



GŁÓWNY INSPEKTORAT FARMACEUTYCZNY
Biuro Głównego Inspektora Farmaceutycznego

BGIK.052.3.2025.MK.



w odpowiedzi na petycję wniesioną 26 września 2025 r. w sprawie „zwiększenia opieki farmaceutycznej”, Biuro Głównego Inspektora Farmaceutycznego przekazuje poniższe informacje.

Decyzja o podjęciu działalności gospodarczej polegającej na prowadzeniu apteki lub punktu aptecznego jest wyłączną decyzją przedsiębiorcy, nie ma zatem możliwości nałożenia przez organ nakazu prowadzenia placówki aptecznej we wskazanej lokalizacji, w szczególności, jeśli naruszyłoby to przepisy ustawy Prawo farmaceutyczne. Prowadzenie powyższej działalności wiąże się z ponoszeniem wysokich kosztów, zatem w sposób istotny powiązane jest z rentownością, która jest istotnym czynnikiem wpływającym na podjęcie decyzji o prowadzeniu danej działalności gospodarczej.

Biorąc pod uwagę fakt, że Główny Inspektor Farmaceutyczny nie posiada kompetencji do zmiany przepisów prawa, a postulowany cel można osiągnąć już na podstawie aktualnych przepisów, petycja nie może zostać uwzględniona.

W zakresie udzielenia, odmowy udzielenia i przeniesienia zezwolenia na prowadzenie apteki ogólnodostępnej lub punktu aptecznego Państwowa Inspekcja Farmaceutyczna działa wyłącznie na podstawie oraz zgodnie z przepisami prawa, określonymi w ustawie z dnia 6 września 2001 r. - Prawo farmaceutyczne. Warunki, na jakich wojewódzki inspektor farmaceutyczny, właściwy ze względu na planowane miejsce działalności apteki, może udzielić zezwolenia na prowadzenie apteki ogólnodostępnej to m.in.:

- liczba mieszkańców w danej gminie, w przeliczeniu na jedną aptekę ogólnodostępną, która musi wynosić co najmniej 3000 osób,

- odległość od miejsca planowanej lokalizacji apteki do najbliższej funkcjonującej apteki ogólnodostępnej, liczona pomiędzy wejściami do izb ekspedycyjnych aptek w linii prostej, musi wynosić co najmniej 500 metrów¹.

Od powyższych przepisów w szczególnych przypadkach przewidziane są wyjątki ze względu na ważny interes pacjentów i konieczność zapewnienia dostępu do produktów leczniczych². Dotyczą one często właśnie aptek zlokalizowanych w pobliżu szpitali czy na nowo tworzonych osiedlach.

Obowiązujące obecnie przepisy dotyczące uzyskania zezwolenia na prowadzenie apteki ogólnodostępnej lub punktu aptecznego nie ograniczają bezpieczeństwa pacjentów w zakresie zapewnienia dostępu do produktów leczniczych oraz pozostałego asortymentu będącego na stanie placówki. W miastach i gminach miejskich funkcjonuje ponadto wiele aptek, które uzyskały zezwolenie przed wejściem w życie przepisów wprowadzających ograniczenia geograficzno-demograficzne, usytuowanych również przy lub w poradniach podstawowej opieki zdrowotnej, specjalistycznych poradniach przyszpitalnych lub w szpitalach. W odniesieniu do punktów aptecznych należy natomiast zauważyć, że mogą być one otwierane wyłącznie na terenach wiejskich, jeżeli na terenie danej wsi nie jest prowadzona apteka ogólnodostępna – nie mają tu zastosowania ograniczenia geograficzno-demograficzne.

Z wyrazami szacunku

Dyrektor Departamentu

Biura Głównego Inspektora Farmaceutycznego

Olga Sierpniowska

/podpisano elektronicznie/

¹ Art. 99 ust. 3b ustawy z dnia 6 września 2001 r. Prawo farmaceutyczne.

² Art. 99 ust. 3e ustawy z dnia 6 września 2001 r. Prawo farmaceutyczne.