

Interpelacja nr 9342

do ministra zdrowia

w sprawie działalności Głównego Inspektoratu
Farmaceutycznego

Zgłaszający: Tomasz Kostuś

Data wpływu: 16-01-2017

Szanowny Panie Ministrze!

Główny Inspektorat Farmaceutyczny to instytucja państwowa nadzorująca kontrolę nad wytwarzaniem, obrotem produktów leczniczych na terenie Polski dla zapewnienia bezpieczeństwa pacjentom. Wśród wielu kompetencji Inspektoratu wskazać można min. prowadzenie procedury wstrzymania lub wycofania produktów z hurtowni farmaceutycznych i aptek ogólnodostępnych w przypadku podejrzenia lub stwierdzenia o danym produkcie, że jest niedopuszczony, niedozwolony lub nie stanowi wymagań jakościowych do obrotu w sprzedaży na terenie całego kraju. Ponadto Inspektorat prowadzi również pełną kontrolę nad udzielaniem, zmianami, cofnięciami, odmową udzielenia zezwolenia na prowadzenie aptek, hurtowni farmaceutycznej, wytwarzaniem produktów leczniczych, reklamą leków. Omawiana kompetencja jest niezwykle istotna z punktu widzenia farmaceutów oraz pracowników aptek, których środowisko wielokrotnie podnosiło w dyskusji publicznej potrzebę zwiększenia kontroli nad czynnościami prowadzonymi w tym zakresie przez GIF, kontroli którą w ramach posiadanych kompetencji sprawuje Minister Zdrowia.

W związku z powyższym zwracam się z prośbą o udzielenie odpowiedzi na następujące pytania i podjęcie niezbędnych działań w tym zakresie:

1. Czy Resort dysponuje danymi nt. liczby wydanych decyzji odmownych w postępowaniu o wydanie zezwolenia na prowadzenie apteki? Jaki jest ich odsetek w porównaniu do wszystkich decyzji wydawanych w tym zakresie? Proszę o przekazanie danych za dwa ostatnie pełne lata.
2. Jaka jest skala zjawiska działania aptek bez niezbędnych zezwoleń w tym zakresie?
3. Czy Ministerstwo planuje zmiany dotyczące funkcjonowania GIF? Jaki będzie zakres tych zmian?

Z wyrazami szacunku

Tomasz Kostuś

Poseł na Sejm RP