



www.krasp.org.pl

Konferencja
Rektorów
Akademickich
Szkół
Polskich

Przewodniczący:

prof. dr hab. inż. Jan Szmidt
Rektor
Politechniki Warszawskiej
president@krasp.org.pl

Biuro KRASP:

Krakowskie Przedmieście 26/28
00-927 Warszawa
tel.: 22 55 20 352
fax: 22 55 21 567
biuro@krasp.org.pl

Warszawa, 2 marca 2020 r.

DS-173-178 | 20

05.02.2020

KRASP/42/2020

Do druku nr 238

Szanowny Pan
Dariusz Salamończyk
Zastępca Szefa Kancelarii Sejmu

Szanowny Panie Ministrze,

w odpowiedzi na pismo nr SPS-WP-173-31/20 z 10 lutego 2020 r. w załączeniu przesyłam uwagi Konferencji Rektorów Akademickich Uczelni Medycznych działającej w ramach Konferencji Rektorów Akademickich Szkół Polskich dotyczące rządowego projektu ustawy o zawodzie farmaceuty.

Z wyrazami szacunku,

Prof. dr hab. inż. Jan Szmidt
Przewodniczący KRASP

29 lutego 2020 r.

Uwagi
Konferencji Rektorów Akademickich Uczelni Medycznych
działającej w ramach
Konferencji Rektorów Akademickich Szkół Polskich
dotyczące rządowego projektu ustawy o zawodzie farmaceuty
(projekt przekazany pismem z dnia 10 lutego 2020 r.)

Lp.	Przepis, którego dotyczy uwaga	Treść uwagi
1.	Art. 3 pkt 7)	<p>W definicji usługi farmacji klinicznej wskazano, że są to „działania na rzecz zwiększenia skuteczności, bezpieczeństwa i zasadności, w tym ekonomicznej, użycia produktów leczniczych oraz wsparcie lekarza prowadzącego leczenie”. Podczas gdy farmaceuta nie wspiera lekarza, ale <u>współdziała, współpracuje</u> z nim.</p> <p>Nadto w odniesieniu do definicji usługi farmacji klinicznej nie jest jasne, czym jest plan lekowy – należałoby doprecyzować to pojęcie lub z niego zrezygnować. Z definicji usługi farmacji klinicznej ukiernkowane są na indywidualnego pacjenta lub grupę pacjentów, dlatego nie jest jasne, co w proponowanej definicji oznaczają „działania na rzecz (...) bezpieczeństwa (...) na rzecz pacjenta, członków rodziny pacjenta lub personelu medycznego”.</p> <p>Proponowane brzmienie zapisu:usługa farmacji klinicznej – działania na rzecz zapewnienia bezpieczeństwa i efektywności (w tym efektywności ekonomicznej) użycia produktów leczniczych, realizowane przez uprawnionego farmaceutę w podmiocie wykonującym działalność leczniczą.</p> <p>Wymaga wskazania, że farmaceuta kliniczny – specjalista od leków, współpracujący z lekarzem odpowiedzialnym za cały proces leczenia, personelem pielęgniarskim i innym zawodami medycznymi – jest pełnoprawnym i bardzo ważnym ogniwem zespołu terapeutycznego konkretnego oddziału szpitalnego. W projekcie ustawy powinien zatem znaleźć się wyraźny zapis, że farmaceuci jako specjaliści od leku mają prawo wypełniać swoją profesję na oddziałach szpitalnych. Osoby te będą z pewnością służyć swoją wiedzą zarówno pacjentom, jak i personelowi medycznemu szpitala, a włączenie farmaceutów w proces kliniczny nie pozostanie również bez wpływu na oszczędności dla finansów szpitalnych.</p>
2.	Art. 3 pkt 7 w zw. z art. 32	

Lp.	Przepis, którego dotyczy uwaga	Treść uwagi
3.	Art. 3 pkt 8	<p>Oprócz umożliwienia farmaceutom uzyskania informacji od pacjentów (m.in. art. 3 pkt 8), należy również umożliwić im dostęp do informacji za pośrednictwem systemu obiegu informacji medycznej o pacjencie (np. Platformy P1), w zakresie niezbędnym do prowadzenia opieki farmaceutycznej i/lub udzielania porad związanych z wydawanymi produktami leczniczymi lub wyrobami medycznymi.</p> <p>Wg projektu: „Opieka farmaceutyczna to świadczenie zdrowotne w rozumieniu art. 5 pkt 40 ustawy z dnia 27 sierpnia 2004 r. o świadczeniach opieki zdrowotnej finansowanych ze środków publicznych (Dz. U. 2019 r. poz. 1373, z późn. zm.), udzielane przez farmaceutę i stanowiące dokumentowany proces, w którym farmaceuta, współpracując z pacjentem i lekarzem prowadzącym leczenie pacjenta, a w razie potrzeby z przedstawicielami innych zawodów medycznych, czuwa nad prawidłowym przebiegiem indywidualnej farmakoterapii”.</p> <p>Opieka farmaceutyczna jako świadczenie zdrowotne będzie musiela być świadczona z zachowaniem prawa pacjenta do uzyskania odpowiedniej jakości świadczenia (ustawa z dnia 6 listopada 2008 r. o prawach pacjenta i Rzeczniku Praw Pacjenta - Dz. U. z 2019 r. poz. 1127, art. 6 ust. 1).</p> <p>Proponuje się określić w projekcie kwalifikacje farmaceuty, świadczącego opiekę farmaceutyczną: „Farmaceuta może świadczyć opiekę farmaceutyczną pod warunkiem posiadania tytułu specjalisty w dziedzinie farmacji aptecznej, farmacji klinicznej lub farmacji szpitalnej albo ukończenia kursu kwalifikacyjnego obejmującego zagadnienia z zakresu opieki farmaceutycznej”.</p> <p>W projekcie brak zapisów dotyczących dokumentowania opieki farmaceutycznej. Opieka farmaceutyczna jest świadczeniem zdrowotnym, sposób jej realizacji wymaga odpowiedniego udokumentowania. Sposób prowadzenia dokumentacji powinien być określony i skorelowany z obowiązującymi regulacjami prawnymi dotyczącymi dokumentacji medycznej (jednotliwie wzory dokumentacji, ochrona danych i informacji dotyczących stanu zdrowia pacjenta). Postuluje się o przedstawienie bardzo szczegółowych wymagań dotyczących prowadzenia i dokumentacji opieki farmaceutycznej jako świadczenia finansowanego ze środków publicznych (osobny akt normatywny).</p> <p>Analogiczna uwaga dotyczy dokumentowania usługi farmacji klinicznej.</p> <p>Wg projektu „(...) Art. 32 ust. 2. Farmaceuta, w ramach sprawowanej usługi farmacji klinicznej, wykonuje czynności określone w art. 3 pkt 7 oraz prowadzi kartę indywidualnej opieki farmaceuty dla</p>
4.	Art. 4 ust. 2 Art. 32 ust. 2	

Lp.	Przepis, którego dotyczy uwaga	Treść uwagi
		<p>każdej z usług farmaceutycznych, o których mowa w art. 4 ust. 3 pkt 4, świadczonej przez aptekę szpitalną (...).”</p> <p>Należy doprecyzować, jakie dane powinny znaleźć się w dokumentacji, tak żeby były wspólne dla wszystkich szpitali (np. wzór karty indywidualnej opieki farmaceutycznej obowiązującej na terenie całego kraju).</p>
5.	Art. 4 ust. 2	<p>Proponuje się wprowadzenie pkt 6) w brzmieniu: <i>domowe doradztwo dla pacjenta w zakresie bezpiecznej farmakoterapii. Zapis jest ważny w kontekście możliwości zlecenia takiej usługi przez lekarza.</i></p> <p>Proponuje się wprowadzenie pkt 6) w brzmieniu: <i>badania diagnostycznych, które zostaną określone przez Ministra właściwego do spraw zdrowia. Wymienienie w tym miejscu tylko pomiaru ciśnienia tętniczego krwi nie jest właściwe, gdyż pomija inne badania, które mogą być wykonywane przez farmaceutę oraz jest sprzeczne z zapisem w art. 4.7.</i></p> <p>Farmaceuci sprawujący opiekę farmaceutyczną powinni mieć możliwość wykonywania pomiarów parametrów życiowych (masy ciała, wzrostu, tętna, liczby oddechów, temperatury ciała, ciśnienia tętniczego krwi, poziomowi glikemii testem z krwi włóśničkowej za pomocą glukometru, przepływu powietrza z płuc za pomocą pliflometru, saturacji za pomocą pulsoksymetru) oraz testów diagnostycznych dostępnych w obrocie aptecznym stosowanych w celu samokontroli.</p>
6.	Art. 4 ust. 3	<p>Dopisanie określenia: <i>badacz w zapisie: 2) uczestniczenie w badaniach klinicznych, w tym badaniach prowadzonych w szpitalu jako <u>badacz</u> lub członek zespołu badawczego, co wynika z faktu, iż w tworzonej Ustawie o badaniach klinicznych prawdopodobnie pojawi się zapis dotyczący pielęgniarki jako badacza.</i></p> <p>Propozycja zmiany:</p> <p>4. Zadania zawodowe farmaceuty obejmują:</p> <p>3) Sprawowanie nadzoru nad przyjmowaniem do hurtowni farmaceutycznej produktów, wyrobów lub środków, o których mowa w ust. 3 pkt 1, od uprawnionych podmiotów, oraz sprawowanie nadzoru nad wydawaniem ich uprawnionym podmiotom z hurtowni farmaceutycznej.....</p>
7.	Art. 4 ust. 4 pkt 3	<p>Uzasadnienie:</p> <p>Dodano: Sprawowanie nadzoru nad przyjmowaniem do hurtowni farmaceutycznej... oraz ...sprawowanie nadzoru nad wydawaniem uprawnionym podmiotom... Obecny zapis nie jest</p>

Lp.	Przepis, którego dotyczy uwaga	Treść uwagi
		<p>precyzyjny i nakłada na farmaceutów pracujących w hurtowni obowiązek osobistego przyjmowania dostaw towarów oraz osobistego przygotowania wydawania towaru podmiotom uprawnionym.</p>
8.	<p>Art. 4 ust. 4 pkt 8</p>	<p>Propozycja zmiany:</p> <p>4. Zadania zawodowe farmaceuty obejmują:</p> <p>8) nadzór nad czynnościami wykonywanymi przez technika farmaceutycznego, ucznia szkoły policealnej w zawodzie technik farmaceutyczny lub studenta kierunku farmacja w aptece, punkcie aptecznym, dziale farmacji szpitalnej, oddziale szpitalnym lub hurtowni farmaceutycznej</p> <p>Uzasadnienie:</p> <p>Wymieniono w przywołanym artykule nadzór nad czynnościami technika farmaceutycznego lub studenta kierunku farmacja – pominięto ucznia szkoły policealnej w zawodzie technik farmaceutyczny.</p> <p>Propozycja zmiany:</p> <p>4. Zadania zawodowe farmaceuty obejmują:</p> <p>9) nadzór nad przyjmowaniem, przechowywaniem i wydawaniem produktów leczniczych w aptece, punkcie aptecznym lub dziale farmacji szpitalnej</p> <p>Uzasadnienie:</p> <p>Dodano: dziale farmacji szpitalnej</p> <p>Propozycja zmiany:</p> <p>5. Wykonywanie zawodu farmaceuty obejmuje także:</p> <p>1) Prowadzenie działalności dydaktycznej w uczelniach prowadzących studia na kierunku farmacja lub innych kierunkach prowadzonych na uczelniach medycznych oraz badań naukowych i prac rozwojowych, w szczególności w dyscyplinie naukowej – nauki farmaceutyczne.</p>
10.	<p>Art. 4 ust. 5 pkt 1</p>	<p>Uzasadnienie:</p> <p>Interdyscyplinarność wiedzy farmaceutów jest wykorzystywana również na innych kierunkach anizeli farmacja.</p>
11.	<p>Art. 4 ust 2</p>	<p>W procesie opieki farmaceutycznej rolą farmaceuty nie jest <u>czuwanie</u>, a <u>podejmowanie konkretnych działań</u> służących zapewnieniu racjonalnej farmakoterapii pacjenta. Racjonalna terapia jest to terapia bezpieczna i efektywna (efektywność może wyrażać się w skuteczności poprzez osiągnięcie</p>

Lp.	Przepis, którego dotyczy uwaga	Treść uwagi
12.	Art. 4 ust. 3 pkt 6	<p>zamierzonych wyników klinicznych, a także w innych miarach efektywności, np. w efektywności kosztowej). Wzór dokumentacji świadczenia opieki farmaceutycznej powinien być zdefiniowany w drodze rozporządzenia Ministra Zdrowia.</p> <p>Proponuje się następującą korektę do definicji opieki farmaceutycznej zawartej w art. 4 ust. 2:</p> <p>Art. 4 ust. 2. Opieka farmaceutyczna to świadczenie zdrowotne w rozumieniu art. 5 pkt 40 ustawy z dnia 27 sierpnia 2004 r. o świadczeniach opieki zdrowotnej finansowanych ze środków publicznych (Dz. U. 2019 r. poz. 1373, z późn. zm.⁵⁾), udzielane przez farmaceutę i stanowiące dokumentowany proces, w którym farmaceuta, współpracując z pacjentem i lekarzem prowadzącym leczenie pacjenta, a w razie potrzeby z przedstawicielami innych zawodów medycznych, podejmuje działania służące zapewnieniu prawidłowego (ewentualnie optymalnego) przebiegu indywidualnej farmakoterapii, obejmujące:</p> <ol style="list-style-type: none"> 1) prowadzenie konsultacji farmaceutycznych – w celu zapewnienia bezpiecznego i efektywnego użycia produktów leczniczych, wyrobów medycznych lub środków spożywczych specjalnego przeznaczenia żywieniowego; 2) wykonywanie przeglądów lekowych wraz z oceną farmakoterapii, z uwzględnieniem problemów lekowych pacjenta – w celu wykrywania i rozwiązywania problemów lekowych; 3) opracowanie indywidualnego planu opieki farmaceutycznej, z uwzględnieniem problemów lekowych pacjenta – w celu rozwiązywania wykrytych problemów lekowych, ze szczególnym uwzględnieniem edukacji zdrowotnej, promocji zdrowia i zdrowego trybu życia oraz profilaktyki zdrowotnej; 4) wykonywanie badań diagnostycznych określonych w przepisach wydanych na podstawie ust. 7 – w celu oceny skuteczności i bezpieczeństwa stosowanej przez pacjenta farmakoterapii oraz analizy problemów lekowych występujących u pacjenta, oraz proponowaniu metod i badań diagnostycznych. <p>Farmaceuta powinien mieć możliwość wykonywania pomiaru wybranych parametrów życiowych, nieinwazyjnego pomiaru ciśnienia tętniczego krwi, pomiaru obwodu w pasie itp. Proponuje się następującą zmianę:</p> <p>Art. 4 ust. 3 pkt 6) wykonywanie nieinwazyjnych badań diagnostycznych (w szczególności pomiaru ciśnienia tętniczego krwi, pomiaru temperatury ciała, pomiaru tętna, pomiaru masy ciała, pomiaru obwodu paskowego brzucha) oraz wykonywanie podstawowych testów paskowych, w tym z próbek krwi i/lub moczu.</p>

Lp.	Przepis, którego dotyczy uwaga	Treść uwagi
13.	Art. 4 ust. 3 pkt 1	<p>Na koniec, zwracamy uwagę na konieczność ujednolicenia terminologii w całym tekście projektowanej ustawy z ustawą Prawo farmaceutyczne, m.in. art. 4 ust. 3 pkt 1 oraz pkt 4 oraz ust. 4 pkt 3 (ta sama uwaga odnosi się do wielu miejsc w projektowanej ustawie):</p> <p>Art. 4 ust. 3 pkt 1) wydawanie z apteki produktów leczniczych i wyrobów medycznych (...) połączone z udzieleniem informacji i porad dotyczących działania i stosowania oraz przechowywania tych produktów leczniczych, wyrobów medycznych lub środków spożywczych.</p> <p>Art. 4 ust. 3 pkt 4) udzielenie porady farmaceutycznej w celu zapewnienia prawidłowego stosowania produktu leczniczego, wyrobu medycznego lub środka spożywczego specjalnego przeznaczenia żywieniowego, w szczególności w zakresie wydania właściwego produktu leczniczego o kategorii dostępności, o której mowa w art. 23a ust. 1 pkt 1 ustawy – Prawo farmaceutyczne, przekazania informacji dotyczących właściwego stosowania, w tym dawkowania i możliwych interakcji z innymi produktami leczniczymi lub pożywieniem wydawanego produktu leczniczego, wyrobu medycznego lub środka spożywczego oraz prawidłowego używania wyrobów medycznych.</p>
14.	Art. 4 ust. 3 pkt 4	<p>Art. 4 ust. 4 pkt 3) przyjmowanie do hurtowni farmaceutycznej produktów leczniczych, wyrobów medycznych lub środków spożywczych specjalnego przeznaczenia żywieniowego, o których mowa w ust. 3 pkt 1, od uprawnionych podmiotów, wydawanie ich uprawnionym podmiotom z hurtowni farmaceutycznej, sprawowanie nadzoru nad przestrzeganiem w hurtowni farmaceutycznej wymagań Dobrej Praktyki Dystrybucyjnej, o której mowa w art. 2 pkt 4 ustawy – Prawo farmaceutyczne.</p>
15.	Art. 4 ust. 4 pkt 3	<p>Proponowane brzmienie: 7) posiada dyplom farmaceuty wydany w innym państwie niż państwo członkowskie posiadający ukończenie co najmniej 5-letnich studiów i uznany za równoważny polskiemu dyplomowi i tytułowi zawodowemu magistra farmacji zgodnie z art. 327 ustawy z dnia 20 lipca 2018 prawo o szkolnictwie wyższym i nauce.</p>
16.	Art. 5 ust. 1 pkt 7	<p>Kwalifikacje do wykonywania zawodu farmaceuty posiada osoba, która:</p> <p>1) Rozpoczęła po roku akad. 2018/2019 studia przygotowujące do wykonywania zawodu farmaceuty prowadzone zgodnie z przepisami wydanyymi na podstawie art. 68 ust. 3 pkt 1 ustawy z dnia 20 lipca – Prawo o szkolnictwie wyższym i nauce, obejmujące sześciomiesięczną praktykę zawodową w aptece, i uzyskała tytuł magistra farmacji albo</p> <p>2) rozpoczęła przed 1 października 2019 r. w Rzeczypospolitej Polskiej co najmniej pięcioletnie studia na kierunku farmacja, obejmujące co najmniej sześciomiesięczną praktykę zawodową w aptece, i uzyskała tytuł magistra farmacji</p> <p>Zapis jest niezgodny ze stanem faktycznym. 6-cio miesięczna praktyka zawodowa w aptece została wprowadzona znacznie wcześniej i nie jest to zasługa ustawy z dn. 20 lipca - Prawo o szkolnictwie wyższym i nauce, a tylko kontynuacja tego co już miało miejsce od roku 2004/2005. Z tychże</p>
17.	Art. 5 pkt 1	

Lp.	Przepis, którego dotyczy uwaga	Treść uwagi
		<p>względów zapis powinien ulec zmianie.</p> <p>3) ukończyła w RP, przed dniem 1 maja 2004 r. czteroletnie lub pięcioletnie studia na kierunku farmacja Czteroletnich studiów na kierunku farmacja nie ma co najmniej od 1968 roku i należy wykreslić je z ustawy o zawodzie.</p> <p>4) Rozdział 2, Art.13. 4 Oplatę za egzamin, o którym mowa w ust. 2, ponosi osoba zdająca, a wpływ z tego tytułu stanowią dochód Naczelnej Izby Aptekarskiej. Wysokość opłaty nie może być wyższa niż 30 % przeciętnego miesięcznego wynagrodzenia w sektorze przedsiębiorstw ... itd. Czym jest poddyktowana wysokość opłaty w wysokości 30 %, przychodem Naczelnej Izby Aptekarskiej? W każdym innym przypadku wysokość opłat ustalono na 25 % przeciętnego wynagrodzenia.</p>
18.	Art. 5 ust. 1 pkt 7	<p>Proponowana zmiana: 7) posiada dyplom farmaceuty wydany w innym państwie niż państwo członkowskie poświadczający ukończenie co najmniej 5-letnich studiów i uznany za równoważny polskiemu dyplomowi i tytułowi zawodowemu magistra farmacji zgodnie z art. 327 ustawy z dnia 20 lipca 2018 prawo o szkolnictwie wyższym i nauce.</p>
19.	Art. 4 ust. 5	<p>Proponuje się dodanie punktu 9 w brzmieniu: „wystawianie recept papierowych lub recept elektronicznych dla: osoby wystawiającej (farmaceuty), zwanej "receptą pro autorae", oraz małżonka, wstępnego, zstępnego lub rodzeństwa osoby wystawiającej, zwanej receptą "pro familiae" na takich samych zasadach jakie obowiązują dla osób posiadających tytuł zawodowy lekarza". Farmaceuci posiadają odpowiednią wiedzę oraz narzędzia do tego aby móc wystawiać dla siebie bądź rodziny leki na receptę weryfikując przy tym odpowiednie wskazania, które umożliwiają wystawienie recepty również z odpłatnością zniżkową.</p>
20.	Art. 5 ust. 1 pkt 7 w zw. z art. 6	<p>Wprowadzony do projektu ustawy o zawodzie farmaceuty zapis dotyczący Farmaceutycznego Egzaminu Weryfikacyjnego (FEW) budzi zaniepokojenie w środowisku akademickim. Farmaceuta jest zawodem zaufania publicznego. Farmaceuci wykorzystując szeroką wiedzę zdobyłą na studiach na co dzień doradzają pacjentom w kwestiach związanych ze zdrowiem, w aptece pacjent może otrzymać poradę i w każdej chwili skorzystać z konsultacji, co w wielu przypadkach jest nieocenioną pomocą. Umożliwienie farmaceutom spoza UE nabycie kwalifikacji do celów zawodowych na poziomie FEW może przyczynić się nie tylko do obniżenia prestiżu zawodu, ale nawet stanowić niebezpieczeństwo dla pacjentów.</p>

Lp.	Przepis, którego dotyczy uwaga	Treść uwagi
21.	Art. 5 ust. 1 pkt 7 oraz art. 6-11	<p>Polski system kształcenia opiera się na ściśle zdefiniowanych obszarach wiedzy, umiejętności i kompetencji. Polskie Wydziały Farmaceutyczne podlegają ocenie akredytacyjnej, która ocenia jakość systemu edukacji. W naszej ocenie egzamin FEW nie jest w stanie zweryfikować, często głębokich, różnic programowych wynikających z wielu aspektów. Na chwilę obecną jedyną formą potwierdzenia kwalifikacji w zawodzie farmaceuty jest nostryfikacja dyplomu, która jest gwarantem spełnienia wymagań progowym na kierunku farmacja. Oczywiście jesteśmy za umożliwieniem wykonywania zawodów medycznych absolwentom spoza Unii Europejskiej, jednak dla bezpieczeństwa naszego społeczeństwa należy pozostać przy dotychczasowym, nostryfikacyjnym trybie który <i>ipso facto</i> daje gwarancje należytego sprawdzenie niezbędnej wiedzy zawodowej.</p> <p>Aktualnie istnieją przepisy regulujące zasady nostryfikacji dyplomów uzyskanych za granicą (m.in. Ustawa z dnia 20 lipca 2018 r. - Prawo o szkolnictwie wyższym i nauce, Dz.U. 2018 poz. 1668, oraz rozporządzenie Ministra Nauki i Szkolnictwa Wyższego z dnia 28 września 2018 r. w sprawie nostryfikacji dyplomów ukończenia studiów za granicą oraz potwierdzania ukończenia studiów na określonym poziomie, Dz.U. 2018 poz. 1881). Zapisy wprowadzone do projektowanej ustawy o zawodzie farmaceuty (art. 5 ust. 1 pkt 7) stanowią niezasadnione obejście istniejących przepisów dotyczących nostryfikacji dyplomów (art. 5 ust. 1 pkt 4) i, biorąc pod uwagę sposób ich procedowania, wywołują słuszny niepokój środowiska farmaceutów w Polsce. Nieprawdziwa jest teza zawarta w uzasadnieniu do projektowanej ustawy, że „długootrwała procedura nostryfikacji dyplomów wydanych w krajach spoza Unii Europejskiej powoduje konieczność znalezienia innej ścieżki na uznanie im kwalifikacji zawodowych wyłączenie do celów zawodowych”. Trudność w nostryfikacji dyplomów wydanych poza Unią Europejską wynika z dysproporcji między kompetencjami uzyskanymi w trakcie studiów w tych krajach a kompetencjami uzyskanymi w Polsce. Nie jest prawdą, że „konieczne stało się opracowanie procedury – przeprowadzania egzaminu centralnego, która jednolicie dla wszystkich będzie badała spełnienie minimalnych wymogów kształcenia – zgodnie z dyrektywą 2005/36/UE Parlamentu Europejskiego i Rady z dnia 7 września 2005 r. w sprawie uznawania kwalifikacji zawodowych (Dz. Urz. UE L 255 z 30.09.2005, str. 22, z późn. zm.), zwanej dalej „dyrektywą 2005/36”, wobec osób, które uzyskały kwalifikacje poza Unią Europejską”. Należy zauważyć, że nawet dyrektywa 2005/36 przewiduje możliwość wymogu dodatkowych szkoleń oraz stażów adaptacyjnych w formie nadzorowanej praktyki, a także połączenia różnych wymogów.</p> <p>Nostryfikacja dyplomu nie skutkuje uznaniem kwalifikacji do wykonywania zawodu. Uznanie dyplomu stanowi krok do uzyskania prawa wykonywania zawodu. W przypadku wprowadzenia projektowanego zapisu ustawy o zawodzie farmaceuty następuje obniżenie jakości wykształcenia osób, które zostaną dopuszczone do pracy w zawodzie farmaceuty na podstawie ścieżki pomijającej nostryfikację</p>

Lp.	Przepis, którego dotyczy uwaga	Treść uwagi
		<p>dyplomowi, w tym w odniesieniu do doświadczenia kontaktu z pacjentem oraz innych praktycznych aspektów pracy w zawodzie farmaceuty. Obecnie ważną część studiów na kierunku farmacja stanowi obowiązkowa praktyka zawodowa, natomiast taki wymóg nie wynika z projektowanego zapisu art. 5 ust. 1 pkt 7.</p> <p>Wydaje się, że projektowane zmiany powodują, nie tylko łatwiejsze uznanie dyplomu uzyskanego poza Unią Europejską, ale również uproszczenie uzyskania samego prawa wykonywania zawodu farmaceuty, z pominięciem sześciomiesięcznej praktyki zawodowej. Należy również zauważyć wyjątkowość zawodu farmaceuty. Ustawa z dnia 20 lipca 2018 r. - Prawo o szkolnictwie wyższym i nauce (Dz.U. 2018 poz. 1668, z późn. zm.) wyłącza możliwość przyjęcia na studia na wybranych kierunkach, w tym na kierunku farmacja, na podstawie potwierdzenia efektów uczenia się uzyskanych w procesie uczenia się poza systemem studiów (art. 71 ust. 3). Tymczasem projektowany zapis umożliwiałby taki dostęp do uzyskania prawa wykonywania zawodu.</p> <p>Skutki dopuszczenia do pracy w zawodzie farmaceuty osób w drodze projektowanej ścieżki są trudne do przewidzenia – potencjalnie mogą one wpłynąć na jakość sprawowanych usług oraz pogłębić degradację zawodu.</p> <p>Mimo powoływania się na dyrektywę 2005/36, wprowadzenie projektowanego zapisu może również skutkować zaprzestaniem uznawania w krajach Unii Europejskiej uzyskanego w Polsce dyplomu.</p> <p>Proponuje się usunięcie art. 6 - 11.</p>
22.	Art. 6-11	<p>Uzasadnienie: wskazany w art. 5 ust. 1 pkt 7 u.z.f. obowiązek zdawania egzaminu FEW przez osoby, które posiadają dyplom farmaceuty wydany w innym państwie niż państwo członkowskie UE jest niespójny z ustawą z dnia 20 lipca 2018 prawo o szkolnictwie wyższym i nauce, która zakłada konieczność przeprowadzenia procedury nostryfikacyjnej przez uczelnię wyższą. Podkreślić należy, że procedura nostryfikacyjna jest procedurą pozwalającą na uznanie dyplomu wydanego w innym państwie za równoważny, a dyplom taki stanowi podstawę nie tylko do ubiegania się o prawo wykonywania zawodu, ale także do kontynuowania nauki w szkołach wyższych, w tym w szkołach doktorskich oraz ubiegania się o zatrudnienie w Polsce. W procesie nostryfikacji możliwe jest m.in. uzupełnienie praktyk zawodowych i efektów uczenia się. Tymczasem zaproponowany egzamin FEW jest egzaminem teoretycznym, które nie gwarantuje sprawdzenia efektów uczenia z zakresu umiejętności, które w przygotowaniu do zawodu farmaceuty stanowią istotną część procesu kształcenia.</p> <p>Ponadto w niektórych krajach studia na kierunku farmacja prowadzone są w trybie zaocznym, co nie gwarantuje nabycia umiejętności równoważnych z nabywanymi w trakcie studiów w Polsce. Jedynie procedura nostryfikacji dyplomowi daje pełną możliwość sprawdzenia kwalifikacji kandydatów.</p>

Lp.	Przepis, którego dotyczy uwaga	Treść uwagi
23.	Art. 12	<p>Art. 12 ustawy o zawodzie farmaceuty (u.z.f.) nie określa procedury wydawania opinii, o których mowa w ust. 1, w tym w szczególności nie wskazuje terminu do wydania opinii oraz kryteriów ich formułowania, co może prowadzić do braku wydania stosowanych opinii lub braku korelacji pomiędzy procesem wydawania opinii a terminami realizacji praktyk, determinowanymi regulami procesu dydaktycznego – co w ostateczności może doprowadzić do niemożności realizacji praktyk przez uczelnię. Co jednak szczególnie istotne, art. 12 ust. 1, pomimo posługiwania się pojęciem „opinia” kształtuje w swej istocie mechanizm wydawania zgody. Możliwość prowadzenia praktyki zawodowej w aptece pozostaje bowiem warunkowana uzyskaniem opinii pozytywnej, co oznacza, że w przypadku opinii negatywnej praktyka zawodowa w aptece nie może być prowadzona. W konsekwencji zarówno WIF jak i ORA nie wyrażają opinii, lecz wydają zgodę na prowadzenie praktyki w danej aptece, co statuuje konieczność dookreślenia przez ustawodawcę kryteriów udzielania ww. zgód. Zgoda nie może bowiem być udzielana na zasadzie dowolnego subiektywnego przekonania, lecz powinna być kształtowana na podstawie jednoznacznych przesłanek jej udzielenia lub odmowy.</p> <p>-Doprecyzowanie sformułowania z ust. 2. powinno być: „Opinia, o której mowa w ust.1, pkt 1, uwzględnia spełnienie warunków do prowadzenia apteki w zakresie umożliwiającym realizację programu praktyki zawodowej. Opinia, o której mowa w ust. 1 pkt 2, dotyczy oceny opiekuna w zakresie spełnienia obowiązków przez niego obowiązków określonych w art. 27 i art. 77 oraz spełnienia warunków określonych w art.12 ust.4”</p> <p><u>Uzasadnienie:</u> Zapropionowany obecnie zapis z którego wynika, że okręgowa rada aptekarska wydaje opinię dotyczącą oceny opiekuna w zakresie prowadzenia zajęć w ramach praktyki zawodowej jest nieprecyzyjny, ponieważ organ jakim jest okręgowa rada aptekarska nie posiada uprawnień do oceny zajęć dydaktycznych organizowanych przez uczelnię. Pozostawienie zapisu w obecnym brzmieniu stwarza ryzyko uniemożliwienia uczelni wywiązania się z ustawowego obowiązku organizacji praktyki, w sytuacji, gdy okręgowa rada aptekarska podejmie decyzję o wydaniu negatywnej opinii wielu farmaceutom, kierując się przesłankami nie merytorycznymi.</p> <p>Zmiana zapisu w ust. 5 – Opiekun praktyki zawodowej umieszcza w dzienniku praktyki zawodowej opinię dotyczącą przebiegu praktyki.</p> <p><u>Uzasadnienie:</u> obecnie proponowany zapis art. 12 ust. 5 kształtuje po stronie opiekuna praktyki zawodowej obowiązek polegający na dokumentowaniu przebiegu praktyki w dzienniku praktyki zawodowej. Z braku szczególnego dookreślenia zakresu oraz charakteru czynności dokumentowania, należy przyjąć że ich istota, charakter i treść powinny być zgodne z powszechnie rozumianą praktyką,</p>

Lp.	Przepis, którego dotyczy uwaga	Treść uwagi
		funkcją oraz celem procesu dokumentowania, co oznacza utrwalenie informacji odzwierciedlających całości wszystkich czynności dokonywanych w ramach praktyki zawodowej wraz z utrwaleniem ich dokładnego przebiegu – tj. w postaci stosownego protokołu lub określonej rejestracji. Biorąc pod uwagę, że dokumentacja ta ma być prowadzona w dzienniku praktyki, realizację czynności dokumentowania w powyższy sposób należy uznać za niemożliwą. Ponadto wydaje się, że cel oraz istota praktyki zawodowej nie wymagają utrwalenia jej przebiegu w procesie dokumentowania przez opiekuna, lecz wyłącznie – jak ma to miejsce w obecnym stanie prawnym – wydania przez opiekuna praktyki stosownej opinii w przedmiocie jej odbywania oraz potwierdzenie wykonania przez studenta czynności wskazanych w programie praktyki. Zgodnie z przyjętymi dotychczas założeniami i intencjami ustawodawcy to student dokumentuje przebieg praktyki w dzienniku praktyki zawodowej.
24.	Art. 12 ust. 5	Propozycja zmiany: 5. Opiekun praktyki zawodowej potwierdza jej przebieg na podstawie dokumentacji sporządzonej przez studenta farmacji w dzienniku praktyki zawodowej. Uzasadnienie: Student farmacji realizujący praktykę zawodową dokumentuje jej przebieg w dzienniku praktyki, a potwierdza wypełnienie zadań opiekun praktyki.
25.	Art. 13	Art.13. 4 Oplatę za egzamin, o którym mowa w ust. 2, ponosi osoba zdająca, a wpływ z tego tytułu stanowi dochód Naczelnej Izby Aptekarskiej. Wysokość opłaty nie może być wyższa niż 30 % przeciętnego miesięcznego wynagrodzenia w sektorze przedsiębiorstw (...). W innych przypadkach wysokość opłat ustalono na 25 % przeciętnego wynagrodzenia.
26.	Art. 20 ust. 1	Należy umożliwić posługiwanie się tytułem farmaceuta każdej osobie mającej kwalifikacje do wykonywania zawodu farmaceuty (zdefiniowane w art. 5), analogicznie jak ma to miejsce w przypadku lekarzy. Art. 20. 1. Osoba, która posiada kwalifikacje do wykonywania zawodu farmaceuty, ma prawo posługiwać się tytułem zawodowym „farmaceuta”.
27.	Art. 28	Biorąc pod uwagę terminologię stosowaną m.in. w art. 4 ust. 1 projektowanej ustawy oraz inne akty prawne dotyczące zakresu informacji o produktach leczniczych (przede wszystkim ustawę – Prawo farmaceutyczne oraz rozporządzenie Ministra Zdrowia z dnia 20 lutego 2009 r. w sprawie wymagań dotyczących oznakowania opakowań produktu leczniczego i treści ulotki, Dz.U. 2009 nr 39 poz. 321 z późn. zm.), wydaje się, że obowiązek informacyjny farmaceuty jest niewłaściwie sformułowany i

Lp.	Przepis, którego dotyczy uwaga	Treść uwagi
		<p>należy uzgodnić zakres informacji udzielanych przez farmaceutę z zakresem zawartym w ulotce dla pacjenta.</p> <p>Proponuje się następujące zmiany:</p> <p>Art. 28. Farmaceuta ma obowiązek udzielać, na podstawie dostępnej wiedzy oraz informacji uzyskanych od pacjenta, pełnej i przystępnej informacji w ramach sprawowanej opieki farmaceutycznej oraz udzielanej usługi farmaceutycznej, a w szczególności informować o produktach leczniczych i wyrobach medycznych, bédacych przedmiotem obrotu w aptekach i hurtowniach farmaceutycznych, w zakresie ich działania, informacji niezbędnych przed rozpoczęciem stosowania, informacji niezbędnych do zwykłego stosowania, działań niepożądanych , a także o zasadach i warunkach ich przechowywania oraz ich utylizacji.</p>
28.	Art. 32	<p>Propozycja zmiany zapisu ust. 1 pkt 1 i 2 na następujący:</p> <p>Pkt 1) posiadania tytułu specjalisty w dziedzinie farmacji klinicznej</p> <p>Pkt 2) odbywania stażu specjalizacyjnego w dziedzinie farmacji klinicznej</p> <p><u>Uzasadnienie:</u> program z zakresu farmacji klinicznej istotnie różni się od programu z zakresu farmacji szpitalnej i farmakologii. Ograniczenie usług farmacji klinicznej do osób posiadających już specjalizację w tej dziedzinie lub przygotowujących się do jej uzyskania daje szansę na zwiększenie zainteresowania uzyskaniem tego typu specjalizacji, co pozwoli na zwiększenie jej prestiżu i znaczenia.</p>
29.	Art. 32 ust. 2	<p>Usługi farmaceutyczne, a w szczególności usługi farmacji klinicznej, muszą być wiązane z osobą farmaceuty, a nie z apteką. Ustawodawca powinien przyjmować możliwość, że farmaceuta kliniczny jest zatrudniony przez szpital niezależnie od apteki szpitalnej. Należy podkreślić, że pojęcie farmaceuty klinicznego nie jest tożsame z farmaceutą szpitalnym, a farmaceuta kliniczny może pracować zarówno w szpitalu (na oddziale), jak i w aptece ogólnodostępnej, a także w wielu innych miejscach, gdzie potrzebne są konsultacje farmaceutyczne (np. zakłady opiekuńczo-lecznicze). Farmaceutci kliniczni przede wszystkim sprawują opiekę nad pacjentami, a ich szczególną umiejętnością jest monitorowanie działania leków (nie tylko działań niepożądanych) oraz indywidualizacja farmakoterapii poprzez dostosowywanie dawki leku w oparciu o znajomość jego farmakokinetyki. Projektowana ustawa nie przewiduje możliwości pracy farmaceuty klinicznego poza szpitalem</p> <p>(np. w ambulatorium) i niepotrzebnie wiąże jego usługi z apteką szpitalną.</p> <p>Wzór karty indywidualnej opieki farmaceuty powinien być zdefiniowany w drodze rozporządzenia Ministra Zdrowia.</p>

Lp.	Przepis, którego dotyczy uwaga	Treść uwagi
		<p>Proponuje się następującą zmianę:</p> <p>Art. 32. ust. 2. Farmaceuta, w ramach sprawowanej usługi farmacji klinicznej, wykonuje czynności określone w art. 3 pkt 7 oraz prowadzi kartę indywidualnej opieki farmaceutycznej dla każdej z usług farmaceutycznych, o których mowa w art. 4 ust. 4 pkt 4.</p> <p>Usunięcie zapisu „i nie jest związany w tym zakresie poleceniem służbowym”.</p>
30.	Art. 35 ust. 1	<p><u>Uzasadnienie:</u></p> <p>Dokonanie <i>in fine</i> art. 35 ust. 1 wyłączenie związania aptekarza mocą polecenia służbowego w zakresie całości czynności składających się na świadczenie opieki farmaceutycznej oraz usługi farmaceutycznej, zostało dokonane bez rozróżnienia podmiotowego dotyczącego osoby wydającej takie polecenie, co oznacza, że aptekarz nie jest związany w zakresie ww. czynności, żadnym poleceniem służbowym. Tak szerokie, gdyż całkowite, wyłączenie mocy i skutku polecenia służbowego rodzi istotne pytanie o moc, skutek oraz znaczenie poleceń kierowanych do aptekarza przez kierownika apteki lub właściciela apteki będącego farmaceutą.</p> <p>Zapis w obecnym brzmieniu może spowodować, że farmaceuta będący kierownikiem apteki czyli osobą merytorycznie uprawnioną do oceny czynności zawodowych wykonywanych przez podlegających mu farmaceutów, również nie ma prawa wydawać polecenia służbowego dotyczącego decyzji w zakresie sprawowania opieki farmaceutycznej i udzielania usług farmaceutycznych. W skrajnych przypadkach może to doprowadzić do działań niekorzystnych dla pacjenta lub mu szkodzących, ponieważ kierownik apteki nie może zabronić farmaceute ich wykonania.</p> <p>Zapis art. 35 ust.2 zabezpiecza farmaceutów wykonujących zawód w aptece przed sytuacjami, w których pracodawca, który nie jest kierownikiem apteki wywiera wpływ na ich decyzje merytoryczne, związane ze sprawowaniem opieki farmaceutycznej lub udzielania usług farmaceutycznych.</p>
31.	Art. 36	<p>Zgodnie z art. 36 ust. 1 pkt 5 zawód farmaceuty wykonuje się jako wspólnik spółki jawnej, partner spółki partnerskiej lub komplementariusz spółki komandytowej lub komandytowo – akcyjnej, przedmiotem działalności której jest prowadzenie apteki.</p> <p>Należy zwrócić uwagę na brak korelacji zachodzącej pomiędzy ww. przepisem w zakresie, w którym dotyczy spółki komandytowej i spółki komandytowo – akcyjnej a art. 99 ust. 4 ustawy prawo farmaceutyczne (u.p.f.), który nie wskazuje na formę spółki komandytowej i spółki komandytowo – akcyjnej jako form działalności gospodarce właściwych dla uzyskania zezwolenia na prowadzenie apteki ogólnodostępnej. Należy podkreślić, że w płaszczyźnie zagadnienia form działalności gospodarce właściwych dla uzyskania zezwolenia na prowadzenie apteki przepisy u.p.f. mają</p>

Lp.	Przepis, którego dotyczy uwaga	Treść uwagi
32.	Art. 37 ust. 2 pkt 2)	<p>Dotyczy: „2) praca w charakterze nauczyciela akademickiego prowadzącego zajęcia dydaktyczne dotyczące wykonywania zawodu farmaceuty w uczelni prowadzącej studia na kierunku farmacja” – sformułowanie jest zbyt ogólne, nie określono jakie to mają być zajęcia (np. farmacja praktyczna w aptece, technologia postaci leku, chemia leków, farmakognozja, inne), jak również nie określono formy zatrudnienia prowadzącego zajęcia dydaktyczne farmaceuty. W istocie wszystkie przedmioty kierunkowe związane są z wykonywaniem zawodu farmaceuty. Należałoby wyszczególnić listę katedr/zakładów, ewentualnie prowadzonych przedmiotów, które predysponują do utrzymania ciągłości w wykonywaniu zawodu farmaceuty jako aptekarza.</p> <p>Farmaceuta ma prawo do stałego aktualizowania wiedzy i umiejętności przez uczestnictwo w ramach kształcenia podyplomowego w:</p> <ol style="list-style-type: none"> 1) szkoleniu specjalizacyjnym 2) kursach kwalifikacyjnych 3) studiach podyplomowych <p>Ustawa dodatkowo wprowadza kursy kwalifikacyjne, których program opracowuje zespół ekspertów powołany przez dyrektora CMKP. Kurs ten ma kończyć się egzaminem teoretycznym w formie pisemnej albo ustnej lub egzaminem praktycznym. Jakże korzyści z ukończenia takiego kursu będzie miał farmaceuta ?</p> <p>Z zapisu ustawy wynika, że farmaceuta ma prawo do stałego aktualizowania wiedzy i umiejętności przez uczestnictwo w ramach kształcenia podyplomowego (szkolenie specjalizacyjne, kursy kwalifikacyjne, studia podyplomowe), ale nie obowiązek. W związku z czym nie musi z tego prawa korzystać i podnosić wysokich kosztów szkoleń i kursów z własnej kieszeni, praktycznie nie otrzymując nic w zamian.</p> <p>Natomiast kursy specjalizacyjne powinny być finansowane tak jak w przypadku lekarzy z budżetu</p>
33.	Art. 44	

Lp.	Przepis, którego dotyczy uwaga	Treść uwagi
		państwa.
34.	Art. 44 ust. 2 Art. 76	Kursy kwalifikacyjne – należy sprecyzować, czym mają różnić się od kursów odbywanych w ramach specjalizacji oraz szkoleń ciągłych dla farmaceutów. Usunięcie z art. 50 ust. 1 części zdania o brzmieniu: „i zdaniu Państwowego Egzaminu Specjalizacyjnego Farmaceutów, zwanego dalej „PESF”
35.	Art. 50 ust. 1	<p><u>Uzasadnienie:</u> zgodnie z obecnym zapisem w art. 50 ust 1 farmaceuta uzyskuje tytuł specjalisty, potwierdzający posiadanie określonych kwalifikacji zawodowych, m.in. w trybie uznania dotychczasowego dorobku naukowego lub zawodowego za równoważny za zrealizowaniem programu szkolenia specjalizacyjnego w danej dziedzinie farmacji i zdaniu Państwowego Egzaminu Specjalizacyjnego Farmaceutów, zwanego dalej „PESF”.</p> <p>Biorąc pod uwagę, że kluczową przesłanką warunkującą w ww. trybie uzyskanie tytułu specjalisty jest uznanie dotychczasowego dorobku naukowego lub zawodowego farmaceuty za równoważny ze zrealizowaniem programu szkolenia specjalizacyjnego w danej dziedzinie farmacji, należy stwierdzić tożsamość powyższego uznania z uznaniem posiadania wiedzy i kompetencji właściwych dla specjalisty, co czyni całkowicie bezprzedmiotowym i niezasadnym dodatkowy wymóg zdania przez farmaceutę Państwowego Egzaminu Specjalizacyjnego Farmaceutów. Legitymowanie się przez farmaceutę kwalifikowanym dorobkiem naukowym lub zawodowym dowodzi bowiem nie tylko posiadania przez farmaceutę oczekiwanej wiedzy i kompetencji, lecz statuuje farmaceutę jako twórcę treści kształtujących daną dziedzinę specjalizacji, a zatem twórcę lub współtwórcę danej dziedziny specjalizacji jako takiej. Konkludując, wymóg zdania egzaminu PESF przez farmaceutę, którego dotychczasowy dorobek naukowy lub zawodowy został uznany za równoważny ze zrealizowaniem programu szkolenia specjalizacyjnego w danej dziedzinie farmacji – powinien zostać wykreślony z projektu ustawy.</p> <p>W przypadku pewnych specjalizacji jak: farmakologia, farmacja kliniczna, analityka farmaceutyczna, mikrobiologia, toksykologia dla osób posiadających: prawo wykonywania zawodu aptekarza i stopień doktora habilitowanego nauk farmaceutycznych lub tytułu profesora nauk farmaceutycznych z obszaru obejmującego tematykę specjalizacji oraz legitymującego się uznanym dorobkiem z tego obszaru, po weryfikacji przez Komisję powinna być nadawana specjalizacja, bez konieczności</p>

Lp.	Przepis, którego dotyczy uwaga	Treść uwagi
36.	Art. 50 ust. 14 i art. 71 pkt 4.	<p>zdawania egzaminu. Osoby takie na uczelniach uczestniczą w realizacji specjalizacji czynnie prowadząc zajęcia i wykłady oraz przygotowują osoby (kandydatów na specjalistów) do egzaminów. Pracując na uczelniach jako nauczyciele akademicy nie tracą prawa wykonywania zawodu, co jest zgodnie z niniejszą ustawą. Zatem pewnym paradoksem wydaje, aby osoby z takimi kompetencjami i dorobkiem naukowym, posiadającym prawem wykonywania zawodu podlegały jeszcze sprawdzeniu wiadomości na egzaminie specjalizacyjnym.</p> <p>Farmaceuta posiadający specjalizację I stopnia w dziedzinie farmacji w przepisach wydanych na podstawie art. 71 pkt 4 może uzyskać tytuł specjalisty w danej dziedzinie farmacji po ukończeniu uzupełniającego szkolenia specjalizacyjnego</p> <p>Zapis jest nieaktualny, farmaceuci mieli określony czas do uzupełnienia szkolenia specjalizacyjnego po wprowadzeniu specjalizacji (lata 2004-2005). Aktualnie aktywnych zawodowo farmaceutów z I stopieniem specjalizacji jest znikoma liczba, w związku z czym uruchamianie uzupełniającego szkolenia specjalizacyjnego przez jednostki szkolące jest nieopłacalne pod względem finansowym, nawet gdyby zgłosiły się 2-3 osoby to nie są w stanie pokryć kosztów specjalizacji.</p> <p>Art. 50 ust. 1: farmaceuta uzyskuje tytuł specjalisty, potwierdzający posiadanie określonych kwalifikacji zawodowych, m.in. w trybie uznania dotychczasowego dorobku naukowego lub zawodowego za równoważny ze zrealizowaniem programu szkolenia specjalizacyjnego w danej dziedzinie farmacji i zdaniu Państwowego Egzaminu Specjalizacyjnego Farmaceutów, zwanego dalej „PESF”.</p> <p>Usunięcie z art. 50 ust. 1 części zdania o brzmieniu: „i zdaniu Państwowego Egzaminu Specjalizacyjnego Farmaceutów, zwanego dalej „PESF”</p>
37.	Art. 50 ust. 1	<p>Z uwagi, iż kluczową przesłanką warunkującą uzyskanie tytułu specjalisty jest uznanie dorobku naukowego lub zawodowego farmaceuty za równoważny ze zrealizowaniem programu szkolenia specjalizacyjnego w danej dziedzinie farmacji, należy stwierdzić tożsamość powyższego uznania z uznaniem posiadania wiedzy i kompetencji właściwych dla specjalisty, co czyni bezprzedmiotowym i nieuzasadnionym dodatkowy wymóg zdania przez farmaceutę Państwowego Egzaminu Specjalizacyjnego Farmaceutów. W przypadku specjalizacji takich jak: farmakologia, farmacja kliniczna, analityka farmaceutyczna, mikrobiologia, toksykologia dla osób posiadających: prawo wykonywania zawodu aptekarza i stopień doktora habilitowanego nauk farmaceutycznych lub tytułu profesora nauk farmaceutycznych z obszaru obejmującego tematykę specjalizacji oraz legitymującego się uznaniem dorobkiem z tego obszaru, po weryfikacji przez Komisję powinna być</p>

Lp.	Przepis, którego dotyczy uwaga	Treść uwagi
		nadawana specjalizacja, bez konieczności zdawania egzaminu. Osoby takie uczestniczą w realizacji specjalizacji czynnie prowadząc zajęcia i wykłady oraz przygotowują osoby (kandydatów na specjalistów) do egzaminów. Zatem niezasadnym wydać, aby osoby ze wykazanymi kompetencjami i dorobkiem naukowym, posiadającym prawem wykonywania zawodu podlegały sprawdzeniu wiadomości na egzaminie specjalizacyjnym.
38.	Art. 65 ust. 4	Należy wykreślić zapis przy 1) gdy do PESF w danej dziedzinie farmacji w sesji zostanie dopuszczonych co najmniej 30 osób. Decyzja powinna należeć do konsultanta krajowego, który jest przewodniczącym komisji.
		Farmaceuta ma obowiązek doskonalenia zawodowego przez samokształcenie oraz udział w kursach realizowanych: 1) metodą wykładów, seminariów, warsztatów oraz ćwiczeń 2) za pośrednictwem sieci internetowej z ograniczonym dostępem, zakończonych testem. Kursy, o których mowa w ust. 1, organizują jednostki szkolące, NIA oraz okręgowe izby aptekarskie. Z zapisu ustawy wynika, że farmaceuta ma obowiązek doskonalenia zawodowego poprzez udział w kursach realizowanych m.in. przez jednostki szkolące, w związku z powyższym takie kursy powinny być finansowane z budżetu, a nie przez farmaceutę. Reasumując - farmaceuta ma prawo lub obowiązek doskonalenia zawodowego pod warunkiem, że za wszystko sam sobie zapłaci, nie otrzymując nic w zamian.
40.	Art. 83 pkt 5 lit. d	Zgodnie z art. 83 pkt 5 lit. d przepis art. 88 ust. 2 u.p.f. otrzyma następujące brzmienie: „Do zadań kierownika apteki ogólnodostępnej należy osobiste kierowanie apteką, obejmujące: (...)”. Kwalifikacja realizacji obowiązku kierowania apteką jako obowiązku wykonywanego osobiście wyklucza literalnie możliwość wyznaczenia zastępcy kierownika apteki na czas jego nieobecności (np. urlopu), które to rozwiązanie należy uznać zarówno za błędne jak i dysfunkcyjne.
41.	Art. 83 pkt 6	Zgodnie z art. 83 pkt 6 przepis art. 92 u.p.f. otrzyma następujące brzmienie: „W godzinach pracy apteki w jej lokalu znajduje się zatrudniony w niej farmaceuta lub farmaceuta wykonujący swoje obowiązki w aptece na innej podstawie prawnej”. Powyższe rozwiązanie wyklucza zasadniczo konieczność obecności w godzinach pracy apteki jej kierownika, promując lub co najmniej dopuszczając możliwość jedynie incydentalnej jego obecności. Powyższe rozwiązanie stoi w sprzeczności z istotą funkcji oraz zadań kierownika apteki, w tym m.in. realizacją obowiązku nadzoru nad bieżącą działalnością apteki oraz nadzoru nad pracownikami oraz innym personelem zatrudnionym w aptece. Należy przy tym podkreślić, że zgodnie z projektowanym art. 88 ust. 2 u.p.f. (na mocy art. 83 pkt 5 lit. d u.z.f.) kierownik apteki ma wykonywać swoją funkcję

Lp.	Przepis, którego dotyczy uwaga	Treść uwagi
		<p>osobście, co wyklucza ustanowienie zastępcy.</p> <p>Projektowane rozwiązanie pozostaje zatem nie tylko w sprzeczności z istotą i celem ustanowienia oraz pełnienia funkcji kierownika apteki, ale może stanowić również zagrożenie dla interesu i dobra pacjenta oraz funkcjonowania apteki jako placówki ochrony zdrowia publicznego.</p> <p>Zmiana zapisu na następujący: „10) podmiot prowadzący aptekę nie wykonuje obowiązku, o którym mowa w art. 35 ust. 2 ustawy z dnia ... o zawodzie farmaceuty.”</p>
42.	<p>Art. 83 pkt 13</p>	<p>Zgodnie z art. 83 pkt 13 przepis art. 103 u.p.f. ulega zmianie poprzez dodanie nowej podstawy obligatoryjnego cofnięcia zezwolenia na prowadzenie apteki w brzmieniu; „10) podmiot prowadzący aptekę w sposób uporczywy nie wykonuje obowiązku, o którym mowa w art. 36 ust. 2 ustawy z dnia ... o zawodzie farmaceuty.” Po pierwsze należy wskazać na błędne powołanie podstawy obowiązku podmiotu prowadzącego aptekę. Obowiązek podmiotu prowadzącego aptekę, polegający na umożliwieniu aptekarzowi samodzielnego podejmowania decyzji w zakresie sprawowania opieki farmaceutycznej lub udzielania usług farmaceutycznych w zakresie, w jakim są one związane z prowadzoną przez ten podmiot działalnością – jest wyrażony art. 35 ust. 2 u.z.f., a nie w powołanym art. 36 ust. 2 u.z.f. (który reguluje obowiązki informacyjne farmaceuty). Po drugie należy podkreślić, że treść nowej podstawy cofnięcia zezwolenia na prowadzenie apteki została zaprojektowana w oparciu o przesłankę „uporczywości” naruszania przez podmiot prowadzący aptekę ww. obowiązku. Oczywiście nieostryż przesłanki „uporczywości” oraz dowodowa trudność jej wykazania mogą stanowić w praktyce o całkowitej bezskuteczności projektowanej sankcji.</p> <p>Niezasadnione i niebezpieczne jest skrócenie okresu doświadczenia zawodowego dla kierowników aptek szpitalnych oraz kierowników działów farmacji szpitalnej.</p> <p>„(...) Art. 83 W ustawie z dnia 6 września 2001 r. – Prawo farmaceutyczne (Dz. U. z 2019 r. poz. 499, ze zm.8) wprowadza się następujące zmiany: (...) 7) w art. 93:Kierownikiem apteki szpitalnej lub zakładowej może być farmaceuta, który spełnia łącznie następujące warunki: (...)</p>
43.	<p>Art. 83</p> <p>w ustawie z dnia 6 września 2001 r. – Prawo farmaceutyczne (Dz. U. z 2019 r. poz. 499, ze zm.)</p>	<p>4) posiada co najmniej 2 letnie doświadczenie w wykonywaniu zawodu w aptece szpitalnej lub zakładowej w pełnym wymiarze czasu pracy lub równoważniku czasu pracy.</p> <p>4. Kierownikiem działu farmacji szpitalnej może być farmaceuta, który posiada ma co najmniej roczne doświadczenie w wykonywaniu zawodu w aptece lub dziale farmacji szpitalnej w pełnym wymiarze czasu pracy lub równoważniku czasu pracy oraz spełnia warunki, o których mowa w ust. 3 pkt 1-3.”</p> <p>Proponujemy zmianę:</p> <p>„(...)”</p>

Lp.	Przepis, którego dotyczy uwaga	Treść uwagi
		<p>Art. 83 W ustawie z dnia 6 września 2001 r. – Prawo farmaceutyczne (Dz. U. z 2019 r. poz. 499, ze zm.) wprowadza się następujące zmiany: (...)</p> <p>7) w art. 93:</p> <p>a) ust. 2 otrzymuje brzmienie:</p> <p>„2. Do kierownika apteki szpitalnej stosuje się odpowiednio przepisy art. 88 ust. 4 i 5.”</p> <p>b) dodaje się ust. 3 i 4 w brzmieniu:</p> <p>„3. Kierownikiem apteki szpitalnej lub zakładowej może być farmaceuta, który spełnia łącznie następujące warunki: (...)</p> <p>4) posiada co najmniej 5-letnie doświadczenie w wykonywaniu zawodu w aptece szpitalnej lub zakładowej w pełnym wymiarze czasu pracy lub równoważniku czasu pracy.</p> <p>5) posiada specjalizację z zakresu farmacji klinicznej lub szpitalnej.</p> <p>4. Kierownikiem działu farmacji szpitalnej może być farmaceuta, który posiada co najmniej 3-letnie doświadczenie w wykonywaniu zawodu w aptece lub dziale farmacji szpitalnej w pełnym wymiarze czasu pracy lub równoważniku czasu pracy oraz spełnia warunki, o których mowa w ust. 3 pkt 1–3.”</p> <p>(...)</p>
44.	Art. 83 pkt 13	<p>Niezbędna jest aktualizacja zapisu art. 83 pkt 13:</p> <p>Art. 83 pkt 13) w art. 103 w ust. 2 w pkt 9 kropkę zastępuje się średnikiem i dodaje się pkt 10 w brzmieniu:</p> <p>„10) podmiot prowadzący aptekę w sposób uporczywy nie wykonuje obowiązku, o którym mowa w art. 35 ust. 2 ustawy z dnia ... o zawodzie farmaceuty.”;</p> <p>Intencją pierwotnego zapisu było zapewnienie farmaceutom niezależności od właściciela apteki, jednak w toku prac nad projektowaną ustawą zmienila się numeracja artykułów (art. 36 ust. 2 zmienił numer na art. 35 ust. 2).</p>
45.	Art. 83 pkt 5 lit. c	<p>Dodatkowo sugerujemy następującą zmianę do ustawy Prawo farmaceutyczne w zapisie art. 83 pkt 5 lit. c projektowanej ustawy:</p> <p>Art. 83 pkt 5 lit. c) ust. 2 otrzymuje brzmienie:</p> <p>„2. Kierownikiem apteki ogólnodostępnej może być farmaceuta, o którym mowa w ust. 1, który posiada co najmniej 5-letni staż pracy w aptece ogólnodostępnej w pełnym wymiarze czasu pracy lub który posiada co najmniej 3-letni staż pracy w aptece ogólnodostępnej w pełnym wymiarze czasu pracy oraz tytuł specjalisty w dziedzinie farmacji aptecznej lub farmacji klinicznej lub farmakologii, i spełnia łącznie warunki:</p>

Lp.	Przepis, którego dotyczy uwaga	Treść uwagi
		<ol style="list-style-type: none"> 1) wypełnia obowiązki członka samorządu zawodu farmaceuty; 2) daje rękojmnie należytego pełnienia funkcji kierownika apteki; 3) daje rękojmnie należytego pełnienia funkcji kierownika apteki.
46.	Art. 83 pkt 2 lit. b	<p>Nie należy uniemożliwiać przeprowadzania analiz farmakoeconomicznych poza apteką, dlatego proponujemy zmianę w art. 83 pkt 2 lit b. W dalszej części projektowanego zapisu zmian w ustawie Prawo farmaceutyczne wątpliwości budzą sformułowania o „monitorowaniu procesu leczenia farmakologicznego stałych pacjentów apteki” oraz „doradztwo w samolecznictwie farmakologicznym pacjentów w oparciu o produkty wydawane bez recepty”. Są one niejasne, sformułowane niezgodnie z przyjętą terminologią; a także budzą wątpliwości w kontekście obowiązującego prawa, które nie przewiduje statusu „stałego pacjenta apteki”. Ponadto brakuje dodatkowego podpunktu, który przewidywałby podejmowanie innych usług związanych z edukacją zdrowotną, promocją zdrowia i profilaktyką:</p> <p>Art. 83 pkt 2) [w art. 86:]</p> <p>b) po ust. 2 dodaje się ust. 2a i 2b w brzmieniu:</p> <p>„2a. Usługi farmaceutyczne, o których mowa w art. 4 ust. 3 pkt 5 i 7 ustawy z dnia ... o zawodzie farmaceuty oraz zadania zawodowe, o których mowa w art. 4 ust. 4 pkt 1, 2, 5–7 i 16 tej ustawy, mogą być świadczone tylko w aptece szpitalnej, aptece zakładowej lub dziale farmacji szpitalnej utworzonym zamiast tych aptek.</p> <p>2b. W aptekach ogólnodostępnych mogą być świadczone inne usługi, związane z ochroną zdrowia, obejmujące:</p> <ol style="list-style-type: none"> 1) monitorowanie procesu leczenia farmakologicznego stałych pacjentów apteki; 2) doradztwo w samolecznictwie farmakologicznym pacjentów w oparciu o produkty o kategorii dostępności, o której mowa w art. 23a ust. 1 pkt 1 ustawy – Prawo farmaceutyczne.” <p>W art. 83 pkt 7 lit. b (dotyczy zmian w art. 93 ustawy Prawo farmaceutyczne) zwraca uwagę znacząca dysproporcja między wymaganiami stawianymi kierownikom aptek ogólnodostępnych a kierownikom aptek szpitalnych. Nie ma uzasadnienia dla obniżania wymagań stawianych kierownikom aptek szpitalnych, które obecnie wynikają z art. 93 oraz art. 88 ustawy Prawo farmaceutyczne:</p> <p>Art. 83 pkt 7 lit. b) dodaje się ust. 3 i 4 w brzmieniu:</p> <p>„3. Kierownikiem apteki szpitalnej lub zakładowej może być farmaceuta, który spełnia łącznie następujące warunki:</p> <ol style="list-style-type: none"> 1) wypełnia obowiązki członka samorządu zawodu farmaceuty; 2) daje rękojmnie należytego pełnienia funkcji kierownika apteki; 3) daje rękojmnie należytego pełnienia funkcji kierownika apteki;
47.	Art. 83 pkt 7 lit. b	

Lp.	Przepis, którego dotyczy uwaga	Treść uwagi
		<p>4) posiada co najmniej 5-letnie doświadczenie w wykonywaniu zawodu w aptece szpitalnej lub zakładowej w pełnym wymiarze czasu pracy lub równoważniku czasu pracy lub który posiada co najmniej 3-letni staż pracy w aptece szpitalnej w pełnym wymiarze czasu pracy oraz tytuł specjalisty w dziedzinie farmacji szpitalnej lub farmacji klinicznej lub farmakologii.</p> <p>4. Kierownikiem działu farmacji szpitalnej może być farmaceuta, który posiada ma co najmniej 2-letnie doświadczenie w wykonywaniu zawodu w aptece lub dziale farmacji szpitalnej w pełnym wymiarze czasu pracy lub równoważniku czasu pracy oraz spełnia warunki, o których mowa w ust. 3 pkt 1-3."</p>
48.	Art. 83 pkt 9 lit. a	<p>Art. 83 pkt 9) w art. 96:</p> <p>a) po ust. 3 dodaje się ust. 3a w brzmieniu: (...)</p> <p>5) jest wystawiana po wykonaniu przez farmaceutę badania diagnostycznego, pomiaru ciśnienia tętniczego krwi lub innej czynności w ramach sprawowania opieki farmaceutycznej – jeżeli lekarz wystawiający receptę kontynuowaną zleci ich wykonanie.</p>
49.	Art. 83 pkt 9 lit. b	<p>b) w ust. 4 w pkt 3 lit. c otrzymuje brzmienie:</p>
50.	Art. 83 pkt 9 lit. c	<p>c) ust. 5 otrzymuje brzmienie:</p> <p>„5. Farmaceuta i technik farmaceutyczny mogą odmówić:</p> <p>1) wykonania każdej usługi farmaceutycznej, o której mowa w art. 4 ust. 3 ustawy z dnia ... o zawodzie farmaceuty, jeżeli jej wykonanie może zagrażać życiu lub zdrowiu pacjenta lub innych osób;</p> <p>2) wydania produktu leczniczego, wyrobu medycznego lub środka spożywczego specjalnego przeznaczenia żywieniowego, jeżeli:</p> <p>a) powziął uzasadnione podejrzenie, że:</p> <p>– produkt leczniczy, wyrób medyczny lub środek spożywczy specjalnego przeznaczenia żywieniowego, który ma zostać wydany w ramach usługi farmaceutycznej może być zastosowany w celu pozamedycznym,</p> <p>– recepta lub zapotrzebowanie, które mają być podstawą wydania produktu leczniczego, wyrobu medycznego lub środka spożywczego specjalnego przeznaczenia żywieniowego, nie są autentyczne.</p>
51.	Art. 93 ust. 3 i 4	<p>3. Kierownikiem apteki szpitalnej lub zakładowej może być farmaceuta, który spełnia łącznie następujące warunki:</p> <p>3) posiada co najmniej 2-letnie doświadczenie w wykonywaniu zawodu w aptece szpitalnej lub ...</p>

Lp.	Przepis, którego dotyczy uwaga	Treść uwagi
52.	<p style="text-align: center;">Rozdział 7 Przepisy zmieniające</p>	<p style="text-align: center;">Treść uwagi</p> <p>zakładowej w pełnym wymiarze czasu pracy lub równoważniku czasu pracy.</p> <p>Proponuje się wykreślić punkt 3 i zastąpić wymogiem posiadania specjalizacji z farmacji szpitalnej. Wymóg taki zawarty został w wersji projektu Ustawy o zawodzie farmaceuty przygotowanej przez ministerialny Zespół ds. Projektu Ustawy. Z wiadomego powodu zapis taki został usunięty z obecnej wersji projektu.</p> <p>Kierowanie apteką szpitalna wiąże się z wielką odpowiedzialnością za zdrowie i życie chorych w szpitalu. Wymaga posiadania ogromnej wiedzy i doświadczenia zawodowego. Dwuletni staż pracy lub jego ekwiwalent nie gwarantuje takich umiejętności. Właściwy nadzór nad realizowanymi w aptekach szpitalnych zaawansowanymi procedurami gwarantuje jedynie farmaceuta, który posiada specjalizację z farmacji szpitalnej.</p> <p>5) w art. 88</p> <p>c) ust.2 otrzymuje brzmienie:</p> <p>„2. Kierownikiem apteki ogólnodostępnej, działu farmacji może być farmaceuta, o którym mowa w ust. 1, który posiada co najmniej 5-letni staż pracy w aptece ogólnodostępnej w pełnym wymiarze czasu pracy lub 3-letni staż pracy w aptece ogólnodostępnej w pełnym wymiarze czasu pracy i specjalizację z zakresu farmacji aptecznej, szpitalnej lub klinicznej, oraz spełnia łącznie warunki:.....</p> <p>„3. Kierownikiem apteki szpitalnej lub zakładowej może być farmaceuta, który posiada co najmniej 3-letni staż pracy w aptece szpitalnej w pełnym wymiarze czasu pracy oraz posiada specjalizację z zakresu farmacji szpitalnej, klinicznej lub aptecznej i spełnia łącznie następujące warunki:</p> <p>Punkt II: Ponadto należałoby koniecznie uwzględnić bezpłatne szkolenie specjalizacyjne.</p> <p>Punkt III: W zakresie egzaminu dot. uznawania kwalifikacji cudzoziemców, warto by wzięć pod uwagę zdecydowany udział Uczelni w prowadzeniu tych egzaminów, np. poprzez rekrutację do komisji egzaminacyjnej specjalistów spośród nauczycieli akademickich, np. profesorów specjalistów farmacji aptecznej lub klinicznej, aby zapewnić wysoki poziom egzaminu.</p> <p>Punkt IV: Wprawdzie Ustawa uwzględniła optymalizację rozwiązań uznawania kwalifikacji cudzoziemców, jednak: wg rozporządzenia Ministra Nauki i Szkolnictwa Wyższego z dnia 28 września 2018 r. w sprawie nostryfikacji dyplomów ukończenia studiów za granicą oraz w sprawie potwierdzenia ukończenia studiów na określonym poziomie (Dz. U. poz. 1881), postępowanie nostryfikacyjne prowadzi uczelnia posiadająca kategorię naukową A+, A albo B+ w dyscyplinie, której</p>

Lp.	Przepis, którego dotyczy uwaga	Treść uwagi
		<p>dotyczy wniosek (wykaz uczelni i nadanych im kategorii dostępny jest na stronie Ministerstwa Nauki i Szkolnictwa Wyższego, wobec tego można rozważyć: - ustalenie wspólnego projektu procedury nostryfikacji przez wszystkie uczelnie prowadzące kształcenie na kierunku farmacja (jednakowe zasady, np. te same przedmioty do zdania we wszystkich Uczelniach) bromatologia, opieka farmaceutyczna, prawo farmaceutyczne, farmacja praktyczna, informacja o leku itd. (może nawet baza pytań) - formę egzaminów(ile pytań z jakiego przedmiotu, tak żeby ujednolicić) - ile punktów na zaliczenie jednoznacznie dla wszystkich - wymiana informacji o statystykach zdawalności - rejestracja tych statystyk - dodatkowo trzeba zastanowić się nad realizacją staży, pracą dyplomową (powinni zrealizować, może uzupełnić przynajmniej staż) - i może egzaminem z języka polskiego (też do rozważenia)</p> <p>Punkt V: szczególnie istotne wydaje się uwzględnienie pracy magisterskiej i stażu o ile jest to możliwe z punktu harmonizacji prawa UE i Polski.</p> <p>Proponowane brzmienie nowego artykułu: „Farmaceuta posiadający przynajmniej 3-letnie doświadczenie w pracy w aptece otwartej lub szpitalnej sprawuje kontrolę nad przechowywaniem i obrotem produktami leczniczymi w punktach obrotu pozaaptecznego, szkoli pracowników wydając certyfikaty uprawniające do sprzedaży produktów leczniczych. Działania te prowadzi na zlecenie Inspekcji Farmaceutycznej i otrzymuje za nie wynagrodzenie ustalone rozporządzeniem”</p> <p>Uzasadnienie: Proponuję dodanie nowego artykułu, który umożliwiłby w przyszłości regulację i kontrolę nad obrotem pozaaptecznym produktami leczniczymi. Obecnie mamy do czynienia z sytuacją, kiedy każda transakcja produktem leczniczym dokonana w obrocie aptecznym jest codziennie raportowana poprzez ZSMOPL. Natomiast sprzedaż produktów leczniczych w punktach obrotu pozaaptecznego znajduje się w praktyce poza jakąkolwiek kontrolą względem przechowywania, rozchodu, zapewnienia bezpieczeństwa stosowania. Najlepszym rozwiązaniem byłby całkowity zakaz sprzedaży produktów leczniczych poza aptekami, punktami aptecznymi oraz sklepami zielarskimi. Jednakże dużym krokiem w celu ograniczenia nieprawidłowości w przechowywaniu, wydawaniu, promowaniu nadużywania</p>
53.	Przepis dodatkowy	

Lp.	Przepis, którego dotyczy uwaga	Treść uwagi
54.	Treść projektu	<p>produktów leczniczych byłoby wykorzystanie wiedzy i przygotowania farmaceutów tym zakresie. Farmaceuta wykonywałby swoje obowiązki w zakresie kontroli warunków przechowywania, akceptacji zamówień na produkty lecznicze, kontroli rozchodu oraz szkolenia pracowników w zakresie przekazywania podstawowych informacji na temat produktów leczniczych dopuszczonych do obrotu pozaaptecznego. Wojewódzkie Inspektoraty Farmaceutyczne ogłaszałyby nabór farmaceutów do osobnego pionu kontrolerów rynku pozaaptecznego zatrudnionych na podstawie umowy o dzieło lub umowy zlecenie. Każdy punkt obrotu pozaaptecznego musiałby być skontrolowany przynajmniej raz w roku (ewentualnie kontrole doraźne na podstawie zgłoszeń o nieprawidłowościach) i uzyskać od farmaceuty zgodę na dalszy obrót produktami leczniczymi. Do sfinansowania wynagrodzeń farmaceutów powinien zostać użyty dodatkowy podatek obrotowy odprowadzany na konto Wojewódzkiego Inspektoratu raz w miesiącu w wysokości 15% wartości obrotu produktami leczniczymi w danym miesiącu. Wynagrodzenie farmaceuty powinno zostać ustalone osobnym rozporządzeniem i uzależnione od wysokości najniższego wynagrodzenia brutto w danym roku kalendarzowym. Proponuję 15% najniższego wynagrodzenia brutto w danym roku kalendarzowym, jako zryczałtowane wynagrodzenie za jednorazową kontrolę planową lub doraźną. Szkolenie każdego pracownika celem wydania odpowiedniego certyfikatu uprawniającego do sprzedaży produktów leczniczych odbywałoby się raz na 5 lat. Koszt takiego szkolenia ponosiłby punkt obrotu i wynosiłby on 15% najniższego wynagrodzenia brutto w danym roku kalendarzowym. Celem takich regulacji byłoby obniżenie nadużywania przez Polaków produktów leczniczych i wynikających z tego faktu działań niepożądanych. Powyższe regulacje powinny zostać wprowadzone osobnym aktem prawnym.</p> <p>W przedłożonym rządowym projekcie ustawy o zawodzie farmaceuty odstąpiono od proponowanej w przedstawionej do konsultacji środowiskowych zmiany w art. 91 ust. 1 pkt 1 ustawy Prawo farmaceutyczne. Należy powrócić do pierwotnej zmiany i nadać brzmienie art. 91 ust 1 pkt 1, gdyż służy to przywróceniuładu prawnego:</p> <p>„1) substancje bardzo silnie działające określone w Farmakopei Polskiej;”</p>