

Na podlagi drugega in tretjega odstavka 75. člena v povezavi z 22.a točko drugega odstavka 96. člena Zakona o lekarniški dejavnosti (Uradni list RS, št. 85/2016, 77/2017, 73/2019, 186/21 in 112/24) ministrica za zdravje izdaja

Pravilnik o dodatnih specialnih znanjih v lekarniški dejavnosti

I. SPLOŠNI DOLOČBI

1. člen

(1) S tem pravilnikom se urejajo vsebine dodatnih specialnih znanj, podrobnejši postopek in pogoji pridobivanja dodatnih specialnih znanj farmacevtskih strokovnih delavcev v lekarniški dejavnosti.

(2) Ta pravilnik ureja tudi postopek izbora, vpisa in vodenja seznama izvajalcev izobraževanja za namen pridobitve dodatnega specialnega znanja.

2. člen

Farmacevtski strokovni delavci so delavci, kot jih določa prvi odstavek 71. člena Zakona o lekarniški dejavnosti (Uradni list RS, št. 85/16, 77/17, 73/19, 186/21 in 112/24; v nadaljnjem besedilu: zakon).

II. POJEM IN VSEBINE DODATNIH SPECIALNIH ZNANJ

3. člen

(1) Dodatno specialno znanje je strokovna usposobljenost za delo na ožjem strokovnem področju v lekarniški dejavnosti, ki ga farmacevtski strokovni delavec ni pridobil v izobraževanju za pridobitev poklicne kvalifikacije ter za katerega ni temeljne specializacije.

(2) Dodatno specialno znanje zajema definiran sklop določenih specialnih teoretičnih ali praktičnih znanj, veščin in spretnosti, ki jih mora osvojiti posameznik za svoje delo na določenem delovnem mestu.

(3) Delodajalec lahko v aktu o sistemizaciji delovnih mest opredeli delovna mesta, pri katerih se zahtevajo posamezna dodatna specialna znanja in jih za ta delovna mesta določi tudi v pogodbi o zaposlitvi.

4. člen

Farmacevtski strokovni delavec, ki je pridobil dodatno specialno znanje v skladu s tem pravilnikom, pridobi pravico, da to znanje uporablja v svoji poklicni dejavnosti, hkrati pa tudi odgovornost (poklicna kompetenca), da bo delo na področju, za katerega se je usposobil, opravljal v skladu s tem pridobljenim znanjem ter po strokovni doktrini.

5. člen

(1) Dodatna specialna znanja, ki jih lahko pridobita magister farmacije in magister farmacije specialist so:

- dodatno specialno znanje s področja KAKOVOSTI;
- dodatno specialno znanje s področja MEDICINSKIH PRIPOMOČKOV;
- dodatno specialno znanje s področja KOZMETOLOGIJE;
- dodatno specialno znanje s področja ANDRAGOŠKO-PEDAGOŠKIH ZNANJ;
- dodatno specialno znanje s področja PRIPRAVE IN IZDELAVE ZDRAVIL TER GALENSKIH IZDELKOV V LEKARNI;
- dodatno specialno znanje iz HOMEOPATIJE;
- dodatno specialno znanje za MODERATORJA FARMACEVTSKE SKRBI;

- dodatno specialno znanje s področja VODENJA;
- dodatno specialno znanje za izvajanje storitve PREGLED UPORABE ZDRAVIL;
- dodatno specialno znanje s področja PREHRANSKIH DOPOLNIL.

(2) Dodatna specialna znanja, ki jih lahko pridobi farmacevtski tehnik so:

- dodatno specialno znanje s področja ADMINISTRACIJE;
- dodatno specialno znanje s področja MEDICINSKIH PRIPOMOČKOV;
- dodatno specialno znanje s področja KOZMETOLOGIJE.

(3) Vsebine dodatnih specialnih znanj so Priloga 1 tega pravilnika in vsebujejo tudi podrobnejši opis posameznega dodatnega specialnega znanja ter z njim pridobljene kompetence.

III. POGOJI ZA PRIDOBITEV DODATNIH SPECIALNIH ZNANJ

6. člen

Dodatno specialno znanje lahko pridobi farmacevtski strokovni delavec, ki ima:

- izobrazbo, kot je določeno v prvem odstavku 71. člena zakona in
- najmanj tri leta delovnih izkušenj v lekarniški dejavnosti, ki so pridobljene po pridobitvi ravni izobrazbe iz prejšnje alineje.

IV. POTRDITEV IZVAJALCEV IZOBRAŽEVANJ ZA NAMEN PRIDOBITVE DODATNIH SPECIALNIH ZNANJ IN VPIS V SEZNAM IZVAJALCEV IZOBRAŽEVANJ

7. člen

Izobraževanje za namen pridobitve dodatnih specialnih znanj lahko izvaja Lekarniška zbornica Slovenije (v nadaljnjem besedilu: zbornica) ali zunanji izvajalec.

8. člen

Zunanje izvajalce izobraževanj za namen pridobitve dodatnih specialnih znanj potrdi zbornica na podlagi prejete vloge izvajalca izobraževanja..

9. člen

(1) Izvajalec izobraževanja za namen pridobitve dodatnega specialnega znanja mora izpolnjevati naslednje pogoje:

- je registriran za opravljanje izobraževanja,
- vsaj tri leta izvaja izobraževanja s področja, za katerega bo izvajal izobraževanje za pridobitev dodatnega specialnega znanja,
- ima organizacijsko in strokovno usposobljeno osebje za izvedbo strokovnega izobraževanja,
- je strokovno neodvisen od subjektov s področja farmacevtske in druge sorodne industrije ali industrije medicinske opreme oziroma sodeluje z navedenimi subjekti tako, da to sodelovanje ne vpliva na program izobraževanj,
- financiranje izobraževanja za namen pridobitve posameznega dodatnega specialnega znanja ima zagotovljeno tako, da je prepreden kakršenkoli vpliv subjektov iz prejšnje alineje ali drugih financerjev na program, posamezne sklope izobraževanja, teme za razpravo ali vsebino ali izbiro predavateljev in organizacijskega osebja in
- zagotavlja predavatelje, ki bodo izvajali izobraževanja po tem pravilniku, ki imajo najmanj sedmo raven izobrazbe z vsaj 5 let delovnih izkušenj na področju, iz katerega izobražuje ter reference na področju izobraževanja.

(2) Ne glede na zadnjo alinejo prejšnjega odstavka lahko do 20 procentov izobraževanja izvede tudi predavatelj z najmanj peto stopnjo izobrazbe, kadar izobražuje o vsebini dodatnega specialnega znanja, ki se lahko pridobi s to stopnjo izobrazbe.

(3) Izobraževanja za namen pridobitve dodatnih specialnih znanj izpolnjuje naslednje pogoje:

- je skladno z vsebino dodatnega specialnega znanja v prilogi 1, ki se s tem izobraževanjem pridobi,
- obsega najmanj 120 ur pridobivanja teoretičnih in praktičnih znanj, veščin in spretnosti, in sicer v obsegu kot je določeno v okviru vsebine posameznega dodatnega specialnega znanja v prilogi 1, in
- vsaj 50 % trajanja izobraževanja izvajajo strokovnjaki s strokovnega področja posameznega dodatnega specialnega znanja.

10. člen

Vloga izvajalca izobraževanja za namen pridobitve dodatnih specialnih znanj mora vsebovati:

- osnovne podatke o izvajalcu izobraževanja (naziv, naslov davčna in matična številka, odgovorna oseba, oseba, odgovorna za izobraževanje, in njen kontakt),
- navedbo dodatnega specialnega znanja, ki se pridobi z izobraževanjem,
- podroben program izobraževanja iz katerega je razvidno:
 - o poklicni profil farmacevtskih strokovnih delavcev, ki jim je izobraževanje namenjeno,
 - o število ur izobraževanja,
 - o razdelana vsebina programa in način pridobitve znanj in veščin z navedbo predavateljev,
 - o sistem preverjanja znanja,
- izjavo, da že vsaj tri leta izvaja izobraževanja s področja za katerega bo izvajal izobraževanje za pridobitev dodatnega specialnega znanja,
- dokazilo iz registra, da je registriran za področje izobraževanja,
- dokazilo o ustrezni izobrazbi predavatelja in delovnih izkušnjah,
- izjavo o strokovni neodvisnosti od subjektov s področja farmacevtske in druge sorodne industrije ali industrije medicinske opreme oziroma sodeluje z navedenimi subjekti tako, da to sodelovanje ne vpliva na program izobraževanj,
- izjavo, da je financiranje izobraževanja za namen pridobitve posameznega dodatnega specialnega znanja zagotovljeno tako, da je prepričan kakršenkoli vpliv subjektov iz prejšnje alineje ali drugih financiranj na program, posamezne sklope izobraževanja, teme za razpravo ali vsebino ali izbiro predavateljev in organizacijskega osebja,
- naslov, na katerem se bo izvajalo izobraževanje, in izjavo o ustreznem prostoru v katerem bo izvedel izobraževanje in
- izjavo o sposobnosti izvedbe izobraževanja in preverjanju znanja,

11. člen

(1) Prispelo vloge oceni komisija zbornice, pristojna za izbor izvajalcev izobraževanj za namen pridobitve dodatnih specialnih znanj, ki je imenovana v skladu s Statutom Lekarniške zbornice Slovenije (Uradni list RS, št. 45/19).

(2) Komisija odloči o vlogi izvajalca najpozneje v 30. dneh od prispelo popolne vloge.

12. člen

(1) Zbornica potrdi izvajalca in izobraževanje za namen pridobitve posameznega dodatnega specialnega znanja, ki izpolnjuje vse pogoje, ki so opredeljeni v 9. in 10. členu tega pravilnika in ga vpiše v seznam izvajalcev izobraževanj za namen pridobitve dodatnih specialnih znanj.

(2) Če izvajalec izobraževanj za namen pridobitve dodatnih specialnih znanj ne izpolnjuje več pogojev ali če izobraževanj ne izvaja po vsebinah iz Priloge 1, ga zbornica pozove, naj odpravi pomanjkljivosti v določenem roku, Če v tem roku pomanjkljivosti ne odpravi, ga zbornica izbriše iz seznama in ga o tem obvesti.

(3) Če izvajalec izobraževanj za namen pridobitve dodatnih specialnih znanj ne želi več izvajati izobraževanj, zbornico o tem obvesti in ga zbornica izbriše iz seznama. V tem primeru izvajalec izobraževanj zagotovi, da vsem udeležencem izobraževanja, ki je ob izbrisu iz seznama še v teku, omogoči, da izobraževanje zaključijo po programu in v skladu s tem pravilnikom.

(4) Zbornica seznam izvajalcev izobraževanj za namen pridobitve dodatnih specialnih znanj objavi na svoji spletni strani. Seznam izvajalcev izobraževanj za namen pridobitve dodatnih specialnih znanj vsebuje podatke:

- naziv izvajalca izobraževanja,
- naslov,
- kontaktni podatki,
- naslov, na katerem bo izvajal izobraževanje,
- imena predavateljev, ki pri izvajalcu izobražujejo, in
- dodatna specialna znanja, ki se pridobijo z izobraževanji, ki jih izvaja izvajalec izobraževanja.

(5) Zoper odločitev zbornice iz prvega odstavka tega člena in odločitev zbornice o izbrisu iz seznama izvajalcev iz prejšnjega odstavka pritožba ni dovoljena.

13. člen

Če je izvajalec izobraževanja za pridobitev dodatnih specialnih znanj zbornica, se zanjo smiselno uporabljajo določbe tega poglavja.

V. IZVAJANJE IZOBRAŽEVANJ

14. člen

Farmacevtski strokovni delavec, ki izpolnjuje pogoje iz 6. člena tega pravilnika opravi izobraževanje za namen pridobitve dodatnega specialnega znanja pri izvajalcu, ki je uvrščen na seznam izvajalcev za pridobitev dodatnih specialnih znanj.

VI. PREVERJANJE ZNANJA ZA PRIDOBITEV DODATNEGA SPECIALNEGA ZNANJA

15. člen

(1) Strokovno izobraževanje za namen pridobitve dodatnega specialnega znanja se zaključi s preverjanjem znanja, ki se ga udeleži farmacevtski strokovni delavec, ki je bil prisoten na najmanj 90 % urah izobraževanja.

(2) Čas in kraj opravljanja preverjanja znanja ter imena članov komisije zaključnega preverjanja znanja sporoči izvajalec izobraževanja kandidatu pisno vsaj 15 dni pred datumom preverjanja znanja.

16. člen

(1) Izvajalec izobraževanja imenuje izpitno komisijo zaključnega preverjanja znanja, ki jo sestavlja predsednik in dva izpraševalca.

(2) Člani komisije zaključnega preverjanja znanja morajo imeti najmanj sedmo stopnjo izobrazbe in 5 let delovnih izkušenj s področja vsebine dodatnega specialnega znanja.

17. člen

(1) Zaključno preverjanje znanja je sestavljeno iz pisnega in ustnega dela. Preverjanje znanja lahko vsebuje tudi praktični del, če je praktična usposobljenost del vsebin dodatnega specialnega znanja.

(2) Uspeh farmacevtskega strokovnega delavca se ocenjuje z oceno »uspešno« ali »neuspešno«. Ocena je sprejeta z večino glasov članov komisije zaključnega preverjanja znanja. Predsednik komisije iz prejšnjega stavka, sporoči kandidatu uspeh v prisotnosti vseh članov komisije takoj po končanem preverjanju znanja.

(3) O poteku preverjanja znanja se piše zapisnik. Zapisnik podpišejo vsi člani komisije. Izvod zapisnika hrani izvajalec izobraževanja.

18. člen

(1) Po uspešno opravljenem preverjanju znanja izvajalec izobraževanja farmacevtskemu strokovnemu delavcu izda potrdilo o uspešno opravljenem izobraževanju.

(2) Iz potrdila o uspešno opravljenem izobraževanju morajo biti razvidni najmanj naslednji podatki:

- naziv in naslov izvajalca izobraževanja,
- datum in kraj izvedbe izobraževanja,
- datum opravljanja preverjanja znanja in
- o nazivu pridobljenega dodatnega specialnega znanja.

(3) Izvajalec izobraževanja v 15 dneh po uspešno opravljenem preverjanju znanja farmacevtskega strokovnega delavca zbornici posreduje podatke iz prejšnjega odstavka tega člena.

19. člen

(1) Če se farmacevtski strokovni delavec ne strinja z oceno, pridobljeno na preverjanju znanja, lahko v roku 8 dni od dneva seznanitve z oceno vloži ugovor pri izvajalcu izobraževanja.

(2) O ugovoru odloči izvajalec izobraževanja, ki za namen presoje ugovora v 15 dneh imenuje novo izpitno komisijo, v kateri morata biti vsaj dva člana, ki nista sodelovala pri preverjanju znanja.

(3) Novo imenovana izpitna komisija iz prejšnjega odstavka odloči o ugoditvi ugovora, njegovi zavrnitvi ali izvedbi ponovnega preverjanja znanja v 15 dneh od imenovanja.

(4) Odločitev o ugovoru je dokončna.

VIII. STROŠKI

20. člen

Višino stroškov izbora, vpisa in vodenja seznama izvajalcev izobraževanja za namen pridobitve dodatnega specialnega znanja določi zbornica v soglasju z ministrom, pristojnim za zdravje.

IX. PREHODNA IN KONČNA DOLOČBA

21. člen

(1) Če se je farmacevtski strokovni delavec pred uveljavitvijo tega pravilnika udeležil izobraževanja, ki je primerljivo z vsebino dodatnega specialnega znanja iz Priloge 1, se mu tako pridobljeno dodatno specialno znanje prizna, če je program izobraževanja za pridobitev dodatnega

specialnega znanja skladen s pogoji iz 9. in 10. člena in vsebino dodatnega specialnega znanja iz Priloge 1.

(2) Postopek priznanja dodatnega specialnega znanja iz prejšnjega odstavka se začne na podlagi vloge farmacevtskega strokovnega delavca iz prvega dostavka tega člena, v kateri izkaže izpolnjevanje pogojev iz prejšnjega odstavka. O priznanju dodatnega specialnega znanja odloči komisija zbornice, kot je določena v 11. členu.

(3) Višino stroškov postopka priznanja dodatnega specialnega znanja po tem členu določi zbornica v skladu z 22. členom.

(4) Farmacevtski strokovni delavec lahko vloži vlogo za priznanje dodatnega specialnega znanja iz tega člena pri zbornici najkasneje v roku 1. leta od uveljavitve tega pravilnika.

22. člen

Ta pravilnik začne veljati naslednji dan po objavi v Uradnem listu Republike Slovenije.

Št. 0070-180/2023

Ljubljana, dne

EVA 2023-2711-0098

Valentina Prevolnik Rupel
ministrica za zdravje

Priloga 1: Vsebine, podrobnejši opis in pridobljene kompetence dodatnih specialnih znanj