

Warszawa, 07 marca 2018 r.



Główny Inspektor Farmaceutyczny

Wpłynęło dnia 2018-03-19
L.dz. 20/557/2018
Podpis

PORZ.502.15.2018.MPIE.

**Pani
Elżbieta Piotrowska- Rutkowska
Prezes Naczelnej Izby Aptekarskiej
ul. Długa 16
00-238 Warszawa**

W nawiązaniu do pisma z dnia 8 lutego 2018 r. znak: L.dz. P-69/2018, w sprawie interpretacji przepisu art. 37ap w zw. z art. 99 ust. 2 pkt 2 i 3 oraz 3a ustawy z dnia 6 września 2001 r. – Prawo farmaceutyczne (Dz. U. z 2016 r. poz. 2142), Główny Inspektor Farmaceutyczny przedstawia następujące stanowisko:

- 1) w przypadku stwierdzenia przekroczenia 1% prowadzonych aptek na terenie województwa (także jako podmiot kontrolujący w rozumieniu ustawy z dnia 16 lutego 2007 r. o ochronie konkurencji i konsumentów), właściwy wojewódzki inspektor farmaceutyczny powinien rozważyć wszczęcie postępowania w przedmiocie cofnięcia zezwolenia na prowadzenie apteki ogólnodostępnej, na podstawie art. 37ap ust. 1 pkt 2 oraz art. 99 ust. 2 pkt 2 i 3 ustawy z dnia 6 września 2001 r. – Prawo farmaceutyczne (Dz. U. z 2016 r. poz. 2142) w związku z zaprzestaniem spełniania warunków określonych przepisami prawa, wymaganymi do prowadzenia działalności gospodarczej określonej w zezwoleniu,
- 2) zgodnie z art. 2 ust. 2 ustawy z dnia 7 kwietnia 2017 r. o zmianie ustawy – Prawo farmaceutyczne (Dz. U. z 2017 r. poz. 1050) zezwolenia na prowadzenie aptek ogólnodostępnych wydane przed dniem 25 czerwca 2017 r. zachowują ważność,
- 3) przywołany powyżej przepis nie stanowi ograniczenia do zastosowania art. 99 ust. 3a ustawy z dnia 6 września 2001 r. – Prawo farmaceutyczne (Dz. U. z 2016 r. poz. 2142) wobec podmiotów, które uzyskały zezwolenie na prowadzenie apteki ogólnodostępnej przed dniem 25 czerwca 2017 r., lecz na skutek czynności prawnych (nabycie udziałów lub akcji) dokonanych po dniu 24 czerwca 2017 r. prowadzą co najmniej cztery apteki (także jako podmioty kontrolujące w rozumieniu ustawy z dnia 16 lutego 2007 r. o ochronie konkurencji i konsumentów.).

- 4) w przypadku podmiotów, które na podstawie przepisów obowiązujących przed dniem 25 czerwca 2017 r. prowadzą co najmniej cztery apteki ogólnodostępne (także jako podmioty kontrolujące w rozumieniu ustawy z dnia 16 lutego 2007 r. o ochronie konkurencji i konsumentów) nie ma podstaw do wszczęcia postępowania w przedmiocie cofnięcia zezwolenia na prowadzenie apteki ogólnodostępnej,
- 5) w przypadku podmiotów, które na podstawie przepisów obowiązujących przed dniem 25 czerwca 2017 r. prowadzą co najmniej cztery apteki ogólnodostępne (także jako podmioty kontrolujące w rozumieniu ustawy z dnia 16 lutego 2007 r. o ochronie konkurencji i konsumentów) są podstawy do wszczęcia postępowania w przedmiocie cofnięcia zezwolenia, jeżeli podmiot zwiększył liczbę prowadzonych aptek ogólnodostępnych na skutek czynności prawnych dokonanych po dniu 24 czerwca 2017 r., lecz postępowanie w przedmiocie cofnięcia zezwolenia może dotyczyć tylko tych aptek, które zaczęły być prowadzone przez wyżej wskazane podmioty na skutek czynności prawnych dokonanych po dniu 24 czerwca 2017 r.

Wskazany w punkcie 5 sposób postępowania organów inspekcji farmaceutycznej ma prowadzić do uniknięcia sytuacji, w której podmioty prowadzące więcej niż cztery apteki ogólnodostępne przed 25 czerwca 2017 r., będą wykorzystywać postanowienia art. 2 ust. 2 ustawy z dnia 7 kwietnia 2017 r. o zmianie ustawy – Prawo farmaceutyczne (Dz. U. z 2017 r. poz. 1050) do omijania prawa poprzez przejmowanie kontroli lub przejmowanie kolejnych podmiotów prowadzących apteki ogólnodostępne, po dniu 24 czerwca 2017 r.

Otrzymują:

- 1) adresat,
- 2) ad acta.

p.o. Głównego Inspektora Farmaceutycznego
Zbigniew Niewójt
/podpisano elektronicznie/

Potwierdzam zgodność kopii wydruku z dokumentem elektronicznym:

Identyfikator dokumentu	18316.35882.30741
Nazwa dokumentu	Blankiet GIF.pdf
Tytuł dokumentu	
Sygnatura dokumentu	PORZ.502.15.2018
Data dokumentu	2018-03-07
Skrót dokumentu	196293FE55973787F836A29BA1C1816E3221FB31
Wersja dokumentu	1.4
Data podpisu	2018-03-07 12:00:38
Podpisane przez	Zbigniew Niewójt; Główny Inspektorat Farmaceutyczny

EZD 3.30.481.4063.9493

Data wydruku: 2018-03-16

Autor wydruku: Bujniak Emil ()

