

## **Interpelacja nr 9896**

do ministra zdrowia

w sprawie nieprawidłowości funkcjonowania aptek oraz działów farmacji szpitalnej

Zgłaszający: Grzegorz Furgo

Data wpływu: 03-02-2017

Panie Ministrze!

Najwyższa Izba Kontroli sprawdziła w lokalnym wymiarze, jak prowadzone są apteki oraz działy farmacji szpitalnej. Kontrolą objęła kilka szpitali w Poznaniu. Jednak zważywszy, że 100% skontrolowanych szpitali prowadziło apteki oraz działy farmacji szpitalnej w sposób nieprawidłowy i często niezgodny z wymogami określonymi w aktach wykonawczych do ustawy Prawo farmaceutyczne, można przyjąć, że problem dotyczy dużej części polskich szpitali.

NIK wykazał, że apteki nie posiadały odpowiedniego wyposażenia koniecznego dla prawidłowego przechowywania leków oraz logistyki magazynowania i dalszego przekazywania. Brakowało zabezpieczenia przed dostępem osób trzecich, leki były przechowywane w innych pomieszczeniach, często już nie w oryginalnych opakowaniach i bez informacji o dacie przeterminowania. NIK ujawnił również nieprawidłowości w obrocie lekami psychotropowymi oraz braki w dokumentacji leków przeznaczonych do utylizacji.

W szpitalach też często nie była prowadzona analiza kosztów leczenia i zużycia leków.

Bardzo proszę o odpowiedź na pytania:

Czy nieprawidłowości wskazane przez NIK dot. poznańskich szpitali mają również miejsce w innych, publicznych placówkach leczniczych?

Czy podobne nieprawidłowości występują w prywatnych szpitalach?

Jakie wnioski po takiej kontroli NIK-u powinny zostać przekazane do publicznych szpitali w Polsce?

**Odpowiedź na interpelację nr 9896**

w sprawie nieprawidłowości funkcjonowania aptek oraz działów farmacji szpitalnej

Odpowiadający: podsekretarz stanu w Ministerstwie Zdrowia Krzysztof Łanda

Warszawa, 21-03-2017 r.

*Szanowny Panie Marszałku,*

uprzejmie informuję, że przepisy dotyczące aptek szpitalnych uregulowane są w ustawie z dnia 6 września 2001 r. – Prawo farmaceutyczne (Dz. U. z 2016, poz. 2142), zaś szczegółowe wymogi, jakim powinien odpowiadać lokal apteki szpitalnej, w szczególności określające jego organizację i wyposażenie, dookreślone zostały rozporządzeniem Ministra Zdrowia z dnia 30 września 2002 r. w sprawie szczegółowych wymogów, jakim powinien odpowiadać lokal apteki (Dz. U. z dnia 14 października 2002 r., poz. 1395). Zgodnie z art. 106 ust. 1 ustawy – Prawo farmaceutyczne apteka szpitalna może być uruchomiona po uzyskaniu zgody właściwego wojewódzkiego inspektora farmaceutycznego pod warunkiem spełnienia ogólnych wymogów określonych w art. 98 i zatrudnienia kierownika apteki spełniającego wymogi określone w art. 88 ust. 2. Ponadto art. 98 ust. 1 te same ustawy stanowi, że lokal apteki szpitalnej – jego wielkość, rodzaj, liczba pomieszczeń, powinny wynikać z rodzaju wykonywanych przez aptekę czynności, przy uwzględnieniu profilu leczniczego, a także ilości.

Uprzejmie wyjaśniam, że obecnie Ministerstwo Zdrowia prowadzi prace koncepcyjne nad nowelizacją ustawy z dnia 6 września 2001 r. – Prawo farmaceutyczne, która swoim zakresem ma objąć wiele bardzo istotnych z punktu prawidłowego funkcjonowania systemu zagadnień. W tym też celu został przeprowadzony przegląd wszystkich obowiązujących przepisów, jak też zostały przeanalizowane rodzące się na ich tle problemy, które wymagają reakcji ze strony organu odpowiedzialnego za ochronę zdrowia w Rzeczypospolitej Polskiej. Jednym z kluczowych jej założeń jest pionizacja struktur Państwowej Inspekcji Farmaceutycznej oraz wzmocnienie uprawnień inspekcji i inspektorów. Projekt zakłada, iż wojewódzcy inspektorzy farmaceutyczni zostaną wyłączeni ze struktur urzędów wojewódzkich i będą podlegać merytorycznie i funkcjonalnie Głównemu Inspektorowi Farmaceutycznemu, co pozwoli m.in. na zwiększenie nadzoru nad działalnością aptek szpitalnych.

W zakresie pytań dotyczących prośby o przekazanie informacji dotyczących wystąpienia nieprawidłowości w innych niż kontrolowanych podmiotach leczniczych, uprzejmie informuję, że Minister Zdrowia wystosował odpowiednie pismo do Głównego Inspektora Farmaceutycznego z prośbą o analizę problemu i podjęcie ewentualnych działań.

Mam nadzieję, że powyższe informacje nie pozostawiają wątpliwości odnośnie pytań zadanych przez Pana Posła.

*Z poważaniem,*

PODSEKRETARZ STANU, *Krzysztof Łanda*