

**UCHWAŁA Nr IX/15/2024**  
**NACZELNEJ RADY APTEKARSKIEJ**  
**z dnia 21 lutego 2024 r.**

**w sprawie uchwalenia planu pracy Naczelnej Rady Aptekarskiej**  
**na 2024 rok**

Na podstawie art. 39 ust. 1 pkt 2 ustawy z dnia 19 kwietnia 1991 r. o izbach aptekarskich (t.j. Dz.U. z 2021 r. poz. 1850) oraz § 20 ust. 1 Regulaminu Naczelnej Rady Aptekarskiej, stanowiącego załącznik do uchwały Nr VII/24/2016 VII Krajowego Zjazdu Aptekarzy z dnia 31 stycznia 2016 r. w sprawie uchwalenia Regulaminu Naczelnej Rady Aptekarskiej, Naczelna Rada Aptekarska uchwała, co następuje:

**§ 1.**

Uchwała się plan pracy Naczelnej Rady Aptekarskiej na rok 2024, stanowiący załącznik do uchwały.

**§ 2.**

Uchwała wchodzi w życie z dniem podjęcia.

**Sekretarz NRA**



**mgr farm. Marcin Repelewicz**

**Prezes NRA**



**mgr farm. Marek Tomków**

### **Uzasadnienie**

Podjęcie uchwały stanowi realizację obowiązku Naczelnej Rady Aptekarskiej, określonego w § 20 ust. 1 Regulaminu Naczelnej Rady Aptekarskiej, przyjętego uchwałą Nr VII/24/2016 z dnia 31 stycznia 2016 r. VII Krajowego Zjazdu Aptekarzy.

**PLAN PRACY NRA NA ROK 2024**  
**z podziałem na poszczególne komisje**

KOMISJA		UWAGI
Komisja ds. aptek ogólnodostępnych	<ol style="list-style-type: none"> <li>1) podjęcia działań zmierzających do likwidacji lub usunięcia większości kar umownych w umowach z NFZ;</li> <li>2) podjęcia działań zmierzających do zmiany przepisów ustawy z dnia 27 sierpnia 2004 r. o świadczeniach opieki zdrowotnej finansowanych ze środków publicznych polegającej na wzmocnieniu pozycji apteki i rozszerzeniu jej uprawnień w trakcie czynności kontrolnych lub sprawdzających;</li> <li>3) podjęcia działań zmierzających do wprowadzenia zmian w Polskiej Klasyfikacji Działalności (PKD), które w adekwatny sposób będą charakteryzować działalność aptek ogólnodostępnych oraz wykonywanie czynności zawodowych przez farmaceutów, ze szczególnym uwzględnieniem opieki farmaceutycznej jako świadczenia opieki zdrowotnej;</li> <li>4) podjęcia działań zmierzających do określenia w prawie jednoznacznych zasad i warunków informowania pacjentów o zakresie usług świadczonych w aptece;</li> <li>5) zobowiązuje się Naczelną Radę Aptekarską do podjęcia działań zmierzających do wypracowania nowych zasad kontroli aptek i nakładania sankcji, uwzględniających elektroniczne wystawianie i realizowanie recept, korzystanie z różnych dostawców oprogramowania aptecznego oraz możliwości działania odwoławczego;</li> <li>6) zobowiązuje się NRA do rozpoczęcia prac i rozmów z przedstawicielami resortów i płatnikiem w celu wypracowania modelu rozliczenia refundacji należnej aptekom w trybie jednodniowym;</li> <li>7) zobowiązuje się NRA do podjęcia działań w celu radykalnego ograniczenia biurokracji w aptekach oraz hurtowniach farmaceutycznych;</li> <li>8) zobowiązuje się NRA do podjęcia niezbędnych działań w kierunku opracowania projektu przepisów oraz podjęcie aktywnych działań w zakresie ich uchwalenia dotyczących: - aptek               <ol style="list-style-type: none"> <li>a) umożliwienia aptekom ogólnodostępnym zlecenia usługi farmaceutycznej wykonania leków recepturowych i aptecznych w innych aptekach (prowadzonych przez inne podmioty) – na podstawie umowy;</li> </ol> </li> </ol>	

	<p>b) zwolnienia aptek z obowiązku posiadania izby recepturowej oraz urządzeń umożliwiających sporządzanie leków w postaciach farmaceutycznych;</p> <p>c) umożliwienia aptekom przeznaczenia izby recepturowej na potrzeby przeprowadzania w aptece ogólnodostępnej szczepień ochronnych lub świadczenia opieki farmaceutycznej;</p> <p>- w szczególności poprzez zmianę/nowelizację rozporządzeń wydawanych przez Ministra właściwego do spraw zdrowia na podstawie art. 97 ust. 5 oraz art. 98 ust. 5 ustawy z dnia 6 września 2001 r Prawo farmaceutyczne.</p>	
<b>Komisja ds. farmacji szpitalnej i klinicznej</b>	<ol style="list-style-type: none"> <li>1) zobowiązuje się NRA do podjęcia niezbędnych działań w kierunku nowelizacji rozporządzenia Ministra Zdrowia z dnia 30 września 2002 w sprawie szczegółowych wymogów, jakim powinien odpowiadać lokal apteki oraz Rozporządzenia Ministra Zdrowia z dnia 26 września 2002 r. w sprawie wykazu pomieszczeń wchodzących w skład powierzchni podstawowej i pomocniczej apteki, w szczególności regulacji dotyczących aptek szpitalnych, zakładowych i działów farmacji szpitalnej;</li> <li>2) zobowiązuje się NRA do kontynuowania programu staży zagranicznych dla farmaceutów i zwiększenie finansowania tego programu;</li> <li>3) zobowiązuje się NRA do podjęcia działań w celu zwiększenia liczby miejsc specjalizacyjnych w zakresie farmacji szpitalnej i klinicznej dla farmaceutów;</li> <li>4) działania na rzecz wdrożenia rekomendacji z Raportu Ministra Zdrowia dotyczącego rozwiązań w zakresie farmacji klinicznej oraz działalności farmaceutów w podmiotach leczniczych.</li> </ol>	
<b>Komisja ds. hurtowni farmaceutycznych</b>	<ol style="list-style-type: none"> <li>1) zobowiązuje się NRA do podjęcia niezbędnych działań w kierunku opracowania zmian w rozporządzeniu Ministra Zdrowia z dnia 7 lipca 2016 r. w sprawie wydawania zezwoleń na obrót hurtowy środkami odurzającymi, substancjami psychotropowymi i prekursorami kategorii I, w szczególności poprzez zniesienie obowiązku sporządzania zapotrzebowań w wersji papierowej;</li> <li>2) zobowiązuje się NRA do podjęcia działań w celu radykalnego ograniczenia biurokracji w aptekach oraz hurtowniach farmaceutycznych.</li> </ol>	
<b>Komisje ds. opieki farmaceutycznej</b>	<ol style="list-style-type: none"> <li>1) podjęcia działań zmierzających do zapewnienia efektywnego, elektronicznego kanału komunikacji pomiędzy lekarzem a farmaceutą w celu optymalizacji sprawowania opieki farmaceutycznej lub udzielania usług farmaceutycznych przez farmaceutę;</li> <li>2) zobowiązuje się Naczelną Radę Aptekarską do podjęcia działań zmierzających do wprowadzenia świadczeń, usług</li> </ol>	

	lub zadań farmaceutycznych finansowanych ze środków publicznych przez Narodowy Fundusz Zdrowia.	
<b>Komisja ds. cyfryzacji w ochronie zdrowia</b>	<ol style="list-style-type: none"> <li>1) podjęcia działań zmierzających do wprowadzenia elektronicznej postaci dokumentacji medycznej tworzonej przez farmaceutów w trakcie sprawowania opieki farmaceutycznej lub udzielania usług farmaceutycznych, która stanowić będzie część elektronicznej dokumentacji medycznej i umożliwić będzie farmaceutom wgląd w EDM pacjenta w zakresie niezbędnym do realizacji ww. opieki i usług;</li> <li>2) zobowiązuje się Naczelną Radę Aptekarską do podjęcia działań zmierzających do przyspieszenia prac w celu zapewnienia kompatybilności systemów informatycznych obsługujących gabinety lekarskie, apteki i pacjentów;</li> <li>3) zobowiązuje się Naczelną Radę Aptekarską do podjęcia działań zmierzających do stworzenia ujednoczonego i bezpłatnego publicznego oprogramowania przekazującego pacjentom dane o dostępności leków;</li> <li>4) zobowiązuje się Naczelną Radę Aptekarską do podjęcia działań zmierzających do umieszczenia uprawnień dożywotnich w IKP pacjenta, które będą podstawą do wystawienia recept z tymi uprawnieniami, bez konieczności weryfikacji tych uprawnień przez farmaceutę realizującego receptę.</li> </ol>	
<b>Komisja ds. legislacji</b>	<ol style="list-style-type: none"> <li>1) Podjęcie działań zmierzających do ustalania jednolitych procedur postępowania okręgowych izb aptekarskich wynikającą z potrzeb zgłaszanych przez izby (w szczególności stosowania jednolitych wzorów dokumentów);</li> <li>2) podjęcie działań zmierzających do określenia jednolitej opłaty pobieranej przez okręgowe izby aptekarskie w związku z wydawaniem duplikatu dokumentu PWZ, w szczególności w przypadkach zmiany nazwiska, zagubienia lub zniszczenia PWZ oraz przypadkach niezależnych od farmaceuty;</li> <li>3) podjęcie działań zmierzających do umożliwienia farmaceutom udziału (finansowanego ze środków publicznych) w zapewnianiu pacjentom koncyliacji lekowej w centrach zdrowia 75+, o których mowa w ustawie z dnia 17 sierpnia 2023 r. o szczególnej opiece geriatrycznej (Dz.U. z 2023r. poz. 1831);</li> <li>4) w celu ujednoczenia praktyki stosowania przepisów prawa przez farmaceutów oraz wyeliminowania wątpliwości interpretacyjnych zobowiązuje się Naczelną Radę Aptekarską do podjęcia działań zmierzających do wypracowania jasnych unormowań prawnych dotyczących realizacji recept, wniosków i zapotrzebowań, w szczególności uproszczenia</li> </ol>	

	<p>zasad określonych w art. 96 oraz art. 96a ustawy - Prawo farmaceutyczne;</p> <p>5) zobowiązuje się Naczelną Radę Aptekarską do dalszego, ciągłego monitorowania aktywności powiatów oraz ustawodawcy, w kwestii potencjalnej zmiany przepisów o dyżurach i godzinach czynności aptek;</p> <p>a) zobowiązuje się NRA do podjęcia niezbędnych działań w kierunku:</p> <p>b) modyfikacji katalogu kar dyscyplinarnych, poprzez wprowadzenie kary okresowego zakazu pełnienia funkcji kierownika apteki (i ich odpowiedników w punktach aptecznych i hurtowniach farmaceutycznych),</p> <p>c) ustanowienia regulacji, zgodnie z którą termin rozpoczęcia biegu kary dyscyplinarnej zawieszenia prawa wykonywania zawodu, o której mowa w art. 46 ust. 1 pkt 3 ustawy o izbach aptekarskich, rozpoczynałby się z dniem uprawomocnienia się orzeczenia sądu aptekarskiego,</p> <p>d) wprowadzenia fikcji prawnej doręczenia postanowienia o przedstawieniu zarzutów w drodze poleconej przesyłki pocztowej,</p> <p>e) ujednolicenie nomenklatury ustawy o izbach aptekarskich oraz rozporządzenia w sprawie postępowania w sprawach odpowiedzialności zawodowej farmaceutów w odniesieniu do pojęcia „obwiniony”,</p> <p>f) rozstrzygnięcia, czy orzeczony przez sąd środek karny, o którym mowa w art. 39 pkt 2 w zw. z art. 41 § 1 Kodeksu karnego (zakaz wykonywania zawodu farmaceuty) jest równoznaczny z (czasowym) pozbawieniem prawa wykonywania zawodu,</p> <p>g) wprowadzenia przepisu przewidującego brak możliwości skreślenia farmaceuty z rejestru farmaceutów prowadzonego przez okręgową izbę aptekarską, w przypadku złożenia przez niego oświadczenia o zrzeczeniu się prawa wykonywania zawodu, jeśli toczy się wobec niego postępowanie w przedmiocie odpowiedzialności zawodowej;</p> <p>h) umożliwienia okręgowym rzecznikom odpowiedzialności zawodowej oraz sędziom okręgowych sądów aptekarskich swobodnego i gwarantowanego dostępu do pomocy prawnej w trakcie przeprowadzania czynności w toku toczących się postępowań dyscyplinarnych;</p> <p>i) umożliwienia wykonywania wybranych czynności okręgowym rzecznikom odpowiedzialności zawodowej oraz sędziom okręgowych sądów aptekarskich w trybie niestacjonarnym przy użyciu środków porozumiewania się na odległość;</p> <p>j) stworzenie jednolitych dla wszystkich okręgowych izb</p>	
--	---	--

	<p>aptekarskich wzorów wezwań, pism, protokołów, szablonów wniosków, pouczeń itp., które byłyby wykorzystywane w pracy rzeczników i sądów;</p> <p>k) wprowadzenie możliwości skierowania – na bardzo wstępnym etapie postępowania – wezwania farmaceuty, którego dotyczy skarga, do pisemnego ustosunkowania się do niej (w określonym terminie);</p> <p>l) zwiększenie rozpiętości kary zawieszenia prawa wykonywania zawodu;</p> <p>m) „przeniesienie” przepisów dot. postępowań w przedmiocie odpowiedzialności zawodowej farmaceutów do aktu prawnego rangi ustawowej;</p> <p>6) zobowiązuje się NRA do podjęcia działań w celu ograniczenia obrotu pozaaptecznego, który jest zjawiskiem zagrażającym zdrowiu pacjenta;</p> <p>7) podjęcie działań zmierzających do wprowadzenia do ustawy o działalności leczniczej przepisów umożliwiających farmaceutom wykonywanie zawodu w ramach praktyk zawodowych, analogicznie do uprawnień lekarzy, pielęgniarek, fizjoterapeutów lub diagnostów laboratoryjnych.</p>	
<p><b>Komisja ds. spraw kontaktów zagranicznych</b></p>	<p><b>Kalendarz spotkań PGEU:</b></p> <ol style="list-style-type: none"> <li>1) 14.03.2024 r. - Advisory Working Group</li> <li>2) 16.04.2024 r. - Economics Working Group</li> <li>3) 17.04.2024 r. - Advisory Working Group</li> <li>4) 14.05.2024 r. - European Pharmacists Professional Forum</li> <li>5) 15.05.2024 r. - Advisory Working Group</li> <li>6) 10.06.2024 r. - Executive Committee</li> <li>7) 10.06.2024 r. - General Assembly</li> <li>8) 11.06.2024 r. - General Assembly</li> <li>9) 03.07.2024 r. - Advisory Working Group</li> <li>10) 10.09.2024 r. - Economics Working Group</li> <li>11) 11.09.2024 r. - Advisory Working Group</li> <li>12) 15.10.2024 r. - European Pharmacists Professional Forum</li> <li>13) 16.10.2024 r. - Advisory Working Group</li> <li>14) 04.12.2024 r. - Advisory Working Group</li> </ol> <p><u>Obszarami na których skupiać się będą prace PGEU w roku 2024 będą między innymi:</u></p> <ol style="list-style-type: none"> <li>1. współpraca z Komisją Europejską w zakresie ograniczenia braków dostępności produktów leczniczych.</li> <li>2. Prace dotyczące e-zdrowia: digitalizacja i apteki internetowe.</li> <li>3. Wypracowanie nowych usług świadczonych przez farmaceutów, pozwalających na wsparcie systemu opieki zdrowotnej w całej Europie m.in. szczepienia, serwisy farmaceutyczne.</li> </ol>	

	<p>4. Wpływ produktów leczniczych na środowisko.</p> <p>5. Oporność antybiotykowa.</p> <p>6. Szczepienia.</p> <p>7. Analiza pionowej i poziomej integracji hurtowni i aptek.</p> <p>8. Wpływ digitalizacji na modele biznesowe.</p> <p>9. Zabezpieczenie i kształtowanie przyszłości aptek ogólnodostępnych.</p> <p>10. Europejska przestrzeń danych dotyczących zdrowia (European Space Database) – prace wdrożeniowe.</p> <p><u>Reprezentacja w EAHP:</u></p> <p><u>- uczestnictwo w GA oraz spotkaniach organizowanych przez EAHP.</u></p>	
<b>Komisja ds. odwoławczych</b>	<p>1) Współpraca z okręgowymi izbami aptekarskimi i szkolenie w zakresie stosowania Uchwały nr VII/18/2017 Naczelnej Rady Aptekarskiej z dnia 5 września 2017 r. w sprawie trybu postępowania przy wydawaniu opinii w sprawach o udzielenie albo cofnięcie zezwolenia na prowadzenie apteki ogólnodostępnej oraz przy stwierdzaniu rękojmi należytego prowadzenia apteki przez kandydata na stanowisko kierownika apteki.</p>	
<b>Komisja ds. szkoleń i edukacji</b>	<p>1) podjęcia działań zmierzających do zwiększenia merytorycznego wpływu samorządu zawodu farmaceuty na proces kształcenia techników farmaceutycznych;</p> <p>2) zobowiązuje się Naczelną Radę Aptekarską do podjęcia działań zmierzających do zwolnienia aptekarzy posiadających dyplom ukończenia studiów na kierunku analityka medyczna z obowiązku odbycia kursów wymaganych do przeprowadzania testów diagnostycznych;</p> <p>3) zobowiązuje się Naczelną Radę Aptekarską do podjęcia niezbędnych działań w kierunku opracowania projektu przepisów oraz podjęcie aktywnych działań w zakresie ich uchwalenia dotyczących zapewnienia opiekunowi praktyki zawodowej, wskazanemu w art. 12 ust. 4 i 5 ustawy z dnia 10 grudnia 2020 r. o zawodzie farmaceuty (t.j. Dz.U.2022.1873 z późn. zm.) dodatkowego wynagrodzenia za pełnienie tej funkcji, które będzie otrzymywał od uczelni kierującej na praktykę zawodową;</p> <p>4) zobowiązuje się NRA do podjęcia działań w celu nowelizacji ustawy z dnia 9 marca 2023 r. o badaniach klinicznych produktów leczniczych stosowanych u ludzi – dodanie w art. 37 ust. 1 farmaceutów, dzięki czemu będą mogli objąć rolę badacza głównego;</p> <p>5) zobowiązuje się NRA do podjęcia działań w celu nowelizacji ustawy z dnia 10 grudnia 2020 r. o zawodzie farmaceuty: wprowadzenie zapisów analogicznych do ustawy z dnia</p>	



	5 grudnia 1996 r. o zawodzie lekarza i lekarza denty, regulujących finansowanie kursów specjalizacyjnych oraz wynagrodzenie specjalizujących się farmaceutów i opiekuna stażu.	
<b>Komisja ds. działalności gospodarczej</b>	<ol style="list-style-type: none"> <li>1) zbiór danych i analiza rynkowa poziomu marż produktów refundowanych w aptekach otwartych na terenie kraju;</li> <li>2) współpraca z przedstawicielami i firmami farmaceutycznymi w kontekście szkoleń ciągłych dla farmaceutów oraz Webinarów NIA;</li> <li>3) utworzenie Rejestru Farmaceutów przy NRA wraz z rozbudową możliwości marketingowych.</li> </ol>	
<b>Komisja ds. informacji</b>	<ol style="list-style-type: none"> <li>1) zobowiązuje się NRA - w zakresie jej ustawowych zadań - do stałego monitorowania, w tym poprzez powołanie wyspecjalizowanego zespołu lub komisji, sygnałów z rynku farmaceutycznego, w szczególności wskazujących na istnienie problemów finansowych, analizowania ich oraz sporządzania lub zlecenia analiz farmakoekonomicznych;</li> <li>2) reagowanie na bieżące sytuacje, w tym sytuacje kryzysowe oraz prowadzenie bieżących działań w zakresie zagadnień medialnych, zarówno w obrębie członków samorządu aptekarskiego, jak i środowiska zewnętrznego.</li> </ol>	
<b>Komisja ds. wystawiania i realizacji recept</b>	<ol style="list-style-type: none"> <li>1) zobowiązuje się Naczelną Radę Aptekarską do podjęcia działań zmierzających do poprawy przejrzystości wymogów prawnych dotyczących realizacji recept, wniosków i zapotrzebowań;</li> <li>2) w celu ujednoczenia praktyki stosowania przepisów prawa przez farmaceutów oraz wyeliminowania wątpliwości interpretacyjnych zobowiązuje się Naczelną Radę Aptekarską do podjęcia działań zmierzających do wypracowania jasnych unormowań prawnych dotyczących realizacji recept, wniosków i zapotrzebowań, w szczególności uproszczenia zasad określonych w art. 96 oraz art. 96a ustawy - Prawo farmaceutyczne;</li> <li>3) zobowiązuje się NRA do pilnego podjęcia rozmów z Ministerstwem Zdrowia oraz Narodowym Funduszem Zdrowia na temat możliwości otwierania okresów refundacyjnych celem zmiany statusu recept zamknięta/otwarta bez żadnych konsekwencji.</li> </ol>	