

## **LEY 10.606**

### **De Farmacias**

*El Senado y Cámara de Diputados de la Provincia de Buenos Aires sancionan con fuerza de*

#### **LEY**

#### **TITULO I**

#### **CAPITULO I**

#### **Disposiciones Generales**

Art. 1º. Farmacia es un servicio de utilidad pública para la dispensación de los productos destinados al arte de curar, de cualquier origen y naturaleza, así como la preparación de fórmulas magistrales y oficinales, material aséptico, inyectables, productos cosméticos o cualquier otra forma farmacéutica con destino a ser usadas en seres humanos.

Art. 2º. La dispensación al público de medicamentos y material aséptico, sólo se efectuará en las farmacias, quedando terminantemente prohibido realizarlo fuera de las mismas, aún cuando se tratara de aquellos de venta sin receta o libre.

Art. 3º. Las farmacias estarán racionalmente distribuídas en el territorio provincial, a fin de asegurar la más efectiva y eficiente atención. Se autorizará la habilitación de farmacias siempre que exista entre las mismas, una distancia no inferior a los trescientos (300) metros, medidos de puerta a puerta por camino peatonal. Para el supuesto de que la densidad poblacional y/o razones de conveniencia pública así lo requieran, queda facultado el Ministerio de Salud para autorizar por vía de excepción, la instalación de otra farmacia a menor distancia que la señalada.

**Art. 4º.** Todo farmacéutico que desea instalar o trasladar una farmacia, deberá solicitar por escrito prioridad consignando: partido, localidad, dirección, nomenclatura catastral y adjuntando plano de local y certificaciones de libre regencia en el ámbito nacional y de matriculación provincial. La prioridad se mantendrá por noventa (90) días, no pudiendo ser objeto de transferencia. Vencido el plazo sin haber sido habilitada la farmacia, caducará la reserva, dando lugar al siguiente pedido. Las farmacias funcionarán en local totalmente independiente, salvo la casa particular del farmacéutico con la que podrá tener comunicación interna o directa.

**Art. 5º.** Otorgada la habilitación, tendrá un plazo máximo de sesenta (60) días para su apertura al público, debiendo exhibir en su frente la chapa profesional y en el interior en lugar bien visible el diploma de quien ejerza la Dirección Técnica. Deberá poseer rótulo de color para las preparaciones de uso externo (rojo) e interno (blanco), en los que constará: denominación y dirección de la Farmacia y nombre y apellido del Director Técnico. Deberá contar con un ejemplar de la última edición de la Farmacopea Argentina.

**Art. 6º.** Las farmacias se denominarán con el apellido del propietario. Toda excepción a dicha regla deberá solicitarse, debidamente fundada a la autoridad de aplicación, la cual resolverá en definitiva.

**Art. 7º.** No se podrá introducir en las farmacias, modificación alguna en lo que hace a su titularidad, Dirección Técnica, emplazamiento y funcionamiento, sin la previa autorización de la Dirección de Farmacia. Las reformas, ampliaciones, cierres temporarios y definitivos o reaperturas, sólo se harán previa intervención de la Autoridad de Aplicación.

**Art. 8º.** Toda farmacia que sin aviso o autorización de la Dirección de Farmacia hubiere permanecido cerrada por más de treinta (30) días, automáticamente perderá la habilitación otorgada. Para la reapertura deberá solicitar nueva habilitación.

Se exceptúa de lo mencionado en el párrafo anterior, los cierres debidos a caso fortuito o de fuerza mayor y los dispuestos por la autoridad competente.

**Art. 9º.** Toda farmacia está obligada a cumplir horarios de turnos, servicios nocturnos o de días feriados que establezca la autoridad sanitaria, para asegurar la continuidad de las prestaciones que brinda. Deberán exhibir en lugar visible un cartel en el que conste los nombres y direcciones de las farmacias de la localidad que estén de guardia. Las infracciones a esta norma serán sancionadas con la clausura temporaria de hasta treinta (30) días dispuesta por la Autoridad de Aplicación; pudiendo ser exceptuados de este artículo la farmacia cuyo farmacéutico la haya adquirido o habilitado dentro de los ciento ochenta (180) días desde las fechas habituales de cierre. A los efectos del cumplimiento del presente artículo exceptuase a las farmacias del régimen establecido por el Decreto Ley 9.168/78.

**Art. 10.** Los envases destinados a la conservación de drogas y sustancias empleadas en la elaboración de medicamentos, al igual que los destinados a la dispensación al público, deberán ser claramente rotulados en idioma nacional, sin raspaduras, sobre rotulaciones o enmiendas, adecuados a la mejor conservación de la droga o preparados a que estén destinados.

**Art. 11.** El Ministerio de Salud elaborará un petitorio farmacéutico en el cual se esta-

diezcan las condiciones de planta física y ambientes que deben tener las farmacias, sus aparatos y útiles, los libros que será obligatorio llevar, las condiciones de expendio, plazo de conservación de la documentación y todo lo conducente al funcionamiento y control de la oficina farmacéutica. Se renovará cada dos (2) años.

Art. 12. Las clínicas, sanatorios y hospitales privados o semiprivados podrán instalar depósitos de medicamentos sin venta al público, exclusivamente para atención de los internados, proporcional al número de camas y complejidad de servicios, según la cantidad máxima y necesaria que se fijará por Reglamentación. En ningún caso podrán dispensar medicamentos al público. Las policlínicas podrán disponer de un botiquín con medicamentos para la atención de las urgencias médicas.

Art. 13. Es incompatible el ejercicio de la profesión de farmacéutico con el de otras ramas del arte de curar, aunque el farmacéutico tenga ambos títulos.

## CAPITULO II

### De la Propiedad

Art. 14. Serán autorizadas las instalaciones de farmacias cuando la propiedad sea:

- a) De profesionales farmacéuticos con título habilitante.
- b) De Sociedades de Responsabilidades Limitada o Sociedades Colectivas, integradas ambas únicamente por farmacéuticos con título habilitante, no pudiendo integrar más de una Sociedad y para una sola farmacia.
- c) De establecimientos hospitalarios públicos dependientes de la Nación, Provincia o Municipios.
- d) De las Obras Sociales, entidades mutualistas y/o gremiales que desearan instalar una farmacia para sus asociados o afiliados, las que deberán reunir los siguientes requisitos:
  1. Una antigüedad mínima de cinco (5) años en su actividad social reconocida.
  2. Que se obliguen a mantener la Dirección Técnica, efectiva y personal de un farmacéutico, y lo establecido en el artículo 24 de la presente Ley, cuya condiciones de trabajo y remuneración mínima, se fijarán por el Colegio de Farmacéuticos.
  3. Estas farmacias estarán destinadas exclusivamente al servicio asistencial de los asociados o afiliados de la entidad o entidades que las instalen y de las personas a su cargo, cuya nómina y vínculo deberá consignarse en el carnet que lleva el beneficiario, salvo que existiere convenio de reciprocidad de servicios con otras Obras Sociales, entidades mutuales y/o gremiales.
  4. Estas farmacias no podrán tener propósito de lucro y no podrán expender medicamentos y demás productos farmacéuticos a precio mayor que el costo y un adicional que se estimará para cubrir gastos generales y que fijará el Ministerio de Salud.

5. El balance de estas farmacias debe estar integrado en el balance consolidado de la entidad propietaria.
6. Estas farmacias en ningún caso podrán ser entregadas en concesión, locación o sociedad con terceros, sea en forma declarada o encubierta.  
Cuanto se constatare la transgresión a esta norma se procederá a la inmediata clausura del establecimiento sin perjuicio de otras sanciones que pudieran aplicarse según el caso.

Los profesionales establecidos en el inciso a) y las Sociedades enumeradas en el inciso b). sólo podrán ser propietarios de una farmacia.

Art. 15. En caso de fallecimiento del propietario farmacéutico, o de inhabilitación en su carácter de tal, podrá mantenerse el funcionamiento de la farmacia conforme lo determine la autoridad de aplicación durante tres (3) años, período en el que la Dirección Técnica será ejercida por un profesional farmacéutico.

Al vencer dicho plazo deberá procederse a su liquidación o transferencia, de acuerdo con las condiciones de propiedad detalladas en el artículo 14 de la presente ley.

Art. 16. El farmacéutico que simule ser propietario, socio o Director Técnico de una farmacia, posibilitando que al amparo de su título profesional se cometan hechos violatorios de esta ley y su Reglamentación, será penado con inhabilitación, por el término de un (1) año, como mínimo, sin perjuicio de las acciones penales que le pudieran corresponder. En caso de reincidencia la inhabilitación, será definitiva. Se procederá asimismo a la clausura de la farmacia y al comiso de medicamentos.

### CAPITULO III

#### Farmacias asistidas para zonas de baja población

Art. 17. Cuando la autoridad sanitaria considere de necesidad pública la instalación de una farmacia en lugares que carezcan de servicios, arbitrará las medidas a ese efecto y procederá a la apertura del concurso para designar al farmacéutico que se desempeñará como Director Técnico.

Art. 18. La Autoridad Sanitaria a través de bancos oficiales, propiciará el otorgamiento de créditos al farmacéutico para la adquisición de los bienes e implementos exigidos por el Petitorio Farmacéutico. Sin perjuicio de lo expuesto, se recabará del Colegio de Farmacéuticos y de la Caja de Previsión de dichos profesionales, la asistencia prevista por la Ley 6.682 y el Decreto Ley 10.087/83.

Art. 19. Teniendo en cuenta las características particulares de la zona, queda facultada la Autoridad de Aplicación para adecuar las exigencias sobre habilitación y funcionamiento de las farmacias especificadas en los dos artículos precedentes.

Art. 20. En los núcleos urbanos situados a más de diez (10) kilómetros de cabecera de Partido y con población menor de dos mil (2.000) habitantes, la Autoridad Sanitaria podrá autorizar a título precario mientras no actúen farmacéuticos con oficina de farmacia, el establecimiento de botiquines a personas que acrediten y demuestren idoneidad. Dichos botiquines que cesarán automáticamente al instalarse farmacia en el núcleo pobla-

cional, reunirán las condiciones exigidas por la Reglamentación, no pudiendo expender psicotrópicos y estupefacientes. Los medicamentos magistrales y oficiales deberán ser preparados exclusivamente por farmacéuticos habilitados.

## CAPITULO IV

### De la Dirección Técnica

Art. 21. La Dirección Técnica de la farmacia será ejercida por el propietario, en caso de copropiedad, la misma podrá ser ejercida por los copropietarios o por uno de ellos solamente, quedando los restantes con bloqueo de título. Para el supuesto que sea una Sociedad la titular, se adoptará un criterio similar al precedente. La Dirección Técnica se compatibiliza con la actividad docente y de investigación. El Director Técnico titular debe tener domicilio real en la localidad asiento de la farmacia, y en caso de verificarse el incumplimiento de tal requisito se decretará la clausura del establecimiento. La jubilación implica la imposibilidad de continuar ejerciendo la Dirección Técnica de la farmacia.

Art. 22. La Dirección Técnica de una farmacia, droguería, laboratorio de control, laboratorio de especialidades medicinales o herboristería, será ejercida por farmacéutico matriculado en la Provincia, que lo hará en forma personal y efectiva con bloqueo de título.

Art. 23. El Director Técnico será responsable ante las autoridades del cumplimiento de las leyes, disposiciones y reglamentaciones que regulan el ejercicio de la actividad y la profesión. Dicha responsabilidad no excluye la de los demás profesionales farmacéuticos colaboradores o auxiliares.

Art. 24. Los farmacéuticos Directores Técnicos podrán designar, previa aceptación por la Dirección de Farmacia, uno o más farmacéuticos auxiliares para actuar en el establecimiento. Será obligatorio contar con el concurso de un farmacéutico auxiliar, cada seis (6) empleados que trabajen en la farmacia.

Art. 25. El farmacéutico auxiliar que se registre en la Dirección de Farmacia con bloqueo de título, será el único que podrá reemplazar automáticamente el Director Técnico titular, dejando constancia en el Libro Recetario cuando actúa en calidad de tal.

Art. 26. Todo cambio en la Dirección Técnica de las farmacias, a excepción del supuesto precedente, ya sea definitivo o temporario, deberá ser previamente autorizado por la Autoridad de Aplicación.

Art. 27. Los farmacéuticos que actúen como Directores Técnicos y/o Auxiliares deberán acreditar el cumplimiento de las normas vigentes en la Provincia referidas al ejercicio profesional. Asimismo deberán acreditar constancia del libre ejercicio profesional en el orden nacional.

Art. 28. Las farmacias que no cuenten con Director Técnico deberán proceder al cierre voluntario, comunicando dicha circunstancia a la Autoridad de Aplicación dentro de las cuarenta y ocho (48) horas.

Art. 29. Podrá inhabilitarse para la actuación como Director Técnico o Farmacéutico Auxiliar a las personas que padezcan de enfermedades invalidantes o infecto contagiosas,

psiquiátricas u otras, mientras duren éstas en grado tal que lo incapaciten para el debido ejercicio de la actividad. La incapacidad será determinada por una Junta Médica Oficial.

Las inhabilitaciones deberán ser comunicadas al Colegio de Farmacéuticos de la Provincia de Buenos Aires, quien deberá llevar un registro de profesionales que se encuentren inhabilitados por la autoridad de contralor.

Art. 30. El farmacéutico no podrá, en ningún caso, asumir la Dirección Técnica de más de un establecimiento.

Art. 31. El Director Técnico de las farmacias de propiedad de las entidades mutuales y/o gremiales, reunirá los requisitos exigidos para su función.

Art. 32. Queda prohibido el funcionamiento de las farmacias, sin la presencia de su Director Técnico y/o Farmacéutico Auxiliar. La comprobación de este hecho por la autoridad competente, configurará falta grave sancionable con la pena de multa, la reiteración de tal falta en el período de un (1) año contado desde la fecha de la primer comprobación, será suficiente para decretar la clausura de la farmacia.

Art. 33. El Director Técnico podrá ausentarse momentáneamente dentro del horario establecido para la atención al público. lo que sólo deberá hacer por causas excepcionales y no reiteradas, dejando constancia firmada en el Libro Recetario, anotando la hora de salida y regreso. Durante estas ausencias la atención de la farmacia podrá quedar a cargo de los Farmacéuticos Auxiliares.

Art. 34. El Director Técnico estará obligado a:

- a) Cumplir y hacer cumplir las leyes y reglamentaciones vigentes.
- b) Mantener los Libros exigidos por la autoridad competente actualizados, debiendo firmar diariamente el Libro Recetario y dejar constancia en el mismo de las ausencias.
- c) Para el supuesto de la transferencia de la propiedad de la farmacia tendrá que entregar los alcaloides y psicotrópicos, bajo constancia, en concordancia con los saldos existentes en los Libros respectivos, al nuevo titular. Para el supuesto de cierre definitivo, deberá proceder en igual forma por ante las autoridades de la Dirección de Farmacia.
- d) Transcribir la fórmula prescrita en el rótulo del preparado.
- e) Transcribir las recetas por orden numérico en el Libro Copiador.
- f) Velar por la correcta y eficaz atención en la dispensación de los medicamentos; cuidando las condiciones de saneamiento de la farmacia, como lo atinente a la presentación e higiene del personal.
- g) Controlar la pureza de los productos que expendan o emplee en sus preparaciones, como asimismo evitar la sustitución de medicamentos.
- h) Mantener el secreto profesional.

**Art. 35. El Director Técnico no podrá:**

- a) Anunciar ni tener en existencia o dispensar medicamento de composición secreta o misteriosa o que no estén aprobados, como tampoco agentes terapéuticos a los que les atribuya efectos infalibles o extraordinarios.
- b) Influenciar a los pacientes para el uso de determinados medicamentos.
- c) Recibir participaciones de honorarios bajo ningún concepto de profesionales o colaboradores del arte de curar, de Laboratorios de Análisis Clínicos, Ortopedias, Ópticas y/o actividad comercial afín.
- d) Hacer preparaciones de recetas magistrales u oficinales para otra farmacia.

**Art. 36. El farmacéutico deberá ajustar la preparación y expendio de lo recetado a lo establecido en la Farmacopea Argentina y las leyes de la materia.**

Cuando presuma que en la receta hay error o provoque duda no la despachará sin antes pedir al profesional que lo prescribió las explicaciones pertinentes a través de una ratificación o rectificación.

Cuando la receta comprenda medicamentos prescritos en dosis superior a la fijada por la Farmacopea Argentina, o lo que la práctica lo aconseja, la misma deberá ser refrendada por el profesional que la prescribió procediéndose a su archivo. Si de acuerdo a su sapiencia, el error pudiera tener consecuencias graves, queda liberado de la obligación de dispensarlo.

No despachará recetas que no estén prescritas de puño y letra del profesional, las que deberán ser confeccionadas con letra legible, y firmadas por el mismo con la aclaración de nombres, apellidos y matrícula.

Debe ajustar el despacho de alcaloides y psicotrópicos o drogas controladas, a lo que establece la Reglamentación y leyes vigentes, debiendo al dispensar devolver a receta firmada y sellada, con el número que ha sido asentado en el Libro Copiador, salvo normas que indiquen su retención y archivo.

Cuando a efectos de proceder al control y prevención de la drogadicción se crearen Comisiones Provinciales y/o Municipales, las mismas tendrán facultades para fiscalizar lo establecido en el párrafo precedente. A tal fin podrán concurrir a los establecimientos farmacéuticos acompañados por farmacéutico designado por el Colegio de Farmacéuticos y/o autoridad Sanitaria local o del Ministerio de Salud, labrando acta de lo actuado y comunicado, por medios fehacientes, al Colegio de Farmacéuticos de la provincia de Buenos aires y al Ministerio de Salud Provincial o Departamento Ejecutivo Municipal, según corresponda, cualquier irregularidad al cumplimiento de las normas vigentes en la materia.

**Art. 37. Sin perjuicio de las demás obligaciones establecidas en ésta, el farmacéutico tendrá que colaborar cuando se lo requiera la Autoridad Sanitaria.**

## CAPITULO V

### De la Farmacia Hospitalaria

**Art. 38. Se autorizará la instalación de farmacias en establecimientos hospitalarios**

oficiales, debiendo ser habilitadas por la Autoridad Sanitaria, ajustando su funcionamiento a las reglamentaciones que se dicten.

Art. 39. La dispensación de medicamentos se hará exclusivamente con destino a los pacientes asistidos en el establecimiento, ya sean internados o ambulatorios, previa presentación de la receta médica o modalidad interna que la sustituya.

Art. 40. Las farmacias contempladas en el artículo anterior funcionarán bajo la Dirección Técnica de un profesional farmacéutico.

Art. 41. Las obligaciones y responsabilidades del Director técnico como de los Farmacéuticos Auxiliares se regirán por lo dispuesto en el Capítulo IV.

## TITULO II

### De los laboratorios de especialidades medicinales, drogas y preparaciones oficiales

Art. 42. Se entiende por especialidad medicinal todo medicamento que se ajuste a la definición de la Farmacopea Argentina, elaborado en establecimientos o fábricas destinadas a ese fin, los que no podrán desarrollar sus actividades sin la previa aprobación y autorización del Ministerio de Salud, acorde con la reglamentación.

Art. 43. Los laboratorios de Especialidades Medicinales deben ser habilitados para su funcionamiento, por la autoridad de aplicación. Tanto los establecimientos instalados o que se instalen en el futuro, deberán tener un Director Técnico y un Co Director Técnico al frente del mismo. Además deberán contar con un profesional farmacéutico por cada cuarenta (40) empleados de personal efectivo de planta todos con bloqueo de Título y ocupación efectiva.

Art. 44. El Director Técnico Farmacéutico será el responsable de la pureza, legitimidad y expendio al por mayor de las drogas y especialidades que elabore.

Art. 45. Los medicamentos y/o especialidades elaboradas deberán reunir las condiciones exigidas por la Farmacopea Argentina, debiendo constar en su envase la fórmula, cantidad, nombre del Director Técnico y dirección del establecimiento.

Art. 46. Las especialidades o productos elaborados deben estar habilitados por la autoridad competente, manteniendo vigente los requisitos exigidos.

Art. 47. El Laboratorio que elabore y comercialice especialidades medicinales únicamente en el territorio de la Provincia, para inscribirlas presentará lo monografía descripta en la reglamentación. En el envase deberá constar que la autorización otorgada sólo es válida para la provincia de Buenos Aires.

Art. 48. Estos establecimientos, cuyo fin es elaborar productos medicamentosos, reactivos de diagnóstico, cosméticos, antisépticos, dietéticos o terapéuticos, deberán como mínimo contar con los ambientes que determine la Reglamentación, los que serán aprobados por el Minsiterio de Salud y sujetos a permanente control, con el objeto de que se adapten a los requerimientos de intensidad del trabajo.



Art. 49. Se podrán hacer procesos de fabricación en otros Laboratorios autorizados, sólo cuando la naturaleza del proceso así lo justifique (cápsulas, fraccionamiento de antibióticos, liofilización, hidrolizados, etcétera). Todas las franquicias no podrán pasar del veinticinco (25) por ciento de la actividad del laboratorio original.

Art. 50. Todo Laboratorio que prepare soluciones estériles, deberán disponer de un ambiente exclusivo a tal fin, que reúna las condiciones higiénicas y técnicas exigidas por la Reglamentación.

Art. 51. Todo Laboratorio e industria que desarrolle su actividad en la explotación, extracción y utilización de recursos naturales de cualquier origen con destino a uso medicamentoso deberá inscribirse en la Dirección de Farmacia del Ministerio de Salud, ajustándose a los recaudos de la Reglamentación pertinente.

Art. 52. El farmacéutico Director Técnico del laboratorio es el responsable de todos los protocolos y productos elaborados y deberá hacer constar en planillas los números de los exámenes efectuados y el material analizado.

Art. 53. Todas las drogas y materias primas necesarias para elaborar los medicamentos y/o especialidades deberán ser adquiridos en establecimientos habilitados, bajo responsabilidad de su farmacéutico y así se hará constar en el Libro de Entradas.

Art. 54. La preparación, fraccionamiento, envasado y toda otra etapa de elaboración será bajo control directo y estricto del farmacéutico Director Técnico.

Art. 55. Se llevará un libro de producción previamente rubricado por el Ministerio de Salud, en el que se anotará en forma fácilmente comprobable la totalidad de los productos elaborados y aquellos que le requiera la Autoridad Sanitaria.

Art. 56. Cuando se trate de productos cuya acción medicamentosa decrece con el tiempo, el envase deberá llevar fecha de preparación y vencimiento. Cada lote que se elabore llevará un número de identificación que se anotará en el producto y deberá concordar con el libro de producción, cuyos datos serán refrendados por el Director Técnico en su momento. Los productos estupefacientes, psicofármacos, fitofármacos y zoofármacos deberán llevar rótulo bien visible con dicha leyenda.

Art. 57. El farmacéutico Director Técnico del establecimiento es personalmente responsable:

- a) De ensayos y comprobaciones para determinar purezas de drogas y productos elaborados y que éstos se ajusten a las fórmulas declaradas.
- b) De la adecuada conservación de los mismos.
- c) Que su comercialización se efectúe a establecimientos habilitados.
- d) De la destrucción y/o eliminación de toda droga que no se ajuste a las exigencias de la Farmacopea Argentina, la que hará con intervención del Ministerio de Salud.

Art. 58. La fórmula declarada será expresada en el sistema métrico legal argentino, y

no podrá hacerse uso de términos genéricos como colorantes, solvente, vehículo; deberá ser en detalle y su nomenclatura la que rige en la Farmacopea Argentina.

Art. 59. El Ministerio de Salud a través de su cuerpo de inspección, retirará cuando crea necesario, en el establecimiento o en los locales en que se efectúe el expendio de los productos elaborados, muestras de drogas o de los productos en circulación a fin de fiscalizar si se ajustan en calidad, contenido, a las especificaciones declaradas, sometiendo el material extraído a los análisis que considere necesarios.

Art. 60. La solicitud de habilitación y ampliación de estos establecimientos, serán efectuadas en la Dirección de Farmacia.

Art. 61. La Dirección de Farmacia confeccionará un registro de los laboratorios que se encuentren funcionando, como de los que se autoricen con la documentación exigida por la reglamentación y el Petitorio Farmacéutico.

Art. 62. Se llevará un detalle actualizado de todo personal profesional que se desempeña en el establecimiento.

Art. 63. Toda publicidad, propaganda o promoción de medicamentos, por cualquier medio que se efectúe, deberá contar con la autorización previa del Ministerio de Salud.

Art. 64. Los establecimientos que expendan o distribuyan al por mayor medicamentos y/o material aséptico para seres humanos, deberán ser habilitados por la Autoridad Sanitaria, en las condiciones establecidas en el Petitorio Farmacéutico.

Art. 65. Dichos establecimientos pueden ser propiedad de una o varias personas, bajo cualquier forma de sociedad regular.

Art. 66. Cuando estos establecimientos mayoristas fraccionen preparaciones oficiales, material aséptico o drogas, deberán contar con un laboratorio de control de calidad aprobado por la autoridad competente.

Art. 67. El fraccionamiento que efectúen será etiquetado según reglamentación, debiendo constar nombre del farmacéutico, calidad, pureza y procedencia del producto.

Art. 68. Los establecimientos mayoristas no pueden efectuar ventas al público, ni preparar ni dispensar recetas.

Art. 69. El Petitorio Farmacéutico establecerá las condiciones que deba reunir la planta física, materiales y útiles necesarios, como también la documentación y registros que deberán exhibirse y llevarse.

Art. 70. Tanto las droguerías como su laboratorio de control de calidad, deben contar con la Dirección Técnica de un farmacéutico previamente habilitado por la autoridad de aplicación.

## TITULO III

### CAPITULO IV

#### De las herboristerías

Art. 71. Las herboristerías son aquellos establecimientos autorizados para el acopio, fraccionamiento, expendio y distribución al por mayor de vegetales medicinales en su estado natural, desecado, canchado o pulverizado. Sólo podrán proveer a las plantas industriales, productoras de drogas, laboratorios de especialidades medicinales y oficinales, droguerías, farmacias y establecimientos hospitalarios, estando prohibida la venta al público.

Art. 72. Los establecimientos habilitados mencionados en el artículo precedente, deberán contar con un laboratorio de control de calidad.

Art. 73. Las herboristerías pueden ser propiedad de una o varias personas o de cualquier tipo de sociedad regular.

Art. 74. El Petitorio Farmacéutico establecerá los demás requisitos que deberán reunir los establecimientos para ser habilitados, como también los registros que deberán llevar.

Art. 75. Tanto la herboristería como su laboratorio de control de calidad, deben contar con la Dirección Técnica de un farmacéutico, previamente habilitado por la Autoridad de Aplicación.

Art. 76. El que cultive plantas para su uso integral o para extracción de principios activos de uso medicinal, sólo podrá efectuarlo previa autorización del Ministerio de Salud, indicando bajo declaración jurada, especie plantada, superficie y ubicación de la plantación. A fin de cada año agrario comunicará al Ministerio de Salud, la cantidad recogida, discriminando el material fresco y seco y consignando la parte de la planta utilizada. Asimismo deberá precisar el destino de lo obtenido.

## TITULO IV

### CAPITULO VII

#### De las sanciones

Art. 77. Toda transgresión a lo establecido en la presente ley y su reglamentación, será sancionada por la autoridad de aplicación con:

a) Apercibimiento.

b) Multa de uno (1) a cincuenta (50) sueldos mínimos de la Administración Pública Provincial.

- c) Clausura, total o parcial, temporal o definitiva, del local o del establecimiento, según la gravedad de la falta o reiteración de la infracción.
- d) Comiso de los efectos o productos en infracción y de los compuestos en que interengan elementos o sustancias cuestionadas, los que deberán ser entregados a un establecimiento hospitalario oficial para su farmacia en forma gratuita, previa verificación de su calidad para el consumo y en la medida que su naturaleza así lo permita.

La Autoridad de Aplicación está facultada para disponer los alcances de las medidas, aplicando las sanciones separadas o conjuntamente, teniendo en cuenta los antecedentes del infractor y la gravedad de la falta.

Art. 78. Comprobada la infracción a la presente ley, a su reglamentación o a las disposiciones que en consecuencia dicte la Autoridad Sanitaria, se aplicará el procedimiento establecido en los juicios de faltas del Código de Procedimiento Penal de la provincia de Buenos Aires.

Art. 79. Las inspecciones a las farmacias, droguerías, laboratorios y herboristerías, serán efectuados por la autoridad de aplicación, la que contará con un cuerpo de inspectores farmacéuticos, con bloqueo de título. Los mismos no podrán ser propietarios de ninguno de los establecimientos contemplados en la ley, ni tener vinculación comercial con aquéllos. La transgresión a lo antes dispuesto, será causal de cesantía.

Los inspectores y/o funcionarios debidamente habilitados por la autoridad competente, están facultados para ingresar en los locales donde se ejerzan actividades regladas por la presente ley, durante las horas destinadas a su ejercicio.

Al efecto y cuando fuere necesario, las autoridades policiales deberán prestar el concurso pertinente a los inspectores que lo requieran.

La negativa del propietario y/o Director Técnico en posibilitar la actuación de los inspectores será considerada falta grave y susceptible de ser sancionada con las penas establecidas en esta ley.

## TITULO V

### CAPITULO VIII

#### Disposiciones Transitorias

Art. 80. A partir de la promulgación de esta ley, la Sociedad en Comandita Simple no podrá ser titular de nueva habilitación de farmacia. Las Sociedades de igual tipo que, a esa fecha, estuvieran reconocidas como propietarias continuarán como tales mientras tengan Director Técnico y no se modifique el contrato social en lo atinente a los socios comanditados. De ocurrir esto último, la autoridad de aplicación concederá un plazo de tres (3) años para que se solicite la baja o enajene el establecimiento farmacéutico, bajo apercibimiento de disponer la revocación de la habilitación y clausura de la farmacia.

Art. 81. Las Sociedades en Comandita Simples, titulares de farmacias que a la fecha de la vigencia de la presente Ley no hubiesen acreditado debidamente la inscripción registral

de sus constituciones, reformas o disoluciones, como asimismo en su caso, de las transferencias de fondo de comercio por ante los órganos registrales competentes, gozarán de un único e improrrogable plazo de ciento ochenta (180) días para hacerlo, a cuyo vencimiento se dispondrá su clausura.

**Art. 82.** El idóneo o el dependiente idóneo propietario de la farmacia con anterioridad a la sanción de la presente, será reconocido como tal siempre que la Dirección Técnica esté a cargo de un farmacéutico diplomado.

**Art. 83.** La habilitación precaria otorgada al idóneo o al dependiente idóneo para el funcionamiento de un botiquín farmacéutico, será mantenida mientras no se conceda la habilitación, en la misma localidad, de una farmacia en las condiciones establecidas en la presente ley.

En este caso, su habilitación vencerá en un plazo de ciento ochenta (180) días.

**Art. 84.** Deróganse los artículos 16 al 52 inclusive de la Ley 4.534 la Ley 6.598 y toda otra disposición que se oponga a la presente.

**Art. 85.** Comuníquese al Poder Ejecutivo.

Dada en la Sala de Sesiones de la Honorable Legislatura de la Provincia de Buenos Aires, en la ciudad de La Plata, a los veinticinco días del mes de noviembre del año mil novecientos ochenta y siete.

**PASCUAL CAPPELLERI**

**ELVA PILAR B. de ROULET**

**Carlos Alberto Bartoletti**  
Secretario de la C. de DD.

**Marcelo Uriarte**  
Secretario del Senado

#### **TRAMITE LEGISLATIVO**

**Proyecto del Poder Ejecutivo entrado en Diputados el 27 de junio de 1985.**

**Aprobado por Diputados el 2 de abril de 1987.**

**Sancionada por el Senado el 25 de noviembre de 1987.**

**Promulgada el 30 de noviembre de 1987 por Decreto Nº 10.477/87.**

**Publicada en el Boletín Oficial el 9 de diciembre de 1987.**