

LIFE SCIENCES MONITOR

LUTY 2026

Produkty
lecnicze

Badania
kliniczne

Wyroby
medyczne

Opieka
zdrowotna

Zawody
medyczne

Biotechnologia

Refundacja

Apteki

Weterynaria

Suplementy
diety

Kosmetyki

Żywność

Napoje
alkoholowe

Wyroby
tytoniowe

ZAWODY MEDYCZNE

Ustawa o zawodzie psychologa ogłoszona w Dzienniku Ustaw

18 lutego 2026 r. w Dzienniku Ustaw została ogłoszona **ustawa z dnia 23 stycznia 2026 r. o zawodzie psychologa oraz samorządzie zawodowym psychologów**. Celem ustawy jest uregulowanie zawodu psychologa. Ustawa określa zasady:

- uzyskiwania prawa wykonywania zawodu psychologa;
- wykonywania zawodu psychologa;
- organizacji i działania samorządu zawodowego psychologów;
- odpowiedzialności dyscyplinarnej psychologów.

Ustawa (z nielicznymi wyjątkami) wejdzie w życie 19 maja 2028 r.

Z całością ustawy można się zapoznać pod następującym: [linkiem](#).



Uprawnienia do wykonywania zabiegów medycyny estetyczno-naprawczej - komunikat Ministerstwa Zdrowia

30 stycznia br. na stronie Ministerstwa Zdrowia (dalej: „MZ”) opublikowano komunikat w sprawie wykonywania procedur medycyny estetyczno-naprawczej (dalej: „komunikat”). Komunikat przedstawia stanowisko MZ w sprawie wykonywania procedur tzw. medycyny estetycznej, zgodnie z którym **procedury medycyny estetyczno-naprawczej są zastrzeżone do wyłącznie do kompetencji lekarzy i lekarzy dentyści**. W komunikacie wskazano między innymi, że:

- **uprawnienia do wykonywania procedur medycyny estetyczno-naprawczej posiadają wyłącznie lekarze specjaliści dermatologii i wenerologii oraz chirurgii plastycznej, a także inni lekarze i lekarze dentyści**, posiadający prawo wykonywania zawodu na czas nieokreślony, którzy odbyli dodatkowe szkolenia i uzyskali odpowiednie certyfikaty;
- procedury medyczne wchodzące w zakres umiejętności zawodowych (w tym procedur medycyny estetyczno-naprawczej) są, zgodnie z obowiązującymi przepisami, **świadczanymi zdrowotnymi wykonywanymi przez lekarzy**;
- każda osoba, która **nie posiada kwalifikacji zawodowych lekarza jest nieuprawniona do wykonywania procedur medycyny estetyczno-naprawczej, bez względu na odbyte kursy ani certyfikaty**;
- procedury medycyny estetyczno-naprawczej podlegające przez lekarzy certyfikacji określone zostały w dokumencie zatwierdzonym przez MZ **„Minimalny standard przeprowadzania certyfikacji umiejętności zawodowej medycyny estetyczno-naprawczej przez organizatorów certyfikacji”** i obejmują m.in. zabiegi zużyciem toksyny botulinowej. **Wymienione procedury przeznaczone do wykonywania wyłącznie przez lekarzy nie obejmują mezoterapii mikroigłowej i zabiegów wykonywanych na urządzeniach dopuszczonych do użytku przez inne osoby niż lekarze.**

Z całością komunikatu można się zapoznać pod następującym: [linkiem](#).

PODMIOTY LECZNICZE

Ogólne warunki umów o udzielanie świadczeń zdrowotnych – projekt zmian

9 lutego 2026 r. na stronie Rządowego Centrum Legislacji („RCL”) opublikowano projekt **rozporządzenia Ministra Zdrowia zmieniającego rozporządzenie w sprawie ogólnych warunków umów o udzielanie świadczeń opieki zdrowotnej**. Projekt ma na celu dostosowanie przepisów do ustawy z dnia 13 czerwca 2003 r. o udzielaniu cudzoziemcom ochrony na terytorium Rzeczypospolitej Polskiej i nakłada na świadczeniodawców dodatkowe obowiązki w zakresie dokumentacji potwierdzającej prawo do świadczeń opieki zdrowotnej. Zgodnie z uzasadnieniem, zmiany mają w szczególności objąć beneficjentów ochrony czasowej posiadających numer PESEL ze statusem UKR.

Z całością projektu można się zapoznać pod następującym: [linkiem](#).

Zmiany w rozporządzeniu w sprawie systemu zarządzającego trybami obsługi pacjenta w szpitalnym oddziale ratunkowym

17 lutego 2026 r. na stronie RCL opublikowano projekt rozporządzenia Ministra Zdrowia zmieniającego **rozporządzenie w sprawie systemu zarządzającego trybami obsługi pacjenta w szpitalnym oddziale ratunkowym**. Zmieniane rozporządzenie reguluje zasady funkcjonowania systemu zarządzającego trybami obsługi pacjenta w szpitalnym oddziale ratunkowym („TOPSOR”) w tym zarządzania trybami obsługi pacjentów oczekujących w szpitalnym oddziale ratunkowym, przypisywania ich do odpowiedniej kategorii według stopnia pilności udzielenia świadczeń zdrowotnych i przeprowadzanie segregacji medycznej przy wykorzystaniu narzędzi elektronicznych. Planowane zmiany mają na celu przede wszystkim dostosowanie rozporządzenia do ciągłych zmian technologicznych, w tym zmian algorytmów czy rozwoju systemu.

Projekt przewiduje, że rozporządzenie wejdzie w życie po upływie 14 dni od dnia ogłoszenia.

Z całością projektu można się zapoznać pod następującym: [linkiem](#).

WYROBY MEDYCZNE

Planowane zmiany w e-zdrowiu

6 lutego 2026 r. na stronie RCL opublikowano **projekt ustawy o zmianie niektórych ustaw w związku z rozwojem usług e-zdrowia**. Projekt zakłada wprowadzenie zmian w wielu aktach prawnych, w tym w ustawie z dnia 28 kwietnia 2011 r. o systemie informacji w ochronie zdrowia czy w ustawie z dnia 27 sierpnia 2004 r. o świadczeniach opieki zdrowotnej finansowanych ze środków publicznych i ma wprowadzić **rozwiązania służące rozwojowi usług dotyczących e-zdrowia**. Planowane zmiany obejmują m.in.:

- wdrożenie **Platformy Usług Inteligentnych** mającej umożliwić podmiotom leczniczym prowadzącym działalność leczniczą w rodzaju świadczenia szpitalne dostęp do **certyfikowanych narzędzi wspomagających diagnostykę z wykorzystaniem systemów i modeli sztucznej inteligencji**;
- wdrożenie systemu **Hurtownia Danych e-Zdrowia** – w którym w którym będą gromadzone i przetwarzane dane z Systemu Informacji Medycznej, Platformy Usług Inteligentnych, systemów dziedzinowych oraz rejestrów medycznych;
- wprowadzenie nowego rodzaju elektronicznej dokumentacji medycznej – **karty pacjenta** czy
- utworzenie nowego modułu Systemu Informacji Medycznej – systemu **Domowej Opieki Medycznej**, który ma umożliwić gromadzenie danych osobowych i jednostkowych **danych medycznych pochodzących z wyrobów medycznych albo aplikacji wspierających dobrostan** stosowanych przez pacjentów oraz monitorowanie na podstawie tych danych stanu zdrowia pacjentów.

Z całością projektu można się zapoznać pod następującym: [linkiem](#).

ŻYWNOŚĆ

Zmiany w oznakowaniu niektórych środków spożywczych

17 lutego 2026 r. (z wyjątkiem § 1 pkt 1–3, które wchodzi w życie z dniem 14 czerwca 2026 r.) w życie weszło **rozporządzenie Ministra Rolnictwa i Rozwoju Wsi z dnia 4 listopada 2025 r. zmieniające rozporządzenie w sprawie znakowania poszczególnych rodzajów środków spożywczych**.

Rozporządzenie wprowadza zmiany w oznakowaniu niektórych produktów spożywczych, m.in. bananów czy owoców i warzyw z wyłączeniem owoców i warzyw, w których oznakowaniu użyto znaku graficznego zawierającego informację "Produkt polski". W przypadku oferowania ich do sprzedaży konsumentowi finalnemu lub zakładom żywienia zbiorowego bez opakowania lub w przypadku pakowania środków spożywczych w pomieszczeniu sprzedaży na życzenie konsumenta finalnego lub ich pakowania do bezzwłocznej sprzedaży wprowadza wymóg **podawania dodatkowo grafiki przedstawiającej flagę państwa pochodzenia**. Flaga może mieć uproszczoną formę, o ile pozwala to na właściwą identyfikację państwa pochodzenia produktu.

Z całością rozporządzenia można się zapoznać pod następującym: [linkiem](#).

Kontrole miodu

19 lutego na stronie Inspekcji Jakości Handlowej Artykułów Rolno-Spożywczych („IJHARS”) opublikowano informację o **wynikach ostatnich kontroli miodu** przeprowadzonych na etapach sprzedaży detalicznej i produkcji. Kontrolowano miody odmianowe, wielokwiatowe oraz mieszanki miodów o różnym pochodzeniu, w tym miody importowane.

Według informacji przekazanych przez IJHARS **nieprawidłowości stwierdzono łącznie w 40,8% spośród kontrolowanych podmiotów, z czego najwięcej zastrzeżeń dotyczyło oznakowania miodów** (m.in. brak obowiązkowych informacji o nazwie państwa pochodzenia, dacie minimalnej trwałości czy kodzie identyfikacyjnym partii produkcyjnej, a także oznakowanie wprowadzające konsumenta w błąd). Nieprawidłowości wykryto także podczas **analizy pyłkowej** (odmiany, której nie potwierdziły badania mikroskopowe) czy w zakresie **parametrów fizykochemicznych oraz cech organoleptycznych**.

Z całością informacji pokontrolnej IJHARS można się zapoznać pod następującym: [linkiem](#).



BEZPIECZEŃSTWO PRODUKTÓW

Informacje o niesprzedanych produktach konsumpcyjnych, których się pozbyto – projekt rozporządzenia

10 lutego 2026 r. opublikowane zostało rozporządzenie wykonawcze Komisji (UE) 2026/2 z dnia 9 lutego 2026 r. ustanawiające zasady stosowania rozporządzenia Parlamentu Europejskiego i Rady (UE) 2024/1781 w odniesieniu do szczegółów i formatu ujawniania informacji o niesprzedanych produktach konsumpcyjnych, których się pozbyto. **Rozporządzenie wprowadza wymogi dotyczące ujawniania informacji na temat niesprzedanych produktów konsumpcyjnych, których się pozbyto** i w tym zakresie reguluje kwestie związane z:

- sposobem prezentacji i treścią ujawnianych informacji;
- wyznaczaniem kategorii produktów;
- przechowywaniem informacji;
- weryfikacją wywiązywania się z obowiązków u podmiotów gospodarczych przez organy krajowe.

Rozporządzenie stosuje się od 2 marca 2027 r.

Z całością rozporządzenia można się zapoznać pod następującym: [linkiem](#).

Nowe rozporządzenie w sprawie detergentów

11 lutego 2026 r. podpisano rozporządzenie Parlamentu Europejskiego i Rady (UE) 2026/405 w sprawie detergentów i środków powierzchniowo czynnych oraz uchylenia rozporządzenia (WE) nr 648/2004 (opublikowane 2 marca 2026 r.)

Nowe rozporządzenie aktualizuje wprowadza istotne **zmiany w dotychczasowym prawodawstwie detergentowym**, w tym:

- a) rozszerza definicję *detergentu*, która obejmie również produkty zawierające m.in. celowo dodane mikroorganizmy,
- b) zakazuje testów na zwierzętach,
- c) wzmacnia wymagania środowiskowe i biodegradowalności,
- d) wprowadza cyfrowe etykietowanie oraz cyfrowy paszport produktu.

Z całością rozporządzenia można się zapoznać pod następującym: [linkiem](#).

NAPOJE (BEZ)ALKOHOLOWE

Zmiany w oznakowaniu napojów bezalkoholowych

26 lutego 2026 r. opublikowano rozporządzenie Parlamentu Europejskiego i Rady (UE) 2026/471 z dnia 24 lutego 2026 r. w sprawie zmiany rozporządzeń (UE) nr 1308/2013, (UE) nr 251/2014 i (UE) 2021/2115 w odniesieniu do niektórych zasad rynkowych i środków wsparcia sektorowego w sektorze wina i w odniesieniu do aromatyzowanych produktów sektora wina oraz zmiany rozporządzenia (UE) 2024/1143 w odniesieniu do niektórych zasad etykietowania napojów spirytusowych („rozporządzenie”).

Rozporządzenie wprowadza szereg zmian w obszarze produktów sektora wina i aromatyzowanych produktów sektora wina, poddanych w całości lub częściowo procesowi dealkoholizacji m.in. określa warunki etykietowania i **określania tych produktów jako produkty**:

- a) **bezalkoholowe** - jeżeli rzeczywista zawartość alkoholu w produkcie nie jest większa niż 0,5 % obj. Określenie to uzupełnia się **0,0%** - jeżeli rzeczywista zawartość alkoholu produktu nie jest większa niż 0,05 % obj. lub
- b) **o obniżonej zawartości alkoholu** - jeśli rzeczywista zawartość alkoholu produktu jest większa niż 0,5 % obj. i znajduje się co najmniej 30 % poniżej minimalnej rzeczywistej zawartości alkoholu produktów należących do danej kategorii przed dealkoholizacją.

Z całością rozporządzenia można się zapoznać pod następującym: [linkiem](#).



Jacek Myszko

Partner, radca prawny

☎ +48 660 617 009

✉ jacek.myszko@skslegal.pl



Katarzyna Wójcik-Welc

Prawnik, radca prawny

☎ +48 539 673 159

✉ katarzyna.wojcik-welc@skslegal.pl



Zuzanna Osiej

Prawnik

☎ +48 538 156 787

✉ zuzanna.osiej@skslegal.pl



Warszawa

Jasna 26, 00-054 Warszawa

T +48 22 608 70 00

F +48 22 608 70 70

E office@skslegal.pl

Katowice

Korfantego 138a, 40-156 Katowice

T +48 32 731 59 86

F +48 32 731 59 90

E office.katowice@skslegal.pl

Poznań

Mickiewicza 35, 60-837 Poznań

T +48 61 856 04 20

F +48 61 856 05 67

E office.poznan@skslegal.pl

Niniejszy materiał został przygotowany w celu poinformowania Klientów kancelarii o określonych istotnych zmianach w prawie polskim i nie stanowi on porady prawnej dotyczącej konkretnej sytuacji któregośkolwiek z Klientów i nie powinien być traktowany przez Klientów jako porada. W przypadku jakichkolwiek pytań związanych z przedstawionymi powyżej zagadnieniami prawnymi oraz ich możliwym wpływem na działalność gospodarczą danego Klienta w Polsce, prosimy o kontakt z prawnikiem prowadzącym Państwa sprawy.