



GŁÓWNY INSPEKTORAT FARMACEUTYCZNY
Biuro Głównego Inspektora Farmaceutycznego

BGID.053.1.2026.OS.

Szanowny Panie Prezesie,

w odpowiedzi na pismo z dnia 11 września 2026 r., przekazujące Apel z dnia 7 września 2026 r. dotyczący proponowanych zmian w projekcie ustawy o zmianie ustawy – Prawo farmaceutyczne (druk sejmowy nr 3002), uprzejmie informuję, że wystąpienie zostało rozpatrzone jako petycja w rozumieniu ustawy z dnia 11 lipca 2014 r. o petycjach.

Główny Inspektor Farmaceutyczny zapoznał się z przedstawionymi przez postulatami, dotyczącymi w szczególności zasad prowadzenia reklamy aptek i punktów aptecznych, ochrony statusu i niezależności farmaceuty oraz odpowiedzialności za naruszenie przepisów regulujących działalność reklamową.

Należy jednak wskazać, że Główny Inspektor Farmaceutyczny nie jest organem właściwym do stanowienia przepisów prawa ani podmiotem posiadającym inicjatywę ustawodawczą. Zakres jego zadań i kompetencji określają przede wszystkim przepisy ustawy z dnia 6 września 2001 r. – Prawo farmaceutyczne, w szczególności art. 115 tej ustawy. Kompetencje te dotyczą przede wszystkim sprawowania nadzoru nad określonymi obszarami rynku farmaceutycznego oraz wykonywania zadań Inspekcji Farmaceutycznej.

W konsekwencji Główny Inspektor Farmaceutyczny nie ma kompetencji do dokonania postulowanych zmian w projekcie ustawy ani do przesądzenia o ich uwzględnieniu w toku postępowania ustawodawczego.

Jednocześnie kwestie dotyczące skuteczności i wykonalności przepisów pozostających w obszarze nadzoru Inspekcji Farmaceutycznej są przedmiotem zainteresowania Głównego Inspektora Farmaceutycznego. W przypadku udziału Głównego Inspektora Farmaceutycznego w opiniowaniu lub konsultowaniu rozwiązań legislacyjnych dotyczących zakresu jego właściwości, ocena projektowanych regulacji dokonywana jest z perspektywy zadań ustawowych Inspekcji Farmaceutycznej, w szczególności możliwości ich skutecznego stosowania i egzekwowania.

Mając powyższe na uwadze, brak jest podstaw do podjęcia przez Głównego Inspektora Farmaceutycznego działań legislacyjnych objętych żądaniem petycji.

Przedstawione stanowisko i postulaty / [] zostały przyjęte do wiadomości.

Z wyrazami szacunku

Dyrektor Departamentu

Biura Głównego Inspektora Farmaceutycznego

Olga Sierpniowska

/podpisano elektronicznie/