

ŚLĄSKI PAŃSTWOWY WOJEWÓDZKI
INSPEKTOR SANITARNY
ul. Raciborska 39, 40-074 Katowice
tel. (32) 351-23-15

Załącznik nr 2 do procedury technicznej nr PT/01
Sposób wykonywania kontroli w ramach zapobiegawczego
i bieżącego nadzoru sanitarnego w tym zapobiegania
i zwalczania chorób zakaźnych i zakażeń"
wydanie z dnia 14.03.2016

Szpital Powiatowy w Wodzisławiu Śląskim
wpłynęło dnia 28 STY 2025
L.dz. 588
do załatwienia
do wiadomości

Pieczęć państwowego inspektora sanitarnego

DYREKTOR
ADMINISTRACYJNO-TECHNICZNY
Wodzisław Śląski

PROTOKÓŁ KONTROLI Nr 31.12.NS-HR.2025

Wodzisław Śląski, 28.01.2025 r.
(miejscowość i data)

przeprowadzonej przez

- Monikę Wojciechowską-Kumięgę, Oddział Higieny Radiacyjnej, Dział Nadzoru Sanitarnego, nr upoważnienia
OPR.057.304.2024

pracownika upoważnionego przez Śląskiego Państwowego Wojewódzkiego Inspektora Sanitarnego
Kontrolę przeprowadzono na podstawie art. 1 i art. 25 ust.1 ustawy z dnia 14 marca 1985 r. o Państwowej Inspekcji
Sanitarnej (Dz. U. z 2024 r. poz. 416), w związku z art. 67 § 1 oraz art. 68 § 1 i § 2 ustawy z dnia 14 czerwca 1960 r.
Kodeks postępowania administracyjnego (Dz. U. z 2024 r., poz. 572).

I. INFORMACJE DOTYCZĄCE KONTROLOWANEGO PODMIOTU

1. Podmiot kontrolowany

Szpital Powiatowy w Wodzisławiu Śląskim
44-300 Wodzisław Śląski, ul. 26 Marca 51
tel. 324591 800
(pełna nazwa/adres/telefon/faks/poczta elektroniczna)

2. Informacja dotycząca kontrolowanego obiektu

Szpital Powiatowy w Wodzisławiu Śląskim
44-300 Wodzisław Śląski, ul. 26 Marca 51
tel. 324591 800
(pełna nazwa/adres/telefon/faks/poczta elektroniczna/rodzaj prowadzonej działalności)

3. Osoba lub jednostka organizacyjna odpowiedzialna za przestrzeganie wymagań

Szpital Powiatowy w Wodzisławiu Śląskim
(imię i nazwisko/pełna nazwa (inwestor/organ założycielski w przypadku spółki cywilnej wymienić wszystkich współników))
44-300 Wodzisław Śląski, ul. 26 Marca 51
tel. 324591 800
(adres zamieszkania/siedziby (w przypadku spółki cywilnej adresy zamieszkania wszystkich współników)/telefon/faks/poczta elektroniczna))

4. NIP 6471839389

REGON 000312455

PKD –

5. Osoba kierująca podmiotem kontrolowanym:

Cezary Tomiczek – Dyrektor
(imię i nazwisko/stanowisko)

6. Osoba upoważniona pisemnie do reprezentowania kontrolowanego podmiotu*

Nie dotyczy
(imię i nazwisko/stanowisko/dane upoważniające/data wydania upoważnienia/nr)

7. Inne osoby, w obecności których przeprowadzono kontrolę*

– Inspektor Ochrony Radiologicznej
(imię i nazwisko/stanowisko/inne)

II. INFORMACJE DOTYCZĄCE KONTROLI

1. Data i godzina rozpoczęcia kontroli 27.01.2025 r. godz. 09⁰⁰ 28.01.2025 r. godz. 13³⁰

2. Data otrzymania przez kontrolowanego zawiadomienia o kontroli* nie dotyczy

3. Przyczyna odstąpienia od zawiadomienia:

nie dotyczy zgodnie z art. 65 pkt 1 Ustawy z dnia 6 marca 2018 r. Prawo przedsiębiorców (Dz.U. z 2024 r.
poz. 236).

4. Data i godzina zakończenia kontroli 27.01.2025 r. godz. 09⁰⁰ 28.01.2025 r. godz. 11⁰⁰

5. Czas kontroli obszaru, w którym stwierdzono nieprawidłowości 3h

6. Zakres przedmiotowy kontroli:

14
11

Kontrola w zakresie przestrzegania warunków ochrony radiologicznej w jednostkach organizacyjnych stosujących aparaty rentgenowskie do celów medycznych.

7. Wyposażenie użyte podczas kontroli*

nie dotyczy

(nazwa wyposażenia/nr identyfikacyjny)

8. Podczas kontroli wykonano pomiary, badania lub pobrano próbki do badań laboratoryjnych**
– nr i nazwa protokołu/ów*

nie dotyczy

9. Podczas kontroli wykonano zapis dźwięku i/lub obrazu* nie dotyczy

10. Korzystano* z wyników badań i pomiarów

Pomiary rozkładu mocy dawki promieniowania jonizującego X wokół aparatu rtg typu TMS 320 firmy Technix TMS zostały wykonane w dniu 07.06.2024 r. przez Laboratorium Pomiarów Radiologicznych firmy GL CENTER Sp. z o.o. z Mikołowa przy ul. Wspólnej 1, sprawozdanie nr TP-X/22/JB/2024. We wszystkich punktach w których wykonano pomiary wartości dawki tygodniowej promieniowania jonizującego X nie przekraczają wartości dawki granicznej określonej jak dawka skuteczna dla osób z ogółu ludności.

Pomiary rozkładu mocy dawki promieniowania jonizującego X wokół diagnostycznego aparatu rtg do zdjęć typu Duo Diagnost firmy Philips zostały wykonane w dniu 01.20.2001 r. przez Wojewódzką Stację Sanitarno-Epidemiologiczną w Katowicach, sprawozdanie nr OR/443-1996/SD-DT/2001 oraz w dniu 23.01.2004 r. sprawozdanie nr DL-26/HR-26/2004/01/S. We wszystkich punktach w których wykonano pomiary wartości dawki tygodniowej promieniowania jonizującego X nie przekraczają wartości dawki granicznej określonej jak dawka skuteczna dla osób z ogółu ludności.

Pomiary rozkładu mocy dawki promieniowania jonizującego X wokół diagnostycznego aparatu rtg do zdjęć typu Control X/ Peform-X zostały wykonane w dniu 11.10.2022 r. przez Laboratorium Pomiarów Radiologicznych firmy GL CENTER Sp. z o.o. z Mikołowa przy ul. Wspólnej 1, sprawozdanie nr TP-X/03/GL/2022. We wszystkich punktach w których wykonano pomiary wartości dawki tygodniowej promieniowania jonizującego X nie przekraczają wartości dawki granicznej określonej jak dawka skuteczna dla osób z ogółu ludności.

Pomiary rozkładu mocy dawki promieniowania jonizującego X wokół aparatu rtg do zdjęć typu Optima XR240 zostały wykonane w dniu 07.04.2023 r. przez Laboratorium Pomiarów Radiologicznych firmy GL CENTER Sp. z o.o. z Mikołowa przy ul. Wspólnej 1, sprawozdanie nr TP-X/12/AR/2023. We wszystkich punktach w których wykonano pomiary wartości dawki tygodniowej promieniowania jonizującego X nie przekraczają wartości dawki granicznej określonej jak dawka skuteczna dla osób z ogółu ludności.

Pomiary rozkładu mocy dawki promieniowania jonizującego X wokół diagnostycznego aparatu rtg do zdjęć typu DX-D 100 firmy Agfa zostały wykonane w dniu 07.08.2019 r. przez Oddział Badań Higieny Radiacyjnej Wojewódzkiej Stacji Sanitarno-Epidemiologicznej w Katowicach, sprawozdanie nr DL-339/HR-122/2019/01/S. We wszystkich punktach w których wykonano pomiary wartości dawki tygodniowej promieniowania jonizującego X nie przekraczają wartości dawki granicznej określonej jak dawka skuteczna dla osób z ogółu ludności.

Pomiary rozkładu mocy dawki promieniowania jonizującego X wokół śródoperacyjnego aparatu rtg do zdjęć typu OEC One firmy GE zostały wykonane w dniu 02.02.2021 r. przez Oddział Badań Higieny Radiacyjnej Wojewódzkiej Stacji Sanitarno-Epidemiologicznej w Katowicach, sprawozdanie nr DL.9052.2.21.2021/01/S. We wszystkich punktach w których wykonano pomiary wartości dawki tygodniowej promieniowania jonizującego X nie przekraczają wartości dawki granicznej określonej jak dawka skuteczna dla osób z ogółu ludności.

Pomiary rozkładu mocy dawki promieniowania jonizującego X wokół śródoperacyjnego aparatu rtg do zdjęć typu Radius R9 DFG firmy IMD zostały wykonane w dniu 17.07.2017 r. przez Oddział Badań Higieny Radiacyjnej Wojewódzkiej Stacji Sanitarno-Epidemiologicznej w Katowicach, sprawozdanie nr DL-499/HR-226/2017/01/S. We wszystkich punktach w których wykonano pomiary wartości dawki tygodniowej promieniowania jonizującego X nie przekraczają wartości dawki granicznej określonej jak dawka skuteczna dla osób z ogółu ludności.

14

Pomiary rozkładu mocy dawki promieniowania jonizującego X wokół śródoperacyjnego aparatu rtg do zdjęć typu BV Libra zostały wykonane w dniu 09.06.2005 r. przez Oddział Badań Higieny Radiacyjnej Wojewódzkiej Stacji Sanitarno-Epidemiologicznej w Katowicach, sprawozdanie nr DL-563HR-127/05/01/S. We wszystkich punktach w których wykonano pomiary wartości dawki tygodniowej promieniowania jonizującego X nie przekraczają wartości dawki granicznej określonej jak dawka skuteczna dla osób z ogółu ludności.

11. Dokumenty oceniane w trakcie kontroli

- projekt pracowni (rzuty pomieszczeń) wraz z projektem i opisem osłon stałych, zatwierdzony przez PWIS w Katowicach, opinia sanitarna nr OR/443-473/ZM/2000 z dnia 10.04.2000 r. (dot. aparatu rtg typu DUO DIAGNOST);
- projekt pracowni (rzuty pomieszczeń) wraz z projektem i opisem osłon stałych, zatwierdzony przez ŚPWIS, opinia sanitarna nr 219/2022 (znak sprawy: NS-HR.7040.197.2022) z dnia 07.11.2022 r. (dot. aparatu rtg typu Perform-X);
- Decyzja o nadaniu uprawnień inspektora ochrony radiologicznej typu R dla p. Moniki Turko, nr 215R/2022 data wydania 29.12.2022 r.;
- protokół nr 1418466/2024 z okresowej kontroli stanu technicznego przewodów kominowych z dnia 18.11.2024 r. dokonanej przez Pana Krzysztofa Ziarko (upr. MAP/0369/WBS/15) z IBS Budownictwo z siedzibą w Warszawie przy ul. św. Jacka Odrowąża 15;
- decyzja nr 430/2024 z dnia 21.08.2024 r. zezwalająca na uruchomienie i stosowanie aparatu rtg typu TMS 320 firmy Technix TMS, wydana przez Śląskiego Państwowego Wojewódzkiego Inspektora Sanitarnego;
- decyzja nr 311/2012 z dnia 12.09.2012 r. zezwalająca na uruchomienie pracowni rtg, wydana przez Śląskiego Państwowego Wojewódzkiego Inspektora Sanitarnego;
- decyzja nr 312/2012 z dnia 12.09.2012 r. zezwalająca na uruchomienie i stosowanie aparatu rtg typu Duo Diagnost firmy Philips, wydana przez Śląskiego Państwowego Wojewódzkiego Inspektora Sanitarnego;
- decyzja nr 225/2023 z dnia 08.05.2023 r. zezwalająca na uruchomienie i stosowanie aparatu rtg typu Optima XR 240 firmy GE Medical Systems, wydana przez Śląskiego Państwowego Wojewódzkiego Inspektora Sanitarnego;
- decyzja nr 481/2019 z dnia 25.10.2019 r. zezwalająca na uruchomienie i stosowanie aparatu rtg typu DX-D 100 firmy Agfa, wydana przez Śląskiego Państwowego Wojewódzkiego Inspektora Sanitarnego;
- decyzja nr 109/2021 z dnia 12.03.2021 r. zezwalająca na uruchomienie i stosowanie aparatu rtg typu OEC ONE firmy GE, wydana przez Śląskiego Państwowego Wojewódzkiego Inspektora Sanitarnego;
- decyzja nr 11/2018 z dnia 05.01.2018 r. zezwalająca na uruchomienie i stosowanie aparatu rtg typu BV Libra firmy Philips, wydana przez Śląskiego Państwowego Wojewódzkiego Inspektora Sanitarnego;
- decyzja nr 10/2018 z dnia 05.01.2018 r. zezwalająca na uruchomienie i stosowanie aparatu rtg typu Radius R9 DFG firmy IMD, wydana przez Śląskiego Państwowego Wojewódzkiego Inspektora Sanitarnego;
- decyzja nr 550/2022 z dnia 25.11.2022 r. zezwalająca na uruchomienie pracowni rtg, wydana przez Śląskiego Państwowego Wojewódzkiego Inspektora Sanitarnego;
- decyzja nr 551/2022 z dnia 25.11.2022 r. zezwalająca na uruchomienie i stosowanie aparatu rtg typu Control X Perform -X, wydana przez Śląskiego Państwowego Wojewódzkiego Inspektora Sanitarnego;
- sprawozdanie nr KO-2024-314M z testów specjalistycznych monitora do prezentacji obrazów medycznych EIZO Radiforce RX250 wykonanych w dniu 18.12.2024 r. przez firmę MEASURE Laboratorium Badawcze Ewa Fabiszewska z Warszawy przy ul. G. Bruna 9/234;
- sprawozdanie nr TS-DR-RO/41/JB/2024 z testów specjalistycznych aparatu rtg typu TMS 320 firmy Technix TMS wykonanych w dniu 07.06.2024 r. przez firmę GL CENTER Sp. z o.o. Laboratorium Pomiarów Radiologicznych z Mikołowa, ul. Wspólna 1;
- sprawozdanie nr KO-2024-311 z testów specjalistycznych aparatu rtg typu DX-D 100 firmy Agfa wykonanych w dniu 18.12.2024 r. przez firmę MEASURE Laboratorium Badawcze Ewa Fabiszewska z Warszawy przy ul. G. Bruna 9/234;
- sprawozdanie nr KO-2024-316 z testów specjalistycznych aparatu rtg typu OEC One firmy GE wykonanych w dniu 19.12.2024 r. przez firmę MEASURE Laboratorium Badawcze Ewa Fabiszewska z Warszawy przy ul. G. Bruna 9/234;
- sprawozdanie nr KO-2024-310 z testów specjalistycznych aparatu rtg typu Duo Diagnost firmy Philips wykonanych w dniu 18.12.2024 r. przez firmę MEASURE Laboratorium Badawcze Ewa Fabiszewska z Warszawy przy ul. G. Bruna 9/234;
- sprawozdanie nr KO-2024-309 z testów specjalistycznych aparatu rtg typu Control X-Perform-X wykonanych (numer fabryczny 69772220893) w dniu 18.12.2024 r. przez firmę MEASURE Laboratorium Badawcze Ewa Fabiszewska z Warszawy przy ul. G. Bruna 9/234;
- sprawozdanie nr KO-2024-313 z testów specjalistycznych aparatu rtg typu GE Optima XR240 wykonanych w dniu 19.12.2024 r. przez firmę MEASURE Laboratorium Badawcze Ewa Fabiszewska z Warszawy przy ul. G. Bruna 9/234;
- wyniki testów podstawowych aparatów rtg;
- dokumentacja techniczna aparatów rtg wraz z instrukcjami obsługi w języku polskim;

14
m

- instrukcje pracy z aparatami rentgenowskimi ustalające szczegółowe zasady postępowania w zakresie ochrony radiologicznej pacjentów i pracowników;
- ewidencja osób zatrudnionych w pracowni rtg wraz z zaliczeniem ich do kategorii „B” narażenia Zakład Diagnostyki Obrazowej;

Lp.	Nazwisko i imię	Stanowisko	kategoria narażenia	Daty ważności dokumentacji	
				szkolenie ORP	zaświadczenia lekarskie
1		technik rtg	B	16.04.2023	18.10.2025
2		technik rtg	B	16.04.2023	31.03.2025
3		technik rtg	B	16.04.2023	27.11.2025
4		technik rtg	B	16.04.2023	08.08.2026
5		technik rtg	B	16.04.2023	13.06.2026
6		technik rtg	B	16.04.2023	01.10.2026
7		technik rtg	B	16.04.2023	28.12.2025
8		Lekarz radiolog	B	30.03.2023	brak

Blok Operacyjny:

Lp.	Nazwisko i imię	Stanowisko	kategoria narażenia	Data ważności	
				Data szkolenia ORP	zaświadczenia lekarskiego
1		Lekarz rezydent	B	16.04.2023	30.05.2025
2		Lekarz rezydent	B	16.04.2023	20.03.2026
3		Lekarz ortopeda	B	24.01.2025	15.11.2026
4		Lekarz ortopeda	B	31.10.2021	03.04.2026
5		Lekarz ortopeda	B	28.02.2024	26.09.2026
6		Lekarz ortopeda	B	24.01.2025	28.01.2028
7		Lekarz ortopeda	B	16.04.2023	10.09.2026
8		Lekarz ortopeda	B	28.02.2024	10.03.2025
9		Lekarz ortopeda	B	24.01.2025	05.12.2026
10		Lekarz ortopeda	B	16.04.2023	07.09.2025
11		Lekarz ortopeda	B	brak	19.07.2025
12		Lekarz ortopeda	B	16.04.2023	23.07.2025
13		Lekarz ortopeda	B	18.10.2021	04.10.2025
14		Lekarz ortopeda	B	28.02.2024	24.12.2026
15		Lekarz ortopeda	B	22.04.2023	30.11.2026
16		Pielęgniarka instrumentariuszka	B	-	09.06.2025
17		Pielęgniarka instrumentariuszka	B	-	20.05.2026
18		Pielęgniarka instrumentariuszka	B	-	23.08.2026
19		pielęgniarka anestezjologiczna	B	-	29.07.2026
20		Pielęg. Anestez.	B	-	28.04.2025
21		Pielęgniarka anestezjologiczna	B	-	30.04.2026
22		Pielęgniarka instrumentariuszka	B	-	14.02.2026
23		Lekarz kierujący oddziałem	B	-	10.09.2026
24		Pielęgniarka instrumentariuszka	B	-	11.01.2026

14
PM

25		Pielęgniarka instrumentariuszka	B	-	21.02.2026
26		Pielęgniarka instrumentariuszka	B	-	05.09.2026
27		Pielęgniarka instrumentariuszka	B	-	18.09.2026
28		Pielęgniarka instrumentariuszka	B	-	27.08.2025
29		Pielęgniarka instrumentariuszka	B	-	27.06.2026
30		Pielęgniarka instrumentariuszka	B	-	11.04.2025
31		Pielęgniarka instrumentariuszka	B	-	21.01.2027
32		Pielęgniarka instrumentariuszka	B	-	15.10.2026
33		Pielęgniarka instrumentariuszka	B	-	28.07.2025
34		Fizyk medyczny	B	-	07.11.2025
35		Lekarz anestezjolog	B	-	23.01.2027
36		Pielęgniarka instrumentariuszka	B	-	13.11.2026
37		Lekarz anestezjolog	B	-	14.04.2025
38		Pielęgniarka instrumentariuszka	B	-	08.02.2026
39		Lekarz anestezjolog	B	-	31.05.2025
40		Pielęgniarka instrumentariuszka	B	-	01.07.2026
41		Pielęgniarka instrumentariuszka	B	-	12.11.2026
42		Pielęgniarka instrumentariuszka	B	-	11.07.2025
43		Pielęgniarka instrumentariuszka	B	-	11.01.2026
44		Lekarz anestezjolog	B	-	brak
45		Pielęgniarka instrumentariuszka	B	-	08.03.2026
46		Pielęgniarka instrumentariuszka	B	-	02.07.2026
47		Lekarz anestezjolog	B	-	16.12.2026

- odczyty z dozymetrii indywidualnej, pierścionkowej i na soczewki oczu Instytutu Medycyny Pracy im. prof. dra med. Jerzego Nofera w Łodzi Zakład Ochrony Radiologicznej Pracownia Oceny Narażenia Zawodowego w Łodzi przy ul. św. Teresy 8 od Dzieciątka Jezus 8 kaset dozymetrycznych zakład nr 6244, 2529;
- zaświadczenia lekarskie wydane dla ww. osób przez uprawnionych lekarzy;
- certyfikaty potwierdzające, że ww. osoby ukończyły szkolenie oraz zdały egzamin z zakresu ochrony radiologicznej pacjenta;
- medyczne procedury radiologiczne;
- program szkoleń z zakresu ochrony radiologicznej;
- program zapewnienia jakości;
- ewidencja urządzeń radiologicznych;
- zakładowy plan postępowania awaryjnego (plan został wysłany do Śląskiego Urzędu Wojewódzkiego);
- wnioski z analizy zagrożeń;

14
B

- ocena narażenia pracowników i osób z ogółu ludności;
- opis systemu rejestracji i analizy wystąpienia narażenia przypadkowego;
- system zarządzania sytuacjami zdarzeń radiacyjnych;
- program szkoleń dla wewnętrznej ekipy awaryjnej (szkolenie przeprowadzone w dniach 23-26.05.2023 r. przez P[redstawiciela]);
- opinia IOR na temat badania i sprawdzania urządzeń ochronnych i przyrządów dozymetrycznych;
- dokumentacja potwierdzająca prowadzenie audytów wewnętrznych w jednostce (ostatni raport z audytu wewnętrznego przeprowadzonego w zakresie radiologii dnia 16.04.2024 r. oraz z zakresu badań rentgenodiagnostycznych przeprowadzonego w dniu 16.04.2024 r.) raporty został przesłany do krajowej komisji ds. audytów w Łodzi;
- w jednostce sporządzono informację o wpływie działalności wykonywanej przez jednostkę organizacyjną polegającej na uruchomieniu pracowni rtg oraz uruchomieniu i stosowaniu aparatów rtg na zdrowie ludzi i na środowisko (informację zamieszczono na stronie internetowej).

12. Wykaz dokumentów załączonych do protokołu kontroli*

- Klauzula informacyjna do protokołu kontroli.

13. Podczas kontroli wypełniono formularze kontroli – nie dotyczy

III. WYNIKI KONTROLI

1. Informacje o kontrolowanym podmiocie np. stan formalno-prawny/nr wpisu do KRS/inne informacje istotne dla ustaleń kontroli

Stan formalno-prawny: Samodzielny Publiczny Zakład Opieki Zdrowotnej.

Strona przedłożyła:

- wpis do KRS – nr wpisu 0000010918,
- wpis do rejestru podmiotów leczniczych Wojewody Śląskiego – nr wpisu 000000013292,

Według oświadczenia przedstawiciela jednostki nie toczy się aktualnie postępowanie administracyjno-egzekucyjne w stosunku do kontrolowanego podmiotu.

2. Informacje istotne dla ustaleń kontroli np. stwierdzenia dotyczące stanu technicznego podmiotu/objektu, stanu sanitarno-higienicznego

W trakcie kontroli oceniano dokumenty dotyczące:

- diagnostycznego aparatu rtg do zdjęć typu Perform-X F200 firmy Control X o numerze fabrycznym 6972220893, typ lampy RAD-14, nr lampy 73578-2R, rok produkcji lampy 2022, ogniska lampy 0,6 i 1,2 mm, rok produkcji aparatu – 2022, filtracja całkowita 2,0 mm Al., napięcie 40-125 kV, typ obrazowania – odczyt cyfrowy bezpośredni.

Podczas kontroli sanitarnej stwierdzono, że w decyzji zezwalającej wpisano numer fabryczny aparatu rtg jako 2520220600 a powinno być 6972220893. Po analizie dokumentacji przesłanej do wniosku o wydanie decyzji zezwalającej na uruchomienie i stosowanie ww. aparatu rtg stwierdzono, że w testach akceptacyjnych, raporcie z pomiarów rozkładu mocy dawki oraz we ww. wniosku błędnie wpisano numer fabryczny 2520220600. Podczas kontroli, po analizie dokumentacji opracowanej przez firmę Althea, która dostarczała oraz montowała ww. aparat rtg, paszportu technicznego oraz tabliczek znamionowych stwierdzono, że prawidłowy numer fabryczny ww. aparatu rtg to 6972220893. Poinformowano Stronę o konieczności zwrócenia się do Śląskiego Państwowego Wojewódzkiego Inspektora o zmianę w części decyzji zezwalającej na uruchomienie i stosowanie ww. aparatu rtg z uwagi na błędnie wpisany numer fabryczny.

Pracownia rtg z ww. aparatem jest zlokalizowana na drugim piętrze budynku szpitala w Wodzisławiu przy ul. 26 Marca 51. Dla ww. pracowni rtg został wykonany projekt osłon stałych, zaopiniowany przez ŚPWIS opinią sanitarną nr 219/2022 z dnia 07.11.2022 r. Stwierdzono, że aparat rtg zainstalowano zgodnie z ww. dokumentacją. Aparat rtg znajduje się w gabinecie rtg (pow. 22,59 m², wys. 2,9 m). W bezpośrednim sąsiedztwie gabinetu rtg, znajdują się zgodnie z projektem osłon stałych:

- ściana A i B – parking,
- ściana C – pokój personelu,
- ściana D – sterownia,
- ściana E – pokój techników,

nad gabinetem znajduje się trakt porodowy oddziału położniczego, pod gabinetem – pomieszczenia administracji szpitala – pokój naczelnej pielęgniarki. W pomieszczeniach sąsiadujących z gabinetem rtg zostały przeprowadzone pomiary dozymetryczne rozkładu mocy dawki promieniowania jonizującego. Drzwi gabinetu rtg są oznakowane tablicą informacyjną ze znakiem ostrzegawczym przed promieniowaniem jonizującym oraz znakiem terenu nadzorowanego. Nad drzwiami umieszczono plafonierę sygnalizacji świetlnej. W kabinie

14
m

pacjenta oraz na drzwiach pracowni znajduje się informacja o konieczności powiadomienia operatora aparatu rtg, przed wykonaniem badania, o tym, że pacjentka jest w ciąży. Ekspozycje są wykonywane ze sterowni. Łączność wizualna i głosowa między pacjentem a personelem medycznym jest zapewniona poprzez okienko kontrolne i system nagłaśniający.

- diagnostycznego aparatu rtg do zdjęć przyłóżkowych typu DX-D 100+ firmy Agfa o numerze fabrycznym A5411003229, typ lampy Toshiba E7884, nr lampy 8G0346, rok produkcji lampy 2019, ogniska lampy 0,6 i 1,2 mm, rok produkcji aparatu – 2018, filtracja całkowita 2,5 mm Al., napięcie 40-125 kV, typ obrazowania – odczyt cyfrowy bezpośredni.

Ww. aparat rtg użytkowany jest na Oddziale Neonatologii znajdującym się na trzecim piętrze budynku Szpitala Powiatowego w Wodzisławiu Śląskim przy ul. 26 Marca 51. W otoczeniu aparatu rtg zostały przeprowadzone pomiary dozymetryczne rozkładu mocy dawki promieniowania jonizującego.

- diagnostycznego aparatu rtg do zdjęć przyłóżkowych typu Technics TMS 320 RDR firmy TMS o numerze fabrycznym 14-20-018-038, typ lampy IMD IAE X22, nr lampy 13XE56, rok produkcji lampy 2020, ogniska lampy 0,6 i 1,3 mm, rok produkcji aparatu – 2020, filtracja całkowita 3,0 mm Al., napięcie 40-125 kV, typ obrazowania – odczyt cyfrowy pośredni.

Ww. aparat rtg użytkowany jest na Oddziale Intensywnej Opieki Medycznej znajdującym się na drugim piętrze budynku szpitala w Wodzisławiu Śląskim przy ul. 26 Marca 51. W otoczeniu aparatu rtg zostały przeprowadzone pomiary dozymetryczne rozkładu mocy dawki promieniowania jonizującego.

- diagnostycznego aparatu rtg do zdjęć przyłóżkowych typu Optima XR240 firmy GE o numerze fabrycznym DF240100005WK, typ lampy E7894, nr lampy QJ0854, rok produkcji lampy 2021, ogniska lampy 0,6 i 1,2 mm, rok produkcji aparatu – 2021, filtracja całkowita 2,6 mm Al., napięcie 40-125 kV, typ obrazowania – odczyt cyfrowy bezpośredni.

Ww. aparat rtg użytkowany jest na Oddziale Geriatrycznym znajdującym się na parterze budynku szpitala w Wodzisławiu Śląskim przy ul. 26 Marca 51. W otoczeniu aparatu rtg zostały przeprowadzone pomiary dozymetryczne rozkładu mocy dawki promieniowania jonizującego.

- jezdny z ramieniem C typu BV Libra firmy Philips o numerze fabrycznym 01JOFB014/87, nr lampy – 989000064801, typ lampy: Philips F017; ognisko lampy 0,6 i 1,4 mm, filtracja 2,7 mm Al, rok produkcji aparatu – 2005, napięcie 40-110 kV, typ obrazowania – odczyt cyfrowy bezpośredni.

Ostatnie testy specjalistyczne ww. aparatu rtg zostały wykonane w dniu 20.12.2023 r. przez firmę MEASURE Laboratorium Badawcze Ewa Fabiszewska z Warszawy przy ul. G. Bruna 9/234. Aktualnie ww. aparat rtg jest niesprawny. Strona przedstawiła potwierdzenie wezwania serwisu w celu naprawy ww. aparatu rtg i aktualnie Strona oczekuje na przyjazd serwisu oraz naprawę ww. aparatu rtg.

Aparat rtg użytkowany jest na Bloku Operacyjnym na parterze ww. jednostki w Wodzisławiu Śląskim przy ul. 26 Marca 51.

Wokół aparatu rtg typu BV Libra firmy Philips zostały przeprowadzone pomiary dozymetryczne. We wszystkich punktach w których wykonano pomiary wartości dawki tygodniowej promieniowania jonizującego X nie przekraczają wartości dawki granicznej określonej jak dawka skuteczna dla osób z ogółu ludności.

Blok Operacyjny wyposażony jest w osłony osobiste chroniące przed promieniowaniem części ciała i narządy pacjenta niebędące przedmiotem badania. Aparat rtg jest wyposażony w miernik czasu ekspozycji, skopię pulsacyjną, układ zapamiętywania ostatniego obrazu oraz wskaźniki wartości natężenia prądu i napięcia na lampie rtg, miernik wielkości ekspozycji (rejestrator dawki).

- jezdny z ramieniem C typu OEC One firmy GE o numerze fabrycznym BB6SV2000447HL, nr lampy – 195701HL8, typ lampy: Lohmann 110/3DF; ognisko lampy 0,6x1,4 i 1,4x1,4 mm, filtracja 2,7 mm Al, rok produkcji aparatu – 2020, napięcie 40-125 kV, typ obrazowania – odczyt cyfrowy bezpośredni.

Aparat rtg użytkowany jest na Bloku Operacyjnym na parterze ww. jednostki w Wodzisławiu Śląskim przy ul. 26 Marca 51.

Wokół aparatu rtg typu OEC One firmy GE zostały przeprowadzone pomiary dozymetryczne. We wszystkich punktach w których wykonano pomiary wartości dawki tygodniowej promieniowania jonizującego X nie przekraczają wartości dawki granicznej określonej jak dawka skuteczna dla osób z ogółu ludności.

Blok Operacyjny wyposażony jest w osłony osobiste chroniące przed promieniowaniem części ciała i narządy pacjenta niebędące przedmiotem badania. Aparat rtg jest wyposażony w miernik czasu ekspozycji, skopię pulsacyjną, układ zapamiętywania ostatniego obrazu oraz wskaźniki wartości natężenia prądu i napięcia na lampie rtg, miernik wielkości ekspozycji (rejestrator dawki).

- jezdny z ramieniem C typu Radius R9 DFG firmy Inter Medical o numerze fabrycznym 127/08/0002, nr lampy – 12H229, typ lampy: X 20P; ognisko lampy 0,6 i 0,3 mm, filtracja 2,0 mm Al, rok produkcji aparatu – 2008, napięcie 40-125 kV, typ obrazowania – odczyt cyfrowy bezpośredni.

14
m

Ostatnie testy specjalistyczne ww. aparatu rtg zostały wykonane w dniu 14.12.2023 r. przez firmę MEASURE Laboratorium Badawcze Ewa Fabiszewska z Warszawy przy ul. G. Bruna 9/234. Aktualnie ww. aparat rtg jest niesprawny. Strona przedstawiła potwierdzenie wezwania serwisu w celu naprawy ww. aparatu rtg i aktualnie Strona oczekuje na przyjazd serwisu oraz naprawę ww. aparatu rtg.

Aparat rtg użytkowany jest na Bloku Operacyjnym na parterze ww. jednostki w Wodzisławiu Śląskim przy ul. 26 Marca 51.

Wokół aparatu rtg typu Radius R9 DFG firmy Inter Medical zostały przeprowadzone pomiary dozymetryczne. We wszystkich punktach w których wykonano pomiary wartości dawki tygodniowej promieniowania jonizującego X nie przekraczają wartości dawki granicznej określonej jak dawka skuteczna dla osób z ogółu ludności.

Blok Operacyjny wyposażony jest w osłony osobiste chroniące przed promieniowaniem części ciała i narządy pacjenta niebędące przedmiotem badania. Aparat rtg jest wyposażony w miernik czasu ekspozycji, skopię pulsacyjną, układ zapamiętywania ostatniego obrazu oraz wskaźniki wartości natężenia prądu i napięcia na lampie rtg, miernik wielkości ekspozycji (rejestrator dawki).

- diagnostycznego aparatu rtg do zdjęć typu DUO DIAGNOST firmy Philips o numerze fabrycznym 98485005100/0000156, typ lampy Philips, nr lampy 4196730/000149, rok produkcji lampy 2000, ogniska lampy 0,6 i 1,2 mm, rok produkcji aparatu – 2000, filtracja całkowita 3,5 mm Al., napięcie 40-125 kV, typ obrazowania – odczyt cyfrowy pośredni. Czytnik płyt obrazowych Regius Model 110.

Pracownia rtg z ww. aparatem jest zlokalizowana na drugim piętrze budynku szpitala w Wodzisławiu Śląskim przy ul. 26 Marca 51. Dla ww. pracowni rtg został wykonany projekt osłon stałych, zaopiniowany przez PWiS w Katowicach opinią sanitarną nr OR/443-473/ZM/2000 z dnia 10.04.2000 r. Stwierdzono, że aparat rtg zainstalowano zgodnie z ww. dokumentacją. Aparat rtg znajduje się w gabinecie rtg (pow. 27,13 m², wys. 2,90 m). W pomieszczeniach sąsiadujących z gabinetem rtg zostały przeprowadzone pomiary dozymetryczne rozkładu mocy dawki promieniowania jonizującego. Drzwi gabinetu rtg są oznakowane tablicą informacyjną ze znakiem ostrzegawczym przed promieniowaniem jonizującym oraz znakiem terenu nadzorowanego. Nad drzwiami umieszczono plafonierę sygnalizacji świetlnej. W rejestracji znajduje się informacja o konieczności powiadomienia operatora aparatu rtg przed wykonaniem badania, o tym, że pacjentka jest w ciąży. Ekspozycje są wykonywane ze sterowni. Łączność wizualna i głosowa między pacjentem a personelem medycznym jest zapewniona poprzez okienko kontrolne i system nagłaśniający.

Ocena i opis wyników badań rentgenowskich odbywa się w wydzielonym pomieszczeniu, którego wyposażenie umożliwia zaciemnienie okna. W gabinetach rtg nie umieszczono sprzętów oraz urządzeń nie związanych z działaniem aparatu rtg oraz z wykonywanymi procedurami radiologicznymi. Medyczne procedury radiologiczne są wykonywane przez osoby o odpowiednich kwalifikacjach. Informacje o wykonywanych ekspozycjach są zapisywane w książce badań oraz w dokumentacji medycznej pacjentów. Badania wykonywane są na podstawie pisemnych skierowań zawierających wszystkie wymagane informacje. Jednostka jest wyposażona w sprzęt ochronny oraz środki ochrony indywidualnej przed promieniowaniem jonizującym dobrane do typu zainstalowanych aparatów rentgenowskich i rodzaju wykonywanych badań.

Nadzór nad pracowniami rtg oraz nad aparatami rtg sprawuje inspektor ochrony radiologicznej p. [REDAKOWANE] posiadająca uprawnienia typu R.

W jednostce umieszczone jest w widocznym miejscu oznaczenie słowne i graficzne informujące o zakazie palenia wyrobów tytoniowych i palenia papierosów elektronicznych na terenie obiektu zgodnie z wymaganiami ustawy o ochronie zdrowia przed następstwami używania tytoniu i wyrobów tytoniowych.

3. Nieprawidłowości stwierdzone podczas kontroli z podaniem przepisów prawnych, które naruszono*

- nie przedstawiono aktualnego sprawozdania z testów specjalistycznych monitora do prezentacji obrazów medycznych (przy aparacie rtg GE OEC One), co jest niezgodne z art. 33l ustawy z dnia 29 listopada 2000 r. Prawo atomowe (Dz. U. z 2024 r., poz. 1277 z późn. zm.);
- nie przedstawiono potwierdzenia przeszkolenia osób zaliczonych do kategorii B narażenia na podstawie programu szkoleń z zakresu bezpieczeństwa jądrowego i ochrony radiologicznej, co jest niezgodne z art. 11 ustawy z dnia 29 listopada 2000 r. Prawo atomowe (Dz. U. z 2024 r., poz. 1277 z późn. zm.);
- nie przedstawiono dokumentacji potwierdzającej podnoszenie kwalifikacji z zakresu ochrony radiologicznej pacjenta przez [REDAKOWANE], co jest niezgodne z art. 33n ustawy z dnia 29 listopada 2000 r. Prawo atomowe (Dz. U. z 2024 r., poz. 1277 z późn. zm.);
- nie przedstawiono protokołu z przeglądu klimatyzacji na Bloku Operacyjnym, co jest niezgodne z art. 62 ustawy Prawo budowlane (Dz. U. z 2024 r., poz. 725 z późn. zm.);
- nie przedstawiono aktualnego zaświadczenia lekarskiego potwierdzającego zdolność do pracy w narażeniu na promieniowanie jonizujące [REDAKOWANE], co jest niezgodne z art. 10 ustawy z dnia 29 listopada 2000 r. Prawo atomowe (Dz. U. z 2024 r., poz. 1277 z późn. zm.).

4. Doraźne zalecenia, uwagi i wnioski*

nie dotyczy

14
m

IV. UWAGI I ZASTRZEŻENIA OSÓB UCZESTNICZĄCYCH W KONTROLI

1. Omówiono wyniki kontroli, dokonano/ nie dokonano wpisu do książki kontroli/dziennika budowy**
2. Wniesiono/nie wniesiono** uwag i zastrzeżeń do opisanego w protokole stanu faktycznego
nie dotyczy
3. Poprawki i uzupełnienia do protokołu – naniesiono/nie naniesiono**
4. Za stwierdzone nieprawidłowości wymienione w protokole w części III pkt 3 lit. - nie nałożono/należono**
grzywny w drodze mandatu karnego na
(imię i nazwisko/stanowisko)
w wysokości słownie.....
(nr mandatu karnego).....
(podstawa prawna).....
5. Upoważnienie do nakładania grzywien w drodze mandatu karnego nr..... z dnia.....
wydane przez
(nazwa organu Państwowej Inspekcji Sanitarnej).....
6. Osoba ukarana została pouczone o prawie odmowy przyjęcia mandatu.
Z tego prawa skorzystała/nie skorzystała**
7. Dane osoby odmawiającej przyjęcia mandatu
(imię i nazwisko/adres).....
8. Protokół został sporządzony w 2 jednobrzmiących egzemplarzach
9. Z treścią protokołu kontroli zapoznano się/nie zapoznano się **
10. W przypadku odmowy podpisania protokołu należy wpisać powód odmowy podpisania protokołu

DYREKTOR NACZELNY

dr Cezary Tomiczek

Państwowa Inspekcja Sanitarna
Oddział Higieny Raon, Higieny
starego systemu

mgr inż. Monika Wojciechowska-kumiega

(czytelny podpis osób obecnych podczas kontroli/pieczęć imienna/pieczęć podmiotu)

czytelny podpis kontrolującego (-ych)/ pieczęć imienna

V. POTWIERDZENIE ODBIORU PROTOKOŁU

Protokół kontroli sanitarniej otrzymałem(-am) w dniu

DYREKTOR NACZELNY

dr Cezary Tomiczek

28.01.2025 r.

Szpital Powiatowy w Wodzisławiu Śląskim
44-300 Wodzisław Śląski, ul. 26 Marca 5
NIP 647-18-39-389, REGON 000312401
tel. (32) 4591 825, tel./fax (32) 4591 777

(czytelny podpis osoby odbierającej protokół i pieczęć podmiotu)

W trakcie kontroli wykorzystano/nie wykorzystano formularzy kontroli** zgodnie z pkt II.13, do wglądu w siedzibie WSSE/PSSE w Katowicach.

POUCZENIE: W terminie 7 dni od daty doręczenia niniejszego protokołu kontroli mogą zostać zgłoszone zastrzeżenia do ustaleń stanu faktycznego..

Wyniki kontroli dotyczą warunków skontrolowanego podmiotu w czasie i miejscu trwania kontroli.

Strona na każdym etapie postępowania ma prawo wglądu w dokumentację w siedzibie właściwej stacji sanitarno-epidemiologicznej.

* w przypadku odpowiedzi negatywnej należy wpisać „nie dotyczy”

** niewłaściwe skreślić

Klauzula informacyjna do protokołu kontroli

Na podstawie art. 13 rozporządzenia Parlamentu Europejskiego i Rady (UE) 2016/679 z dnia 27 kwietnia 2016 r. w sprawie ochrony osób fizycznych w związku z przetwarzaniem danych osobowych i w sprawie swobodnego przepływu takich danych oraz uchylenia dyrektywy 95/46/WE (ogólne rozporządzenie o ochronie danych), zwanego dalej „Rozporządzeniem RODO”, oraz art. 2a ustawy z dnia 14 czerwca 1960 r. Kodeks postępowania administracyjnego (Dz. U. z 2024 r. poz. 572) informuję, iż:

1. Administratorem Pani/Pana danych osobowych jest Wojewódzka Stacja Sanitarno-Epidemiologiczna w Katowicach reprezentowana przez Śląskiego Państwowego Wojewódzkiego Inspektora Sanitarnego/ Dyrektora Wojewódzkiej Stacji Sanitarno- Epidemiologicznej z siedzibą w Katowicach przy ul. Raciborskiej 39, e-mail: wsse.katowice@sanepid.gov.pl, telefon 32 351 23 15;
2. Wojewódzka Stacja Sanitarno-Epidemiologiczna w Katowicach wyznaczyła inspektora ochrony danych, z którym może się Pani/Pan skontaktować poprzez email iod@wsse.katowice.pl, telefon 32 351 23 15 lub pisemnie na adres siedziby Administratora. Z inspektorem ochrony danych można się kontaktować we wszystkich sprawach dotyczących przetwarzania danych osobowych oraz korzystania z praw związanych z przetwarzaniem danych.
3. Dane osobowe są przetwarzane w celu :
 - realizacji zadań przypisanych organom Państwowej Inspekcji Sanitarnej na mocy ustawy z dnia 14 marca 1985 r. o Państwowej Inspekcji Sanitarnej i innych ustaw szczególnych oraz aktów wykonawczych do nich;
 - przeprowadzenia kontroli przestrzegania przepisów określających wymagania higieniczne i zdrowotne w zakresie bieżącego i zapobiegawczego nadzoru sanitarnego;*
 - przeprowadzenia kontroli w celu zapobiegania chorobom zakaźnym i innym chorobom powodowanym warunkami środowiska oraz ich zwalczania;*
 - przeprowadzenia urzędowej kontroli żywności;*
 na podstawie art.6 ust. 1 lit. c i lit. e Rozporządzenia RODO oraz w związku z przepisami ustawy Prawo atomowe z dnia 29 listopada 2000 r.
4. Podanie danych osobowych jest obowiązkiem ustawowym. Odmowa podania danych może skutkować :
 - skierowaniem wniosku o ukaranie do sądu na podstawie art. 38 ustawy z dnia 14 marca 1985 r. o Państwowej Inspekcji Sanitarnej (Dz.U. 2024 r. poz. 416)*,
 - wymierzeniem kary pieniężnej za utrudnienie lub uniemożliwienie przeprowadzenia urzędowej kontroli żywności zgodnie z art. 103 ust.1 pkt 7 ustawy z dnia 25 sierpnia 2006 r. o bezpieczeństwie żywności i żywienia (Dz. U. 2023 r. poz. 1448)*
5. Pani/Pana dane osobowe mogą być przekazywane lub mogą mieć do nich dostęp następujące kategorie odbiorców:
 - inne właściwe organy Państwowej Inspekcji Sanitarnej, inne organy administracyjne, sądy- jeżeli na mocy przepisów szczególnych administrator zobowiązany jest do przekazania im danych osobowych, bądź podmioty te są uprawnione do żądania udostępnienia takich danych,
 - inne strony lub uczestnicy postępowań, którym na mocy przepisów kodeksu postępowania administracyjnego przysługuje prawo wglądu w akta prowadzonego postępowania,
 - dostawcy usług, z których korzysta administrator celem zapewnienia wykonywania przez niego zadań, w tym dostawcy oprogramowania, dostawcy usług teleinformatycznych, operatorzy pocztowi;
6. Pani/Pana dane osobowe nie są przekazywane do państwa trzeciego lub organizacji międzynarodowych, nie są przetwarzane w sposób zautomatyzowany, w tym w formie profilowania;
7. Dane osobowe będą przechowywane przez okres 10 lat od dnia zakończenia kontroli lub postępowania administracyjnego zgodnie z symbolem B10 załącznika nr 5 Jednolity rzeczowy wykaz akt organów zespolonej administracji rządowej w województwie i urzędów obsługujących te organy – do rozporządzenia Prezesa Rady Ministrów z dnia 18 stycznia 2011 r. w sprawie instrukcji kancelaryjnej, jednolitych rzeczowych wykazów akt oraz instrukcji w sprawie organizacji i zakresu działania archiwów zakładowych.
8. Ma Pani/Pan prawo dostępu do treści swoich danych, prawo ich sprostowania, usunięcia, ograniczenia przetwarzania, prawo do przenoszenia danych, prawo do wniesienia sprzeciwu wobec przetwarzania danych;
9. Ma Pani/Pan prawo wniesienia skargi do organu nadzorczego, tj. Prezesa Urzędu Ochrony Danych Osobowych (na adres: ul. Stawki 2, 00-193 Warszawa) w przypadku gdy przetwarzanie danych narusza przepisy Rozporządzenia RODO;