

**WOJEWÓDZKI INSPEKTORAT  
FARMACEUTYCZNY  
w Rzeszowie**

**SPRAWOZDANIE**

za 2023 rok

Lp.	Stanowisko	Stan zatrudnienia - etaty (bez zaokrążeń)	
		I półrocze	Stan na dzień 31.12.2023r.
<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>8</b>
	4. Inne osoby upoważnione do czynności kontrolnych	<b>6</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>10</b>	<b>10</b>
<b>4.</b>	<b>Pracownicy Laboratorium Kontroli Jakości Leków</b>	<b>9</b>	<b>9</b>
	1. Kierownik Laboratorium	1	1
	2. Starszy asystent laboratoryjny	5	5
	3. Starszy referent	1	1
	4. Pomoc laboratoryjna	2	2
<b>RAZEM:</b>		<b>36</b>	<b>37</b>

## II. Zestawienie wykonywanych kontroli.

P	Placówki podlegające nadzorowi i kontroli		Plan kontroli		Wykonanie kontroli				
	Rodzaj	Liczba wg stanu na dzień 31.12.23r.	Ogółem	w tym okresowych	Okresowe	Sprawdzające, dorażne	Przed uruchomieniem placówki, opiniowanie lokali	Ogółem	Uwagi
1	2	3	4	5	6	7	8	9	10
<b>1</b>	<b>Apteki ogólnodostępne</b>	<b>612</b>	<b>226</b>	<b>176</b>	<b>173</b>	<b>384</b>	<b>0</b>	<b>557</b>	-
<b>2</b>	<b>Punkty apteczne</b>	<b>121</b>	<b>33</b>	<b>27</b>	<b>28</b>	<b>10</b>	<b>6</b>	<b>44</b>	-
<b>3</b>	<b>Apteki zakładów opieki zdrowotnej</b>	<b>25</b>	<b>7</b>	<b>7</b>	<b>7</b>	<b>30</b>	<b>0</b>	<b>37</b>	-
<b>4</b>	<b>Apteki zakładowe - inne (np. w domach pomocy społecznej, w sanatoriach)</b>	-	-	-	-	-	-	-	-
<b>5</b>	<b>Apteki MSW, MS, PKP</b> a)szpitalne b)zakładowe	<b>1</b>	<b>0</b>	<b>0</b>	<b>0</b>	<b>0</b>	<b>0</b>	<b>0</b>	-
<b>6</b>	<b>Placówki obrotu pozaaptecznego w tym:</b> a)sklepy zielarsko-medyczne b)sklepy specj.zaop.med. c) sklepy ogólnodostępne	<b>134</b>	<b>25</b>	<b>22</b>	<b>9</b>	<b>1</b>	<b>1</b>	<b>25</b>	-
					- <b>13</b>	- <b>1</b>	- <b>-</b>		- <b>-</b>
<b>7</b>	<b>Pozostałe: gabinety lekarskie, weterynaryjne i inne (hurtownia weterynaryjna prowadząca obrót śr.odurz. i subst.psych.; uczelnia, policja)</b>	<b>643*</b>	<b>25</b>	<b>22</b>	<b>22</b>	<b>47</b>	<b>0</b>	<b>69</b>	-
<b>8</b>	<b>Działy Farmacji Szpitalnej</b>	<b>78</b>	<b>26</b>	<b>24</b>	<b>24</b>	<b>13</b>	<b>2</b>	<b>39</b>	-
<b>9</b>	<b>Stacje Sanitarно-Epidemiologiczne</b>	<b>21</b>	<b>3</b>	<b>2</b>	<b>2</b>	<b>1</b>	<b>0</b>	<b>3</b>	
<b>RAZEM</b>		<b>1635</b>	<b>345</b>	<b>280</b>	<b>278</b>	<b>487</b>	<b>9</b>	<b>774</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

### III. Jakość leków.

1. Liczba leków recepturowych pobranych z aptek – 190  
w tym liczba analiz z wynikiem:  
pozytywnym - 182  
negatywnym - 8
2. Liczba opakowań do leków recepturowych pobranych z aptek – 13  
w tym liczba analiz z wynikiem:  
pozytywnym - 12  
negatywnym - 1
3. Liczba monitoringu środowiska sporządzania leków recepturowych – 8  
w tym liczba analiz z wynikiem:  
pozytywnym - 5  
negatywnym - 3

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

- 1) 8 decyzji nakazujących dostosowanie norm zatrudnienia w aptekach szpitalnych działach farmacji szpitalnej;
- 2) 47 decyzji nakładających karę pieniężną za nierealizowanie obowiązku kontroli serializacji produktów leczniczych w podległych placówkach na podstawie art. 127cb ust. 4 ustawy z dnia 6 września 2001 r. Prawo farmaceutyczne - zwane dalej Pf;
- 3) 2 decyzje nakładające karę pieniężną za naruszenia art. 67 Pf (nieodpowiednie warunki przechowania szczepionek lub przechowywanie szczepionek niespełniających wymagań jakościowych);
- 4) 1 decyzja nakładająca karę pieniężną za naruszenia przepisu art. 71a ust. 2 Pf (przekroczenie ilości substancji psychoaktywnej w jednej transakcji);
- 5) 13 wystąpień – w związku z ujawnieniem nieprawidłowości w funkcjonowaniu podległych placówek;

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

- realizacja zapotrzebowań sporządzonych na niewłaściwym druku;
- realizacja nieprawidłowo wypisanych zapotrzebowań, na których brak danych wymaganych przepisami prawa (np. ilość pacjentów, którym podano leki);

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

##### 1/ Apteki ogólnodostępne

- niezgłaszanie braków leków do Zintegrowanego Systemu Monitorowania Obrotu Produktami Leczniczymi - zwany dalej ZSMOPL;
- nieprzesyłanie odmów realizacji zamówień do systemu Zgłoszeń Odmów Realizacji Zamówień – zwany dalej ZORZ;
- brak prawidłowego postępowania w przypadku alertów w Polskim Systemie Weryfikacji Autentyczności Leków – zwany dalej PLMVS;
- brak danych w ewidencji zrealizowanych zapotrzebowań na zakup w celach medycznych przez podmioty prowadzące działalność leczniczą;
- brak aktualnego badania skuteczności sterylizacji suszarki/sterylizatora aptecznego lub brak systematyczności w wykonywaniu badań skuteczności sterylizacji suszarki/sterylizatora aptecznego;
- brak aktualnych wpisów w ewidencji personelu fachowego zatrudnionego w aptece;
- brak wydzielenia lub/i oznakownia asortymentu z art. 72 ust. 5 Pf w izbie ekspedycyjnej;

- niezgodne z przepisami prawa prowadzenie ewidencji leków recepturowych;
- brak procedury na wypadek błędu lub awarii systemu;
- brak dokumentacji dotyczącej delegowania zadań przez kierownika apteki, opisów stanowisk personelu zatrudnionego w aptece;
- brak audytu apteki (kontroli wewnętrznej przeprowadzanej przez kierownika co najmniej raz na rok);

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

- niespełnianie minimalnych norm zatrudnienia;
- nierealizowanie obowiązku kontroli serializacji produktów leczniczych lub brak prawidłowego postępowania w przypadku alertów w systemie PLMVS;
- nieregularne przysyłanie raportów o obrocie i stanach magazynowych produktów leczniczych do ZSMOPL;

## 3/ Placówki obrotu pozaaptecznego

- nieraportowanie braków leków do ZSMOPL przez punkty apteczne;
- nierealizowanie obowiązku kontroli serializacji produktów leczniczych lub brak prawidłowego postępowania w przypadku alertów w systemie PLMVS;
- użytkowanie pomieszczeń punktu aptecznego niezgodnie z opinią inspektora farmaceutycznego o lokalu;
- brak kopii raportów o podjętych działaniach zabezpieczających w sprawie leku wycofanego lub wstrzymanego w obrocie decyzją Głównego Inspektora Farmaceutycznego – zwany dalej GIF;
- brak nadzoru nad warunkami przechowywania produktów leczniczych w sklepach (pomiaru temperatury i wilgotności w pomieszczeniach, w których przechowywane są produkty lecznicze, brak ewidencji odczytów);

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

Główny Inspektorat  
Farmaceutyczny

- przysyłanie cotygodniowych raportów w sprawie dostępności produktów leczniczych, środków spożywczych specjalnego przeznaczenia żywieniowego oraz wyrobów medycznych zagrożonych brakiem dostępności na terytorium Polski;
- przysyłanie comiesięcznych zestawień dotyczących ilości przeprowadzonych kontroli w podległych placówkach oraz ilości stwierdzonych nieprawidłowości w trakcie działań kontrolnych;
- przysyłanie comiesięcznych zestawień dotyczących zgłoszeń fałszywych recept w aptekach ogólnodostępnych lub punktach aptecznych;
- przysyłanie comiesięcznych i kwartalnych sprawozdań finansowych;
- przysyłanie kwartalnych sprawozdań dotyczących współpracy z samorządem aptekarskim;
- przysyłanie odwołań od decyzji Organu pierwszej instancji;
- przysyłanie informacji w zakresie spraw kadrowych - 3;
- przysyłanie informacji dotyczących pracy laboratorium kontroli jakości leków (opracowanie cennika opłat za badania laboratoryjne oraz inne czynności wykonywane przez laboratorium kontroli jakości leków – zwane dalej LKJL, opracowanie zestawienia dotyczącego badań jakościowych leków recepturowych w latach 2019-2023 z uwzględnieniem kosztów badania);
- przysyłanie informacji na temat występujących alertów w systemie PLMVS - 4;

- przesyłanie informacji na temat danych występujących w systemie ZSMOPL - 4;
- przesyłanie informacji o liczbie kontroli aptek ogólnodostępnych - 2;
- przesyłanie informacji o nadzorze nad aptekami ogólnodostępnymi: o recepturze aptecznej, o liczbie zabezpieczeń przeterminowanego surowca farmaceutycznego Cannabis, o obrocie produktem leczniczym Tropicamid 1% krople do oczu;
- przygotowywanie materiałów na narady lub spotkania online z Głównym Inspektorem Farmaceutycznym;
- przesłanie planu kontroli na 2023 rok;
- przesłanie kopii protokołów poboru leków do badania w Narodowym Instytucie Leków i Narodowym Instytucie Zdrowia Publicznego PZH z roku 2020;
- wskazywanie pracowników wyznaczonych do szkoleń w zakresie wady jakościowej i systemu PLMVS, ZSMOPL;
- pismo w sprawie informacji o nadzorze nad obrotem pozaaptecznym;
- pismo w sprawie standaryzacji działalności Inspekcji Farmaceutycznej;
- pismo w sprawie analizy ryzyka i planowania kontroli podległych placówek;
- pismo w sprawie placówek posiadających zgodę wojewódzkiego inspektora farmaceutycznego na posiadanie i stosowanie środków odurzających, substancji psychotropowych i prekursorów kategorii 1 do prowadzenia badań naukowych;

#### Wojewoda Podkarpacki

- przesyłanie raportów do Wojewódzkiego Centrum Zarządzania Kryzysowego – zwany dalej WCZK - w związku z występowaniem stanów alarmowych na terytorium Polski;
- przekazywanie informacji w zakresie funkcjonowania działów farmacji szpitalnej;
- przygotowywanie materiałów dotyczących działalności Inspektoratu na narady lub spotkania z Wojewodą Podkarpackim;
- przekazywanie informacji w sprawie norm zatrudnienia w aptekach szpitalnych i działach farmacji szpitalnej;
- przesyłanie informacji na temat dostępności leków;
- przekazywanie informacji w sprawie leków wycofanych lub wstrzymanych w obrocie decyzją GIF;
- przesłanie planu kontroli na 2023 rok;
- sprawozdanie z nadzoru nad gospodarką produktami leczniczymi zawierającymi w swoim składzie środki odurzające, substancje psychotropowe w placówkach posiadających zgodę Podkarpackiego Wojewódzkiego Inspektora Farmaceutycznego – zwany dalej PWIF, na posiadanie i stosowanie ww. leków w celach medycznych lub do badań klinicznych;

#### Podkarpacka Okręgowa Izba Aptekarska (POIA)

- pisma w sprawie wyrażenia opinii w sprawie aptek szkoleniowych - 4;
- wnioski w sprawie wydania rekojmi kandydatowi na kierownika apteki ogólnodostępnej – 119;
- pisma w sprawie wyrażenia opinii w postępowaniach administracyjnych o przeniesienie zezwolenia na prowadzenie apteki ogólnodostępnej - 16;
- przekazywanie skargi na aptekę - 2;

- pismo w sprawie wyrażenia opinii o cofnięciu zezwolenia na prowadzenie apteki;

Rzecznik Odpowiedzialności  
Zawodowej przy POIA

- wystąpienia w sprawie licznych niezgodności stwierdzonych w trakcie kontroli - 3;
- wystąpienia w związku z ujawnieniem obrotu produktem leczniczym niespełniającym wymagań jakościowych w aptekach ogólnodostępnych i punktach aptecznych – 2;
- wystąpienia w związku z cofnięciem zezwolenia na prowadzenie apteki ogólnodostępnej - 2;

Prokuratura/ Policja/ CBŚ  
/ Straż Graniczna/ KAS

- przekazywanie dokumentacji z postępowań kontrolnych lub administracyjnych na wniosek Prokuratury lub Policji - 9;
- współpraca z organami ścigania w zakresie niezgodnego z przepisami prawa obrotu produktem leczniczym Tropicamid oraz lekami zawierającymi w swoim składzie pseudoefedrynę;
- przekazywanie informacji dotyczących produktów leczniczych zatrzymanych w trakcie postępowań kontrolnych prowadzonych przez służby lub w trakcie dochodzenia – 6;
- przekazywanie informacji dotyczących placówek posiadających zgodę wojewódzkiego inspektora farmaceutycznego na posiadanie i stosowanie środków odurzających, substancji psychotropowych i prekursorów kategorii 1 do prowadzenie badań naukowych - 3;
- zawiadomienie o możliwości popełnienia przestępstwa - 1;

Kierownicy/właściciele aptek

- wezwania do udzielenia wyjaśnień w sprawie niezgodności w wydawaniu lub przechowywaniu produktu leczniczego - 4;
- pisma w sprawie uzupełnienia ankiety w przypadku odbywania stażu podyplomowego przez studenta farmacji - 40;
- wezwania do udzielenia informacji w sprawie dyżurów całodobowych aptek ogólnodostępnych lub godzin pracy aptek - 4;
- wezwania do udzielenia informacji w sprawie obsady fachowej w aptece i obecności magistra farmacji w godzinach czynności apteki - 2;
- ustalanie terminu kontroli doraźnej (po uruchomieniu apteki, modernizacja lokalu apteki) - 13;
- wezwania w sprawie alertów w systemie PLMVS - 13;
- wezwania w sprawie wyjaśnienia przyczyn sporządzenia leku recepturowego nieodpowiadającego wymaganiom FP XII – 8;
- wezwanie w sprawie wyjaśnienia przyczyn opakowania recepturowego nieodpowiadającego wymaganiom FP XII;
- wezwania w sprawie wyjaśnienia przyczyn negatywnego wyniku Sporal S - 9;
- wezwania w sprawie wyjaśnienia przyczyn nieodpowiedniej czystości mikrobiologicznej środowiska sporządzania leku – 3;
- pisma w sprawie zawieszenia lub ponownego uruchomienia działalności objętej zezwoleniem na prowadzenie apteki - 14;
- wystąpienia dotyczące braku raportowania do ZSMOPL - 26;
- pisma w sprawie sprzedaży wysyłkowej z apteki - 2;
- odpowiedź na wniosek o interpretację przepisów;
- pismo w sprawie zabezpieczenia przeterminowanych środków kontrolowanych przy wygaszeniu zezwolenia na prowadzenie apteki;

- wezwanie do przesłania dokumentacji w sprawie zmiany w lokalu apteki;

Kierownicy aptek szpitalnych/  
Działów farmacji szpitalnej

- wystąpienia dotyczące braku raportowania do ZSMOPL - 10;
- wystąpienie dotyczące stanów magazynowych leków;
- wystąpienie w sprawie użytkowania pomieszczeń apteki szpitalnej niezgodnie z opinią inspektora farmaceutycznego;
- pismo w sprawie oznakowania leków recepturowych sporządzanych w aptece szpitalnej;

Podkarpacki Państwowy  
Wojewódzki Inspektor Sanitarny

- przesyłanie comiesięcznych raportów dotyczących zdarzeń związanych ze środkami zastępczymi;
- współpraca w ramach nadzoru nad warunkami przechowania szczepionek;

Wojewódzki Inspektorat  
Weterynarii

- sprawozdanie z nadzoru nad gospodarką produktami leczniczymi zawierającymi w swoim składzie środki odurzające, substancje psychotropowe w zakładach leczniczych dla zwierząt posiadających zgodę PWIF, na posiadanie i stosownie ww. leków w celach medycznych;

Podkarpacka Izba  
Lekarsko - Weterynaryjna

- pismo informujące o zmianach przepisów prawa;
- pismo w sprawie postępowania wyjaśniającego wobec lekarza weterynarii;

Narodowy Fundusz  
Zdrowia

- pisma w sprawie przydzielenia zakresów liczb będących unikalnymi numerami recept;
- przekazywanie informacji w sprawie udzielania, zmian, wygaszania, cofania zezwoleń na prowadzenie aptek ogólnodostępnych i punktów aptecznych;
- przekazywanie informacji o przechowywaniu recept po wygaszeniu lub cofnięciu zezwolenia na prowadzenie apteki ogólnodostępnej lub punktu aptecznego;
- zapytanie w sprawie ilości leków recepturowych wykonanych przez apteki z terenu województwa podkarpackiego;

Fundacja KOWAL

- korespondencja w sprawie szkolenia z obsługi systemu PLMVS;

Starostwa Powiatowe

- informacje o cofnięciu zezwolenia na prowadzenie apteki ogólnodostępnej/ punktu aptecznego - 4;
- informacje o uruchomieniu apteki ogólnodostępnej/ punktu aptecznego - 5;
- informacje o wygaszeniu zezwolenia na prowadzenie apteki ogólnodostępnej /punktu aptecznego – 11;

- pisma w sprawie dyżurów aptek w niedziele, święta i dni wolne od pracy – 3;
- pismo w sprawie zbiórki leków przeterminowanych w aptekach;

Biegły sądowy z zakresu farmacji i farmakologii

- odpowiedź na pismo w sprawie braków asortymentowych produktów leczniczych w obrocie;

## 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	48	43	0	0	8	3	11
Punkty apteczne	21	20	6	0	3	1	9

### 2. Decyzje PWIF dotyczące:

- zmiany zezwoleń na prowadzenie apteki ogólnodostępnej – 17 /punktu aptecznego – 3;
- przeniesienia zezwoleń na prowadzenie apteki ogólnodostępnej – 16;
- umorzenia postępowania o udzielenie zezwolenia na prowadzenie apteki – 1;
- umorzenia postępowania o cofnięcie zezwolenia na prowadzenie apteki – 2;
- umorzenia postępowania o przeniesienie zezwolenia na prowadzenie apteki – 2;
- wydania zezwolenia na uruchomienie działu farmacji szpitalnej – 2;
- decyzja nakładająca karę pieniężną za niedopełnienie obowiązku wskazania miejsca przechowywania recept po cofnięciu zezwolenia na prowadzenie apteki;
- decyzja nakładająca karę pieniężną za naruszenia przepisu art. 71a ust. 2 Pf (przekroczenie ilości substancji psychoaktywnej w jednej transakcji) ;
- decyzja nakładająca karę pieniężną za naruszenia art. 67 Pf (nieodpowiednie warunki przechowania szczepionek lub przechowywanie szczepionek niespełniających wymagań jakościowych) – 2;
- zgody na łączenie funkcji kierownika apteki i działu farmacji szpitalnej lub dwóch działów farmacji szpitalnej przez magistra farmacji – 9;
- decyzje nakazujące dostosowanie norm zatrudnienia w aptekach szpitalnych i działach farmacji szpitalnej - 8;
- decyzje nakładające karę pieniężną w związku z ujawnieniem obrotu produktem leczniczym niespełniającym wymagań jakościowych w aptekach ogólnodostępnych i punktach aptecznych – 2;
- decyzja z art. 120 ust. 1 pkt. 2 Pf oraz art. 71 ust. 1 pkt. 3 Pf nakazująca usunięcie lekomatu;
- odmowy udzielenia interpretacji indywidualnej - 1;



**3. Wydane zgody na posiadanie w celach medycznych środków odurzających i substancji psychotropowych – 381, w tym zmian - 173, uchyleń decyzji – 5, decyzja odmowna -1.**

Wydane dokumenty umożliwiające przywóz lub wywóz środków odurzających, substancji psychotropowych, prekursorów kategorii 1 na własne potrzeby lecznicze – 36;

Wydana zgoda na posiadanie w celach badań klinicznych – 1.

Wydana zgoda na import docelowy – 1.

**4. Wydane postanowienia:**

- o odmowie dopuszczenia do udziału w postępowaniu administracyjnym w sprawie przeniesienia/ zmiany zezwolenia - 10;
- odmowa wszczęcia postępowaniu administracyjnego w sprawie wygaszenia zezwolenia na prowadzenie apteki;
- o pozostawieniu sprawy bez rozpatrzenia – 2;
- o przekazaniu darowizny zgodnie z art. 86a Pf - 2;
- odmowa wznowienia postępowania administracyjnego o przeniesienie zezwolenia na prowadzenie apteki;

**5. 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		
1	1	0	0	0

**VI. Inne zadania merytoryczne:**

1. Wykonywanie kontroli na zlecenie GIF nie uwzględnionych w planie pracy - 39;
2. Kontrole doraźne lokalu apteki/ działu farmacji szpitalnej po przeprowadzonej modernizacji – 12;
3. Wyrażenie zgody na zmianę na stanowisku kierownika apteki/ punktu aptecznego/ działu farmacji szpitalnej– 153;
4. Opiniowanie zmian lokalu apteki po przeprowadzonej modernizacji – 22;
5. Zabezpieczenie środków odurzających, substancji psychotropowych i prekursorów kategorii 1 przed utylizacją – 158;
6. Kontrola dotycząca gospodarki preparatami zawierającymi środki odurzające lub substancje psychotropowe w placówkach posiadających zgodę PWIF na ich posiadanie w celach medycznych – 24;
7. Rozpatrywanie zasadności skarg na podejrzenie sfalszowania produktów leczniczych – 1;
8. Zgłoszenia reklamacji - podejrzenia niespełniania wymogów jakościowych produktów leczniczych/ wyrobów medycznych – 11;
9. Zgłoszenia odczynu poszczepiennego – 14;
10. Zgłoszenia przerwania łańcucha chłodniczego szczepionek – 23;
11. Prowadzenie rejestru powiadomień z zatrzymania dla postępowania karnego środków odurzających i substancji psychotropowych przez jednostki Policji/ CBŚP/ Straży Granicznej woj. podkarpackiego – 687 powiadomień.
12. Wydawanie opinii dotyczących aptek szkoleniowych dla na staż podyplomowy studenta farmacji – 40;
13. Pomoc w zapewnieniu dostępu do produktów leczniczych pacjentom zgłaszającym braki – 29;
14. Udzielanie odpowiedzi na wnioski dotyczące informacji publicznej – 6;
15. Okresowy przegląd i aktualizacja standardowych operacyjnych procedur obowiązujących w WIF;

16. Udział w zebraniach aptekarzy organizowanych przez POIA oraz spotkania z Radą POIA. Tematyką tegoroczną było głównie: normy zatrudnienia w aptekach szpitalnych i działach farmacji szpitalnej, obsługa systemów PLMVS i ZSMOPL, nowe obowiązki kierowników aptek szpitalnych w świetle nowych ustaw i rozporządzeń Ministra Zdrowia, przeniesienia zezwoleń na prowadzenie aptek, obrót środkiem odurzającym Cannabis;
17. Nadzór w ramach postępowań kontrolnych podległych placówek nad przeprowadzaniem weryfikacji autentyczności produktów leczniczych (przebieg kontroli serializacji, postępowanie z występującymi alertami).
18. Nadzór nad wykonaniem obowiązku raportowania aptek ogólnodostępnych, aptek szpitalnych, punktów aptecznych, działów farmacji szpitalnej do ZSMOPL oraz regularnego i prawidłowego raportowania stanów magazynowych placówek.
19. Aktualizacja rejestrów medycznych CSIOZ na platformie P2: rejestru aptek ogólnodostępnych i punktów aptecznych, aptek szpitalnych, działów farmacji szpitalnej.
20. Udzielanie informacji właścicielom aptek, kierownikom aptek oraz magistrów farmacji zatrudnionym w aptekach w sprawach systemów oraz zmian prawa – komunikaty PWIF umieszczane na stronie internetowej Inspektoratu i BIP oraz pisma do kierowników podległych placówek.
21. Wysyłanie korespondencji do aptek, działów farmacji szpitalnej, placówek obrotu pozaaptecznego i pozostałych podmiotów, placówek i urzędów.
22. Uczestniczenie w międzylaboratoryjnych i międzynarodowych badaniach biegłości potwierdzających kompetencje LKJL w myśl normy PN/ISO17025 - 3.
23. Opracowanie cennika opłat za badania laboratoryjne oraz inne czynności wykonywane przez LKJL, opracowanie zestawienia dotyczącego badań jakościowych leków recepturowych w latach 2019-2023 z uwzględnieniem kosztów badania;
24. Badanie leków recepturowych i innych prób zleconych przez PWIF – załącznik nr 1 sprawozdania z działalności Laboratorium Kontroli Jakości Leków Wojewódzkiego Inspektoratu Farmaceutycznego w Rzeszowie za okres od 1.01. – 31.12.2023 r.
25. Badanie prób zleconych przez podmioty zewnętrzne (np. apteki, producenci): woda oczyszczona produkcyjna - 19, woda oczyszczona produkcyjna do dializ - 30, skuteczność sterylizacji suchym gorącym powietrzem - 160, skuteczność sterylizacji parą wodną – 2, kontrola seryjna wstępna – 88, pojemniki na krew – 2.