

ROZPORZĄDZENIE
MINISTRA ZDROWIA¹⁾
z dnia 2009 r.
w sprawie sposobu prowadzenia rejestru uproszczonego obywateli państw
członkowskich Unii Europejskiej wykonujących na terytorium Rzeczypospolitej Polskiej
tymczasowo i okazjonalnie czynności zawodowe farmaceuty

Na podstawie art. 8a ust. 4 ustawy z dnia 19 kwietnia 1991 r. o izbach aptekarskich (Dz. U. z 2008 r. Nr 136, poz. 856) zarządza się, co następuje:

§ 1.

1. Do rejestru uproszczonego obywateli państw członkowskich Unii Europejskiej wykonujących na terenie danej okręgowej izby aptekarskiej tymczasowo i okazjonalnie czynności zawodowe farmaceuty, zwanego dalej „rejestrem uproszczonym”, okręgowa rada aptekarska wpisuje dane określone w art. 8a ust. 2 ustawy z dnia 19 kwietnia 1991 r. o izbach aptekarskich, po sprawdzeniu dokumentów, oświadczeń i informacji będących podstawą wpisu.
2. Okręgowa rada aptekarska dokonuje zmian i wykreśleń w rejestrze uproszczonym:
 - 1) po niezwłocznym przekazaniu przez farmaceutę informacji o zmianie danych objętych rejestrze uproszczonym;
 - 2) na podstawie informacji uzyskanych w trybie określonym w art. 6b ust. 2 ustawy z dnia 19 kwietnia 1991 r. o izbach aptekarskich.
3. Jeżeli dokumenty, oświadczenia lub informacje będące podstawą wpisu do rejestru uproszczonego zawierają dane budzące wątpliwości, okręgowa rada aptekarska może zobowiązać farmaceutę do złożenia stosownych wyjaśnień.
4. Zmian i uzupełnień w rejestrze uproszczonym dokonuje się nie później niż w terminie 30 dni od przedstawienia przez farmaceutę danych lub uzyskania ich w trybie określonym w art. 6b ust. 2 ustawy z dnia 19 kwietnia 1991 r. o izbach aptekarskich.

§ 2.

1. Rejestr uproszczony prowadzony jest w formie księgi ewidencyjnej oraz w formie systemu teleinformatycznego.
2. Wpisów w księdze ewidencyjnej dokonuje się pod kolejnym numerem.
3. Treść wpisu, zmiany wpisu lub jego skreślenie muszą być zgodne z dokumentami, o których mowa w § 1, stanowiącymi akta ewidencyjne.
4. Jeżeli obszar działania okręgowej izby aptekarskiej obejmuje dwa lub więcej województw, rejestr uproszczony prowadzi się oddzielnie dla każdego województwa.

§ 3.

1. Poprawek w księdze ewidencyjnej dokonuje się w sposób czytelny z podaniem daty dokonania tej aktualizacji oraz czytelnym podpisem osoby jej dokonującej.
2. Osoba dokonująca poprawek w księdze ewidencyjnej jest obowiązana dokonać stosownej zmiany w rejestrze uproszczonym prowadzonym w formie systemu teleinformatycznego.
3. Rejestr uproszczony prowadzony w formie systemu teleinformatycznego musi umożliwiać aktualizację danych w sposób umożliwiający identyfikację czasu i danych osoby dokonującej aktualizacji i umożliwiający odtworzenie danych sprzed aktualizacji oraz identyfikację ich źródła pochodzenia.
4. Rejestr uproszczony prowadzony w formie systemu teleinformatycznego musi posiadać zabezpieczenia uniemożliwiające usunięcie danych wprowadzonych poprzednio, podczas czynności aktualizacji bądź wykreślenia z rejestru.

§ 4.

1. Akta ewidencyjne opatruje się numerem zgodnym z numerem wpisu do księgi ewidencyjnej i przechowuje się w miejscu specjalnie do tego wyodrębnionym zapewniającym ochronę danych osobowych przed osobami nieuprawnionymi lub ich zniszczeniem.

2. Księgę ewidencyjną i akta ewidencyjne prowadzi się zgodnie z przepisami dotyczącymi klasyfikacji dokumentów do celów archiwalnych.

§ 5.

Rozporządzenie wchodzi w życie po upływie 30 dni od dnia ogłoszenia.

MINISTER ZDROWIA

¹⁾ Minister Zdrowia kieruje działem administracji rządowej - zdrowie, na podstawie § 1 ust. 2 rozporządzenia Prezesa Rady Ministrów z dnia 16 listopada 2007 r. w sprawie szczegółowego zakresu działania Ministra Zdrowia (Dz. U. Nr 216, poz. 1607).

UZASADNIENIE

Projekt rozporządzenia jest wykonaniem upoważnienia ustawowego zawartego w art. 8a ust. 4 ustawy z dnia 19 kwietnia 1991 r. o izbach aptekarskich (Dz. U. z 2008 r. Nr 136, poz. 856) i ma na celu określenie sposobu prowadzenia przez okręgowe rady aptekarskie rejestru uproszczonego obywateli państw członkowskich Unii Europejskiej wykonujących na terytorium Rzeczypospolitej Polskiej tymczasowo i okazjonalnie czynności zawodowe farmaceuty.

Tymczasowe i okazjonalne wykonywanie czynności zawodowych farmaceuty uregulowane zostało w ww. ustawie, która implementuje przepisy dyrektywy 2005/36/WE Parlamentu Europejskiego i Rady z dnia 7 września 2005 roku w sprawie uznawania kwalifikacji zawodowych (Dz. Urz. WE L 255 z 30.09.2005, str. 22, z późn. zm.).

Rejestr uproszczony będzie bazą danych, która umożliwi wymianę informacji między organami rejestrowymi i organami właściwymi do spraw uznawania kwalifikacji zawodowych oraz monitorowanie swobody przepływu osób. Obowiązek wymiany informacji między organami wynika z przepisów ww. dyrektywy wdrożonych do porządku krajowego oraz z ustawy wdrażającej te przepisy.

Projekt określa sposób prowadzenia rejestru uproszczonego obywateli państw członkowskich Unii Europejskiej wykonujących na terytorium Rzeczypospolitej Polskiej tymczasowo i okazjonalnie czynności zawodowe farmaceuty, tryb dokonywania wpisów i zmian oraz wykreśleń. Sposób prowadzenia ww. rejestru uproszczonego jest tożsamy ze sposobem prowadzenia rejestru farmaceutów. Rodzaj danych zawartych w rejestrze uproszczonym określony został w art. 8a ust. 2 ustawy z dnia 10 stycznia 2008 r. o zmianie ustawy o izbach aptekarskich (Dz. U. Nr 47, poz. 273).

Projektowany w rozporządzeniu sposób prowadzenia rejestru uproszczonego dotyczy obywateli państw członkowskich Unii Europejskiej. Zgodnie z art. 1a ust. 1 pkt 2 ww. ustawy, obywatel państwa członkowskiego Unii Europejskiej oznacza obywateli państwa członkowskiego Unii Europejskiej oraz członków ich rodzin w rozumieniu przepisów ustawy z dnia 14 lipca 2006 r. o wjeździe na terytorium Rzeczypospolitej Polskiej, pobycie oraz wyjeździe z tego terytorium obywateli państw członkowskich Unii Europejskiej i członków ich rodzin (Dz. U. Nr 144, poz. 1043, z późn. zm.), cudzoziemców posiadających zezwolenie na pobyt rezydenta długoterminowego Wspólnot Europejskich, o którym mowa w ustawie z dnia 13 czerwca 2003 r. o cudzoziemcach (Dz. U. z 2006 r. Nr 234, poz. 1694, z późn. zm.) oraz obywateli polskich, którzy uzyskali kwalifikacje w państwie członkowskim Unii Europejskiej.

Przepisy projektowanego rozporządzenia są zgodne z prawem Unii Europejskiej. Zgodnie z art. 5 ustawy z dnia 7 lipca 2005 r. o działalności lobbingowej w procesie stanowienia prawa (Dz. U. Nr 169, poz. 1414 oraz z 2009 r. Nr 42, poz. 337), niniejsze rozporządzenie zostanie opublikowane w Biuletynie Informacji Publicznej.

Przedmiotowy projekt nie wymaga notyfikacji w rozumieniu przepisów rozporządzenia Rady Ministrów z dnia 23 grudnia 2002 r. w sprawie sposobu funkcjonowania krajowego systemu notyfikacji norm i aktów prawnych (Dz. U. Nr 239, poz. 2039 oraz z 2004 r. Nr 65 poz. 597).

Ocena Skutków Regulacji

1. Wskazanie podmiotów, na które oddziałuje akt normatywny

Regulacja dotyczy sposobu prowadzenia rejestru uproszczonego obywateli państw członkowskich Unii Europejskiej wykonujących na terytorium Rzeczypospolitej Polskiej tymczasowo i okazjonalnie czynności zawodowe farmaceuty. Osoby te są podmiotami, na które oddziałuje rozporządzenie.

2. Konsultacje społeczne

Projekt będzie przedmiotem szerokich konsultacji społecznych między innymi: z Naczelną Radą Aptekarską, Polskim Towarzystwem Farmaceutycznym, Polskim Towarzystwem Farmakologicznym, 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.

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

Wyniki konsultacji zostaną omówione po ich zakończeniu.

3. Wpływ regulacji na sektor finansów publicznych

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

4. Wpływ regulacji na rynek pracy

Wejście w życie przedmiotowej regulacji prawnej nie spowoduje istotnego wpływu na rynek pracy.

5. Wpływ regulacji na konkurencyjność gospodarki i przedsiębiorczość, w tym na funkcjonowanie przedsiębiorstw

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

6. Wpływ regulacji na sytuację i rozwój regionów

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

7. Wpływ regulacji na ochronę zdrowia ludności

Wejście w życie rozporządzenia będzie miało pozytywny wpływ na ochronę zdrowia ludności poprzez możliwość monitorowania i weryfikacji kwalifikacji zawodowych obywateli państw członkowskich Unii Europejskiej zamierzających wykonywać tymczasowo i okazjonalnie czynności zawodowe farmaceuty, jak również poprzez umożliwienie wymiany tych danych między organami właściwymi do spraw uznawania kwalifikacji.

8. Wpływ regulacji na środowisko

Projektowane rozporządzenie nie będzie miało wpływu na środowisko.