

## **Zadania i kompetencje kierownika apteki** **Materiały dla kandydatów na kierowników aptek**

Osoba starająca się o rękojmię należytego prowadzenia apteki powinna zaznajomić się z poniższymi aktami prawnymi lub ich wymienionymi działami i rozwiązać test.

Ustawa z dnia 6 września 2001 r. Prawo farmaceutyczne (t.j. Dz.U. z 2020 r. poz. 944) – Rozdział 4 – Reklama produktów leczniczych, Rozdział 7 – Apteki.

Ustawa z dnia 29 lipca 2005 r. – o przeciwdziałaniu narkomanii (t.j. Dz.U. 2019 poz. 852) – Art. 41.

Ustawa z dnia 12 maja 2011 r. – o refundacji leków, środków spożywczych specjalnego przeznaczenia żywieniowego oraz wyrobów medycznych (Dz.U. z 2020 r. poz. 357) – Rozdział 6 – Apteki i osoby uprawnione.

Ustawa z dnia 19 kwietnia 1991 r. o izbach aptekarskich (t.j. Dz.U. 2019 poz. 1419) – Rozdział 1 – przepisy ogólne, Rozdział 3 – Okręgowe Izby Aptekarskie. Obowiązki i prawa członków, Rozdział 5 – Odpowiedzialność zawodowa, Rozdział 7 – Majątek i gospodarka finansowa.

Rozporządzenie Ministra Zdrowia z dnia 11 września 2006 r. w sprawie środków odurzających, substancji psychotropowych, prekursorów kategorii 1 i preparatów zawierających te środki lub substancje (Dz.U. 2015 poz. 1889).

Rozporządzenie Ministra Zdrowia z dnia 27 lutego 2012 r. w sprawie szczegółowych warunków i trybu postępowania ze środkami odurzającymi, substancjami psychotropowymi i prekursorami kategorii 1, ich mieszaninami oraz produktami leczniczymi, zepsutymi, sfałszowanymi lub którym upłynął termin ważności, zawierającymi w swoim składzie środki odurzające, substancje psychotropowe lub prekursorzy kategorii 1 (Dz.U. 2012 poz. 236).

Rozporządzenie Ministra Zdrowia z dnia 16 grudnia 2016 r. w sprawie wykazu substancji o działaniu psychoaktywnym oraz maksymalnego poziomu ich zawartości w produkcie leczniczym, stanowiącego ograniczenie w wydawaniu produktów leczniczych w ramach jednorazowej sprzedaży (Dz.U. 2016 poz. 2189).

Rozporządzenie Ministra Zdrowia z dnia 18 października 2002 r. w sprawie podstawowych warunków prowadzenia apteki (Dz.U. 2002 nr 187 poz. 1565).

Rozporządzenie Ministra Zdrowia z dnia 30 września 2002 r. w sprawie szczegółowych wymogów, jakim powinien odpowiadać lokal apteki (Dz.U. 2002 nr 171 poz. 1395).

Rozporządzenie Ministra Zdrowia z dnia 26 września 2002 r. w sprawie wykazu pomieszczeń wchodzących w skład powierzchni podstawowej i pomocniczej aptek (Dz.U. 2002 nr 161 poz. 1338).

Rozporządzenie Ministra Zdrowia z dnia 18 października 2002 r. w sprawie wydawania z apteki produktów leczniczych i wyrobów medycznych (tj. 2016 poz. 493).

Rozporządzenie Ministra Zdrowia z dnia 14 czerwca 2002 r. w sprawie maksymalnej wysokości dopłat pobieranych przez aptekę za ekspedycję produktów leczniczych w porze nocnej oraz określenia grupy

produktów leczniczych, za których wydanie w porze nocnej nie pobiera się opłaty (tj. Dz.U. 2014 poz. 765).

Rozporządzenie Ministra Zdrowia z dnia 17 lipca 2002 r. w sprawie w odbywania praktyki w aptece przez technika farmaceutycznego (Dz.U. 2002 nr 126 poz. 1082, Dz.U. 2005 nr 122 poz. 1032, Dz.U. 2019 poz. 2033).

Rozporządzenie Ministra Zdrowia z dnia 18 października 2002 r. w sprawie wzoru prowadzenia ewidencji zatrudnionych w aptece farmaceutów i techników farmaceutycznych (Dz.U. 2002 nr 187 poz. 1566).

Rozporządzenie Ministra Zdrowia z dnia 13 kwietnia 2018 r. w sprawie recept (Dz.U. 2018 poz. 745; Dz.U. 2018 poz. 1773, Dz.U. 2019 poz. 436, Dz.U. 2019 poz. 718, Dz.U. 2019 poz. 1253; Dz.U. 2019 poz. 2395).