

Warszawa, dnia 3 czerwca 2016 r.

Poz. 59

**ZARZĄDZENIE
MINISTRA ZDROWIA¹⁾**

z dnia 2 czerwca 2016 r.

w sprawie powołania Zespołu do spraw uregulowania reklamy leków, suplementów diety i innych środków spożywczych oraz wyrobów medycznych

Na podstawie art. 7 ust. 4 pkt 5 ustawy z dnia 8 sierpnia 1996 r. o Radzie Ministrów (Dz. U. z 2012 r. poz. 392 oraz z 2015 r. poz. 1064) zarządza się, co następuje:

§ 1. 1. Powołuje się Zespół do spraw uregulowania reklamy leków, suplementów diety i innych środków spożywczych oraz wyrobów medycznych, zwany dalej „Zespołem”.

2. Zespół jest organem pomocniczym ministra właściwego do spraw zdrowia.

§ 2. 1. W skład Zespołu wchodzi:

- 1) Przewodniczący – Pan Krzysztof Łanda, Podsekretarz Stanu w Ministerstwie Zdrowia;
- 2) Zastępca Przewodniczącego – Pani Ewa Warmińska, Zastępca Dyrektora Departamentu Polityki Lekowej i Farmacji w Ministerstwie Zdrowia;
- 3) członkowie:
 - a) Pani Izabela Obarska – Dyrektor Departamentu Polityki Lekowej i Farmacji w Ministerstwie Zdrowia,
 - b) Pan Robert Trojak – Starszy Specjalista w Departamencie Polityki Lekowej i Farmacji w Ministerstwie Zdrowia,
 - c) Pani Dagmara Korbasińska – Dyrektor Departamentu Matki i Dziecka w Ministerstwie Zdrowia,
 - d) Pani Justyna Mieszalska – Dyrektor Departamentu Zdrowia Publicznego w Ministerstwie Zdrowia,
 - e) Pani Monika Stec-Nowak – Dyrektor Departamentu Ochrony Interesów Konsumentów w Urzędzie Ochrony Konkurencji i Konsumentów,
 - f) Pan Łukasz Wroński – Zastępca Dyrektora Departamentu Ochrony Interesów Konsumentów w Urzędzie Ochrony Konkurencji i Konsumentów,
 - g) Pan Hubert Worobiej – Naczelnik w Departamencie Ochrony Interesów Konsumentów w Urzędzie Ochrony Konkurencji i Konsumentów,
 - h) Pan Sebastian Migdalski – Wiceprezes do spraw Wyrobów Medycznych w Urzędzie Rejestracji Produktów Leczniczych, Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych,

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).

- i) Pani Joanna Kmiecik-Grudzień – Dyrektor Departamentu Importu Równoległego Produktów Leczniczych w Urzędzie Rejestracji Produktów Leczniczych, Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych,
- j) Pani Paulina Sosin-Ziarkiewicz – Dyrektor Departamentu Prawnego w Głównym Inspektoracie Farmaceutycznym,
- k) Pani Monika Zagrajek – Dyrektor Departamentu Żywności Prozdrowotnej w Głównym Inspektoracie Sanitarnym,
- l) Pani Iwona Kossakowska – Ekspert w Departamencie Żywności Prozdrowotnej w Głównym Inspektoracie Sanitarnym,
- m) Pani Alicja Walkiewicz – Ekspert w Departamencie Żywności Prozdrowotnej w Głównym Inspektoracie Sanitarnym,
- n) Pan Wojciech Matuszewicz – Prezes Agencji Oceny Technologii Medycznych i Taryfikacji,
- o) Pani Elżbieta Piotrowska-Rutowska – Prezes Naczelnej Rady Aptekarskiej,
- p) Pan Michał Byliniak – Wiceprezes Naczelnej Rady Aptekarskiej,
- r) Pan Walenty Zajdel – Przedstawiciel Naczelnej Rady Aptekarskiej,
- s) Pan Mariusz Janikowski – Przedstawiciel Naczelnej Rady Lekarskiej,
- t) Pan Grzegorz Wrona – Przedstawiciel Naczelnej Rady Lekarskiej,
- u) Pani Zofia Małas – Prezes Naczelnej Rady Pielęgniarek i Położnych.

2. Osoby, o których mowa w ust. 1 pkt 3 lit e-g i o-u, przed powołaniem w skład Zespołu wyrażają pisemną zgodę na udział w pracach Zespołu

3. W pracach Zespołu mogą brać udział, z głosem doradczym, niebędący członkami Zespołu eksperci zewnętrzni, zaproszeni przez Przewodniczącego.

§ 3. 1. Zadaniem Zespołu jest opracowanie projektu założeń do zmian aktów prawnych dotyczących reklamy leków, suplementów diety, innych środków spożywczych oraz wyrobów medycznych, a także innych produktów które są prezentowane jako posiadające ich właściwości.

2. Zespół zakończy swoją działalność po zrealizowaniu zadania, o którym mowa w ust. 1, oraz po przedstawieniu ministrowi właściwemu do spraw zdrowia wyników pracy Zespołu w formie raportu, zawierającego w szczególności projekt założeń określony w ust. 1, zatwierdzonego przez Przewodniczącego.

3. Zrealizowanie zadania, o którym mowa w ust. 1, nastąpi nie później niż w terminie do dnia 1 września 2016 r.

§ 4. Członkowie Zespołu oraz osoby, o których mowa w § 2 ust. 3, są obowiązane do zachowania poufności informacji związanych z działalnością Zespołu.

§ 5. 1. Pracami Zespołu kieruje Przewodniczący.

2. Do zadań Przewodniczącego należy w szczególności:

- 1) zwoływanie posiedzeń Zespołu;
- 2) planowanie, inicjowanie i organizowanie pracy Zespołu;
- 3) ustalanie porządku dziennego posiedzeń Zespołu;
- 4) bieżące prowadzenie posiedzeń Zespołu i czuwanie nad sprawnym ich przebiegiem;
- 5) reprezentowanie Zespołu na zewnątrz;
- 6) informowanie ministra właściwego do spraw zdrowia o bieżącej działalności Zespołu;
- 7) przedstawienie ministrowi właściwemu do spraw zdrowia wyników pracy Zespołu w sposób określony w § 3 ust. 2.

3. W przypadku nieobecności Przewodniczącego jego zadania wykonuje Zastępca Przewodniczącego.

§ 6. 1. Zespół obraduje na posiedzeniach, które odbywają się w siedzibie Ministerstwa Zdrowia.

2. Posiedzenia Zespołu są zwoływane przez Przewodniczącego lub Zastępcę Przewodniczącego, z własnej inicjatywy lub na wniosek co najmniej połowy członków Zespołu

3. Zespół podejmuje decyzje w formie uchwał, zwykłą większością głosów, w obecności co najmniej połowy członków Zespołu. W przypadku równej liczby głosów decyduje głos Przewodniczącego, a w razie jego nieobecności głos Zastępcy Przewodniczącego.

4. Zespół może powoływać podzespoły w celu opracowania poszczególnych zagadnień.

5. Przewodniczący wyznacza spośród pracowników Departamentu Polityki Lekowej i Farmacji w Ministerstwie Zdrowia osobę odpowiedzialną za protokołowanie posiedzeń Zespołu.

6. Zespół realizuje swoje zadania przy wsparciu analitycznym i informatycznym Departamentu Polityki Lekowej i Farmacji w Ministerstwie Zdrowia.

§ 7. 1. Członkom Zespołu, ani osobom, o których mowa w § 2 ust. 3, nie przysługuje wynagrodzenie z tytułu uczestnictwa w pracach Zespołu.

2. Zamiejscowym członkom Zespołu oraz osobom, o których mowa w § 2 ust. 3, przysługuje zwrot kosztów podróży służbowych na terenie kraju, związanych z działalnością Zespołu, na zasadach określonych w rozporządzeniu Ministra Pracy i Polityki Społecznej z dnia 29 stycznia 2013 r. w sprawie należności przysługujących pracownikowi zatrudnionemu w państwowej lub samorządowej jednostce sfery budżetowej z tytułu podróży służbowej (Dz. U. poz. 167).

§ 8. Obsługę organizacyjno-techniczną Zespołu zapewnia Departament Polityki Lekowej i Farmacji w Ministerstwie Zdrowia.

§ 9. Wydatki związane z działalnością Zespołu, o których mowa w § 7 ust. 2, są pokrywane z budżetu państwa, z części 46 – Zdrowie, działu 851 – Ochrona zdrowia, rozdziału 85195 – Pozostała działalność, ze środków pozostających w dyspozycji Departamentu Polityki Lekowej i Farmacji.

§ 10. Pierwsze posiedzenie Zespołu Przewodniczący zwołuje nie później niż w terminie 14 dni od dnia wejścia w życie zarządzenia.

§ 11. Zarządzenie wchodzi w życie z dniem następującym po dniu ogłoszenia.

MINISTER ZDROWIA