

**Wielkopolski  
Państwowy Wojewódzki  
Inspektor Sanitarny  
ul. Noskowskiego 23  
61-705 Poznań**

## WNIOSEK

**o wydanie zezwolenia na wykonywanie działalności związanej z narażeniem polegającej na\*:**

<input type="checkbox"/> <b>uruchamianie aparatów rentgenowskich w medycznej pracowni rentgenowskiej</b>
<input type="checkbox"/> <b>uruchamianie aparatów rentgenowskich poza medyczną pracownią rentgenowską</b>

1. Pełna nazwa jednostki organizacyjnej ubiegającej się o wydanie zezwolenia:	2. Adres siedziby jednostki organizacyjnej ( <i>kod, miasto, ulica, nr domu, lokalu</i> )		
3. Numer REGON	4. Numer NIP		
5. Numer KRS lub CEIDG	6. Numer w rejestrze podmiotów wykonujących działalność leczniczą ( <i>jeśli dotyczy</i> )		
7. Tel./ e-mail	8. adres EPUAP ( <i>jeśli dotyczy</i> )		
9. Kierownik jednostki organizacyjnej (dane kontaktowe)			
10. Tel. służbowy:	11. e-mail:		
12. Nazwa i adres jednostki, w której uruchomiony będzie aparat RTG ( <u>nazwa komórki organizacyjnej</u> ) ( <i>jeśli inne niż w pkt 1</i> ):			
13. Tel:	14. e-mail:		
15. Inspektor ochrony radiologicznej:			
16. Nr upr.:	17. Data wydania:	18. Tel służb.:	19. e-mail:
20. Przewidywany termin rozpoczęcia działalności:		21. Okres prowadzenia działalności ( <i>jeśli działalność ma być prowadzona przez okres oznaczony</i> ):	
22. Proponowane ograniczniki dawek (limity użytkowe dawek) w mSv		1. pracownicy: 2. osoby z ogółu ludności:	

23. Rodzaj prowadzonej kontroli narażenia pracowników na promieniowanie jonizujące oraz kontroli środowiska pracy i otoczenia jednostki organizacyjnej:*				
24. kontrola dawek indywidualnych			25. kontrola środowiska pracy /otoczenia	
26. Informacja dotycząca sprzętu dozymetrycznego i jego wzorcowania (jeśli dotyczy):				
27. Aparaty rentgenowskie*: stacjonarny [ ] jezdny [ ]				
Lp.	Typ**	Model (nazwa)	Producent	Rejestracja obrazu**
1.				
2.				
3.				
...				
...				
<p><b>Z</b> - tylko do zdjęć,  <b>P</b> - tylko do przeswietleń bez radiologii zabiegowej,  <b>PZ</b> - do zdjęć i przeswietleń, <b>RZ</b> - do radiologii zabiegowej,  <b>RZN</b> - do radiologii zabiegowej naczyniowej,  <b>TK</b> - tomograf komputerowy,  <b>M</b> - mammograf,  <b>PD</b> - przyłóżkowy do zdjęć,  <b>S</b> - stomatologiczny do zdjęć wewnątrzustnych,  <b>SP</b> - stomatologiczny pantomograficzny,  <b>SP+C</b> stomatologiczny panoramiczny z funkcją cefalometrii,  <b>SP+CBCT</b> - stomatologiczny pantomograficzny z funkcją tomografii wolumetrycznej,  <b>SP+CBCT+C</b> - stomatologiczny pantomograficzny z funkcją tomografii wolumetrycznej oraz cefalometrii  <b>CBCT</b>- tomograf stomatologiczny wiązki stożkowej  <b>D</b> - densytometr do badania gęstości kości, <b>inny</b> – opisać;  <u>Rejestracja obrazu: A</u> – analogowa, <u>C</u> – cyfrowa</p>				
28. Inne informacje mające wpływ na dopełnienie zasad ochrony radiologicznej w zakresie działalności określonej we wniosku				
29. Zgodnie z art. 5, ust. 9 ustawy z 29 listopada 2000 r. <i>Prawo atomowe</i> (tekst jednolity: Dz. U. z 2024 r. poz. 1277) zobowiązuję się do zgłaszania organowi wydającemu zezwolenie wszelkich zmian danych określonych w zezwoleniu.				
30. Zgodnie z art. 39 <sup>1</sup> § 1 pkt 2 w związku z art. 12 § 1 ustawy z 14 czerwca 1960 r. <i>Kodeks postępowania administracyjnego</i> (Dz. U. z 2024 r., poz. 572) <b>wyrażam zgodę</b> na doręczanie pism za pomocą środków komunikacji elektronicznej w rozumieniu art. 2 pkt 5 ustawy z 18 lipca 2002 r. <i>o świadczeniu usług drogą elektroniczną</i> (tekst jednolity Dz. U. z 2020 r. poz. 344 ) w związku z prowadzonym postępowaniem administracyjnym przez organ na podany poniżej adres <b>ePUAP</b> : .....				

\* zaznaczyć właściwe pole wstawiając symbol „X”

\*\*wpisać właściwe symbole

.....  
Podpis i pieczęć kierownika jednostki

## WYMAGANE ZAŁĄCZNIKI

Zgodnie z rozporządzeniem Rady Ministrów z dnia 30 sierpnia 2021r. w sprawie dokumentów wymaganych przy składaniu wniosku o wydanie zezwolenia na wykonywanie działalności związanej z narażeniem na działanie promieniowania jonizującego albo przy zgłoszeniu wykonywania tej działalności (Dz.U. z 2021 r. poz. 1667), do każdego wniosku o wydanie zezwolenia na wykonywanie działalności związanej z narażeniem powinny być dołączone następujące dokumenty<sup>1\*</sup>:

Ocena narażenia pracowników oraz osób z ogółu ludności związanego z działalnością wskazaną we wniosku i wynikające z tej oceny proponowane ograniczniki dawek (limity użytkowe dawek) dla pracowników i osób z ogółu ludności	
Opinia inspektora ochrony radiologicznej na temat badania i sprawdzania urządzeń ochronnych i przyrządów dozymetrycznych, o której mowa w art. 7a ust. 1 ustawy <i>(nie dotyczy aparatów stomatologicznych wewnątrzustnych i do densytometrii kości).</i>	
Program zapewnienia jakości, o którym mowa w art. 7 ust. 2 ustawy Prawo atomowe	
Informacje o uprawnieniach osób zatrudnionych na stanowisku mającym istotne znaczenie dla zapewnienia bezpieczeństwa jądrowego i ochrony radiologicznej oraz uprawnieniach inspektora ochrony radiologicznej	
Program szkolenia pracowników w zakresie bezpieczeństwa jądrowego i ochrony radiologicznej opracowany zgodnie z art. 11 ust. 3 ustawy Prawo atomowe	
Opis systemu rejestracji i analizy wystąpienia narażenia przypadkowego	

\*zaznaczyć właściwe pole wstawiając symbol „X

## WYMAGANE ZAŁĄCZNIKI C.D.

Zgodnie z rozporządzeniem Rady Ministrów z dnia 30 sierpnia 2021r. w sprawie dokumentów wymaganych przy składaniu wniosku o wydanie zezwolenia na wykonywanie działalności związanej z narażeniem na działanie promieniowania jonizującego albo przy zgłoszeniu wykonywania tej działalności (Dz.U. z 2021r. poz. 1667), dodatkowe dokumenty dołączane do wniosku o wydanie zezwolenia na wykonywanie działalności związanej z narażeniem polegającej na uruchamianiu aparatów rentgenowskich w medycznej pracowni rentgenowskiej\*.

Dokumentacja techniczna aparatu rentgenowskiego	
Informacja dotycząca narażenia związanego z aparatem rentgenowskim	
Informacja dotycząca właściwego stosowania, testowania i konserwacji aparatu	
Informacja wykazująca, że konstrukcja aparatu pozwala ograniczyć narażenie do najniższego rozsądnie osiągalnego poziomu	
Informacja dotycząca oceny ryzyka dla pacjentów oraz dostępnych elementów oceny klinicznej aparatu	

\*zaznaczyć właściwe pole wstawiając symbol „X”

<sup>1</sup> Na podstawie art. 5 ust. 1b ustawy z 29 listopada 2000r. Prawo atomowe, jeżeli treść dołączonych do wniosku dokumentów jest niewystarczająca dla wykazania, że wymagane przepisami prawa warunki wykonywania działalności związanej z narażeniem zostały spełnione, organ wydający zezwolenie albo przyjmujący zgłoszenie, mając na względzie konieczność zapewnienia bezpieczeństwa jądrowego, ochrony radiologicznej, ochrony fizycznej oraz zabezpieczeń materiałów jądrowych, może:

- 1) przeprowadzić kontrolę spełniania warunków bezpieczeństwa jądrowego, ochrony radiologicznej, ochrony fizycznej lub zabezpieczeń materiałów jądrowych u wnioskodawcy lub
- 2) zażądać wykonania na koszt wnioskodawcy badań lub ekspertyz w celu stwierdzenia spełnienia warunków bezpieczeństwa jądrowego, ochrony radiologicznej, ochrony fizycznej lub zabezpieczeń materiałów jądrowych, lub
- 3) zażądać dodatkowych informacji wykazujących spełnianie wymagań bezpieczeństwa jądrowego, ochrony radiologicznej, ochrony fizycznej lub zabezpieczeń materiałów jądrowych.

Zgodnie z rozporządzeniem Rady Ministrów z dnia 30 sierpnia 2021 r. w sprawie dokumentów wymaganych przy składaniu wniosku o wydanie zezwolenia na wykonywanie działalności związanej z narażeniem na działanie promieniowania jonizującego albo przy zgłoszeniu wykonywania tej działalności (Dz.U. z 2021r. poz. 1667), dodatkowe dokumenty dołączane do wniosku o wydanie zezwolenia na wykonywanie działalności związanej z narażeniem polegającej na uruchamianiu aparatów rentgenowskich poza medyczną pracownią rentgenowską\*.

Dokumentacja techniczna aparatu rentgenowskiego	
Informacja dotycząca narażenia związanego z aparatem rentgenowskim	
Informacja dotycząca właściwego stosowania, testowania i konserwacji aparatu	
Informacja wykazująca, że konstrukcja aparatu pozwala ograniczyć narażenie do najniższego rozsądnie osiągalnego poziomu	
Informacja dotycząca oceny ryzyka dla pacjentów oraz dostępnych elementów oceny klinicznej aparatu	

\* zaznaczyć właściwe pole wstawiając symbol „X”

**Uwaga:**

Zgodnie z wymogami określonymi w art. 44a ustawy Prawo atomowe:

- Dostawca urządzenia wytwarzającego promieniowanie jonizujące przekazuje nabywcy wraz z tym urządzeniem informację dotyczącą narażenia związanego z urządzeniem, właściwego stosowania, testowania i konserwacji urządzenia, a także wykazującą, że konstrukcja urządzenia pozwala ograniczyć narażenie do najniższego rozsądnie osiągalnego poziomu;
- Dostawca urządzenia radiologicznego przekazuje nabywcy tego urządzenia wraz z tym urządzeniem informację dotyczącą oceny ryzyka dla pacjentów oraz dostępnych elementów oceny klinicznej urządzenia radiologicznego.