



**KANCELARIA  
SENATU**

BIURO LEGISLACYJNE

Warszawa, 25 lipca 2019 r.

## **Opinia do ustawy o zmianie ustawy – Prawo farmaceutyczne (druk nr 1269)**

### **I. Cel i przedmiot ustawy**

Zasadnicza kwestia nowelizacji ustawy – Prawo farmaceutyczne obejmuje zmianę przepisu art. 86a ust. 1 pkt 4 dotyczącego zakresu dozwolonego katalogu produktów leczniczych dostępnych w aptece dla podmiotów innych niż pacjenci lub podmioty wykonujące działalność leczniczą. Obecna nowelizacja ustala ten zakres jako produkty lecznicze z kategorią dostępności OTC tj. wydawane bez przepisu lekarza (z wyłączeniem produktów zawierających w składzie substancje o działaniu psychoaktywnym).

Ustawa wchodzi w życie z dniem następującym po dniu ogłoszenia.

### **II. Przebieg prac legislacyjnych**

Rządowy projekt ustawy wpłynął do Sejmu 11 lipca br. (druk sejmowy nr 3653).

I czytanie przeprowadzono w Komisji Zdrowia. Sprawozdanie Komisji zawiera druk sejmowy nr 3682, Komisja Zdrowia wniosła o przyjęcie projektu ustawy bez poprawek. II czytanie odbyło się 84. na posiedzeniu Sejmu. Na tym samym posiedzeniu przystąpiono do III czytania.

Ustawa została uchwalona 19 lipca 2019 r. za jej przyjęciem głosowało 410 posłów, przeciw – 7, wstrzymało się 3.

Ustawa nie budzi wątpliwości legislacyjnych.

*Bożena Langner*

*Główny legislator*