



Minister
Zdrowia



PLPR.050.49.2024.WK
Warszawa, 12 grudnia 2024

Pan
Szymon Hołownia
Marszałek Sejmu
Rzeczypospolitej Polskiej

Szanowny Panie Marszałku,

W nawiązaniu do interpelacji nr 6732 złożonej przez Posła na Sejm Rzeczypospolitej Polskiej – Pana Adama Krzemińskiego, Minister Zdrowia przekazuje poniższe informacje.

Brak jest prawnych podstaw do objęcia nadzorem Ministra Zdrowia prowadzonych przez Głównego Inspektora Farmaceutycznego postępowań, jak i wzruszenie wydanych przez ten organ decyzji.

Nadzór Ministra Zdrowia nad Głównym Inspektorem Farmaceutycznym, o którym mowa w art. 110 ust. 2 ustawy z dnia 6 września 2001 r. – Prawo farmaceutyczne (Dz.U. z 2024 r. poz. 686), jest nadzorem o charakterze ustrojowym, z którego wyłączono możliwość jurysdykcyjnej weryfikacji rozstrzygnięć w ramach postępowań administracyjnych. Przepisy ustawy z dnia 14 czerwca 1960 r. – Kodeks postępowania administracyjnego (Dz.U. z 2024 r. poz. 572) regulują zasady weryfikacji decyzji administracyjnej oraz właściwość organów do jej przeprowadzenia. Oznacza to wyłączenie stosowania do orzecznictwa administracyjnego przepisów ustrojowych regulujących nadzór jako samoistnej podstawy do zastosowania środków nadzoru (B. Adamiak, *Komentarz do art. 17 Kodeksu postępowania administracyjnego*, Legalis 2023).

Z uwagi na powyższe Minister Zdrowia nie jest uprawniony do ingerowania w prowadzone przez Głównego Inspektora Farmaceutycznego postępowania administracyjne. Nie jest też właściwy do oceny i analizy wydanych przez Głównego Inspektora Farmaceutycznego decyzji administracyjnych.

Stronom postępowania administracyjnego przysługuje uprawnienie do zaskarżenia decyzji w ramach samego postępowania administracyjnego, czy też poprzez wniesienie właściwego środka zaskarżenia do sądu administracyjnego. W przypadku wniesienia skargi do sądu administracyjnego, skarżący wnioskować może także, w oparciu o art. 61 § 3 ustawy z dnia 30 sierpnia 2002 r. – Prawo o postępowaniu przed sądami administracyjnymi (t.j. Dz.U. z 2024 r. poz. 935), o wstrzymanie wykonania w całości lub w części decyzji. Uprawnienia takiego nie ma natomiast Minister Zdrowia.

Mając na uwadze powyższe należy wskazać, że Minister Zdrowia nie posiada uprawnień do uchylania decyzji administracyjnych wydanych przez Głównego Inspektora Farmaceutycznego. Wojewódzki Sąd Administracyjny w Warszawie jest właściwy do oceny

prawidłowości wydanych przez Głównego Inspektora Farmaceutycznego decyzji oraz ma narzędzia prawne do wstrzymania wydanych przez ten organ decyzji i tam należy kierować odpowiednie pisma w opisanej sprawie.

Z wyrazami szacunku
z upoważnienia Ministra Zdrowia
Marek Kos
Podsekretarz Stanu
/dokument podpisany elektronicznie/