

I. DISPOSICIONS GENERALS

1. PRESIDÈNCIA I CONSELLERIES DE LA GENERALITAT VALENCIANA

Conselleria de Sanitat

DECRET 140/2003, de 25 de juliol, del Consell de la Generalitat, pel qual es prorroga el termini d'adaptació establert en el Decret 108/2000, de 18 de juliol, pel qual es regula l'autorització dels laboratoris clínics. [2003/X8833]

El Decret 108/2000, de 18 de juliol, del Consell de la Generalitat, pel qual es regula l'autorització dels laboratoris clínics, va establir, en la disposició transitòria única, un termini de tres anys des de que entrà en vigor perquè els laboratoris s'hi adaptaren i sol·licitaren l'oportuna autorització administrativa de funcionament, conforme amb la nova reglamentació.

La naturalesa de les exigències marcades ha revelat com a insuficient eixe termini i ha motivat que els col·legis professionals de farmacèutics i les associacions professionals d'especialistes de laboratoris clínics en demanen una ampliació, a fi de poder dur a terme el sistema de qualitat exigint en el decret esmentat.

Per tot això, a proposta del conseller de Sanitat, conforme amb el Consell Jurídic Consultiu de la Comunitat Valenciana i amb la deliberació prèvia del Consell de la Generalitat, en la reunió del dia 25 de juliol de 2003,

DECRETE

Article únic

El termini a què fa referència la disposició transitòria única del Decret 108/2000, de 18 de juliol, del Consell de la Generalitat, queda establert en quatre anys des de que va començar a vigir i, per tant, s'estén fins al 27 de juliol de 2004.

DISPOSICIÓ FINAL

El present decret vigirà el mateix dia de la publicació en el *Diari Oficial de la Generalitat Valenciana*.

València, 25 de juliol de 2003

El president de la Generalitat,
FRANCISCO CAMPS ORTIZ

El conseller de Sanitat,
VICENTE RAMBLA MOMPLET

Conselleria de Sanitat

RESOLUCIÓ de 16 de juliol del 2003, de la Direcció General de Farmàcia i Productes Sanitaris de la Conselleria de Sanitat, per la qual es crea la Comissió Assesora sobre Distribució Farmacèutica. [2003/X8795]

L'article 100 de la Llei 14/1986, de 25 d'abril, General de Sanitat, disposa que s'establiran normes d'elaboració, fabricació, transport i emmagatzematge de medicaments.

L'article 53 de la Llei 6/1998, de 22 de juny, de la Generalitat Valenciana, d'Ordenació Farmacèutica de la Comunitat Valenciana, estableix que els magatzems de distribució de medicaments disposaran d'instal·lacions, dependències, equipament, personal i mecanismes de control necessaris per a garantir tant la identitat i qualitat dels medicaments com un segur i eficaç emmagatzematge, conservació, custòdia i distribució.

I. DISPOSICIONES GENERALES

1. PRESIDENCIA Y CONSELLERIAS DE LA GENERALITAT VALENCIANA

Conselleria de Sanidad

DECRETO 140/2003, de 25 de julio, del Consell de la Generalitat, por el que se prorroga el plazo de adaptación establecido en el Decreto 108/2000, de 18 de julio, por el que se regula la autorización de los laboratorios clínicos. [2003/X8833]

El Decreto 108/2000, de 18 de julio, del Consell de la Generalitat, por el que se regula la autorización de los laboratorios clínicos, estableció, en su disposición transitoria única, un plazo de tres años desde su entrada en vigor para que los laboratorios clínicos se adaptasen y solicitasen la oportuna autorización administrativa de funcionamiento, conforme a la nueva reglamentación.

La naturaleza de las exigencias marcadas ha revelado como insuficiente dicho plazo y ha motivado la solicitud de los Colegios Profesionales de Farmacéuticos y las Asociaciones Profesionales de Especialistas de Laboratorios Clínicos de una ampliación de aquél, a fin de poder desarrollar el sistema de calidad exigido en dicho Decreto.

Por todo ello, a propuesta del conseller de Sanidad, conforme con el Consejo Jurídico Consultivo de la Comunidad Valenciana y previa deliberación del Consell de la Generalitat, en la reunión del día 25 de julio de 2003,

DECRETO

Artículo único

El plazo al que se refiere la disposición transitoria única del Decreto 108/2000, de 18 de julio, del Consell de la Generalitat, queda establecido en cuatro años desde su entrada en vigor, por lo que se extiende hasta el 27 de julio de 2004.

DISPOSICIÓN FINAL

El presente decreto entrará en vigor el mismo día de su publicación en el *Diari Oficial de la Generalitat Valenciana*.

Valencia, 25 de julio de 2003

El presidente de la Generalitat,
FRANCISCO CAMPS ORTIZ

El conseller de Sanidad,
VICENTE RAMBLA MOMPLET

Conselleria de Sanidad

RESOLUCIÓN de 16 de julio de 2003, de la Dirección General de Farmacia y Productos Sanitarios de la Conselleria de Sanidad, por la que se crea la Comisión Asesora sobre Distribución Farmacéutica. [2003/X8795]

El artículo 100 de la Ley 14/1986, de 25 de abril, General de Sanidad, dispone que se establecerán normas de elaboración, fabricación, transporte y almacenamiento de medicamentos.

El artículo 53 de la Ley 6/1998, de 22 de junio, de la Generalitat Valenciana, de Ordenación Farmacéutica de la Comunidad Valenciana, establece que los almacenes de distribución de medicamentos dispondrán de las instalaciones, dependencias, equipamiento, personal y mecanismos de control necesarios para garantizar tanto la identidad y calidad de los medicamentos como un seguro y eficaz almacenamiento, conservación, custodia y distribución de los mismos.

El Reial Decret 2.259/1994, de 25 de novembre, del Ministeri de Sanitat i Consum, pel qual es regulen els magatzems farmacèutics i la distribució a l'engròs de medicaments d'ús humà i productes farmacèutics, estableix en l'annex II de Pràctiques Correctes de Distribució que per a mantindre el nivell de qualitat dels medicaments, els distribuïdors han d'aplicar un sistema de qualitat per a garantir que els medicaments distribuïts estiguen autoritzats d'acord amb la legislació vigent, que es respecten les condicions d'emmagatzematge, inclòs el transport, que s'evite la contaminació, que es realitze una rotació i que els productes es conserven en zones d'un grau adequat de seguretat. D'altra banda eixe sistema de qualitat ha de garantir l'entrega dels productes correctes al destinatari en un termini de temps satisfactori i ha d'existir un procediment eficaç de retirada i immobilització davant de qualsevol producte defectuós.

Davant de l'indubtable interès sanitari d'esta matèria i la incidència que pot tindre en la salut dels ciutadans, es fa necessari supervisar de manera periòdica si els diversos elements del sistema de garantia de qualitat establits pels magatzems de distribució de medicaments s'adeqüen al compliment de les bones pràctiques de distribució, és per això que pareix necessari disposar d'una comissió assessora que, constituïda pels mateixos professionals de la distribució i per personal de l'administració sanitària competent, servisca per a estudiar, informar i proposar totes les qüestions relatives a l'aplicació de les bones pràctiques de distribució i es puga establir un fòrum on debatre els criteris d'aplicació d'estes.

Per això, vist el que disposa la llei 14/1986, de 25 d'abril, General de Sanitat, la Llei 6/1998, de 22 de juny, de la Generalitat Valenciana d'Ordenació Farmacèutica de la Comunitat Valenciana i el Reial Decret 2.259/1994, de 25 de novembre, del Ministeri de Sanitat i Consum, pel qual es regulen els magatzems farmacèutics i la distribució a l'engròs de medicaments d'ús humà i productes farmacèutics i en virtut de les facultats que té atribuïdes esta Direcció General de Farmàcia i Productes Sanitaris pel Decret 116/2003, d'11 de juliol, del Consell de la Generalitat, pel qual s'aprova el Reglament Orgànic i Funcional de la Conselleria de Sanitat, resolc:

Primer

Crear la Comissió Assessora sobre Distribució Farmacèutica, adscrita a la Direcció General de Farmàcia i Productes Sanitaris, com a òrgan col·legiat de participació del sector de la distribució farmacèutica de la Comunitat Valenciana en tot allò referent al desenvolupament i aplicació de les bones pràctiques de distribució de medicaments.

Segon

Corresponen a la Comissió Assessora sobre Distribució Farmacèutica les funcions següents:

a) Estudi, informe i proposta de totes les qüestions relatives a l'aplicació de les bones pràctiques de distribució establides en el Reial Decret 2.259/1994, de 25 de novembre del Ministeri de Sanitat i Consum, pel qual es regula els magatzems farmacèutics i la distribució a l'engròs de medicaments d'ús humà i productes farmacèutics així com impulsar i desenvolupar el compliment de les bones pràctiques de distribució.

b) Consensuar i debatre els criteris d'actuació que desplegarà la Direcció General de Farmàcia i Productes Sanitaris per a l'aplicació de les bones pràctiques de distribució i presentar-los al sector.

c) Elaborar i traslladar propostes i suggeriments en matèria de distribució farmacèutica a la Direcció General de Farmàcia i Productes Sanitaris.

Tercer

La Comissió Assessora sobre Distribució Farmacèutica estarà composta per:

– Un/una president/a què serà el director general de Farmàcia i Productes Sanitaris i podrà delegar en el cap d'Àrea de Farmàcia i Productes Sanitaris.

El Real Decreto 2259/1994, de 25 de noviembre, del Ministerio de Sanidad y Consumo, por el que se regula los almacenes farmacéuticos y la distribución al por mayor de medicamentos de uso humano y productos farmacéuticos, establece en el anexo II de Prácticas Correctas de Distribución que, para mantener el nivel de calidad de los medicamentos, los distribuidores deben aplicar un sistema de calidad para garantizar que los medicamentos distribuidos estén autorizados con arreglo a la legislación vigente, que se respeten las condiciones de almacenamiento, incluido el transporte, que se evite la contaminación, que se realice una rotación y que los productos se conserven en zonas de un grado adecuado de seguridad. Por otra parte ese sistema de calidad debe garantizar la entrega de los productos correctos al destinatario en un plazo de tiempo satisfactorio y debe existir un procedimiento eficaz de retirada e inmovilización ante cualquier producto defectuoso.

Ante el indudable interès sanitario de esta materia y la incidencia que puede tener en la salud de los ciudadanos, se hace necesario supervisar de manera periòdica si los diversos elementos del sistema de garantía de calidad establecidos por los almacenes de distribución de medicamentos se adecuan al cumplimiento de las buenas prácticas de distribución, es por eso que parece necesario contar con una comisión asesora que, constituída por los propios profesionales de la distribución y por personal de la administración sanitaria competente, sirva para estudiar, informar y proponer todas las cuestiones relativas a la aplicación de las buenas prácticas de distribución y se pueda establecer un foro donde debatir los criterios de aplicación de las mismas.

Por eso, visto lo dispuesto en la ley 14/1986, de 25 de abril, General de Sanidad, la Ley 6/1998, de 22 de junio, de la Generalitat Valenciana de Ordenación Farmacéutica de la Comunidad Valenciana y el Real Decreto 2259/1994, de 25 de noviembre, del Ministerio de Sanidad y Consumo, por el que se regula los almacenes farmacéuticos y la distribución al por mayor de medicamentos de uso humano y productos farmacéuticos y en virtud de las facultades que tiene atribuidas esta Dirección General de Farmacia y Productos Sanitarios por el Decreto 116/2003, de 11 de julio, del Consell de la Generalitat, por el que se aprueba el Reglamento Orgánico y Funcional de la Conselleria de Sanidad, resuelvo:

Primero

Crear la Comisión Asesora sobre Distribución Farmacéutica, adscrita a la Dirección General de Farmacia y Productos Sanitarios, como órgano colegiado de participación del sector de la distribución farmacéutica de la Comunidad Valenciana en todo lo referente al desarrollo y aplicación de las buenas prácticas de distribución de medicamentos.

Segundo

Corresponden a la Comisión Asesora sobre Distribución Farmacéutica las funciones siguientes:

a) Estudio, informe y propuesta de todas las cuestiones relativas a la aplicación de las buenas prácticas de distribución establecidas en el Real Decreto 2.259/1994, de 25 de noviembre del Ministerio de Sanidad y Consumo, por el que se regula los almacenes farmacéuticos y la distribución al por mayor de medicamentos de uso humano y productos farmacéuticos así como impulsar y desarrollar el cumplimiento de las buenas prácticas de distribución.

b) Consensuar y debatir los criterios de actuación que desarrollará la Dirección General de Farmacia y Productos Sanitarios para la aplicación de las buenas prácticas de distribución y presentarlos al sector.

c) Elaborar y trasladar propuestas y sugerencias en materia de distribución farmacéutica a la Dirección General de Farmacia y Productos Sanitarios.

Tercero

La Comisión Asesora sobre Distribución Farmacéutica estará compuesta por:

– Un/una presidente/a que será el director general de Farmacia y Productos Sanitarios y podrá delegar en el jefe de Área de Farmacia y Productos Sanitarios.

- Un/una vicepresident/a que serà el cap de Servei d'Ordenciació i Control del Medicament.
- Tres persones en representació de la Direcció General de Farmàcia i Productes Sanitaris, una de les quals actuarà de secretari/a.
- Sis representants del sector empresarial de la distribució farmacèutica.
- Un/una representant dels col·legis oficials de farmacèutics de la Comunitat Valenciana.
- Un/a representant de l'empresarial farmacèutica.

Quart

Els membres de la comissió els nomenarà el director general de Farmàcia i Productes Sanitaris per un període de dos anys, nomenaments que poden ser renovables, successivament.

Cinqué

La comissió, quan ho considere convenient, pot convidar un/a assessor/a extern per a l'estudi de temes específics.

Sisé

La comissió es reunirà en sessió ordinària, a iniciativa del president o de la meitat més un dels seus membres, en funció de les necessitats.

Seté

La comissió establirà les seues normes de funcionament intern i tot el que no estiga disposat en este document de creació s'ajustarà a les disposicions que regulen els òrgans col·legiats.

Huité

La creació i funcionament de la comissió no produirà increment de despesa pública i l'assistència dels seus membres a les sessions no meritiran el dret de percepció de dietes o gratificacions per comissions.

Nové

Els acords que s'adopten per consens seran elevats al director general, i tindran caràcter consultiu i d'assessorament.

València, 16 de juliol de 2003.- El director general de Farmàcia i Productes Sanitaris: José Luis Gomis Gavilán.

II. AUTORITATS I PERSONAL

b) OFERTES D'OCUPACIÓ PÚBLICA, OPOSICIONS I CONCURSOS

1. Administració territorial de la Generalitat Valenciana

Conselleria de Justícia i Administracions Públiques

RESOLUCIÓ de 17 de juliol de 2003, del conseller de Justícia i Administracions Públiques, per la qual s'eleva a definitiva la llista provisional d'admesos i exclosos a les proves selectives d'accés al grup D, sector laboral, conductor mecànic, torn de promoció interna, Convocatòria 32/1999, i es convoca els aspirants admesos a la realització del primer exercici. [2003/M8694]

De conformitat amb l'article 10.2 del Decret 33/1999, de 20 d'abril, i amb la base 7.5 de l'Orde de 10 de desembre de 2001, de la Conselleria de Justícia i Administracions Públiques, per la qual es convoquen proves selectives d'accés al grup D, sector

- Un/una vicepresidente/a que será el jefe del Servicio de Ordenación y Control del Medicamento.
- Tres personas en representación de la Dirección General de Farmacia y Productos Sanitarios, una de las cuales actuará de secretario/a.
- Seis representantes del sector empresarial de la distribución farmacéutica.
- Un/una representante de los colegios oficiales de farmacéuticos de la Comunidad Valenciana.
- Un/a representante de la empresarial farmacéutica.

Cuarto

Los miembros de la comisión serán nombrados por el director general de Farmacia y Productos Sanitarios por un periodo de dos años, pudiendo ser dichos nombramientos renovables, sucesivamente.

Quinto

La comisión, cuando lo crea oportuno, podrá invitar a la misma a un/a asesor/a externo para el estudio de temas específicos.

Sexto

La comisión se reunirá en sesión ordinaria, a iniciativa del presidente o de la mitad más uno de sus miembros, en función de las necesidades.

Séptimo

La comisión establecerá sus normas de funcionamiento interno y todo lo que no esté dispuesto en este documento de creación se ajustará a las disposiciones que regulan los órganos colegiados.

Octavo

La creación y funcionamiento de la comisión no producirá incremento de gasto público y la asistencia de sus miembros a las sesiones no devengarán el derecho de percepción de dietas o gratificaciones por comisiones.

Noveno

Los acuerdos que se adopten por consenso serán elevados al director general, y tendrán carácter consultivo y de asesoramiento.

Valencia, 16 de julio de 2003.- El director general de Farmacia y Productos Sanitarios: José Luis Gomis Gavilán.

II. AUTORIDADES Y PERSONAL

b) OFERTAS DE EMPLEO PÚBLICO, OPOSICIONES Y CONCURSOS

1. Administración territorial de la Generalitat Valenciana

Conselleria de Justícia y Administraciones Públicas

RESOLUCIÓN de 17 de julio de 2003, del conseller de Justicia y Administraciones Públicas, por la que se eleva a definitiva la lista provisional de admitidos y excluidos a las pruebas selectivas de acceso al grupo D, sector laboral, conductor-mecánico, turno de promoción interna, Convocatoria 32/1999, y se convoca a los aspirantes admitidos a la realización del primer ejercicio. [2003/M8694]

De conformidad con el artículo 10.2 del Decreto 33/1999, de 20 de abril, y con la base 7.5 de la Orden de 10 de diciembre de 2001, de la Conselleria de Justicia y Administraciones Públicas, por la que se convocan pruebas selectivas de acceso al grupo D, sector