

## Przedmowa

Upłynęły zaledwie trzy lata od ukazania się drugiego wydania Komentarza, a już okazało się niezbędne przygotowanie jego nowej wersji. W dalszym ciągu ma miejsce duża aktywność prawodawcza zarówno na poziomie Unii Europejskiej, jak i na poziomie krajowym. W znakomitym stopniu aktywność polskiego Prawodawcy została wymuszona potrzebą stałego dostosowywania rozwiązań krajowych do wymagań Unii Europejskiej. W związku z tym należy odnotować wielką liczbę zmian w stanie prawnym. W dniu 7.12.2016 r. ogłoszony został tekst jednolity (Dz.U. z 2016 r. poz. 2142), a już w dniu 30.10.2017 r. (Dz.U. z 2017 r. poz. 2211) ogłoszony został kolejny tekst jednolity ustawy Prawo farmaceutyczne. Już po ogłoszeniu tekstu jednolitego nastąpiły kolejne zmiany w tej ustawie (zob. Dz.U. z 2018 r. poz. 650, poz. 697, poz. 1039, poz. 1375, poz. 1515, poz. 1629, poz. 1637 i poz. 1669). Wiele zmian wprowadzono również w przepisach ustaw związkowych oraz w przepisach wykonawczych. Poważna część tych zmian pozostaje w związku z dalszą, konieczną harmonizacją polskiego prawa z prawem unijnym. Częstotliwość przeprowadzanych zmian w prawie farmaceutycznym nie ułatwiała zadania komentatorom tej ustawy zarówno w czasie przygotowywania pierwszego wydania, jak i drugiego wydania, ale ta trudność pozostała aktualna w czasie prac nad trzecim wydaniem Komentarza. Niemniej jednak zespół prawników związanych z Uniwersytetem Śląskim, oraz innymi uczelniami i praktyką województwa śląskiego, korzystając z nabytego doświadczenia, i tym razem starał się jak najlepiej wywiązać z zadania, polegającego na wszechstronnym prawniczym objaśnieniu przedmiotowej regulacji prawnej. Ścisła współpraca wszystkich autorów Komentarza nie miała ambicji ujednoczenia ich poglądów na wszystkie kwestie prawne omawiane w Komentarzu. Każdy autor miał prawo do własnych poglądów i każdy za wyrażane poglądy sam ponosi odpowiedzialność. Możliwa odmiennność stanowisk merytorycznych nie ma wpływu na redakcyjną jednolitość dzieła. Tę autorzy zawdzięczają PT Paniom Redaktorkom Wydawnictwa C.H.Beck. Autorzy mają nadzieję, że ich wspólny (autorów i redaktorów) wysiłek przyczyni się nie tylko do upowszechnienia wiedzy na temat Prawa farmaceutycznego, ale ułatwi pracę tym z Czytelników, którzy na co dzień zajmują się rozwiązywaniem problemów powstałych na gruncie tego prawa lub którzy z racji pełnionych funkcji mają do czynienia z jego stosowaniem.

Warszawa, wrzesień 2018 r.

prof. WSiFiP dr hab. *Leszek Ogiełło*