

Projekt z dnia 15 grudnia 2016 r.

**ROZPORZĄDZENIE
MINISTRA ZDROWIA¹⁾**

z dnia 2016 r.

**w sprawie zapotrzebowania na szczepionki służące do przeprowadzania szczepień
obowiązkowych**

Na podstawie art. 18 ust. 11 ustawy z dnia 5 grudnia 2008 r. o zapobieganiu oraz zwalczaniu zakażeń i chorób zakaźnych u ludzi (Dz. U. z 2016 r. poz. 1866 i 2003) zarządza się, co następuje:

§ 1. Rozporządzenie określa:

- 1) podmioty zobowiązane do sporządzania ilościowego zapotrzebowania na szczepionki służące do przeprowadzania szczepień obowiązkowych, zwanego dalej „zapotrzebowaniem na szczepionki”, wraz z harmonogramem dostaw szczepionek, przechowywania i dystrybucji szczepionek;
- 2) zadania w zakresie sporządzania zapotrzebowania na szczepionki wraz z harmonogramem dostaw, przechowywania i dystrybucji szczepionek wraz ze wskazaniem podmiotów odpowiedzialnych za ich realizację oraz sprawozdawczości z realizacji raportów z rodzajów, liczby posiadanych szczepionek, numerów seryjnych oraz terminów ważności;
- 3) sposób i terminy wykonywania zadań, o których mowa w pkt 2.

§ 2. 1. Zapotrzebowanie na szczepionki wraz z harmonogramem dostaw szczepionek, przechowywania i dystrybucji szczepionek na rok następny sporządza:

- 1) dla powiatów – właściwy terytorialnie państwowy powiatowy inspektor sanitarny,
- 2) dla województw – właściwy terytorialnie państwowy wojewódzki inspektor sanitarny

¹⁾ 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).

– zgodnie z wykazem chorób zakaźnych objętych obowiązkiem szczepień ochronnych, określonym na podstawie art. 17 ust. 10 ustawy z dnia 5 grudnia 2008 r. o zapobieganiu oraz zwalczaniu zakażeń i chorób zakaźnych u ludzi oraz uwzględniając wytyczne Głównego Inspektora Sanitarnego dotyczące sposobu ustalenia planowanego rocznego ilościowego zapotrzebowania na szczepionki na rok następny oraz harmonogramów dostaw szczepionek, przechowywania i dystrybucji szczepionek.

2. Zapotrzebowanie na szczepionki, o którym mowa w:

- 1) ust. 1 pkt 1, państwowy powiatowy inspektor sanitarny przesyła państwowemu wojewódzkiemu inspektorowi sanitarnemu w terminie do dnia 20 kwietnia każdego roku;
- 2) ust. 1 pkt 2, państwowy wojewódzki inspektor sanitarny przesyła Głównemu Inspektorowi Sanitarnemu w terminie do dnia 20 maja każdego roku.

§ 3. 1. Zapotrzebowanie na szczepionki na rok następny dla całego kraju określa Główny Inspektor Sanitarny.

2. Zapotrzebowanie, o którym mowa w ust. 1, Główny Inspektor Sanitarny przekazuje wraz z uzasadnieniem ministrowi właściwemu do spraw zdrowia w terminie do dnia 30 czerwca każdego roku.

§ 4. 1. Państwowi powiatowi inspektorzy sanitarni, państwowi wojewódzcy inspektorzy sanitarni oraz Dyrektor Centralnej Bazy Rezerw Sanitarno-Przeciwpidemicznych monitorują rodzaje, liczbę, numery seryjne oraz terminy ważności przechowywanych oraz dystrybuowanych do świadczeniodawców szczepionek z wykorzystaniem Elektronicznego Systemu Nadzoru nad Dystrybucją Szczepionek (ESNDS).

2. Główny Inspektor Sanitarny posiada dostęp do danych, o których mowa w ust. 1, za pomocą systemu teleinformatycznego, o którym mowa w ust. 1.

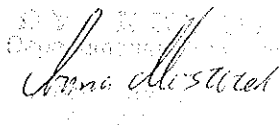
3. Podmioty, o których mowa w ust. 1, sporządzają sprawozdania o błędach, które wystąpiły w związku z generowaniem przy wykorzystaniu systemu teleinformatycznego, o którym mowa w ust. 1, raportów z rodzajów, liczby, numerów seryjnych oraz terminach ważności posiadanych szczepionek.

4. Sprawozdania, o których mowa w ust. 3, są przekazywane Głównemu Inspektorowi Sanitarnemu niezwłocznie, nie później jednak niż w następnym dniu roboczym po dniu stwierdzenia wystąpienia błędów, o których mowa w ust. 3.

§ 5. Rozporządzenie wchodzi w życie z dniem następującym po dniu ogłoszenia.²⁾

MINISTER ZDROWIA

Za zgodność pod względem
prawnym i redakcyjnym



Anna Milewska

M. Ryba (e mail)
18.12.2016

ZASTĘPCA
Głównego Inspektora Sanitarnego



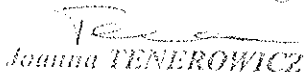
Izabela Kucharska

Dyrektor
Departamentu Zapobiegania oraz Zwalczania
Zakażeń i Chorób Zakaźnych u Ludzi



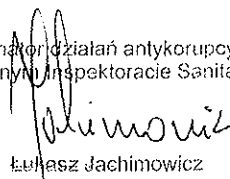
Michał Ilnicki

DYREKTOR
Departamentu Prawnego



Joanna TENEROWICZ

Koordinator działań antykorupcyjnych
w Głównym Inspektoracie Sanitarnym



Łukasz Jachimowicz

²⁾ Niniejsze rozporządzenie było poprzedzone rozporządzeniem Ministra Zdrowia z dnia 15 listopada 2010 r. w sprawie sposobu przekazywania szczepionek świadczeniodawcom prowadzącym obowiązkowe szczepienia ochronne oraz sposobu przechowywania szczepionek stanowiących rezerwę przeciwepidemiczną kraju (Dz. U. poz. 1524), które traci moc z dniem 1 stycznia 2017 r., zgodnie z art. 2 pkt 2 lit. d ustawy z dnia 24 lipca 2015 r. o zmianie ustawy o świadczeniach opieki zdrowotnej finansowanych ze środków publicznych oraz ustawy o zapobieganiu oraz zwalczaniu zakażeń i chorób zakaźnych u ludzi (Dz. U. poz. 1365).

1981-1982
1983-1984

Uzasadnienie

Projekt rozporządzenia stanowi realizację upoważnienia ustawowego zawartego w art. 18 ust. 11 ustawy z dnia 5 grudnia 2008 r. o zapobieganiu oraz zwalczaniu zakażeń i chorób zakaźnych u ludzi (Dz. U. z 2016 r. poz.1866 i 2003). Projekt rozporządzenia określa podmioty zobowiązane do sporządzania ilościowego zapotrzebowania na szczepionki służące do przeprowadzania szczepień obowiązkowych wraz z harmonogramem dostaw szczepionek, przechowywania i dystrybucji tych szczepionek, zadania w zakresie sporządzania ilościowego zapotrzebowania na szczepionki służące do przeprowadzania szczepień obowiązkowych wraz z harmonogramem dostaw, przechowywania i dystrybucji szczepionek służących do przeprowadzania szczepień obowiązkowych wraz ze wskazaniem podmiotów odpowiedzialnych za ich realizację oraz sprawozdawczości z realizacji raportów z rodzajów, liczby posiadanych szczepionek, numerów seryjnych oraz terminów ważności oraz sposób i terminy wykonywania tych zadań.

Przedmiotowa regulacja nie zawiera natomiast znajdujących się w poprzedzającym ją rozporządzeniu przepisów, które dotyczyły sposobu przechowywania rezerwy przeciwepidemicznej, ponieważ rezerwa przeciwepidemiczna została zastąpiona rezerwą szczepionek oraz innych immunologicznych produktów leczniczych, stosowanych w razie wystąpienia zagrożenia epidemicznego lub epidemii, o której mowa w art. 18a ustawy z dnia 5 grudnia 2008 r. o zapobieganiu oraz zwalczaniu zakażeń i chorób zakaźnych u ludzi. Upoważnienie ustawowe dla określenia przez ministra właściwego do spraw zdrowia składu, wielkości i sposobu przechowywania przedmiotowej rezerwy zostało zawarte w art. 18a ust. 4 tej ustawy.

Projektowane rozporządzenie wskazuje państwowych powiatowych inspektorów sanitarnych, państwowych wojewódzkich inspektorów sanitarnych oraz Głównego Inspektora Sanitarnego jako podmioty zobowiązane do sporządzania ilościowego zapotrzebowania na szczepionki służące do przeprowadzania szczepień obowiązkowych wraz z harmonogramem dostaw szczepionek. Sporządzenie przez państwowych powiatowych inspektorów sanitarnych oraz państwowych wojewódzkich inspektorów sanitarnych ilościowego zapotrzebowania na szczepionki, odpowiednio na szczeblu powiatów oraz województw, stanowi dla Głównego Inspektora Sanitarnego podstawę dla sporządzenia krajowego zapotrzebowania na szczepionki na rok następny, które jest przedkładane w terminie do dnia 30 czerwca każdego roku ministrowi właściwemu do spraw zdrowia.

Zapotrzebowanie na szczepionki na rok następny jest określane z uwzględnieniem danych o rodzaju, liczbie oraz terminach ważności szczepionek pozostających w dyspozycji Państwowej Inspekcji Sanitarnej oraz ich dotychczasowym i przewidywanym zużyciu. Informacje te są zbierane i gromadzone w Elektronicznym Systemie Nadzoru nad Dystrybucją Szczepionek (ESNDS), o którym mowa w rozporządzeniu Ministra Zdrowia z dnia 17 października 2014 r. w sprawie systemów wymiany informacji w zakresie dotyczącym zadań Państwowej Inspekcji Sanitarnej (Dz. U. poz. 1474), które zostało wydane na podstawie art. 8a ust. 2 pkt 2 ustawy z dnia 14 marca 1985 r. o Państwowej Inspekcji Sanitarnej (Dz. U. z 2015 r. poz. 1412 oraz z 2016 r. poz. 1165). Wykorzystując przedmiotowy system teleinformatyczny państwowi powiatowi inspektorzy sanitarni oraz państwowi wojewódzcy inspektorzy monitorują rodzaje, liczbę, numery seryjne oraz terminy ważności przechowywanych w stacjach sanitarno-epidemiologicznych oraz dystrybuowanych do świadczeniodawców szczepionek, a Główny Inspektor Sanitarny posiada bezpośredni dostęp do powyższych danych. W przypadku wystąpienia w raportach generowanych z wykorzystaniem ESNDS błędów lub niezgodności ze stanem faktycznym, sprawozdania o tym fakcie są przesyłane niezwłocznie do Głównego Inspektora Sanitarnego.

Wprowadzone w projektowanym rozporządzeniu regulacje nie pociągną za sobą dodatkowych skutków finansowych dla budżetu państwa z uwagi na fakt, że projektowane rozporządzenie w swoim zasadniczym kształcie kontynuuje dotychczasowe zasady realizacji zadań ustawowych.

Przedmiot projektowanego rozporządzenia nie jest objęty zakresem prawa Unii Europejskiej, jak również 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).

Projektuje się, że rozporządzenie wejdzie w życie z dniem następującym po dniu ogłoszenia, co umożliwi natychmiastową możliwość stosowania przepisów dotyczących przygotowywania zapotrzebowania na szczepionki służące do przeprowadzania szczepień obowiązkowych.

Projekt rozporządzenia nie wymaga przedstawienia właściwym organom i instytucjom Unii Europejskiej, w tym Europejskiemu Bankowi Centralnemu w celu uzyskania opinii, dokonania powiadomienia, konsultacji lub uzgodnienia.

Jednocześnie należy wskazać, że nie ma możliwości podjęcia alternatywnych w stosunku do projektowanego rozporządzenia środków umożliwiających osiągnięcie zamierzonego celu.

<p>Nazwa projektu: Projekt rozporządzenia Ministra Zdrowia w sprawie zapotrzebowania na szczepionki służące do przeprowadzania szczepień obowiązkowych</p> <p>Ministerstwo wiodące i ministerstwa współpracujące Ministerstwo Zdrowia/Główny Inspektorat Sanitarny</p> <p>Osoba odpowiedzialna za projekt w randze Ministra, Sekretarza Stanu lub Podsekretarza Stanu: Marek Posobkiewicz Główny Inspektor Sanitarny</p> <p>Kontakt do opiekuna merytorycznego projektu: Michał Ilnicki – Dyrektor Departamentu Zapobiegania oraz Zwalczania Zakażeń i Chorób Zakaźnych u Ludzi (tel. 22 536 14 03, kom. 723 998 134, m.ilnicki@gis.gov.pl)</p>	<p>Data sporządzenia 15 grudnia 2016 r.</p> <p>Źródło: Art. 18 ust. 11 ustawy z dnia 5 grudnia 2008 r. o zapobieganiu oraz zwalczaniu zakażeń i chorób zakaźnych u ludzi (Dz. U. z 2016 r. poz. 1866 i 2003)</p> <p>Nr w wykazie prac legislacyjnych Ministra Zdrowia: MZ 403</p>
---	--

OCENA SKUTKÓW REGULACJI

1. Jaki problem jest rozwiązywany?

Projektowane rozporządzenie reguluje sposób określania wielkości zapotrzebowania na szczepionki, które są corocznie zakupowane przez ministra właściwego do spraw zdrowia na potrzeby realizacji szczepień obowiązkowych w ramach Programu Szczepień Ochronnych. Równocześnie określa przepisy prawa pozwalające na wykorzystanie raportów generowanych w Elektronicznym Systemie Nadzoru nad Dystrybucją Szczepionek (ESNDS) jako podstawowej formy przetwarzania danych o przechowywanych przez stacje sanitarno-epidemiologiczne szczepionkach.

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

Projekt rozporządzenia wskazuje państwowych powiatowych inspektorów sanitarnych, państwowych wojewódzkich inspektorów sanitarnych oraz Głównego Inspektora Sanitarnego jako podmioty zobowiązane do sporządzania ilościowego zapotrzebowania na szczepionki służące do przeprowadzania szczepień obowiązkowych wraz z harmonogramem dostaw szczepionek. Sporządzenie przez państwowych powiatowych inspektorów sanitarnych oraz państwowych wojewódzkich inspektorów sanitarnych ilościowego zapotrzebowania na szczepionki, odpowiednio na szczeblu powiatów oraz województw, stanowi dla Głównego Inspektora Sanitarnego podstawę dla sporządzenia krajowego zapotrzebowania na szczepionki na rok następny, które jest przedkładane w terminie do dnia 30 czerwca każdego roku ministrowi właściwemu do spraw zdrowia. Zapotrzebowanie jest określane z uwzględnieniem danych o rodzaju, liczbie oraz terminach ważności szczepionek pozostających w dyspozycji Państwowej Inspekcji Sanitarnej oraz ich dotychczasowym i przewidywanym zużyciu. Informacje te są zbierane i gromadzone w ESNDS, o którym mowa w rozporządzeniu Ministra Zdrowia z dnia 17 października 2014 r. w sprawie systemów wymiany informacji w zakresie dotyczącym zadań Państwowej Inspekcji Sanitarnej (Dz. U. poz. 1474) wydanym na podstawie art. 8a ust. 2 pkt 2 ustawy z dnia 14 marca 1985 r. o Państwowej Inspekcji Sanitarnej (Dz. U. z 2015 r. poz. 1412 oraz z 2016 r. poz. 1165).

Zadania w zakresie sprawozdawczości z realizacji ww. raportów z rodzajów, liczby, numerów seryjnych oraz terminów ważności posiadanych szczepionek są wykonywane przez sporządzanie przez państwowych powiatowych inspektorów sanitarnych, państwowych wojewódzkich inspektorów sanitarnych oraz Dyrektora Centralnej Bazy Rezerw Sanitarno-Przeciwepidemicznych sprawozdań o błędach, które wystąpiły w związku generowaniem przez nich tych raportów w ESNDS.

Wprowadzone w projektowanym rozporządzeniu regulacje nie pociągną za sobą dodatkowych skutków finansowych dla budżetu państwa i jednostek samorządu terytorialnego z uwagi na to, iż projektowane rozporządzenie w swoim kształcie zasadniczo odtwarza dotychczas przyjęte rozwiązania. Równocześnie wykorzystuje doświadczenia w zakresie nadzoru nad szczepieniami z uwzględnieniem elektronicznej metody nadzoru nad dystrybucją szczepionek przy pomocy funkcjonującego od 2012 r. systemu ESNDS.

3. Jak problem został rozwiązany w innych krajach, w szczególności krajach członkowskich OECD/UE?

Brak danych

4. Podmioty, na które oddziałuje projekt

Grupa	Wielkość	Źródło danych	Oddziaływanie
Organy Państwowej Inspekcji Sanitarnej	Główny Inspektor Sanitarny 16 wojewódzkich państwowych inspektorów sanitarnych 318 powiatowych państwowych inspektorów sanitarnych	Dane o strukturze organizacyjnej Państwowej Inspekcji Sanitarnej (PIS)	obowiązek sporządzania corocznego zapotrzebowania na szczepionki, monitorowania stanów magazynowych szczepionek oraz raportowania błędów i niezgodności ze stanem faktycznym danych występujących w raportach o rodzajach, liczbie, numerach serii i datach ważności posiadanych szczepionek
Centralna Baza Rezerw Sanitarno-Przeciwpidemicznych	1		monitorowania stanów magazynowych szczepionek oraz raportowania błędów i niezgodności ze stanem faktycznym danych występujących w raportach o rodzajach, liczbie, numerach serii i datach ważności posiadanych szczepionek

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

Projekt rozporządzenia nie był przedmiotem pre-konsultacji.

Projekt rozporządzenia zostanie przekazany do opiniowania i konsultacji publicznych z następującymi podmiotami:

- 1) Naczelną Radą Lekarską;
- 2) Naczelną Radą Pielęgniarek i Położnych;
- 3) Naczelną Radą Aptekarską;
- 4) Porozumieniem Pracodawców Ochrony Zdrowia;
- 5) Federacją Związków Pracodawców Zakładów Opieki Zdrowotnej;
- 6) Federacją Związków Pracodawców Ochrony Zdrowia „Porozumienie Zielonogórskie”;
- 7) Pracodawcami Rzeczypospolitej Polskiej;
- 8) Forum Związków Zawodowych;
- 9) Niezależnym Samorządnym Związkiem Zawodowym „Solidarność”;
- 10) Krajowym Sekretariatem Ochrony Zdrowia NSZZ „Solidarność 80”;
- 11) Ogólnopolskim Porozumieniem Związków Zawodowych;
- 12) Ogólnopolskim Związkiem Zawodowym Pielęgniarek i Położnych;
- 13) Ogólnopolskim Związkiem Zawodowym Lekarzy;
- 14) Ogólnopolskim Związkiem Zawodowym Położnych;
- 15) Krajowym Związkiem Zawodowym Pracowników Medycznych Laboratoriów Diagnostycznych;
- 16) Konfederacją „Lewiatan”;
- 17) Business Center Club – Związkiem Pracodawców.

Projekt regulacji zostanie przekazany do opiniowania i konsultacji publicznych z 10-dniowym terminem na zgłoszenie uwag.

Projekt zostanie opublikowany w Biuletynie Informacji Publicznej na stronie podmiotowej Ministra Zdrowia, zgodnie z przepisami ustawy z dnia 7 lipca 2005 r. o działalności lobbingsowej w procesie stanowienia prawa (Dz. U. poz. 1414, z późn. zm.).

Projekt zostanie również udostępniony w Biuletynie Informacji Publicznej na stronie podmiotowej Rządowego Centrum Legislacji w serwisie „Rządowy Proces Legislacyjny”, zgodnie z uchwałą nr 190 Rady Ministrów z dnia 29 października 2013 r. – Regulamin pracy Rady Ministrów (M. P. z 2016 r. poz. 1006).

Wyniki konsultacji publicznych i opiniowania zostaną przedstawione po ich zakończeniu w raporcie z konsultacji publicznych i opiniowania.

6. Wpływ na sektor finansów publicznych

(ceny stałe z 2016 r.)	Skutki w okresie 10 lat od wejścia w życie zmian [mln zł]												
	0	1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	Łącznie (0-10)	
Dochody ogółem	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0
budżet państwa	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0
JST	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0
pozostałe jednostki (oddzielnie)	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0
Wydatki ogółem	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0
budżet państwa	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0
JST	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0
NFZ*	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0
Saldo ogółem	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0
budżet państwa	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0
JST	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0
NFZ	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0

Źródła finansowania Budżet państwa w zakresie środków przeznaczonych na finansowanie funkcjonowania powiatowych stacji sanitarno-epidemiologicznych oraz wojewódzkich stacji sanitarno-epidemiologicznych.

Dodatkowe informacje, w tym wskazanie źródeł danych i przyjętych do obliczeń założeń Regulacje proponowane w projekcie rozporządzenia nie pociągną za sobą dodatkowych skutków finansowych dla budżetu państwa z uwagi na to, iż projekt rozporządzenia w swoim kształcie utrzymuje dotychczas przyjęte rozwiązania. W związku z tym dotychczasowe koszty związane z wydatkami dla budżetu państwa nie ulegną zmianie.

7. Wpływ na konkurencyjność gospodarki i przedsiębiorczość, w tym funkcjonowanie przedsiębiorców oraz na rodzinę, obywateli i gospodarstwa domowe

Czas w latach od wejścia w życie zmian		Skutki						Łącznie (0-10)
		0	1	2	3	5	10	
W ujęciu pieniężnym (w mln zł, ceny stałe z 2016 r.)	duże przedsiębiorstwa	-	-	-	-	-	-	-
	sektor mikro-, małych i średnich przedsiębiorstw	-	-	-	-	-	-	-
	rodzina, obywatele oraz gospodarstwa domowe	-	-	-	-	-	-	-
W ujęciu niepieniężnym	duże przedsiębiorstwa	-	-	-	-	-	-	-
	sektor mikro-, małych i średnich przedsiębiorstw	-	-	-	-	-	-	-
	rodzina, obywatele oraz gospodarstwa domowe	-	-	-	-	-	-	-

Niemierzalne		
Dodatkowe informacje, w tym wskazanie źródeł danych i przyjętych do obliczeń założeń	Regulacje zaproponowane w projekcie rozporządzenia nie będą miały wpływu na konkurencyjność gospodarki i przedsiębiorczość, w tym funkcjonowanie przedsiębiorstw oraz na gospodarstwa domowe, obywateli i rodzinę.	
8. Zmiana obciążeń regulacyjnych (w tym obowiązków informacyjnych) wynikających z projektu		
<input checked="" type="checkbox"/> nie dotyczy		
Wprowadzane są obciążenia poza bezwzględnie wymaganymi przez UE (szczegóły w odwróconej tabeli zgodności).	<input type="checkbox"/> tak <input 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 elektroniczności.	<input type="checkbox"/> tak <input type="checkbox"/> nie <input checked="" type="checkbox"/> nie dotyczy	
Komentarz:		
Brak.		
9. Wpływ na rynek pracy		
Projektowane rozporządzenie 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 checked="" type="checkbox"/> zdrowie
Omówienie wpływu	Projektowane regulacje zapewnią prawidłowe oszacowanie zapotrzebowania na szczepionki, co pozwoli na planowania przez ministra właściwego do spraw zdrowia ich zakupów w odpowiedniej ilości.	
11. Planowane wykonanie przepisów aktu prawnego		
Planowane wykonanie przepisów projektowanego rozporządzenia nastąpi z dniem jego wejścia w życie.		
12. W jaki sposób i kiedy nastąpi ewaluacja efektów projektu oraz jakie mierniki zostaną zastosowane?		
Nie dotyczy.		
13. Załączniki (istotne dokumenty źródłowe, badania, analizy itp.)		
Brak.		