

LEHIAKETA PUBLIKOA, «Transfusio eta Hemoderibatuen Euskal Zentrurako, emailei odola ateratzeko Sag-manitol motako poltsa hirukoitzak» (Bizkaiko Barruti Zuzendaritza) kontratatzeke dena. (Expediente zk.: 110/20/1/00338/3103/1195 Aurreratutako izapideak). 15677

LEHIAKETA PUBLIKOA, jardunbide irekikoa, Donostia-San Sebastián Arantzazuko Ama ospitaleko Farmazia Zerbitzurako errektiboak eta material andegarria kontratazeko dena. 15677

LEHIAKETA PUBLIKOA, jardunbide irekikoa, Donostia-San Sebastián Arantzazuko Ama ospitaleko zelula eta molekulen kultiboetako Zerbitzurako errektiboak eskuratzeko dena. 15678

LEHIAKETA PUBLIKOA, «Portugalete-Enkarterriko Eskualdeko (Bizkaia) hainbat zentrutako garbiketa eta ikuztegi zerbitzua» kontratazeko dena. 15679

CONCURSO PÚBLICO para «Adquisición Bolsas Triples de Sag-manitol de extracción donantes de sangre, con destino al Centro Vasco de Transfusión y Hemoderivados» Dirección de Área de Bizkaia. (Expediente n.º 110/20/1/00338/3103/1195 Tramitación Anticipada). 15677

CONCURSO PÚBLICO por procedimiento abierto para la contratación de Fungible y reactivos para el Servicio de Farmacia del Hospital Ntra. Sra. de Aránzazu de Donostia-San Sebastián. 15677

CONCURSO PÚBLICO por procedimiento abierto para la contratación de Reactivos para el Servicio de Cultivo Celular y Molecular del Hospital Ntra. Sra. de Aránzazu de Donostia-San Sebastián. 15678

CONCURSO PÚBLICO para «Contratación del Servicio de Limpieza y Lavandería de diversos Centros de la Comarca Portugalete-Enkarterri (Bizkaia)». 15679

Beste Iragarpen Ofizial Batzuk

INDUSTRI, NEKAZARITZA ETA ARRANTZA SAILA

IRAGARPENA, Gipuzkoako Lurralde Ordezkaritzarena, Zestoako udalerrian «Zestoa Sur» delakoa ikertzeko baimena emateko eskabidea egin dela argitara ematen duena. 15680

Otros Anuncios Oficiales

DEPARTAMENTO DE INDUSTRIA, AGRICULTURA Y PESCA

ANUNCIO de la Delegación Territorial de Gipuzkoa, por el que se somete a información pública la solicitud de otorgamiento de Permiso de Investigación «Zestoa Sur» en el término municipal de Zestoa. 15680

Xedapen Orokorrak

OSASUN SAILA

5444

500/1995 DEKRETUA, azaroaren 28koa, botikinak ihardunean jartzeko baimen, baldintza eta ihardunbiderako erregimena ezartzeko dena.

Autonomi Elkarteko Ordenazio Farmazeutikoari buruzko ekainaren 17ko 11/1994 Legearen zioen adierazpenean adierazten denez, legearen xederik nagusia herriar guztientzako botika-zerbitzu egokia eta homogeneoa bermatzea da.

Lege horretan, halaber, 800 biztanle baino gutxiagoko udalerriei botika-zerbitzua botikinen bidez emango

Disposiciones Generales

DEPARTAMENTO DE SANIDAD

5444

DECRETO 500/1995, de 28 de noviembre, por el que se establece el procedimiento de autorización, condiciones y régimen de funcionamiento de los botiquines.

La exposición de motivos de la Ley 11/1994, de 17 de junio, de Ordenación Farmacéutica de la Comunidad Autónoma del País Vasco, fija, como meta fundamental de la misma, garantizar a todos los ciudadanos una adecuada y homogénea atención farmacéutica.

Así mismo, la propia Ley determina que la cobertura de la atención farmacéutica en los municipios de menos

zaiela agintzen da.

Idazati bi horiek elkarrekin lotuz, laburtuz, esan daiteke botikinek, botiken moduan, botika-zerbitzu egokia eman behar dutela, batez ere:

- sendagaiak eskuratzeko bideak arina eta azkarra izan behar du;
- botikinek modu arrazionalen banatuta egon behar dute;
- sendagaiak kontrolpean eta erabiltzaileari informazioa emanez banatu behar dira;
- botikinek behar diren giza baliabide eta material guztiekin hornituta egon beharko du.

Helburu horiek lortzeko, botikinek botika baten eraskin gisa dagoen leku bat baino gehiago izan behar du: hau da, botika-zerbitzua bermatu egin behar du aurrez egindako iharduketa plan baten bitartez. Botikinen arduraduna botikina erantsirik dagoeneko botikaren titularra izango da.

Azaldutakoa oinarritzat hartuta, tokian tokiko udala ere gai honetan sartzea beharrezkotzat jo da, botikina jartzen ez ezik, bere udalerriko botika-iharduketarako plana zehazten eta ebaluatzen ere ari dadin.

Bestalde, ekainaren 17ko 11/1994 Legearen 25. artikuluan komenigarritzat jo da zenbait giza-talderi botika-zerbitzua botikaren bidez ematea. Izan ere, herritar talde batzuk, urruntasunagatik, komunikatzeko zailtasunagatik, edota egoiliarak leku batean aldi baterako bildu izanagatik, ez dute behar den moduko botika-zerbitzurik jasotzen.

Horrekin jarraituz, giza-talde horien egoera zehatz-mehatz aztertu ondoren, botikinek jartzeko mekanismoaren eragile lekuan lekuko udala izatea proposatzen da dekretuan.

Botikari jakin batek borondatez eska dezake botikinek baten baimena iraungitzea. Baina iraungitze horretarako bada beste arrazoirik: botika-iharduketarako plana ez betetzea, eta botikina erantsirik dagoeneko botikaren titularra aldatzea, alegia. Horrela, botikinarekiko erantzunkizuna ez da aldatuko erantsita dagoeneko farmaziaren modura, eta, ondorioz, kasu horietan, botikinerako baimena eskatu beharko da ostera.

Ondorioz, Euskal Autonomi Elkartearen Ordenazio Farmazeutikoari buruzko ekainaren 17ko 11/1994 Dekretuaren 25. eta 33. artikuluetan agindutakoarekin bat etorriz, botikarien kolegio ofizialei eta botikarien elkarte profesionalei entzun ondoren, Osasun sailburuak proposatuta eta Jaurlaritzaren Kontseiluak 1995eko azaroaren 28an egindako bilkuran aztertu eta onartu ondoren, hauxe

de 800 habitantes debe realizarse a través de los botiquines.

Interrelacionando ambos párrafos, podemos concluir que desde el botiquín se debe prestar, al igual que desde la oficina de farmacia, una adecuada atención farmacéutica, consistente fundamentalmente en:

- Que el acceso al medicamento sea ágil y rápido.
- Que los botiquines estén razonablemente distribuidos.
- Que el medicamento se dispense con las debidas garantías de control e información al usuario.
- Que el botiquín está dotado de los medios materiales y humanos necesarios a tales fines.

El cumplimiento de estos objetivos hace que se conciba al botiquín, no como un espacio físico que actúa como apéndice de una oficina de farmacia, sino como un garante de la atención farmacéutica a través de un plan de actuación previamente diseñado y cuyo responsable será en todo caso el titular de la oficina de farmacia a la que se vincule el botiquín.

En base a lo expuesto, se ha considerado necesario involucrar al Ayuntamiento correspondiente a los efectos, no sólo de impulsar la instalación de un botiquín sino de participar en la concreción y evaluación del plan de actuación farmacéutica de ese municipio.

Por otro lado, el artículo 25 de la citada Ley 11/1994, de 17 de junio, ha considerado conveniente que la atención a determinados colectivos de población que, por razones de lejanía, dificultades de comunicación o concentración temporal de residentes, no estén percibiendo una atención farmacéutica adecuada, pueda ser también cubierta a través de la figura del botiquín.

En este sentido, el Decreto plantea también que sea el ayuntamiento correspondiente quien active el mecanismo para la instalación de un botiquín tras analizar detalladamente la situación del colectivo en cuestión.

En cuanto a las causas de extinción de la autorización de un botiquín en favor de un farmacéutico determinado, además de la voluntad del farmacéutico en cuestión, se contempla el incumplimiento del plan de actuación farmacéutica y el cambio en la titularidad de la oficina de farmacia a la que está vinculado el botiquín, de tal modo que la responsabilidad sobre el botiquín no varíe por el mismo mecanismo que la oficina de farmacia a la que esté vinculado, procediéndose, en estos casos, a convocar de nuevo la autorización del botiquín.

Por todo ello, de conformidad con los artículos 25 y 33 de la Ley 11/1994, de 17 de junio, de Ordenación Farmacéutica de la Comunidad Autónoma del País Vasco, oídos los Colegios Oficiales de Farmacéuticos y las Asociaciones Profesionales de Farmacéuticos, y a propuesta del Consejero de Sanidad, previa deliberación y aprobación del Consejo de Gobierno en su sesión de 28 de noviembre de 1995,

XEDATU DUT:

I. ATALBURUA

xedapen Orokorrak

1. atala. – Botikinak

1.– Botikintzat hau jotzen da: osasun establezimendu bat, botika bati erantsirik dagoena eta aurrez zehaztutako iharduketarako plan baten zehaztutako botika-zerbitzua giza-talde jakin bati emateko dagoena.

2.– Botikinaren bitartez, egiteko hauek beteko dira:

a) botikariaren bidez, sendagiak eta osasun-gaiak ematea. Sendagai eta osasun-gaiak Osasun sailburuaren aginduz zehaztuko dira.

b) Sendagai eta osasun-gaiak mantendu eta zaintzea.

c) Erabiltzaileei aholkuak eta jarraibideak ematea sendagaiak zuzen erabiltzeko, eta tratamenduari segimendua egitea.

3.– Sendagaiak eta osasun-gaien erosketa eta emandako errezeten kontrol eta zaintza botikina erantsita dagoeneko farmazian egingo dira.

2. atala. – Botikinen lotura

1.– Ekainaren 17ko 11/1994 Legearen 25. atalean xedatutakoarekin bat etorriz, botikin bat jartzeko baimena kasu hauetan eman daiteke:

a) - 800 biztanle baino gutxiagoko udalerrietan, botikarik ez badago.

b) - 800 biztanle baino gehiagoko udalerriak izan arren eta botika eduki arren, udalerri horretako alde edo auzo batzuetan establezimendu mota hau edo botika-zerbitzurako osasun-zerbitzu bat edukitzea komenigarria denean, gertuen dagoen establezimendua urrun dagoelako edo hara joateko zailtasunak daudelako edota egoiliarak leku batean aldi baterako bildu direlako.

2.– a) idatzian jasotako kasurako, botikinak botika-barruti bereko botika bati erantsirik egongo dira;

b) idatzian jasotako kasurako, botikinak udalerri bereko botika bati erantsirik egongo dira.

3.– Botika bati botikin bat baino gehiago eransteko baimena eman daiteke.

3. atala. – Botikin motak

Dekretu honek babestuta jartzen diren botikinak iraunkortzat joko dira herritarren biltzeagatik sortzen direnak izan ezik. Horiek, baimen-erabakian ematen zaien aldirako izango dira.

4. atala. – Botikinek bete beharreko teknika eta osasun mailako baldintzak

1.– Botikina dagoen lokalak 12 metro karratuko azalera erabilgarria eduki beharko du gutxienez, erabiltzaileentzako aldeak eta biltegirakoak bereizita egon beharko dutela.

DISPONGO:

CAPITULO I

Disposiciones Generales

Artículo 1. – Botiquines

1.– Se entiende por botiquín el establecimiento sanitario, vinculado a una oficina de farmacia, a través del cual se garantiza la atención farmacéutica, previamente definida en un plan de actuación, a una colectividad determinada.

2.– A través del botiquín se desarrollarán las siguientes funciones:

a) dispensación, por un farmacéutico, de medicamentos y de aquellos productos sanitarios que se determinen por Orden del Consejero de Sanidad.

b) Conservación y custodia de medicamentos y de productos sanitarios.

c) Información, consejo e instrucción a los usuarios sobre la correcta utilización de los medicamentos, así como el seguimiento de los tratamientos.

3.– Tanto la adquisición de los medicamentos y productos sanitarios como la vigilancia, control y custodia de las recetas dispensadas se llevarán a cabo desde la oficina de farmacia a la que el botiquín esté vinculado.

Artículo 2. – Vinculación de los botiquines

1.– De conformidad con lo dispuesto en el artículo 25 de la Ley 11/1994, de 17 de junio, se puede autorizar la instalación de un botiquín en los siguientes casos:

a) - En los municipios de menos de 800 habitantes, que no dispongan de oficina de farmacia.

b) - En aquellos municipios de más de 800 habitantes que, aún estando dotados de oficina de farmacia, tengan zonas o barrios que, por razones de lejanía, dificultades de comunicación respecto del establecimiento más próximo o concentración temporal de residentes, hagan aconsejable la existencia de este tipo de establecimiento o servicio sanitario de atención farmacéutica.

2.– En el supuesto previsto en el apartado a), los botiquines estarán vinculados a una oficina de farmacia de la misma zona farmacéutica.

En los supuestos previstos en el apartado b), los botiquines estarán vinculados a una oficina de farmacia del mismo municipio.

3.– Se podrá autorizar la vinculación de más de un botiquín a una misma oficina de farmacia.

Artículo 3. – Tipos de botiquines

Los botiquines que se autoricen al amparo del presente Decreto tendrán la consideración de permanentes excepto los que se autoricen por razón de concentración de población, que tendrán el carácter temporal que se determine en la resolución de autorización.

Artículo 4. – Requisitos técnico-sanitarios de los botiquines

1.– El local que ocupe el botiquín dispondrá de una superficie útil mínima de 12 metros cuadrados en el que deberán diferenciarse las zonas de atención al usuario y de almacenamiento.

2.- Erabiltzaileentzako aldeak zuzeneko sarbide librea edukiko du kaletik.

3.- Neurri bereziak eskatzen dituzten sendagai eta osasun-gaiak zaindu eta mantentzeko behar diren elementuez hornituta egon beharko dute botikinek.

5. atala.- Lokalaren seinaleztapena

1.- Botikinen fatxadan errotulu bat jarri beharko da, «Botiquín» hitza, edo euskaraz «Botikina» hitza duena.

2.- Sarrerako atearen alboan, botikinen ardura duen botikariaren izena jarri beharko da, bai eta erantsita dagoeneko botikaren helbidea ere.

II. ATALBURUA

Botikina jartzeko egokitasuna zehazteko ihardunbidea

6. atala.- Espedientea hastea.

1.- Botikin baterako baimena emateko ihardunbideaz hasi baino lehenago, Osasun Aseguramendu eta Kontrataziorako zuzendariak botikina jartzea komeni den edo ez erabaki beharko du.

2.- Erabaki hori honela har daiteke:

a) botikina jarri nahi deneko lekuan aginpidea duen udalak edo toki erakundeak eskatuta;

b) ofizioz, osasun-administrazioak berak.

3.- Aurreko idazatik b) puntuan aipatutakoa kasu honetan bakarrik aplikatu daiteke: 800 biztanle baino gutxiagoko udalerria bada, botikarik gabekoa, udalerrian Osakidetza mediku eta osasun mailako sorospena ematen badu eta botikina jartzeko eskaria kasuan kasuko udal edo toki erakundeak egin ez badu.

7. atala.- 800 biztanle baino gutxiagoko udalerrien kasuan aurkeztu beharreko agiriak.

1.- Botikarik ez duen 800 biztanle baino gutxiagoko udalerri batetan botikina jartzea egokia den erabaki nahi denean, eskariarekin batera agiri hauek aurkeztu beharko dira:

a) udal edo toki erakunde agintedunaren aldeko akordioa, botikina jartzeko egokitasunerako eskabideari buruzkoa.

b) eskaria egiteko unean indarrean dagoen edo dau den erolden egiaztargia, udalerriko biztanleen kopuruari edo botikinek hartuko duen alde nahiz auzoan bizi direnen kopuruari buruzkoa.

c) Udalerriak botikina jartzeko lokala duela adieraztea. Lokalak dituen ezaugarriak eta ekipamenduak zehaztu, eta botikariari botikina zein baldintzatan uzteko liokeen jaso beharko da.

d) Udalerriak edo eskualdeak dituen gizarte eta osasun mailako ezaugarriei buruzko informazioa, mediku eta osasun mailako sorospena berariaz aipatuz.

2.- La zona de atención al usuario tendrá acceso directo y libre desde la vía pública.

3.- El botiquín deberá estar dotado de los elementos necesarios para la custodia y conservación de los medicamentos y productos sanitarios que puedan requerir unas medidas específicas

Artículo 5.- Señalización del local

1.- En la fachada del botiquín habrá un rótulo donde figure la palabra «Botiquín», o en euskera «Botikina».

2.- Así mismo, junto a la puerta de entrada figurará en nombre del farmacéutico responsable del mismo y la dirección de la oficina de farmacia a la que está vinculado.

CAPITULO II

Procedimiento para la determinación de la procedencia de la instalación del botiquín

Artículo 6.- Iniciación del expediente.

1.- Previamente a la iniciación del procedimiento para la autorización de un botiquín, el Director de Aseguramiento y Contratación Sanitaria deberá resolver sobre la procedencia o no de su instalación.

2.- Dicha resolución podrá dictarse:

a) A instancia del Ayuntamiento o Entidad Local competente del lugar donde se pretenda instalar el botiquín.

b) De oficio, por la propia Administración Sanitaria

3.- El supuesto previsto en el punto b) del apartado anterior únicamente podrá darse en los casos de municipios de menos de 800 habitantes sin oficina de farmacia en los que Osakidetza/Servicio Vasco de Salud esté prestando asistencia médico-sanitaria y la procedencia de la instalación del botiquín no haya sido solicitada por el Ayuntamiento o Entidad Local correspondiente.

Artículo 7.- Documentación a aportar en el supuesto de municipio de menos de 800 habitantes.

1.- Cuando se pretenda resolver sobre la procedencia de la instalación de un botiquín en un municipio de menos de 800 habitantes sin oficina de farmacia, la solicitud irá acompañada de la siguiente documentación:

a) Acuerdo favorable del Ayuntamiento o Entidad Local competente sobre la solicitud de procedencia de la instalación de un botiquín.

b) Certificación del padrón o padrones municipales vigentes en el momento de la solicitud sobre el número de habitantes del municipio o de la zona o barrio que se pretende atender mediante la instalación del botiquín.

c) Indicación de que el municipio solicitante dispone de local para la instalación del botiquín, así como las características y equipamiento del mismo y de las condiciones en que permitiría su uso por el farmacéutico interesado.

d) Información relativa a las características socio-sanitarias del municipio o de la comarca, con indicación expresa de la asistencia médico-sanitaria.

2.- Botikaririk ez duen 800 biztanle baino gutxiagoko udalerrietan, dituen ezaugarriengatik eta Osakidetza ematen duen mediku eta osasun mailako sorospenagatik, osasun-administrazioak botikin bat jartzea komeni dela uste badu, eskari hori udalak egiten ez badu ere, osasun-administrazioak ofizioz hasi ahal izango du baimenerako ihardunbidea, 6.3. atalean egindutakoarekin bat etorritz. Kasu horretan, osasun-administratioari dagokio lokalaren erabilgarritasuna kreditatzea botikina jarri ahal izateko.

8. atala.- Urruntasuna edo komunikatzeko zailtasunak dauden kasuetan aurkeztu beharreko agiriak.

Urruntasuna edo komunikatzeko zailtasunagatik, botikina alde edo auzoren batean jartzea egokia den erabaki nahi bada, eskaerarekin batera agiri hauek aurkeztu beharko dira:

a) udalaren edo toki erakundearen aldeko akordioa, botikina jartzeko eskabidearen egokitasunari buruzkoa.

b) udalak edo toki erakundeak egindako egiaztagiria, aipatzen den aldea udalerritik bereizita dagoen gune edo auzoa dela ziurtatzeko.

c) Teknikari agintedunak egindako planoak, aipatutako alde edo auzoaren mugak zehaztuta egongo direla.

d) Eskaria egin duen udalaren agiria, aipatzen den alde edo auzoan botikina jartzeko lokala duela jasotzen duena. Lokalak dituen ezaugarriak eta ekipamenduak zehaztu beharko dira eta botikariari botikina erabiltzea zein baldintzatan utziko liokeen jaso beharko da

e) Udalaren edo toki-erakundearen egiaztagiria, eskaria egiten den eguneko zentsuan, alde edo auzo horretan gutxienez 800 lagun daudela zentsuan sartuta adierazten duena.

f) Egizatapena, gertuen dagoen botikara heltzeko, automobilerik eta trafiko arauak betez, batz bestea 10 minutu baino gehiago behar direla, auzoan hurbilen dagoen etxebizitzatik kontatuko dela denbora.

9. atala.- Aldi baterako jende-bilketaren kasuan aurkeztu beharreko agiriak

Egoiliarak leku baten aldi baterako bildu izanagatik, botikin bat jartzearen egokitasuna erabaki nahi denean, aurreko ataleko a), b), c) eta d) idazatietan aipatutako agiriez gain, eskabidearekin batera hauek aurkeztu beharko dira:

a) egiaztagiria, Zuzenbidean onartutako edozein moduz egin, urteko bi hilabete jarraian alde edo auzo horretan, urte osoan baino gutxienez 1500 lagun gehiago bizi direla ziurtatzen duena.

b) Egizatapena, gertuen dagoen botikara heltzeko, automobilerik eta trafiko arauak betez, batz bestea 5 minutu baino gehiago behar direla, auzoan hurbilen dagoen etxebizitzatik kontatuko dela denbora.

2.- En los casos en que, tratándose de un municipio de menos de 800 habitantes sin oficina de farmacia, en los que, como consecuencia de las características del mismo y de la asistencia médica sanitaria que presta el Servicio Vasco de Salud/Osakidetza, la Administración Sanitaria estimase oportuna la instalación de un botiquín, sin que tal solicitud haya sido formulada por el Ayuntamiento correspondiente, de conformidad con lo dispuesto en el artículo 6.3, la Administración Sanitaria podrá iniciar de oficio el procedimiento de autorización. En este caso, corresponderá a la Administración Sanitaria acreditar la disponibilidad del local para la instalación del botiquín.

Artículo 8.- Documentación a aportar en los supuestos de lejanía o de dificultad de comunicación

Quando se pretenda resolver sobre la procedencia de instalar un botiquín en una zona o barrio, basándose en su lejanía o en las dificultades de comunicación, la solicitud irá acompañada de la siguiente documentación:

a) Acuerdo favorable del Ayuntamiento o Entidad Local competente sobre la solicitud de procedencia de la instalación de un botiquín.

b) Certificación emitida por el propio Ayuntamiento o Entidad Local acreditativa de que la zona de referencia es un núcleo o barrio diferenciado del resto del municipio.

c) Plano redactado por técnico competente donde se especifiquen claramente los límites de la zona o barrio propuesto.

d) Indicación de que el municipio solicitante dispone de local para instalación de botiquín en la zona o barrio de referencia, así como las características y equipamiento y las condiciones en que permitiría su uso por el farmacéutico interesado.

e) Certificado emitido por el propio Ayuntamiento o Entidad Local correspondiente acreditativo de que, según el censo vigente en el momento de la solicitud, en la citada zona o barrio están censados al menos 800 habitantes.

f) Acreditación de que el tiempo necesario para llegar a la oficina de farmacia más próxima, utilizando un vehículo automóvil y cumpliendo las normas de circulación, excede de 10 minutos de media, contados desde el edificio más cercano del barrio señalado.

Artículo 9.- Documentación a aportar en los supuestos de concentración temporal

Quando se pretenda resolver sobre la procedencia de la instalación de un botiquín basándose en la concentración temporal de residentes, además de la documentación prevista en los apartados a), b), c), d), del artículo anterior, la solicitud irá acompañada de la siguiente:

a) Acreditación, mediante cualquier forma reconocida en derecho, de que, al menos, durante dos meses consecutivos al año, la población de esa zona o barrio supera en , al menos, 1.500 al número de habitantes del resto del año.

b) Acreditación de que el tiempo necesario para llegar a la oficina de farmacia o botiquín más próximo, utilizando un vehículo automóvil y cumpliendo las normas de circulación, excede de 5 minutos de media, contados desde el edificio más cercano del barrio señalado.

10. atala. – Agiriak osatzeko errekerimendua

Aurreko ataletan eskatutako agiriren bat faltatzen bada, eskatzaileari 10 eguneko epean behar diren agiriak aurkezteko eskatuko zaio, eta hala egiten ez badu, eskabidea artxibatu egingo zao, Herri-Administrazioen Lege-Jaurbideari eta Guztientzako Administrazio Ihardunbideari buruzko azaroaren 26ko 30/1992 Legean agindutakoaren arabera.

11. atala. – Erabakia

1.– Aurkeztutako agiria kasuan kasuko botikarien kolegio ofizialari bidaliko zaio, hamar eguneko epean iritzi arrazoitua eman dezan.

2.– Aurkeztutako agiriak, botikarien kolegio ofizialak egindako txostena eta botika-barrutiko edo auzoko mediku eta osasun mailako sorospenari buruzko txostena aztertu ondoren, Osasun Sailak botikinerako baime nerako espedientea hasteari egoki ez baderitzo, erabakia, arrazoiekin eta egokitzen jotzen diren agiriekin, eskatzaileari bidaliko zaio. Hamar eguneko epea eduki-ko du egokitzen jotzen dituen alegazioak aurkezteko.

3.– Alegazioak, aurkeztuz gero, aztertu ondoren, Osasun Aseguramendu eta Kontratatziorako zuzendar-riak bidezko den erabakia hartuko du.

4.– Erabaki horren aurka errekurtsio arrunta aurkez- dakioko Osasun sailburuordeari.

5.– Botikina jartzea egokia dela behin-betiko eraba- kitzen denean, erabaki hori Autonomi Elkarte-ko Ordenazio Farmazeutikoari buruzko ekainaren 17ko 11/1994 Legearen 25.5. atalean jasotako arrazoiengatik baino ezingo da aldatu.

III. ATALBURUA

Botikinerako baimena emateko ihardunbidea

12. atala. – Hasiera

1.– Botikina jartzea egokitzen jotzen duen eraba- kian, botikinerako baimenerako ihardunbideari ekiteko akordioa ere jasoko da, botika-barrutia eta/edo udale- rria eta deialdiko gainerako ezaugarriak ere aipatu beharko direlarik.

2.– Erabaki hori botika-barrutiko edo udalerriko botikako botikari titular guztiei jakinaraziko zaie, bi hilabeteko epean, egokitzen jotzen badute, botikin bat jartzeko baimenerako eskea egin dezaten. Eskeaz gaine- ra, agiri hauek aurkeztu beharko dituzte:

a) botikina jarri nahi deneko lokalaren xehetasunez- ko planoak, teknikari agintedunak eginak, botikina lehenengo aldiz jartzen denean. Leku hori aurrez botika edo botikina izan bada, nahikoa izango da dekretu honetako baldintzetara lokala egokitu izaneren kredita- zioa.

Artículo 10. – Requerimiento para completar la docu- mentación

Si faltase alguno de los documentos previsto en los artículos anteriores, se requerirá al solicitante para que en el plazo de 10 días aporte la documentación precep- tiva, advirtiéndole que de no hacerlo se procederá, de conformidad con lo previsto en la Ley 30/1992, de 26 de noviembre, de Régimen Jurídico de la Administra- ción del Estado y del Procedimiento Administrativo Común, al archivo de su solicitud.

Artículo 11. – Resolución

1.– De la documentación aportada se dará traslado al correspondiente Colegio Oficial de Farmacéuticos para que en el plazo de 10 días emita su razonado parecer.

2.– Si tras el análisis de la documentación aportada, del informe del Colegio Oficial de Farmacéuticos y del informe relativo a la asistencia médico-sanitaria de la zona farmacéutica o del barrio correspondiente, el Departamento de Sanidad considerase improcedente la iniciación del expediente de autorización de un boti- quín, se dará traslado de la decisión, acompañada de los razonamientos y documentos que se consideren neces- arios, al solicitante para que en el plazo de 10 días for- mule las alegaciones que considere oportunas.

3.– Analizadas las alegaciones que, en su caso, se for- mulen, el Director de Aseguramiento y Contratación Sanitaria dictará la resolución que proceda.

4.– Contra dicha resolución podrá interponerse recurso ordinario ante el Viceconsejero de Sanidad.

5.– Una vez acordada definitivamente la procedencia de la instalación de un botiquín, esta decisión única- mente podrá modificarse por alguna de las causas pre- vistas en el artículo 25.5 de la Ley 11/1994, de 17 de junio, de Ordenación Farmacéutica de la Comunidad Autónoma del País Vasco.

CAPITULO III

Del procedimiento para autorizar el botiquín

Artículo 12. – Iniciación

1.– La resolución estimatoria sobre la procedencia de la instalación de un botiquín contendrá, así mismo, el acuerdo de iniciación del procedimiento para la autori- zación del botiquín con indicación de la zona farmacéu- tica y/o municipio y demás características de la convo- catoria.

2.– De dicha resolución se dará traslado a todos los farmacéuticos titulares de oficinas de farmacia en esa zona farmacéutica o en ese municipio, según los casos, para que en el plazo de 2 meses presenten, si lo consi- deran oportuno, la solicitud de autorización de creación del botiquín, acompañada de la siguiente documenta- ción:

a) Planos de detalle del local donde pretenda instalar el botiquín redactados por técnico competente, en los casos de primera instalación de botiquín. Si previamen- te ese local hubiese sido utilizado bien como oficina de farmacia o bien como botiquín, bastará con acreditar su adecuación a los requisitos de este Decreto.

b) Botikinarik jendea hartzeko edukiko duen ordutegiaren proposamena.

c) botika-zerbitzua ematen ariren diren langileak.

d) botikaren inbentarioaren plana. Hauak jaso behar dituzte:

– Erantzita dagoeneko botikarekiko koordinazioa, sendagai eta osasun-gaien horniketa, gaixoei segimendua egin eta osasun-programak ezartzearen inguruan.

– Epeak eta erantzun motak, sendagaiak eta osasun-produktuak ematerakoan.

e) Dagokion tasa ordaindu izana justifikatzen duen agiria.

13. atala. – Eskabideak baloratzea

1. – Aurkeztutako agiriak, bereziki proposatutako inbentarioa plana, Farmazia Zuzendariordetza baloratuko ditu, udal edo toki erakunde eskatzaileari eta kasuan kasuko botikarien kolegio ofizialari hitza emanda.

2. – Agiriak baloratzerakoan eskaria egin duten botikariei ere hitza eman dakieke, egindako eskearen gainean edozer zehaz dezaten, eta egiten zaizkien oharren ondorioz aldaketak proposa ditzaten.

14. atala. – Proposamena eta alegazioak

1. – Proposamen egokiena eginda, gainerako eskatzaileei –egonez gero– pasako zaie, hamar eguneko epean egokitzea jotako alegazioak aurkez ditzaten.

2. – Alegazioak –aurkeztuz gero– aztertu ondoren, Osasun Aseguramendu eta Kontratazioarako zuzendariak erabakia hartuko du eta aukeratu duen botikariari bi hilabeteko epea emango dio, obrarako proiektua, teknikari agintadunak egina eta dagokion kolegio profesionalak sendetsia, aurkez dezan. Proiektua botikina jarri nahi deneko lekuan buruzkoa izango da, dekretu honetan zehaztutako ezaugarrien arabera.

15. atala. – Uko egitea

1. – Aurreko atalean esandako epea igaro ostean, botikariak eskatu zaizkion agiriak ez baditu aurkeztu, deialdian parte hartzeari uko egin diola ulertuko da.

2. – Kasu horretan, Osasun Sailak, Farmazia Zuzendariordetza bitartez, gainerako eskabideak aztertuko ditu, egonez gero, eta botikina bere ustez proposatzen den botikariari esleitzeko proposamena egingo du.

16. atala. – Botikina jartzeko baimena

1. – Osasun Aseguramendu eta Kontratazioarako zuzendariak, aurkeztutako agiriaren egokitasuna ziurtatu ondoren, botikina jartzeko baimena eman edo ukatu egingo du.

2. – Erabaki horren aurka errekurso arrunta aurkez dakioke Osasun sailburuordeari.

3. – Herri-Administrazioen Lege-Jaurlarari eta Guztientzako Administrazio Inbentarioari buruzko azaroaren 26ko 30/1992 Legearen 43.2 atalean esandako baldintzetan, botikina sortzeko baimena emantzat

b) Propuesta de horario de atención al público del botiquín.

c) Personal que prestará la atención farmacéutica.

d) Plan de funcionamiento del botiquín, que deberá contener:

– Su coordinación con la oficina de farmacia a la que se vincula, en cuanto al suministro de medicamentos y productos sanitarios, seguimiento de pacientes e implantación de programas sanitarios.

– Plazos y modalidades de respuesta en cuanto a la dispensación de medicamentos y productos sanitarios.

e) Justificante del abono de la tasa correspondiente.

Artículo 13. – Valoración de las solicitudes

1. – La valoración de la documentación aportada, especialmente del plan de actuación propuesto, se realizará por la Subdirección de Farmacia con audiencia del Ayuntamiento o Entidad Local solicitante y del Colegio Oficial de Farmacéuticos correspondiente.

2. – En la valoración de la documentación podrán ser también oídos los farmacéuticos solicitantes a fin de que puedan concretar cualquier extremo relativo a su solicitud, así como plantear modificaciones como consecuencia de las observaciones que se le formulen.

Artículo 14. – Propuesta y alegaciones

1. – Una vez formulada la propuesta más idónea, se dará traslado de la misma a los demás solicitantes, si los hubiese, a fin de que, en el plazo de 10 días, puedan formular las alegaciones oportunas.

2. – Analizadas las alegaciones que, en su caso, se hubiesen formulado, el Director de Aseguramiento y Contratación Sanitaria resolverá lo que proceda concediendo, en su caso, al farmacéutico seleccionado un plazo de 2 meses, para presentar el proyecto de obra redactado por técnico competente y visado por el correspondiente colegio profesional, relativo al local donde se pretende ubicar el botiquín, de acuerdo con las características determinadas en este Decreto.

Artículo 15. – Renuncia

1. – Transcurrido el plazo previsto en el artículo anterior, sin que el farmacéutico interesado hubiese presentado la documentación requerida, se entenderá que renuncia a seguir participando en la convocatoria.

2. – En este caso, el Departamento de Sanidad, a través de la Subdirección de Farmacia, reconsiderará las demás solicitudes, si las hubiese, y propondrá la adjudicación del derecho a instalar el botiquín al farmacéutico que considerase más idóneo.

Artículo 16. – Autorización de creación del botiquín

1. – El Director de Aseguramiento y Contratación Sanitaria, tras comprobar la adecuación o no de la documentación presentada, procederá a conceder o denegar la autorización de creación del botiquín.

2. – Contra dicha resolución se podrá interponer recurso ordinario ante el Viceconsejero de Sanidad.

3. – Se entenderá concedida la autorización de creación, en los términos previstos en el artículo 43.2 de la Ley 30/1992, de 26 de noviembre, de Régimen Jurídico de la Administración del Estado y del Procedimiento

joko da, 11. atalean aipatzen diren agiriak aurkezten direnetik bi hilabete iragan ondoren, Osasun Aseguramendu eta Kontratazioarako zuzendariak erabakirik hartzen ez badu.

4.- Botikina jartzeko baimena ihardunerako baimena lortzearen menpe egongo da.

17. atala.- Botikinaren ihardunerako baimena

1.- Botikina sortzeko baimena eman ostean, botikariari bi hilabete epea emango zaio Autonomi Elkarreko Ordenazio Farmazeutikoari buruzko ekainaren 17ko 11/1994 Legearen 32.b) atalean ezarritako ihardunerako baimena eska dezan.

2.- Ihardunerako baimena Osasun Aseguramendu eta Kontratazioarako zuzendariak emango du, sortzeko baimena emateko oinarri izan ziren baldintzak eta betekizunak beteta daudela ziurtatu ondoren. Erabaki hori dagokion botikarien kolegio ofizialari jakinaraziko zaio.

3.- Ihardunerako baimena emantzat joko da, azaroaren 26ko 30/1992 Legearen 43.2. atalean agindutako baldintzetan, eskaera aurkeztu eta bi hilabetetara Osasun Aseguramendu eta Kontratazioarako zuzendariak dagokion erabakia hartzen ez badu.

4.- Atal honen 1. idatzian aipatzen den epea igaro eta interesdunak, bere erruz, ez badu ihardunerako baimenik eskatzen, beste bi hilabete pasatu ondoren ez badu eskerik egiten botikina sortzeko baimenerako baldintza bete gabetzat joko dela ohartaraziko zaio. Beraz, baimena indarririk gabe geratuko da eta eskea egin duten beste botikari batzuekin, egonez gero, egingo dira izapideak.

5.- Epea igarotzearen errua eskatzailearena ez bada, eskatzaileak egoera hori egiaztatzen duten agiriak aurkeztu beharko ditu epea iraungi baino lehen. Kasu horretan, Osasun Aseguramendu eta Kontratazioarako zuzendariak epearen zenbaketa etetzea erabaki ahal izango du, ahalik eta ihardunerako baimena eskatzea oztopatzen duten kausak desagertzen diren arte. Dena dela, etetzeak ezingo du inola ere 2 hilabete gaintitu.

18. atala.- Botikina jendeari zabaltzea

1.- Ihardunerako baimena jakinarazten zaioneko egunaren ondoko 10 egunen barruan zabaldu beharko da botikina jendearentzat, aldi baterako botikina denean salbu. Azken kasu horretan, erabakian 10 eguneko epea noiz hasi beharko den kontatzen jaso beharko da.

Jendearentzat zabaltzen den egunean, botikinak baliabide tekniko eta material nahikoaz hornituta egon beharko du.

2.- Jendearentzat zabaldu baino lehen, interesatuak botikina zein egunetan zabalduko den jakinarazi behar-

Administrativo Común, si transcurren dos meses desde la presentación de la documentación a que se refiere el artículo 11, sin que por el Director de Aseguramiento y Contratación Sanitaria se haya dictado la resolución que proceda.

4.- La autorización de creación del botiquín quedará condicionada a la obtención de la autorización de funcionamiento.

Artículo 17.- Autorización de funcionamiento del botiquín

1.- Una vez autorizada la creación del botiquín, se concederá al farmacéutico un plazo de dos meses para que solicite la autorización de funcionamiento prevista en el artículo 32.b) de la ley 11/1994, de 17 de junio, de Ordenación Farmacéutica de la Comunidad Autónoma del País Vasco.

2.- La autorización de funcionamiento será concedida por el Director de Aseguramiento y Contratación Sanitaria tras comprobar que se han cumplido las condiciones y requisitos que sirvieron de base para conceder la autorización de creación. Dicha resolución será comunicada al correspondiente Colegio Oficial de Farmacéuticos.

3.- Se entenderá concedida, en los términos previsto en el artículo 43.2 de la ley 30/1992, de 26 de noviembre, la autorización de funcionamiento si transcurren 2 meses desde la presentación de la solicitud sin que el Director de Aseguramiento y Contratación Sanitaria haya dictado la correspondiente resolución.

4.- Transcurrido el plazo a que se refiere el apartado 1 de este artículo, sin que el interesado, por causa imputable al mismo, haya solicitado la autorización de funcionamiento, se le advertirá que, transcurrido otros dos meses sin efectuar tal solicitud, se entenderá incumplida la condición a que está sometida la autorización de creación del botiquín, quedando ésta sin efecto y reiniciándose los trámites con los otros farmacéuticos solicitantes, si los hubiese.

5.- En los casos en que el transcurso del plazo se produzca por causa no imputable al farmacéutico, éste deberá aportar documentación acreditativa de tal hecho con anterioridad al vencimiento del plazo. En este supuesto, el Director de Aseguramiento y Contratación Sanitaria podrá acordar la interrupción del cómputo del plazo hasta tanto desaparezcan las causas que impidan solicitar la autorización de funcionamiento, sin que en ningún caso pueda ser superior a 2 meses.

Artículo 18.- Apertura al público del botiquín

1.- La apertura al público del botiquín se efectuará por el interesado dentro de los 10 días siguientes a la notificación de la autorización de funcionamiento, salvo que se trate de un botiquín de temporada. En este último caso la resolución deberá contener la fecha en que comenzará a computarse el plazo de 10 días.

El día de la apertura al público deberá contar con dotación suficiente de medios técnicos y materiales.

2.- La fecha de apertura al público deberá ser comunicada por el interesado a la Administración Sanitaria y

ko dio Osasun-Administrazioari eta dagokion botikari-
en kolegio ofizialari.

19. atala.– Baimena iraungitzeko kasuak

1.– Botikinerako baimena iraungitzeko kausa, hauek izan daitezke:

- a) botikariak uko egitea;
- b) baimendutako botika-iharduketarako plana ez betetzea.
- c) erantsita dagoeneko botika eskualdatzea;

d) erantsita dagoeneko botikako botikari titularra hiltzea, erretiratzea, ezgaituta gelditzea edo ausentziari buruzko deklarazio judiziala.

e) Autonomi Elkarteko Ordenazio Farmazeutikoari buruzko ekainaren 17ko 11/1994 Legearen 25.5. atalean jasotako arazoak.

2.– Osasun Aseguramendu eta Kontratatziorako zuzendariaren erabaki-bidez formalizatuko da baimenaren iraungitzea.

3.– Erabaki horren aurka errekurtsio arrunta aurkez dakioke Osasun sailburuordeari.

20. atala.– Botikariak uko egiteagatiko iraungitzea

1.– Botikinen arduradun moduan jarraitzeari uko egitearen berri, Osasun-Administrazioari gutxienez hiru hilabete lehenago eman beharko zaio.

2.– Botikinen arduradun moduan jarraitzeari uko egiteko asmoa jakinarazi ondoren, Osasun-Administrazioak botika-barrutiko edo udalerriko gainereko botikariei emango die horren berri, bi hilabete epean, egokitzen jotzen badute, 10. atalean jasotako agiriak aurkez ditzaten. Ondoren, dekretu honetan ezarritako izapideak egingo dira.

21. atala.– Iharduketa plana ez betetzeagatiko iraungitzea

1.– Botika-zerbitzurako baimendutako plana ez bada betetzen, Farmazia Zuzendariordetzari dagokio Osasun Aseguramendu eta Kontratatziorako zuzendariari kasuan kasuko proposamena egitea.

2.– Osasun Aseguramendu eta Kontratatziorako zuzendariak proposamena botikinen ardura duen botikariari emango dio jakitera, hamar eguneko epean egokitzen jotako alegazioak aurkez ditzan.

3.– Alegazioak aztertu ondoren, Osasun Aseguramendu eta Kontratatziorako zuzendariak dagokion erabakia hartuko du.

4.– Erabaki horren aurka errekurtsio arrunta aurkeztu ahal izango zaio Osasun sailburuordeari.

22. atala.– Botika eskualdatzeagatiko iraungitzea.

1.– Botikin bat erantsita duen botikaren bat eskualdatu egiten denean, botikak eskualdatzeko ihardunbidea ezartzeko den utarrilaren 17ko 29/1995 Dekretuaren 11.2. eta 12.2. ataletan aipatzen den eskualdatzeko

al correspondiente Colegio Oficial de Farmacéuticos con antelación a su materialización.

Artículo 19.– Supuestos de extinción de la autorización

1.– Son causa de extinción de la autorización del botiquín:

- a) La renuncia del farmacéutico.
- b) El incumplimiento del plan de actuación farmacéutica autorizado.
- c) La transmisión de la oficina de farmacia a la que está vinculado.

d) El fallecimiento, jubilación, incapacitación o declaración judicial de ausencia del farmacéutico titular de la oficina de farmacia a la que está vinculado.

e) Las causas previstas en el artículo 25.5 del la Ley 11/1994, de 17 de junio, de Ordenación Farmacéutica de la Comunidad Autónoma del País Vasco.

2.– La extinción de la autorización se formalizará mediante resolución del Director de Aseguramiento y Contratación Sanitaria.

3.– Contra dicha resolución podrá interponerse recurso ordinario ante el Viceconsejero de Sanidad.

Artículo 20.– Extinción por renuncia del farmacéutico

1.– La renuncia del farmacéutico a seguir como responsable del botiquín deberá ser comunicada a la Administración Sanitaria con, al menos, 3 meses de antelación a su efectividad.

2.– Una vez comunicada la intención de renunciar a la continuación como responsable del botiquín, la Administración Sanitaria notificará tal circunstancia a los demás farmacéuticos de la zona farmacéutica o del municipio, según los casos, para que en el plazo de 2 meses presenten, si lo estiman oportuno, la documentación prevista en el artículo 10 y se continuará con los trámites previstos en este Decreto.

Artículo 21.– Extinción por incumplimiento del plan de actuación

1.– En los casos de incumplimiento del plan de atención farmacéutica autorizado, corresponderá a la Subdirección de Farmacia elevar al Director de Aseguramiento y Contratación Sanitaria la propuesta que proceda.

2.– El Director de Aseguramiento y Contratación Sanitaria dará traslado de la propuesta al farmacéutico responsable del botiquín para que en el plazo de 10 días formule las alegaciones que estime oportunas.

3.– Analizadas las alegaciones el Director de Aseguramiento y Contratación Sanitaria dictará la resolución que proceda.

4.– Contra la citada resolución podrá interponerse recurso ordinario ante el Viceconsejero de Sanidad.

Artículo 22.– Extinción por transmisión de la oficina de farmacia

1.– En los casos de transmisión de una oficina de farmacia a la que está vinculado un botiquín, la autorización de transmisión a que se refieren los artículos 11.2 y 12.2 del Decreto 29/1995, de 17 de enero, por el que

baimena emateak botikinerako baimena iraungitzea ekarriko du.

2.- Osasun-Administrazioa botikaren bat eskualdatzeko asmoaren jakitun dagoenean, eta udalerrria edo auzoa edota alderdiren bat, zati luze batean botika-zerbitzurik gabe egon ez dadin, Farmazia Zuzendariordetzak, egoera aztertu ondoren, botikinerako baimenerako deialdia egitea proposa diezaioke Osasun Aseguramendu eta Kontratatziorako zuzendariari.

3.- Botika baten zati banaezin bat beste kotitular bati eskualdatzen bazaio, botikinar botika horri lotuta jarraituko du, botikari hartzaileak uko egiten ez badio, behintzat.

23. *atala*.- Botikari titularra hiltzeagatik iraungitzea

1.- Botikinararen ardura duen botikaria hil, erretiratu edo ezgaituta gelditzen bada, edo botikariaren ausentziari buruzko deklarazio judiziala egiten bada, botikinerako baimena iraungi egingo da. Hala ere, botikina erantsita dagoeneko botikaren arduradunak arduradun izaten jarraitu ahal izango du, botikinerako beste baimen bat emateko espedienteari izapideak egiten zaizkion artean.

2.- Osasun-Administrazioa, botikinararen ardura duen botikaria hil, erretiratu edo ezgaituta gelditu denaren, edo botikariaren ausentziari buruzko deklarazio judiziala egin denaren jakitun dagoenean, Farmazia Zuzendariordetzak, egoera aztertu ondoren, botikinerako baimenerako deialdia egitea proposa diezaioke Osasun Aseguramendu eta Kontratatziorako zuzendariari.

3.- Botikinerako baimena eman ostean, aurreko botikarekin bertako arduradunaren bidez behin-behingo zuen lotura hautsi egingo da.

24. *atala*.- 11/1994 Legearen 25.5. atalean jasotako arrazoiengatik iraungitzea.

1.- Autonomi Elkarteke Ordenazio Farmazeutikoari buruzko ekainaren 17ko 11/1994 Legearen 25.5.a) atalean jasotako kasuetan, botikaren ihardunerako baimena emateak botika behin-betiko ixtea ekarriko du. Ixtea, dekretu honen 18.2. atalean jarritakoaren arabera, Osasun Aseguramendu eta Kontratatziorako zuzendariaren erabaki-bidez egingo da.

2.- 11/1994 Legearen 25.5.a) atalean jasotako kasuetan, urruntasunagatik, komunikatzeko zailtasunagatik, edota egoiliarak leku batean aldi baterako bildu izanagatik botikina jartzeko baimenerako egon ziren arrazoiak iadanik ez daudela egiaztatu egin beharko du, Osasun-Administrazioak ofizioz, edo interesatuta dagoen alderdiak.

Arrazoiaren desagertzea egiaztatu ondoren eta eraginpean dagoen botikariari entzun ondoren, Osasun Aseguramendu eta Kontratatziorako zuzendariak dagokion erabakia hartuko du.

se establece el procedimiento para la transmisión de oficinas de farmacia, implicará la extinción de la autorización del botiquín.

2.- Una vez que la Administración Sanitaria tuviese conocimiento de la intención de transmitir la oficina de farmacia y con objeto de evitar la existencia de un periodo de tiempo prolongado en que la atención farmacéutica de un municipio o de un barrio o de una zona se vea afectada por la ausencia de botiquín, la Subdirección de Farmacia, tras el análisis de la situación resultante, podrá proponer al Director de Aseguramiento y Contratación Sanitaria la convocatoria de la autorización de botiquín.

3.- En los casos de transmisión de una porción indivisa de una oficina de farmacia a otro de los cotitulares, el botiquín seguirá vinculado a la citada oficina de farmacia, salvo renuncia del farmacéutico adquirente.

Artículo 23.- Extinción por fallecimiento del farmacéutico titular

1.- Los casos de fallecimiento, jubilación, incapacitación o declaración judicial de ausencia del farmacéutico responsable del botiquín, supondrán la extinción de la autorización del botiquín, sin perjuicio de que el regente de la oficina de farmacia a la que está vinculado el botiquín pueda continuar como responsable del mismo durante la tramitación del expediente relativo a la nueva autorización del botiquín.

2.- Una vez que la Administración Sanitaria tenga conocimiento del fallecimiento, jubilación, incapacitación o declaración judicial de ausencia del farmacéutico responsable del botiquín, la Subdirección de Farmacia, tras el análisis de la situación resultante, podrá proponer al Director de Aseguramiento y Contratación Sanitaria la convocatoria correspondiente para la autorización del botiquín.

3.- Una vez autorizado el botiquín se extinguirá la vinculación que provisionalmente se había mantenido con la anterior oficina e farmacia a través del regente de la misma.

Artículo 24.- Extinción por las causas previstas en el artículo 25.5 de la Ley 11/1994

1.- En los casos previstos en el artículo 25.5.a) de la Ley 11/1994, de 17 de junio, de Ordenación Farmacéutica de la Comunidad Autónoma del País Vasco, la autorización de funcionamiento de la oficina de farmacia implicará el cierre definitivo del botiquín, que deberá acordarse, de conformidad con lo previsto en el artículo 18.2 de este Decreto, mediante resolución del Director de Aseguramiento y Contratación Sanitaria.

2.- En los casos previsto en el artículo 25.5.a) de la citada Ley 11/1994, se deberá acreditar, bien de oficio por la Administración Sanitaria o bien por parte interesada, la desaparición de las causas que motivaron la autorización del botiquín por razones de lejanía, dificultad de acceso o concentración temporal.

Una vez acreditada la desaparición de las causas y tras audiencia del farmacéutico afectado, el Directos de Aseguramiento y Contratación Sanitaria dictará la resolución que proceda.

ALDIBATERAKO XEDAPENAK

Lehenengoa.— Botikinetarako baimena eskatuz, Autonomi Elkarteko Ordenazio Farmazeutikoari buruzko ekainaren 17ko 11/1994 Legea indarrean sartu baino lehen aurkeztu ziren eskabideei, eskabideak aurkeztetakoan indarrean zegoen legeria aplikatuko zaie.

Botikinetarako baimena eskatuz, ekainaren 17ko 11/1994 Legea indarrean sartu ondoren aurkeztutako eskabideei dekretu honetan xedatutakoa aplikatuko zaie.

Bigarrena.— Dekretu hau indarrean sartu baino lehenago baimendu ziren botikinek, bi hilabeteko epea edukiko dute 12.2 ataleko a), b), c) eta d) idatzatian zehaztutako agiriak Osasun-Administrazioari aurkezteko.

AZKEN XEDAPENAK

Lehenengoa.— Ihardunbideari buruz dekretu honetan jaso ez diren kasuetan Herri-Administrazioen Lege-Jaurbideari eta Guztientzako Administrazio Ihardunbideari buruzko azaroaren 26ko 30/1992 Legea aplikatuko da.

Bigarrena.— Osasun sailburuari ahalmena ematen zaio dekretu hau garatzeko eta aplikatzeko behar diren beste xedapen emateko.

Hirugarrena.— Dekretu hau Euskal Herriko Agintaritzaren Aldizkarian argitaratzen deneko egunaren biharamunean sartuko da indarrean.

Vitoria-Gasteizen, 1995eko azaroak 28.

Lehendakaria,

JOSÉ ANTONIO ARDANZA GARRO.

Osasun sailburua,
IÑAKI AZKUNA URRETA.

Agintariak eta Langileria

Oposaketak eta Lehiaketak

OGASUN ETA HERRI ADMINISTRATIO SAILA

5445

519/1995 DEKRETUA, abenduaren 19koa, Osakidetza-zen 1995erako enplegurako eskaintza publikoa onartzeko dena.

Aurrekontuetan diruz hornituta egon arren, dauden langileez bete ezin diren beharrei erantzuteko izaten da enplegu publikorako eskaintza. Hala agintzen da Euskal Funtzio Publikoari buruzko uztailaren 6ko 6/1989

DISPOSICIONES TRANSITORIAS

Primera.— Las solicitudes de autorización de botiquín que se hayan presentado con anterioridad a la entrada en vigor de la Ley 11/1994, de 17 de junio, de Ordenación Farmacéutica de la Comunidad Autónoma del País Vasco, se regirán por la legislación vigente en el momento de presentarse la solicitud.

Las solicitudes de autorización de botiquín presentadas con posterioridad a la entrada en vigor de la Ley 11/1994 de 17 de junio, de regirán por lo dispuesto en este Decreto.

Segunda.— Los botiquines autorizados con anterioridad a la entrada en vigor del presente Decreto dispondrán de un plazo de 2 meses para presentar ante la Administración sanitaria la documentación prevista en los apartados a), b), c) y d) del artículo 12.2.

DISPOSICIONES FINALES

Primera.— En todos los aspectos procedimentales no previstos en este Decreto será de aplicación la Ley 30/1992, de 26 de noviembre, de Régimen Jurídico de las Administraciones Públicas y de Procedimiento Administrativo Común.

Segunda.— Se faculta al Consejero de Sanidad para dictar cuantas disposiciones sean precisas para el desarrollo y aplicación del presente Decreto.

Tercera.— El presente Decreto entrará en vigor al día siguiente de su publicación en el Boletín Oficial del País Vasco.

Dado en Vitoria-Gasteiz, a 28 de noviembre de 1995.

El Lehendakari,

JOSÉ ANTONIO ARDANZA GARRO.

El Consejero de Sanidad,
IÑAKI AZKUNA URRETA.

Autoridades y Personal

Oposiciones y Concursos

DEPARTAMENTO DE HACIENDA Y ADMINISTRACIÓN PÚBLICA

5445

DECRETO 519/1995, de 19 de diciembre, por el que se aprueba la oferta de empleo público para 1995 del Organismo Autónomo Administrativo Osakidetza-Servicio Vasco de Salud.

Con arreglo a lo dispuesto en la Ley 6/1989, de 6 de julio, de la Función Pública Vasca y en el artículo 18 de la Ley 30/1984, de 2 de agosto, de medidas de reforma de la función pública, en la nueva redacción que le da la