

**WOJEWÓDZKI INSPEKTORAT  
FARMACEUTYCZNY  
w Rzeszowie**

**SPRAWOZDANIE**

za 2019 rok

**I. Informacje o stanie zatrudnienia.**

Lp.	Stanowisko	Stan zatrudnienia - etaty (bez zaokrągleń)	
		I półrocze	Stan na dzień 31.12.2019r.
<b>1.</b>	<b>Pracownicy działalności podstawowej</b>		
	1. Wojewódzki Inspektor Farmaceutyczny	<b>1</b>	<b>1</b>
	2. Kierownik Delegatury	<b>3</b>	<b>3</b>
	3. Inspektorzy farmaceutyczni	<b>7</b>	<b>6</b>
	4. Inne osoby upoważnione do czynności kontrolnych	<b>7</b>	<b>6</b>
<b>2.</b>	<b>Pracownicy administracyjni i ekonomiczni - biorący udział w kontrolach</b>		
	1. Specjaliści		
	2. Asystent		
	3. Starsi referenci itp.		
<b>3.</b>	<b>Pracownicy administracyjni i ekonomiczni (pozostali)</b>	<b>9</b>	<b>9</b>
<b>4.</b>	<b>Pracownicy Laboratorium Kontroli Jakości Leków</b>	<b>9</b>	<b>9</b>
	1. Kierownik Laboratorium	<b>1</b>	<b>1</b>
	2. Zastępca Kierownika Laboratorium	-	-
	3. Kierownik pracowni	<b>1</b>	<b>1</b>
	4. Starszy asystent	<b>4</b>	<b>4</b>
	5. Specjalista	<b>1</b>	<b>1</b>
	6. Pomoc laboratoryjna	<b>2</b>	<b>2</b>
<b>RAZEM:</b>		<b>36</b>	<b>34</b>

## II. Zestawienie wykonywanych kontroli.

P	Placówki podlegające nadzorowi i kontroli		Plan kontroli		Wykonanie kontroli				
	Rodzaj	Liczba wg stanu na dzień 31.12.19r.	Ogółem	w tym okresowych	Okresowe	Sprawdzające, dorażne	Przed uruchomieniem placówki, opiniowanie lokali	Ogółem	Uwagi
1	2	3	4	5	6	7	8	9	10
1	<b>Apteki ogólnodostępne</b>	<b>687</b>	<b>289</b>	<b>176</b>	<b>176</b>	<b>159</b>	<b>3</b>	<b>338</b>	-
2	<b>Punkty apteczne</b>	<b>126</b>	<b>38</b>	<b>24</b>	<b>23</b>	<b>14</b>	<b>26</b>	<b>63</b>	-
3	<b>Apteki zakładów opieki zdrowotnej</b>	<b>24</b>	<b>9</b>	<b>8</b>	<b>8</b>	<b>2</b>	-	<b>10</b>	-
4	<b>Apteki zakładowe - inne (np. w domach pomocy społecznej, w sanatoriach)</b>	-	-	-	-	-	-	-	-
5	<b>Apteki MSW, MS, PKP</b> a)szpitalne b)zakładowe	<b>1</b>	-	-	-	<b>1</b>	-	<b>1</b>	-
6	<b>Placówki obrotu pozaaptecznego w tym:</b> a)sklepy zielarsko-medyczne b)sklepy specj.zaop.med. c) sklepy ogólnodostępne	<b>132</b> <b>74</b> <b>58</b> <b>-</b>	<b>23</b>	<b>22</b>	<b>12</b> <b>2</b> <b>8</b>	<b>2</b> <b>-</b> <b>-</b>	<b>2</b> <b>-</b> <b>-</b>	<b>26</b>	- - -
7	<b>Pozostałe: gabinety lekarskie, weterynaryjne i inne (hurtownia weterynaryjna prowadząca obrót śr.odurz. i subst.psych.)</b>	<b>369*</b> <b>1</b>	<b>33</b>	<b>22</b>	<b>22</b>	<b>14</b>		<b>36</b>	-
8	<b>Działy Farmacji Szpitalnej</b>	<b>73</b>	<b>36</b>	<b>34</b>	<b>35</b>	<b>4</b>	<b>1</b>	<b>40</b>	-
9	<b>Stacje Sanitarno-Epidemiologiczne</b>	<b>21</b>	<b>9</b>	<b>9</b>	<b>9</b>	-	-	<b>9</b>	
<b>RAZEM</b>		<b>1065 (1434)</b>	<b>437</b>	<b>295</b>	<b>295</b>	<b>196</b>	<b>32</b>	<b>523</b>	-

\* - Liczba podmiotów posiadających zgodę Podkarpackiego Wojewódzkiego Inspektora Farmaceutycznego na posiadanie w celach medycznych produktów leczniczych, zawierających w swoim składzie środki odurzające i substancje psychotropowe (liczba ta nie została ujęta w rubryce RAZEM)

### III. Jakość leków.

1. Liczba produktów leczniczych i wyrobów medycznych pobranych w ramach planowej kontroli - PK (Instytut) – 32  
w tym liczba analiz z wynikiem:  
pozytywnym - 22  
negatywnym - 0  
brak wyniku - 10
3. Liczba leków recepturowych pobranych z aptek – 144  
w tym liczba analiz z wynikiem:  
pozytywnym - 138  
negatywnym - 6
4. Liczba opakowań do leków recepturowych pobranych z aptek – 20  
w tym liczba analiz z wynikiem:  
pozytywnym - 19  
negatywnym - 1
5. Liczba próbek wody oczyszczonej do receptury pobranych z aptek – 13  
w tym liczba analiz z wynikiem:  
pozytywnym - 12  
negatywnym - 1
6. Liczba monitoringu środowiska sporządzania leków recepturowych – 7  
w tym liczba analiz z wynikiem:  
pozytywnym - 4  
negatywnym - 3

### IV. Ustalenia kontroli oraz wydane na ich podstawie decyzje, postanowienia, wystąpienia:

- 1) 2 decyzje – naruszenie przepisu art. 94a Prawo farmaceutyczne zwane dalej P.f. – niezgodna z przepisami prawa reklama aptek i placówek obrotu pozaaptecznego;
- 2) 3 decyzje - nakładające karę pieniężną z tytułu naruszania przepisu art. 71a ust. 2 - wydawanie w ramach jednorazowej sprzedaży produktów leczniczych zawierających substancję o działaniu psychoaktywnym w ilości powodującej przekroczenie dopuszczalnego maksymalnego poziomu zawartości substancji o działaniu psychoaktywnym;
- 3) 1 decyzja – wydana na podstawie art. 120 ust. 1 pkt 2 – nakaz usunięcia stwierdzonych naruszeń w obrocie produktami leczniczymi lub wyrobami medycznymi;
- 4) 8 wystąpień – w związku z ujawnieniem nieprawidłowości w funkcjonowaniu aptek ogólnodostępnych;
- 5) 10 decyzji – w sprawie obowiązku zapewnienia obecności magistra farmacji w godzinach czynności apteki;
- 6) 1 decyzja – umarzająca postępowanie w sprawie nieobecności magistra farmacji w godzinach czynności apteki;
- 7) 2 decyzje – nakładające karę pieniężną za niedopełnienie obowiązku wskazania miejsca przechowywania recept po cofnięciu zezwolenia na prowadzenie apteki.

#### 1. Najczęściej występujące nieprawidłowości w realizacji recept i zapotrzebowań:

- realizacja zapotrzebowań sporządzonych na niewłaściwym druku;
- realizacja zapotrzebowań na substancje psychotropowe i środki narkotyczne na niewłaściwym druku;
- realizacja zapotrzebowań, na których nie wskazano liczby pacjentów, której mają być podane produkty lecznicze;

- realizacja zapotrzebowań na produkty lecznicze zawierające w swoim składzie środki odurzające lub substancje psychotropowe bez posiadanej zgody Podkarpackiego Wojewódzkiego Inspektora Farmaceutycznego dla podmiotów leczniczych, gabinetów;
- nieprawidłowe oznakowanie recept na leki złożone;
- wystawianie recept farmaceutycznych przez techników farmaceutycznych.

## **2. Nieprawidłowości w funkcjonowaniu kontrolowanych jednostek:**

### **1/ Apteki ogólnodostępne**

- obsada fachowa (magister farmacji) nieadekwatna do godzin czynności apteki;
- brak badań potwierdzających kwalifikacje łoża z nawiewem laminarnym;
- prowadzenie udokumentowanego monitoringu temperatury i wilgotności powietrza w pomieszczeniach, tylko na jednej zmianie roboczej;
- brak kopii raportów o podjętych działaniach zabezpieczających w przypadku wycofania produktu leczniczego;
- użytkowanie pomieszczeń lokalu apteki niezgodnie z wydaną opinią inspektora farmaceutycznego;
- brak aktualnych wpisów w ewidencji personelu fachowego zatrudnionego w aptece;
- brak ewidencji (comiesięcznych wydruków przychodowo-rozchodowych) prekursorów kategorii 1;
- brak ewidencjonowania zamówień, zapotrzebowań na zakup produktów leczniczych, wyrobów medycznych i środków specjalnego przeznaczenia żywieniowego podlegających refundacji;
- brak ewidencji lub brak danych w ewidencji zapotrzebowań na zakup w celach medycznych dla podmiotów prowadzących działalność leczniczą;
- brak dokumentów w wersji papierowej przesunięć międzymagazynowych pomiędzy aptekami prowadzonymi na tym samym NIP;
- brak badania skuteczności sterylizacji suchym gorącym powietrzem.

### **2/ Apteki zakładowe / szpitalne / działy farmacji szpitalnej**

- brak certyfikowanych termohigrometrów;
- brak wydruków ewidencji prekursorów kategorii 1;
- nieprawidłowość w prowadzeniu książki ewidencji personelu fachowego;
- brak nadzoru nad obrotem wyrobami medycznymi;
- brak kontroli apteczek zakładowych;
- oznakowanie podmiotu niezgodne z posiadaną zgodą.

### **3/ Placówki obrotu pozaaptecznego**

- brak certyfikowanych termohigrometrów;
- brak oznakowania ceną na produktach leczniczych;
- brak raportów o podjętych działaniach zabezpieczających dla decyzji GIF;
- brak prowadzenia monitoringu temperatury i wilgotności;
- brak informacji dla pacjentów wynikających z przepisów prawa;
- brak ewidencji personelu fachowego;
- oznakowanie podmiotu niezgodne z posiadanym zezwoleniem.

## **3. Wystąpienia do innych organów**

Główny Inspektorat  
Farmaceutyczny

- przesyłanie cotygodniowych raportów w sprawie dostępności produktów leczniczych, środków spożywczych specjalnego przeznaczenia żywieniowego oraz wyrobów medycznych zagrożonych brakiem dostępności na terytorium RP;

- przesyłanie comiesięcznych zestawień dotyczących ilości przeprowadzonych kontroli w podległych placówkach oraz rodzaju stwierdzonych nieprawidłowości w trakcie działań kontrolnych;
  - przesyłanie comiesięcznych i kwartalnych sprawozdań finansowych
- Minister Zdrowia
- w sprawie kontroli doraźnych aptek w zakresie wypełniania obowiązku obecności magistra farmacji w godzinach czynności apteki – 1
- Wojewoda Podkarpacki
- pismo w sprawie dostępności niektórych produktów leczniczych w obrocie – 1
  - zapytanie o wpisy w Rejestrze Podmiotów Wykonujących Działność Leczniczą, w sprawie podmiotów, posiadających jednocześnie zezwolenie na prowadzenie apteki/punktu aptecznego i prowadzących działalność leczniczą – 4
  - współudział inspektorów farmaceutycznych w kontroli kompleksowej przeprowadzanej przez Wojewodę w podmiotach leczniczych – 2
  - przekazanie informacji o liczbie nowowpisanych do rejestru działów farmacji szpitalnej – 2
  - przekazanie informacji o liczbie wykreślonych z rejestru działów farmacji szpitalnej – 8
  - przygotowywanie materiałów dotyczących działalności Inspektoratu na kwortalne narady
- Wojewoda: Mazowiecki, Łódzki, Wielkopolski,
- poinformowanie o zakupie przez podmiot wykonujący działalność leczniczą znacznych ilości produktów leczniczych wbrew zakazowi określonemu w art. 87 ust.5 P.f. – 7
- Podkarpacka Okręgowa Izba Aptekarska
- wyrażenie opinii w sprawie aptek szkoleniowych – 4
  - przekazanie informacji uzyskanych od pacjentów – 2
  - podanie listy najczęściej zgłaszanych z aptek braków leków – 1
  - w sprawie magistrów farmacji zatrudnionych w kilku aptekach – 1
  - w sprawie wyrażenia opinii o cofnięciu zezwolenia na prowadzenie apteki/punktu aptecznego – 1
  - w sprawie wyrażenia opinii w postępowaniach o odmowę przeniesienia zezwolenia na prowadzenie apteki – 2
- Rzecznik Odpowiedzialności Zawodowej
- w sprawie sprzedaży w aptece produktu leczniczego niespełniającego wymagań jakościowych – 2
  - w sprawie niobecności magistra farmacji w godzinach czynności apteki – 10
  - w związku z realizacją zapotrzebowań dla podmiotów leczniczych na produkty lecznicze z poza wykazu ustalonego na podstawie rozporządzenia Ministra Zdrowia oraz zagrożone brakiem dostępności tzw. „odwrócony łańcuch dystrybucji” – 3
  - w sprawie niezgodności w obrocie produktami leczniczymi zawierającymi w swym składzie substancje psychoaktywne – 3

Prokuratura/ Policja/ CBŚ  
/Straż Graniczna

- w sprawie opinii o zabezpieczonych w czasie postępowania preparatach, które z nich są produktami leczniczymi i które z nich są dopuszczone do obrotu – 20
- spotkanie w Prokuraturze Regionalnej w Rzeszowie z udziałem Przedstawicieli Prokuratury Krajowej, Komendy Wojewódzkiej Policji, Krajowej Administracji Skarbowo-Celnej, Głównego Inspektoratu Farmaceutycznego w sprawie odwróconego łańcucha dystrybucji leków
- w sprawie pomyłki w realizacji recepty w aptece – 1
- poinformowanie Prokuratury o przeprowadzonych kontrolach w podmiotach – 1
- w sprawie obrotu produktami leczniczymi zawierającymi w swoim składzie pseudoefedrynę w ilości przekraczającej realne zapotrzebowanie – 2
- w sprawie sprzedaży wysyłkowej produktów leczniczych – 1
- w sprawie fałszowania recept weterynaryjnych (odpowiedź na pismo z prośbą o podanie ilości recept zrealizowanych w aptekach) - 1
- w sprawie naruszenia zakazu odwróconej dystrybucji produktami leczniczymi (art. 86a Pf) – 8

## Krajowa Administracja Skarbowa

- w sprawie wątpliwości co do zgodności z przepisami prawa w obrocie produktem leczniczym – 3
- w sprawie powiązań finansowych w podmiotach prowadzących apteki – 2
- poinformowanie o wyniku kontroli oraz o wątpliwościach co do zgodności z prawem podatkowym działań podjętych przez podmiot prowadzący aptekę – 5

## Kierownicy aptek

- w sprawie ilości sprzedanych opakowań leków psychoaktywnych – 2
- w sprawie odmowy realizacji recepty lub nieprawidłowej realizacji recepty – 4
- w sprawie wyjaśnienia przyczyn braku skuteczności sterylizacji suchym gorącym powietrzem – 13
- w sprawie jakości leku wydanego w aptece – 4
- w sprawie wyjaśnienia przyczyn negatywnego wyniku monitoringu środowiska sporządzania leku recepturowego – 2
- w sprawie wyjaśnienia przyczyn negatywnego wyniku kontroli wody do receptury – 2
- w sprawie wyjaśnienia przyczyn sporządzenia leku recepturowego nieodpowiadającego wymaganiom FP XI – 6
- w sprawie wyjaśnienia przyczyn negatywnego wyniku badania Jakościowego opakowania do leku recepturowego – 1
- wezwanie w sprawie udzielenia informacji dotyczącej zawieszenia działalności objętej zezwoleniem na prowadzenie apteki – 1
- wezwanie do złożenia wyjaśnień odnośnie informacji uzyskanej od pacjenta w sprawie obecności magistra farmacji w godzinach czynności apteki – 4
- w sprawie pełnienia dyżurów całodobowych w aptece – 1
- wystąpienie dotyczące niepodłączenia się do ZSMOPL – 27
- wystąpienie dotyczące braku raportowania do ZSMOPL – 15

Podkarpacki Państwowy  
Wojewódzki Inspektor  
Sanitarny

- odpowiedź na pismo w sprawie wskazania ilości pracowni cytostatycznych na terenie woj. podkarpackiego – 1
- przesyłanie comiesięcznych raportów dot. zdarzeń związanych ze środkami zastępczymi
- przeprowadzenie szkolenia przez inspektora farmaceutycznego dla pracowników PIS w zakresie funkcjonowania pracowni cytostatycznych i sporządzania leków cytostatycznych w aptekach szpitalnych
- przeprowadzenie szkolenia przez inspektora farmaceutycznego dla pracowników PIS w zakresie przerywania łańcucha chłodniczego preparatów szczepionkowych

Narodowy Fundusz  
Zdrowia

- poinformowanie o dacie prawomocności decyzji w sprawie cofnięcia zezwolenia na prowadzenie apteki – 4
- zapytanie w sprawie ilości leków recepturowych wykonanych przez apteki z terenu województwa podkarpackiego – 1
- poinformowanie o odmowie zmiany zezwolenia – 2
- poinformowanie o zmianie zezwolenia – 1
- w sprawie realizacji recepty na lek refundowany – 2
- w sprawie personelu zatrudnionego w aptece – 2
- odpowiedź na pismo w sprawie miejsca przechowywania recept po wygaszeniu zezwolenia na prowadzenie apteki – 1
- prośba o wskazanie daty przekazania ostatniego zestawienia refundacyjnego przez aptekę – 6
- odpowiedź na pismo z prośbą o wskazanie kto pełni funkcję kierownika apteki oraz czy apteka prowadzi sprzedaż – 4
- wystąpienie o przyznanie zakresu numerów recept na 100% Rpw – 2

Okręgowe Izby Lekarskie

- w związku ze sprzedażą dużych ilości produktów leczniczych zagrożonych brakiem dostępności na terenie RP do NZOZ-ów – 6
- pismo dotyczące warunków przechowywania szczepionek – 1
- zapytanie w sprawie prawa wykonywania zawodu członka izby – 3

Powiatowy Rzecznik  
Konsumentów w Rzeszowie

- w sprawie jakości obsługi pacjentów w aptekach – 1

Państwowa Inspekcja Pracy

- w sprawie personelu fachowego zatrudnionego w aptece – 1

Prezes URPL

- w sprawie udostępnienia informacji dotyczących wyrobu medycznego – 1

**V. Wydane decyzje administracyjne, zezwolenia:****1. Udzielenie (odmowa) zezwolenia na:**

Wnioski			Decyzje		Liczba spraw pozostałych	Cofnięcie zezwolenia	Wygaśnięcie zezwolenia
pozostałe z poprzedniego okresu sprawozdawczego	które napłynęły w ciągu okresu sprawozdawczego	ogółem do rozpatrzenia	udzielenie zezwolenia	odmowa udzielenia zezwolenia			
Apteki - 6	62	68	1	0	10	9	21
Punkty apteczne - 1	36	37	16	0	1	3	20

**2. Decyzje PWIF dotyczące:**

- zmiany zezwoleń na prowadzenie apteki ogólnodostępnej – 21 / punktu aptecznego – 0
- przeniesienia zezwolenia na prowadzenie apteki ogólnodostępnej - 10
- odmowa przeniesienia zezwolenia na prowadzenie apteki – 2
- odmowa wygaszenia zezwolenia na aptekę – 3
- umorzenie postępowania o cofnięcie zezwolenia na prowadzenie apteki – 1
- wydania zezwolenia na uruchomienie działu farmacji szpitalnej – 2
- wydania zezwolenia na uruchomienie apteki szpitalnej – 3
- decyzja wstrzymująca na terenie woj. podkarpackiego wodę do receptury z powodu podejrzenia wady jakościowej – 1
- decyzja uchylająca decyzję wstrzymującą na terenie woj. podkarpackiego wodę do receptury z powodu podejrzenia wady jakościowej – 1
- decyzje nakładające karę pieniężną za niedopełnienie obowiązku wskazania miejsca przechowywania recept po cofnięciu zezwolenia na prowadzenie apteki - 2;
- decyzje w sprawie obowiązku zapewnienia obecności magistra farmacji w godzinach czynności apteki – 10;
- decyzja umarzająca postępowanie w sprawie nieobecności magistra farmacji w godzinach czynności apteki – 1;
- uchybienia w obrocie produktami leczniczymi w aptekach – 1
- nałożenia kary pieniężnej z tytułu naruszenia przepisu art. 71a ust. 2 P.f. – 3
- naruszenia przepisu art. 94a Prawa farmaceutycznego – 2

3. Wydane zgody na posiadanie w celach medycznych środków odurzających i substancji psychotropowych – 184, w tym 37 zmian, 7 uchyleń i 3 wygaszenia decyzji.

**4. Opinie o lokalu dla placówek obrotu pozaaptecznego (sklepy zielarsko-medyczne, sklepy specjalistycznego zaopatrzenia medycznego):**

Ilość wniosków do rozpatrzenia	Ilość opinii		Ilość spraw w toku	Ilość spraw wycofanych przez strony
	wydanych	odmówionych		
2	2	0	0	0

**VI. Inne zadania merytoryczne:**

1. Wyrażenie zgody na zmianę na stanowisku kierownika apteki/punktu aptecznego/działu farmacji szpitalnej/apteki szpitalnej – 139
2. Zabezpieczenie środków odurzających, substancji psychotropowych i prekursorów kategorii 1 przed utylizacją – 171



3. Kontrola dotycząca gospodarki preparatami zawierającymi środki odurzające lub substancje psychotropowe w placówkach posiadających zgodę PWIF na ich posiadanie w celach medycznych – 36
4. Rozpatrywanie zasadności skarg na złą jakość produktów leczniczych i wyrobów medycznych – 2
5. Zgłoszenia odczynu poszczepiennego – 23
6. Zgłoszenia przerwania łańcucha chłodniczego szczepionek - 6
7. Prowadzenie rejestru powiadomień z zatrzymania dla postępowania karnego środków odurzających i substancji psychotropowych przez jednostki Policji/CBŚP/Straży Granicznej woj. podkarpackiego – 672 powiadomień.
8. Wydawanie opinii dotyczących aptek szkoleniowych dla stażystów (mgr farm.) – 41
9. Pomoc w zapewnieniu dostępu do produktów leczniczych pacjentom zgłaszającym braki – 30 przypadków.
10. Udział w zebraniach aptekarzy organizowanych przez POIA oraz spotkania z Radą POIA – 12. Tematyką tegoroczną było głównie: e-recepta, system weryfikacji autentyczności leków, realizacja zapotrzebowań, liczne zmiany przepisów prawa, obrót produktami leczniczymi zawierającymi w swoim składzie pseudoefedrynę i inne substancje psychoaktywne, zapotrzebowania na produkty lecznicze zawierające w swoim składzie środki odurzające i substancje psychotropowe stosowane w celach medycznych, braki leków na rynku, obecność magistra farmacji w godzinach pracy apteki, ustawa o zawodzie farmaceuty.
11. Zgłaszanie propozycji zmian legislacyjnych dotyczących przepisów prawa.
12. Nadzór nad wypełnieniem przez podległe podmioty obowiązku zaprzestania posiadania jednocześnie zezwolenia na prowadzenie apteki lub punktu aptecznego oraz prowadzenia podmiotu wykonującego działalność leczniczą.
13. Nadzór nad wdrażaniem w podległych placówkach systemu weryfikacji autentyczności produktów leczniczych (rejestracja kont poprzez agencję KOWAL, wyposażenie apteki w odpowiednie skanery kodów).
14. Nadzór nad wykonaniem obowiązku przyłączenia aptek ogólnodostępnych, aptek szpitalnych, punktów aptecznych, działów farmacji szpitalnej do Zintegrowanego Systemu Monitorowania Obrotu Produktami Leczniczymi oraz regularnego raportowania stanów magazynowych placówek.
15. Aktualizacja rejestrów medycznych CSIOZ na platformie P2: rejestru aptek ogólnodostępnych i punktów aptecznych, aptek szpitalnych, działów farmacji szpitalnej.
16. Udzielanie informacji właścicielom aptek, kierownikom aptek oraz magistrów farmacji zatrudnionym w aptekach w sprawie wdrażania nowych systemów oraz licznych zmian prawa – komunikaty PWIF umieszczane na stronie internetowej Inspektoratu i BIP.
17. Wysyłanie korespondencji do aptek, działów farmacji szpitalnych, placówek obrotu pozaaptecznego i innych.
18. Badanie leków recepturowych, wody destylowanej i innych prób zlecone przez Podkarpackiego Wojewódzkiego Inspektora Farmaceutycznego lub przez podmioty zewnętrzne (np. apteki, producenci) – załącznik nr 1 - sprawozdanie z działalności Laboratorium Kontroli Jakości Leków Wojewódzkiego Inspektoratu Farmaceutycznego w Rzeszowie za okres od 1.01. – 31.12.2019 r.