

## **ZARZĄDZENIE NR 10/2018**

### **Dyrektora Regionalnego Centrum Krwiodawstwa i Krwiolecznictwa w Raciborzu**

**z dnia 13 września 2018r.**

### **w sprawie wprowadzenia zmian w Regulaminie Organizacyjnym**

#### **RCKiK w Raciborzu**

Na podstawie art. 23 ustawy z dnia 15 kwietnia 2011 r. o działalności leczniczej (Dz.U.2018.160 t.j. ze zm.) oraz § 7 ust. 2 załącznika do zarządzenia Ministra Zdrowia z dnia 14 czerwca 2012 r. w sprawie nadania statutu Regionalnemu Centrum Krwiodawstwa i Krwiolecznictwa w Raciborzu (Dz.Urz.MZ.2012.40 ze zm.) w zw. z zarządzeniem Ministra Zdrowia z dnia 11 września 2018r. zmieniającego zarządzenie w sprawie nadania statutu Regionalnego Centrum Krwiodawstwa i Krwiolecznictwa w Raciborzu (Dz.Urz.MZ.2018.79), wprowadzam zmiany w Regulaminie Organizacyjnym RCKiK w Raciborzu:

#### **§ 1**

1. Po zapisach dotyczących Działu Ekspedycji dodaje się regulacje odnoszące się do Działu Farmacji Szpitalnej w brzmieniu:

#### **DZIAŁ FARMACJI SZPITALNEJ**

Do zadań Działu Farmacji Szpitalnej w RCKiK w Raciborzu należy świadczenie usług farmaceutycznych, polegających w szczególności na:

- 1) przyjmowaniu, przechowywaniu oraz wydawaniu produktów leczniczych, w tym produktów krwiopochodnych, rekombinowanych koncentratów czynników krzepnięcia, desmopresyny oraz wyrobów medycznych bezpośrednio z nimi związanych;
- 2) udzielaniu informacji o produktach leczniczych, w tym produktach krwiopochodnych, rekombinowanych koncentratów czynników krzepnięcia, desmopresyny oraz wyrobach medycznych bezpośrednio z nimi związanych;
- 3) organizowaniu zaopatrzenia oddziałów terenowych publicznej służby krwi w produkty lecznicze, w tym produkty krwiopochodne, rekombinowane koncentraty czynników krzepnięcia, desmopresynę i wyroby medyczne bezpośrednio z nimi związane, w tym w porozumieniu z NCK;
- 4) wydawanie podmiotom leczniczym, na zlecenie NCK, oraz pacjentom indywidualnym produktów leczniczych, w tym produktów krwiopochodnych, rekombinowanych koncentratów czynników krzepnięcia i desmopresyny oraz wyrobów medycznych bezpośrednio z nimi związanych na podstawie rozporządzenia Ministra Zdrowia z dnia 17 listopada 2016 r. w sprawie szczegółowego wzoru zamówienia indywidualnego na produkty krwiopochodne, rekombinowane koncentraty czynników krzepnięcia oraz desmopresynę (Dz. U. poz. 1951);
- 5) udziale w monitorowaniu działań niepożądanych produktów leczniczych;

- 6) udziale w racjonalizacji farmakoterapii;
- 7) współuczestniczeniu w prowadzeniu gospodarki produktami leczniczymi, w tym produktami krwiopochodnymi, rekombinowanymi koncentratami czynników krzepnięcia i desmopresyną oraz wyrobami medycznymi bezpośrednio z nimi związanymi, w tym prowadzeniu dokumentacji;
- 8) ustalaniu procedur wydawania produktów leczniczych, w tym produktów krwiopochodnych, rekombinowanych koncentratów czynników krzepnięcia i desmopresyny oraz wyrobów medycznych bezpośrednio z nimi związanych do jednostek terenowych publicznej służby krwi, działów RCKiK a także podmiotów leczniczych oraz pacjentów indywidualnych;
- 9) prowadzeniu sprawozdawczości w zakresie przewidzianym dla NCK;
- 10) współuczestniczeniu w prowadzeniu gospodarki produktami leczniczymi, w tym produktami krwiopochodnymi, rekombinowanymi koncentratami czynników krzepnięcia i desmopresyną oraz wyrobami medycznymi bezpośrednio z nimi związanymi przez przekazywanie na polecenie NCK, takich produktów pomiędzy działami farmacji szpitalnej RCKiK oraz do aptek szpitalnych i działów farmacji szpitalnej podmiotów leczniczych, w celu zapewnienia ciągłości zabezpieczenia potrzeb leczniczych;
- 11) zaopatrywaniu podmiotów leczniczych wykonujących na terytorium Rzeczypospolitej Polskiej działalność leczniczą w rodzaju stacjonarne i całodobowe świadczenia zdrowotne, w trybie art. 106 ust. 3 ustawy z dnia 6 września 2001 r. - Prawo farmaceutyczne (Dz.U. z 2017 r. poz. 2211, z późn. zm.).

Wydanie produktów krwiopochodnych, rekombinowanych koncentratów czynników krzepnięcia, desmopresyny oraz wyrobów medycznych bezpośrednio z nimi związanych poza regulaminowym czasem pracy Działu Farmacji Szpitalnej, może odbyć się wyłącznie w oparciu o procedurę postępowania w przypadku zaistnienia nagłej konieczności wydania produktu.

Zadania działu wykonywane są zgodnie z zasadami GMP, przepisami jednostki nadzorującej IHiT, przepisami ustawy z dnia 22 sierpnia 1997 r. o publicznej służbie krwi (Dz.U.2017.1371 j.t. ze zm.) oraz z obwieszczeniem Ministra Zdrowia z dnia 9 czerwca 2017 r. w sprawie wymagań dobrej praktyki pobierania krwi i jej składników, badania, preparatyki, przechowywania, wydawania i transportu dla jednostek organizacyjnych publicznej służby krwi (Dz.URZ.MZ.2017.63)

2. Zastępuje się dotychczasowy Schemat organizacyjny RCKiK w Raciborzu schematem będącym załącznikiem do niniejszego Zarządzenia.
3. Pozostałe zapisy Regulaminu Organizacyjnego RCKiK w Raciborzu nie ulegają zmianie.

## § 2

Niniejsze Zarządzenie wchodzi w życie z dniem 01.11.2018 r.

Zatwierdził:

DYREKTOR  
Regionalnego Centrum  
Krwiodawstwa i Krwiolęcznictwa Raciborzu

lek. Zbigniew Wierciński