

**ROZPORZĄDZENIE  
MINISTRA ZDROWIA<sup>1)</sup>**

z dnia ..... 2006 r.

**zmieniające rozporządzenie w sprawie ciągłych szkoleń farmaceutów zatrudnionych w aptekach i hurtowniach farmaceutycznych**

Na podstawie art. 89e ust. 3 ustawy z dnia 6 września 2001 r. – Prawo farmaceutyczne (Dz. U. z 2004 r. Nr 53, poz. 533, z późn. zm.<sup>2)</sup>) zarządza się, co następuje:

§ 1.

W rozporządzeniu Ministra Zdrowia z dnia 25 czerwca 2003 r. w sprawie ciągłych szkoleń farmaceutów zatrudnionych w aptekach i hurtowniach farmaceutycznych (Dz. U. Nr 132, poz. 1238) wprowadza się następujące zmiany:

- 1) w § 2 ust. 1 otrzymuje brzmienie:  
„1. Ramowy program ciągłych szkoleń obejmuje zakres wiedzy teoretycznej oraz umiejętności praktycznych dotyczący zagadnień z zakresu:
  - 1) opieki farmaceutycznej, rozumianej jako udział farmaceuty w zapewnieniu prawidłowego przebiegu farmakoterapii zmierzającej do wyleczenia, wyeliminowania lub złagodzenia objawów choroby, wstrzymania lub opóźnienia procesu patologicznego lub zapobieżenia chorobie;
  - 2) postępu nauk farmaceutycznych, a w szczególności:
    - a) farmakoterapii,
    - b) technologii postaci leków,
    - c) farmacji aptecznej,
    - d) farmacji szpitalnej,
    - e) farmacji klinicznej,
    - f) leku roślinnego,
    - g) farmakologii,
    - h) biotechnologii farmaceutycznej,
    - i) homeopatii,
    - j) farmakoekonomiki,
    - k) zdrowia publicznego;
  - 3) prawa regulującego wykonywanie zawodu farmaceuty;
  - 4) nowoczesnych metod zarządzania apteką i hurtownią farmaceutyczną;
  - 5) zasad udzielania pierwszej pomocy.”;
- 2) w § 3:
  - a) w ust. 1:
    - pkt 1 otrzymuje brzmienie:  
„1) kursy realizowane metodą wykładów lub internetowych programów edukacyjnych z ograniczonym dostępem;”,
    - po pkt 1 dodaje się pkt 1a w brzmieniu:  
„1a) kursy doskonalące realizowane metodą wykładów lub internetowych programów edukacyjnych z ograniczonym dostępem;”,
    - pkt 4 – 6 otrzymują brzmienie:  
„4) udział w posiedzeniu naukowo-szkoleniowym towarzystwa naukowego, Naczelnej Izby Aptekarskiej, okręgowej izby aptekarskiej realizowanym w szczególności metodą wykładów lub internetowych programów edukacyjnych z ograniczonym dostępem;
    - 5) przygotowanie i wygłoszenie referatu lub przedstawienie komunikatu albo plakatu na kongresie, zjeździe, konferencji lub sympozjum naukowym organizowanym przez:
      - a) Polskie Towarzystwo Farmaceutyczne,
      - b) naukowe towarzystwa medyczne,
      - c) jednostki badawczo-rozwojowe,
      - d) wydziały farmaceutyczne szkół medycznych,
      - e) Naczelną Izbę Aptekarską,
      - f) okręgowe izby aptekarskie
      - g) inne podmioty, pod warunkiem, że uzyskały akceptację Naczelnej Izby Aptekarskiej;
    - 6) udział w kongresie, zjeździe, konferencji lub sympozjum naukowym organizowanym przez podmioty określone w pkt 5;”,
    - w pkt 8 kropkę zastępuje się średnikiem i dodaje się pkt 9 – 11 w brzmieniu:  
„9) sprawowanie opieki nad studentem odbywającym sześciomiesięczną praktykę (staż) w aptece;
    - 10) pełnienie funkcji kierownika specjalizacji;
    - 11) sprawowanie opieki nad osobami odbywającymi przeszkolenie uzupełniające lub praktyki wakacyjne w trakcie studiów.”;
  - b) w ust. 2:
    - po pkt 1 dodaje się pkt 1a w brzmieniu:  
„1a) za udział w kursie doskonalącym, o którym mowa w ust. 1 pkt 1a, przysługują 2 punkty edukacyjne za każdy dzień udziału w kursie doskonalącym, nie więcej jednak niż 10 punktów edukacyjnych za cały kurs doskonalący;”,
    - pkt 5 otrzymuje brzmienie:  
„5) za przygotowanie i wygłoszenie referatu na kongresie, zjeździe, konferencji lub sympozjum naukowym, organizowanego przez podmioty, o których mowa w § 3 pkt 5, lub przedstawienie komunikatu albo plakatu przysługuje 10 punktów edukacyjnych, a także

dotatkowo przysługuje 2 punkty edukacyjne za każdy dzień udziału w kongresie, zjeździe, konferencji lub sympozjum naukowym, nie więcej niż 10 punktów edukacyjnych za cały kongres, zjazd, konferencję lub sympozjum naukowe;”,  
- w pkt 8 kropkę zastępuje się średnikiem i dodaje się pkt 9 – 11 w brzmieniu:  
„9) za sprawowanie opieki nad studentem odbywającym sześciomiesięczny staż w aptece przysługują 3 punkty edukacyjne za 1 studenta za cały staż, nie więcej jednak niż 15 punktów edukacyjnych w okresie edukacyjnym;  
10) za pełnienie funkcji kierownika specjalizacji przysługuje 5 punktów edukacyjnych za każdy rok trwania specjalizacji, nie więcej jednak niż 15 punktów edukacyjnych za jedną osobę;  
11) za sprawowanie opieki nad osobami odbywającymi przeszkolenie uzupełniające lub praktyki wakacyjne w trakcie studiów przysługuje 1 punkt edukacyjny za każdy miesiąc trwania stażu, przeszkolenia lub praktyki, nie więcej jednak, niż 6 punktów edukacyjnych za jedną osobę.”;

- 3) w § 5 po ust. 1 dodaje się ust. 1a w brzmieniu:  
„1a. Farmaceuta odbywa kursy doskonalące, o których mowa w § 3 ust. 1 pkt 1a, zgodnie z programami kursów doskonalących, które zostały zatwierdzone przez kierownika jednostki szkolącej.”;
- 4) w § 6 w ust. 1:
- a) pkt 3 otrzymuje brzmienie:  
„3) wybrane formy ciągłych szkoleń mogą być organizowane poza strukturą jednostki szkolącej przez podmioty, o których mowa w § 3 pkt 5, na podstawie pisemnej umowy zawartej pomiędzy jednostką szkolącą, a podmiotami realizującymi te szkolenie;”,
  - b) po pkt 3 dodaje się pkt 3a w brzmieniu:  
3a) w przypadku określonym w pkt 3, Naczelna Izba Aptekarska, okręgowe izby aptekarskie, Polskie Towarzystwo Farmaceutyczne oraz inne towarzystwa naukowe zapewniają właściwą organizację tych szkoleń;”,
  - c) pkt 10 otrzymuje brzmienie:  
„10) udział farmaceuty w formach ciągłego szkolenia, o których mowa w § 3 ust. 1 pkt 1, 1a, 3 i 4, musi być potwierdzony wydanym przez jednostkę szkolącą zaświadczeniem, zwanym dalej „certyfikatem”, określającym temat i liczbę godzin szkolenia;”,
  - d) po pkt 10 dodaje się pkt 10a w brzmieniu:  
„10a) udział farmaceuty w formach ciągłego szkolenia, o których mowa w § 3 ust. 1 pkt 5 i 6, musi być potwierdzony zaświadczeniem (certyfikatem) wydanym przez organizatora kongresu, zjazdu, konferencji lub sympozjum naukowego;”,
- 5) w § 7 ust. 4 otrzymuje brzmienie:  
„4. Dla farmaceutów, którzy ukończyli studia na kierunku farmacja i uzyskali prawo wykonywania zawodu farmaceuty w danym roku, okres edukacyjny rozpoczyna się z dniem 1 stycznia roku następnego po uzyskaniu tego prawa.”;
- 6) w § 8 dodaje się ust. 5 w brzmieniu:  
„5. Informacja o dopełnieniu obowiązku odbycia ciągłego szkolenia umieszczana jest w rejestrze farmaceutów, do którego farmaceuta został wpisany.”;
- 7) uchyla się § 11.

## § 2.

Rozporządzenie wchodzi w życie po upływie 14 dni od dnia ogłoszenia.

**MINISTER ZDROWIA**

---

<sup>1)</sup> Minister Zdrowia kieruje działem administracji rządowej - zdrowie, na podstawie § 1 ust. 2 rozporządzenia Prezesa Rady Ministrów z dnia 18 lipca 2006 r. w sprawie szczegółowego zakresu działania Ministra Zdrowia (Dz. U. Nr 131, poz. 924).

<sup>2)</sup> Zmiany tekstu jednolitego wymienionej ustawy zostały ogłoszone w Dz. U. z 2004 r. Nr 69, poz. 625, Nr 91, poz. 877, Nr 92, poz. 882, Nr 93, poz. 896, Nr 173, poz. 1808, Nr 210, poz. 2135 i Nr 273, poz. 2703 oraz z 2005 r. Nr 94, poz. 787, Nr 163, poz. 1362, Nr 179, poz. 1485 i Nr 184, poz. 1539.

---

### Uzasadnienie

Projekt rozporządzenia stanowi zmianę rozporządzenia Ministra Zdrowia z dnia 25 czerwca 2003 r. w sprawie ciągłych szkoleń farmaceutów zatrudnionych w aptekach i hurtowniach farmaceutycznych (Dz. U. Nr 132, poz. 1238).

Stosownie do ustawowej delegacji zawartej w art. 98e ust. 3 ustawy - Prawo Farmaceutyczne nowelizowane rozporządzenie powinno określać ramowy program ciągłych szkoleń. Obecny postępowanie naukowe farmaceutycznych oraz potrzeby związane z ochroną życia i zdrowia obywateli uzasadniają rozszerzenie zakresu ramowego programu szkoleń ciągłych o zagadnienia dotyczące zasad udzielania pierwszej pomocy oraz o problematykę opieki farmaceutycznej. Istnieje pilna potrzeba normatywnego zdefiniowania pojęcia opieki farmaceutycznej, jako istotnego elementu wykonywania zawodu farmaceuty.

W związku z powyższym zaproponowano dodanie w § 2 ust. 1 do zakresu ramowego programu szkoleń ciągłych wiedzy z zakresu zasad udzielania pierwszej pomocy oraz rozszerzenie programu szkolenia ciągłego o opiekę farmaceutyczną. Pozostałe elementy tego paragrafu pozostają bez zmian merytorycznych, jednakże zostały legislacyjnie usystematyzowane.

Zmiana zaproponowana w § 3 ust. 1 pkt 1 wprowadza możliwość zdobywania wiedzy za pośrednictwem internetu. Dodany w § 3 ust. 1 pkt 1a wprowadza nowe formy szkolenia ciągłego – kursy doskonalące. Z regulacją tą koresponduje zmiana § 3 ust. 2 pkt 1a wprowadzająca wartości punktowe dla tego szkolenia. Zmiany w § 3 ust. 2 pkt 4 – 6 mają charakter redakcyjny i zmierzają do wyeliminowania istniejących wątpliwości interpretacyjnych. W nowym przepisie wskazuje się jednoznacznie, że za przygotowanie i wygłoszenie referatu na kongresie, zjeździe, konferencji lub sympozjum naukowym lub przedstawienie komunikatu albo plakatu przysługują punkty edukacyjne niezależnie od punktów przysługujących za udział w kongresie, zjeździe, konferencji lub sympozjum naukowym.

Dodanie w § 3 ust. 1 pkt 9 i 10 rozszerza formy szkolenia ciągłego o wykonywane obecnie przez farmaceutów czynności takie jak: pełnienie funkcji kierownika specjalizacji, za sprawowanie opieki nad studentem odbywającym sześciomiesięczny staż oraz za sprawowanie opieki nad osobami odbywającymi przeszkolenie uzupełniające lub praktyki wakacyjne w trakcie studiów - odpowiadające definicji szkolenia ciągłego, a nieuregulowane dotychczas w nowelizowanym rozporządzeniu.

Dodanie w § 5 ust. 1a ma na celu dookreślenie podmiotu, który jest zobligowany do zatwierdzania programów kursów doskonalących.

Zmiana w § 6 ust. 1 pkt 3 uzasadniona jest tym, że szkolenia ciągłe powinny być organizowane wyłącznie przez Polskie Towarzystwo Farmaceutyczne, naukowe towarzystwa medyczne, jednostki badawczo-rozwojowe, wydziały farmaceutyczne szkół medycznych, Naczelną Izbę Aptekarską, okręgowe izby aptekarskie oraz inne podmioty, pod warunkiem, że uzyskały akceptację Naczelnej Izby Aptekarskiej. Tylko takie rozwiązanie pozwoli zapewnić odpowiedni poziom szkoleń, sprawną ich koordynację oraz umożliwi samorządowi aptekarskiemu efektywną realizację jego podstawowego zadania w postaci sprawowania pieczy i nadzoru nad wykonywaniem zawodu farmaceuty.

Proponowana w § 6 ust. 1 pkt 10 zmiana określa, iż wydawanie zaświadczeń przez jednostki szkolące dotyczy wyłącznie form ciągłego szkolenia określonych w § 3 ust. 1 pkt 1, 1a, 3 i 4. Formy ciągłego szkolenia, określone w § 3 ust. 1 pkt 5 i 6 potwierdzane są zaświadczeniem wydanym przez organizatora tych form, o czym informuje dodany pkt 10a. Udział w pozostałych formach szkoleń ciągłych potwierdzany będzie przez odpowiednią izbę aptekarską.

Wprowadzenie obowiązku umieszczania - na podstawie § 8 ust. 5 nowelizowanego rozporządzenia - w rejestrze farmaceutów informacji o odbyciu ciągłego szkolenia, ma duże znaczenie z punktu widzenia zadań organów samorządu aptekarskiego, nadzorujących prawidłowe wykonywanie zawodu przez farmaceutów oraz wypełnianie przez nich ustawowych obowiązków.

Zmiana § 7 ust. 4 będąca konsekwencją uchylecia § 11 związane jest ze zniesieniem praktyk rocznych.

Propozycję nowelizacji przygotowano we współpracy z m.in.: Naczelną Radą Aptekarską, Okręgową Izbą Aptekarską w Katowicach, Polskim Towarzystwem Farmaceutycznym, Dziekanem Wydziału Farmaceutycznego Śląskiej Akademii Medycznej w Katowicach, Prodziekanem Wydziału Farmaceutycznego Collegium Medicum UMK w Toruniu, Kierownikiem Studium Kształcenia Podyplomowego Wydziału Farmaceutycznego CM UJ w Krakowie, Dziekanem Wydziału Farmaceutycznego z Oddziałem Analityki Medycznej AM w Lublinie, Dziekanem Wydziału Farmaceutycznego UM w Łodzi, Dziekanem Wydziału Farmaceutycznego AM w Warszawie, Kierownikiem Studium Kształcenia Podyplomowego AM w Białymstoku.

Zgodnie z art. 5 ustawą z dnia 7 lipca 2005 r. o działalności lobbingsowej w procesie stanowienia prawa (Dz. U. Nr 169, poz. 1414) niniejszy projekt zostanie wraz z dokumentami opublikowany w Biuletynie Informacji Publicznej.

Projekt nie jest objęty prawem Unii Europejskiej.

---

## Ocena Skutków Regulacji

### 1. Wskazanie podmiotów, na które oddziałuje akt normatywny:

Regulacja dotyczy kształcenia farmaceutów w ramach szkoleń ciągłych, są więc oni podmiotami, na które oddziałuje rozporządzenie. Rozporządzenie oddziałuje również na Naczelną Izbę Aptekarską, okręgowe izby aptekarskie, Polskie Towarzystwo Farmaceutyczne oraz inne towarzystwa naukowe w zakresie określonym programem, jako podmioty właściwe do organizowania szkoleń w nowych formach.

### 2. Wpływ regulacji na dochody i wydatki budżetu oraz sektora publicznego:

Nowelizacja rozporządzenia nie spowoduje skutków finansowych dla budżetu państwa lub jednostek samorządu terytorialnego polegających na zwiększeniu wydatków lub zmniejszeniu dochodów.

### 3. Wpływ regulacji na rynek pracy:

Wejście w życie nowelizacji rozporządzenia nie będzie miało wpływu na rynek pracy.

**4. Wpływ na konkurencyjność wewnętrzną i zewnętrzną gospodarki:**

Nowelizacja rozporządzenia nie wpłynie na konkurencyjność zarówno na rynku zewnętrznym jak i wewnętrznym. Jednocześnie wprowadzenie przedmiotowej regulacji nie będzie mieć negatywnych skutków finansowych dla przedsiębiorców.

**5. Wpływ regulacji na sytuację i rozwój regionów:**

Projektowane rozporządzenie nie będzie miało wpływu na sytuację i rozwój regionów.

**6. Skutki prawne regulacji:**

Wejście w życie projektu rozporządzenia uporządkuje kwestie ciągłych szkoleń farmaceutów, rozszerzy liczbę podmiotów, które zostaną uprawnione do organizacji tych szkoleń oraz rozszerzy zakres dostępnych form dla zdobywania punktów edukacyjnych.

**7. Konsultacje społeczne:**

Projekt rozporządzenia będzie przedmiotem szerokich konsultacji społecznych m.in. z Naczelną Radą Aptekarską, Naczelną Radą Lekarską, Naczelną Radą Pielęgniarek i Położnych, Ogólnopolskim Związkiem Zawodowym Lekarzy, Ogólnopolskim Porozumieniem Związków Zawodowych, Sekretariatem Ochrony Zdrowia KK NSZZ „Solidarność”, Federacją Związków Zawodowych Pracowników Ochrony Zdrowia, Federacją Związku Pracodawców Zakładów Opieki Zdrowotnej, Polskim Towarzystwem Farmaceutycznym, towarzystwami naukowymi w obszarze farmacji, Konsultantami krajowymi w dziedzinach farmacji oraz ze wszystkimi uczelniami medycznymi w Polsce.

Projekt zostanie zamieszczony na stronach internetowych Ministerstwa Zdrowia, w tym także w Biuletynie informacji Publicznej.