

ZARZĄDZENIE NR 1 / 2020
RZECZNIKA PRAW PACJENTA

z dnia 5 lutego 2020 r.

**w sprawie powołania i funkcjonowania Rady Organizacji Pacjentów przy Rzeczniku
Praw Pacjenta**

Na podstawie § 7 ust. 7 Regulaminu organizacyjnego dla Biura Rzecznika Praw Pacjenta, stanowiącego załącznik do zarządzenia Rzecznika Praw Pacjenta nr 1/2018 z dnia 12 stycznia 2018 r. w sprawie nadania Regulaminu organizacyjnego dla Biura Rzecznika Praw Pacjenta, w zw. z art. 47 ust. 1 pkt 9 ustawy z dnia 6 listopada 2008 r. o prawach pacjenta i Rzeczniku Praw Pacjenta (Dz. U. z 2019 r. poz. 1127, z późn. zm.) zarządza się, co następuje:

§ 1. Powołuje się Radę Organizacji Pacjentów, zwaną dalej „Radą”, która jest organem opiniodawczo-doradczym Rzecznika Praw Pacjenta.

§ 2. Do zadań Rady należy:

- 1) określanie obszarów zagrożeń w funkcjonowaniu systemu ochrony zdrowia i przedstawianie ich Rzecznikowi;
- 2) wyrażanie stanowisk w sprawach przedstawionych przez Rzecznika Praw Pacjenta, w tym w zakresie projektów aktów prawnych;
- 3) wsparcie Rzecznika Praw Pacjenta w podejmowanych działaniach, w szczególności związanych z edukacją i promocją w zakresie praw pacjenta.

§ 3. 1. W skład Rady wchodzi organizacje pozarządowe, do których celów statutowych należy podejmowanie działań związanych z ochroną praw pacjenta lub edukacja w zakresie tych praw, zwane dalej „organizacjami pozarządowymi”.

2. Organizacja pozarządowa deleguje jednego przedstawiciela do udziału w pracach Rady.

3. Członkostwo organizacji pozarządowej w Radzie wymaga złożenia wniosku i jego akceptacji przez Rzecznika Praw Pacjenta.

4. Radę powołuje się na czas nieokreślony.

5. Powołanie i odwołanie członka Rady przez Rzecznika Praw Pacjenta może nastąpić w każdym czasie.

6. Członkostwo w Radzie ustaje z dniem złożenia rezygnacji lub z dniem odwołania członka przez Rzecznika Praw Pacjenta.

7. Członkostwo w Radzie ulega zawieszeniu w okresie braku wskazania przedstawiciela organizacji pozarządowej lub osoby czasowo go zastępującego.

8. Formularz zgłoszenia organizacji pozarządowej do Rady udostępnia Rzecznik Praw Pacjenta.

§ 4. 1. Zadania, o których mowa w § 2, Rada realizuje przede wszystkim w ramach Zespołów tematycznych, zwanych dalej „Zespołami”, których liczbę i zakres merytoryczny określa Rzecznik Praw Pacjenta, podając te informacje do wiadomości członków Rady. W każdym czasie Rzecznik Praw Pacjenta może znieść dany Zespół lub utworzyć nowy.

2. Liczba członków danego Zespołu nie jest ograniczona, z tym, że jedna organizacja pozarządowa może uczestniczyć w pracach nie więcej niż dwóch Zespołów. Dołączenie do Zespołu lub jego opuszczenie może nastąpić w każdym czasie. Udział w pracach Zespołu nie jest obowiązkowy.

3. Zespół z własnej inicjatywy, na wniosek Rady lub Rzecznika Praw Pacjenta, podejmuje określone zagadnienie w ramach zakresu merytorycznego Zespołu.

4. Poszczególne Zespoły mają swobodę w kształtowaniu sposobu i trybu swojej pracy, dla realizacji określonego zadania, w szczególności mogą organizować posiedzenia w Biurze Rzecznika Praw Pacjenta, niezależnie od posiedzeń Rady, a także dokonywać uzgodnień w sposób opisany w § 6 pkt 2.

5. Na wniosek Rady lub Rzecznika Praw Pacjenta Zespół przedstawia stan swoich prac.

6. Zespół z grona swoich członków może wyłonić, zwykłą większością głosów, przewodniczącego, reprezentującego Zespół przed Radą oraz Rzecznikiem Praw Pacjenta.

7. Wyniki swojej pracy Zespół przedstawia Radzie, która – w razie pozytywnego stanowiska – przekazuje je Rzecznikowi Praw Pacjenta. Wypracowany materiał lub stanowisko Zespół może także przekazać bezpośrednio Rzecznikowi Praw Pacjenta, za pośrednictwem opiekuna Rady, jednakże nie będzie to równoznaczne z przedstawieniem stanowiska całej Rady.

§ 5. 1. Rada, z wyłączeniem spraw zastrzeżonym dla opiekuna Rady oraz Rzecznika Praw Pacjenta, podejmuje wszelkie decyzje związane z działalnością Rady, w szczególności związane z jej pracami oraz podejmowanymi zadaniami.

2. Prace Rady odbywają się z poszanowaniem głosu i zdania każdego członka, w duchu dialogu. Sprawy Rady powinny podlegać dyskusji i wspólnym uzgodnieniom. Każdy członek ma prawo głosu i może wypowiadać się w zakresie prac Rady oraz składać wnioski i postulaty w tym zakresie.

3. Przyjmując powołanie do Rady organizacja pozarządowa oraz jej przedstawiciel wyraża chęć i gotowość do udziału w realizacji zadań Rady.

4. Wszelkie kwestie wymagające rozstrzygnięcia Rada uchwała zwykłą większością głosów.

§ 6. Rada pracuje:

- 1) na posiedzeniach organizowanych w Biurze Rzecznika Praw Pacjenta. Posiedzenia odbywają się co najmniej 2 razy w roku i są zwoływane na wniosek Rzecznika Praw Pacjenta lub 1/5 członków Rady;
- 2) w trybie obiegowym – w szczególności za pośrednictwem środków komunikacji elektronicznej.

§ 7. 1. Rzecznik Praw Pacjenta powołuje opiekuna Rady, do zadań którego należy bieżąca koordynacja i organizacja prac Rady oraz Zespołów, w szczególności:

- 1) przygotowanie porządku posiedzeń, a także harmonogramu prac Rady oraz Zespołów;
- 2) przedstawianie Rzecznikowi Praw Pacjenta stanowisk i wyników prac Rady lub Zespołów.

2. Rada, Zespoły, a także poszczególni członkowie, wszelkie sprawy z zakresu określonego w ust. 1 powinni zgłaszać i uzgadniać z opiekunem Rady, z zastrzeżeniem, że w tym zakresie ma on głos decydujący.

3. Opiekun Rady ma prawo uczestniczyć w każdym posiedzeniu.

4. Opiekun Rady posiada także uprawnienie inicjatywne w zakresie zadań Rady.

5. Opiekun Rady informuje w trybie obiegowym Radę o toku prac oraz innych sprawach ważnych z punktu widzenia funkcjonowania Rady i realizowanych przez nią zadań.

§ 8. Do udziału w pracach Rady lub Zespołu, może zostać zaproszona – za pośrednictwem opiekuna Rady – osoba spoza Rady, której doświadczenie lub wiedza mogą okazać się przydatne z perspektywy realizowanego zadania.

§ 9. Obsługę organizacyjną Rady zapewnia Departament Strategii i Działań Systemowych Biura Rzecznika Praw Pacjenta przy wsparciu innych departamentów.

§ 10. 1. Z tytułu uczestnictwa w pracach Rady organizacjom pozarządowym oraz jej przedstawicielom nie przysługuje wynagrodzenie.

2. Członek Rady delegowany na zaproszenie Rzecznika Praw Pacjenta do wsparcia inicjatywy Rzecznika Praw Pacjenta, za uprzednią zgodą Biura Rzecznika Praw Pacjenta, może otrzymać zwrot kosztów dojazdu, na zasadach określonych w przepisach wydanych na podstawie art. 77⁵ § 2 Kodeksu pracy, w udokumentowanej wysokości.

3. Zwrot kosztów dojazdu do Biura Rzecznika Praw Pacjenta, na zasadzie określonej w ust. 2, przysługuje także osobie, o której mowa w § 8.

§ 11. Pierwsze posiedzenie Rady wyznacza Rzecznik Praw Pacjenta i odbędzie się ono w dniu 5 lutego 2020 r.

§ 12. Wszelkie wątpliwości wynikłe ze stosowania niniejszego zarządzenia rozstrzyga Rzecznik Praw Pacjenta. Uprawnienia przysługujące Rzecznikowi w przypadku jego nieobecności wykonuje Zastępca Rzecznika Praw Pacjenta.

§ 13. Zarządzenie wchodzi w życie z dniem podpisania.

RZECZNIK PRAW PACJENTA



Barłowej Chmielowiec