

<p>Nazwa projektu Rozporządzenie Ministra Zdrowia w sprawie ustawicznego rozwoju zawodowego farmaceutów</p> <p>Ministerstwo wiodące i ministerstwa współpracujące Ministerstwo Zdrowia</p> <p>Osoba odpowiedzialna za projekt w randze Ministra, Sekretarza Stanu lub Podsekretarza Stanu Pan Maciej Miłkowski Podsekretarz Stanu w Ministerstwie Zdrowia</p> <p>Kontakt do opiekuna merytorycznego projektu Edyta Gadomska Zastępca Dyrektora Departamentu Rozwoju Kadr Medycznych Ministerstwie Zdrowia Tel: 22 634 98 58 e-mail: e.gadomska@mz.gov.pl</p>	<p>Data sporządzenia 20.07.2021 r.</p> <p>Źródło: art. 78 ust. 4 ustawy z dnia 10 grudnia 2020 r. o zawodzie farmaceuty (Dz. U. z 2021 r. poz. 97)</p> <p>Nr w wykazie prac Ministra Zdrowia: MZ 1167</p>
--	---

OCENA SKUTKÓW REGULACJI

1. Jaki problem jest rozwiązywany?

Uregulowanie kwestii dotyczących obowiązku podnoszenia kwalifikacji zawodowych przez farmaceutów.

2. Rekomendowane rozwiązanie, w tym planowane narzędzia interwencji, i oczekiwany efekt

W projekcie proponuje się szczegółowe uregulowanie nałożonego ustawą obowiązku podnoszenia kwalifikacji zawodowych przez farmaceutów przez uczestnictwo w ustawicznym rozwoju zawodowym, celem aktualizacji posiadanego zasobu wiedzy oraz stałego dokształcania się w zakresie nowych osiągnięć nauk farmaceutycznych. Projekt rozporządzenia został opracowany na podstawie dotychczasowych rozwiązań zawartych w przepisach rozporządzenia Ministra Zdrowia z dnia 20 lutego 2018 r. w sprawie ciągłych szkoleń farmaceutów zatrudnionych w aptekach lub hurtowniach farmaceutycznych (Dz. U. poz. 499).

3. Jak problem został rozwiązany w innych krajach, w szczególności krajach członkowskich OECD/UE?

Brak danych

4. Podmioty, na które oddziałuje projekt

Grupa	Wielkość	Źródło danych	Oddziaływanie
Farmaceuci	35 685	Centralny Rejestr Farmaceutów, stan na kwiecień 2021 r.	Uregulowanie w przepisach rozporządzenia szczegółowych zasad podnoszenia kwalifikacji zawodowych przez farmaceutów.

5. Informacje na temat zakresu, czasu trwania i podsumowanie wyników konsultacji

Projekt nie był przedmiotem prekonsultacji.

Projekt rozporządzenia w ramach konsultacji publicznych został przesłany, z 30 -dniowym terminem zgłaszania uwag, do następujących podmiotów:

- 1) Naczelnej Rady Aptekarskiej;
- 2) Naczelnej Rady Lekarskiej;
- 3) Naczelnej Rady Pielęgniarek i Położnych;
- 4) Krajowej Rady Fizjoterapeutów;
- 5) Krajowej Rady Diagnostów Laboratoryjnych;
- 6) Rady Dialogu Społecznego;
- 7) Ogólnopolskiego Związku Zawodowego Lekarzy;
- 8) NSZZ „Solidarność”;
- 9) NSZZ „Solidarność 80”;
- 10) Forum Związków Zawodowych;
- 11) Ogólnopolskiego Porozumienia Związków Zawodowych;
- 12) Izby Gospodarczej Właścicieli Punktów Aptecznych i Aptek;
- 13) Związku Pracodawców Business Centre Club;
- 14) Związku Przedsiębiorców i Pracodawców;
- 15) Federacji Związków Pracodawców Ochrony Zdrowia „Porozumienie Zielonogórskie”;
- 16) Izby Gospodarczej „Farmacja Polska”;
- 17) Pracodawców Rzeczypospolitej Polskiej;

- 18) Stowarzyszenia Lekarzy Praktyków;
- 19) Stowarzyszenia Magistrów i Techników Farmacji;
- 20) Stowarzyszenia Menedżerów Opieki Zdrowotnej;
- 21) Konfederacji Lewiatan;
- 22) Federacji Konsumentów;
- 23) Polskiej Izby Handlu;
- 24) Polskiego Związku Pracodawców Przemysłu Farmaceutycznego;
- 25) Związku Pracodawców Hurtowni Farmaceutycznych;
- 26) PASMI Związku Pracodawców „Polski Związek Producentów Leków Bez Recepty”;
- 27) Federacji Pacjentów Polskich;
- 28) Stowarzyszenia „Primum non nocere”;
- 29) Stowarzyszenia „Dla Dobra Pacjenta”;
- 30) Instytutu Praw Pacjenta i Edukacji Zdrowotnej;
- 31) Związku Pracodawców Innowacyjnych Firm Farmaceutycznych „INFARMA”;
- 32) Związku Rzemiosła Polskiego
- 33) Konferencji Rektorów Akademickich Uczelni Medycznych,
- 34) Konferencji Rektorów Akademickich Szkół Polskich,
- 35) Konferencji Rektorów Publicznych Szkół Zawodowych,
- 36) Parlamentu Studentów Rzeczypospolitej Polskiej
- 37) Centrum Medycznego Kształcenia Podyplomowego;
- 38) Centrum Egzaminów Medycznych.

Projekt został udostępniony w Biuletynie Informacji Publicznej na stronie podmiotowej Ministra Zdrowia, zgodnie z art. 5 ustawy z dnia 7 lipca 2005 r. o działalności lobbingsowej w procesie stanowienia prawa (Dz. U. z 2017 poz. 248).

Projekt został udostępniony również w Biuletynie Informacji Publicznej na stronie podmiotowej Rządowego Centrum Legislacji, w serwisie Rządowy Proces Legislacyjny, zgodnie z § 52 ust. 1 uchwały nr 190 Rady Ministrów z dnia 29 października 2013 r. – Regulamin pracy Rady Ministrów (M.P. z 2016 r. poz. 1006, z późn. zm.).

Wyniki konsultacji publicznych i opiniowania zostaną przedstawione w raporcie, dołączonym do oceny skutków regulacji.

6. Wpływ na sektor finansów publicznych

(ceny stałe z r.)	Skutki w okresie 10 lat od wejścia w życie zmian [mln zł]												
	0	1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	Łącznie (0-10)	
Dochody ogółem													
budżet państwa													
JST													
pozostałe jednostki (oddzielnie)													
Wydatki ogółem													
budżet państwa													
JST													
pozostałe jednostki (oddzielnie)													
Saldo ogółem													
budżet państwa													
JST													
pozostałe jednostki (oddzielnie)													

Źródła finansowania	
Dodatkowe informacje, w tym wskazanie źródeł danych i przyjętych do obliczeń założeń	Wejście w życie rozporządzenia nie spowoduje skutków finansowych dla budżetu państwa i budżetów jednostek samorządu terytorialnego.

7. Wpływ na konkurencyjność gospodarki i przedsiębiorczość, w tym funkcjonowanie przedsiębiorców oraz na rodzinę, obywateli i gospodarstwa domowe

		Skutki							
Czas w latach od wejścia w życie zmian		0	1	2	3	5	10	Łącznie (0-10)	
W ujęciu	duże przedsiębiorstwa								
	sektor mikro-, małych i								

pieniężnym (w mln zł, ceny stałe z r.)	średnich przedsiębiorstw								
	rodzina, obywatele, w tym osoby starsze i niepełnosprawne, oraz gospodarstwa domowe (dodaj/usuń)								
W ujęciu niepieniężnym	duże przedsiębiorstwa	Brak wpływu.							
	sektor mikro-, małych i średnich przedsiębiorstw	Brak wpływu.							
	rodzina, obywatele, w tym osoby starsze i niepełnosprawne, oraz gospodarstwa domowe, (dodaj/usuń)	Brak wpływu.							
Niemierzalne	(dodaj/usuń)								
Dodatkowe informacje, w tym wskazanie źródeł danych i przyjętych do obliczeń założeń		Wejście w życie rozporządzenia nie będzie miało wpływu na konkurencyjność gospodarki i przedsiębiorczość, w tym funkcjonowanie przedsiębiorstw, oraz na rodzinę, obywateli, w tym osoby starsze i niepełnosprawne, oraz gospodarstwa domowe.							
8. Zmiana obciążeń regulacyjnych (w tym obowiązków informacyjnych) wynikających z projektu									
<input checked="" type="checkbox"/> nie dotyczy									
Wprowadzane są obciążenia poza bezwzględnie wymaganymi przez UE (szczegóły w odwróconej tabeli zgodności).					<input type="checkbox"/> tak <input checked="" type="checkbox"/> nie <input type="checkbox"/> nie dotyczy				
<input type="checkbox"/> zmniejszenie liczby dokumentów <input type="checkbox"/> zmniejszenie liczby procedur <input type="checkbox"/> skrócenie czasu na załatwienie sprawy <input type="checkbox"/> inne:					<input type="checkbox"/> zwiększenie liczby dokumentów <input type="checkbox"/> zwiększenie liczby procedur <input type="checkbox"/> wydłużenie czasu na załatwienie sprawy <input type="checkbox"/> inne:				
Wprowadzane obciążenia są przystosowane do ich elektronizacji.					<input type="checkbox"/> tak <input type="checkbox"/> nie <input type="checkbox"/> nie dotyczy				
Komentarz:									
9. Wpływ na rynek pracy									
Wejście w życie rozporządzenia nie będzie miało wpływu na rynek pracy.									
10. Wpływ na pozostałe obszary									
<input type="checkbox"/> środowisko naturalne <input type="checkbox"/> sytuacja i rozwój regionalny <input type="checkbox"/> inne:			<input type="checkbox"/> demografia <input type="checkbox"/> mienie państwowe			<input type="checkbox"/> informatyzacja <input type="checkbox"/> zdrowie			
Omówienie wpływu									
11. Planowane wykonanie przepisów aktu prawnego									
Planuje się wejście w życie przepisów projektowanego aktu prawnego po upływie 14 dni od dnia ogłoszenia.									
12. W jaki sposób i kiedy nastąpi ewaluacja efektów projektu oraz jakie mierniki zostaną zastosowane?									
Ze względu na charakter przepisów zawartych w projekcie rozporządzenia nie przewiduje się ewaluacji.									
13. Załączniki (istotne dokumenty źródłowe, badania, analizy itp.)									
Brak.									