

ROZPORZĄDZENIE
MINISTRA ZDROWIA⁴⁾

z dnia 2016 r.

w sprawie specjalizacji i uzyskiwania tytułu specjalisty przez farmaceutów

Na podstawie art. 107zc ustawy z dnia 6 września 2001 r. – Prawo farmaceutyczne (Dz. U. z 2008 r. poz. 271, z późn. zm.²⁾) zarządza się, co następuje:

§ 1. Rozporządzenie określa:

- 1) wykaz dziedzin farmacji, w których możliwe jest odbywanie szkolenia specjalizacyjnego;
- 2) wykaz kodów specjalizacji w określonych dziedzinach;
- 3) wysokość wynagrodzenia za wykonanie czynności kontrolnych, o których mowa w art. 107c ust. 10 pkt 1 ustawy z dnia 6 września 2001 r. – Prawo farmaceutyczne, zwanej dalej „ustawą”;
- 4) wykaz specjalności, w których farmaceuta, posiadający odpowiednią specjalizację I stopnia, uzyskaną na podstawie dotychczasowych przepisów, może uzyskać tytuł specjalisty w określonej dziedzinie, po odbyciu szkolenia specjalizacyjnego, zgodnie z programem, o którym mowa art. 107e ust. 3 ustawy;
- 5) zakres danych zawartych w elektronicznej karcie szkolenia specjalizacyjnego, zwanej dalej „EKS”;
- 6) zakres informacji, o których mowa w art. 107i ust. 3 ustawy, wprowadzanych do Systemu Monitorowania Kształcenia Pracowników Medycznych, o którym mowa w art. 30 ust. 1 ustawy z dnia 28 kwietnia 2011 r o systemie informacji w ochronie zdrowia (Dz. U. z 2015 r. poz. 636, z późn. zm.³⁾), zwanego dalej „SMK”, przez kierownika specjalizacji;
- 7) wzór oświadczenia, o którym mowa w art. 107t ust. 4 ustawy;

⁴⁾ 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).

²⁾ Zmiany tekstu jednolitego wymienionej ustawy zostały ogłoszone w Dz. U. z 2008 r. poz. 1505 i 1570, z 2009 r. poz. 97, 206, 753, 788 i 817, z 2010 r. poz. 513 i 679, z 2011 r. poz. 322, 451, 622, 654, 657 i 696, z 2012 r. poz. 1342 i 1544, z 2013 r. poz. 1245, z 2014 r. poz. 822 i 1491 oraz z 2015 r. poz. 28, 277, 788, 875, 1771, 1830, 1918, 1926 i 1991.

³⁾ Zmiany tekstu jednolitego wymienionej ustawy zostały ogłoszone w Dz. U. z 2015 r. poz. 656, 788, 855, 1066, 1918, 1991, 1994 i 2281.

- 8) szczegółowy tryb działania Państwowej Komisji Egzaminacyjnej, zwanej dalej „PKE”;
wysokość wynagrodzenia przewodniczącego i członków PKE;
- 9) szczegółowy sposób i tryb składania Państwowego Egzaminu Specjalizacyjnego Farmaceutów, zwanego dalej „PESF” oraz ustalania jego wyników;
- 10) wzór dyplomu specjalisty;
- 11) tryb wydawania przez dyrektora Centrum Egzaminów Medycznych, zwanego dalej „CEM”, duplikatu albo odpisu dyplomu PESF oraz sposób uiszczania opłaty za wydanie duplikatu albo odpisu dyplomu PESF;
- 12) tryb dokonywania przez dyrektora CEM korekty dyplomu PESF oraz sposób uiszczania opłaty za dokonanie korekty dyplomu;
- 13) wysokość opłaty za PESF.

§ 2. 1. Ustala się wykaz dziedzin farmacji, w których jest możliwe odbywanie szkolenia specjalizacyjnego:

- 1) analityka farmaceutyczna;
- 2) bromatologia;
- 3) farmacja apteczna;
- 4) farmacja kliniczna;
- 5) farmacja przemysłowa;
- 6) farmacja szpitalna;
- 7) farmakologia;
- 8) lek roślinny;
- 9) mikrobiologia i biotechnologia farmaceutyczna;
- 10) radiofarmacja;
- 11) toksykologia;
- 12) zdrowie publiczne.

2. Wykaz kodów specjalizacji w określonych dziedzinach określa załącznik nr 1 do rozporządzenia.

§ 3. Wysokość wynagrodzenia dla jednej osoby za wykonanie czynności kontrolnych wynosi 300 zł.

§ 4. Wykaz specjalności, w których farmaceuta posiadający odpowiednią specjalizację I stopnia może uzyskać tytuł specjalisty w określonej dziedzinie po odbyciu szkolenia

specjalizacyjnego zgodnie z programem, o którym mowa w art. 107e ust. 3 ustawy, określa załącznik nr 2 do rozporządzenia.

§ 5. EKS zawiera następujące dane:

- 1) imię (imiona) i nazwisko farmaceuty;
- 2) numer PESEL farmaceuty, a w przypadku jego braku – cechy dokumentu potwierdzającego tożsamość: nazwę i numer dokumentu oraz kraj wydania;
- 3) datę i miejsce urodzenia farmaceuty;
- 4) adres miejsca zamieszkania farmaceuty;
- 5) tytuł zawodowy, tytuł lub stopień naukowy farmaceuty;
- 6) datę wydania i numer dyplomu ukończenia studiów wyższych;
- 7) numer wpisu w rejestrze farmaceutów;
- 8) nazwę i adres jednostki szkolącej;
- 9) nazwę i adres podmiotu, w którym odbywany jest podstawowy staż specjalizacyjny;
- 10) tytuł zawodowy, tytuł lub stopień naukowy, imię i nazwisko kierownika specjalizacji;
- 11) nazwę i adres podmiotu, w którym jest zatrudniony kierownik specjalizacji;
- 12) termin rozpoczęcia szkolenia specjalizacyjnego;
- 13) oznaczenie wojewody, który utworzył EKS;
- 14) planowaną datę rozpoczęcia szkolenia specjalizacyjnego;
- 15) potwierdzenie rozpoczęcia szkolenia specjalizacyjnego (data rozpoczęcia);
- 16) termin przedłużenia albo skrócenia szkolenia specjalizacyjnego;
- 17) uzasadnienie przedłużenia albo skrócenia okresu szkolenia specjalizacyjnego;
- 18) przebieg szkolenia teoretycznego:
 - a) nazwę modułu nauczania,
 - b) temat kursu,
 - c) liczbę godzin,
 - d) formę zaliczenia kursu,
 - e) datę zaliczenia kursu,
 - f) ocenę uzyskaną ze szkolenia teoretycznego;
- 19) przebieg stażu kierunkowego:
 - a) zakres stażu kierunkowego albo nazwę modułu nauczania,
 - b) nazwę i adres podmiotu prowadzącego staż kierunkowy,
 - c) okres stażu kierunkowego,
 - d) formę zaliczenia stażu kierunkowego,

- e) ocenę uzyskaną ze stażu kierunkowego,
 - f) datę zaliczenia stażu kierunkowego;
- 20) informację o zmianie miejsca szkolenia specjalizacyjnego;
 - 21) opinię dotyczącą przebiegu szkolenia specjalizacyjnego;
 - 22) nazwę podmiotu przeprowadzającego sprawdzian z języka obcego;
 - 23) informację o zaliczeniu sprawdzianu z języka obcego;
 - 24) datę zaliczenia sprawdzianu z języka obcego;
 - 25) formy i rodzaj samokształcenia;
 - 26) datę zaliczenia szkolenia specjalizacyjnego przez kierownika specjalizacji.

§ 6. Kierownik specjalizacji wprowadza do SMK dane, o których mowa w § 5 pkt 15-26.

§ 7. 1. PKE działa przez wyznaczone spośród swoich członków Zespoły Egzaminacyjne, o których mowa art. 107t ust. 1 ustawy, zwane dalej „Zespołami Egzaminacyjnymi”.

2. Zespoły Egzaminacyjne przeprowadzają PESF.

§ 8. Wzór oświadczenia, o którym mowa w art. 107t ust. 4 ustawy, określa załącznik nr 3 do rozporządzenia.

§ 9. 1. Wysokość wynagrodzenia przewodniczącego PKE wynosi 400 zł za posiedzenie.

2. Wysokość wynagrodzenia członka PKE wynosi 200 zł za posiedzenie.

§ 10. 1. Osoby zdające PESF są obowiązane przestrzegać poleceń przewodniczącego i członków Zespołu Egzaminacyjnego.

2. Zespół Egzaminacyjny przeprowadzający dany PESF jest odpowiedzialny za przestrzeganie norm porządkowych przez osoby zdające.

§ 11. 1. Egzamin testowy jest sprawdzianem wiadomości teoretycznych z zakresu objętego programem specjalizacji w danej dziedzinie.

2. Czas trwania egzaminu testowego jest ustalany na podstawie objętości tekstu zadań egzaminacyjnych według zasad określonych w regulaminie, o którym mowa w art. 107w ust. 8 ustawy.

3. Po rozpoczęciu egzaminu testowego wchodzenie do sali egzaminacyjnej innych osób niż osoby zdające, przedstawiciele CEM i członkowie Zespołu Egzaminacyjnego jest zabronione.

4. W przypadku dużej liczby osób zdających dyrektor CEM może wyznaczyć dodatkowe osoby do wykonywania czynności administracyjno-technicznych. Osoby te nie wchodzi w skład Zespołu Egzaminacyjnego.

5. Dokumentem przeznaczonym do udzielania odpowiedzi w trakcie egzaminu testowego jest karta testowa, oznaczona numerem kodowym osoby zdającej nadanym przez CEM.

6. Przeliczenie procentowe na ocenę poprawnych odpowiedzi udzielonych przez osobę zdającą następuje według współczynników przeliczeń, które określa załącznik nr 4 do rozporządzenia.

§ 12. 1. W przypadku stwierdzenia błędów drukarskich uniemożliwiających udzielenie prawidłowej odpowiedzi, osoba zdająca ma prawo złożyć ustne zastrzeżenie w trakcie egzaminu testowego. Zastrzeżenie składa się przewodniczącemu Zespołu Egzaminacyjnego, wskazując numer pytania testowego obarczonego błędem i wersję testu.

2. Przewodniczący Zespołu Egzaminacyjnego odnotowuje złożone zastrzeżenie w protokole, o którym mowa w art. 107y ust. 6 ustawy. Złożone zastrzeżenie jest weryfikowane bezpośrednio po jego złożeniu albo po zakończeniu egzaminu testowego.

3. W przypadku gdy złożone zastrzeżenie może skutkować unieważnieniem pytania testowego, przewodniczący Zespołu Egzaminacyjnego pozostawia je do rozpatrzenia Zespołowi Egzaminacyjnemu po zakończeniu egzaminu testowego. Przepisy ust. 5 i § 13 ust. 1-5 stosuje się odpowiednio.

4. W przypadku gdy egzamin testowy jest przeprowadzany w dwóch albo więcej salach egzaminacyjnych, rozstrzygnięcia złożonego zastrzeżenia dokonuje jeden z przewodniczących Zespołów Egzaminacyjnych, wskazany przez dyrektora CEM. Wskazany przewodniczący Zespołu Egzaminacyjnego przekazuje swoje rozstrzygnięcie wszystkim przewodniczącym Zespołów Egzaminacyjnych, którzy informują o nim osoby zdające.

5. W przypadku unieważnienia pytania testowego stosuje się art. 107w ust. 6 ustawy.

§ 13.1. W przypadku uwag merytorycznych do pytań testowych, zastrzeżenie składa się przewodniczącemu Zespołu Egzaminacyjnego.

2. Zastrzeżenie składa się na karcie zastrzeżeń, zawierającej:

- 1) datę i miejsce egzaminu testowego;
- 2) określenie sesji egzaminacyjnej;
- 3) dziedzinę farmacji, w której przeprowadzany był egzamin testowy;
- 4) numer kodowy osoby zdającej;
- 5) numer kwestionowanego pytania testowego;
- 6) określenie wersji testu;
- 7) treść złożonego zastrzeżenia;
- 8) uzasadnienie złożonego zastrzeżenia;

- 9) podpis członka Zespołu Egzaminacyjnego przyjmującego złożone zastrzeżenie;
- 10) rozstrzygnięcie złożonego zastrzeżenia z uzasadnieniem;
- 11) tytuł albo stopień naukowy przewodniczącego Zespołu Egzaminacyjnego;
- 12) podpis przewodniczącego Zespołu Egzaminacyjnego.

3. Przewodniczący Zespołu Egzaminacyjnego rozstrzyga o uwzględnieniu albo o odrzuceniu złożonego zastrzeżenia, zamieszczając na złożonej karcie zastrzeżeń pisemne uzasadnienie swojej decyzji. Złożona karta zastrzeżeń wraz z rozstrzygnięciem jest dołączana do protokołu, o którym mowa w ust. 13. Rozstrzygnięcie zastrzeżenia oraz jego uzasadnienie są publikowane na stronie internetowej CEM.

4. W przypadku gdy egzamin jest przeprowadzany w dwóch albo więcej salach egzaminacyjnych, rozstrzygnięcia dokonuje jeden z przewodniczących Zespołów Egzaminacyjnych, wskazany przez dyrektora CEM.

5. W przypadku większej liczby złożonych zastrzeżeń do tego samego pytania testowego, przewodniczący Zespołu Egzaminacyjnego może sporządzić pojedynczy dokument zawierający rozstrzygnięcie zastrzeżeń wraz z jego uzasadnieniem, który jest dołączany do protokołu, o którym mowa w ust. 6.

6. Zbiorcze zestawienie złożonych zastrzeżeń oraz ich rozstrzygnięcia zamieszcza się w protokole zawierającym:

- 1) datę i miejsce egzaminu testowego;
- 2) określenie sesji egzaminacyjnej;
- 3) dziedzinę diagnostyki laboratoryjnej, w której przeprowadzany był egzamin testowy;
- 4) liczbę złożonych zastrzeżeń;
- 5) liczbę uwzględnionych złożonych zastrzeżeń, z podaniem numerów pytań testowych i wersji tekstu;
- 6) liczbę odrzuconych złożonych zastrzeżeń, z podaniem numerów pytań testowych i wersji testu;
- 7) czytelny podpis przewodniczącego Zespołu Egzaminacyjnego.

§ 14. 1. Egzamin ustny i egzamin praktyczny przeprowadza się w zakresie i w sposób uwzględniający specyfikę danej dziedziny farmacji.

2. Egzamin ustny obejmuje od 3 do 4 zadań egzaminacyjnych, a egzamin praktyczny obejmuje od 1 do 3 zadań egzaminacyjnych.

3. Zadanie egzaminacyjne jest oceniane odrębnie przez każdego członka Zespołu Egzaminacyjnego, posługującego się następującą skalą ocen: 5 (bardzo dobry), 4,5 (dobry plus), 4 (dobry), 3,5 (dostateczny plus), 3 (dostateczny), 2 (niedostateczny).

4. Ocena niedostateczna za dane zadanie egzaminacyjne zostaje wystawiona, jeżeli za taką opowie się, co najmniej połowa składu Zespołu Egzaminacyjnego.

5. W przypadku, gdy osoba zdająca po zapoznaniu się z treścią zadania egzaminacyjnego nie udzieli żadnej odpowiedzi, otrzymuje za to pytanie ocenę niedostateczną.

6. Uzyskanie przez osobę zdającą oceny niedostatecznej za którekolwiek z zadań egzaminacyjnych powoduje uzyskanie negatywnej oceny końcowej z egzaminu ustnego albo praktycznego.

7. Ocena częściowa za dane zadanie egzaminacyjne ustalana jest jako średnia arytmetyczna ocen wystawionych przez członków Zespołu Egzaminacyjnego, zaokrąglana do drugiego miejsca po przecinku.

8. Oceną końcową egzaminu ustnego i egzaminu praktycznego jest ocena wynikająca ze średniej arytmetycznej ocen częściowych uzyskanych za poszczególne pytania i zadania egzaminacyjne, jeżeli nie zachodzą przesłanki do uzyskania negatywnej oceny końcowej określonej w ust. 6. Ocenę końcową ustala się według skali, o której mowa w ust. 3, zgodnie z przelicznikiem ocen końcowych, który określa załącznik nr 5 do rozporządzenia.

§ 15. 1. Ocena końcowa PESF jest oceną wynikającą ze średniej arytmetycznej ocen z egzaminu teoretycznego i praktycznego, ustaloną jako ocena, o której mowa w § 14 ust. 3, zgodnie z przelicznikiem ocen końcowych, określonym w załączniku nr 5 do rozporządzenia.

2. W przypadku uzyskania przez osobę zdającą ocen bardzo dobrych z egzaminu teoretycznego i egzaminu praktycznego, osoba ta otrzymuje jako ocenę końcową PESF ocenę bardzo dobrą z wyróżnieniem, gdy za taką oceną opowie się Zespół Egzaminacyjny przeprowadzający egzamin praktyczny tej osoby.

§ 16. Wzór dyplomu specjalisty określa załącznik nr 6 do rozporządzenia.

§ 17. 1. Odpis dyplomu PESF jest wydawany na pisemny wniosek farmaceuty, jako dodatkowy egzemplarz dyplomu, mający charakter jego kopii.

2. Duplikat dyplomu PESF jest wydawany w przypadku uszkodzenia, zgubienia, zniszczenia lub innej utraty dyplomu przez farmaceutę, na jego umotywowany pisemny wniosek.

3. Opłatę za wydanie duplikatu albo odpisu dyplomu, o której mowa w art.107za ust. 3 ustawy, uiszcza się na rachunek bankowy CEM, podany na stronie internetowej CEM.

4. W przypadku nieuiszczenia opłaty, o której mowa w ust. 3, albo niedołączenia do wniosku jej potwierdzenia, dyrektor CEM wzywa farmaceutę do usunięcia braków formalnych w terminie 7 dni od doręczenia wezwania, z pouczeniem, że nieusunięcie tych braków spowoduje pozostawienie podania bez rozpoznania.

5. Odpisy i duplikaty dyplomów PESF wydaje się według wzoru, o którym mowa w § 16.

6. Duplikat dyplomu PESF jest oznaczony pieczęcią o treści „Duplikat”.

7. Odpis dyplomu PESF jest wydawany w formie papierowej z napisem „Odpis” oraz sygnowany pieczęcią „Za zgodność z oryginałem” i imienną pieczęcią dyrektora CEM

8. Wydanie duplikatu albo odpisu dyplomu następuje w terminie 30 dni od otrzymania wniosku, o którym mowa odpowiednio w ust. 1 albo 2, z dołączonym do niego potwierdzeniem wniesienia opłaty, o której mowa w ust. 3.

§ 18. 1. W przypadku ujawnienia przez farmaceutę błędów na dyplomie potwierdzającym uzyskanie tytułu specjalisty, o którym mowa w art. 107za ust. 1 ustawy, może on zwrócić się do dyrektora CEM z pisemnym wnioskiem o korektę dyplomu. Do wniosku dołącza się dyplom, który ma być skorygowany.

2. Po otrzymaniu wniosku, o którym mowa w ust. 1, CEM weryfikuje zasadność dokonania korekty dyplomu. Nie jest ona dokonywana, jeżeli na dyplomie nie stwierdza się błędu. W takim przypadku dyplom jest przekazywany zwrotnie farmaceutce.

3. Opłatę, o której mowa w art. 107za ust. 3 ustawy, uiszcza się na rachunek bankowy CEM, podany na stronie internetowej CEM. W przypadku nieuiszczenia tej opłaty albo niedołączenia do wniosku jej potwierdzenia, dyrektor CEM wzywa wnioskodawcę do uiszczenia wymaganej opłaty oraz przekazania dokumentu potwierdzającego dokonanie tej czynności do CEM w terminie 7 dni od dnia doręczenia wezwania, z pouczeniem, że nieusunięcie tych braków spowoduje pozostawienie wniosku, o którym mowa w ust. 1, bez rozpoznania.

4. Wydanie dyplomu następuje w terminie 30 dni od otrzymania wniosku, o którym mowa w ust. 1, z dołączonym do niego potwierdzeniem wniesienia opłaty, o której mowa w art. 107za ust. 3 ustawy.

§ 19. 1. Wysokość opłaty za PESF wynosi 400 zł.

2. W przypadku przystępowania tylko do egzaminu teoretycznego albo tylko do egzaminu praktycznego wchodzącego w skład PESF opłata wynosi 220 zł.

§ 20. Rozporządzenie wchodzi w życie po upływie 7 dni od dnia ogłoszenia⁴⁾.

MINISTER ZDROWIA

⁴⁾ Niniejsze rozporządzenie było poprzedzone rozporządzeniem Ministra Zdrowia z dnia 15 maja 2003 r. w sprawie specjalizacji oraz uzyskiwania tytułu specjalisty przez farmaceutów (Dz. U. poz. 941 oraz z 2007 r. poz. 480 i 1539), rozporządzeniem Ministra Zdrowia z dnia 15 maja 2003 r. w sprawie standardów kształcenia specjalizacyjnego farmaceutów (Dz. U. poz. 893) i rozporządzeniem Ministra Zdrowia z dnia 13 maja 2003 r. w sprawie wzoru certyfikatu akredytacyjnego (Dz. U. poz. 892), które tracą moc z dniem wejścia w życie niniejszego rozporządzenia, zgodnie z art. 48 ust. 1 pkt 10 ustawy z dnia 9 października 2015 r. o zmianie ustawy o systemie informacji w ochronie zdrowia oraz niektórych innych ustaw (Dz. U. poz. 1991 oraz z 2016 r. poz. 65, 580 i 652).

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

Załącznik nr 1

WYKAZ KODÓW SPECJALIZACJI W OKREŚLONYCH DZIEDZINACH

Lp.	Nazwa dziedziny	Kod specjalizacji
1.	analityka farmaceutyczna	013
2.	bromatologia	015
3.	farmacja apteczna	010
4.	farmacja kliniczna	017
5.	farmacja przemysłowa	012
6.	farmacja szpitalna	011
7.	farmakologia	018
8.	lek roślinny	016
9.	mikrobiologia i biotechnologia farmaceutyczna	019
10.	radiofarmacja	009
11.	toksykologia	014
12.	zdrowie publiczne	008

**WYKAZ SPECJALNOŚCI, W KTÓRYCH FARMACEUTA POSIADAJĄCY
ODPOWIEDNIĄ SPECJALIZACJĘ I STOPNIA, MOŻE UZYSKAĆ TYTUŁ
SPECJALISTY W OKREŚLONEJ DZIEDZINIE, PO ODBYCIU SZKOLENIA
SPECJALIZACYJNEGO ZGODNIE Z PROGRAMEM, O KTÓRYM MOWA W ART.
107D UST. 3 USTAWY Z DNIA 6 WRZEŚNIA 2001 R. – PRAWO
FARMACEUTYCZNE**

Lp.	Rodzaj posiadanej specjalizacji I stopnia	Specjalności, w których można uzyskać tytuł specjalisty
1	Analityka farmaceutyczna	Analityka farmaceutyczna
2	Farmacja apteczna	Farmacja apteczna
		Farmacja kliniczna
		Farmacja szpitalna
3	Farmakologia i zielarstwo	Farmakologia
		Lek roślinny
4	Farmakologia	Farmakologia
5	Mikrobiologia	Mikrobiologia i biotechnologia farmaceutyczna
6	Toksykologia	Toksykologia

7	Higiena i epidemiologia	Zdrowie publiczne
8	Medycyna społeczna	Zdrowie publiczne

WZÓR

OŚWIADCZENIE CZŁONKA ZESPOŁU EGZAMINACYJNEGO

.....

(imię i nazwisko osoby składającej oświadczenie)

.....

(numer PESEL)¹⁾

Oświadczenie

Ja, niżej podpisana(y), oświadczam, że nie jestem:

- 1) małżonkiem,
- 2) osobą pozostającą w stosunku:
 - a) pokrewieństwa albo powinowactwa do drugiego stopnia,
 - b) przysposobienia,
- 3) osobą pozostającą we wspólnym pożyciu,
- 4) osobą pozostającą w stosunku zależności służbowej

osoby przystępującej do Państwowego Egzaminu Specjalizacyjnego Farmaceutów w dziedzinie w sesji wiosennej/jesiennej²⁾..... r., składanego przed Zespołem Egzaminacyjnym, do którego zostałam(em) wyznaczona(y).

Oświadczam również, że nie zostałam(em) skazana(y) prawomocnym wyrokiem sądu za przestępstwo umyślne ścigane z oskarżenia publicznego lub umyślne przestępstwo skarbowe.

Równocześnie zobowiązuję się poinformować Dyrektora Centrum Egzaminów Medycznych o wszelkich zmianach okoliczności, które wpływałyby na moją bezstronność, a które nastąpiłyby do dnia egzaminu. Zawiadomienie przekażę niezwłocznie po zaistnieniu tych okoliczności.

Jestem świadoma(y) odpowiedzialności karnej za złożenie fałszywego oświadczenia.

.....

(data i czytelny podpis osoby składającej oświadczenie)

¹⁾ W przypadku braku numeru PESEL należy podać cechy dokumentu potwierdzającego tożsamość: nazwę i numer dokumentu oraz kraj wydania.

²⁾ Niepotrzebne skreślić.

**WSPÓLCZYNNIKI PRZELICZEŃ PROCENTOWYCH POPRAWNYCH
ODPOWIEDZI NA SKALĘ OCEN EGZAMINU TESTOWEGO**

Odsetek maksymalnej liczby punktów	Ocena
$\geq 90\%$	5
$\geq 82\%$ i $<90\%$	4,5
$\geq 75\%$ i $<82\%$	4
$\geq 68\%$ i $<75\%$	3,5
$\geq 60\%$ i $<68\%$	3
$<60\%$	2

**PRZELICZNIKI OCEN KOŃCOWYCH UZYSKANYCH Z EGZAMINU
PRAKTYCZNEGO, USTNEGO I OCENY KOŃCOWEJ PESF**

Ocena	Przelicznik
(5) bardzo dobry	od 4,76 do 5,0
(4,5) dobry plus	od 4,26 do 4,75
(4) dobry	od 3,76 do 4,25
(3,5) dostateczny plus	od 3,26 do 3,75
(3) dostateczny	do 3,25

WZÓR

DYPLOM SPECJALISTY

Pani/Pan

urodzona(y) w

.....

posiadająca(y) obywatelstwo

.....

oraz wpis w rejestrze farmaceutów numer

po zrealizowaniu programu szkolenia specjalizacyjnego pod kierunkiem Pani/Pana

.....

i złożeniu Państwowego Egzaminu Specjalizacyjnego Farmaceutów

z oceną w dniu

.....

przed Państwową Komisją Egzaminacyjną w trybie określonym w rozporządzeniu Ministra

Zdrowia z dnia 2016 r. w sprawie specjalizacji i uzyskiwania tytułu specjalisty

przez farmaceutów (Dz. U. poz.,)

uzyskała/uzyskał tytuł specjalisty

w dziedzinie

(pieczęć okrągła Centrum Egzaminów Medycznych)

.....

(podpis i pieczęć Dyrektora Centrum Egzaminów Medycznych)

.....

(numer dyplomu)

(miejsce i data wydania dyplomu)

UZASADNIENIE

Projekt rozporządzenia realizuje upoważnienie ustawowe zawarte w art. 107zc ustawy z dnia 6 września 2001 r. - Prawo farmaceutyczne (Dz. U. z 2008 r. poz. 271, z późn. zm.). Przedmiotem niniejszego projektu rozporządzenia jest szczegółowe uregulowanie szkolenia specjalizacyjnego oraz uzyskiwania tytułu specjalisty przez farmaceutów. Projekt rozporządzenia został opracowany na podstawie dotychczasowych rozwiązań zawartych w przepisach rozporządzenia Ministra Zdrowia z dnia 15 maja 2003 r. w sprawie specjalizacji oraz uzyskiwania tytułu specjalisty przez farmaceutów (Dz. U. z 2003 r. poz. 941, z późn. zm.). Uwzględnia także niektóre unormowania, zawarte dotąd w regulaminie przeprowadzania Państwowego Egzaminu Specjalizacyjnego Farmaceutów, zwanego dalej „PESF”, wydawanym przez dyrektora Centrum Egzaminów Medycznych, zwanego dalej „CEM”, opisujące szczegółowe zasady przeprowadzania PESF i ustalania jego wyników.

Projekt zawiera także propozycje dotyczące nowych rozwiązań przyjętych w ww. ustawie w związku z koniecznością dokonania korekty procedur funkcjonujących w procesie szkolenia specjalizacyjnego farmaceutów umożliwiającej ich informatyzację, a co za tym idzie – również z koniecznością ujednoczenia tych procedur z analogicznymi występującymi m.in. u diagnostów laboratoryjnych. Projektowane zmiany pozwalają na przeprowadzanie ww. procedur za pośrednictwem Systemu Monitorowania Kształcenia Pracowników Medycznych, o którym mowa w artykule 5 ust. 1 pkt 2 lit. i ustawy z dnia 28 kwietnia 2011 r. o systemie informacji w ochronie zdrowia (Dz. U. z 2015 r. poz. 636, z późn. zm.), zwanego dalej „SMK”.

Celem projektowanych rozwiązań jest także określenie dziedzin specjalizacji, w których farmaceuta może odbywać szkolenie specjalizacyjne. Projektowane przepisy nie uwzględniają dziedziny – zdrowie środowiskowe, a w jej miejsce wprowadzają nową dziedzinę specjalizacji – radiofarmację. Wykreślenie dziedziny – zdrowie środowiskowe związane jest z brakiem zasadności utrzymywania przepisu umożliwiającego odbywanie przez farmaceutę szkolenia specjalizacyjnego w tej dziedzinie, podczas gdy do dnia dzisiejszego żadna z jednostek szkolących prowadzących szkolenia specjalizacyjne farmaceutów nie uruchomiła szkolenia w tym zakresie. Poza tym należy mieć na względzie, że farmaceuta może odbyć szkolenie specjalizacyjne w tej dziedzinie na podstawie § 13 rozporządzenia Ministra Zdrowia z dnia 30 września 2002 r. w sprawie uzyskiwania tytułu specjalisty w dziedzinach mających zastosowanie w ochronie zdrowia (Dz. U. z 2002 r. poz. 1419, z późn. zm.). Natomiast

wprowadzenie nowej dziedziny – radiofarmacji stanowi realizację postulatu Konsultanta Krajowego w dziedzinie medycyny nuklearnej, dotyczącego wprowadzenia ww. dziedziny specjalizacji. Konieczność uwzględnienia przedmiotowej zmiany związana jest z faktem, iż jednym z miejsc pracy farmaceutów są Zakłady Medycyny Nuklearnej i Pracownie Radiofarmacji. Radiofarmaceutyk jest lekiem jałowym, a taki – zgodnie z unormowaniem w ustawie z dnia 6 września 2001 r. – Prawo farmaceutyczne, powinien być przygotowany przez farmaceutę. Radiofarmaceutyki są lekami ujętymi w Farmakopei. Wiedza o tej grupie leków, którą farmaceuci zdobywają podczas studiów, jest fragmentaryczna, często przekazywana podczas zajęć fakultatywnych. Dynamiczny rozwój radiofarmacji nakłada na środowisko farmaceutów obowiązek przekazania aktualnej wiedzy dotyczącej zastosowania, wytwarzania i oceny jakości radiofarmaceutyków.

Niniejszy projekt rozporządzenia określa 12 dziedzin farmacji, w których możliwe jest odbywanie szkolenia specjalizacyjnego oraz kody specjalizacji w określonych dziedzinach (załącznik nr 1 do projektu rozporządzenia).

W projekcie rozporządzenia określono również wysokość wynagrodzeń dla osób wykonujących czynności kontrolne w ramach kontroli realizacji szkolenia specjalizacyjnego prowadzonego przez jednostki szkolące, które uzyskały akredytację na prowadzenie ww. szkolenia w danej dziedzinie diagnostyki laboratoryjnej. Wynagrodzenie w tym zakresie wynosi 300 zł dla jednej osoby za przeprowadzenie czynności kontrolnych w ramach jednej kontroli.

Projekt rozporządzenia określa także wykaz specjalności, w których farmaceuta posiadający odpowiednią specjalizację I stopnia, może uzyskać tytuł specjalisty po odbyciu szkolenia specjalizacyjnego zgodnie z uzupełniającym programem szkolenia specjalizacyjnego (załącznik nr 2 do projektu rozporządzenia).

Ponadto projekt rozporządzenia określa zakres danych zawartych w elektronicznej karcie szkolenia specjalizacyjnego, zwanej dalej „EKS” oraz zakres informacji wprowadzanych do SMK przez kierownika specjalizacji. Nowa forma karty specjalizacji pozwoli na potwierdzenie realizacji programu szkolenia specjalizacyjnego i jego ukończenia w SMK, umożliwiając monitorowanie przebiegu szkolenia specjalizacyjnego danego farmaceuty, co uprości także planowanie realizacji staży i kursów odbywanych w ramach szkolenia specjalizacyjnego.

W projekcie rozporządzenia określono także wzór oświadczenia członków Zespołów Egzaminacyjnych wyznaczonych spośród członków Państwowej Komisji Egzaminacyjnej,

zwanej dalej „PKE”, w celu zapewnienia bezstronności pracy osób przeprowadzających PESF (załącznik nr 3 do projektu rozporządzenia).

Ponadto projekt rozporządzenia określa wysokość wynagrodzenia przewodniczącego i członków PKE, przeprowadzającej PESF oraz wysokość opłaty za PESF. Zgodnie z przedmiotowym projektem wysokość wynagrodzenia przewodniczącego albo członka PKE pełniącego funkcję przewodniczącego Zespołu Egzaminacyjnego wynosi 400 zł, a przewodniczącego albo członka PKE pełniącego funkcję członka Zespołu Egzaminacyjnego - 200 zł.

Projekt rozporządzenia zawiera także szczegółowe regulacje dotyczące sposobu i trybu składania PESF. Przedkładane rozwiązanie jest kompatybilne z przepisami regulującymi zasady przeprowadzania państwowych egzaminów specjalizacyjnych zarówno w dziedzinach diagnostyki laboratoryjnej, jak i w dziedzinach mających zastosowanie w ochronie zdrowia. Przyjęte w projekcie rozporządzenia rozwiązania mają na celu m.in. ułatwienie Zespołom Egzaminacyjnym wyodrębnionym z PKE przestrzegania norm porządkowych przez osoby zdające ww. egzamin jak również przeliczania procentowego poprawnych odpowiedzi udzielonych przez osobę zdającą, poprzez określenie w załączniku nr 4 do projektu rozporządzenia współczynnika przeliczeń oraz ustalania oceny końcowej, poprzez doprecyzowanie zasad ustalania ocen częściowych składających się na ocenę końcową. Projekt rozporządzenia zawiera także szczegółowe regulacje dotyczące postępowania w przypadku stwierdzenia błędów drukarskich uniemożliwiających udzielenie prawidłowej odpowiedzi oraz sposobu składania przez osoby zdające merytorycznych zastrzeżeń do pytań testowych, jak również rozpatrywania tych zastrzeżeń przez przewodniczącego albo członka PKE pełniącego funkcję przewodniczącego Zespołu Egzaminacyjnego.

Projekt rozporządzenia określa także wzór dyplomu specjalisty (w załączniku nr 6 do projektu rozporządzenia).

Ponadto projekt uszczegóławia tryb wydawania przez dyrektora CEM duplikatu albo odpisu dyplomu oraz dokonywania jego korekty, z uwzględnieniem sposobu uiszczania opłaty za wydanie tych dokumentów. Dokumenty te wydawane są na wniosek farmaceuty po dokonaniu opłaty w wysokości 50 zł na rachunek bankowy CEM. Projektowane przepisy umożliwiają dodatkowo zwrot opłaty za korektę dyplomu w przypadku, gdy błąd na dyplomie powstał z winy CEM.

W projekcie rozporządzenia określona została także opłata za PESF, która wynosi 400 zł. Wynikająca z przepisów ustawy z dnia 6 września 2001 r. – Prawo farmaceutyczne zmiana

organizacji PESF, polegająca na wprowadzeniu dwuczęściowego egzaminu, który zastąpi dotychczasowy trójelementowy egzamin, ma wpływ na obniżenie kosztów ponoszonych przez farmaceutów przystępujących do PESF. Projektowane przepisy umożliwiają także uiszczanie odpowiednio niższej opłaty za PESF w przypadku przystępowania tylko do jednej części PESF, wynoszącej 200 zł. Zróżnicowanie opłaty za całość PESF oraz za jego część wypełnia wytyczne upoważnienia ustawowego – wysokość opłaty za PESF ustalono przy uwzględnieniu faktycznych kosztów jego organizacji i przeprowadzenia.

Przedmiot projektowanej regulacji nie jest objęty zakresem prawa Unii Europejskiej, tj. nie stanowi wdrożenia do prawa polskiego przepisów wspólnotowych.

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. poz. 2039 oraz z 2004 r. poz. 597).