



Poz. 23

ZARZĄDZENIE NR 2
DZIEKANA WYDZIAŁU PRAWA I ADMINISTRACJI
UNIwersytetu WarsZawskiego

z dnia 21 kwietnia 2026 r.

w sprawie utworzenia Centrum Prawa Farmaceutycznego

Na podstawie § 5 ust. 2 i 3 w zw. z § 14 ust. 1 pkt 1 oraz § 14 ust. 2 Regulaminu Wydziału Prawa i Administracji Uniwersytetu Warszawskiego (Monitor UW z 2019 r. poz. 398) zarządza się, co następuje:

§ 1

Tworzy się Centrum Prawa Farmaceutycznego, po uzyskaniu pozytywnej opinii Rady Wydziału Prawa i Administracji w drodze uchwały nr 35 z dnia 16 lutego 2026 r. w sprawie utworzenia Centrum Prawa Farmaceutycznego (DWPiA 2026 r. poz. 5).

§ 2

Nadaje się Regulamin Centrum Prawa Farmaceutycznego, stanowiący załącznik do zarządzenia.

§ 3

Powołuje się pierwszego kierownika Centrum Prawa Farmaceutycznego w osobie prof. dr hab. Rafała Stankiewicza.

§ 4

Zarządzenie wchodzi w życie z dniem podpisania.

Dziekan WPiA UW: *S. Żółtek*

Regulamin Centrum Prawa Farmaceutycznego

§ 1

Postanowienia ogólne

1. Regulamin Centrum Prawa Farmaceutycznego, zwany dalej „Regulaminem”, określa zasady działania Centrum Prawa Farmaceutycznego, zwanego dalej „Centrum”.

2. Centrum jest jednostką organizacyjną Wydziału Prawa i Administracji Uniwersytetu Warszawskiego (dalej: „Wydział”), o której mowa w § 4 ust. 4 Regulaminu Wydziału.

3. Centrum zostało utworzone po uzyskaniu pozytywnej opinii Rady Wydziału wyrażonej uchwałą nr 35 Rady Wydziału Prawa i Administracji Uniwersytetu Warszawskiego z dnia 16 lutego 2026 r. w sprawie utworzenia Centrum Prawa Farmaceutycznego (DWPiA z 2026 r. poz. 5).

4. Centrum działa w dyscyplinie nauki prawne, w szczególności w obszarze prawa farmaceutycznego.

§ 2

Cele i zadania Centrum

1. Celem Centrum jest prowadzenie działalności naukowej, eksperckiej i dydaktycznej w zakresie prawa farmaceutycznego oraz regulacji rynku produktów leczniczych, wyrobów medycznych i suplementów diety.

2. Do zadań Centrum należy w szczególności:

- 1) prowadzenie badań naukowych nad krajowym, europejskim i międzynarodowym prawem farmaceutycznym;
- 2) analiza regulacji dotyczących:
 - a. dopuszczania produktów leczniczych do obrotu,
 - b. badań klinicznych,
 - c. nadzoru nad bezpieczeństwem farmakoterapii (*pharmacovigilance*),
 - d. wytwarzania i dystrybucji produktów leczniczych,
 - e. refundacji i polityki cenowej,
 - f. reklamy produktów leczniczych,
 - g. fałszowania produktów leczniczych,
 - h. rynku wyrobów medycznych,
 - i. rynku suplementów diety;
- 3) prowadzenie badań nad innowacyjnością rynku farmaceutycznego;
- 4) prowadzenie badań nad odpowiedzialnością administracyjną, cywilną i karną podmiotów działających na rynku farmaceutycznym;
- 5) przygotowywanie ekspertyz i opinii legislacyjnych dla organów administracji publicznej, organizacji zawodowych i podmiotów rynku farmaceutycznego;

- 6) publikowanie raportów, monografii, komentarzy i artykułów naukowych;
- 7) organizowanie konferencji, seminariów, warsztatów i forów eksperckich;
- 8) organizowanie szkoleń;
- 9) rozwijanie współpracy z instytucjami krajowymi i zagranicznymi, w szczególności:
 - a. krajowymi organami administracji rządowej,
 - b. państwowymi jednostkami organizacyjnymi,
 - c. uczelniami i ośrodkami badawczymi,
 - d. przedsiębiorcami;
- 10) tworzenie przestrzeni rozwoju młodej kadry naukowej w obszarze prawa farmaceutycznego;
- 11) tworzenie przestrzeni rozwoju w obszarze prawa farmaceutycznego bez względu na płeć kadry naukowej;
- 12) prowadzenie zajęć specjalizacyjnych, seminariów magisterskich i doktoranckich;
- 13) inicjowanie i prowadzenie studiów podyplomowych w zakresie prawa farmaceutycznego;
- 14) pozyskiwanie środków finansowych na działalność badawczą, ekspercką i dydaktyczną.

§ 3

Sposoby realizacji zadań

Centrum realizuje swoje zadania w szczególności poprzez:

- 1) realizację krajowych i międzynarodowych projektów badawczych;
- 2) realizację krajowych i międzynarodowych projektów dydaktycznych;
- 3) udział w grantach i programach finansowanych ze środków krajowych i unijnych;
- 4) współpracę z organami regulacyjnymi i instytucjami publicznymi;
- 5) organizowanie debat eksperckich i konsultacji legislacyjnych;
- 6) prowadzenie działalności popularyzatorskiej;
- 7) zwiększanie świadomości prawnej nt. prawa farmaceutycznego wśród społeczeństwa.

§ 4

Organizacja Centrum

1. Pracami Centrum kieruje Kierownik Centrum.
2. W pracach Centrum uczestniczą jego Członkowie.
3. Centrum może tworzyć zespoły badawcze, sekcje tematyczne lub projekty specjalne.
4. W ramach działalności Centrum mogą być prowadzone seminaria, seminaria doktoranckie oraz grupy badawcze.

§ 5

Kierownik Centrum

1. Kierownika Centrum powołuje Dziekan Wydziału spośród Członków Centrum, na zasadach przewidzianych w Regulaminie Wydziału.
2. Do zadań Kierownika należy w szczególności:
 - 1) reprezentowanie Centrum;

- 2) koordynowanie działalności naukowej i dydaktycznej;
- 3) inicjowanie projektów badawczych;
- 4) składanie Dziekanowi rocznego sprawozdania z działalności Centrum;
- 5) wnioskowanie o powołanie i odwołanie Członków Centrum.

§ 6

Członkowie Centrum

1. Członkiem Centrum może zostać:
 - 1) pracownik Wydziału;
 - 2) osoba współpracująca z Wydziałem na podstawie umowy zlecenia;
 - 3) doktorant kształcący się w dyscyplinie nauki prawne;
 - 4) w uzasadnionych przypadkach także pracownik innej jednostki organizacyjnej Uniwersytetu Warszawskiego.
2. Członków Centrum powołuje Dziekan na wniosek Kierownika.
3. Centrum może współpracować z ekspertami zewnętrznymi.

§ 7

Finansowanie

Działalność Centrum finansowana jest w szczególności z:

- 1) środków przyznanych przez Wydział;
- 2) grantów krajowych i zagranicznych;
- 3) projektów badawczych i dydaktycznych;
- 4) innych źródeł zgodnych z przepisami prawa i regulacjami UW Pracami Centrum kieruje Kierownik Centrum.

§ 8

Postanowienia końcowe

1. Zmiana Regulaminu wymaga zarządzenia Dziekana Wydziału.
2. W sprawach nieuregulowanych Regulaminem stosuje się Regulamin Wydziału oraz przepisy obowiązujące na Uniwersytecie Warszawskim.