

- B.- El director/a general de Joventut.
- C.- Un representant de l'Institut de la Dona.
- D.- El director/a general d'Ordenació i Innovació d'Educació i Cultura.
- E.- El director/a general de Treball.
- F.- Un representant de SERBASA.
- G.- Un representant de la Fundació Banc de Sang i Teixits
- H.- El Cap del programa o coordinador autonòmic del Pla de la sida.
- I.- El coordinador autonòmic de drogues.
- J.- El coordinador del Pla de salut mental.

2.2. Representants de l'Administració local:

- A.- Un representant del Consell Insular de Mallorca.
- B.- Un representant del Consell Insular de Menorca.
- C.- Un representant del Consell Insular d'Eivissa i Formentera.
- D.- Un representant de la Federació d'Entitats Locals de les Illes Balears, designat per aquesta.
- E.- Un representant de l'Ajuntament de Palma.

2.3.- Representants de l'Administració perifèrica de l'Estat.

- A.- Dos representants de l'Administració general de l'Estat, designats per la Delegació del Govern a les Illes Balears.
- B.- Dos representants de l'INSALUD; un per atenció primària i un per atenció especialitzada.
- C.- Un representant d'institucions penitenciàries.

3.- Les entitats socials i professionals estaran representades de la forma següent:

A.- Els representants de les entitats i organitzacions no governamentals que actuïn i desenvolupin programes adreçats als afectats per la infecció pel VIH/ sida i el seu entorn, per prevenir-la o per donar suport a la seva atenció i reinserció social i laboral a les Illes Balears, i que manifestin el seu desig de participar al Fòrum mitjançant un escrit adreçat a la consellera de Sanitat i Consum. Aquestes entitats, a més d'estar legalment constituïdes i enregistrades, hauran d'acreditar documentalment haver desenvolupat projectes dirigits a la infecció pel VIH/sida durant, com a mínim, el darrer any.

- B.- Un representant del Col·legi Oficial de Metges de les Illes Balears.
- C.- Un representant del Col·legi Oficial de Farmacèutics de Balears.
- D.- Un representant del Col·legi Oficial d'Infermeria de Balears.
- E.- Un representant del Col·legi Oficial de Psicòlegs de Balears.
- F.- Un representant del Col·legi Oficial de Diplomats en Treball Social i Assistents Socials de Balears.

G.- Un representant que actuarà en nom de les societats científiques mèdiques de les Illes Balears que manifestin el seu desig de participar al Fòrum mitjançant un escrit adreçat al conseller competent en matèria sanitària. Aquestes societats, a més d'estar legalment constituïdes i enregistrades, hauran d'acreditar documentalment haver desenvolupat projectes adreçats a la infecció pel VIH/ sida.

4.- Podran participar-hi, a proposta de la consellera de Sanitat i Consum, amb veu però sense vot, professionals de l'àmbit sanitari o social i que el seu treball assistencial estigui vinculat a l'atenció de les persones afectades per la infecció pel VIH/sida.

Article 4 **Funcionament del Fòrum**

1.- El Fòrum durà a terme un mínim de 2 sessions ordinàries a l'any, la convocatòria de les quals serà acordada pel president. Es podran dur a terme, així mateix, sessions extraordinàries, que seran convocades pel president quan ho cregui necessari.

2.- Les sessions ordinàries es convocaran amb una antelació mínima de quinze dies i les extraordinàries de quatre dies. A la convocatòria s'ha d'indicar el lloc, dia i l'hora de la reunió, com també l'ordre del dia.

3.- El Fòrum es considerarà constituït vàlidament quan hi concorrin, en primera convocatòria, com a mínim, la meitat més un dels membres que el componen. Si no queda constituït en primera convocatòria es procedirà a una segona convocatòria que es farà mitja hora després de la primera i a la qual serà suficient l'assistència d'una tercera part dels membres del Fòrum. En ambdós casos serà necessària, per a la vàlida constitució del Fòrum, l'assistència del president o, en la seva absència, la del vicepresident.

4.- La sessió constitutiva haurà de tenir lloc en un termini màxim de tres mesos a partir de l'aprovació definitiva del present Decret.

5.- Els acords es prendran per majoria simple dels membres assistents. En cas d'empat el president comptarà amb el vot de qualitat.

6.- El Ple del Fòrum podrà constituir comissions i grups de treball per

tractar temes específics. En aquests grups s'hi podran integrar, amb veu però sense vot, experts o tècnics en funció de la matèria que s'hagi de tractar.

7.- El Fòrum podrà elaborar el seu reglament intern de funcionament.

Article 5 **Seu del Fòrum**

La seu del Fòrum de la Sida és la Conselleria de Sanitat i Consum, la qual donarà el suport en mitjans personals, materials i econòmics que siguin necessaris per al funcionament del Fòrum.

Disposició derogatòria

Queda derogada l'Ordre de la Conselleria de Sanitat i Seguretat Social de 30 de setembre de 1985, BOCAIB d'11 de novembre, per la qual es crea el Consell Assessor de la Síndrome de la Immunodeficiència Adquirida, i qualsevol altre disposició, d'igual o inferior nivell, que s'oposi al present Decret.

Disposició final primera

Es faculta la consellera de Sanitat i Consum per dictar les disposicions que siguin necessàries per la posada en pràctica i execució d'aquest Decret.

Disposició final segona

Aquest Decret entrarà en vigor l'endemà d'haver-se publicat en el *Butlletí Oficial de les Illes Balears*.

Palma, 27 d'abril de 2001

EL PRESIDENT,
Francesc Antich i Oliver

La Consellera de Sanitat i Consum
Aina M. Salom i Soler

— o —

Núm. 9210

Decret 64/2001, de 27 d'abril, pel qual s'estableixen els requisits tècnics sanitaris que han de reunir les oficines de farmàcia

L'article 6 de la Llei 7/1998, de 12 de novembre, d'ordenació farmacèutica de les Illes Balears, estableix que el Consell de Govern, entre altres qüestions, ha de regular mitjançant decret els requisits tècnics sanitaris que han de reunir les oficines de farmàcia, així com determinar els requisits tècnics quant a material, utilitatge i superfície mínima dels locals on s'ubiquen, que s'han d'acomplir.

L'oficina de farmàcia en la seva condició d'establiment sanitari ha de reunir uns requisits que li permetin assegurar, per un costat, la prestació de l'atenció farmacèutica i, per l'altre, el respecte als drets dels usuaris, tant en el tracte individualitzat com en la confidencialitat amb la qual s'ha de tractar tota la informació relativa al seu estat de salut.

En base al contingut de l'esmentat article 6, pel present Decret es procedeix a establir-ne les condicions que han de reunir les oficines de farmàcia ubicades a les Illes Balears, i ha de possibilitar-ne que s'hi presti una atenció farmacèutica en òptimes condicions.

I així es regula, entre altres requisits, la superfície de la qual, com a mínim, han de comptar els locals on s'ubiquen les oficines de farmàcia, les diferents zones en les que s'ha de distribuir el local per facilitar l'atenció farmacèutica, les seves condicions i la dotació dels elements tècnics que es consideren imprescindibles per a la prestació del servei sanitari propi de les oficines de farmàcia.

També, i en desenvolupament del contingut de l'article 16 de la Llei 7/1998, s'estableixen les condicions que han de reunir els cartells indicadors o un altre tipus de senyalitzacions d'ubicació i localització de les oficines de farmàcia.

Per tot això, a proposta de la consellera de Sanitat i Consum, d'acord amb el Consell Consultiu i havent-ho considerat el Consell de Govern a la sessió de dia 27 d'abril de 2001

DECRET

Article 1 **Objecte i àmbit**

El present decret té per objecte la regulació de les condicions i requisits tècnics que han de reunir les oficines de farmàcia ubicades en l'àmbit geogràfic de la Comunitat Autònoma de les Illes Balears, així com les condicions dels cartells indicadors o altres tipus de senyalitzacions d'ubicació i localització d'aquestes, sense perjudici del compliment d'altres normatives que en siguin

d'aplicació.

Article 2

Requisits generals

1. Totes les oficines de farmàcia han de disposar d'accés directe, lliure i permanent a la via pública, i han d'acomplir la normativa vigent sobre accessibilitat i supressió de barreres arquitectòniques.

2. També, han de comptar amb una superfície útil mínima repartida entre una o més plantes, amb comunicació entre elles mateixes, de 80 metres quadrats, 30 dels quals, com a mínim, s'han de destinar a la zona de dispensació i zona d'atenció personalitzada.

3. Les oficines de farmàcia han d'estar separades físicament de qualsevol altre classe d'establiments, i no poden comunicar-se amb un altre tipus de local aliè a les activitats de pràctica farmacèutica, excepte amb aquells que constitueixen seccions que requereixen autorització sanitària independent, relatives a alguna modalitat d'exercici professional que pugui desenvolupar el farmacèutic.

4. Les condicions higièniques sanitàries de les oficines de farmàcia i de totes i cadascuna de les seves dependències i instal·lacions han de ser en tot moment les adequades per prestar una assistència farmacèutica correcta.

5. Les condicions d'humitat i de temperatura han de ser les apropiades per a la conservació dels medicaments, especialitats farmacèutiques, matèries primes, productes sanitaris i de qualsevol altre producte que pugui tenir l'oficina de farmàcia. En tot cas, s'han de respectar les condicions de conservació que requereix cada medicament.

6. Totes les oficines de farmàcia poden comptar amb un dispositiu que permeti realitzar la dispensació, per als serveis d'urgència, sense necessitat que els usuaris accedeixin a l'interior.

7. Les portes i els buits de les finestres han d'estar dotats de mesures de seguretat que impedeixin l'accés, en els períodes de temps que l'oficina de farmàcia no estigui oberta als usuaris.

Article 3

Estructura de les oficines de farmàcia

Totes les oficines de farmàcia han de comptar, com a mínim, amb les següents zones:

- 1.- Zona de dispensació.
- 2.- Zona d'atenció personalitzada.
- 3.- Zona de recepció i revisió de mercaderies, emmagatzematge i reposició.
- 4.- Laboratori de fórmules magistrals i preparats oficials.
- 5.- Despatx per al farmacèutic.
- 6.- Lavabos.

Article 4

Seccions

1. Les oficines de farmàcia poden comptar amb seccions d'anàlisis clíniques, anàlisis bromatològiques, òptica, audiometria, ortopèdia o qualsevol altra activitat que pugui desenvolupar el farmacèutic i que necessiti autorització sanitària de funcionament. Cada secció ha de reunir els requisits que per a la seva activitat determina la normativa específica, i ha de disposar de l'espai addicional necessari i la corresponent autorització sanitària.

2. No obstant l'esmentat anteriorment, es poden destinar conjuntament a l'activitat principal i a l'activitat de les seccions, l'accés i les zones de l'oficina de farmàcia relatives a recepció de mercaderies, emmagatzematge i reposició, lavabos i despatx del farmacèutic.

Article 5

Rètols

1. Les oficines de farmàcia s'han d'identificar mitjançant una creu de color verd, situada en la façana principal de l'establiment.

2. En la part exterior de l'establiment hi ha d'haver un rètol on figuri exclusivament la paraula farmàcia i/o en català farmàcia o apotecaria i a continuació la paraula llicenciat o doctor, segon pertoqui, seguida del nom i llinatges del o dels farmacèutic/s titular/s o, en el seu cas, del regent de l'establiment. A més hi pot haver altres rètols amb la paraula farmàcia en altres idiomes.

3. Opcionalment, el nom i els llinatges del o dels titulars de l'establiment, així com el del regent, si pertoca, pot constar en una placa situada en la façana principal i en un lloc visible de l'establiment.

4. Quan en l'oficina de farmàcia hi hagi seccions tals com òptica, anàlisis clíniques o bromatològiques, ortopèdia o qualsevol altra activitat que pugui desenvolupar el farmacèutic i necessiti autorització sanitària independent, la denominació d'aquesta activitat es pot indicar a continuació de la paraula

farmacia o farmàcia o apotecaria, del rètol.

Article 6

Zona de dispensació

1. La zona de dispensació ha d'estar separada d'altres zones i seccions de les quals pugui disposar l'oficina de farmàcia.

2. Els productes objecte de dispensació han de ser exclusivament els següents:

- Medicaments, tant d'ús humà com d'ús veterinari legalment autoritzats.
- Fórmules magistrals i preparats oficials.
- Productes sanitaris i els seus accessoris.
- Preparats alimentaris per a règims dietètics i/o especials, d'alimentació i ús infantil i alimentació enteral.
- Espècies vegetals medicinals.
- Radiofarmacs.
- Ortopèdia menor.
- Dermofarmàcia.
- Cosmètics.
- Productes d'higiene personal.
- Qualsevol altre producte que pugui necessitar la intervenció d'un farmacèutic.

3. Els productes existents s'han de col·locar en expositors o mòduls adequats i degudament separats.

4. Les oficines de farmàcia han de disposar de les existències mínimes de medicaments exigides en la normativa vigent.

Article 7

Zona d'atenció farmacèutica personalitzada

1. En aquesta zona es realitzarà una atenció personalitzada per part del farmacèutic a l'usuari sobre qualsevol aspecte relacionat amb el bon ús dels medicaments.

2. La zona d'atenció farmacèutica personalitzada ha d'estar diferenciada de la zona de dispensació, ha de ser accessible per a l'usuari i ha d'estar identificada, també ha de disposar d'espai adequat per permetre la informació i el seguiment dels tractaments farmacològics als pacients, l'educació sanitària i la farmacovigilància.

Article 8

Zona de recepció i revisió de mercaderies, emmagatzematge i reposició

1. El farmacèutic, sota la seva responsabilitat, ha de garantir la correcta conservació, custòdia i emmagatzematge, tant de les especialitats farmacèutiques com dels productes sanitaris i altres que puguin ser objecte de dispensació i venda en les oficines de farmàcia.

2. La zona de recepció i revisió de mercaderies, emmagatzematge i reposició ha de comptar amb les següents àrees:

1.- Àrea de recepció i revisió de mercaderies. En aquesta àrea s'han de classificar i revisar els productes que rebí l'oficina de farmàcia.

2.- Àrea d'emmagatzematge i reposició de les especialitats i productes, referits a l'apartat 2 de l'article 6. L'emmagatzematge s'ha de realitzar de tal manera que s'eviti l'alteració dels medicaments i productes per l'acció d'agents externs i permeti l'adequada rotació d'existències.

3.- Àrea d'immobilització d'especialitats o productes no aptes per a la seva dispensació, en la qual es col·locarà un rètol ben visible amb la llegenda no apte per a la dispensació. Cada producte o especialitat farmacèutica que estigui emmagatzemat en aquesta zona ha d'estar emparat per la documentació oportuna que justifiqui aquesta ubicació.

4.- Les especialitats pendents de la seva devolució als laboratoris farmacèutics, per caducitat, han d'estar clarament separades i sense possibilitat de confusió.

5.- En l'oficina de farmàcia ha d'existir una caixa o armari amb les garanties necessàries de seguretat i control per a l'emmagatzematge de les especialitats farmacèutiques, matèries primes i preparats oficials, que d'acord amb la legislació vigent tinguin la consideració d'estupefaents o bé matèries primes que tinguin la consideració legal de psicotròpiques.

6.- Ha d'existir també un frigorífic amb capacitat suficient per a l'emmagatzematge exclusiu d'especialitats farmacèutiques i productes termolàbils, que s'ha de mantenir contínuament en funcionament a l'objecte d'aconseguir la temperatura que les condicions generals i particulars de conservació estableixin. el frigorífic ha de comptar amb un termòmetre o termosensor amb capacitat per indicar les temperatures màximes i mínimes que es produeixen en el seu interior.

Article 9**Laboratori de fórmules magistrals**

1. El laboratori de fórmules magistrals ha d'estar separat físicament de les altres zones de l'oficina de farmàcia, i només es pot utilitzar per a aquesta finalitat.

2. S'han d'elaborar exclusivament fórmules magistrals i preparats oficials.

3. Ha de disposar d'aigua potable i ha de comptar amb fonts d'energia necessàries. Ha d'estar ben ventilat i enllumenat, i ha de comptar, si pertoca, amb un sistema d'extracció i conducció de gasos que compleixi la legislació vigent.

4. Si s'elaboren fórmules o preparats estèrils és necessari que les àrees destinades a tal finalitat s'han de trobar tancades, amb sostres i parets que facin possible la neteja amb agents antisèptics i amb els mecanismes de filtració d'aire adequats.

5. Per a aquelles matèries primes i preparats oficials, que es troben pendents de ser analitzats per qualsevol circumstància, hi ha d'haver una àrea de quarantena identificada.

6. Han de disposar de prestatgeries, armaris i vitrines necessaris per a la ubicació ordenada de substàncies i utilitatge. Les matèries primes i preparats oficials s'han d'emmagatzemar i conservar amb la utilització de materials que n'evitin l'alteració per agents externs.

7. L'utilitatge mínim del qual ha de disposar el laboratori de farmacotècnia i control per a l'elaboració de fórmules magistrals i preparats d'ús farmacèutic ha de ser el relacionat en l'annex d'aquest Decret.

8. A més, l'oficina de farmàcia pot disposar de l'equipament necessari per realitzar el control tant de les matèries primes com dels productes acabats o productes que s'elaborin, que estableixin les farmacopees i formularis oficials. En cas que l'oficina de farmàcia no disposi d'equipament suficient per poder realitzar algunes de les tècniques analítiques de control de qualitat, s'ha d'acudir a un laboratori acreditat per fer-ho.

9. En tot cas, el laboratori ha d'acomplir amb la normativa vigent relativa a normes de correcta elaboració i control de qualitat de fórmules magistrals i preparats oficials.

Article 10**Despatx per al farmacèutic**

El despatx del farmacèutic es pot utilitzar, a més de per a les activitats pròpies del farmacèutic, per a consultes o actuacions que requereixin una major privacitat per al pacient.

Article 11**Documentació bàsica**

Les oficines de farmàcia han de disposar, com a mínim, de la següent documentació i bibliografia:

1.- Documentació del personal i formació: relativa a normes d'higiene, vestuari i operativa de treball i registres de formació de personal.

2.- Documentació d'instal·lacions i equips: relativa a procediments de neteja i manteniment de les zones i d'ús, manteniment i calibratge dels equips.

3.- Documentació relativa a medicaments: han de comptar amb protocols de procediment relatius a recepció, identificació de matèries primes i material de condicionament. De recepció i emmagatzematge d'especialitats farmacèutiques que requereixin el manteniment de la cadena de fred. De recepció i emmagatzematge d'especialitats farmacèutiques, estupefaents i psicòtrops. De recepció i emmagatzematge d'especialitats farmacèutiques d'ús veterinari. De recepció i emmagatzematge de substàncies tòxiques. D'elaboració i control de fórmules magistrals i preparats oficials. De control de caducitats. De retirada de medicaments.

4.- Farmacopees i formularis exigits per la legislació vigent.

5.- Informació necessària i actualitzada, entre altres, sobre les següents matèries: terapèutica, farmacologia, galènica, interaccions medicamentoses, reaccions adverses, toxicologia, legislació farmacèutica i documentació científica sobre les matèries primes que s'utilitzen.

6.- Documentació d'atenció farmacèutica. Ha d'incloure procediments d'elaboració de fitxes de pacients, registre de les intervencions farmacèutiques i de farmacovigilància, i seguiment farmacoterapèutic.

7.- També l'oficina de farmàcia ha de disposar, convenientment diligenciats per l'autoritat competent, del següent:

- El llibre copiador o registre diari de receptes, receptari, per a l'anotació de les dispensacions obligatòries.

- Llibre de comptabilitat d'estupefaents, per a registre d'estupefaents i substàncies psicotròpiques.

- Talonari de sol·licitud d'estupefaents.

- Talonari de sol·licitud de substàncies psicotròpiques, si pertoca.

I a més:

- Segells de mà necessaris que identifiquin l'oficina de farmàcia.

Els llibres als que es refereix l'apartat anterior es poden complimentar mitjançant sistema informàtic, prèvia regulació al respecte de la seva forma i contingut, mitjançant Ordre de la Conselleria de Sanitat i Consum.

Article 12**Informació. Publicitat. Cartells indicadors. Senyalització**

1. Les escaparates i les instal·lacions de l'oficina de farmàcia a les que tengui accés l'usuari no contendran altra informació que la referida als productes i activitats relacionades en el punt 2 de l'article 6, dirigides a promoure la salut i prevenir la malaltia, i a programes i campanyes d'índole sanitària.

2. La publicitat que realitzi el farmacèutic en la seva oficina de farmàcia per als productes esmentats en aquest article han de complir la normativa específica d'aquestes productes.

3. Per a la localització de les oficines de farmàcia es poden ubicar cartells indicadors o un altre tipus de senyalitzacions d'ubicació. En aquests cartells únicament es pot reproduir una creu amb la llegenda farmàcia i/o farmàcia/apotecaria, i a més, les esmentades paraules en un altre idioma. La distància entre el cartell indicador i l'oficina de farmàcia ha de ser, com a màxim, del 10% de la distància que la separi de l'oficina de farmàcia, hospitals, centres de cirurgia ambulatoria i centres del sector públic en funcionament més pròxims. Aquesta darrera limitació no regirà quan es tracti d'una oficina de farmàcia única en un nucli de població o municipi.

Article 13**Infraccions i sancions**

1. L'incompliment o inobservància de les disposicions contingudes en el present Decret ha de ser considerat infracció sanitària, d'acord amb el que preveu la Llei 7/1998, de 12 de novembre, d'ordenació farmacèutica de les Illes Balears.

2. D'acord amb el que preveu el Decret 100/93, de 2 de setembre, s'atribueix al director general de Sanitat la competència per ordenar la iniciació d'expedients sancionadors, així com imposar les sancions que corresponguin en cada cas.

Disposició transitòria

El que disposa l'article 2.2 del present Decret no ha de ser aplicable a les oficines de farmàcia autoritzades amb anterioritat a l'entrada en vigor del present Decret, mentre mantenguin la ubicació actual de l'oficina de farmàcia. Tampoc no ha de ser aplicable l'article 2.2 als expedients de trasllat d'oficines de farmàcia iniciats amb anterioritat a l'entrada en vigor d'aquest Decret. En el supòsit d'expedients de sol·licitud de trasllat provisional, tancament temporal o de reinici de l'activitat en la ubicació d'origen per a les oficines de farmàcia autoritzades amb anterioritat a l'entrada en vigor del present Decret, el local al que es pretén retornar, pot ser excepcionalment autoritzat a tenir una superfície inferior als 80 metres quadrats exigits amb caràcter general, quan quedi acreditat que aquest requisit no pot ser complert pels locals disponibles en l'edifici reconstruït. En tot cas, el local de retorn ha de comptar, com a mínim, amb la mateixa superfície útil de la que es disposava amb anterioritat.

Disposició final

Aquest Decret entrarà en vigor l'endemà d'haver-se publicat en el Butlletí Oficial de les Illes Balears, excepte el contingut de l'article 5 i de l'article 9, que entraran en vigor a l'any de la data de la publicació del present Decret en el Butlletí Oficial de les Illes Balears.

Palma, 27 d'abril de 2001

EL PRESIDENT

Francesc Antich i Oliver

La consellera de Sanitat i Consum

Aina M. Salom i Soler

ANNEX

Utilitatge mínim per a l'elaboració de fórmules magistrals i preparats oficials:

- Balances que determinen el pes d'1 mg a 2 kg, amb suport o dispositiu antivibratori.

- Material de vidre (provetes, pipetes, buretes, barnilles, embuts, matrassos aforats, vasos de precipitats), que permeten efectuar una mesura de volum entre 0'5 ml a 1 l.

- Càpsules de porcellana
- Placa de vidre
- Paper de filtre
- Placa calefactora
- Morter de vidre i/o porcellana
- Espàtules de metall i goma
- Termòmetre de mercuri o digital
- Sistema per a determinació del pH.
- Tamisos per a pols gruixuda, fina i molt fina
- Bany maria
- Envasos i etiquetes
- Agitadors

Si l'oficina de farmàcia elabora supositoris i òvuls, ha de disposar a més de:

- Els motlles corresponents.

Si l'oficina de farmàcia elabora comprimits, càpsules i/o pastilles, ha de disposar, en aquest cas, de:

- Màquina de comprimir
- Encapsuladores
- Bombo per fer pastilles

Si s'elaboren col·liris, injectables o altres preparats estèrils, és necessari disposar de:

- Sistema de filtració esterilitzant.
- Campana de flux laminar
- Estufa
- Forn esterilitzador de calor sec
- Autoclau
- Dosificador de líquids
- Homogeneïtzador
- Aigua apirògena
- Dard calorífic per tancar ampolles
- Pinça capsuladora per tancar vials
- Sistema de rentat de material
- Plaques de petri

Si s'elaboren liofilitzats s'ha de disposar de:

- Liofilitzador
- Nevera amb congelador

Si s'elaboren píndoles s'ha de disposar d'un pindoler.

Per a l'elaboració de grànuls o glòbuls d'homeopatia, s'han de tenir sistemes d'impregnació i dinamització.

Si s'elaboren fórmules magistrals amb productes fàcilment oxidables, s'ha de disposar de campana per treballar amb gas inert.

Tot l'utilatge relacionat en aquest annex ha d'estar de condicions de validesa.

— o —

Núm. 9216

Decret 65/2001, de 27 d'abril, pel qual s'aprova el procediment d'autorització de trasllats, transmissions, obres de modificació i amidament de distàncies d'oficines de farmàcia a les Illes Balears.

La Llei 7/1998, de 12 de novembre, d'ordenació farmacèutica de les Illes Balears, regula a l'article 28 i en els següents els trasllats d'oficines de farmàcia, obres de modificació dels locals on s'hi ubiquen, així com les transmissions de la seva titularitat, i s'autoritza en la disposició final primera de la Llei que el Consell de Govern pugui dictar totes les disposicions que siguin necessàries per al desenvolupament i aplicació d'aquesta.

A més, fent-ne ús de l'autorització anteriorment descrita, es regula en el present Decret el procediment a seguir per als casos de sol·licitud de trasllats, transmissions i obres de modificació en els locals de les oficines de farmàcia, d'acord amb el que estableix la Llei 7/1998, de 12 de novembre, que possibilita que les sol·licituds que al respecte es presentin per part dels farmacèutics titulars

d'aquestes es tramitin amb celeritat, en benefici dels ciutadans, a més de preveure que s'ajusti tot el procediment als requisits de publicitat i transparència prevists en la pròpia Llei d'ordenació farmacèutica.

També s'estableix el procediment a seguir per realitzar els amidaments de distàncies en aquells casos on sigui necessari procedir-hi entre les mateixes oficines de farmàcia o amb centres de salut, centres de cirurgia ambulatòria i hospitals del sector públic en funcionament o en fase de construcció, i tot això d'acord amb el que preveu l'article 19 de la Llei, on es contempla que la distància mínima entre oficines de farmàcia o amb els altres centres sanitaris, anteriorment descrits, no pot ser inferior a dos-cents cinquanta metres, amidats pel camí vial més curt.

Per això, i perquè l'amidament pot donar lloc a controvèrsies quant a la seva aplicació, pareix procedent que, en concordança amb el que preveu la Llei 7/1998, de 12 de novembre, així com la prolixa jurisprudència que hi hagi fins aquest moment, s'estableixen els principis que han de regir en els supòsits en què s'ha de procedir a comprovar l'existència i compliment de la distància mínima establerta en l'esmentada Llei, en relació a les oficines de farmàcia de la nostra Comunitat.

Per aquest motiu, a proposta de la consellera de Sanitat i Consum, oït el Consell Consultiu, i havent-ho considerat el Consell de Govern, a la sessió de dia 27 d'abril de 2001

DECRET

CAPÍTOL I

De l'àmbit d'aplicació i competències

Article 1 Àmbit i competències

1. D'acord amb el que estableix la Llei 7/1998, de 12 de novembre, d'ordenació farmacèutica de les Illes Balears, els procediments d'autorització de trasllats, transmissions i modificacions per obres d'oficines de farmàcia s'han de regir pel que en aquesta es disposa, per la qual cosa s'estableix en el present Decret i en les normes generals reguladores del procediment administratiu comú.

2. També, qualsevol amidament de distàncies entre oficines de farmàcia i hospitals, centres de cirurgia ambulatòria i centres de salut del sector públic en funcionament o en fase de construcció a què es refereix l'esmentada Llei s'han de regular pel que disposa aquest Decret.

3. Correspon al director general de Sanitat la competència per ordenar la iniciació, tramitació i resolució dels expedients d'autorització de trasllats, transmissions i modificació per obres d'oficines de farmàcia, sense perjudici de la delegació al Col·legi Oficial de Farmacèutics de les Illes Balears, realitzada per Decret 10/1999, de 19 de febrer, per a la tramitació dels expedients de trasllat, modificació i transmissió d'oficines de farmàcia.

CAPÍTOL II

Dels trasllats

Article 2 Disposicions generals

1. D'acord amb el que preveu la Llei 7/1998, de 12 de novembre, d'ordenació farmacèutica de les Illes Balears, únicament es poden traslladar oficines de farmàcia dins el mateix municipi on s'hi ubiqui, així com a un altre municipi de la mateixa zona farmacèutica quan el mòdul de població resultant en aquest darrer, després del trasllat, sigui igual o superior a l'establert a l'article 20 de la Llei 7/1998, de 12 de novembre.

2. En tot cas, no es poden traslladar les oficines de farmàcia a un altre municipi de la mateixa zona en el supòsit que sigui l'única del municipi d'origen.

3. Així mateix, tampoc no es poden traslladar fora del nucli de població corresponent les oficines de farmàcia obtingudes en la forma prevista en l'article 22.1 de la Llei 7/1998, de 12 de novembre.

4. Per la seva part, les oficines de farmàcia autoritzades en la forma prevista a l'article 21.d) de la Llei 7/1998, de 12 de novembre, només es poden traslladar dins la zona acotada per la Conselleria de Sanitat i Consum en la resolució d'autorització.

5. D'acord amb el que preveu la disposició transitòria segona de la Llei 7/1998, de 12 de novembre les oficines autoritzades amb anterioritat a l'entrada en vigor de l'esmentada Llei, atorgades en base al que estableix l'article 5.b) del Decret de dia 31 de maig de 1957, i l'article 3.1.b) del Reial Decret 909/1978, de 14 de novembre, no es poden traslladar fora del nucli en el que se n'autoritza l'obertura, excepte quan hi concorrin les dues circumstàncies previstes a l'apartat 2 d'aquesta disposició transitòria segona.

Article 3 Distàncies