

ROZPORZĄDZENIE
MINISTRA ZDROWIA¹⁾

z dnia 2022 r.

zmieniające rozporządzenie w sprawie programu pilotażowego przeglądów lekowych

Na podstawie art. 48e ustawy z dnia 27 sierpnia 2004 r. o świadczeniach opieki zdrowotnej finansowanych ze środków publicznych (Dz. U. z 2021 r. poz. 1285, z późn. zm.²⁾) zarządza się, co następuje:

§ 1. W rozporządzeniu Ministra Zdrowia z dnia z dnia 2 grudnia 2021 r. w sprawie programu pilotażowego przeglądów lekowych (Dz.U. poz. 2342) w § 9:

- 1) we wprowadzeniu do wyliczenia wyrazy „12 miesięcy” zastępuje się wyrazami „18 miesięcy”;
- 2) w pkt 1 wyrazy „który trwa do 3 miesięcy od dnia wejścia w życie rozporządzenia” zastępuje się wyrazami „który kończy się nie później niż z dniem 15 maja 2022 r.”.

§ 2. Rozporządzenie wchodzi w życie z dniem ogłoszenia, z mocą od dnia 1 stycznia 2022 r.

MINISTER ZDROWIA

ZA ZGODNOŚĆ POD WZGLĘDEM PRAWNYM, LEGISLACYJNYM I REDAKCYJNYM

Anna Skowrońska-Kotra

Zastępca Dyrektora

Departamentu Prawnego Ministerstwa Zdrowia

/podpisano kwalifikowanym podpisem elektronicznym/

¹⁾ Minister Zdrowia kieruje działem administracji rządowej – zdrowie, na podstawie § 1 ust. 2 rozporządzenia Prezesa Rady Ministrów z dnia 27 sierpnia 2020 r. w sprawie szczegółowego zakresu działania Ministra Zdrowia (Dz. U. z 2021 r. poz. 932).

²⁾ Zmiany tekstu jednolitego wymienionej ustawy zostały ogłoszone w Dz. U. z 2021 r. poz. 1292, 1559, 1773, 1834, 1981, 2105, 2120, 2232 i 2270 oraz z 2022 r. poz. 64, 91, 526, 583, 655 i 807.

UZASADNIENIE

Projekt rozporządzenia stanowi realizację upoważnienia zawartego w art. 48e ustawy z dnia 27 sierpnia 2004 r. o świadczeniach opieki zdrowotnej finansowanych ze środków publicznych (Dz. U. z 2021 r. poz. 1285, z późn. zm.).

Nowelizacja rozporządzenia ma na celu umożliwienie przeprowadzenia pierwszego etapu, który polega na organizacji pilotażu. Proponuje się wydłużenie okresu do przeprowadzenia wymaganych czynności polegających na wyborze realizatorów pilotażu oraz zawarciu przez podmiot leczniczy umów o realizację pilotażu z realizatorami poprzez wskazanie najpóźniejszego terminu zakończenia etapu organizacji pilotażu na dzień 15 maja 2022 r.

Zgodnie z § 4 ust. 5 rozporządzenia niezbędne jest uzyskanie od wojewódzkiego inspektora farmaceutycznego właściwego ze względu na miejsce lokalizacji apteki opinii odnoszącej się do spełniania warunków lokalowych do prowadzenia pilotażu. Należy w tym miejscu zwrócić uwagę, że organ ma 30 dni na wydanie opinii, przez co nie udało się przeprowadzić wszystkich niezbędnych czynności na etapie organizacji pilotażu.

Wejście w życie projektu rozporządzenia spowoduje, że podmiot leczniczy będzie miał realną możliwość wyłonienia niezbędnej liczby realizatorów przeglądów lekowych oraz umożliwili sfinalizowanie umów o realizację pilotażu, zgodnie z wymaganiami określonymi w przedmiotowym rozporządzeniu w dłuższej perspektywie czasowej.

Z uwagi na wydłużenie okresu organizacji pilotażu, proponuje się również wydłużenie do 18 miesięcy ogólnego terminu realizacji całości pilotażu. Bez zmian pozostanie natomiast 6 miesięczny termin realizacji pilotażu.

Zgodnie z art. 4 ust. 2 ustawy z dnia 20 lipca 2000 r. o ogłaszaniu aktów normatywnych i niektórych innych aktów prawnych (Dz. U. z 2019 r. poz. 1461) w uzasadnionych przypadkach akty normatywne mogą wchodzić w życie w terminie krótszym niż czternaście dni, a jeżeli ważny interes państwa wymaga natychmiastowego wejścia w życie aktu normatywnego i zasady demokratycznego państwa prawnego nie stoją temu na przeszkodzie, dniem wejścia w życie może być dzień ogłoszenia tego aktu w dzienniku urzędowym. Przewiduje się, że rozporządzenie wejdzie w życie z dniem ogłoszenia. Jest to uzasadnione koniecznością niezwłocznego urealnienia organizacji pilotażu, co jest szczególnie istotne z punktu widzenia interesu pacjentów. Nadanie projektowanemu rozporządzeniu wstecznej

mocy obowiązującej nie jest sprzeczne z zasadami demokratycznego państwa prawnego i nie narusza praw osób, do których jest kierowane. Zastosowane rozwiązanie, mimo retroaktywnego charakteru, nie spowoduje negatywnych skutków dla adresatów aktu prawnego ze względu na korzystny charakter tej regulacji.

Projekt rozporządzenia nie zawiera przepisów technicznych i w związku z tym 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).

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

Nie istnieją alternatywne środki w stosunku do projektowanego rozporządzenia umożliwiające osiągnięcie zamierzonego celu.

Projekt rozporządzenia nie jest objęty prawem Unii Europejskiej.