

Tabela 3

Wartości liczbowe, które mają być używane dla stałej α we wzorze określonym w tym punkcie, w zależności od określonego stężenia

C ($\mu\text{g}/\text{kg}$)	α
≤ 50	0,2
51—500	0,18
501—1 000	0,15
1 001—10 000	0,12
$> 10\ 000$	0,1

4.4. Obliczenie odzysku i podawanie wyników

Wynik analizy podaje się w postaci skorygowanej lub nieskorygowanej o wartość odzysku. Należy przedstawić sposób podawania wyników oraz wartość odzysku. Do oceny zgodności ze specyfikacją należy stosować wynik analizy skorygowany o odzysk zgodnie z zasadą określoną w części I pkt 5.

Analityk powinien brać pod uwagę raport.

Wynik analityczny powinien być podany w postaci $x \pm U$, gdzie:

x — wynik analityczny,
 U — niepewność rozszerzona pomiaru.

4.5. Laboratoryjne normy jakości

Laboratorium musi przestrzegać przepisów art. 12 rozporządzenia (WE) nr 882/2004 Parlamentu Europejskiego i Rady z dnia 29 kwietnia 2004 r. w sprawie kontroli urzędowych przeprowadzanych w celu sprawdzenia zgodności z prawem paszowym i żywnościowym oraz regułami dotyczącymi zdrowia zwierząt i dobrostanu zwierząt (Dz. Urz. UE L 191 z 30.04.2004, str. 1; Dz. Urz. UE Polskie wydanie specjalne, rozdz. 3, t. 45, str. 200).

592

ROZPORZĄDZENIE MINISTRA ZDROWIA¹⁾

z dnia 4 maja 2006 r.

w sprawie organizacji, trybu działania i szczegółowych zadań Krajowego Centrum Ochrony Radiologicznej w Ochronie Zdrowia

Na podstawie art. 33j ust. 2 ustawy z dnia 29 listopada 2000 r. — Prawo atomowe (Dz. U. z 2004 r. Nr 161, poz. 1689 i Nr 173, poz. 1808, z 2005 r. Nr 163, poz. 1362 oraz z 2006 r. Nr 52, poz. 378) zarządza się, co następuje:

§ 1. 1. Dyrektora Krajowego Centrum Ochrony Radiologicznej w Ochronie Zdrowia, zwanego dalej „Centrum”, powołuje i odwołuje minister właściwy do spraw zdrowia.

2. Dyrektor kieruje Centrum przy pomocy zastępców i kierowników komórek organizacyjnych.

3. Dyrektor Centrum powołuje i odwołuje:

- 1) zastępców dyrektora;
- 2) kierowników komórek organizacyjnych Centrum.

4. Dyrektor może tworzyć i znosić zespoły doradcze i opiniodawcze niezbędne dla realizacji poszczególnych zadań Centrum.

5. Dyrektor może udzielać pełnomocnictw osobom fizycznym lub prawnym do dokonywania określonych czynności cywilnoprawnych.

¹⁾ Minister Zdrowia kieruje działem administracji rządowej — zdrowie, na podstawie § 1 ust. 2 rozporządzenia Prezesa Rady Ministrów z dnia 31 października 2005 r. w sprawie szczegółowego zakresu działania Ministra Zdrowia (Dz. U. Nr 220, poz. 1901).

§ 2. Dyrektor kieruje Centrum i reprezentuje je na zewnątrz, a w szczególności:

- 1) ustala szczegółową organizację wewnętrzną;
- 2) ustala roczny plan działalności Centrum;
- 3) określa i realizuje politykę kadrową;
- 4) zarządza mieniem i odpowiada za wyniki działalności Centrum;
- 5) wykonuje czynności w sprawach z zakresu prawa pracy w stosunku do osób zatrudnionych w Centrum;
- 6) rozstrzyga we wszystkich sprawach dotyczących zakresu działalności Centrum;
- 7) ustala plany i harmonogramy realizowanych inwestycji;
- 8) przekazuje ministrowi właściwemu do spraw zdrowia projekt planu finansowego Centrum na następny rok budżetowy;
- 9) zatwierdza plan finansowy na dany rok budżetowy;
- 10) sporządza i przekazuje ministrowi właściwemu do spraw zdrowia sprawozdanie finansowe z poprzedniego roku;
- 11) dysponuje środkami finansowymi będącymi w dyspozycji Centrum, zgodnie z zatwierdzonym planem finansowym;
- 12) powołuje komisje przetargowe na zasadach określonych w odrębnych przepisach;
- 13) organizuje pracę i podział zadań pomiędzy poszczególnych pracowników podległych komórek organizacyjnych, ustala regulaminy wewnętrzne komórek organizacyjnych oraz inne przepisy wewnętrzne;
- 14) składa ministrowi właściwemu do spraw zdrowia roczne sprawozdanie z oceny wdrożenia wymagań bezpiecznego stosowania promieniowania jonizującego w celach medycznych;
- 15) wykonuje inne zadania zlecone przez ministra właściwego do spraw zdrowia.

§ 3. 1. W Centrum działają komórki organizacyjne:

- 1) sekcja dozymetrii;
- 2) sekcja skalowania aparatury;
- 3) sekcja szkolenia i wydawnictw;
- 4) sekcja organizacji ochrony radiologicznej;
- 5) sekcja kontroli jakości urządzeń radiologicznych;
- 6) sekcja organizacyjno-prawna.

2. Organizację wewnętrzną oraz szczegółowy zakres działania poszczególnych komórek organizacyjnych Centrum określa regulamin organizacyjny.

§ 4. 1. Centrum prowadzi gospodarkę finansową na zasadach określonych w przepisach o finansach publicznych.

2. Centrum prowadzi rachunkowość na zasadach określonych w przepisach o rachunkowości.

§ 5. Do szczegółowych zadań Centrum w zakresie monitorowania stanu ochrony radiologicznej wynikającego ze stosowania promieniowania jonizującego w celach medycznych należy:

- 1) analizowanie informacji uzyskanej w wyniku działalności kontrolnej organów Państwowej Inspekcji Sanitarnej;
- 2) przeprowadzanie przesiewowych pomiarów powierzchniowej dawki wejściowej dla różnych rodzajów badań rentgenodiagnostycznych;
- 3) organizowanie i prowadzenie systemu informacji naukowej, technicznej i prawnej z zakresu ochrony radiologicznej pacjentów i personelu;
- 4) współpraca ze środkami masowego przekazu w sprawach informowania społeczeństwa o medycznych zastosowaniach promieniowania jonizującego;
- 5) analizowanie sprawozdań komisji do spraw procedur i audytów klinicznych zewnętrznych i opracowywanie wniosków w tych sprawach;
- 6) prowadzenie pomiarów kontrolnych dawek indywidualnych otrzymywanych przez personel oraz opracowywanie na tej podstawie wniosków, prognoz i analiz;
- 7) wspomaganie i konsultowanie zakładów opieki zdrowotnej w zakresie tworzenia systemów zarządzania jakością związanych z wykorzystaniem promieniowania jonizującego;
- 8) opracowywanie, tłumaczenie oraz publikowanie materiałów szkoleniowych z zakresu medycznych zastosowań promieniowania i ochrony radiologicznej pacjentów i personelu;
- 9) organizowanie pomiarów porównawczych dla laboratoriów wykonujących specjalistyczne testy kontroli fizycznych parametrów urządzeń radiologicznych.

§ 6. Do szczegółowych zadań Centrum w zakresie składania rocznych sprawozdań ministrowi właściwemu do spraw zdrowia z oceny wdrożenia wymagań bezpiecznego stosowania promieniowania jonizującego w celach medycznych należy:

- 1) analizowanie i ocenianie działalności podmiotów zaangażowanych w procesy wdrażania wymagań bezpiecznego stosowania promieniowania jonizującego w celach medycznych;
- 2) przedstawianie propozycji w zakresie priorytetów wdrożenia systemów ochrony radiologicznej pacjentów i personelu;

- 3) przedstawianie propozycji dotyczących kierunków i planów rozwoju bazy materialnej w zakresie stosowania promieniowania jonizującego w celach medycznych;
- 4) współpraca z właściwymi towarzystwami naukowymi w celu wymiany informacji i wzajemnej konsultacji projektów rozwoju medycznych zastosowań promieniowania jonizującego.

§ 7. Do szczegółowych zadań Centrum w zakresie zapewnienia wsparcia merytorycznego i fachowego doradztwa dla komórek organizacyjnych higieny radiacyjnej wojewódzkich stacji sanitarno-epidemiologicznych w zakresie medycznych zastosowań promieniowania jonizującego należy:

- 1) skalowanie aparatury kontrolno-pomiarowej do pomiaru promieniowania jonizującego dla celów ochrony radiologicznej personelu i pacjenta;
- 2) udzielanie konsultacji pracownikom komórek organizacyjnych higieny radiacyjnej wojewódzkich stacji sanitarno-epidemiologicznych w zakresie podejmowania decyzji dotyczących ochrony radiologicznej;
- 3) prowadzenie szkoleń doskonalących dla pracowników komórek organizacyjnych higieny radiacyjnej wojewódzkich stacji sanitarno-epidemiologicznych;
- 4) wspomaganie merytoryczne działalności prowadzącej do akredytacji komórek organizacyjnych higieny radiacyjnej wojewódzkich stacji sanitarno-epidemiologicznych;
- 5) inicjowanie działań prowadzących do pozyskiwania środków pomocowych Unii Europejskiej w celu organizacyjnego i technicznego rozwoju systemu nadzoru Państwowej Inspekcji Sanitarnej w zakresie ochrony radiologicznej.

§ 8. Do szczegółowych zadań Centrum w zakresie opracowywania metod i procedur badań parametrów technicznych urządzeń radiologicznych należy:

- 1) prowadzenie badań pilotażowych przed wdrożeniem do stosowania nowych metod pomiarowych;
- 2) prowadzenie działalności upowszechniającej nowe metody i procedury pomiarowe i szkolenie w tym zakresie;
- 3) wspomaganie procesu akredytacji laboratoriów prowadzących ocenę parametrów technicznych urządzeń radiologicznych;
- 4) doradztwo w sprawach zakupów aparatury kontrolno-pomiarowej dla oceny parametrów fizycznych urządzeń radiologicznych;
- 5) monitorowanie światowego postępu w dziedzinie aparatury pomiarowej i ocen parametrów fizycznych urządzeń radiologicznych;

- 6) inicjowanie, organizowanie i prowadzenie działalności badawczo-rozwojowej i wdrożeniowej z zakresu ochrony radiologicznej pacjentów i personelu.

§ 9. Do szczegółowych zadań Centrum w zakresie opiniowania projektów przepisów w dziedzinie ochrony radiologicznej pacjenta należy:

- 1) monitorowanie działalności Komisji Europejskiej w zakresie proponowanych i wprowadzanych zmian prawnych, zaleceń i innych dokumentów mogących wpływać na przepisy polskiego prawa w zakresie ochrony radiologicznej w medycynie i jakości świadczonych usług;
- 2) występowanie do ministra właściwego do spraw zdrowia w celu podjęcia inicjatywy prawodawczej;
- 3) udział w grupach i zespołach roboczych ministra właściwego do spraw zdrowia przygotowujących lub opiniujących projekty przepisów prawnych dotyczących ochrony radiologicznej w medycznych zastosowaniach promieniowania jonizującego;
- 4) współpraca z właściwymi komórkami organizacyjnymi urzędu obsługującego ministra właściwego do spraw zdrowia.

§ 10. Do szczegółowych zadań Centrum w zakresie udziału w komisjach wyjaśniających przyczyny wypadków wynikających ze stosowania promieniowania jonizującego w medycynie należy:

- 1) wspomaganie merytoryczne działalności konsultantów krajowych biorących udział w wyjaśnianiu przyczyn wypadków;
- 2) uczestniczenie w powypadkowych audytach klinicznych;
- 3) analizowanie przyczyn i okoliczności błędów dozymetrycznych oraz wypadków wynikających z awarii urządzeń radiologicznych.

§ 11. Do szczegółowych zadań Centrum w zakresie konsultowania programów szkoleniowych z zakresu ochrony radiologicznej dla lekarzy specjalistów różnych dziedzin należy:

- 1) współdziałanie z konsultantami krajowymi opracowującymi programy specjalizacji dla lekarzy;
- 2) upowszechnianie wymagań Unii Europejskiej w zakresie kształcenia specjalistycznego lekarzy różnych dziedzin;
- 3) opracowywanie materiałów dydaktycznych z zakresu ochrony radiologicznej dla potrzeb szkolenia lekarzy w ramach specjalizacji;
- 4) opracowywanie materiałów dydaktycznych z zakresu ochrony radiologicznej dla pielęgniarek i położnych.

§ 12. Do szczegółowych zadań Centrum w zakresie współpracy z Prezesem Państwowej Agencji Atomi-

styki, Głównym Inspektorem Sanitarnym, Głównym Inspektorem Sanitarnym Wojska Polskiego oraz Głównym Inspektorem Sanitarnym Ministerstwa Spraw Wewnętrznych i Administracji należy:

- 1) ustalenie wspólnych zasad postępowania w zakresie inicjowania i wdrażania programów prowadzących do rozwoju ochrony radiologicznej oraz sposobu wymiany informacji i organizacji szkoleń;
- 2) współpraca z tymi organami w związku z realizacją zadań Centrum, mających związek z medycznymi zastosowaniami promieniowania jonizującego.

§ 13. Do szczegółowych zadań Centrum w zakresie przeprowadzania w okresach 5-letnich oceny dawki

dla ludności wynikającej z medycznych zastosowań promieniowania jonizującego należy:

- 1) opracowanie systemu pozyskiwania informacji o częstotliwości zabiegów diagnostycznych i leczniczych z wykorzystaniem promieniowania jonizującego;
- 2) wyjaśnianie przyczyn zmian wartości ocenianej dawki;
- 3) publikowanie wyników oceny.

§ 14. Rozporządzenie wchodzi w życie po upływie 14 dni od dnia ogłoszenia

Minister Zdrowia: *Z. Religa*

593

ROZPORZĄDZENIE MINISTRA ZDROWIA¹⁾

z dnia 18 maja 2006 r.

zmieniające rozporządzenie w sprawie list substancji niedozwolonych lub dozwolonych z ograniczeniami do stosowania w kosmetykach oraz znaków graficznych umieszczanych na opakowaniach kosmetyków²⁾

Na podstawie art. 5 ust. 3 ustawy z dnia 30 marca 2001 r. o kosmetykach (Dz. U. Nr 42, poz. 473, z późn. zm.³⁾) zarządza się, co następuje:

§ 1. W rozporządzeniu Ministra Zdrowia z dnia 30 marca 2005 r. w sprawie list substancji niedozwolonych lub dozwolonych z ograniczeniami do stosowania w kosmetykach oraz znaków graficznych umiesz-

czanych na opakowaniach kosmetyków (Dz. U. Nr 72, poz. 642, Nr 181, poz. 1521 i Nr 265, poz. 2228) wprowadza się następujące zmiany:

- 1) w załączniku nr 1 do rozporządzenia w tabeli:
 - a) uchyla się poz. 615 i 616,
 - b) poz. 687 otrzymuje brzmienie:

„687	dinitrotoluen, czysty technicznie (nr CAS 121-14-2)	dinitrotoluene, technical grade (CAS No 121-14-2)”
------	---	--

¹⁾ Minister Zdrowia kieruje działem administracji rządowej — zdrowie, na podstawie § 1 ust. 2 rozporządzenia Prezesa Rady Ministrów z dnia 31 października 2005 r. w sprawie szczegółowego zakresu działania Ministra Zdrowia (Dz. U. Nr 220, poz. 1901).

²⁾ Niniejsze rozporządzenie dokonuje w zakresie swojej regulacji transpozycji dyrektywy Komisji 2005/80/WE z dnia 21 listopada 2005 r. zmieniającej dyrektywę Rady 76/768/EWG dotyczącą produktów kosmetycznych w celu dostosowania jej załączników II i III ze względu na postęp techniczny (Dz. Urz. WE L 303 z 22.11.2005, str. 32—37).

³⁾ Zmiany wymienionej ustawy zostały ogłoszone w Dz. U. z 2003 r. Nr 73, poz. 659, Nr 189, poz. 1852 i Nr 208, poz. 2019 oraz z 2004 r. Nr 213, poz. 2158.