

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

z dnia *7. lipca*..... 2016 r.

**w sprawie zakresu znajomości języka polskiego koniecznego do wykonywania zawodu  
farmaceuty przez cudzoziemców oraz obywateli państw członkowskich Unii  
Europejskiej na terytorium Rzeczypospolitej Polskiej, a także egzaminu ze znajomości  
języka polskiego**

Na podstawie art. 4 ust. 4 ustawy z dnia 19 kwietnia 1991 r. o izbach aptekarskich (Dz. U. z 2014 r. poz. 1429 i 1491, z 2015 r. poz. 1991 oraz z 2016 r. poz. 65) zarządza się, co następuje:

§ 1. Rozporządzenie określa:

- 1) zakres znajomości języka polskiego w mowie i piśmie konieczny do wykonywania zawodu farmaceuty przez cudzoziemców oraz obywateli państw członkowskich Unii Europejskiej;
- 2) sposób przeprowadzania i potwierdzania pozytywnego złożenia egzaminu organizowanego i przeprowadzanego przez Naczelną Radę Aptekarską, w tym wzór zaświadczenia o zdaniu egzaminu ze znajomości języka polskiego;
- 3) wysokość opłaty za egzamin organizowany i przeprowadzany przez Naczelną Radę Aptekarską.

§ 2. Zakres znajomości języka polskiego w mowie i w piśmie konieczny do wykonywania zawodu farmaceuty przez cudzoziemców oraz obywateli państw członkowskich Unii Europejskiej obejmuje:

- 1) rozumienie tekstu pisanego, w szczególności korzystanie z fachowej literatury i piśmiennictwa farmaceutycznego oraz przepisów regulujących wykonywanie zawodu farmaceuty w Rzeczypospolitej Polskiej;
- 2) porozumiewanie się z pacjentami, farmaceutami, lekarzami, lekarzami dentykami i przedstawicielami innych zawodów medycznych, w związku z wykonywaniem zawodu

---

<sup>1)</sup> Minister Zdrowia kieruje działem administracji rządowej – zdrowie, na podstawie § 1 ust. 2 rozporządzenia Prezesa Rady Ministrów z dnia 17 listopada 2015 r. w sprawie szczegółowego zakresu działania Ministra Zdrowia (Dz. U. poz. 1908).

farmaceuty, w szczególności poprawne udzielanie przystępnych i zrozumiałych dla pacjenta porad i informacji oraz czynne uczestniczenie w naradach i szkoleniach zawodowych;

- 3) pisanie zgodnie z zasadami gramatyki i ortografii, poprawne prowadzenie dokumentacji, w szczególności dokumentacji związanej z obrotem produktami leczniczymi i wyrobami medycznymi oraz środkami spożywczymi specjalnego przeznaczenia żywieniowego.

§ 3. 1. Egzamin potwierdzający znajomość języka polskiego, o którym mowa w art. 4 ust. 2 ustawy z dnia 19 kwietnia 1991 r. o izbach aptekarskich, zwany dalej „egzaminem”, przeprowadza się na wniosek cudzoziemca lub obywatela państwa członkowskiego Unii Europejskiej, zwanych dalej „wnioskodawcą”, po uiszczeniu przez niego opłaty, o której mowa w art. 4 ust. 3 tej ustawy.

2. Naczelna Rada Aptekarska zawiadamia wnioskodawcę o terminie i miejscu składania egzaminu nie później niż na 14 dni przed jego terminem.

§ 4. 1. Egzamin przeprowadza 4-osobowa komisja egzaminacyjna, powoływana i odwoływana przez Naczelną Radę Aptekarską, w której skład wchodzi trzech farmaceutów, w tym jeden farmaceuta posiadający tytuł naukowy lub stopień naukowy w dziedzinie nauk farmaceutycznych, oraz osoba posiadająca wykształcenie wyższe na kierunku filologia polska, zwana dalej „komisją egzaminacyjną”.

2. Komisja egzaminacyjna działa na podstawie regulaminu organizacyjnego opracowanego przez tę komisję i zatwierdzonego przez Naczelną Radę Aptekarską.

§ 5. Egzamin składa się z czterech części, które obejmują:

- 1) część A – sprawdzian pisemny obejmujący dyktando odtwarzane z nośnika magnetycznego lub elektronicznego; maksymalna liczba punktów możliwa do uzyskania – 8 punktów;
- 2) część B – sprawdzian testowy obejmujący rozumienie tekstu mówionego odtwarzanego z nośnika magnetycznego lub elektronicznego, składający się z 10 pytań; maksymalna liczba punktów możliwa do uzyskania – 10 punktów;
- 3) część C – sprawdzian ustny obejmujący umiejętność czytania i zrozumienia tekstu; maksymalna liczba punktów możliwa do uzyskania – 12 punktów;
- 4) część D – sprawdzian praktyczny obejmujący umiejętność symulowanego udzielania porad pacjentom, w szczególności poprawnego formułowania pytań i wypowiedzi na

podstawie wybranych problemów farmaceutycznych; maksymalna liczba punktów możliwa do uzyskania – 9 punktów.

§ 6. 1. Podstawą zdania egzaminu jest zaliczenie każdej jego części.

2. Podstawą zaliczenia części egzaminu jest uzyskanie liczby punktów przekraczającej połowę maksymalnej liczby punktów możliwej do uzyskania z tej części.

3. Osoba, która nie zdała egzaminu, może ponownie przystąpić do egzaminu w zakresie obejmującym niezaliczoną część. Przepisy § 3 stosuje się.

4. Osobie, która zdała egzamin, Naczelna Rada Aptekarska wydaje zaświadczenie o zdaniu egzaminu, którego wzór określa załącznik do rozporządzenia.

§ 7. 1. Z przeprowadzonego egzaminu komisja egzaminacyjna sporządza protokół, który podpisują wszyscy członkowie komisji egzaminacyjnej.

2. Protokół, o którym mowa w ust. 1, zawiera: imiona i nazwiska członków komisji egzaminacyjnej, imię i nazwisko osoby zdającej, wskazanie liczby punktów uzyskanych z każdej części egzaminu przez tę osobę i podpisy członków komisji egzaminacyjnej.

3. Osoba zdająca może mieć wgląd, na pisemne żądanie, do części protokołu, która jej dotyczy.

§ 8. 1. Naczelna Rada Aptekarska informuje pisemnie o wynikach egzaminu wyłącznie osoby zdające lub osoby przez nie upoważnione. Upoważnienie powinno być udzielone na piśmie przez osobę zdającą i zawierać: imię, nazwisko i numer dokumentu tożsamości osoby upoważnionej oraz podpis własnoręczny osoby zdającej.

2. Osoba zdająca może wnieść do Prezesa Naczelnej Rady Aptekarskiej odwołanie od wyniku egzaminu w terminie 14 dni od dnia otrzymania informacji o wyniku tego egzaminu.

3. Prezes Naczelnej Rady Aptekarskiej rozpatruje odwołanie, o którym mowa w ust. 2, w terminie 30 dni od dnia jego otrzymania.

§ 9. Opłata za egzamin wynosi:

- 1) 30% przeciętnego miesięcznego wynagrodzenia w sektorze przedsiębiorstw bez wypłaty nagród z zysku za ubiegły rok, ogłaszanego w roku poprzedzającym rok, w którym wnioskodawca wnosi opłatę za egzamin, w drodze obwieszczenia, przez Prezesa Głównego Urzędu Statystycznego w Dzienniku Urzędowym Rzeczypospolitej Polskiej „Monitor Polski”;

- 2) 7,5% wynagrodzenia, o którym mowa w pkt 1 – w przypadku ponownego przystąpienia do egzaminu, o którym mowa w § 6 ust. 3, za przeprowadzenie każdej części egzaminu.

§ 10. Rozporządzenie wchodzi w życie z dniem następującym po dniu ogłoszenia.<sup>2)</sup>



MINISTER ZDROWIA

Konstanty Radziwiłł

<sup>2)</sup> Niniejsze rozporządzenie było poprzedzone rozporządzeniem Ministra Zdrowia z dnia 23 marca 2011 r. w sprawie zakresu znajomości języka polskiego koniecznego do wykonywania zawodu farmaceuty przez cudzoziemców na terytorium Rzeczypospolitej Polskiej oraz egzaminu z języka polskiego (Dz. U. poz. 406), które traci moc z dniem wejścia w życie niniejszego rozporządzenia zgodnie z art. 87 pkt 1 ustawy z dnia 22 grudnia 2015 r. o zasadach uznawania kwalifikacji zawodowych nabytych w państwach członkowskich Unii Europejskiej (Dz. U. z 2016 r. poz. 65).

DYREKTOR  
Departamentu Nauki i Szkolnictwa Wzrznego

Katarzyna Chmielewska

Jan S. h  
5.7.2016

5.07.2016r.  
DYREKTOR  
Departamentu Prawnego  
Anna Miszcza  
radca prawny

5.07.2016r.  
SEKRETARZ STANU  
w Ministerstwie Zdrowia  
ZASTĘPCA DYREKTORA

Departamentu Prawnego  
  
Jarosław Pinkas  
2016 - 08  
Budziszewska-Makulska

Załącznik do rozporządzenia  
Ministra Zdrowia z dnia....  
2016 r.(poz. ....)

WZÓR

.....  
(pieczęć Naczelnej Rady Aptekarskiej)

Zaświadczenie o zdaniu egzaminu ze znajomości języka polskiego

Pan (Pani) ..... urodzony(a).....

(imię/ imiona i nazwisko)

(data i miejsce urodzenia)

zdał(a) egzamin z języka polskiego przed komisją egzaminacyjną powołaną przez Naczelną Radę Aptekarską na podstawie rozporządzenia Ministra Zdrowia z dnia ..... 2016 r. w sprawie zakresu znajomości języka polskiego koniecznego do wykonywania zawodu farmaceuty przez cudzoziemców oraz obywateli państw członkowskich Unii Europejskiej na terytorium Rzeczypospolitej Polskiej, a także egzaminu ze znajomości języka polskiego (Dz. U. poz. ....).

(pieczęć okrągła)

Prezes Naczelnej Rady Aptekarskiej:

.....

.....

(miejsce i data)

## UZASADNIENIE

Projekt rozporządzenia jest wykonaniem upoważnienia ustawowego zawartego w art. 4 ust. 4 ustawy z dnia 19 kwietnia 1991 r. o izbach aptekarskich (Dz. U. z 2014 r. poz. 1429, z późn. zm.) i ma na celu określenie zakresu znajomości języka polskiego w mowie i piśmie, koniecznego do wykonywania zawodu farmaceuty na terytorium Rzeczypospolitej Polskiej. Ponadto niniejszy projekt określa sposób i tryb przeprowadzenia egzaminu z języka polskiego dla cudzoziemców oraz obywateli państw członkowskich Unii Europejskiej.

W projekcie określono również wysokość opłaty za egzamin, a także wzór zaświadczenia o zdaniu egzaminu ze znajomości języka polskiego, niezbędnej do wykonywania zawodu farmaceuty.

Wysokość opłaty za egzamin wynika z realnych kosztów przeprowadzenia egzaminu ustalanych na podstawie między innymi honorariów, kosztów delegacji komisji egzaminacyjnej oraz kosztów przygotowania materiałów egzaminacyjnych. Jednorazowo do egzaminu podchodzi jedna do trzech osób, co ma wpływ na jednostkowy koszt przeprowadzenia egzaminu.

Projektowane rozporządzenie zastąpi rozporządzenie Ministra Zdrowia z dnia 23 marca 2011 r. w sprawie zakresu znajomości języka polskiego koniecznego do wykonywania zawodu farmaceuty przez cudzoziemców na terytorium Rzeczypospolitej Polskiej oraz egzaminu ze znajomości języka polskiego (Dz. U. poz. 406).

Konieczność wydania nowego rozporządzenia wynika ze zmiany upoważnienia do jego wydania dokonanej na podstawie art. 62 pkt 3 lit. b ustawy z dnia 22 grudnia 2015 r. o zasadach uznawania kwalifikacji zawodowych nabytych w państwach członkowskich Unii Europejskiej (Dz. U. z 2016 r. poz. 65).

Zgodnie z art. 87 pkt 1 ustawy z dnia 22 grudnia 2015 r. o zasadach uznawania kwalifikacji zawodowych nabytych w państwach członkowskich Unii Europejskiej obecnie obowiązujące rozporządzenie, wydane na podstawie art. 4 ust. 4 ustawy z dnia 19 kwietnia 1991 r. o izbach aptekarskich, zachowuje moc do czasu wejścia w życie rozporządzenia wydanego na podstawie zmienianego art. 4 ust. 4 tejże ustawy, nie dłużej jednak niż do dnia 31 grudnia 2016 r.

Regulacje zawarte w projektowanym rozporządzeniu nie podlegają notyfikacji zgodnie z § 4 ust. 1 pkt 2 rozporządzenia Rady Ministrów z dnia 23 grudnia 2002 r. w sprawie sposobu funkcjonowania krajowego systemu notyfikacji norm i aktów prawnych (Dz. U. poz. 2039 oraz z 2004 r. poz. 597).

Projektowane rozporządzenie nie wprowadza w istocie zmian merytorycznych w stosunku do obecnie obowiązującego rozporządzenia Ministra Zdrowia z dnia 23 marca 2011 r. w sprawie zakresu znajomości języka polskiego koniecznego do wykonywania zawodu farmaceuty przez cudzoziemców na terytorium Rzeczypospolitej Polskiej oraz egzaminu ze znajomości języka polskiego, co umożliwi przyjęcie krótszej, niż 14-dniowa, *vacatio legis*. Wejściu w życie projektowanego rozporządzenia z dniem następującym po dniu ogłoszenia nie sprzeciwiają się zasady demokratycznego państwa prawnego, a tak określona *vacatio legis* jest korzystna dla adresatów norm rozporządzenia.

Projekt rozporządzenia jest zgodny z prawem Unii Europejskiej.

<p>Nazwa projektu</p> <p>Rozporządzenie Ministra Zdrowia w sprawie zakresu znajomości języka polskiego koniecznego do wykonywania zawodu farmaceuty przez cudzoziemców i obywateli państw członkowskich Unii Europejskiej na terytorium Rzeczypospolitej Polskiej oraz egzaminu ze znajomości języka polskiego</p> <p>Ministerstwo wiodące i ministerstwa współpracujące</p> <p>Ministerstwo Zdrowia</p> <p>Osoba odpowiedzialna za projekt w randze Ministra, Sekretarza Stanu lub Podsekretarza Stanu</p> <p>Jarosław Pinkas, Sekretarz Stanu w Ministerstwie Zdrowia</p> <p>Kontakt do opiekuna merytorycznego projektu</p> <p>Katarzyna Chmielewska</p> <p>Dyrektor Departamentu Nauki i Szkolnictwa Wyższego w Ministerstwie Zdrowia</p> <p>Tel. 22 63 49 400</p> <p>e-mail: k.chmielewska@mz.gov.pl</p>	<p>Data sporządzenia</p> <p>7.06.2016 r.</p> <p>Źródło:</p> <p>art. 4 ust. 4 ustawy z dnia 19 kwietnia 1991 r. o izbach aptekarskich (Dz. U. z 2014 r. poz. 1429, z późn. zm.)</p> <p>Nr w wykazie prac Ministra Zdrowia:</p> <p>MZ 416</p>
---	---

## OCENA SKUTKÓW REGULACJI

### 1. Jaki problem jest rozwiązywany?

Rozporządzenie stanowi wykonanie upoważnienia ustawowego zawartego w art. 4 ust. 4 ustawy z dnia 19 kwietnia 1991 r. o izbach aptekarskich w brzmieniu nadanym przez art. 62 pkt 3 lit b ustawy z dnia 22 grudnia 2015 r. o zasadach uznawania kwalifikacji zawodowych nabytych w państwach członkowskich Unii Europejskiej (Dz. U. z 2016 r. poz. 65), która wdraża do polskiego prawa przepisy dyrektywy Parlamentu Europejskiego i Rady 2013/55/UE z dnia 20 listopada 2013 r. zmieniającej dyrektywę 2005/36/WE w sprawie uznawania kwalifikacji zawodowych (Dz. Urz. UE L 354 z 28.12.2013, str. 132).

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

W rozporządzeniu określa się zakres znajomości języka polskiego dla cudzoziemców i obywateli państw członkowskich Unii Europejskiej, Europejskiego Obszaru Gospodarczego i Konfederacji Szwajcarskiej, który jest niezbędny do wykonywania tego zawodu na terytorium Rzeczypospolitej Polskiej, oraz sposób i zasady przeprowadzania egzaminu z języka polskiego oraz wzór zaświadczenia potwierdzającego złożenie tego egzaminu z wynikiem pozytywnym.

Zgodnie z wytycznymi upoważnienia do wydania przedmiotowego rozporządzenia, określono:

- 1) wymagany zakres znajomości języka polskiego niezbędny do wykonywania zawodu farmaceuty na terytorium Rzeczypospolitej Polskiej;
- 2) formę egzaminu i zasady punktacji;
- 3) skład komisji egzaminacyjnej i zasady jej powoływania;
- 4) sposób zaliczania egzaminu oraz powtarzania egzaminu z niezaliczonej części;
- 5) wysokość opłaty pobieranej za egzamin;
- 6) wzór zaświadczenia potwierdzającego złożenie egzaminu z wynikiem pozytywnym.

### 3. Jaki problem jest nadal rozwiązywany w innych krajach w sferze członkostwa państw członkowskich UE (C 49/11)?

Dyrektywa Parlamentu Europejskiego i Rady 2013/55/UE z dnia 20 listopada 2013 r. zmieniająca dyrektywę 2005/36/WE w sprawie uznawania kwalifikacji zawodowych wprowadza możliwość weryfikacji znajomości języka przez organy właściwe w państwach przyjmujących po uznaniu kwalifikacji danej osoby do wykonywania zawodu farmaceuty, ale przed przyznaniem jej prawa wykonywania zawodu. W związku z tym, państwa członkowskie mają swobodę w określaniu procedury weryfikacji znajomości języka.

### 4. Podmioty, na które oddziałuje projekt

Grupa	Wielkość	Źródło danych	Oddziaływanie
Obywatele państw członkowskich Unii Europejskiej oraz Europejskiego Obszaru Gospodarczego i Konfederacji	potencjalnie wszyscy obywatele posiadający w państwie członkowskim Unii Europejskiej oraz Europejskiego	źródło wewnętrzne	określenie wymaganego zakresu znajomości języka polskiego niezbędnego do wykonywania zawodu farmaceuty w Polsce



Szwajcarskiej, którzy nabyli kwalifikacje zawodowe w tych państwach i zamierzają wykonywać w Polsce zawód regulowany na stałe;	Obszaru Gospodarczego i w Konfederacji Szwajcarskiej kwalifikacje do wykonywania zawodu farmaceuty w Polsce, którzy będą się ubiegać o prawo wykonywania zawodu po wejściu w życie rozporządzenia;		
Cudzoziemcy, którzy nabyli kwalifikacje zawodowe za granicą (poza Unią Europejską, Europejskim Obszarem Gospodarczym i Konfederacją Szwajcarską) i zamierzają wykonywać w Polsce zawód regulowany na stałe;	Potencjalnie każdy cudzoziemiec posiadający kwalifikacje do wykonywania zawodu farmaceuty w Polsce, którzy będą się ubiegać o prawo wykonywania zawodu po wejściu w życie rozporządzenia;	źródło wewnętrzne	określenie wymaganego zakresu znajomości języka polskiego niezbędnego do wykonywania zawodu farmaceuty w Polsce
Naczelna Rada Aptekarska	1		zasady przeprowadzania egzaminu i wydawania dokumentów potwierdzających zdanie egzaminu

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

Projekt rozporządzenia, ze względu na swój zakres przedmiotowy, został przekazany do zaopiniowania i konsultacji publicznych, z terminem zgłaszania uwag 21 dni, następującym partnerom społecznym:

- 1) Naczelnej Radzie Aptekarskiej;
- 2) Polskiemu Towarzystwu Farmaceutycznemu;
- 3) Wolnemu Związkowi Zawodowemu „Sierpień 80” Komisji Krajowej;
- 4) Krajowej Sekcji Nauki NSZZ „Solidarność”;
- 5) Komisji Krajowej NSZZ „Solidarność”;
- 6) Konfederacji Lewiatan;
- 7) Zarządowi Głównemu Związku Zakładów Doskonalenia Zawodowego;
- 8) Pracodawcom Rzeczypospolitej Polskiej;
- 9) Prezydentowi Pracodawców RP;
- 10) Business Centre Club Związkowi Pracodawców;
- 11) Ogólnopolskiemu Porozumieniu Związków Zawodowych;
- 12) Forum Związków Zawodowych;
- 13) Federacji Związków Zawodowych Pracowników Ochrony Zdrowia;
- 14) Federacji Związku Pracodawców Zakładów Opieki Zdrowotnej;
- 15) Radzie Dialogu Społecznego
- 16) Związkowi Rzemiosła Polskiego
- 17) Związkowi Pracodawców Aptecznych Pharma NET.

Projekt został udostępniony w Biuletynie Informacji Publicznej Rządowego Centrum Legislacji, zgodnie z § 52 ust. 1 uchwały Nr 190 Rady Ministrów z dnia 29 października 2013 r. – Regulamin Pracy Rady Ministrów (M.P. poz. 979, z późn. zm.), a także stosownie do art. 5 ustawy z dnia 7 lipca 2005 r. o działalności lobbingsowej w procesie stanowienia prawa (Dz. U. poz. 1414, z późn. zm.) w Biuletynie Informacji Publicznej na stronie internetowej Ministerstwa Zdrowia. Nie było zgłoszeń lobbingsowych.

Wyniki opiniowania i konsultacji publicznych zostały omówione w raporcie dołączonym do niniejszej Oceny.

### 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

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	Brak wpływu na sektor finansów publicznych.
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 rodziny, obywateli i gospodarstwa domowe**

		Skutki							
Czas w latach od wejścia w życie zmian		0	1	2	3	5	10	Łącznie (0-10)	
W ujęciu pieniężnym (w mln zł, ceny stałe z ..... r.)	duże przedsiębiorstwa								
	sektor mikro-, małych i średnich przedsiębiorstw								
	rodzina, obywatele oraz gospodarstwa domowe								
	(dodaj/usuń)								
W ujęciu niepieniężnym	duże przedsiębiorstwa								
	sektor mikro-, małych i średnich przedsiębiorstw								
	rodzina, obywatele oraz gospodarstwa domowe								
	(dodaj/usuń)								
Niemierzalne	(dodaj/usuń)								
	(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 rodziny, obywateli i gospodarstwa domowe.
--	---

8. Zmiana obciążen regulacyjnych (w tym obowiązków informacyjnych) wynikających z projektu

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 deklaryacyjnych

Planuje się wejście w życie przepisów projektowanego aktu prawnego z dniem następującym po dniu ogłoszenia.

12. W jaki sposób i kiedy nastąpi ewaluacja efektów projektu oraz jakie narzędzia zostaną zastosowane?

Ze względu na charakter przepisów zawartych w projekcie rozporządzenia nie przewiduje się ewaluacji.

13. Załączniki (istotne dokumenty źródłowe, badania, analizy itp.)

Raport z konsultacji publicznych oraz opiniowania.

Raport z konsultacji publicznych oraz opiniowania projektu rozporządzenia Ministra Zdrowia w sprawie zakresu znajomości języka polskiego koniecznego do wykonywania zawodu farmaceuty przez cudzoziemców i obywateli państw członkowskich Unii Europejskiej na terytorium Rzeczypospolitej Polskiej oraz egzaminu ze znajomości języka polskiego

Zgodnie z art. 5 ustawy z dnia 7 lipca 2005 r. o działalności lobbingsowej w procesie stanowienia prawa (Dz. U. poz. 1414, z 2009 r. poz. 337 z 2011 r. poz. 622 i 966 oraz z 2015 r. poz. 1893) projekt rozporządzenia Ministra Zdrowia w sprawie zakresu znajomości języka polskiego koniecznego do wykonywania zawodu farmaceuty przez cudzoziemców i obywateli państw członkowskich Unii Europejskiej na terytorium Rzeczypospolitej Polskiej oraz egzaminu ze znajomości języka polskiego został zamieszczony w Biuletynie Informacji Publicznej Ministerstwa Zdrowia.

Jednocześnie zgodnie z § 52 ust. 1 uchwały nr 190 Rady Ministrów z dnia 29 października 2013 r. Regulamin pracy Rady Ministrów (M. P. poz. 979 oraz z 2015 r. poz. 1063) projekt rozporządzenia został zamieszczony w Biuletynie Informacji Publicznej Rządowego Centrum Legislacji w zakładce Rządowy Proces Legislacyjny.

W trybie art. 5 ustawy z dnia 7 lipca 2005 r. o działalności lobbingsowej w procesie stanowienia prawa żaden z podmiotów nie zgłosił zainteresowania pracami nad projektem rozporządzenia.

W ramach konsultacji publicznych oraz opiniowania projektu nie zgłoszono uwag do przedmiotowego projektu.