

# LIFE SCIENCES MONITOR

CZERWIEC 2026

Produkty  
lecnicze

Badania  
kliniczne

Wyroby  
medyczne

Opieka  
zdrowotna

Zawody  
medyczne

Biotechnologia

Refundacja

Apteki

Weterynaria

Suplementy  
diety

Kosmetyki

Żywność

Napoje  
alkoholowe

Wyroby  
tytoniowe

## PODMIOTY LECZNICZE I ZAWODY MEDYCZNE

### Nieobecność Osoby Odpowiedzialnej – zmiany w procedurze

11 czerwca 2026 r. w życie weszło rozporządzenie Ministra Zdrowia z dnia 25 maja 2026r. zmieniające rozporządzenie w sprawie wymagań Dobrej Praktyki Dystrybucyjnej. Rozporządzenie wprowadza **zmiany w procedurze obowiązującej w przypadku nieobecności Osoby Odpowiedzialnej**. Zgodnie z rozporządzeniem, nakaz przekazywania do Głównego Inspektora Farmaceutycznego kopii pisemnego wyznaczenia zastępcy obowiązuje wyłącznie, jeśli wyznaczenie to następuje na okres przekraczający 14 dni (obecnie – w każdym przypadku nieobecności). Wymóg przekazywania do GIF dodatkowych informacji, takich jak dane Osoby Odpowiedzialnej obowiązuje, gdy wyznaczenie to następuje na okres przekraczający 30 dni lub na wezwanie GIF (obecnie: jeśli wyznaczenia następuje na okres przekraczający 14dni).

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

### Zmiany w dokumentacji medycznej

9 czerwca 2026 r. na stronie Rządowego Centrum Legislacji („RCL”) opublikowano projekt rozporządzenia Ministra Zdrowia zmieniającego rozporządzenie w sprawie rodzajów, zakresu i wzorów dokumentacji medycznej oraz sposobu jej przetwarzania. Projekt wprowadza **zmiany w regulacjach dotyczących dokumentacji medycznej** w związku z procedowanymi zmianami rozporządzenia Ministra Zdrowia z dnia 22 listopada 2013 r. w sprawie świadczeń gwarantowanych z zakresu leczenia szpitalnego, które mają wprowadzać zmiany w zasadach udzielania świadczeń, gdy stan zdrowia pacjenta i sposób realizacji świadczenia pozwalają na wykonanie świadczenia w czasie nie dłuższym niż 12 godzin od przyjęcia świadczeniobiorcy do szpitala. Planowane zmiany mają zmniejszać obciążenia formalne w przypadku, gdy pacjent nie wymaga długotrwałego pobytu w szpitalu, a jedynie zabezpieczenia w postaci dostępu do sprzętu i kadry medycznej podczas udzielanego świadczenia zdrowotnego.

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

### Projekt rozporządzenia w sprawie sposobu obliczania prognozowanego czasu oczekiwania na udzielenie świadczeń opieki zdrowotnej objętych centralną elektroniczną rejestracją

3 czerwca 2026 r. na stronie RCL opublikowano projekt rozporządzenia Ministra Zdrowia w sprawie sposobu obliczania prognozowanego czasu oczekiwania na udzielenie świadczeń opieki zdrowotnej objętych centralną elektroniczną rejestracją. Rozporządzenie określa **sposób obliczania prognozowanego czasu oczekiwania na udzielenie świadczeń** opieki zdrowotnej w ramach elektronicznej rejestracji, tzw. „PCUŚ”. PCUŚ jest obliczany w celu uzyskania informacji, którą minister właściwy do spraw zdrowia publikuje na stronie internetowej z oznaczeniem domeny „gov.pl” powiązanej z Internetowym Kontem Pacjenta.

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

### Zmiany w ustawie o zawodach lekarza i lekarza dentysty? Projekt ustawy

8 czerwca 2026 r. na stronie RCL opublikowano projekt ustawy o zmianie ustawy o zawodach lekarza i lekarza dentysty oraz niektórych innych ustaw. Projekt zakłada wprowadzenie wielu **zmian w obecnie obowiązujących zasadach wykonywania zawodu lekarza** i wzbudził wiele kontrowersji w środowisku medycznym. Planowane zmiany obejmują m.in.:

- **skrócenie okresu stażu podyplomowego** do 6 miesięcy;
- usunięcie bazy pytań LEK i LDEK;
- przywrócenie obligatoryjnej części ustnej na Państwowym Egzaminie Specjalizacyjnym;
- wprowadzenie regulacji, zgodnie z którymi Wojewodowie będą ustalali listy dostępnych miejsc rezydenckich w oparciu o mapy potrzeb zdrowotnych, co pozwoli skierować rezydentów odpowiednich specjalizacji do szpitali w regionach, zgodnie z potrzebami kadrowymi.

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

## PRODUKTY LECZNICZE

### Pilotaż dostępu do antykoncepcji awaryjnej w aptekach przedłużony

Rozporządzeniem Ministra Zdrowia z dnia 22 czerwca 2026 r. zmieniającym rozporządzenie w sprawie programu pilotażowego w zakresie usług farmaceutycznych dotyczących zdrowia reprodukcyjnego wydłużono okres realizacji programu pilotażowego **do dnia 30 czerwca 2028 r.**

Program pilotażowy w zakresie antykoncepcji awaryjnej, realizowany w aptekach ogólnodostępnych, będzie kontynuowany do dnia 30 czerwca 2028 r., tj. przez kolejne dwa lata.

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



### Zmiany w reklamie produktów leczniczych kierowanej do profesjonalistów

22 czerwca 2026 r. do Komisji Prawniczej przekazano projekt rozporządzenia Ministra Zdrowia zmieniającego rozporządzenie w sprawie reklamy produktów leczniczych. Projekt zakłada wprowadzenie zmian w zasadach reklamy produktów leczniczych kierowanej do osób uprawnionych do wystawiania recept lub osób prowadzących obrót produktami leczniczymi.

Zmiany obejmują wprowadzenie, w przypadku reklamy kierowanej do tych podmiotów, możliwości przekazywania części danych w dwóch dodatkowych formach:

- w postaci elektronicznej oraz
- w postaci fotokodu (kodu QR) z hiperłączem **lub adresu internetowego**, kierujących do prowadzonej przez podmiot odpowiedzialny strony internetowej lub platformy wykorzystującej rozwiązania cyfrowe, na których podmiot ten udostępnił dane.

Powyższe formy mają jednak nie być dozwolone w przypadku przekazywania wszystkich danych i nie będą miały zastosowania do:

- i. nazwy produktu leczniczego i nazwy powszechnie stosowanej;
- ii. składu jakościowego i ilościowego w odniesieniu do substancji czynnych oraz tych substancji pomocniczych, które mają istotne znaczenie dla właściwego stosowania produktu leczniczego;
- iii. postaci farmaceutycznej;
- iv. wskazania podmiotu odpowiedzialnego;
- v. informacji o przyznanej kategorii dostępności.

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



## NAPOJE ALKOHOLOWE

### Zmiana wysokości opłat od napojów w opakowaniach do 300 ml. – projekt ustawy

16 czerwca 2026 r. w wykazie prac legislacyjnych i programowych Rady Ministrów opublikowano założenia do projektu ustawy o zmianie niektórych ustaw w celu zapewnienia dochodów Narodowemu Fundusowi Zdrowia. Podstawowym założeniem projektu jest zmniejszenie spożycia alkoholu w opakowaniach jednostkowych o ilości nominalnej napoju nieprzekraczającej 300 ml przez ograniczenie jego ekonomicznej dostępności. Projekt ma wprowadzać **zwiększenie opłaty za zezwolenie na obrót hurtowy napojami alkoholowymi i opłaty za zezwolenie na wyprzedaż posiadanych zapasów napojów alkoholowych dla napojów alkoholowych w opakowaniach jednostkowych o ilości nominalnej napoju nieprzekraczającej 300 ml.**

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



## ŻYWNOSĆ

### Wyroby czekoladowe pod lupą – kontrola IJHARS

25 czerwca Inspekcja Jakości Handlowej Artykułów Rolno-Spożywczych („IJHARS”) opublikowała informacje o **wynikach kontroli wyrobów czekoladowych, w tym produktów „wiralowych”,** takich jak: czekolady (m.in. różowa), czekolady mleczne, białe, nadziewane (tzw. dubajska oraz z turecką watą cukrową) czy praliny.

Podczas kontroli nie ujawniono nieprawidłowości w zakresie cech organoleptycznych. Nieprawidłowości w zakresie parametrów fizykochemicznych dotyczyły głównie zaniżonej zawartości beztłuszczowej suchej masy kakaowej, zaniżonej lub zawyżonej zawartości czekolady - w czekoladach nadziewanych oraz podania poziomów poszczególnych wartości odżywczych niezgodnie ze stanem faktycznym. Nieprawidłowości w zakresie znakowania produktów obejmowały m.in. użycie nazwy produktu niezgodnej z obowiązującymi przepisami, np.: „czekolada pistacjowa”, „czekolada malinowa” zamiast „czekolada biała pistacjowa”, „czekolada biała malinowa”, a także użycie w nazwie czekolady określenia „Dubaj” sugerującego, że produkt pochodzi z tego miasta podczas gdy, został wyprodukowany w Turcji.

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

### Wyniki kontroli mięsa i ryb IJHARS

W czerwcu IJHARS opublikowała także **wyniki kontroli produktów mięsnych oraz konserw i marynat rybnych.** W zakresie produktów mięsnych skontrolowano jakość handlową mięsa wołowego, wieprzowego, wołowo-wieprzowego, z kurczaka oraz indyczego. Skontrolowano 9 podmiotów, z czego nieprawidłowości stwierdzono w aż 7 z nich. W badaniach laboratoryjnych nieprawidłowości wykryto w 55,0 %, zaś w zakresie znakowania - 25,0 % skontrolowanych partii mięsa. W zakresie ryb skontrolowano jakość konserw i marynat rybnych oferowanych przez 106 podmiotów, z czego nieprawidłowości wykryto w ponad 65% z nich.

Z całością komunikatów pokontrolnych można się zapoznać pod następującymi linkami: [link](#), [link](#).



**Jacek Myszko**

Partner, radca prawny

☎ +48 660 617 009

✉ [jacek.myszko@skslegal.pl](mailto:jacek.myszko@skslegal.pl)



**Katarzyna Wójcik-Welc**

Prawnik, radca prawny

☎ +48 539 673 159

✉ [katarzyna.wojcik-welc@skslegal.pl](mailto:katarzyna.wojcik-welc@skslegal.pl)



**Zuzanna Osiej**

Prawnik

☎ +48 538 156 787

✉ [zuzanna.osiej@skslegal.pl](mailto: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](mailto: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](mailto: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](mailto: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.