

SPRAWOZDANIE**z działalności Wojewódzkiego Inspektoratu Farmaceutycznego****w Poznaniu****za okres od 01.01.2005 r. do 31.12.2005 r.****I. Informacja o stanie zatrudnienia**

| Lp. | Stanowisko | Stan zatrudnienia Etaty (bez zaokrągleń) | |
|-----|-------------------------------------------------------------------------------------------------------|---------------------------------------------|---------------------|
| | | Na dzień 01.01.2005 | Na dzień 31.12.2005 |
| 1. | Pracownicy działalności podstawowej | | |
| | 1. Wojewódzki Inspektor Farmaceutyczny | 1 | 1 |
| | 2. Inspektorzy farmaceutyczni | 10,75 | 9,75 |
| | 3. inne osoby upoważnione do czynności kontrolnych w trybie § 17 i 24 zarządzenia MziOS (MP nr 40/91) | - | - |
| 2. | Pracownicy administracyjni i ekonomiczni - biorący udział w kontrolach | - | - |
| | 1. Inspektorzy | 2 | 2 |
| 3. | Pracownicy administracyjni i ekonomiczni (pozostali) | 7,5 | 7,5 |

Laboratorium Kontroli Jakości Leków Wojewódzkiego Inspektoratu Farmaceutycznego

| Lp. | Stanowisko | Stan zatrudnienia Etaty (bez zaokrągleń) | |
|-----|----------------------------------|---------------------------------------------|---------------------|
| | | Na dzień 01.01.2004 | Na dzień 31.12.2004 |
| 1. | Kierownik Laboratorium | 1 | 1 |
| | Zastępca kierownika laboratorium | 1 | 1 |
| | Starszy asystent laboratorium | 3,5 | 3,5 |
| | Pomoc laboratoryjna | 1 | 1 |

II. Zestawienie wykonanych kontroli

| Lp. | Placówki podlegające Nadzorowi | | Plan Kontroli | | Wykonanie kontroli | | | | |
|-----|-------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|----------------------------------------|-----------------------------|-----------------------|-----------------------|------------------------------|--------------------------------------------------|----------------------------|-----------------------|
| | Rodzaj | Liczba wg stanu na dzień 31.12.2005 r. | O G Ó Ł E M. | w tym okresowe | Okresowe | Sprawdzające, Doraźne i inne | Przed uruchomieniem Placówki, Opiniowanie lokali | O G Ó Ł E M | U W A G I |
| 1. | Apteki ogólnodostępne | 973 | 415 | 263 | 271 | 235 | 87 | 593 | - |
| 2. | Punkty apteczne | 124 | 66 | 39 | 35 | 27 | 13 | 75 | - |
| 3. | Apteki ZOZ, PSK | 70 | 15 | 15 | 15 | - | - | 15 | - |
| 4. | Apteki zakładowe inne np. w domach opieki społecznej | - | - | - | - | - | - | - | - |
| 5. | Apteki MSW, PKP: a) szpitalne b) zakładowe c) punkty apteczne | - - - | - - - | - - - | = - - | - - - | - - - | - - - | - - - |
| 6. | Hurtownie farmaceutyczne (w tym weterynaryjne) Składy celne (w tym weterynaryjne) Komory przeładunkowe hurtowni farm. | 46 4 4 | 24 - 1 | 19 - 1 | 19 - 1 | 21 - - | 10 - 1 | 50 - 2 | - - - |
| 8. | Placówki obrotu poza aptecznego: a) sklepy ziel.-med. b) sklepy ziel.-drog. c) Sklepy specjal.-zaopatrzenia med. | 132 9 56 | 29 - 4 | 28 - 4 | 28 - 4 | 4 - - | 9 - 7 | 41 - 11 | - - - |
| 9. | Pozostałe: a) śr..transportu b) stacja pog. ratunk. c) oddz. Szpitalne d) lecznictwo weterynaryjne e) NZOZ | - - - - - | - 1 - 4 1 | - - - - - | - - - - - | - 1 - 4 1 | - - - - - | - 1 - 4 1 | - - - - - |
| | RAZEM | 1418 | 560 | 369 | 373 | 293 | 127 | 793 | |

III. Jakość leków

Liczba produktów leczniczych pobranych w ramach planowej kontroli – **116**
w tym liczba analiz z wynikiem

- pozytywnym – **88**
- negatywnym - **2**
- brak wyniku – **26**

Liczba wykonanych badań w Laboratorium Kontroli Jakości Leków - **453**:

a) liczba analiz produktów leczniczych, surowców farmaceutycznych i wyrobów medycznych – **451** w tym:

- wynik zgodny z FP VI lub deklaracją - **387**
- wynik niezgodny z FP VI lub deklaracją - **64**

b) liczba ocen czystości mikrobiologicznej przestrzeni wytwarzania produktów leczniczych - **2**
Wyniki negatywne analizy produktów leczniczych i surowców farmaceutycznych były spowodowane:

a) leki recepturowe:

- niespełnieniem wymogów dotyczących czystości mikrobiologicznej – **8**
- niezgodną z deklaracją zawartością substancji czynnej – **12**
- błędami merytorycznymi pracowników fachowych przy sporządzaniu leku – **23**

b)

➤ woda oczyszczona do sporządzania leku recepturowego wg FP VI do 25.VII.2005:

- niespełnieniem wymogów FP VI dotyczących czystości mikrobiologicznej – **3**
- niespełnieniem wymogów FP VI dotyczących przewodności – **13**
- niespełnieniem wymogów FP VI dotyczących obecności wolnego chloru – **6**
- niespełnieniem wymogów FP VI dotyczących obecności siarczanów – **0**
- niespełnieniem wymogów FP VI dotyczących obecności chlorków – **0**
- niespełnieniem wymogów FP VI dotyczących obecności azotanów – **0**
- niespełnieniem wymogów FP VI dotyczących obecności jonów amonowych – **0**
- niespełnieniem wymogów FP VI dotyczących obecności metali ciężkich – **0**
- niespełnieniem wymogów FP VI dotyczących obecności związków Ca i Mg – **0**
- niespełnieniem wymogów FP VI dotyczących obecności związków utleniających się – **0**
- niespełnieniem wymogów FP VI dotyczących obecności zanieczyszczeń kwaśnych – **2**
- niespełnieniem wymogów FP VI dotyczących obecności zanieczyszczeń zasadowych – **0**
- niespełnieniem wymogów FP VI dotyczących występowania suchej pozostałości – **0**

➤ woda oczyszczona do sporządzania leku recepturowego wg FP VI suplement 2005 od 25.07.2005:

- niespełnieniem wymogów FP VI supl. 2005 dotyczących czystości mikrobiologicznej – **0**
- niespełnieniem wymogów FP VI supl. 2005 dotyczących przewodności – **8**
- niespełnieniem wymogów FP VI supl. 2005 dotyczących obecności związków utleniających się – **0**
- niespełnieniem wymogów FP VI supl. 2005 dotyczących obecności azotanów – **0**
- niespełnieniem wymogów FP VI supl. 2005 dotyczących obecności metali ciężkich – **0**

W przypadkach negatywnych analiz leków recepturowych, kierownikowi apteki wydano zalecenia natychmiastowego wyjaśnienia zaistniałej sytuacji, wdrożenia działań naprawczych oraz wzmocnienia nadzoru nad osobami (farmaceuci – stażyści) wykonującymi leki w aptece. W przypadku negatywnych analiz wody oczyszczonej do sporządzania leków recepturowych – kierownikowi apteki wydano zalecenia natychmiastowego wdrożenia działań naprawczych i ponownego przeprowadzenia badania wody oczyszczonej.

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

Uchybienia stwierdzone w trakcie kontroli

Apteki ogólnodostępne

1

- brak prawidłowych warunków do przyjmowania produktów leczniczych i wyrobów medycznych w aptece - **12**,
- zły stan techniczny pomieszczeń apteki oraz nieprawidłowa funkcjonalność - **59**,
- brak prawidłowych warunków do wytwarzania leku recepturowego w tym jałowego / nieodpowiednie wyposażenie receptury, brak destylatora, sterylizatora, brak łoża z nawiewem laminarnym jałowego powietrza, brak kontroli procesu sterylizacji, brak monitorowania warunków pracy łoża, nie przeprowadzanie wyjaławiania szkła laboratoryjnego, utensyliów aptecznych i opakowań, brak aktualnej legalizacji wag i odważników, brak aktualnych analiz wody destylowanej / - **109**,
- nieprawidłowe warunki przechowywania produktów leczniczych i wyrobów medycznych w parametrach temperatury i wilgotności, brak wentylacji, narażenie na działanie promieni słonecznych, kurzu, niewystarczająca ilość regałów, nie zabezpieczenie leków z grupy bardzo silnie działających, - **107**,
- brak monitorowania warunków przechowywania produktów leczniczych – **32**,
- brak prawidłowej dokumentacji dotyczącej zniszczenia przeterminowanych produktów leczniczych – **13**,
- nieprawidłowo prowadzona ewidencja produktów leczniczych i wyrobów medycznych - **30**,
- nieprawidłowo prowadzona ewidencja środków odurzających, substancji psychotropowych - **33**,
- brak oparowania przez WIF książek kontroli środków odurzających, nieprawidłowo prowadzona ewidencja środków odurzających oraz nieprawidłowy sposób ich przechowywania – **24**,
- wydawanie bez recept leków które, winny być wydane tylko na podstawie ordynacji lekarskiej – **31**,
- nieprawidłowo prowadzona ewidencja sporządzanych leków recepturowych – **69**,
- nieprawidłowe zabezpieczenie dostępu do środków odurzających, substancji psychotropowych – **20**,
- brak cen detalicznych na opakowaniach jednostkowych produktów leczniczych i wyrobów medycznych – **25**,
- brak ewidencji recept farmaceutycznych - **12**,
- brak lub nieprawidłowa ewidencja realizowanych zapotrzebowań na produkty lecznicze - **39**,
- brak raportów o podjętych działaniach zabezpieczających przez kierownika apteki w przypadku otrzymania decyzji GIF o wstrzymaniu lub wycofaniu z obrotu produktu leczniczego lub wyrobu medycznego - **66**,
- nieprawidłowe przyjmowanie dostaw produktów leczniczych w zakresie zgodności danych zawartych na opakowaniu leku z dokumentem zakupu - **16**,
- brak pełnego asortymentu leków (dot. śr. odurzających) - **1**.
- brak obecności farmaceuty w godzinach czynności apteki – **4**
- brak obowiązującej FP VI, Urzędowego Wykazu Produktów Leczniczych – **24**
- nieaktualna ewidencja farmaceutów i techników farmaceutycznych zatrudnionych w aptece – **4**
- niepełna obsada fachowa - **12**
- nieaktualne dane w zezwoleniu na prowadzenie apteki - **17**

najczęściej występujące nieprawidłowości w realizacji recept :

- realizacja recept wystawionych niezgodnie z przepisami (brak dawkowania, nieprawidłowe druki recept, brak wieku chorego, brak numeru Oddziału Narodowego Funduszu Zdrowia),
- brak na receptach daty i/lub czasu sporządzenia leku recepturowego oraz brak podpisu osoby sporządzającej i/lub osoby wydającej lek recepturowy,
- brak podpisu i pieczętki pracownika przy uzupełnieniu lub nanoszeniu poprawek na zrealizowanych receptach,
- nieprawidłowe wystawianie recept farmaceutycznych,
- pobieranie nieprawidłowej opłaty za sporządzenie leku recepturowego,
- brak sposobu dawkowania na receptach na produkty lecznicze bardzo silnie działające i psychotropowe, brak podania słownie ilości środka odurzającego, substancji psychotropowej,
- wydawanie leków z wykazu A przez techników farmaceutycznych.

Wydano **663** zaleceń doraźnych

Przeprowadzone kontrole sprawdzające wykazały działania naprawcze w aptekach ogólnodostępnych w zakresie stwierdzonych nieprawidłowości podczas kontroli okresowych.

Punkty apteczne

- brak prawidłowych warunków przechowywania produktów leczniczych i wyrobów medycznych – **9**,
- brak monitorowania warunków przechowywania produktów leczniczych i wyrobów medycznych – **7**,
- brak prawidłowych zasad postępowania z produktami przeterminowanymi – **2**,
- wydawanie bez recepty lekarskiej produktów z kategorią dostępności Rp. – **9**,
- brak pełnej dokumentacji dot. wstrzymania lub wycofania w obrocie produktów leczniczych i wyrobów medycznych- **10**,
- nieprawidłowe zasady postępowania przy przyjmowaniu na stan produktów leczniczych i wyrobów medycznych – **1**,
- obecność produktu leczniczego niedopuszczonego do obrotu w punkcie aptecznym – **17**,
- realizacja recept farmaceutycznych – **1**,
- nieprawidłowości w realizacji recept – **7**,
- brak cen detalicznych na opakowaniach jednostkowych produktów leczniczych i wyrobów medycznych – **6**,
- brak Urzędowego Wykazu Produktów Leczniczych – **3**,
- brak dostosowania reklamy produktów leczniczych do obowiązujących przepisów - **3**,
- nieprawidłowe przyjmowanie dostaw produktów leczniczych w zakresie zgodności danych zawartych na opakowaniu leku z dokumentem zakupu - **6**,
- nieprawidłowe warunki przechowywania produktów leczniczych i wyrobów medycznych / w parametrach temperatury i wilgotności, brak wentylacji, brak dostosowania lokalu do obowiązujących przepisów/ - **6**,
- brak informacji o dyżurujących aptekach ogólnodostępnych – **14**

Wydano **81** zaleceń doraźnych

Apteki szpitalne

- brak FP VI , Urzędowego Wykazu Produktów Leczniczych - **4**,
- brak monitorowania warunków przechowywania produktów leczniczych – **1**,
- nieprawidłowa ewidencja leków recepturowych - **7**,
- niepełna obsada fachowa (np. brak kierownika apteki, farmaceuty) – **5**,
- brak raportów o podjętych działaniach zabezpieczających przez kierownika apteki w przypadku otrzymania decyzji GIF o wstrzymaniu lub wycofaniu z obrotu produktu leczniczego lub wyrobu medycznego - **2**,
- nieprawidłowe przyjmowanie dostaw produktów leczniczych w zakresie zgodności danych zawartych na opakowaniu leku z dokumentem zakupu - **1**,
- nieprawidłowo prowadzona ewidencja produktów leczniczych i wyrobów medycznych - **1**,
- brak oparafowania przez WIF ksiąg kontroli środków odurzających, nieprawidłowo prowadzona ewidencja środków odurzających oraz nieprawidłowy sposób ich przechowywania – **3**,
- brak prawidłowych warunków do sporządzania leku recepturowego w tym jałowego - **6**
- nieprawidłowo prowadzona ewidencja sporządzanych leków recepturowych – **9**,
- nieprawidłowo prowadzona ewidencja substancji psychotropowych - **2**,
- brak prowadzenia ewidencji monitorowania działań niepożądanych - **4**,
- brak prawidłowej dokumentacji dotyczącej zniszczenia przeterminowanych produktów leczniczych – **3**,
- brak procedury postępowania z przeterminowanymi produktami leczniczymi – **3**,
- nieprawidłowe warunki lokalowe, zły stan techniczny – **21**,
- brak prawidłowych warunków przechowywania produktów leczniczych i wyrobów medycznych w parametrach temperatury i wilgotności powietrza – **8**

Wydano **21** zaleceń pokontrolnych

Hurtownie farmaceutyczne

- brak procedury postępowania w przypadku powiadamiania odbiorców o wstrzymaniu lub wycofaniu produktu leczniczego z obrotu – **2**,
- nieprawidłowa dokumentacja dotycząca procesu wstrzymania lub wycofania produktu leczniczego z obrotu – **2**,
- brak dostosowania lokalu hurtowni do obowiązujących przepisów - **2**,
- brak procedur Dobrej Praktyki Dystrybucyjnej – **2**,
- nieprawidłowo prowadzona ewidencja produktów leczniczych i wyrobów medycznych – **2**
- nieprawidłowe przyjmowanie dostaw produktów leczniczych, narażenie na warunki atmosferyczne (temperatura, wilgotność) - **1**,
- brak specjalistycznych środków transportu do przewozu produktów leczniczych - **12**

Wydano **10** zaleceń pokontrolnych.

Obrót pozaapteczny

- niezgodność asortymentu z obowiązującymi wykazami - **1**,
- nieprawidłowe warunki przechowywania produktów leczniczych i wyrobów medycznych, w tym preparatów termolabilnych - **2**,
- brak urządzeń rejestrujących temperaturę i wilgotność względną powietrza – **1**,
- brak wyposażenia jednostki w instalację wentylacyjną – **1**,
- brak dokumentacji dotyczącej produktów leczniczych wstrzymanyh lub wycofanych z obrotu – **3**

Wydano **9** zaleceń pokontrolnych.

Inne jednostki (Pogotowie Ratunkowe, NZOZ, gabinety lekarskie, lecznictwo weterynaryjne)

- nieprawidłowe prowadzenie ewidencji środków odurzających i substancji psychotropowych – **5** ,
- przekroczenie limitu zapasu zużycia produktów leczniczych zawierających środki odurzające, substancje psychotropowe - **1**.
- nieprawidłowe warunki przechowywania i zabezpieczenia produktów leczniczych - **1**
- \- posiadanie produktów leczniczych zawierających środki odurzające, substancje psychotropowe bez wymaganej zgody - **1**

Wydano **3** zaleceń pokontrolnych.

Wydano decyzje i postanowienia dotyczące :

- a) wyrażenia zgody na pełnienie funkcji kierownika apteki po przekroczeniu wieku emerytalnego – **15**,
- b) opinii o lokalu komory przeładunkowej – **1**,
- c) zwolnienie apteki z obowiązku prowadzenia środków odurzających – **0**.

Wystąpienia do:

- **Okręgowej Izby Aptekarskiej** : w sprawie pełnienia funkcji kierownika apteki po przekroczeniu wieku emerytalnego - **8**
- **Rzecznika Odpowiedzialności Zawodowej przy Wielkopolskiej Izbie Aptekarskiej** : **0**
- **Wielkopolskiego Oddziału Narodowego Funduszu Zdrowia w Poznaniu**: **0**
- **Głównego Inspektora Farmaceutycznego**
 - a) w sprawie wygaszenia zezwolenia na prowadzenie apteki ogólnodostępnej - **1**,
 - b) w sprawie zmiany zezwolenia na prowadzenie apteki ogólnodostępnej - **1**,

V. Wydane decyzje administracyjne, zezwolenia:

1. Udzielenie (odmowa, cofnięcie, wygaszenie) zezwolenia

| Wnioski | | | Decyzje | | | | |
|-------------------------------------------------|------------------------------------------------|------------------------|---------------------------------------------|------------------------------|--------------------------|----------------------|--------------------------------------------|
| Pozostałe z poprzedniego okresu sprawozdawczego | Które napłynęły W ciągu okresu sprawozdawczego | Ogółem Do rozpatrzenia | Udzielenie zezwolenia | Odmowa udzielenia Zezwolenia | Liczba spraw pozostałych | Cofnięcie zezwolenia | Wygaśnięcie zezwolenia |
| 6 | 156 | 162 | 99 w tym 12- PA* | - | 2 | - | 51 w tym 6- PA* |

* Punkt Apteczny

1. Decyzje o wstrzymaniu lub wycofaniu z obrotu produktu leczniczego lub wyrobu medycznego : **2**.
- 2, Wydane zezwolenia dla zakładów opieki zdrowotnej, gabinetów lekarskich oraz lecznictwa weterynaryjnego na zakup produktów leczniczych z grup:

I-N, II-P, III-P i IV-P – 257

VI. Inne zadania merytoryczne:

- udzielanie informacji w zakresie przepisów prawnych dotyczących prowadzenia apteki oraz uruchomienia nowej apteki, punktu aptecznego,
- udzielanie informacji w zakresie przepisów prawnych dotyczących obrotu produktami leczniczymi i wyrobami medycznymi w jednostkach obrotu hurtowego i poza-aptecznego,
- wydawanie zgody na wypisywanie przez lekarza na receptę zwiększonej ilości środka odurzającego,
- udział w szkoleniu pracowników inspektoratu organizowanym przez Główny Inspektorat Farmaceutyczny w zakresie prawa krajowego, wspólnotowego, etyki w administracji
- i kreowania wizerunku inspekcji – Poznań - listopad, grudzień 2005 r.,
- udział w szkoleniu wojewódzkich inspektorów farmaceutycznych z zakresu etyki i działań antykorupcyjnych – Miedzeszyn, październik 2005 r.,
- udział w szkoleniu pt. „Laboratoria w Europie XXI wieku” – UAM Poznań, październik 2005 r.,
- współpraca z Radą Programową Studium Kształcenia Podyplomowego Wydziału Farmaceutycznego Akademii Medycznej w Poznaniu i prowadzenie zajęć dydaktycznych ze studentkami V roku,
- udział w spotkaniach z samorządem aptekarskim,
- udział w komisji egzaminacyjnej na I stopień specjalizacji z farmacji aptecznej,
- udział w komisji egzaminacyjnej na I stopień specjalizacji z analizy farmaceutycznej,
- udział w komisji egzaminacyjnej na II stopień specjalizacji z farmacji klinicznej,
- udział w komisji egzaminacyjnej z towaroznawstwa zielarskiego,

- współpraca z Wojewódzką Stacją Sanitarno – Epidemiologiczną, Wojewódzkim Inspektoratem Ochrony Środowiska oraz Wojewódzkim Inspektoratem Skupu i Przetwórstwa Artykułów Rolnych,
- współpraca z Policją i Prokuraturą w zakresie nielegalnego obrotu produktami leczniczymi (fałszywe dokumenty, kradzieże), zabezpieczania dowodów w sprawach nielegalnej dystrybucji narkotyków,
- współpraca z Inspekcją Weterynaryjną w Poznaniu w zakresie obrotu substancjami psychotropowymi w hurtowniach weterynaryjnych, lecznicach i gabinetach dla zwierząt,
- cykliczne prowadzenie wykładów w Podyplomowym Studium Zarządzania w Opiece Zdrowotnej w zakresie gospodarki lekiem,
- udział w spotkaniach Polskiego Towarzystwa Farmaceutycznego,
- wydawanie opinii o spełnieniu warunków lokalowych przez przedsiębiorcę w procesie ubiegania się o zezwolenie na prowadzenie apteki ogólnodostępnej lub punktu aptecznego,
- wydawanie opinii o spełnieniu warunków lokalowych przez przedsiębiorcę w procesie ubiegania się o zezwolenie na obrót hurtowy produktami leczniczymi,
- wydawanie opinii o spełnieniu wymagań przez hurtownię farmaceutyczną do składowania i przechowywania oraz obrotu hurtowego substancjami psychotropowymi grup III-P i IV-P,
- wydawanie opinii o spełnieniu wymagań przez wytwórnię farmaceutyczną, wytwórnię aromatów spożywczych do składowania i przechowywania oraz obrotu hurtowego substancjami psychotropowymi grup III-P i IV-P celem przedłożenia w Głównym Inspektoracie Farmaceutycznym,
- wydawanie opinii i zaświadczeń dla nowopowstałych lub przekształconych placówek obrotu detalicznego produktami leczniczymi i wyrobami medycznymi,
- współpraca z Wielkopolską Okręgową Izbą Aptekarską w sprawach toczących się postępowań wyjaśniających u Okręgowego Rzecznika Odpowiedzialności Zawodowej,
- współpraca z Wielkopolskim Oddziałem Narodowego Funduszu Zdrowia w Poznaniu,
- współpraca z Powiatowym Rzecznikiem Konsumentów w sprawie wyjaśnienia skarg pacjentów dotyczących pracy aptek,
- współpraca z Wojewódzkim Konsultantem ds. Farmacji dotycząca specjalizacji z zakresu farmacji aptecznej,
- współpraca z Rejonową Komendą Policji w Lesznie w zakresie nielegalnego obrotu produktami leczniczymi,
- współpraca z Powiatową Komendą Policji w Koninie w zakresie nielegalnego obrotu produktami leczniczymi o działaniu anabolicznym,
- współpraca z zakładem utylizacji odpadów w zakresie utylizacji produktów leczniczych,

Kierownik Delegatury w Kaliszu przyjął **400** petentów, w Koninie **346** petentów, w Lesznie **190** petentów, pracownicy Inspektoratu w Poznaniu **1890** petentów.

VII. Ewentualne wnioski organizacyjne, propozycje uregulowań prawnych dotyczące nadzorowanej lub kontrolowanej sfery.

- uaktualnianie aktów wykonawczych do ustawy „Prawo Farmaceutyczne” dotyczących wykazów produktów leczniczych mogących być przedmiotem obrotu w jednostkach obrotu detalicznego poza aptekami.
- uaktualnianie aktów wykonawczych do ustawy o przeciwdziałaniu narkomanii.