

**PODKARPACKI WOJEWÓDZKI
INSPEKTOR FARMACEUTYCZNY**

35-205 Rzeszów, ul. Warszawska 12a
tel. 17 86 20 545 fax 17 86 20 406
www.rzeszow.wif.gov.pl

Rzeszów, dnia 23 października 2017 r.

FARZ-DO.1331.33.2017

**KOMUNIKAT Nr 5/2017
Podkarpackiego Wojewódzkiego Inspektora Farmaceutycznego
z dnia 23 października 2017 r.**

Przypominam, że zgodnie z art. 86. ust. 1 apteka jest placówką ochrony zdrowia publicznego, w której osoby uprawnione świadczą w szczególności usługi farmaceutyczne, o których mowa w ust. 2. W myśl art. 86. ust. 2 nazwa apteka zastrzeżona jest wyłącznie dla miejsca świadczenia usług farmaceutycznych obejmujących, m.in.: sporządzanie leków recepturowych, w terminie nie dłuższym niż 48 godzin od złożenia recepty przez pacjenta, a w przypadku recepty na lek recepturowy zawierający środki odurzające lub oznaczonej "wydać natychmiast" - w ciągu 4 godzin oraz sporządzenie leków aptecznych. Art. 87. ust. 2. ww. ustawy stanowi, że apteki ogólnodostępne przeznaczone są do, m.in.: zaopatrywania ludności w produkty lecznicze, leki apteczne, leki recepturowe, wyroby medyczne i inne artykuły, o których mowa w art. 86 ust. 8.

W odniesieniu do wody oczyszczonej dopuszcza się używanie do receptury aptecznej wody otrzymanej w aptece, odpowiadającej wymaganiom ustalonym u aktualnie obowiązującej Farmakopei Polskiej Wydanie X oraz wody oczyszczonej *Aqua purificata* kupowanej w hurtowni farmaceutycznej w butelkach.

Zgodnie z treścią zawartą w Farmakopei Polskiej Wydanie X Tom II (str. 4034) jakość wody wytwarzanej w aptece powinna być poddawana kontroli, której częstotliwość zależy od objętości wody wytwarzanej przez destylator:

- do 25 litrów dziennie – nie rzadziej niż co 90 dni,
- od 25 litrów do 150 litrów dziennie – nie rzadziej niż co 30 dni,
- ponad 150 litrów dziennie – zgodnie z zasadami Dobrej Praktyki Wytwarzania.

Kontrolę jakości wody do bezpośredniego użycia należy również przeprowadzić po likwidacji każdej awarii urządzenia.

Woda oczyszczona w pojemnikach używana jako rozpuszczalnik do sporządzania leków niejałowych i jałowych spełnia następujące wymagania dodatkowe:

- spełnia wymagania badania jałowości,
- przechowywana jest w pojemnikach o pojemności nie większej niż 1000 ml, zapewniających utrzymanie jałowości nie dłużej niż 16 godz. po otwarciu pojemnika.

Podkarpacki Wojewódzki
Inspektor Farmaceutyczny

Monika Urbaniak

Komunikaty PWIF publikowane są na stronie www.rzeszow.wif.gov.pl