

- 3) przy urządzeniu wyrobiska powinien być opracowany i zapewniony stały i niezmienny dopływ powietrza przewietrzającego rejon komór;
 - 4) dla uzyskania optymalnych warunków skuteczności leczenia należy określić parametry dla urządzonego podziemnego wyrobiska górniczego, jakie powinien mieć mikroklimat w komorach leczniczych; dotyczy to przede wszystkim prędkości przepływu, temperatury, wilgotności oraz składu chemicznego i stopnia jonizacji powietrza;
 - 5) posiadać rezerwowe chodniki awaryjne pozwalające na ewakuację z pomieszczeń zagospodarowanych do celów leczniczych na powierzchnię;
 - 6) na drogach komunikacyjnych powinny być założone rezerwowe stanowiska pomiarowe;
 - 7) prace zabezpieczające prowadzone w urządzonej podziemnym wyrobisku górniczym powinny być wykonane na podstawie:
 - a) pomiarów zamontowanych rozwarstwieniemiery,
 - b) pomiarów konwergencji pionowej i poziomej,
 - c) okresowych pomiarów niwelacyjnych,
 - d) badań próbek pobranych z miejsc wykonywanych iniekcji skał;
 - 8) w komorach w widocznym miejscu powinny być umieszczone tablice informacyjne o drogach ewakuacyjnych oraz instrukcje dotyczące sposobu zachowania się w sytuacjach zagrożeń;
 - 9) komory powinny być urządzone i wyposażone w sposób zapewniający bezpieczeństwo pacjentów i personelu, w tym wyposażone w system łączności;
 - 10) w komorach powinno być zapewnione stałe zasilanie w energię elektryczną, oświetlenie pomieszczeń musi odbywać się w sposób ciągły;
 - 11) mikroklimat komór powinien odznaczać się właściwościami korzystnymi dla zdrowia, w tym obecnością aerozoli mineralnych, korzystną jonizacją powietrza oraz stabilnymi i optymalnymi dla zdrowia warunkami termicznymi i poziomem wilgotności;
 - 12) w odpowiedniej odległości od urządzonego podziemnego wyrobiska górniczego powinny znajdować się sanitariaty ogólnodostępne;
 - 13) w urządzonej podziemnym wyrobisku górniczym objętym przepisami Prawa geologicznego i górniczego stosuje się również wymagania eksploatacyjne, funkcjonalne i techniczne określone w tych przepisach;
 - 14) w widocznych miejscach przy wejściu powinien być umieszczony regulamin porządkowy określający sposób korzystania z urządzonego podziemnego wyrobiska górniczego.
- § 14. Instalacje i urządzenia wentylacji mechanicznej i klimatyzacji w zakładach lecznictwa uzdrowiskowego powinny podlegać okresowemu czyszczeniu zgodnie z zaleceniami producenta, nie rzadziej niż co 24 miesiące. Dokonanie tych czynności powinno być udokumentowane.
- § 15. Zakłady i urządzenia lecznictwa uzdrowiskowego należy dostosować do wymagań, o których mowa w § 2—13, w terminie nie dłuższym niż do dnia 31 grudnia 2010 r.
- § 16. Rozporządzenie wchodzi w życie po upływie 14 dni od dnia ogłoszenia.

Minister Zdrowia: *Z. Religa*

1143

ROZPORZĄDZENIE MINISTRA ZDROWIA¹⁾

z dnia 29 sierpnia 2006 r.

w sprawie wykazu ośrodków toksykologicznych odpowiedzialnych za kontrolę zatruc produktami biobójczymi oraz podmiotów obowiązanych do zgłaszania zatruc

Na podstawie art. 49a ust. 3 ustawy z dnia 13 września 2002 r. o produktach biobójczych (Dz. U. Nr 175, poz. 1433, z późn. zm.²⁾) zarządza się, co następuje:

¹⁾ Minister Zdrowia kieruje działem administracji rządowej — zdrowie, na podstawie § 1 ust. 2 rozporządzenia Prezesa Rady Ministrów z dnia 18 lipca 2006 r. w sprawie szczegółowego zakresu działania Ministra Zdrowia (Dz. U. Nr 131, poz. 924).

²⁾ Zmiany wymienionej ustawy zostały ogłoszone w Dz. U. z 2003 r. Nr 189, poz. 1852, z 2004 r. Nr 173, poz. 1808, z 2005 r. Nr 180, poz. 1491 oraz z 2006 r. Nr 133, poz. 935.

§ 1. Wykaz ośrodków toksykologicznych odpowiedzialnych za kontrolę zatruc produktami biobójczymi wraz ze wskazaniem zasięgu terytorialnego jest określony w załączniku do rozporządzenia.

§ 2. 1. Podmiotami obowiązany do zgłoszenia przypadku podejrzenia lub stwierdzenia zatrucia produktem biobójczym są:

- 1) lekarz, ratownik medyczny, felczer, starszy felczer lub pielęgniarka w zakładzie opieki zdrowotnej;

- 2) osoba wykonująca zawód medyczny w ramach indywidualnej praktyki, indywidualnej specjalistycznej praktyki lub grupowej praktyki;
 - 3) osoba fizyczna inna niż wymieniona w pkt 2, która uzyskała fachowe uprawnienia do udzielania świadczeń zdrowotnych i udziela ich w ramach wykonywanej działalności gospodarczej;
 - 4) podmiot odpowiedzialny za wprowadzanie produktu biobójczego lub substancji czynnej do obrotu;
 - 5) organy nadzoru, o których mowa w art. 49 ustawy z dnia 13 września 2002 r. o produktach biobójczych.
2. Podmioty, o których mowa w ust. 1, dokonują zgłoszenia otrzymanych informacji o zatruciach produktami biobójczymi ośrodkowi toksykologicznemu właściwemu ze względu na zasięg terytorialny.
- § 3. Rozporządzenie wchodzi w życie po upływie 14 dni od dnia ogłoszenia.

Minister Zdrowia: *Z. Religa*

Załącznik do rozporządzenia Ministra Zdrowia z dnia 29 sierpnia 2006 r. (poz. 1143)

WYKAZ OŚRODKÓW TOKSYKOLOGICZNYCH ODPOWIEDZIALNYCH ZA KONTROLĘ ZATRUCI PRODUKTAMI BIOBÓJCZYMI

- 1) Centrum Informacji Toksykologicznej
I Klinika Chorób Wewnętrznych i Ostrych Zatruc
Akademia Medyczna Gdańsk
ul. Dębinki 7; 80-211 Gdańsk
— właściwy do kontroli zatruc na terenie województwa pomorskiego, zachodniopomorskiego, warmińsko-mazurskiego oraz kujawsko-pomorskiego.
- 2) Ośrodek Informacji Toksykologicznej
Klinika Toksykologii Collegium Medicum UJ
Krakowski Szpital Specjalistyczny im. L. Rydygiera
Os. Złotej Jesieni 1; 31-826 Kraków
— właściwy do kontroli zatruc na terenie województwa małopolskiego, podkarpackiego, śląskiego oraz świętokrzyskiego.
- 3) Ośrodek Informacji Toksykologicznej
Oddział Toksykologii i Chorób Wewnętrznych
im. dr Wandy Błęńskiej
Zespół Opieki Zdrowotnej Poznań-Jeżyce
Szpital im. Franciszka Raszei
ul. Mickiewicza 2; 60-834 Poznań
— właściwy do kontroli zatruc na terenie województwa wielkopolskiego, dolnośląskiego, lubuskiego oraz opolskiego.
- 4) Biuro Informacji Toksykologicznej
III Oddział Wewnętrzny z Pododdziałem Toksykologii
Szpital Praski p.w. Przemienienia Pańskiego
Al. Solidarności 67; 03-401 Warszawa
— właściwy do kontroli zatruc na terenie województwa mazowieckiego, łódzkiego, podlaskiego oraz lubelskiego.

1144

ROZPORZĄDZENIE MINISTRA ZDROWIA¹⁾

z dnia 29 sierpnia 2006 r.

w sprawie sposobu gromadzenia informacji o przypadkach zatruc produktami biobójczymi

Na podstawie art. 49c ust. 4 ustawy z dnia 13 września 2002 r. o produktach biobójczych (Dz. U. Nr 175, poz. 1433, z późn. zm.²⁾) zarządza się, co następuje:

¹⁾ Minister Zdrowia kieruje działem administracji rządowej — zdrowie, na podstawie § 1 ust. 2 rozporządzenia Prezesa Rady Ministrów z dnia 18 lipca 2006 r. w sprawie szczegółowego zakresu działania Ministra Zdrowia (Dz. U. Nr 131, poz. 924).

²⁾ Zmiany wymienionej ustawy zostały ogłoszone w Dz. U. z 2003 r. Nr 189, poz. 1852, z 2004 r. Nr 173, poz. 1808, z 2005 r. Nr 180, poz. 1491 oraz z 2006 r. Nr 133, poz. 935.

§ 1. Rozporządzenie określa:

- 1) wzór formularza zatrucia produktem biobójczym;
- 2) wzór raportu o zgłaszanych przypadkach zatruc produktami biobójczymi;
- 3) szczegółowy zakres informacji o zgłoszonym zatruciu produktem biobójczym;
- 4) sposób gromadzenia i archiwizowania danych o przypadkach zatruc produktami biobójczymi;