu. Dobrý výzkum je předpokladem úspěšného dialogu našeho klienta s jeho zákazníky. Nejlepší služby se rodí z otevřeného dialogu lidí. **Marketingový výzkum je dialog.**
- V letošním roce vstoupíme do čtrnáctého roku existence. Během této doby jsme se stali jednou z předních společností v oblasti marketingového výzkumu na českém trhu.
- Poskytujeme služby na vysoké profesionální úrovni, prověřené na několika úrovních společnosti nezávislými orgány české asociace agentur pro výzkum trhu SIMAR a odpovídající standardům světové profesní organizace ESOMAR.
- Výzkumné série, rozsáhlý archiv dat pořízených ve vlastní režii a znalost prostředí nám umožňují znát odpovědi na některé otázky ještě dříve, než nám je klienti položí.
- Pomáháme zákazníkům správně porozumět výsledkům výzkumu a zvolit optimální marketingovou strategii vedoucí k úspěchu a k dosažení jejich cílů. Tím podporujeme jejich růst a zlepšování pozice na trhu.
- Je pro nás radost spolupracovat s těmi, kteří své práci rozumí.

Client Service Manager

Nora Strádalová

- **Telefon:** 225 986 833
- **Mobil:** 607 725 892
- **E-mail:** stradalova@stemmark.cz

Analyst

Kateřina Luňáková

- **E-mail:** lunakova@stemmark.cz

Andrea Mrázová

- **E-mail:** mrazova@stemmark.cz

STEM/MARK, a.s.

Na Hrázi 17/176, 180 00 Praha 8

Telefon: 225 98 68 11

Fax: 225 98 68 60

E-mail: Info@stemmark.cz

Web: <http://www.stemmark.cz>

IČO: 6185 9591, DIČ: CZ6185 9591

Bankovní spojení: UniCredit Bank ČR, Praha 1

Číslo účtu: 819 010 004 / 0400

Východiska a parametry projektu

Zadání projektu

Zadavatelem je Státní ústav pro kontrolu léčiv, organizace řízená Ministerstvem zdravotnictví.

V zájmu ochrany zdraví občanů je posláním ústavu

- zajistit, aby v ČR byla dostupná pouze farmaceuticky jakostní, účinná a bezpečná humánní léčiva,
- podílet se na tom, aby v ČR byly používány pouze bezpečné a funkční zdravotnické prostředky.

Cíle projektu

- Zjistit spontánní znalost organizace provádějící regulaci léčiv
- Analýza informačních zdrojů pro získání informací o lécích
- Zjistit informace o podezření na závažné a neočekávané nežádoucí účinky léčiv a o zaznamenaných bezpečnostních rizicích léčiv
- Popsat postoje k bezpečnostnímu riziku léčiva pro pacienta při výdeji nových přípravků

Metoda projektu

- Kvantitativní telefonický výzkum (CATI)
- Více informací na www.cati.cz
- Rekrutační podmínka respondenta: magistr/a s VŠ vzděláním

Detailly terénního šetření

- Počet kompletních rozhovorů: 1 001
- Počet uskutečněných hovorů: 1 989, úspěšnost: 50,33 %
- Průměrná délka rozhovoru: 9,08 minut
- Dotazování bylo prováděno školenými operátory STEM/MARK pod neustálým dohledem supervize CATI studia
- Termín dotazování: 18. duben – 2. květen 2008

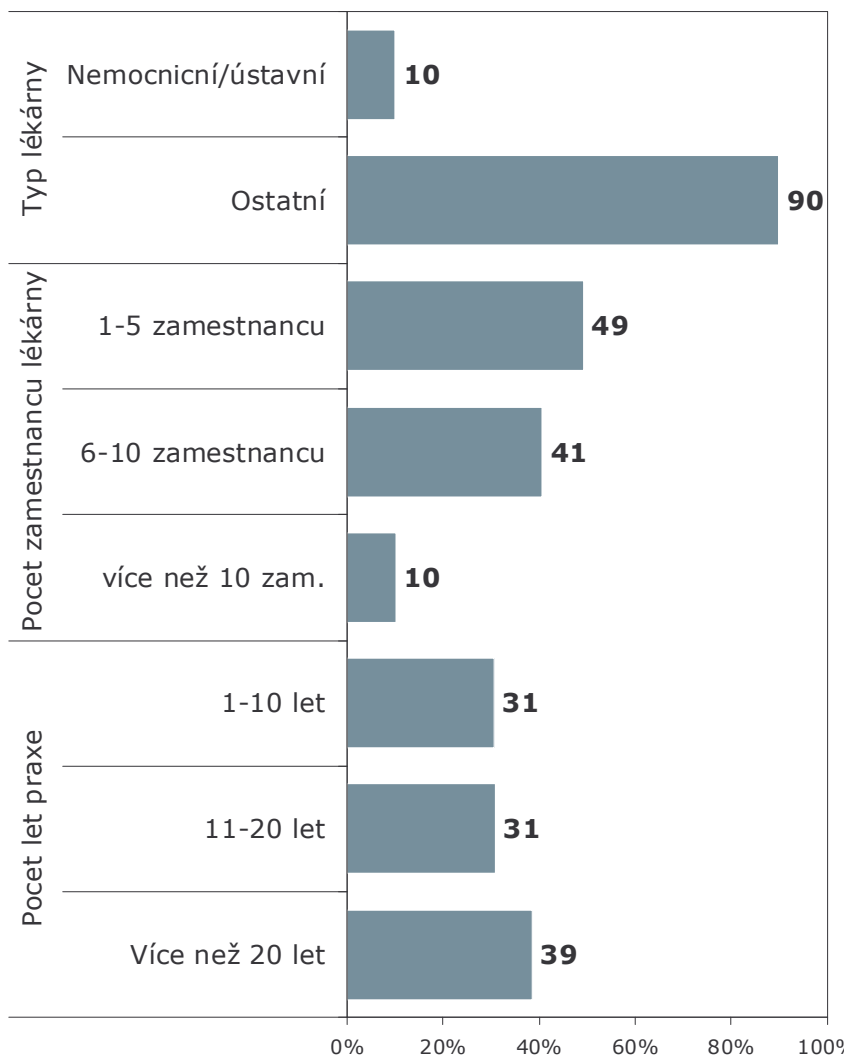
Kontrola datového souboru

- Data byla zpracována osvědčenými a neustále vyvíjenými postupy STEM/MARK plně respektující dohodnuté národní a mezinárodní standardy výzkumu trhu a veřejného mínění.
- Otevřené otázky byly před samotným pořízením dat zakódovány zkušenými analytiky.

Struktura vzorku

Struktura vzorku 1

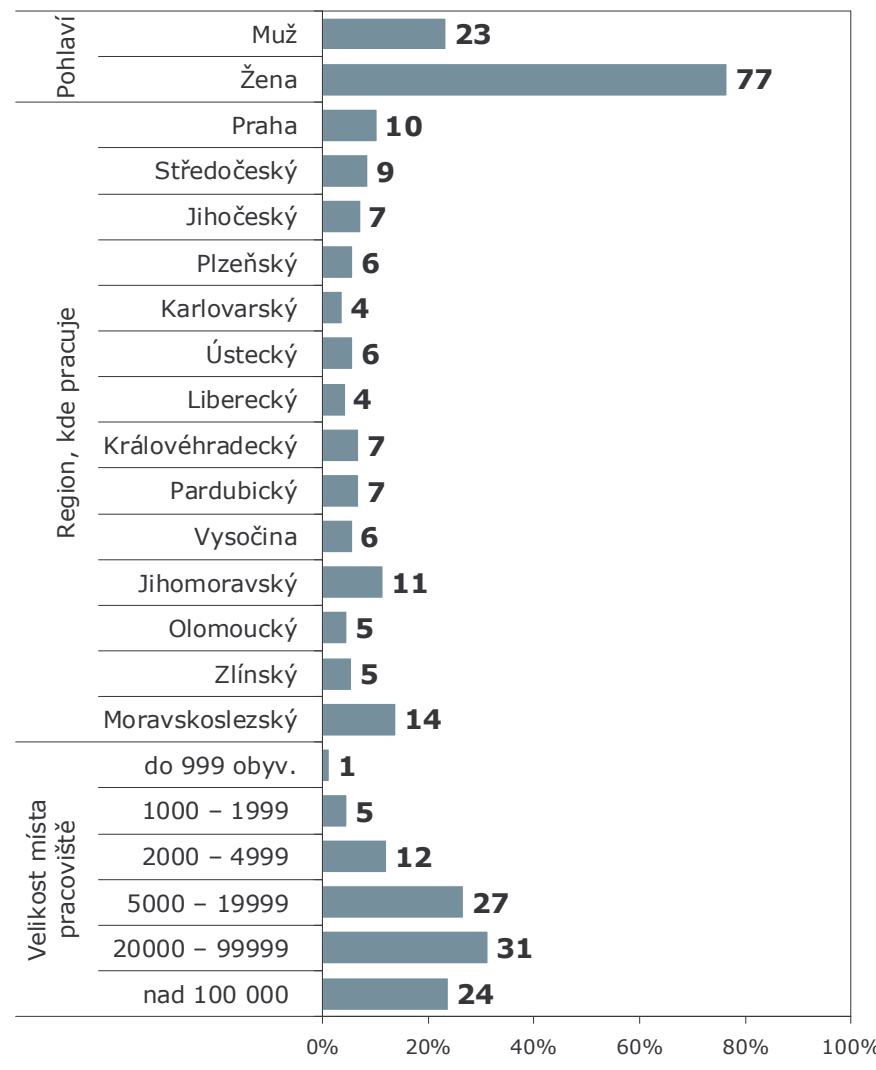
ZÁKLAD: Všichni respondenti, n=1001



ZDROJ: STEM/MARK, SÚKL - Regulace léčiv 05/2008

Struktura vzorku 2

ZÁKLAD: Všichni respondenti, n=1001



ZDROJ: STEM/MARK, SÚKL - Regulace léčiv 05/2008



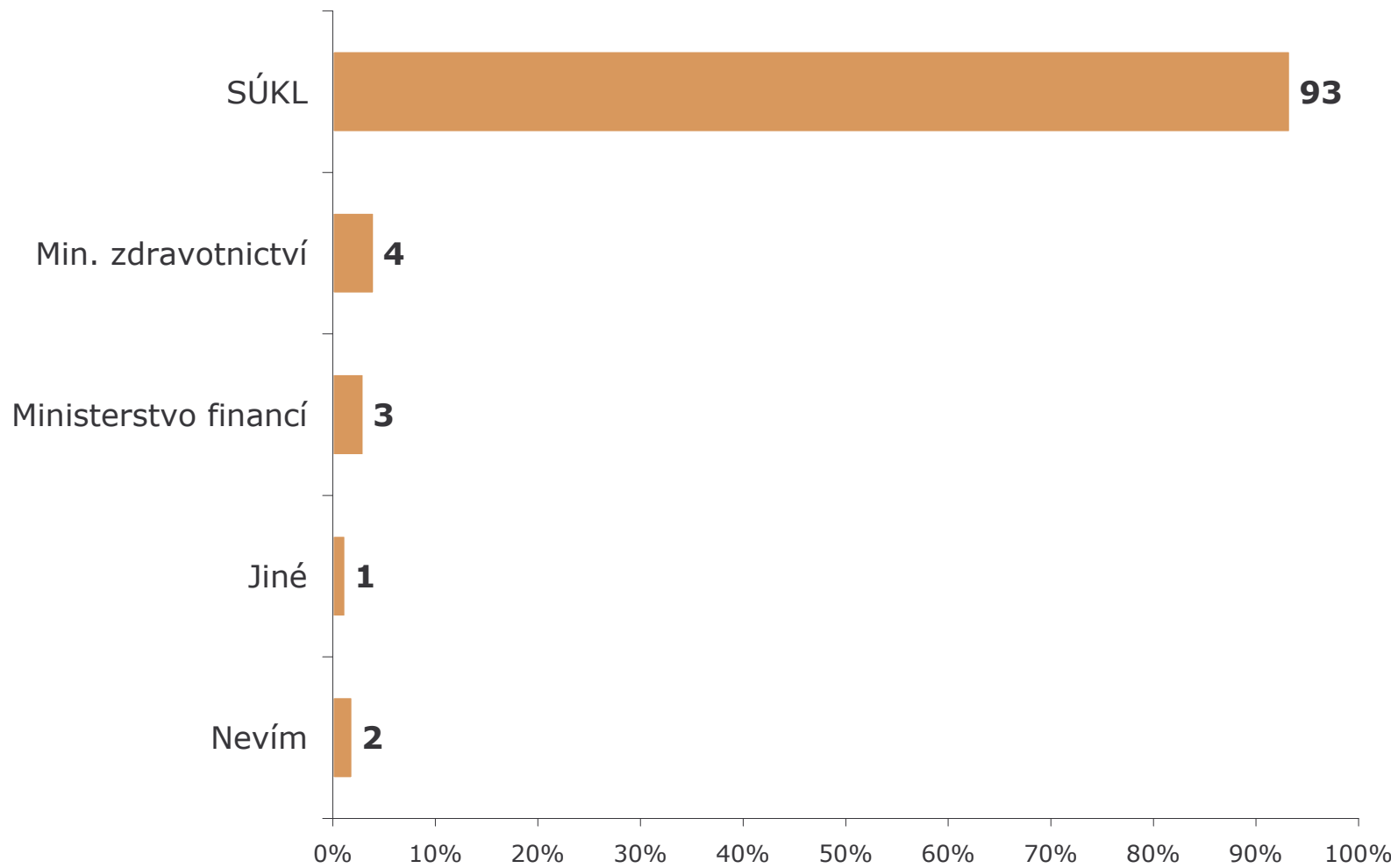
VÝSLEDKOVÁ ČÁST

- graficky -

Převážná většina uvádí: regulaci léčiv provádí SÚKL

Která organizace v ČR provádí regulaci vstupu léčiv na trh?

ZÁKLAD: Všichni respondenti, n=1001

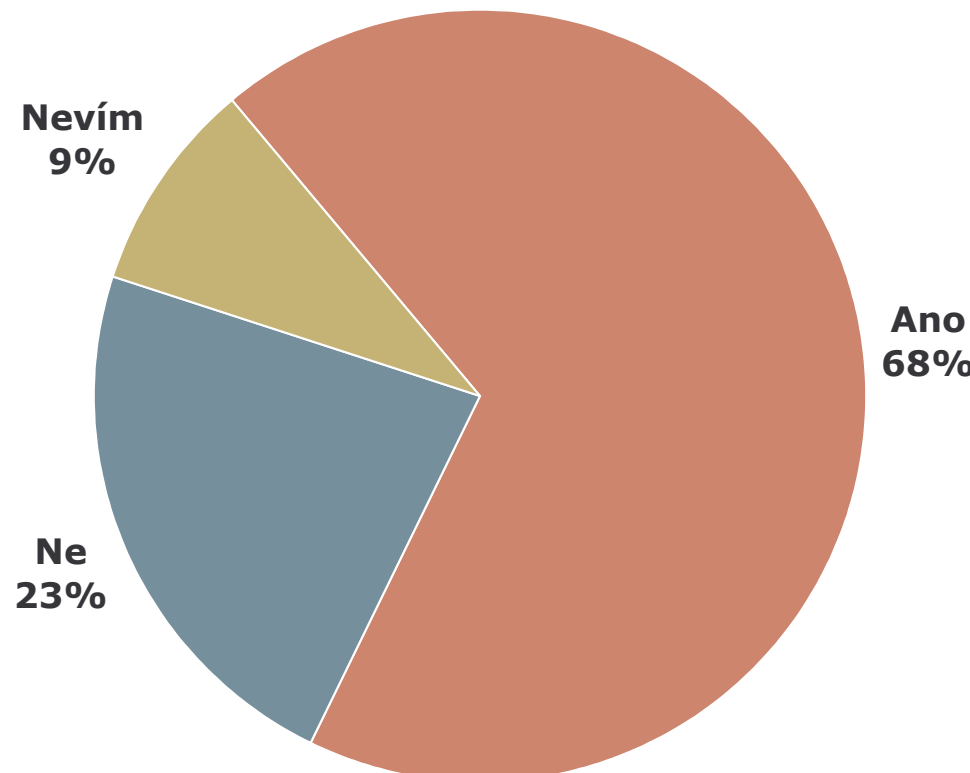


ZDROJ: STEM/MARK, SÚKL - Regulace léčiv 05/2008

Dvě třetiny lékárníků: farmaceutické firmy mají velký vliv

Souhlasíte? ... Farmaceutické firmy mají příliš velký vliv na regulaci léků u nás.

ZÁKLAD: Všichni respondenti, n=1001

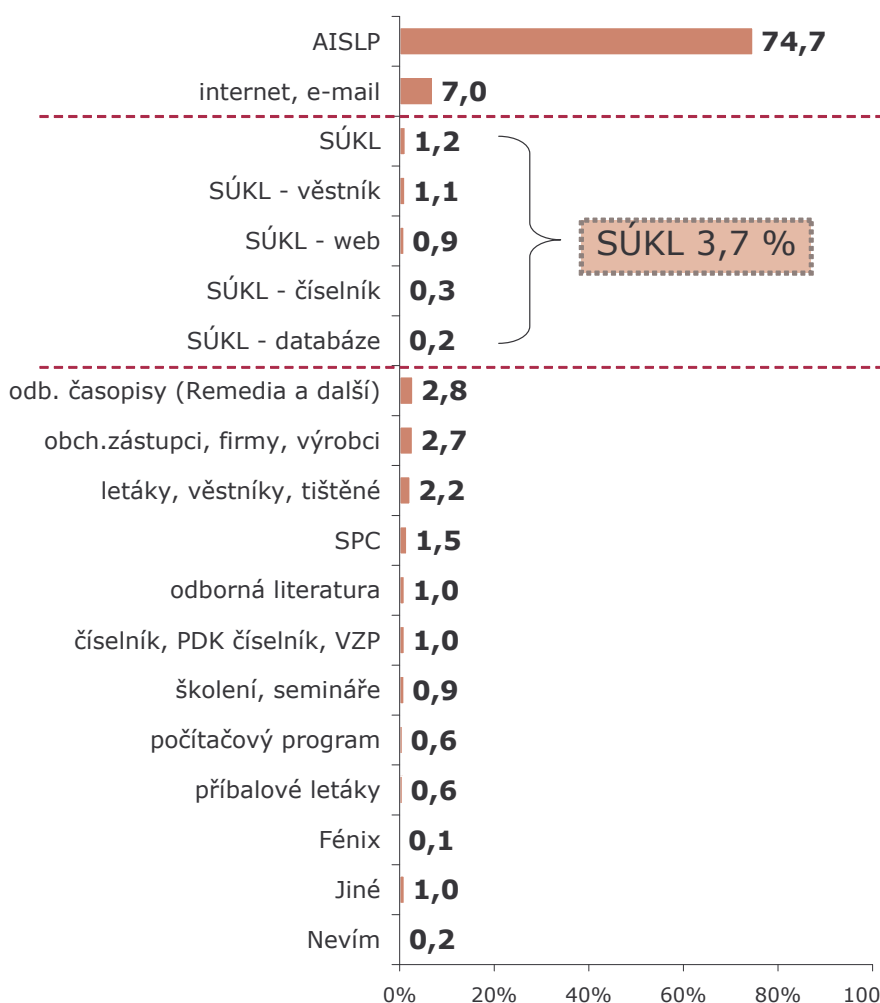


ZDROJ: STEM/MARK, SÚKL - Regulace léčiv 05/2008

Nejčastější zdroj informací o lécích: AISLP

Nejčastěji využívané zdroje informací o léčivých přípravcích - PRVNÍ ZMÍNĚNÝ ZDROJ

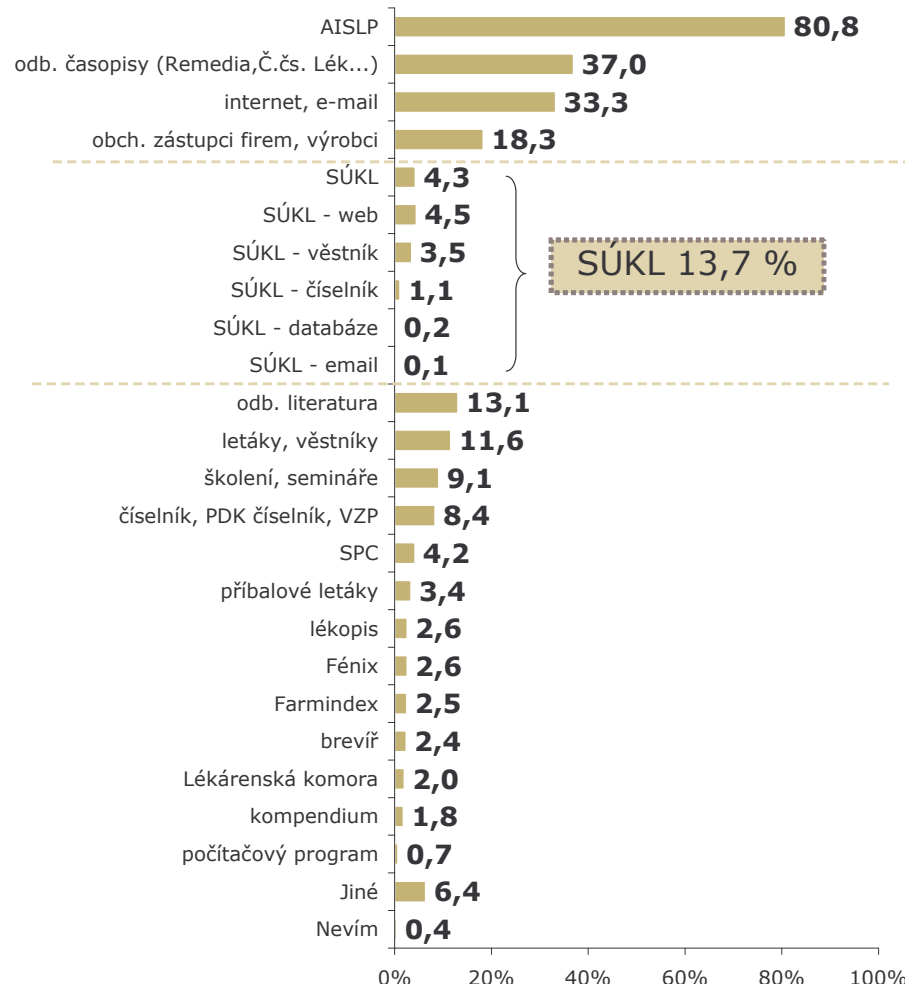
ZÁKLAD: Všichni respondenti, n=1001



ZDROJ: STEM/MARK, SÚKL - Regulace léčiv 05/2008

Nejčastěji využívané zdroje informací o léčivých přípravcích - VŠECHNY ZMÍNĚNÉ

ZÁKLAD: Všichni respondenti, n=1001



ZDROJ: STEM/MARK, SÚKL - Regulace léčiv 05/2008

Web a periodika SÚKLu: zdroje využitelné v praxi

Považujete stránku www.sukl.cz za zdroj odborných informací, využitelných ve své běžné praxi?

ZÁKLAD:

Všichni respondenti, n=1001

Stránku

neznám

11%

Určitě ne

2%

Spíše ne

15%

Určitě ano

30%

Spíše ano

42%

ZDROJ: STEM/MARK, SÚKL - Regulace léčiv 05/2008

Považujete **Věstník SÚKL**, vydávaný Státním ústavem pro kontrolu léčiv, za zdroj objektivních odborných informací, využitelných ve své běžné praxi?

ZÁKLAD:

Všichni respondenti, n=1001

Věstník

nečtu,

neznám

5%

Určitě ne

3%

Spíše ne

14%

Určitě ano

37%

Spíše ano

41%

ZDROJ: STEM/MARK, SÚKL - Regulace léčiv 05/2008

Považujete lékový bulletin **Farmakoterapeutické informace (FI)**, vydávaný SÚKL, za zdroj objektivních odborných informací, využitelných ve své běžné praxi?

ZÁKLAD: Všichni respondenti, n=1001

Určitě ano

38%

FI nečtu,
neznám

16%

Určitě ne

1%

Spíše ne

9%

Spíše ano

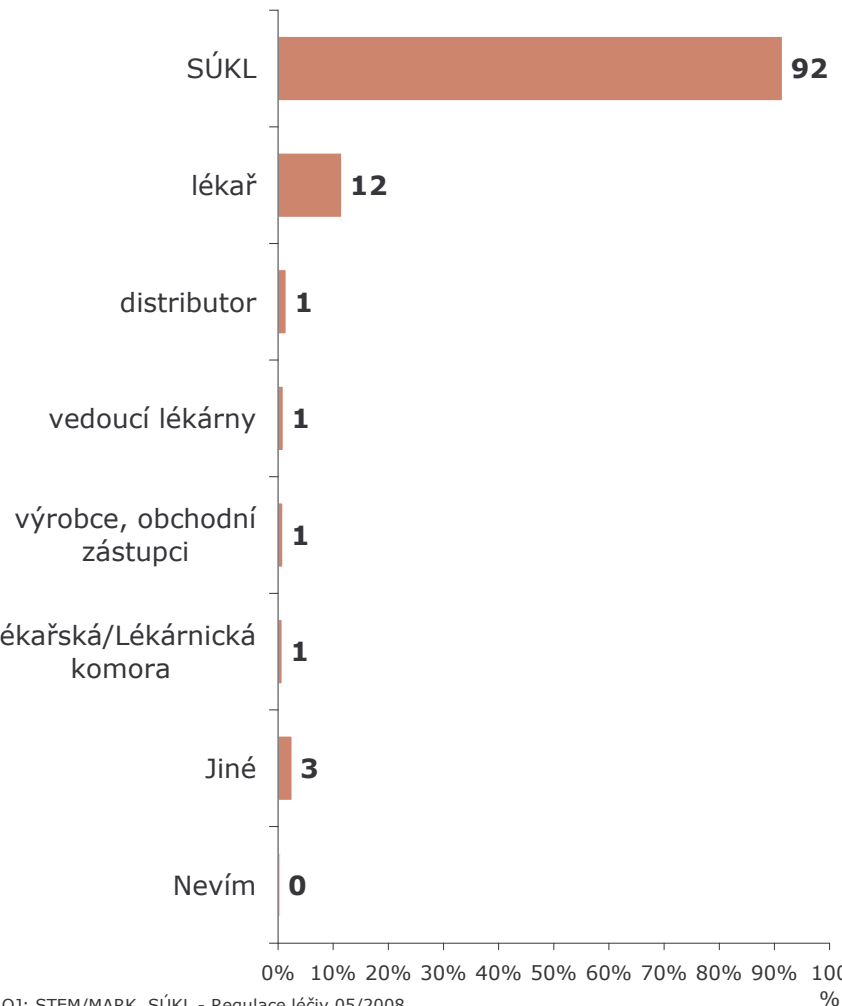
36%

ZDROJ: STEM/MARK, SÚKL - Regulace léčiv 05/2008

Hlášení neočekávaných a nežádoucích účinků léčiva

Pokud máte podezření na závažný a neočekávaný účinek léčiva - **KOMU BUDETE HLÁSIT?**

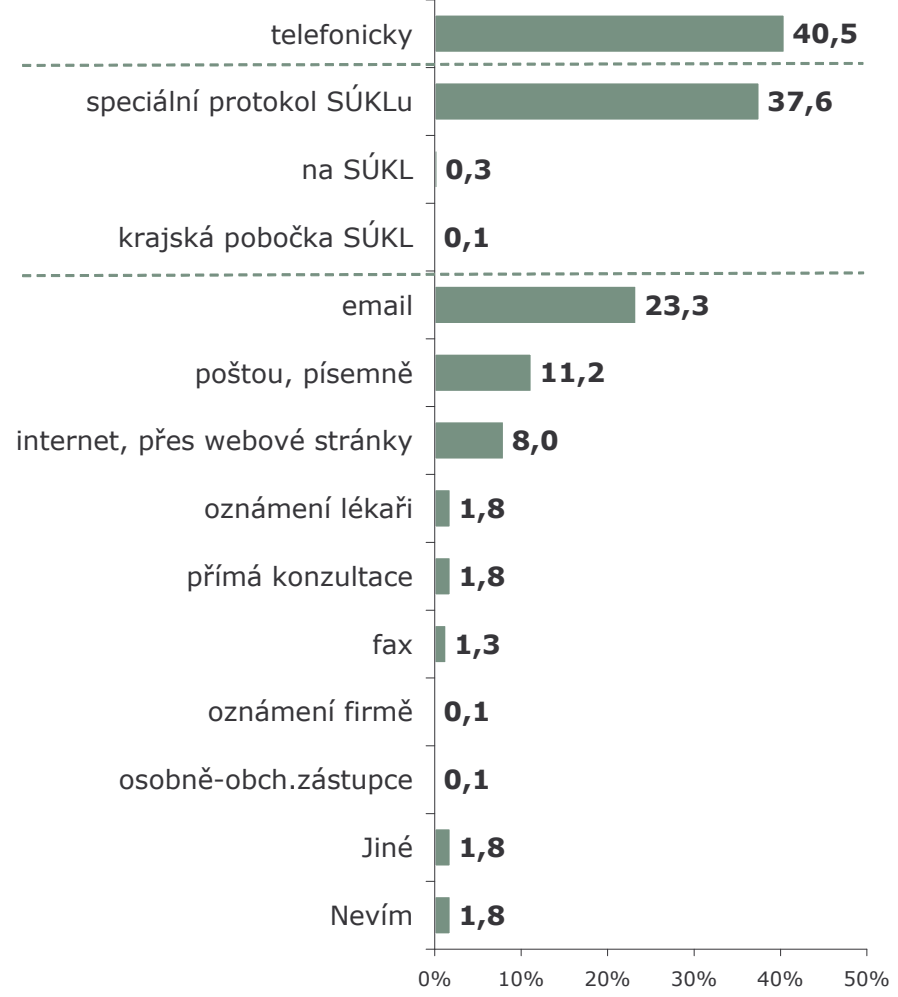
ZÁKLAD: Všichni respondenti, n=1001



ZDROJ: STEM/MARK, SÚKL - Regulace léčiv 05/2008

Pokud máte podezření na závažný a neočekávaný účinek léčiva - **JAKÝM ZPŮSOBEM BUDETE HLÁSIT?**

ZÁKLAD: Všichni respondenti, n=1001

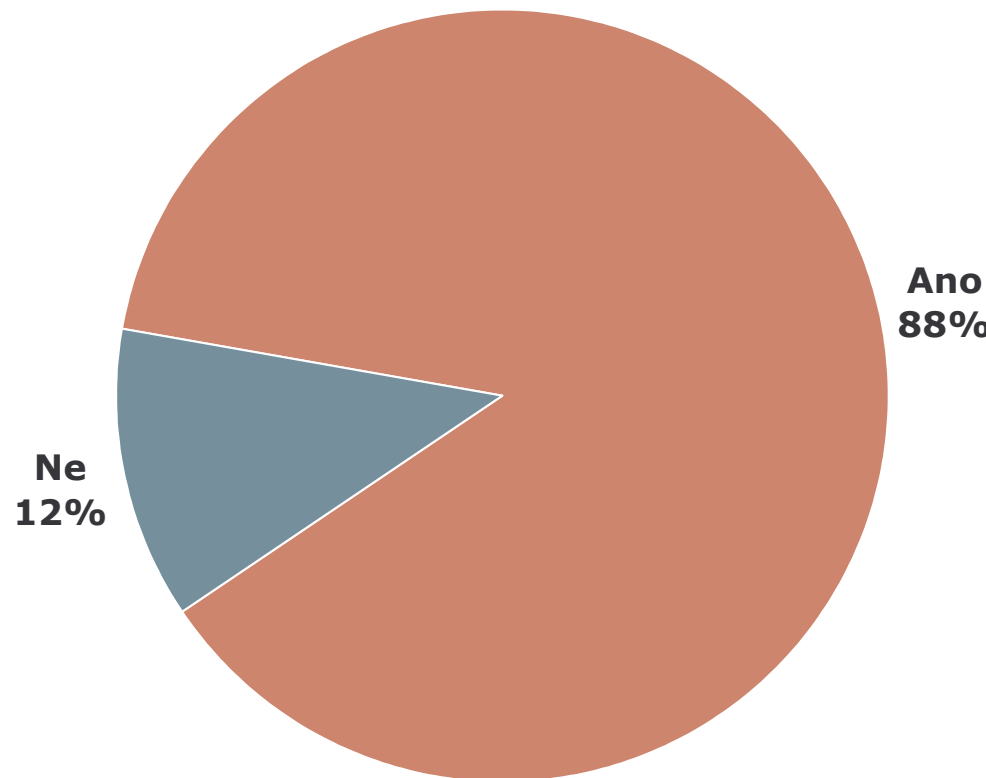


ZDROJ: STEM/MARK, SÚKL - Regulace léčiv 05/2008

Bezpečnostní riziko léčiva zaznamenalo 88 % lékárníků

Zaznamenal jste v posledním roce nějakou informaci o bezpečnostním riziku léčiva buď od státní správy nebo od výrobce?

ZÁKLAD: Všichni respondenti, n=1001



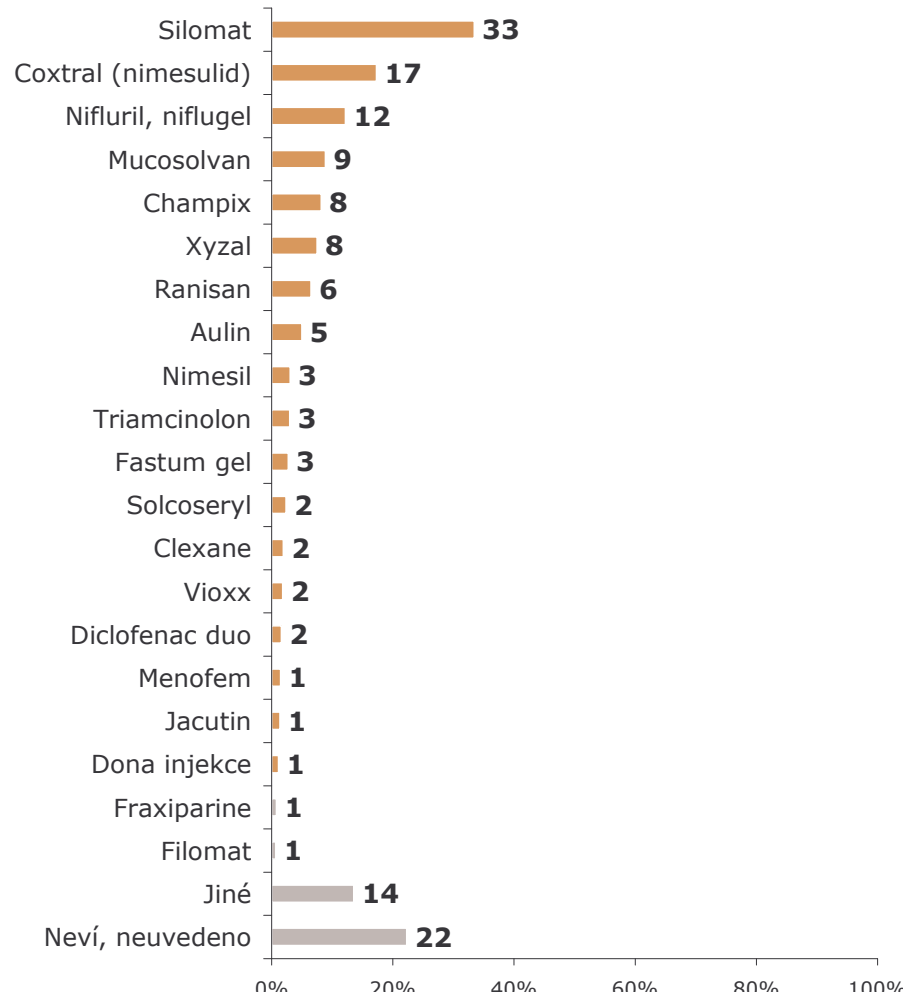
ZDROJ: STEM/MARK, SÚKL - Regulace léčiv 05/2008

Nejčastější rizika: kardiovaskulární, jaterní – v souvislosti s přípravky Silomat, Coxtral, Nifluril

V souvislosti s jakým lékem jste se o bezpečnostním riziku dozvěděl(a)?

ZÁKLAD: Respondenti, kteří v posledním roce zaznamenali riziko, n=879

POZNÁMKA: Spontánní odpovědi



Jaké bezpečnostní riziko jste zaznamenal(a)?

ZÁKLAD: Respondenti, kteří v posledním roce zaznamenali riziko, n=879

POZNÁMKA: Spontánní odpovědi



ZDROJ: STEM/MARK, Regulace léčiv 05/2008

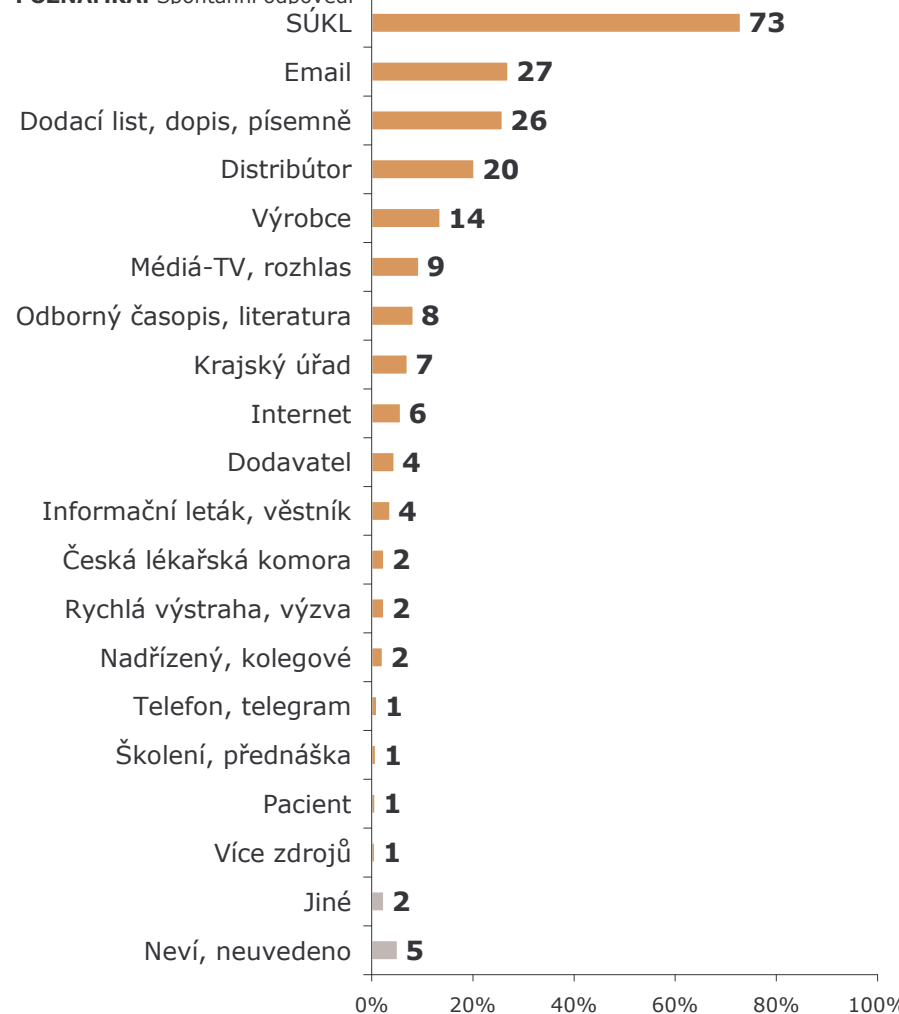
ZDROJ: STEM/MARK, Regulace léčiv 05/2008

Téměř 3/4 získaly informace o rizicích od SÚKLu

Odkud jste se o bezpečnostním riziku dozvěděl(a)?

ZÁKLAD: Respondenti, kteří v posledním roce zaznamenali riziko, n=879

POZNÁMKA: Spontánní odpovědi



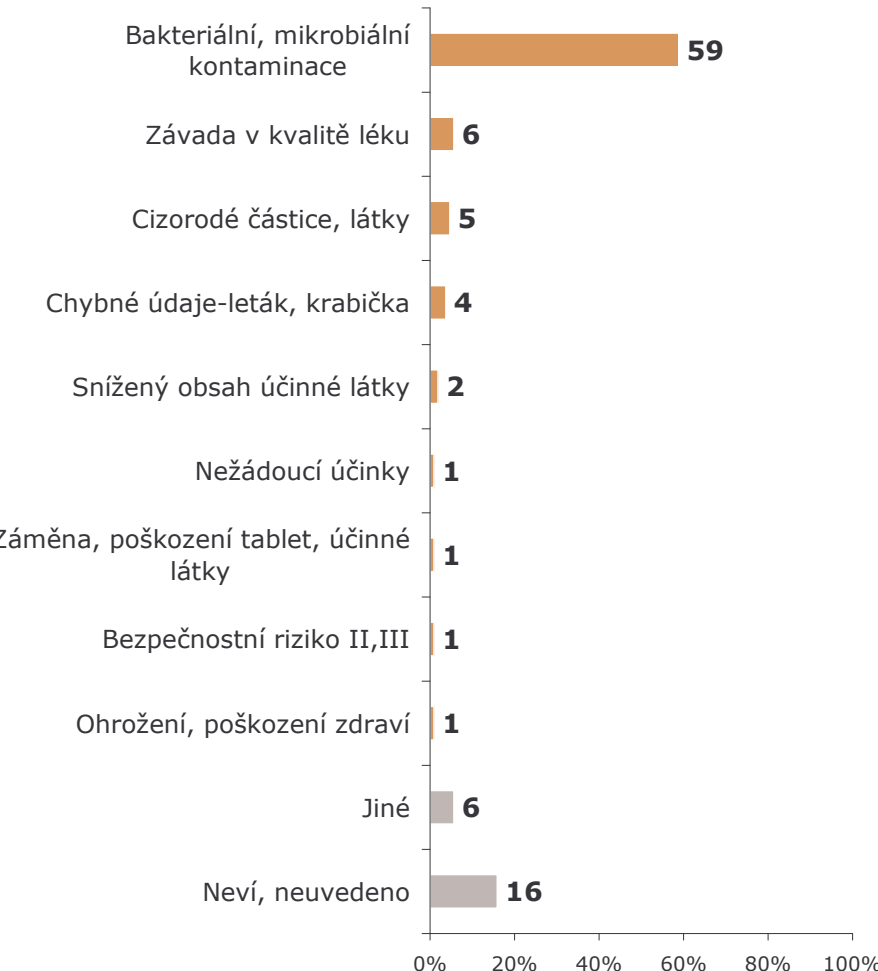
ZDROJ: STEM/MARK, Regulace léčiv 05/2008

Nifluril – riziko bakteriálních kontaminací

Jaké bezpečnostní riziko jste zaznamenal v souvislosti s přípravkem - Nifluril, niflугел?

ZÁKLAD: Respondenti, kteří v posledním roce zaznamenali riziko v souvislosti s konkrétním přípravkem, n=107

POZNÁMKA: Spontánní odpovědi



ZDROJ: STEM/MARK, Regulace léčiv 05/2008

Jak jste se dozvěděl o bezpečnostním riziku v souvislosti s přípravkem - Nifluril, niflугел?

ZÁKLAD: Respondenti, kteří v posledním roce zaznamenali riziko v souvislosti s konkrétním přípravkem, n=107

POZNÁMKA: Spontánní odpovědi



ZDROJ: STEM/MARK, Regulace léčiv 05/2008

Nifluril – častěji o riziku informován od státní správy

Od koho jste se dozvěděl o bezpečnostním riziku v souvislosti s přípravkem - Nifluril, niflugel?

ZÁKLAD: Respondenti, kteří v posledním roce zaznamenali riziko v souvislosti s konkrétním přípravkem, n=107



ZDROJ: STEM/MARK, Regulace léčiv 05/2008

Silomat – kardiovaskulární rizika

Jaké bezpečnostní riziko jste zaznamenal v souvislosti s přípravkem - Silomat?

ZÁKLAD: Respondenti, kteří v posledním roce zaznamenali riziko v souvislosti s konkrétním přípravkem, n=294

POZNÁMKA: Spontánní odpovědi

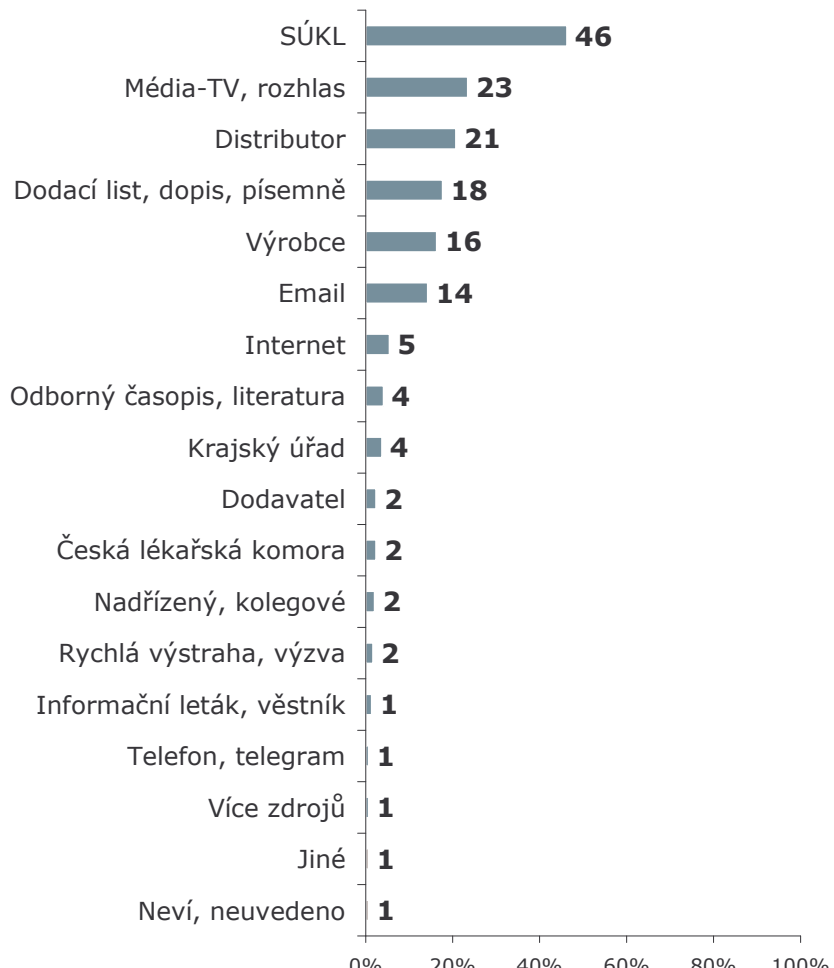


ZDROJ: STEM/MARK, Regulace léčiv 05/2008

Jak jste se dozvěděl o bezpečnostním riziku v souvislosti s přípravkem - Silomat?

ZÁKLAD: Respondenti, kteří v posledním roce zaznamenali riziko v souvislosti s konkrétním přípravkem, n=294

POZNÁMKA: Spontánní odpovědi

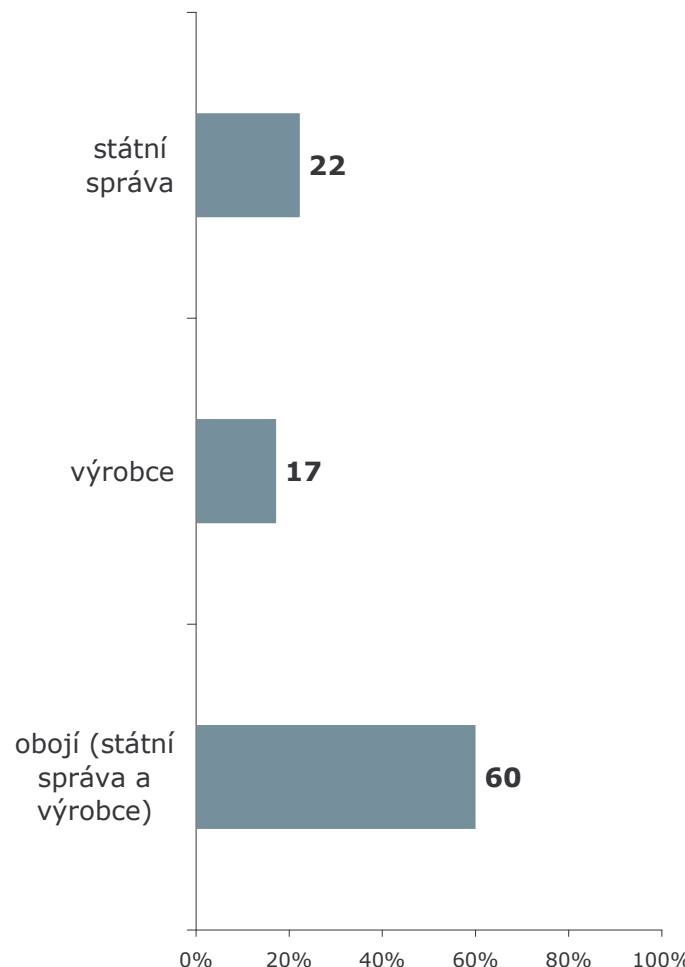


ZDROJ: STEM/MARK, Regulace léčiv 05/2008

Silomat – o riziku informován přibližně stejně jak od státní správy tak od výrobce

Od koho jste se dozvěděl o bezpečnostním riziku v souvislosti s přípravkem - **Silomat**?

ZÁKLAD: Respondenti, kteří v posledním roce zaznamenali riziko v souvislosti s konkrétním přípravkem, n=107



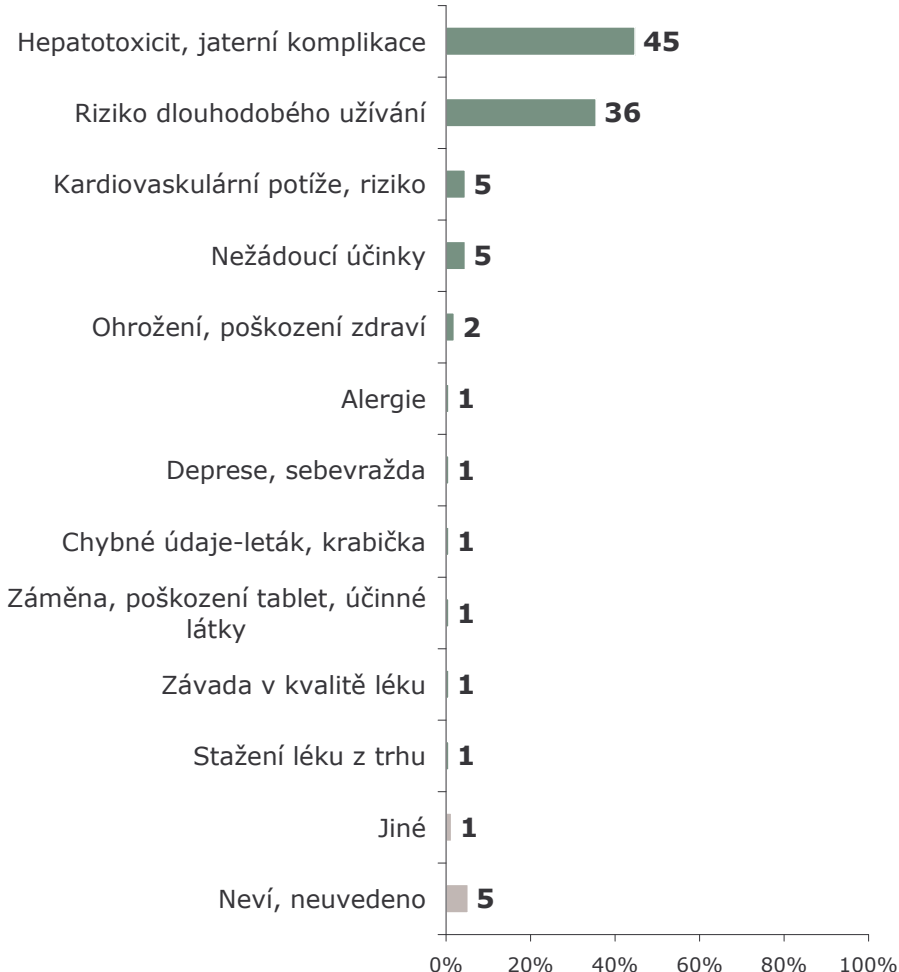
ZDROJ: STEM/MARK, Regulace léčiv 05/2008

Coxtral – riziko jaterních komplikací

Jaké bezpečnostní riziko jste zaznamenal v souvislosti s přípravkem - Coxtral?

ZÁKLAD: Respondenti, kteří v posledním roce zaznamenali riziko v souvislosti s konkrétním přípravkem, n=152

POZNÁMKA: Spontánní odpovědi

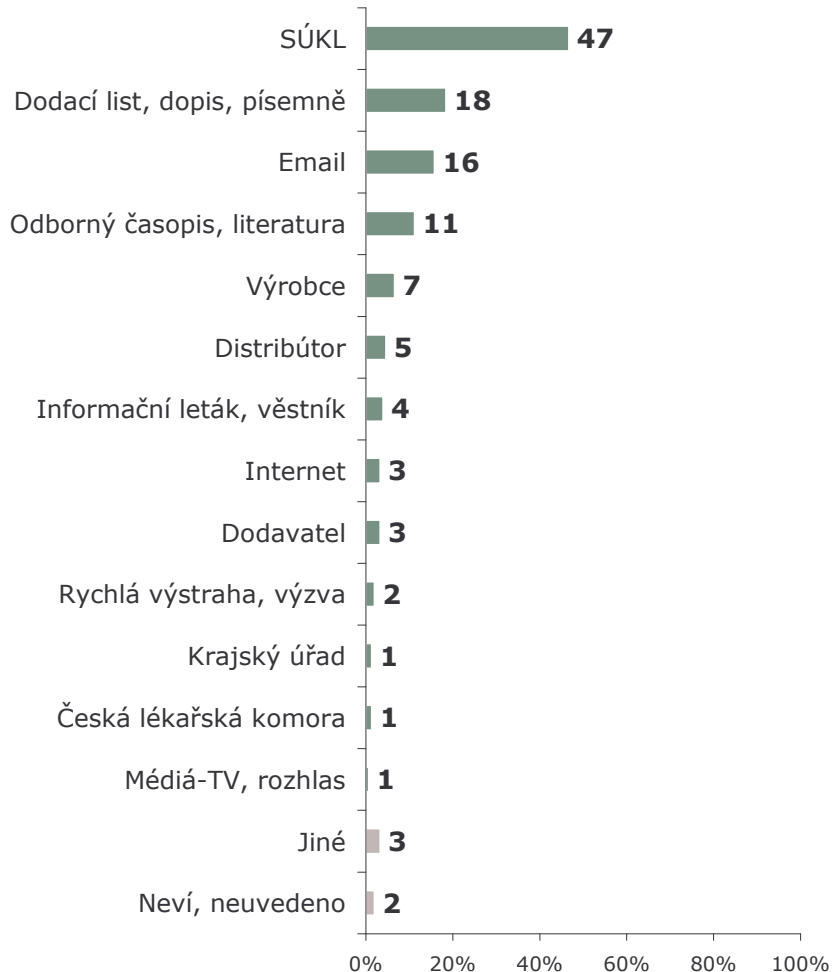


ZDROJ: STEM/MARK, Regulace léčiv 05/2008

Jak jste se dozvěděl o bezpečnostním riziku v souvislosti s přípravkem - Coxtral?

ZÁKLAD: Respondenti, kteří v posledním roce zaznamenali riziko v souvislosti s konkrétním přípravkem, n=152

POZNÁMKA: Spontánní odpovědi



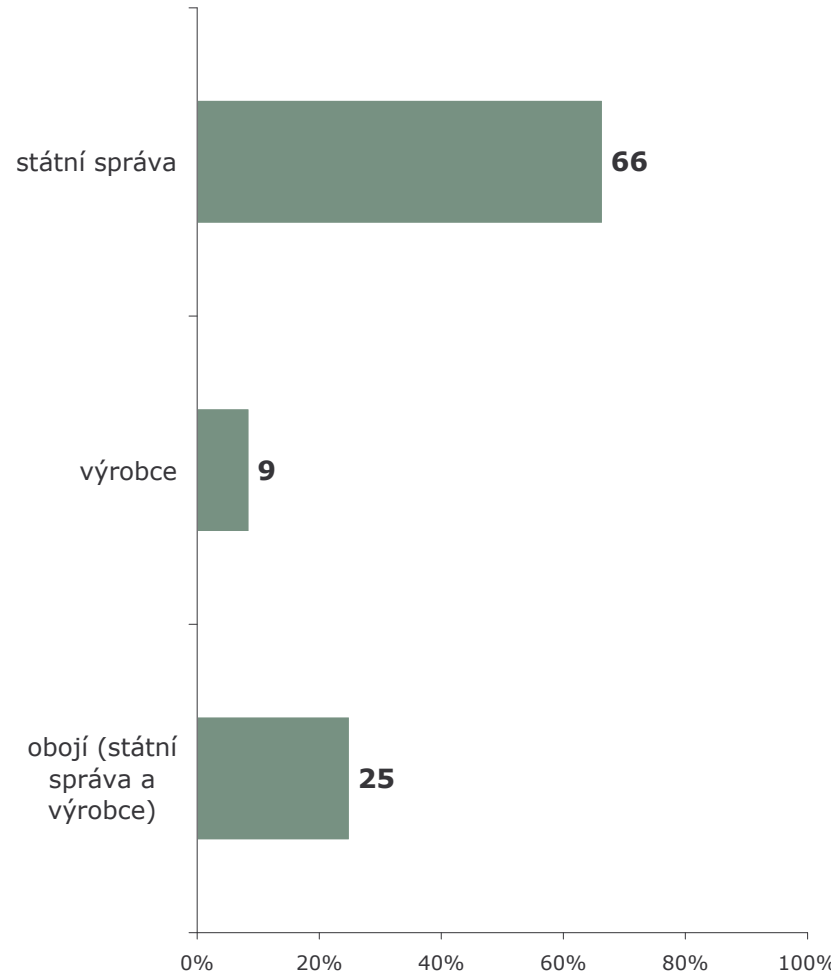
ZDROJ: STEM/MARK, Regulace léčiv 05/2008

Coxtral – častěji o riziku informován od státní správy

Jak jste se dozvěděl o bezpečnostním riziku v souvislosti s přípravkem - Coxtral?

ZÁKLAD: Respondenti, kteří v posledním roce zaznamenali riziko v souvislosti s konkrétním přípravkem, n=152

POZNÁMKA: Spontánní odpovědi

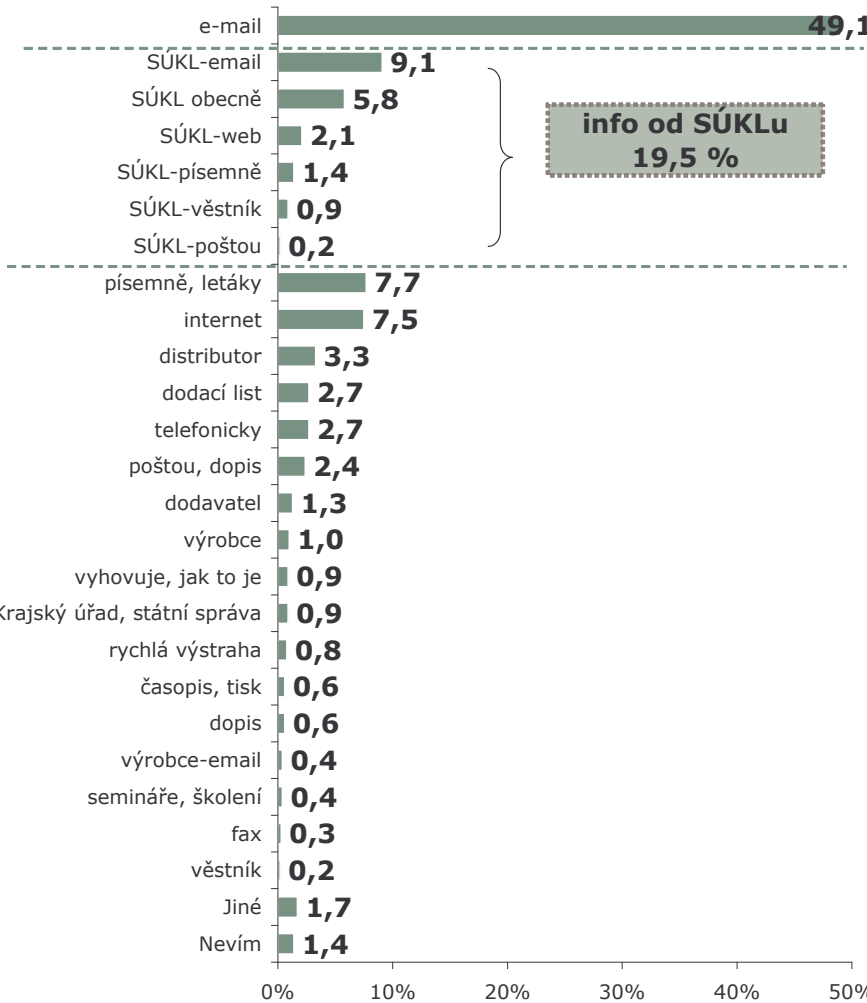


ZDROJ: STEM/MARK, Regulace léčiv 05/2008

Lékárníci preferují informaci o riziku léčiva e-mailem

Jak byste chtěl/a být o nových informacích o bezpečnostním riziku léčiv informován/a? - PRVNÍ ZMÍNĚNÝ

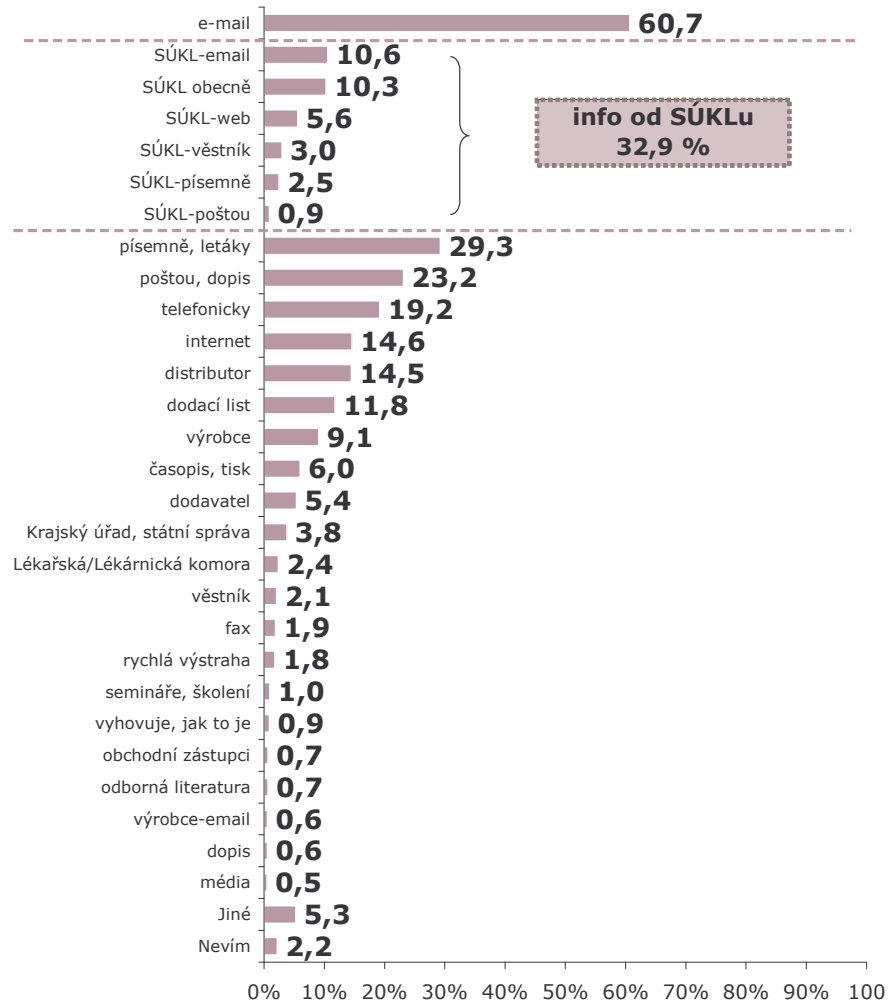
ZÁKLAD: Všichni respondenti, n=1001



ZDROJ: STEM/MARK, SÚKL - Regulace léčiv 05/2008

Jak byste chtěl/a být o nových informacích o bezpečnostním riziku léčiv informován/a? - VŠECHNY ZMÍNĚNÉ

ZÁKLAD: Všichni respondenti, n=1001

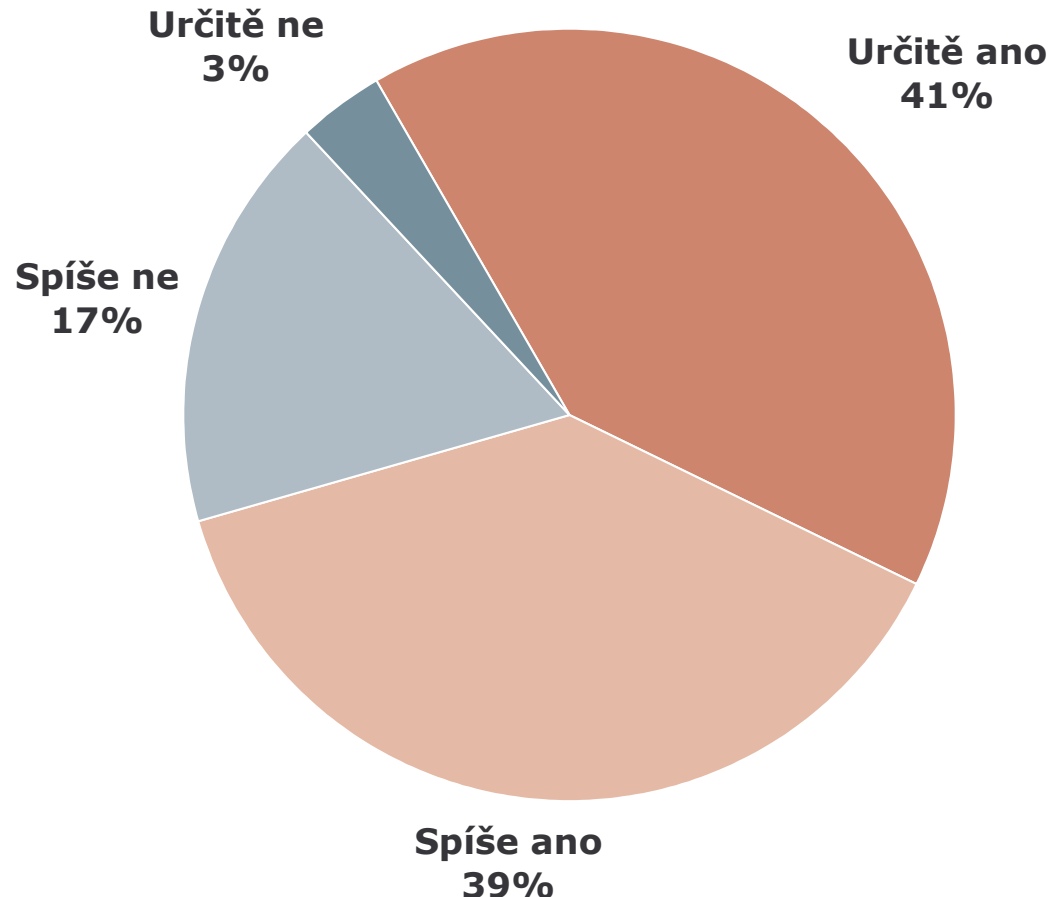


ZDROJ: STEM/MARK, SÚKL - Regulace léčiv 05/2008

Více než ¾ lékárníků poměr „riziko/přínos“ zvažují

Zvažujete při výdeji léku, který je nově uveden na trh, informace o bezpečnostním riziku pro pacienta (poměr riziko/přínos)?

ZÁKLAD: Všichni respondenti, n=1001



ZDROJ: STEM/MARK, SÚKL - Regulace léčiv 05/2008

Vybrané otázky podle typu lékárny: ústavní versus ostatní

- Významný statistický rozdíl mezi lékárníky z nemocničních a ostatních lékáren v názorech na níže uvedené otázky se nepotvrdil.**

		Typ lékárny				Celkem	
		Nemocniční/ústavní (N=100)		Ostatní			
		N	%	N	%		
Regulující organizace v ČR	SÚKL	97	97	837	93	934	
	Min. financí	1	1	29	3	30	
	Min. zdravotnictví	3	3	37	4	40	
	Jiné			12	1	12	
	Nevím	1	1	18	2	19	
Považujete webovou stránku SÚKL (www.sukl.cz) za zdroj odborných informací o léčivech, využitelných ve své běžné praxi?	Určitě ano	40	40	256	28	296	
	Spíše ano	38	38	389	43	427	
	Spíše ne	16	16	132	15	148	
	Určitě ne			19	2	19	
	Stránku neznám	6	6	105	12	111	
Považujete Věstník SÚKL, vydávaný Státním ústavem pro kontrolu léčiv, za zdroj objektivních odborných informací, využitelných ve své běžné praxi?	Určitě ano	39	39	332	37	371	
	Spíše ano	41	41	372	41	413	
	Spíše ne	15	15	126	14	141	
	Určitě ne	1	1	25	3	26	
	Věstník nečtu, neznám	4	4	46	5	50	
Považujete lékový bulletin Farmakoterapeutické informace (FI), vydávaný Státním ústavem pro kontrolu léčiv, za zdroj objektivních odborných informací, využitelných ve své běžné praxi?	Určitě ano	42	42	339	38	381	
	Spíše ano	38	38	318	35	356	
	Spíše ne	9	9	86	10	95	
	Určitě ne			8	1	8	
	FI nečtu, neznám	11	11	150	17	161	



Příloha: Dotazník

Otázky pro lékárníky

Dobrý den, jmenuji se _____ a volám jménem výzkumné agentury STEM/MARK. V současné době realizujeme výzkumný projekt týkající se postojů lékárníků k regulaci léčiv. Projektu se účastní 1 000 lékárníků z celé České republiky a jeho hlavním cílem je poskytnout lékárníkům v této oblasti kvalitnější informační servis. Jde o stručný telefonický rozhovor netrvající déle než 7 minut.

S1. Byl/a byste ochoten/a se tohoto projektu formou stručného rozhovoru rovněž zúčastnit?

- 1 ano
2 ne => požádejte o rozhovor jiného kolegu, kolegyni s VŠ vzděláním. POZN: snažte se, aby jste v každé lékárně našli vhodného respondenta, aby pracoviště, která odmítou spolupráci, bylo co nejméně. Při odloženém hovoru zaznamenejte příjmení lékárníka, který Vám byl doporučen, aby další operátor mohl na Váš rozhovor navázat.

S2. Projekt je určen jen pro absolventy vysokých škol. Mohla bych si proto ověřit Vaše nejvyšší dosažené vzdělání?

Pokyn: pouze 1 možnost

VŠ (titul Mgr., RNDr., PhMr.)	1
SŠ (farmaceutický asistent/ka/laborant)	2 => požádejte o rozhovor s kolegou s VŠ vzděláním a zopakujte úvod; jinak ukončete

1. Stát reguluje vstup léčiv na trh. Cílem je zaručit, že jsou na trhu pouze přípravky kvalitní, účinné a bezpečné. Která organizace v ČR provádí tuto regulaci?

Pokyn pro operátora: vypište doslova

2. Vyjádřete souhlas nebo nesouhlas s následujícím tvrzením:
„Farmaceutické firmy mají příliš velký vliv nad regulací léků u nás.“
(zvolte jednu z odpovědí)
a) Ano
b) Ne
c) (Nenabízíte) Nevím

3. Uveďte, který zdroj informací o léčivých přípravcích nejčastěji využíváte.
(Uveďte nejvýše tři preferované zdroje)

4. Považujete webovou stránku SÚKL (www.sukl.cz) za zdroj odborných informací o léčivech, využitelných ve své běžné praxi? (zvolte jednu z odpovědí)
a) Určitě ano
b) Spiše ano
c) Spiše ne
d) Určitě ne
e) Stránku neznám

5. Považujete Věstník SÚKL, vydávaný Státním ústavem pro kontrolu léčiv, za zdroj objektivních odborných informací, využitelných ve své běžné praxi?

- a) Určitě ano
b) Spiše ano
c) Spiše ne
d) Určitě ne
e) Věstník nečtu, neznám

6. Považujete lékový bulletin Farmakoterapeutické informace (FI), vydávaný Státním ústavem pro kontrolu léčiv, za zdroj objektivních odborných informací, využitelných ve své běžné praxi?

- a) Určitě ano
b) Spiše ano
c) Spiše ne
d) Určitě ne
e) FI nečtu, neznám

7. Pokud máte podezření na závažný a neočekávaný nežádoucí účinek léčiva, komu a jakým způsobem to budete hlásit? (detailně popište)

Komu:

Jakým způsobem:

8. Zaznamenal/a jste v posledním roce nějakou informaci o bezpečnostním riziku léčiva buď od státní správy nebo od výrobce?

1. Ano => dále na otázku 8a)
2. Ne

Filtr: Na otázku 8a) odpovídají pouze ti, kteří v otázce 8 uvedli kód 1 (ano)

8a) Jaké to bylo bezpečnostní riziko, o jakém přípravku a jak jste se o něm dozvěděl/a?
Můžete uvést až tři zaznamenané informace o bezpečnostním riziku.

První zaznamenaná informace o bezpečnostním riziku:

- | |
|---|
| 1. Popište bezpečnostní riziko:..... |
| 2. Uveďte název léčivého přípravku:..... |
| 3. Jak jste se o něm dozvěděl/a:..... |
| 4. A od koho? (a) Státní správa (b) Výrobce |

Druhá zaznamenaná informace o bezpečnostním riziku:

- | |
|---|
| 1. Popište bezpečnostní riziko:..... |
| 2. Uveďte název léčivého přípravku:..... |
| 3. Jak jste se o něm dozvěděl/a:..... |
| 4. A od koho? (a) Státní správa (b) Výrobce |

Třetí zaznamenaná informace o bezpečnostním riziku:

- | |
|---|
| 1. Popište bezpečnostní riziko:..... |
| 2. Uveďte název léčivého přípravku:..... |
| 3. Jak jste se o něm dozvěděl/a:..... |
| 4. A od koho? (a) Státní správa (b) Výrobce |

9. Jak byste chtěl/a být o nových informacích o bezpečnostním riziku léčiv informován/a?
(Uveďte nejvýše tři způsoby v pořadí podle Vaší preference)

10. Zvažujete při výdeji léku, který je nově uveden na trh, informace o bezpečnostním riziku pro pacienta (poměr riziko/přínos)?
- a) Určitě ano
 - b) Spíše ano
 - c) Spíše ne
 - d) Určitě ne

Na závěr ještě několik doplňujících sociodemografických údajů:

S1 V jakém typu lékárny pracujete?

Pokyn: Možno označit více možností.

Řetězcová lékárna (tzn. vlastník provozuje více lékáren)	1
Soukromá neřetězcová lékárna	2
Nemocniční/ ústavní lékárna	3
Lékárna v nákupním centru	4

S2 Kolik zaměstnanců má Vaše lékárna? Uveďte prosím celkový počet (tj. dohromady všichni magistři, farmaceutičtí asistenti a sanitáři).

Pokyn: Vypište.

S3 Jaká je délka Vaší praxe v letech?

.....

S4 Zaznamenejte pohlaví respondenta:

Muž	1
Žena	2

S5 Velikost obce, ve které se nachází ordinace.

Pokyn: Označte jednu odpověď.

Obec do 999 obyvatel	1
Obec s 1 000 – 1 999 obyvateli	2
Obec s 2 000 – 4 999 obyvateli	3
Město s 5 000 – 19 999 obyvateli	4
Město s 20 000 – 99 999 obyvateli	5
Velkoměsto nad 100 000 obyvatel	6

S6 V jakém regionu pracujete?

Praha	1
Středočeský	2
Jihočeský	3
Plzeňský	4
Karlovarský	5
Ústecký	6
Liberecký	7
Královéhradecký	8
Pardubický	9
Vysocina	10
Jihomoravský	11
Olomoucký	12
Zlínský	13
Moravskoslezský	14

S7 Jaká je velikost města, kde pracujete?

Obec do 999 obyvatel	1
Obec s 1 000 – 1 999 obyvateli	2
Obec s 2 000 – 4 999 obyvateli	3
Město s 5 000 – 19 999 obyvateli	4
Město s 20 000 – 99 999 obyvateli	5
Velkoměsto nad 100 000 obyvatel	6

S8 Kolik je Vám let?

.....