



**GŁÓWNY INSPEKTOR FARMACEUTYCZNY**

Ewa Krajewska

BP.052.1.2022.MAGA.

### **Zawiadomienie o sposobie załatwienia petycji**

Na podstawie art. 11 ust. 4 ustawy z dnia 11 lipca 2014 r. o petycjach (Dz. U. z 2018 r. poz. 870), w sprawie petycji wielokrotnej w przedmiocie zapewnienia mechanizmów skutecznej kontroli obecności magistra farmacji w aptece ogólnodostępnej w godzinach jej otwarcia Główny Inspektor Farmaceutyczny zawiadamia, że na chwilę obecną Państwowa Inspekcja Farmaceutyczna nie dysponuje środkami umożliwiającymi sprawowanie bezpośredniego nadzoru nad obecnością farmaceuty w godzinach czynności każdej działającej apteki ogólnodostępnej, punktu aptecznego, apteki szpitalnej, zakładowej, działu farmacji szpitalnej, w każdym momencie czynności nadzorowanych placówek.

### **Uzasadnienie**

W dniach od 10 stycznia do 18 lutego 2022 r. wpłynęły na serwer poczty Głównego Inspektoratu Farmaceutycznego, jak i zostały przekazane według właściwości Inspektoratowi przez Kancelarię Prezesa Rady Ministrów oraz Ministerstwo Zdrowia petycje dotyczące tożsamyh zagadnień.

Zadaniem PIF jest nadzorowanie pod względem merytorycznym działalności aptek w całym obszarze realizowanych zadań, nie zaś prewencyjne weryfikowanie stałej obecności farmaceuty w godzinach czynności apteki.

W świetle aktualnie obowiązujących przepisów, PIF może przeprowadzić kontrolę jedynie po wcześniejszym zawiadomieniu podmiotu prowadzącego aptekę, na minimum 7 dni przed planowanym terminem przeprowadzenia kontroli, co w przypadku obsady personalnej nie przynosi oczekiwanego efektu.

Przepisy ustawy Prawo farmaceutyczne jednoznacznie wskazują, że to na kierowniku apteki ciąży obowiązek skrócenia godzin pracy apteki, w przypadku gdy podmiot prowadzący aptekę nie jest w stanie zapewnić wykonywania czynności w aptece przez farmaceutów i techników farmaceutycznych, w liczbie odpowiadającej zakresowi działalności oraz dniom i godzinom pracy tej apteki.

Farmaceuci wykonujący czynności fachowe w aptece zobowiązani są do postępowania zgodnie z zasadami określonymi w Kodeksie Etyki Aptekarza RP, a w przypadku niestosowania się do zasad w nim określonych – naruszeniem etyki zawodowej zajmuje się rzecznik odpowiedzialności zawodowej oraz sąd aptekarski.

W przypadku gdy właściciel zezwolenia na prowadzenie apteki/punktu aptecznego nie zapewnia odpowiedniej obsady personelu fachowego, narusza rękojmię należytego jej prowadzenia, na zasadach określonych w ustawie, co może skutkować cofnięciem zezwolenia.

Na podstawie art. 37a ust. 6 Prawa farmaceutycznego istnieje możliwość przeprowadzenia przez organ zezwalający niezapowiedzianej inspekcji lub kontroli działalności gospodarczej, na którą zostało wydane zezwolenie (tu: prowadzenia apteki ogólnodostępnej), jeżeli organ ten stwierdzi, że istnieje podejrzenie nieprzestrzegania wymogów określonych w ustawie.

Omówione powyżej narzędzia powinny być wystarczające, jednak mogą zostać wzmocnione przez podejmowanie zdecydowanych działań przez wojewódzkich inspektorów farmaceutycznych oraz samorząd zawodowy, wobec osób dopuszczających się naruszenia zasad prowadzenia apteki określonych w ustawie (wszczęcie postępowania o cofnięcie zezwolenia, przeprowadzenie postępowania dyscyplinarnego przez rzecznika odpowiedzialności zawodowej). Ułatwieniem sprawowania nadzoru nad prawidłową obsadą personelu fachowego w aptekach będzie umożliwienie wojewódzkim inspektorom farmaceutycznym dostępu w Systemie Informacji medycznej (SIM) do recept wystawionych w postaci elektronicznej oraz Dokumentu Realizacji Recepty.

*Z poważaniem,*

**Główny Inspektor Farmaceutyczny**

Ewa Krajewska

/podpisano elektronicznie/