

**STANOWISKO Nr VI/3/2012**  
**z dnia 21 listopada 2012r.**  
**NACZELNEJ RADY APTEKARSKIEJ**

**w sprawie nowelizacji ustawy - Prawo farmaceutyczne**

Na podstawie art. 1 ust. 1, art. 7 ust. 1 pkt 1, 2, 5 i 9, art. 39 ust. 1 pkt 1 i 4 ustawy z dnia 19 kwietnia 1991 r. o izbach aptekarskich (t. j. Dz. U. z 2008 r. Nr 136, poz. 856, z późn. zm.), Naczelna Rada Aptekarska wyraża następujące stanowisko:

1. Uwzględniając oraz negatywnie oceniając istniejącą sytuację na polskim rynku usług farmaceutycznych Naczelna Rada Aptekarska stwierdza konieczność pilnego wprowadzenia zmian w ustawie z dnia 6 września 2001 r. Prawo farmaceutyczne (t. j. Dz. U. z 2008 r. Nr 45, poz. 271, z późn. zm.).
2. Uchwaloną w 2011 roku ustawę o refundacji leków, środków spożywczych specjalnego przeznaczenia żywieniowego oraz wyrobów medycznych Naczelna Rada Aptekarska uznawała zawsze za wstęp do kompleksowej reformy systemu zapatrywania pacjentów w leki i wyroby medyczne, w tym do nowelizacji ustawy – Prawo farmaceutyczne.
3. Niezmiennie od wielu lat Naczelna Rada Aptekarska uważa, że konieczne jest wprowadzenie zmian polegających na:
  - 1) ustanowieniu ustawowej zasady, że wyłącznie farmaceuta, ewentualnie spółka farmaceutów, może prowadzić aptekę (tzw. zasada „apteka dla aptekarza”);
  - 2) ograniczeniu zakładania nowych aptek poprzez ustanowienie w ustawie kryteriów demograficznych i geograficznych przy wydawaniu zezwoleń na prowadzenie apteki;
  - 3) doprecyzowaniu i uszczelnieniu regulacji dotyczących zakazu łączenia obrotu hurtowego z detalicznym w ramach tego samego podmiotu i jednostek powiązanych;
  - 4) jasnym i precyzyjnym określeniu odnośnie aptek szpitalnych:
    - a) minimalnych norm zatrudnienia farmaceutów i techników farmaceutycznych w aptekach szpitalnych,
    - b) delegacji dla Ministra Zdrowia, aby w drodze rozporządzenia określił wymogi lokalowe i organizacyjne, jakie powinien spełniać dział farmacji szpitalnej,

- c) warunków dla pracowni do sporządzania leków cytostatycznych w dawkach indywidualnych oraz dla pracowni do sporządzania mieszanin do żywienia pozajelitowego,
  - d) obowiązku obecności farmaceuty w zespole badawczym w przypadku prowadzenia badań klinicznych w szpitalu,
  - e) rodzajów i asortymentu wyrobów medycznych przechowywanych w aptekach szpitalnych.
4. Naczelna Rada Aptekarska apeluje do Ministra Zdrowia o podjęcie pilnych prac nad przygotowaniem nowych regulacji prawnych.

Stanowisko wchodzi w życie z dniem podjęcia.

**Sekretarz NRA**

**Prezes NRA**

**dr n. farm. Tadeusz BĄBELEK**

**dr Grzegorz KUCHARWICZ**