

**UCHWAŁA**  
**SENATU RZECZYPOSPOLITEJ POLSKIEJ**

z dnia 12 maja 2016 r.

**w sprawie ustawy o zmianie ustawy o publicznej służbie krwi oraz niektórych innych  
ustaw**

Senat, po rozpatrzeniu uchwalonej przez Sejm na posiedzeniu w dniu 13 kwietnia 2016 r. ustawy o zmianie ustawy o publicznej służbie krwi oraz niektórych innych ustaw, wprowadza do jej tekstu następujące poprawki:

- 1) w art. 1 w pkt 4, w art. 6 w ust. 6 dodaje się zdanie trzecie w brzmieniu:  
„Przekazanie danych przez jednostkę organizacyjną publicznej służby krwi do Polskiego Czerwonego Krzyża wymaga zgody dawcy krwi wyrażonej w formie pisemnej.”;
- 2) w art. 1 w pkt 6, w ust. 2 dodaje się zdanie drugie w brzmieniu:  
„Nie dotyczy to pobrania autologicznego.”;
- 3) w art. 1 w pkt 11, w art. 15 w ust. 2 przed wyrazami „dawcą krwi” dodaje się wyrazy „kandydatem na dawcę krwi lub”;
- 4) w art. 1 w pkt 11, w art. 15 w ust. 2 w zdaniu pierwszym przed wyrazami „przedstawiciela ustawowego” dodaje się wyraz „jej”;
- 5) w art. 1 w pkt 11, w art. 17 w ust. 8 w pkt 2 w lit. d wyraz „serologicznych” zastępuje się wyrazem „immunoematologicznych”;
- 6) w art. 1 w pkt 11, w art. 17 w ust. 9 w pkt 2 wyraz „zastosowaniu” zastępuje się wyrazem „oddaniu”;
- 7) w art. 1 w pkt 18 w lit. d i w lit. f w tiret drugim wyrazy „7, 8 i 11–13” zastępuje się

wyrazami „7 i 11–13”;

- 8) w art. 1 w pkt 23, w art. 27 w ust. 1:
- a) w pkt 11 po wyrazach „a także” dodaje się wyrazy „, do dnia 31 marca każdego roku,”,
  - b) w pkt 13 po wyrazie „przekazywanie” dodaje się wyrazy „, do dnia 31 marca każdego roku,”;
- 9) w art. 1 w pkt 23, w art. 27:
- a) po ust. 2 dodaje się ust. 2a w brzmieniu:

„2a. Zadanie, o którym mowa w ust. 1 pkt 8, regionalne centra realizują na podstawie zamówienia indywidualnego na produkty krwiopochodne, rekombinowane koncentraty czynników krzepnięcia oraz desmopresynę. Zamówienie zawiera imię i nazwisko pacjenta, jego numer PESEL i datę urodzenia, wskazanie do stosowania oraz rodzaj i ilość produktu leczniczego.”,
  - b) dodaje się ust. 4 w brzmieniu:

„4. Minister właściwy do spraw zdrowia określi, w drodze rozporządzenia, szczegółowy wzór zamówienia, o którym mowa w ust. 2a, mając na względzie zapewnienie jednolitości zamówień oraz uwzględniając zakres danych objętych ustawą.”;
- 10) w art. 1 w pkt 26, w art. 29a w ust. 6 na końcu dodaje się wyrazy „i odwrotnie”;
- 11) w art. 1 w pkt 26, w art. 29b w ust. 1 po wyrazie „każde” dodaje się wyraz „poważne” oraz po wyrazie „każdą” dodaje się wyraz „poważną”;
- 12) w art. 3:
- a) w pkt 1, w lit. c po wyrazie „desmopresyny” dodaje się wyrazy „na potrzeby realizacji zamówienia, o którym mowa w art. 27 ust. 2a tej ustawy”,
  - b) w pkt 2 dodaje się lit. c w brzmieniu:

„c) po ust. 4 dodaje się ust. 4a w brzmieniu:

„4a. W przypadku działu farmacji szpitalnej utworzonego w jednostce

organizacyjnej publicznej służby krwi, o której mowa w art. 4 ust. 3 pkt 2 ustawy z dnia 22 sierpnia 1997 r. o publicznej służbie krwi, lokal, zakres działalności oraz czas pracy działu ocenia się zgodnie z dobrą praktyką przechowywania i wydawania krwi i jej składników, badania, preparatyki, przechowywania, wydawania i transportu, w rozumieniu ustawy z dnia 22 sierpnia 1997 r. o publicznej służbie krwi.”;”;

- 13) w art. 8 w ust. 2 wyrazy „do dnia 31 grudnia 2020 r.” zastępuje się wyrazami „od dnia 1 stycznia 2020 r.”;
- 14) w art. 9:
- a) w ust. 1 wyrazy „2 stycznia 2021 r.” zastępuje się wyrazami „1 stycznia 2020 r.”,
  - b) w ust. 2:
    - we wprowadzeniu do wyliczenia wyrazy „1 stycznia 2021 r.” zastępuje się wyrazami „31 grudnia 2019 r.”,
    - w pkt 1 i 2 po wyrazie „dotychczasowym” dodaje się wyrazy „, w zakresie danych, o których mowa w ust. 3”,
  - c) w ust. 3 wyrazy „1 stycznia 2021 r.” zastępuje się wyrazami „31 grudnia 2019 r.”.

**MARSZAŁEK SENATU**

**W/Z**

**Maria KOC**

**Wicemarszałek Senatu**

## UZASADNIENIE

Na posiedzeniu w dniu 12 maja 2016 r. Senat rozpatrzył ustawę o zmianie ustawy o publicznej służbie krwi oraz niektórych innych ustaw i uchwalił do niej 14 poprawek.

Część poprawek Senatu ma charakter doprecyzowujący (poprawki nr 3, 4, 10 i 11).

Senat uznał, że przekazywanie danych dawców krwi do Polskiego Czerwonego Krzyża w celu wydawania odznak przez tę organizację powinno odbywać się tylko za zgodą samych dawców z uwagi na to, że nie każdy dawca jest zainteresowany otrzymaniem takiej odznaki (poprawka nr 1).

Senat doszedł do przekonania, że nie jest uzasadnione utrzymywanie nakazu oznakowania opakowania krwi uniemożliwiającego identyfikację dawcy i biorcy krwi w przypadku pobrania autologicznego (poprawka nr 2).

W poprawce nr 5 Senat wprowadził właściwe określenie dla rodzaju badań wskazanych w przepisie.

W poprawce nr 6 Senat postanowił dokonać zmiany redakcyjnej w celu wskazania, że przepis dotyczy dawców krwi.

Zdaniem Senatu konieczne jest również usunięcie błędnego odesłania w art. 1 w pkt 18, w lit. d i f ustawy z uwagi na to, że Wojskowe Centrum Krwiodawstwa i Krwiolecznictwa oraz Centrum Krwiodawstwa Ministerstwa Spraw Wewnętrznych i Administracji nie prowadzi dystrybucji produktów krwiopochodnych, rekombinowanych koncentratów czynników krzepnięcia oraz desmopresyny (poprawka nr 7).

Senat uznał za konieczne określenie terminów do przekazywania sprawozdań przez jednostki publicznej służby krwi, co uczyni nałożony obowiązek bardziej realnym (poprawka nr 8).

Zdaniem Senatu należało uzupełnić przepis art. 27 ustawy o publicznej służbie krwi o doprecyzowanie na czym polegać będzie zadanie jednostek organizacyjnych publicznej służby krwi dotyczące realizacji zaopatrzenia w produkty krwiopochodne, rekombinowane koncentraty czynników krzepnięcia oraz desmopresynę (poprawka nr 9). Konsekwencją tej poprawki jest poprawka nr 12 uzupełniająca przepis ustawy – Prawo farmaceutyczne o wskazanie, że dystrybucja jednostkom organizacyjnym publicznej służby krwi w zakresie

produktów krwiopochodnych, rekombinowanych koncentratów czynników krzepnięcia oraz desmopresyny może się odbywać na potrzeby realizacji zamówienia indywidualnego.

Jednocześnie w poprawce nr 12 Senat uzupełnia ustawę o przepis określający zasady, w oparciu o które dokonuje się oceny lokalu, zakresu działalności oraz czasu pracy działu farmacji szpitalnej utworzonego w jednostce organizacyjnej publicznej służby krwi.

Senat zdecydował również o zmianie terminów w jakich dane do systemu e-krew będą przekazywane w pełnym zakresie (poprawki nr 13 i 14).