



DZIENNIK URZĘDOWY

MINISTRA ZDROWIA

Warszawa, dnia 12 czerwca 2012 r.

Poz. 36

ZARZĄDZENIE MINISTRA ZDROWIA¹⁾

z dnia 11 czerwca 2012 r.

w sprawie nadania statutu Regionalnemu Centrum Krwiodawstwa i Krwiolecznictwa w Gdańsku

Na podstawie art. 42 ust. 1 i 4 ustawy z dnia 15 kwietnia 2011 r. o działalności leczniczej (Dz. U. Nr 112, poz. 654, Nr 149, poz. 887, Nr 174, poz. 1039 i Nr 185, poz. 1092) w związku z art. 23 ust. 3 pkt 2 ustawy z dnia 22 sierpnia 1997 r. o publicznej służbie krwi (Dz. U. Nr 106, poz. 681, z późn. zm.²⁾) zarządza się, co następuje:

§ 1. Regionalnemu Centrum Krwiodawstwa i Krwiolecznictwa w Gdańsku nadaje się statut stanowiący załącznik do niniejszego zarządzenia.

§ 2. Traci moc zarządzenie Ministra Zdrowia z dnia 13 lutego 2004 r. w sprawie nadania statutu Regionalnemu Centrum Krwiodawstwa i Krwiolecznictwa w Gdańsku (Dz. Urz. Min. Zdrow. Nr 2, poz. 18, z późn. zm.³⁾).

§ 3. Zarządzenie wchodzi w życie z dniem ogłoszenia.

MINISTER ZDROWIA

Bartosz Arłukowicz

¹⁾ Minister Zdrowia kieruje działem administracji rządowej – zdrowie, na podstawie § 1 ust. 2 rozporządzenia Prezesa Rady Ministrów z dnia 18 listopada 2011 r. w sprawie szczegółowego zakresu działania Ministra Zdrowia (Dz. U. Nr 248, poz. 1495 i Nr 284, poz. 1672).

²⁾ Zmiany tekstu wymienionej ustawy zostały ogłoszone w Dz. U. z 1998 r. Nr 117, poz. 756, z 2001 r. Nr 126, poz. 1382, z 2003 r. Nr 223, poz. 2215, z 2007 r. Nr 166, poz. 1172, z 2010 r. Nr 96, poz. 620 oraz z 2011 r. Nr 112, poz. 654.

³⁾ Zmiany tekstu wymienionego zarządzenia zostały ogłoszone w Dz. Urz. Min. Zdrow. z 2005 r. Nr 18, poz. 97, z 2007 r. Nr 12, poz. 60, z 2008 r. Nr 4, poz. 17 oraz z 2010 r. Nr 1, poz. 3.

Załącznik
do zarządzenia Ministra Zdrowia
z dnia 11 czerwca 2012 r. (poz. 36)

STATUT
Regionalnego Centrum Krwiodawstwa i Krwiolecznictwa w Gdańsku

Rozdział 1

Postanowienia ogólne

§ 1

Regionalne Centrum Krwiodawstwa i Krwiolecznictwa w Gdańsku, zwane dalej „Regionalnym Centrum”, jest podmiotem leczniczym w rozumieniu ustawy z dnia 15 kwietnia 2011 r. o działalności leczniczej (Dz. U. Nr 112, poz. 654, Nr 149, poz. 887, Nr 174, poz. 1039 i Nr 185, poz. 1092) prowadzonym w formie samodzielnego publicznego zakładu opieki zdrowotnej, dla którego podmiotem tworzącym jest minister właściwy do spraw zdrowia.

Rozdział 2

Siedziba i obszar działania

§ 2

1. Siedzibą Regionalnego Centrum jest miasto Gdańsk.
2. Obszarem działania Regionalnego Centrum są następujące powiaty wchodzące w skład województwa pomorskiego: gdański, kartuski, kościerski, kwidzyński, malborski, nowodworski, pucki, starogardzki, tczewski, wejherowski oraz miasta na prawach powiatu: Gdańsk, Gdynia, Sopot, z tym że dystrybucja krwi i jej składników oraz tkanek może odbywać się na terenie całego kraju.

Rozdział 3

Cele i zadania

§ 3

Celem działania Regionalnego Centrum jest w szczególności organizowanie i prowadzenie działalności w zakresie krwiodawstwa i krwiolecznictwa, a zwłaszcza w zakresie pobierania krwi i oddzielania jej składników oraz zaopatrywanie podmiotów leczniczych w krew oraz jej składniki, a także w produkty krwiopochodne i inne produkty lecznicze.

§ 4

Do zadań Regionalnego Centrum należy w szczególności:

- 1) wykonywanie zadań określonych w art. 27 ustawy z dnia 22 sierpnia 1997 r. o publicznej służbie krwi (Dz. U. Nr 106, poz. 681, z późn. zm.¹⁾);
- 2) oddzielanie składników krwi;
- 3) wytwarzanie surowic diagnostycznych;
- 4) dystrybucja produktów krwiopochodnych i innych produktów leczniczych, wytwarzanych w krajowych i zagranicznych wytwórniach farmaceutycznych;
- 5) współdziałanie z podmiotami leczniczymi w zakresie przeszczepiania tkanek i narządów;
- 6) prowadzenie działalności naukowo-badawczej i prac badawczo-rozwojowych w dziedzinie krwiodawstwa i krwiolecznictwa i współdziałanie z odpowiednimi jednostkami w tym zakresie;
- 7) realizacja zadań na potrzeby obronne państwa, w tym wynikających z przepisów dotyczących warunków i sposobu przygotowania oraz wykorzystywania publicznej i niepublicznej służby zdrowia na potrzeby obronne państwa;
- 8) zawieranie umów na wykonywanie świadczeń zdrowotnych przez Regionalne Centrum oraz udzielanie świadczeń zdrowotnych zlecanych przez osoby fizyczne i inne podmioty;
- 9) uczestniczenie w przygotowywaniu osób do wykonywania zawodu medycznego i kształceniu osób wykonujących zawód medyczny.

§ 5

Regionalne Centrum wykonując swoje zadania współpracuje w szczególności z:

- 1) innymi regionalnymi centrami krwiodawstwa i krwiolecznictwa;
- 2) innymi podmiotami leczniczymi;
- 3) instytutami badawczymi;
- 4) stacjami sanitarno-epidemiologicznymi;
- 5) organizacjami społecznymi;
- 6) fundacjami.

¹⁾ Zmiany tekstu wymienionej ustawy zostały ogłoszone w Dz. U. z 1998 r. Nr 117, poz. 756, z 2001 r. Nr 126, poz. 1382, z 2003 r. Nr 223, poz. 2215, z 2007 r. Nr 166, poz. 1172, z 2010 r. Nr 96, poz. 620 oraz z 2011 r. Nr 112, poz. 654.

Rozdział 4

Organy i struktura organizacyjna

§ 6

1. Dyrektor ponosi odpowiedzialność za zarządzanie Regionalnym Centrum, kieruje jego działalnością i reprezentuje je na zewnątrz.
2. Minister właściwy do spraw zdrowia nawiązuje z Dyrektorem stosunek pracy na podstawie powołania, umowy o pracę albo zawiera z nim umowę cywilnoprawną.
3. Dyrektor zarządza Regionalnym Centrum przy pomocy:
 - 1) Zastępcy Dyrektora do Spraw Medycznych;
 - 2) Głównego Księgowego.
4. W razie nieobecności Dyrektora zastępuje go Główny Księgowy, a w razie jego nieobecności inny pracownik wyznaczony przez Dyrektora.

§ 7

1. Strukturę organizacyjną Regionalnego Centrum tworzą:
 - 1) Terenowy Oddział w Gdyni Redłowie;
 - 2) Terenowy Oddział w Kartuzach;
 - 3) Terenowy Oddział w Kościerzynie;
 - 4) Terenowy Oddział w Starogardzie Gdańskim;
 - 5) Terenowy Oddział w Wejherowie;
 - 6) Terenowy Oddział w Kwidzynie;
 - 7) Terenowy Oddział w Malborku;
 - 8) Terenowy Oddział w Tczewie;
 - 9) Dział Administracyjno-Gospodarczy;
 - 10) Dział Dawców i Pobierania;
 - 11) Dział Finansowo-Księgowy;
 - 12) Dział Laboratoryjny i Immunologii Transfuzjologicznej;
 - 13) Dział Metodyczno-Organizacyjny;
 - 14) Dział Preparatyki i Ekspedycji Krwi;
 - 15) Dział Zapewnienia Jakości;
 - 16) Sekcja Służb Pracowniczych;
 - 17) Samodzielne Stanowisko Pracy do Spraw Bezpieczeństwa i Higieny Pracy;

- 18) Samodzielne Stanowisko Pracy do Spraw Nadzoru Specjalistycznego;
 - 19) Samodzielne Stanowisko Pracy do Spraw Obrony Cywilnej i Przeciwpożarowej;
 - 20) Samodzielne Stanowisko Pracy do Spraw Zamówień Publicznych;
 - 21) Samodzielne Stanowisko Pracy – Osoba Wykwalifikowana²⁾;
 - 22) Samodzielne Stanowisko Pracy Radcy Prawnego.
2. Szczegółową strukturę organizacyjną Regionalnego Centrum i jego oddziałów, zadania komórek organizacyjnych, oddziałów oraz samodzielnych stanowisk pracy, sposób kierowania komórkami organizacyjnymi i oddziałami, strukturę podporządkowania komórek organizacyjnych oraz samodzielnych stanowisk pracy, a także odpowiedzialność kadry zarządzającej określa regulamin organizacyjny Regionalnego Centrum ustalony przez Dyrektora.

Rozdział 5

Gospodarka finansowa

§ 8

1. Regionalne Centrum pokrywa z posiadanych środków i uzyskiwanych przychodów koszty działalności i reguluje zobowiązania oraz prowadzi gospodarkę finansową w szczególności na zasadach określonych w ustawie z dnia 15 kwietnia 2011 r. o działalności leczniczej.
2. Podstawą gospodarki Regionalnego Centrum jest roczny plan finansowy ustalany przez Dyrektora.
3. Regionalne Centrum sporządza sprawozdanie finansowe na zasadach określonych w ustawie z dnia 29 września 1994 r. o rachunkowości (Dz. U. z 2009 r. Nr 152, poz. 1223, z późn. zm.³⁾).
4. Sprawozdanie, o którym mowa w ust. 3, podlega badaniu przez biegłego rewidenta w sytuacji, gdy Regionalne Centrum spełnia warunki, o których mowa w art. 64 ust. 1 pkt 4 ustawy z dnia 29 września 1994 r. o rachunkowości.
5. Wyboru biegłego rewidenta dokonuje minister właściwy do spraw zdrowia.
6. Sprawozdanie finansowe Regionalnego Centrum zatwierdza minister właściwy do spraw zdrowia.
7. Regionalne Centrum decyduje o podziale zysku.

²⁾ W rozumieniu ustawy z dnia 6 września 2001 r. – Prawo farmaceutyczne (Dz. U. z 2008 r. Nr 45, poz. 271, z późn. zm.) oraz zgodnie z pkt 2.3 Szczegółowych Wymagań Dobrej Praktyki Wytwarzania stanowiących załącznik do rozporządzenia Ministra Zdrowia z dnia 1 października 2008 r. w sprawie wymagań Dobrej Praktyki Wytwarzania (Dz. U. Nr 184, poz. 1143, z późn. zm.).

³⁾ Zmiany tekstu jednolitego wymienionej ustawy zostały ogłoszone w Dz. U. z 2009 r. Nr 165, poz. 1316 i Nr 157, poz. 1241, z 2010 r. Nr 47, poz. 278 oraz z 2011 r. Nr 102, poz. 585, Nr 199, poz. 1175 i Nr 232, poz. 1378.