

Informacja dla jednostek ochrony zdrowia prowadzących działalność związaną z narażeniem w celach medycznych, polegającą na udzielaniu świadczeń zdrowotnych z zakresu rentgenodiagnostyki, radiologii zabiegowej lub diagnostyki związanej z podawaniem pacjentom produktów radiofarmaceutycznych (za wyjątkiem rentgenowskich aparatów stomatologicznych do zdjęć wewnątrzustnych oraz urządzeń służących wyłącznie do densytometrii kości)

Zgodnie z art. 33q ustawy z dnia 29 listopada 2000 r. – Prawo atomowe, prowadzenie działalności związanej z narażeniem w celach medycznych, polegającej na udzielaniu świadczeń zdrowotnych z zakresu rentgenodiagnostyki, radiologii zabiegowej lub diagnostyki związanej z podawaniem pacjentom produktów radiofarmaceutycznych, wymaga zgody państwowego wojewódzkiego inspektora sanitarnego. Zgoda ta jest wydawana po uzyskaniu pozytywnej opinii odpowiednio właściwego miejscowo konsultanta wojewódzkiego w dziedzinie radiologii i diagnostyki obrazowej albo konsultanta wojewódzkiego w dziedzinie medycyny nuklearnej. Ww. opinię, konsultanci wojewódzcy wydają na wniosek państwowego wojewódzkiego inspektora sanitarnego nie później niż w terminie 21 dni od dnia otrzymania wniosku. Minimalne wymagania dla jednostek ochrony zdrowia udzielających świadczeń zdrowotnych w powyższym zakresie zostały określone w *Rozporządzeniu Ministra Zdrowia z dnia 13 września 2021 r. w sprawie minimalnych wymagań dla jednostek ochrony zdrowia prowadzących działalność związaną z narażeniem w celach medycznych, polegającą na udzielaniu świadczeń zdrowotnych z zakresu rentgenodiagnostyki, radiologii zabiegowej lub diagnostyki związanej z podawaniem pacjentom produktów radiofarmaceutycznych*.

Na podstawie art. 33p ustawy z dnia 29 listopada 2000 r. - Prawo atomowe, prowadzenie działalności związanej z narażeniem w celach medycznych, polegającej na udzielaniu świadczeń zdrowotnych z zakresu radioterapii i leczenia za pomocą produktów radiofarmaceutycznych, wymaga zgody Głównego Inspektora Sanitarnego, która może być wydana po uzyskaniu pozytywnej opinii konsultanta krajowego w dziedzinie radioterapii onkologicznej albo konsultanta krajowego w dziedzinie medycyny nuklearnej i pozytywnej opinii państwowego wojewódzkiego inspektora sanitarnego. Minimalne wymagania dla jednostek ochrony zdrowia udzielających świadczeń zdrowotnych w powyższym zakresie zostały określone w *Rozporządzeniu Ministra Zdrowia z dnia 14 października 2021 r. w sprawie minimalnych wymagań dla jednostek ochrony zdrowia prowadzących działalność związaną z narażeniem w celach medycznych, polegającą na udzielaniu świadczeń zdrowotnych z zakresu radioterapii i leczenia za pomocą produktów radiofarmaceutycznych*.

Zezwolenia na stosowanie aparatów rtg do celów rentgenodiagnostyki, radiologii zabiegowej, radioterapii powierzchniowej lub radioterapii schorzeń nienowotworowych oraz uruchamianie medycznej pracowni rentgenowskiej, wydane na podstawie art. 4 ust. 1 pkt 10 i 11 ustawy z dnia 29 listopada 2000 r. - Prawo atomowe, nie są zgodami, o których wyżej mowa.