

**ROZPORZĄDZENIE
MINISTRA DROWIA¹⁾**

Z dnia.....2010 r.

Acceptyjs
Andrzej Woźniak

w sprawie sposobu przekazywania szczepionek świadczeniodawcom prowadzącym obowiązkowe szczepienia oraz sposobu przechowywania szczepionek stanowiących rezerwę przeciwepidemiczną kraju

Na podstawie art. 18 ust. 11 ustawy z dnia 5 grudnia 2008 r. o zapobieganiu oraz zwalczaniu zakażeń i chorób zakaźnych u ludzi (Dz. U. Nr 234, poz. 1570 oraz z 2009 r. Nr 76, poz. 641) zarządza się, co następuje:

§ 1. Rozporządzenie określa:

- 1) sposób przekazywania szczepionek świadczeniodawcom prowadzącym obowiązkowe szczepienia ochronne;
- 2) sposób przechowywania szczepionek stanowiących rezerwę przeciwepidemiczną kraju, o której mowa w przepisach ustawy z dnia 30 maja 1996 r. o rezerwach państwowych (Dz. U. z 2007 r. Nr 89, poz. 594 oraz z 2008 r. Nr 227, poz. 1505).

§ 2. Szczepionki są przechowywane i dystrybuowane zgodnie z zasadami określonymi w § 2-10 rozporządzenia Ministra Zdrowia z dnia 26 lipca 2002 r. w sprawie procedur Dobrej Praktyki Dystrybucyjnej (Dz. U. Nr 144, poz. 1216) oraz wymogami przechowywania określonymi przez producentów szczepionek.

§ 3. Podmiotami przechowującymi i dystrybuującymi szczepionki są:

- 1) na poziomie kraju - dystrybutor centralny wyznaczony przez ministra właściwego do spraw zdrowia, zwany dalej „dystrybutorem centralnym”;
- 2) na poziomie województwa - wojewódzkie stacje sanitarno-epidemiologiczne;
- 3) na poziomie powiatu - powiatowe stacje sanitarno-epidemiologiczne.

§ 4. Koordynatorem dystrybucji szczepionek są:

- 1) na obszarze kraju - Główny Inspektor Sanitarny;
- 2) na obszarze województwa - państwowy wojewódzki inspektor sanitarny;

¹⁾ Minister Zdrowia kieruje działem administracji rządowej - zdrowie, na podstawie § 1 ust. 2 rozporządzenia Prezesa Rady Ministrów z dnia 16 listopada 2007 r. w sprawie szczegółowego zakresu działania Ministra Zdrowia (Dz. U. Nr 216, poz. 1607).
www.inforlex.pl

3) na obszarze powiatu - państwowy powiatowy inspektor sanitarny.

§ 5.1. Dystrybutor centralny zapewnia transport szczepionek do wojewódzkich stacji sanitarno-epidemiologicznych.

2. Wojewódzkie stacje sanitarno-epidemiologiczne przekazują szczepionki powiatowym stacjom sanitarno-epidemiologicznym.

3. Powiatowe stacje sanitarno-epidemiologiczne przekazują szczepionki świadczeniodawcom przeprowadzającym obowiązkowe szczepienia ochronne.

§ 6.1. Zapotrzebowanie na szczepionki do przeprowadzania obowiązkowych szczepień ochronnych na kolejny rok dla danego powiatu określa państwowy powiatowy inspektor sanitarny, zgodnie z wykazem chorób zakaźnych objętych obowiązkiem szczepień ochronnych, określonym na podstawie art. 17 ust. 10 ustawy z dnia 5 grudnia 2008 r. o zapobieganiu oraz zwalczaniu zakażeń i chorób zakaźnych u ludzi, z uwzględnieniem w szczególności:

- 1) aktualnej sytuacji epidemiologicznej chorób zakaźnych na terenie powiatu;
- 2) danych demograficznych i struktury wiekowej mieszkańców powiatu;
- 3) liczby osób obowiązanych do poddania się obowiązkowym szczepieniom ochronnym, objętych podstawową opieką zdrowotną oraz uczęszczających do szkół na terenie powiatu;
- 4) stanu zaszczepienia grup osób obowiązanych do poddania się obowiązkowym szczepieniom ochronnym w latach wcześniejszych;
- 5) stanu realizacji zapotrzebowania na szczepionki na dany rok;
- 6) wytycznych państwowego wojewódzkiego inspektora sanitarnego oraz Głównego Inspektora Sanitarnego, dotyczących sposobu ustalenia rocznego zapotrzebowania na szczepionki na rok kolejny.

2. Zapotrzebowanie, o którym mowa w ust. 1, państwowy powiatowy inspektor sanitarny przedstawia wraz z uzasadnieniem, państwowemu wojewódzkiemu inspektorowi sanitarnemu w terminie do dnia 20 maja każdego roku.

§ 7.1. Zapotrzebowanie na szczepionki do przeprowadzania obowiązkowych szczepień ochronnych na kolejny rok dla danego województwa określa państwowy wojewódzki inspektor sanitarny, z uwzględnieniem w szczególności:

- 1) zapotrzebowań przekazanych przez państwowych powiatowych inspektorów sanitarnych;
- 2) stanu realizacji zapotrzebowania na szczepionki na dany rok;
- 3) wytycznych Głównego Inspektora Sanitarnego dotyczących sposobu ustalenia rocznego

zapotrzebowania na szczepionki na rok kolejny.

2. Zapotrzebowanie, o którym mowa w ust. 1, państwowy wojewódzki inspektor sanitarny przedstawia wraz z uzasadnieniem, Głównemu Inspektorowi Sanitarnemu w terminie do dnia 10 czerwca każdego roku.

§ 8.1. Zapotrzebowanie na szczepionki do przeprowadzania obowiązkowych szczepień ochronnych na kolejny rok dla całego kraju określa Główny Inspektor Sanitarny, z uwzględnieniem w szczególności:

- 1) prognozowanych zmian sytuacji epidemiologicznej chorób zakaźnych w kraju i na świecie;
- 2) planowanych zmian w wykazie chorób zakaźnych objętych obowiązkiem szczepień ochronnych, określonym na podstawie art. 17 ust. 10 ustawy z dnia 5 grudnia 2008 r. o zapobieganiu oraz zwalczaniu zakażeń i chorób zakaźnych u ludzi;
- 3) zapotrzebowań zgłoszonych przez państwowych wojewódzkich inspektorów sanitarnych;
- 4) składu i wielkości planowanej rezerwy przeciwepidemicznej;
- 5) wielkości rezerw magazynowych, o których mowa w § 11 ust 1.

2. Zapotrzebowanie, o którym mowa w ust. 1, Główny Inspektor Sanitarny przekazuje wraz z uzasadnieniem i szacunkową oceną wielkości środków finansowych potrzebnych do jego realizacji, ministrowi właściwemu do spraw zdrowia w terminie do dnia 30 czerwca każdego roku.

§ 9.1. Państwowy wojewódzki inspektor sanitarny może dokonać zmiany zapotrzebowania, o którym mowa w § 7, na kolejny rok oraz zmiany harmonogramów dostaw szczepionek dla poszczególnych powiatów.

2. Główny Inspektor Sanitarny może dokonać zmiany zapotrzebowania, o którym mowa w § 8, na kolejny rok i zmiany harmonogramów dostaw szczepionek dla poszczególnych województw.

3. Informacja o zmianach, o których mowa w ust. 1 i 2, wraz z uzasadnieniem powodów, dla których tych zmian dokonano, jest przekazywana właściwym państwowym inspektorom sanitarnym.

§ 10. 1. W zapotrzebowaniach, o których mowa w § 6 - 8, określa się harmonogramy dostaw szczepionek, zapewniające nieprzerwaną realizację szczepień obowiązkowych.

2. Dystrybutor centralny przedkłada ministrowi właściwemu do spraw zdrowia i Głównemu Inspektorowi Sanitarnemu, raport z realizacji harmonogramów, o których mowa w pkt 1, do dnia 15 stycznia każdego roku za rok poprzedni.

3. Dystrybutor centralny przekazuje szczepionki stanowiące rezerwę przeciwepidemiczną kraju, o której mowa § 12, po uzyskaniu zgody Głównego Inspektora Sanitarnego.
4. Dystrybutor centralny w przypadku naruszenia rezerwy magazynowej, o której mowa w § 11 ust. 1, powiadamia ministra właściwego do spraw zdrowia i Głównego Inspektora Sanitarnego.

§ 11. Główny Inspektor Sanitarny dla całego kraju określa:

- 1) wielkość rezerw magazynowych służących utrzymaniu płynnej realizacji szczepień ochronnych, przechowywanych przez Centralnego dystrybutora;
- 2) skład i wielkość rezerwy przeciwepidemicznej, o której mowa w § 12, po uwzględnieniu prognozowanych zmian sytuacji epidemiologicznej chorób zakaźnych w kraju i na świecie;
- 3) skład i wielkość rezerwy przeciwepidemicznej, o której mowa w § 12, w przypadku wystąpienia istotnych zmian sytuacji epidemiologicznej w kraju i na świecie.

§ 12. Rezerwa przeciwepidemiczna kraju jest przechowywana przez dystrybutora centralnego i uruchamiana w razie potrzeby w celu umożliwienia niezwłocznego podjęcia szczepień przeciw chorobom zakaźnym, w sytuacji o której mowa w art. 46 ustawy z dnia 5 grudnia 2008 r. o zapobieganiu oraz zwalczaniu zakażeń i chorób zakaźnych u ludzi.

§ 13.1. Do siódmego dnia każdego miesiąca państwowi powiatowi inspektorzy sanitarni przekazują państwowym wojewódzkim inspektorom sanitarnym raporty stanów magazynowych szczepionek.

2. Do dziesiątego dnia każdego miesiąca państwowi wojewódzcy inspektorzy sanitarni przekazują Głównemu Inspektorowi Sanitarnemu raporty stanów magazynowych szczepionek.

3. Raporty, o których mowa w ust. 1 i 2, są prowadzone i przekazywane w formie pisemnej lub elektronicznej.

4. Raporty, o których mowa w ust. 1 i 2, zawierają dane dotyczące liczby posiadanych szczepionek, ich numerów seryjnych oraz terminów ważności.

§ 14. Raporty stanów magazynowych szczepionek, o których mowa w § 13 ust. 1, mogą być prowadzone w formie elektronicznego systemu nadzoru nad dystrybucją szczepionek, którego administratorem jest Główny Inspektor Sanitarny.

§ 15.1. Podmioty przechowujące i dystrybuujące szczepionki przekazują w pierwszej kolejności szczepionki o krótszym terminie ważności i zastępują je szczepionkami o dłuższym terminie ważności.

2. Podmioty przechowujące i dystrybuujące szczepionki otrzymują szczepionki zgodnie z przekazanymi zapotrzebowaniami, o których mowa w § 6 – 8, i harmonogramami dostaw szczepionek.

§ 16. 1. W uzasadnionych przypadkach, państwowi inspektorzy sanitarni podejmują działania w zakresie przekazania szczepionek do innych stacji sanitarno-epidemiologicznych, wymiany szczepionek na szczepionki o dłuższym terminie ważności, w celu zapobieżenia powstaniu strat spowodowanych upłynięciem terminu ich ważności lub przekazanie innym podmiotom po uzyskaniu zgody ministra właściwego do spraw zdrowia.

2. W uzasadnionych przypadkach Główny Inspektor Sanitarny może nakazać przekazanie szczepionek pomiędzy podmiotami przechowującymi i dystrybuującymi, o których mowa w § 3.

3. Państwowy inspektor sanitarny informuje niezwłocznie organ wyższego stopnia o podjętych działaniach, o których mowa w ust. 1 i 2.

§ 17. Podmioty przechowujące i dystrybuujące szczepionki przechowują je nie dłużej, niż do czasu upłynięcia terminu ich ważności.

§ 18. Rozporządzenie wchodzi w życie po upływie 14 dni od dnia ogłoszenia²⁾

MINISTER ZDROWIA

²⁾ Rozporządzenie było poprzedzone rozporządzeniem Ministra Zdrowia z dnia 20 października 2005 r. w sprawie trybu i sposobu przekazywania preparatów służących przeprowadzaniu obowiązkowych szczepień ochronnych (Dz. U. Nr 213, poz. 1780), które utraciło moc z dniem wejścia w życie niniejszego rozporządzenia.

Uzasadnienie

Projekt rozporządzenia stanowi realizację upoważnienia ustawowego zawartego w art. 18 ust. 11 ustawy z dnia 5 grudnia 2008 r. o zapobieganiu oraz zwalczaniu zakażeń i chorób zakaźnych u ludzi. Określa sposób: przekazywania szczepionek świadczeniodawcom prowadzącym obowiązkowe szczepienia ochronne, przechowywania szczepionek stanowiących rezerwę przeciwepidemiczną kraju, o której mowa w przepisach ustawy z dnia 30 maja 1996 r. o rezerwach państwowych (Dz. U. z 2007 r. Nr 89, poz. 594 oraz z 2008 r. Nr 227, poz. 1505).

Celem regulacji jest określenie sposobu przekazywania szczepionek służących przeprowadzaniu obowiązkowych szczepień ochronnych i sprawozdawczości w tym zakresie, a także określenie wielkości rezerwy magazynowej niezbędnej do utrzymania nieprzerwanej ciągłości szczepień ochronnych oraz rezerwy przeciwepidemicznej niezbędnej w przypadku niezwłocznego podjęcia szczepień przeciw chorobom zakaźnym.

Zaproponowany w projekcie rozporządzenia sposób określania zapotrzebowania na szczepionki do realizacji obowiązkowych szczepień ochronnych zapewnia dokonanie optymalnych szacunków ilościowych, co umożliwi sprawne podejmowanie działań planistycznych w związku z opracowywaniem zapotrzebowania na te preparaty na lata kolejne. Ostateczną wielkość rezerw magazynowych, jak też skład i wielkość rezerwy przeciwepidemicznej dla całego kraju określa Główny Inspektor Sanitarny z uwzględnieniem kilku kluczowych elementów, z których najistotniejszy to zmiany sytuacji epidemiologicznej zakażeń i chorób zakaźnych w kraju i na świecie. Istotą rezerwy magazynowej, o której mowa, jest zabezpieczenie nieprzerwanej ciągłości obowiązkowych szczepień ochronnych na terytorium kraju, co zapewni harmonijną ich realizację, bez względu na pojawienie się potencjalnych lecz możliwych przejściowych problemów z zakupem, dostawą, czy dystrybucją szczepionek.

Centralne przechowywanie rezerwy szczepionek umożliwi jej sprawne i niezwłoczne przekazanie we wskazane miejsca, w razie zaistnienia takiej potrzeby, a także usprawni bieżący monitoring składu i wielkości.

Wypracowane metody wprowadzone do stosowania w praktyce, jako standardy postępowania w zakresie nadzoru nad dystrybucją szczepionek wskazują, iż zasadnym jest stworzenie ciągłego nadzoru nad dystrybucją, wykorzystaniem oraz stanami magazynowymi szczepionek na terenie kraju. Będzie to możliwe przy zastosowaniu elektronicznej metody

nadzoru nad dystrybucją szczepionek. Elektroniczny system monitoringu umożliwi ponadto szybki przepływ informacji generowanych przez Głównego Inspektora Farmaceutycznego w zakresie decyzji wycofania/wstrzymania w obrocie szczepionek, jednocześnie zapewni bieżący wgląd do niezbędnych danych w tych zakresie, na wszystkich poziomach organizacyjnych Państwowej Inspekcji Sanitarnej.

Projekt daje także możliwość państwowym inspektorom sanitarnym podejmowania określonych działań, w uzasadnionych przypadkach, w celu zapobieżenia powstaniu strat spowodowanych upłynięciem terminu ważności szczepionek.

Przepisy przedmiotowego projektu uwzględniają konieczność stworzenia systemu stałego zaopatrzenia podmiotów wykonujących szczepienia ochronne i zapewnienia bezpieczeństwa zdrowia publicznego.

Przedmiotowy projekt rozporządzenia zasadniczo nie zmienia rozwiązań dotychczas przyjętych w przedmiotowym zakresie, jednakże wprowadza pewne udogodnienia w celu usprawnienia systemu przekazywania i przechowywania szczepionek.

Przedmiot projektowanego rozporządzenia nie jest objęty zakresem prawa Unii Europejskiej, jak również nie wymaga notyfikacji w rozumieniu przepisów rozporządzenia Rady Ministrów z dnia 23 grudnia 2002 r. w sprawie sposobu funkcjonowania krajowego systemu notyfikacji norm i aktów prawnych (Dz. U. Nr 239, poz. 2039 oraz z 2004 r. Nr 65, poz. 597).

Ocena Skutków Regulacji

1. Podmioty, na które oddziałują projektowana regulacja

Projektowane rozporządzenie obejmuje zakresem świadczeniodawców przeprowadzających obowiązkowe szczepienia ochronne, Centralnego Dystrybutora oraz organy Państwowej Inspekcji Sanitarnej.

2. Konsultacje społeczne

Konsultacje społeczne są prowadzone z następującymi podmiotami:

- 1) Narodowy Instytut Zdrowia Publicznego-Państwowy Zakład Higieny,
- 2) Narodowy Instytut Leków,
- 3) Krajowy Konsultant w dziedzinie epidemiologii,
- 4) Krajowy Konsultant w dziedzinie chorób zakaźnych,
- 5) Krajowy Konsultant w dziedzinie mikrobiologii klinicznej,
- 6) Centralna Baza Rezerw Sanitarno-Przeciwepidemicznych,
- 7) Naczelna Izba Lekarska,
- 8) Naczelna Izba Pielęgniarek i Położnych,
- 9) Narodowy Fundusz Zdrowia,
- 10) OPZZ,
- 11) NSZZ Solidarność,
- 12) Forum Związków Zawodowych,
- 13) Federacja Związków Pracodawców Ochrony Zdrowia
- 14) Porozumienie Zielonogórskie.

Projekt rozporządzenia został zamieszczony w Biuletynie Informacji Publicznej na stronach internetowych Ministerstwa Zdrowia, zgodnie z przepisami ustawy z dnia 7 lipca 2005 r. o działalności lobbingskiej w procesie stanowienia prawa (Dz. U. Nr 169, poz. 1414 oraz z 2009 r. Nr 42, poz. 337).

Wyniki konsultacji społecznych, po ich zakończeniu, zostaną omówione w niniejszej Ocenie Skutków Regulacji.

3. Wpływ regulacji na sektor finansów publicznych, w tym budżet państwa i budżety jednostek samorządu terytorialnego

Regulacja związana z możliwością wdrożenia, utrzymania i prowadzenia elektronicznego systemu nadzoru nad dystrybucją szczepionek, będzie rodzić koszty w ramach posiadanych środków:

- koszt szacunkowy wdrożenia elektronicznego systemu dystrybucji ok. 50 000 zł,
- koszt szacunkowy utrzymania systemu w skali roku ok. 12 000 zł.

Środki finansowe projektowanej regulacji w zakresie wydatków bieżących oszacowane na kwotę ok. 12 000 zł (koszt rocznego funkcjonowania systemu), a w zakresie wydatków inwestycyjnych na kwotę ok. 50 000 zł (koszt utworzenia systemu) zostały ujęte w projekcie planu finansowego na 2010 r. Głównego Inspektora Sanitarnego, w układzie funkcji, zadań, podzadań i działań, pod nazwą zadania 20.5.: „Nadzór sanitarno-epidemiologiczny, profilaktyka i promocja zdrowia”, nazwa podzadania 20.5.3.: „Realizacja przez Państwową Inspekcję Sanitarną zadań z zakresu zdrowia publicznego oraz jego promocji”.

Środki finansowe zostały zaplanowane w związku z koniecznością utworzenia elektronicznego systemu nadzoru nad dystrybucją szczepionek, mającego na celu ujednoczenie i ułatwienie prowadzenia i przekazywania raportów na temat stanów magazynowych szczepionek, ciągłego nadzoru nad wykorzystaniem szczepionek oraz stanami magazynowymi na terenie kraju. Ponadto elektroniczny system monitoringu umożliwi szybki przepływ informacji generowanych przez Głównego Inspektora Farmaceutycznego w zakresie decyzji wycofania/wstrzymania w obrocie szczepionek, zapewniający bieżący wgląd do niezbędnych danych w tym zakresie, na wszystkich poziomach organizacyjnych Państwowej Inspekcji Sanitarnej.

System będzie oparty na istniejącej w strukturze Państwowej Inspekcji Sanitarnej bazie teleinformatycznej, ale niezbędne będzie przygotowanie odpowiedniego oprogramowania. Wydatki będą dotyczyły administratora projektowanej sieci, czyli Głównego Inspektoratu Sanitarnego.

4. Wpływ regulacji na rynek pracy

Regulacje proponowane w projekcie nie będą miały wpływu na rynek pracy.

5. Wpływ regulacji na konkurencyjność gospodarki i przedsiębiorczość, w tym na funkcjonowanie przedsiębiorstw

Regulacje zaproponowane w projekcie nie będą miały wpływu na konkurencyjność gospodarki i przedsiębiorczość, w tym na funkcjonowanie przedsiębiorstw.

6. Wpływ regulacji na sytuację i rozwój regionalny

Regulacje zaproponowane w projekcie nie będą miały wpływu na sytuację i rozwój regionalny.

7. Wpływ na zdrowie ludzi

Projektowane regulacje wpłyną na poprawę jakości prowadzonych szczepień ochronnych, gdyż zapewnią ich stałą dostawę i dystrybucję, która będzie adekwatna do potrzeb danego obszaru. Natomiast zabezpieczenie odpowiedniego przechowywania tychże preparatów wpłynie na poprawę bezpieczeństwa i zdrowia ludzi, którzy będą mieli dostęp do prawidłowo przechowywanych szczepionek.

8. Wpływ na środowisko

Regulacje proponowane w projekcie nie będą miały wpływu na środowisko.

p. J. Ujeda,
03.12.08

64/24107/09/R
numer metryki

METRYKA PROJEKTU ROZPORZĄDZENIA

Tytuł projektu rozporządzenia:

Rozporządzenie Ministra Zdrowia w sprawie sposobu przekazywania szczepionek świadczeniodawcom prowadzącym obowiązkowe szczepienia oraz sposobu przechowywania szczepionek stanowiących rezerwę przeciwepidemiczną kraju

Upoważnienie ustawowe art. 18 ust. 11 ustawy z dnia 5 grudnia 2008 r. o zapobieganiu oraz zwalczaniu zakażeń i chorób zakaźnych (Dz. U. Nr 234, poz. 1570 oraz z 2009 r. Nr 76, poz. 641).

Wnioskodawca* Główny Inspektorat Sanitarny

Komórka organizacyjna właściwa ze względu na zakres jej działania (komórka właściwa) Główny Inspektor Sanitarny – Departament Przeciwepidemiczny

DYREKTOR
Departamentu Przeciwepidemicznego
Wojciech Dębiński
Wojciech Dębiński
podpis

.....
data

Lp.	Nazwa zadania	Imię i nazwisko osoby odpowiedzialnej	Data	Podpis osoby odpowiedzialnej	Podpis Dyrektora komórki właściwej**
1	2	3	4	5 Zastępca Dyrektora	
1.	Projekt wstępny (komórka właściwa) PW	TOMASZ SZKODA 2-CA DYREKTORA DEP. PRZECIWEPIDEMICZNEGO		<i>M. Tomasz Szko</i> M. Tomasz Szko	<i>Wojciech Dębiński</i> Wojciech Dębiński
2.	Opinia koordynatora działań antykorupcyjnych o projekcie (Koordynator – opinia I) (komórka właściwa)				
3.	Przekazanie przez komórkę właściwą projektu Departamentowi Prawnemu do zaopiniowania przed Kierownictwem Ministerstwa Zdrowia (Prawny – przed Kierownictwem I) (komórka właściwa)	<i>Jacek Chojwał</i>	21.07.2008.	<i>[Signature]</i>	<i>[Signature]</i> 22.07.08.
4.	Opinia Departamentu Prawnego o projekcie MZ-PR-0214-19630 MR) (Prawny – opinia I)	<i>Michał Ryba</i>	29.07.09	<i>MR</i>	<i>[Signature]</i> ZASTĘPCA Departamentu Prawnego <i>Atina Bułsziszewicz-Makulska</i>

* Wnioskodawcą jest stały członek Kierownictwa Ministerstwa Zdrowia (Minister Zdrowia, Sekretarz Stanu lub Podsekretarz Stanu) nadzorujący realizację zadań przez komórkę właściwą lub komórkę właściwą.

** Wypełnia się, gdy podpis Dyrektora komórki właściwej jest niezbędny.

1	2	3	4	5	6
14.	Opinia koordynatora działań antykorupcyjnych o projekcie (Koordynator – opinia II) <i>(komórka właściwa)</i>				
15.	Przekazanie przez komórkę właściwą projektu Departamentowi Prawnemu do zaopiniowania przed Kolegium Ministra Zdrowia/Kierownictwem Ministerstwa Zdrowia (Prawny – przed Kolegium/Kierownictwem) <i>(komórka właściwa)</i>	<i>Leul Chojci</i>	2.07. 2010.	<i>BS</i>	ZASTĘPCA DYREKTORA Departamentu Prawnego <i>Alina Budkiszewska-Makulska</i>
16.	Opinia Departamentu Prawnego o projekcie (Prawny – opinia)	<i>Michał Ryba</i>	4.2.10		DYREKTOR Departamentu Prawnego <i>Renata Szczęch</i>
17.	Przekazanie przez komórkę właściwą projektu Departamentowi Budżetu, Finansów i Inwestycji do zaopiniowania przed Kolegium Ministra Zdrowia/Kierownictwem Ministerstwa Zdrowia (Budżet – przed Kolegium/Kierownictwem) <i>(komórka właściwa)</i>	<i>Leul Chojci</i>	9.02. 2010.	<i>BS</i>	DYREKTOR Departamentu Prawnego <i>Renata Szczęch</i>
18.	Opinia Departamentu Budżetu, Finansów i Inwestycji o projekcie (Budżet – opinia)	<i>Jadwiga Jankowska</i>	17.02. 2010	<i>Harold</i>	DYREKTOR Departamentu Budżetu, Finansów i Inwestycji <i>Elżbieta Wązgarzka</i>
19.	Przekazanie przez komórkę właściwą projektu do akceptacji przez stałego członka Kolegium Ministra Zdrowia/Kierownictwa Ministerstwa Zdrowia nadzorującego realizację zadań przez komórkę właściwą (SCK MZ – przed Kolegium/Kierownictwem) <i>(komórka właściwa)</i>				DYREKTOR Departamentu Prawnego <i>Renata Szczęch</i>
20.	Przekazanie projektu do Biura Ministra przez stałego członka Kolegium Ministra Zdrowia/Kierownictwa Ministerstwa Zdrowia nadzorującego realizację zadań przez komórkę właściwą (Biuro – przed Kolegium/Kierownictwem) <i>(komórka właściwa)</i>	<i>Leul Chojci</i>	21.05 2010	<i>BS</i>	DYREKTOR Departamentu Prawnego <i>Renata Szczęch</i>
21.	Omówienie projektu na Kolegium Ministra Zdrowia/Kierownictwie Ministerstwa Zdrowia (Kolegium/Kierownictwo)**** <i>(Biuro Ministra)</i>	<i>Wioletta Kozłowska</i>	26.05. 2010		DYREKTOR BIURA MINISTRA <i>Dimitry Michalczak</i>

1	2	3	4	5	6
28.	Przekazanie projektu do publikacji na stronie internetowej Ministerstwa Zdrowia oraz w Biuletynie Informacji Publicznej Ministerstwa wraz z wszelkimi dokumentami dotyczącymi prac nad projektem ***** (komórka właściwa)				
29.	Konferencja uzgodnieniowa (zewnętrzna) *****(KUZ) (komórka właściwa)				
30.	Projekt po uzgodnieniach międzyministerialnych i konsultacjach społecznych lub konferencji uzgodnieniowej (PUZ) (komórka właściwa)				
31.	Opinia koordynatora działań antykorupcyjnych o projekcie (Koordynator - opinia III) (komórka właściwa)				
32.	Przekazanie przez komórkę właściwą projektu Departamentowi Prawnemu do zaopiniowania przed Kierownictwem Ministerstwa Zdrowia (Prawny – przed Kierownictwem II) (komórka właściwa)				
33.	Opinia Departamentu Prawnego o projekcie (Prawny – opinia II)				
34.	Przekazanie przez komórkę właściwą projektu Departamentowi Budżetu, Finansów i Inwestycji do zaopiniowania przed Kierownictwem Ministerstwa Zdrowia (Budżet – przed Kierownictwem II) (komórka właściwa)				
35.	Opinia Departamentu Budżetu, Finansów i Inwestycji o projekcie (Budżet – opinia II)				

***** zgodnie z art. 5 i 6 ustawy z dnia 7 lipca 2005 r. o działalności lobbingsowej w procesie stanowienia prawa (Dz. U. Nr 169, poz. 1414).

44.	Przekazanie przez Departament Prawny projektu do podpisu Ministra Zdrowia (Podpis MZ)				
45.	Przekazanie przez Departament Prawny rozporządzenia do podpisu innego Ministra ^{*****} (Podpis innego Ministra)				
1	2	3	4	5	6
46.	Przekazanie przez Departament Prawny rozporządzenia do publikacji (Publikacja)				

***** W przypadku rozporządzeń wspólnych oraz rozporządzeń „w porozumieniu”.