

2

W ZŁOTOWIE

data: 25.06.2026

PROTOKÓŁ KONTROLI nr DN-HR.9020.73.2026

Złotów, 19 czerwca 2026 r.

przeprowadzonej przez:

Elżbietę Maško-Kaczmarek – st. asystent OHR WSSE w Poznaniu, nr upoważnienia: OAZ.057.2.8.2025

Mariusza Budaja – st. asystent OHR WSSE w Poznaniu, nr upoważnienia: OAZ.057.2.7.2025

Dariusza Chruściaka – st. Asystent OHR WSSE w Poznaniu, nr upoważnienia: OAZ.057.2.6.2025

pracowników upoważnionych przez Wielkopolskiego 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. 63 ust. 1, ust. 2 pkt 2 ustawy z 29 listopada

2000 r. Prawo atomowe (Dz. U. z 2026 r., poz. 1) oraz art. 67 § 1 oraz art. 68 § 1 i § 2 ustawy z dnia 14

czerwca 1960 r. Kodeks postępowania administracyjnego (Dz. U. z 2025 r., poz. 1691).

I. INFORMACJE DOTYCZĄCE KONTROLOWANEGO PODMIOTU

1. Podmiot kontrolowany

Szpital Powiatowy im. Alfreda Sokołowskiego

ul. Szpitalna 28, 77-400 Złotów

Tel: 67 263-25-10

Fax: 67 263-58-78

e-mail: sekretariat@szpital.zlotow.pl

(pełna nazwa/adres/telefon/faks/poczta elektroniczna)

2. Informacja dotycząca kontrolowanego obiektu

Szpital Powiatowy im. Alfreda Sokołowskiego

ul. Szpitalna 28, 77-400 Złotów

Tel: 67 263-25-10

Fax: 67 263-58-78

e-mail: sekretariat@szpital.zlotow.pl

(pełna nazwa/adres/telefon/faks/poczta elektroniczna/rodzaj prowadzonej działalności)

3. Osoba lub jednostka organizacyjna odpowiedzialna za przestrzeganie wymagań:

Aneta Kaufka

(imię i nazwisko/pełna nazwa (inwestor/organ założycielski/w przypadku spółki cywilnej wymienić wszystkich wspólników))

(adres zamieszkania/siedziby (w przypadku spółki cywilnej adresy zamieszkania wszystkich wspólników/telefon/faks/poczta elektroniczna))

4. NIP: 7671449305, REGON: 000300009 PKD: 86.10.Z

5. Osoba kierująca podmiotem kontrolowanym: Aneta Kaufka

(imię i nazwisko/stanowisko)

6. Osoba upoważniona pisemnie do reprezentowania kontrolowanego podmiotu* nie dotyczy

(imię i nazwisko/stanowisko/dane upoważniającego/data wydania upoważnienia/nr)

7. Inne osoby, w obecności których przeprowadzono kontrolę [redacted] Inspektor Ochrony Radiologicznej, [redacted] – Koordynator ds. BHP,

(imię i nazwisko/stanowisko/inne)

II. INFORMACJE DOTYCZĄCE KONTROLI

1. Data i godzina rozpoczęcia kontroli:

W siedzibie jednostki:

25 maja 2026 r., godzina 10:17,

28 maja 2026 r. godz. 14:30,

19 czerwca 2026 r. godz. 10:05

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

3. Przyczyna odstąpienia od zawiadomienia: art. 65 pkt 1 ustawy z 6 marca 2018 r. Prawo przedsiębiorców (Dz. U. z 2025 poz. 1480)

3. Data i godzina zakończenia kontroli:**W siedzibie jednostki:****25 maja 2026 r. godz. 11:45,****28 maja 2026 r. godz. 14.00,****19 czerwca 2026 r. godz. 10:56.****4. Czas kontroli obszaru, w którym stwierdzono nieprawidłowości*: nie dotyczy.**

1. Zakres przedmiotowy kontroli: *ocena przestrzegania przepisów określających wymagania higieniczne i zdrowotne dotyczące stosowaniem urządzeń wytwarzających pole elektromagnetyczne z zakresu częstotliwości 0 Hz – 300 GHz oraz ocena stanu ochrony radiologicznej w jednostce związana ze stosowaniem aparatów rtg do celów medycznych.*

5. Wyposażenie użyte podczas kontroli*: - nie dotyczy

(nazwa wyposażenia/nr identyfikacyjny)

6. Podczas kontroli wykonano pomiary, badania lub pobrano próbki do badań laboratoryjnych**

– nr i nazwa protokołu/ów*: nie dotyczy

7. Podczas kontroli wykonano zapis dźwięku lub obrazu*: Nie dotyczy**8. Korzystano* z wyników badań i pomiarów:****Zakres PEM**

- sprawozdanie z 9 lutego 2026 r. nr 14/II/2026/PEM z badań pól elektromagnetycznych wykonanych 3 lutego 2026 r. dla celów bhp wokół urządzenia GTF400 przez firmę Biosan Zakład Ochrony Środowiska i Higieny Pracy, ul. Motylewska 40, 64-920 Piła (Oddział Ginekologiczny, strefa zagrożenia i pośrednia);
- sprawozdanie z 9 lutego 2026 r. nr 13/II/2026/PEM z badań pól elektromagnetycznych wykonanych 3 lutego 2026 r. dla celów bhp wokół urządzenia ERBE VIO 200S (nr urządzenia 11302365) przez firmę Biosan Zakład Ochrony Środowiska i Higieny Pracy, ul. Motylewska 40, 64-920 Piła (Pracownia Endoskopii, strefa pośrednia i zagrożenia)
- sprawozdanie z 9 lutego 2026 r. nr 11/II/2026/PEM z badań pól elektromagnetycznych wykonanych 3 lutego 2026 r. dla celów bhp urządzenia EMED SPECTRUM (nr urządzenia 502224) przez firmę Biosan Zakład Ochrony Środowiska i Higieny Pracy, ul. Motylewska 40, 64-920 Piła (Pracownia Endoskopii, sala endo 2, strefa pośrednia i zagrożenia)
- sprawozdanie nr 9 lutego 2026 r. nr 9/II/2026/PEM z badań pól elektromagnetycznych wykonanych 3 lutego 2026 r. dla celów bhp urządzenia EMED SPECTRUM (nr urządzenia 500933) przez firmę Biosan Zakład Ochrony Środowiska i Higieny Pracy, ul. Motylewska 40, 64-920 Piła (Blok Operacyjny, sala zabiegowa A, strefa pośrednia i zagrożenia)
- sprawozdanie z 9 lutego 2026 r. nr 8/II/2026/PEM z badań pól elektromagnetycznych wykonanych 3 lutego 2026 r. dla celów bhp dla urządzenia EMED SPECTRUM (nr urządzenia 503643) przez firmę Biosan Zakład Ochrony Środowiska i Higieny Pracy, ul. Motylewska 40, 64-920 Piła (Blok Operacyjny, sala A, strefa pośrednia i zagrożenia)
- sprawozdanie z 9 lutego 2026 r. nr 10/II/2026/PEM z badań pól elektromagnetycznych wykonanych 3 lutego 2026 r. dla celów bhp wokół urządzenia EMED SPECTRUM (nr urządzenia 502660) przez firmę Biosan Zakład Ochrony Środowiska i Higieny Pracy, ul. Motylewska 40, 64-920 Piła (Blok Operacyjny, sala B, strefa pośrednia);
- sprawozdanie z 9 lutego 2026 r. nr 12/II/2026/PEM z badań pól elektromagnetycznych wykonanych 3 lutego 2026 r. dla celów bhp wokół urządzenia ERBE ICC 300 (nr urządzenia 10128-071 przez firmę Biosan Zakład Ochrony Środowiska i Higieny Pracy, ul. Motylewska 40, 64-920 Piła (SOR, sala zabiegowa, strefa pośrednia i zagrożenia)

- sprawozdanie z 9 lutego 2026 r. nr 14/II/2026/PEM z badań pól elektromagnetycznych wykonanych 3 lutego 2026 r. dla celów bhp wokół urządzenia BECHTOLD ELTRON 160 (nr urządzenia 54280273278) przez firmę Biosan Zakład Ochrony Środowiska i Higieny Pracy, ul. Motylewska 40, 64-920 Piła (Poradnia Ginekologiczna, sala zabiegowa, strefa pośrednia i zagrożenia);
- sprawozdanie z 9 lutego 2026 r. nr 17/II/2026/PEM z badań pól elektromagnetycznych wykonanych 3 lutego 2026 r. dla celów bhp wokół urządzenia MAGNETRONIC MF-10 (nr urządzenia 2531) przez firmę Biosan Zakład Ochrony Środowiska i Higieny Pracy, ul. Motylewska 40, 64-920 Piła (Pracownia Fizjoterapii, sala magnetyczna, strefa pośrednia i zagrożenia);
- sprawozdanie z 9 lutego 2026 r. nr 16/II/2026/PEM z badań pól elektromagnetycznych wykonanych 3 lutego 2026 r. dla celów bhp wokół urządzenia MAGNETRONIC Cosmogamma MG Wave (nr urządzenia 02/7W02) przez firmę Biosan Zakład Ochrony Środowiska i Higieny Pracy, ul. Motylewska 40, 64-920 Piła (Pracownia Fizjoterapii, sala magnetyczna, strefa pośrednia i zagrożenia);

Zakres RTG

Zgodnie z wymaganiami Rozporządzenia Ministra Zdrowia z dnia 12 grudnia 2022 r. w sprawie testów eksploatacyjnych urządzeń radiologicznych i urządzeń pomocniczych (D. U. z 2022 r., poz. 2759)

Aparat Endograph DC, nr seryjny: 29170158

- testy specjalistyczne wykonane 19.03.2023 r. przez *Laboratorium Medyczne AUMED Radiologiczny Audyt Medyczny*, raport nr 155/2023 z 24.03.2023 r.– wynik pozytywny,
- testy specjalistyczne wykonane 14.03.2025 r. przez *Laboratorium Badawcze ATS Analizy Testy Szkolenia Sp. z o. o.* nr sprawozdania 110/3/2025 z 20.03.2025 r.– wynik pozytywny

Aparat Arcoma CMP 200, nr seryjny: 1089

- testy specjalistyczne wykonane 03.10.2023 r. przez *Laboratorium Medyczne AUMED Radiologiczny Audyt Medyczny*, raport nr 399/2023 z 17.10.2023 r.– wynik pozytywny
- testy specjalistyczne wykonane 02.10.2024 r. przez *Laboratorium Badawcze ATS Analizy Testy Szkolenia Sp. z o. o.* nr sprawozdania 14/10/2024 z 20.10.2024 r. – wynik pozytywny,
- testy specjalistyczne wykonane 19.09.2025 r. przez *Laboratorium Badawcze ATS Analizy Testy Szkolenia Sp. z o. o.* nr sprawozdania 60/9/2025 z 30.09.2025 – wynik pozytywny

Aparat Moviplan 800TF o numerze seryjnym 19054211

- testy specjalistyczne wykonane 19.05.2023 r. przez *Laboratorium Medyczne AUMED Radiologiczny Audyt Medyczny*, raport nr 214/2023 z 29.05.2023 r.– wynik pozytywny
- testy specjalistyczne wykonane 15.05.2024 r. przez *Laboratorium Badawcze ATS Analizy Testy Szkolenia Sp. z o. o.* nr sprawozdania 53/5/2024 z 19.05.2024 r. – wynik pozytywny,
- testy specjalistyczne wykonane 12.05.2025 r. przez *Laboratorium Badawcze ATS Analizy Testy Szkolenia Sp. z o. o.* nr sprawozdania 24/5/2025 z 18.05.2025 r. – wynik pozytywny,
- testy specjalistyczne wykonane 07.05.2026 r. przez *Medicol Quality Sp. z o. o.*, nr sprawozdania 490/2026 z 31.03.2026 r.– wynik pozytywny

Aparat BASIC 100-30 RADIUS o numerze seryjnym 005/09/00863

- testy specjalistyczne wykonane 21.11.2023 r. przez *Laboratorium Medyczne AUMED Radiologiczny Audyt Medyczny*, raport nr 500/2023 z 04.12.2023 r.– wynik pozytywny
- testy specjalistyczne wykonane 13.11.2024 r. przez *Laboratorium Badawcze ATS Analizy Testy Szkolenia Sp. z o. o.* nr sprawozdania 115/11/2024 z 20.11.2024 r. – wynik pozytywny
- testy specjalistyczne wykonane 10.11.2025 r. przez *Laboratorium Badawcze ATS Analizy Testy Szkolenia Sp. z o. o.* nr sprawozdania 22/11/2025 z 17.11.2025 r. – wynik pozytywny

Aparat Somatom go.All o numerze seryjnym 179108

- testy specjalistyczne wykonane 12.11.2024 r. przez Laboratorium Badawcze ATS Analizy Testy Szkolenia Sp. z o. o. nr sprawozdania 101/11/2024 z 13.11.2024 r. – wynik pozytywny
- testy specjalistyczne monitora Barco MDCC-4430, nr seryjny: 3424307400 wykonane 13.11.2024 r. przez Laboratorium Badawcze ATS Analizy Testy Szkolenia Sp. z o. o. nr sprawozdania 102/11/2024 z 15.11.2024 r. – wynik pozytywny,
- testy specjalistyczne wykonane 10.11.2024 r. przez Laboratorium Badawcze ATS Analizy Testy Szkolenia Sp. z o. o. nr sprawozdania 24/11/2025 z 30.11.2025 r. – wynik pozytywny
- testy specjalistyczne monitora Barco MDCC-4430, nr seryjny: 3424307400 wykonane 10.11.2024 r. przez Laboratorium Badawcze ATS Analizy Testy Szkolenia Sp. z o. o. nr sprawozdania 25/11/2025 z 30.11.2025 r. – wynik pozytywny

Aparat RADIUS S-9-DFG o numerze seryjnym 017/05/00198

- testy specjalistyczne wykonane 21.11.2023 r. przez Laboratorium Medyczne AUMED Radiologiczny Audyt Medyczny, raport nr 498/2023 z 01.12.2023 r.– wynik pozytywny
- testy specjalistyczne wykonane 13.11.2024 r. przez Laboratorium Badawcze ATS Analizy Testy Szkolenia Sp. z o. o. nr sprawozdania 116/11/2024 z 20.11.2024 r. – wynik pozytywny
- testy specjalistyczne wykonane 10.11.2025 r. przez Laboratorium Badawcze ATS Analizy Testy Szkolenia Sp. z o. o. nr sprawozdania 20/11/2025 z 17.11.2025 r. – wynik pozytywny

Aparat RADIUS BASIC 100-30 RADIUS o numerze seryjnym 005/12/01089

- testy specjalistyczne wykonane 21.11.2023 r. przez Laboratorium Medyczne AUMED Radiologiczny Audyt Medyczny, raport nr 499/2023 z 04.12.2023 r.– wynik pozytywny
- testy specjalistyczne wykonane 13.11.2024 r. przez Laboratorium Badawcze ATS Analizy Testy Szkolenia Sp. z o. o. nr sprawozdania 114/11/2024 z 20.11.2024 r. – wynik pozytywny
- testy specjalistyczne wykonane 10.11.2025 r. przez Laboratorium Badawcze ATS Analizy Testy Szkolenia Sp. z o. o. nr sprawozdania 21/11/2025 z 17.11.2025 r. – wynik pozytywny

Aparat Cios Select o numerze seryjnym 11334 (ramię „C”)

- testy specjalistyczne wykonane 19.03.2024 r. przez Laboratorium Badawcze ATS Analizy Testy Szkolenia Sp. z o. o. nr sprawozdania 61/3/2024 z 28.03.2024 – wynik pozytywny
- testy specjalistyczne monitorów Eizo DSHC 1915-DC, nr seryjne: 10052317, 10059317 wykonane 28.03.2024 r. przez Laboratorium Badawcze ATS Analizy Testy Szkolenia Sp. z o. o. nr sprawozdania 62/3/2024 – wynik pozytywny
- testy specjalistyczne wykonane 14.03.2025 r. przez Laboratorium Badawcze ATS Analizy Testy Szkolenia Sp. z o. o. nr sprawozdania 111/3/2025 z 20.03.2025 – wynik pozytywny
- testy specjalistyczne monitorów Eizo DSHC 1915-DC, nr seryjne: 10052317, 10059317 wykonane 28.03.2024 r. przez Laboratorium Badawcze ATS Analizy Testy Szkolenia Sp. z o. o. nr sprawozdania 112/3/2025 z 20.03.2025 r. – wynik pozytywny
- testy specjalistyczne wykonane 18.03.2026 r. przez Medicol Quality Sp. z o. o., nr sprawozdania 490/2026 z 31.03.2026 r.– wynik pozytywny
- testy specjalistyczne monitorów Eizo DSHC 1915-DC, nr seryjne: 10052317, 10059317 wykonane przez Medicol Quality Sp. z o. o., nr sprawozdania 490/1/2026 z 31.03.2026 r.– wynik pozytywny

Aparat uDR Aurora CX nr 11XR7H003

- Protokół nr 25|08|21|03|II z 24 listopada 2025 z wykonania testów odbiorczych aparatu rtg typu: uDR CX, nr fabryczny: 11XR7H0003, przez RadioMed Centrum Laboratoryjno-Projektowe Jarosław Starowicz, Magdalena Kołodziej-Starowicz s.c. – wyniki badań parametrów fizycznych aparatu są zgodne z wymaganiami zawartymi w przepisach,
- Protokół nr : R.: 25|08|21|03|I z 24 listopada 2025 z wykonania testów specjalistycznychh aparatu rtg typu: uDR CX, nr fabryczny: 11XR7H0003, przez RadioMed Centrum Laboratoryjno-Projektowe Jarosław Starowicz, Magdalena Kołodziej-Starowicz s.c. – wyniki badań parametrów fizycznych aparatu są zgodne z wymaganiami zawartymi w przepisach
- Protokół z 26 listopada 2025 r. z wykonania testów odbiorczych monitorów opisowych: Eizo Radi Force, nr fabryczny: 35067065, 35070065 przez Łódzki Ośrodek Konsultacyjny ŁOŚ Sp. z o. o.– wyniki badań parametrów fizycznych są zgodne z wymaganiami zawartymi w przepisach,
- Protokół nr 25|08|21|03|IV z 24 listopada 2025 r. z wykonania testów odbiorczych monitorów opisowych: C23-8, nr fabryczny: 258Y10063-000262 przez RadioMed Centrum Laboratoryjno-Projektowe Jarosław Starowicz, Magdalena Kołodziej-Starowicz s.c. – wyniki badań parametrów fizycznych są zgodne z wymaganiami zawartymi w przepisach,
- Protokół nr R.: 25|08|21|03|VI z 24 listopada 2025 r. z wykonania testów odbiorczych monitorów opisowych: 21X3M-I3, nr fabryczny: 257Y10134-00004Q przez RadioMed Centrum Laboratoryjno-Projektowe Jarosław Starowicz, Magdalena Kołodziej-Starowicz s.c. – wyniki badań parametrów fizycznych są zgodne z wymaganiami zawartymi w przepisach,
- Protokół z 26 listopada 2025 r. z wykonania testów specjalistycznych monitorów opisowych: Eizo Radi Force, nr fabryczny: 35067065, 35070065 przez Łódzki Ośrodek Konsultacyjny ŁOŚ Sp. z o. o.– wyniki badań parametrów fizycznych są zgodne z wymaganiami zawartymi w przepisach,
- Protokół nr 25|08|21|03|III z 24 listopada 2025 r. z wykonania testów specjalistycznych monitorów opisowych: C23-8, nr fabryczny: 258Y10063-000262 przez RadioMed Centrum Laboratoryjno-Projektowe Jarosław Starowicz, Magdalena Kołodziej-Starowicz s.c. – wyniki badań parametrów fizycznych są zgodne z wymaganiami zawartymi w przepisach,
- Protokół nr R.: 25|08|21|03|VI z 24 listopada 2025 r. z wykonania testów specjalistycznych monitorów opisowych: 21X3M-I3, nr fabryczny: 257Y10134-00004Q przez RadioMed Centrum Laboratoryjno-Projektowe Jarosław Starowicz, Magdalena Kołodziej-Starowicz s.c. – wyniki badań parametrów fizycznych są zgodne z wymaganiami zawartymi w przepisach

Aparat udr380i nr 422816 (jezdny)

- Protokół nr R.: 25|08|21|03|VIII z 24 listopada 2025 z wykonania testów odbiorczych aparatu rtg typu uDR 380i, nr fabryczny: 422816, przez RadioMed Centrum Laboratoryjno-Projektowe Jarosław Starowicz, Magdalena Kołodziej-Starowicz s.c. – wyniki badań parametrów fizycznych aparatu są zgodne z wymaganiami zawartymi w przepisach,
- Protokół nr R.: 25|08|21|03|VIII z 24 listopada 2025 z wykonania testów specjalistycznych aparatu rtg typu: uDR 380i, nr fabryczny: 422816, przez RadioMed Centrum Laboratoryjno-Projektowe Jarosław Starowicz, Magdalena Kołodziej-Starowicz s.c. – wyniki badań parametrów fizycznych aparatu są zgodne z wymaganiami zawartymi w przepisach,

Monitory opisowe

- Protokół nr 574/2025/P/1 z 26 listopada 2025 r. z wykonania testów specjalistycznych monitorów opisowych: Eizo Radi Force, nr fabryczny: 35067065, 35070065 przez Łódzki Ośrodek Konsultacyjny ŁOŚ Sp. z o. o.– wyniki badań parametrów fizycznych są zgodne z wymaganiami zawartymi w przepisach
- testy specjalistyczne monitora Eizo Radiforce MX216-HB, nr seryjny: 53928101 wykonane 18.03.2026 r. przez Medicol Quality Sp. z o. o., nr sprawozdania 491/2026 z 31.03.2026 r.– wynik pozytywny

- testy specjalistyczne monitorów Eizo Radiforce GX220, nr seryjne: 40048030, 40047030 wykonane 18.03.2026 r. przez Medicol Quality Sp. z o. o., nr sprawozdania 492/2026 z 31.03.2026 r.– wynik pozytywny
- testy specjalistyczne monitorów Eizo Radiforce RX370, nr seryjne: 20352061, 20355061; 20480061, 20341061 wykonane 07.01.2026 r. przez Laboratorium Badawcze Aparatury do Medycznej Diagnostyki obrazowej Synektik S. A., nr sprawozdania 03W4/01/2026/BF z 07.01.2026 r.– wynik pozytywny,
- testy specjalistyczne monitora Eizo RX440, nr seryjny: 22780047 wykonane 22.07.2025 r. przez Laboratorium Badawcze Aparatury do Medycznej Diagnostyki obrazowej Synektik S. A., nr sprawozdania 31M1/07/2025/MZI z 29.07.2025 r.– wynik pozytywny
- testy specjalistyczne monitorów Eizo RX250, nr seryjne: 49113060, 50442090 wykonane 24.01.2026 r. przez Laboratorium Badawcze MDradiologia., nr sprawozdania S/013/2026 z 05.02.2026 r.– wynik pozytywny
- testy specjalistyczne monitorów Eizo Radiforce RX250, nr seryjne: 43892089, 43955089 wykonane 17.02.2026 r. przez Laboratorium Badawcze Aparatury do Medycznej Diagnostyki obrazowej Synektik S. A., nr sprawozdania PP-RS/26-02-16-01 z 17.02.2026 r.– wynik pozytywny
- testy specjalistyczne monitorów Eizo RadiForce RX 270, nr fabryczne: 20219122, 20173122 wykonane 02.10.2025 r. przez Łódzki Ośrodek Konsultacyjny ŁOŚ Sp. z o. o, nr sprawozdania 472/2025/P/1 z 02.10.2025 r. – wynik pozytywny
- testy specjalistyczne monitora Eizo RX270, nr seryjny: 20176122 wykonane 30.10.2025 r. przez Laboratorium Badawcze Biomedix Jan Kalita, nr sprawozdania 2025-10-30-650 z 06.11.2025 r.– wynik pozytywny
- Testy podstawowe aparatów rentgenowskich i monitorów.

9. Dokumenty oceniane w trakcie kontroli:

PEM:

- Ocena ryzyka osób i pracowników na działanie pola-EM stref ochronnych na podstawie sprawozdania z badań pól elektromagnetycznych – dla każdego urządzenia,
- Program szkolenia dla pielęgniarek, lekarzy i innego personelu medycznego pracującego w narażeniu na działanie pola EM oraz szkodliwego promieniowania,
- Karta badań i rejestr czynników szkodliwych.

RTG:

Zgodnie z § 22 Rozporządzenia Ministra Zdrowia z 21 sierpnia 2006 r. w sprawie szczegółowych warunków bezpiecznej pracy z urządzeniami radiologicznymi (Dz. U. 2006 r. 180 poz. 1325) w tym,

- zezwolenia na: uruchomienie i stosowanie aparatów rentgenowskich znajdujących się w pracowniach rtg oraz poza pracowniami rtg i na uruchomienie pracowni rtg
- księga jakości
- protokoły pokontrolne
- lista osób pracujących w narażeniu
- świadectwa przydatności dawkomierzy (indywidualnych i pierścionkowych) IFJ Kraków
- uprawnienia inspektorów ochrony radiologicznej
- ewidencja dawek
- dokumenty programu bezpieczeństwa jądrowego i ochrony radiologicznej, o którym mowa w § 21, oraz instrukcja ochrony radiologicznej, określona w załączniku nr 3 do rozporządzenia, opracowana zgodnie z wytycznymi określonymi w załączniku nr 2 do rozporządzenia
- ewidencja urządzeń radiologicznych
- zbiór przepisów prawnych
- dokumentacja techniczna aparatów rtg wraz z instrukcją obsługi,
- opracowane procedury własne i szczegółowe
- ocena narażenia pracowników oraz osób z ogółu ludności

- Protokół z pomiaru wydajności instalacji wentylacji wykonany przez KlimaTerm z 1 czerwca 2026 r.

10. Wykaz dokumentów załączonych do protokołu kontroli*:

- Załącznik nr 1 – wykaz urządzeń pem-EM w jednostce
- Załącznik nr 2 – ewidencja osób narażonych na pole elektromagnetyczne
- Załącznik nr 3 – wykaz Urządzeń wytwarzających promieniowanie jonizujące i urządzeń pomocniczych
- Załącznik nr 4 – ewidencja osób zatrudnionych i pracujących z aparaturą RTG
- Załącznik nr 5 – wykaz osłon indywidualnych

11. Podczas kontroli wypełniono formularze kontroli –

- F/HR/01 – ocena jednostki organizacyjnej stosującej aparaturę rtg do celów medycznych
- F/HR/02 - lista osób pracujących w narażeniu na działanie promieniowania jonizującego
- F/HR/05 - ocena jednostki organizacyjnej stosującej urządzenia wytwarzające pole elektromagnetyczne,
- F/HR/06 - lista osób pracujących w narażeniu na promieniowanie elektromagnetyczne,
- F/HR/07 - ocena zgodności systemu zarządzania jakością w rentgenodiagnostyce,
- F/HR/15 x 6 - ocena fizycznych parametrów aparatury rentgenowskiej - rentgenodiagnostyka,
- F/HR/16 x 3 - ocena fizycznych parametrów aparatury rentgenowskiej - radiologia zabiegowa,
- F/HR/18 - ocena fizycznych parametrów aparatury rentgenowskiej – stomatologia,
- F/HR/19 - ocena fizycznych parametrów aparatury rentgenowskiej - tomografia komputerowa.

Podczas kontroli przekazano informację spełniającą obowiązek informacyjny zgodnie z art. 13 ust. 1 i 2 rozporządzenia Parlamentu Europejskiego i Rady (UE) 2016/679 (RODO) 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 (Dz. Urz. UE L 119 z 04.05.2016, str. 1, z późn.zm.)

III. WYNIKI KONTROLI

1. Informacje o kontrolowanym podmiocie np. stan formalno-prawny/nr wpisu do KRS/inne informacje istotne dla ustaleń kontroli: Numer KRS: 0000011762, adres do doręczeń elektronicznych: AE:PL-88580-60761-CSHEU-33
2. Informacje istotne dla ustaleń kontroli np. stwierdzenia dotyczące stanu technicznego podmiotu/objektu, stanu sanitarno-higienicznego.

25 maja 2026 r. o godzinie 10:17 przystąpiono do czynności kontrolnych w Szpitalu Powiatowym im. Alfreda Sokołowskiego przy ul. Szpitalnej 28 w Złotowie z zakresu oceny przestrzegania przepisów określających wymagania higieniczne i zdrowotne dotyczące stosowaniem urządzeń wytwarzających pole elektromagnetyczne z zakresu częstotliwości 0 Hz – 300 GHz

W jednostce kontrolowanej stosowane są urządzenia/aparaty wytwarzające pole elektromagnetyczne:

1. GTF400 (nr urządzenia 960116).

Urządzenie stosowane jest na Oddziale Ginekologii Szpitala Powiatowego im. Alfreda Sokołowskiego przy ulicy Szpitalnej 28 w Złotowie.

Przedłożono sprawozdanie z 9 lutego 2026 r. nr 14/II/2026/PEM z badań pól elektromagnetycznych wykonanych 3 lutego 2026 r. dla celów bhp wokół urządzenia GTF400 przez firmę Biosan Zakład Ochrony Środowiska i Higieny Pracy, ul. Motylewska 40, 64-920 Piła.

INFORMACJE DOTYCZĄCE URZĄDZENIA	
RODZAJ URZĄDZENIA	Diatermia chirurgiczna
NAZWA URZĄDZENIA / PRODUCENT	GTF400 / ELEKTRONIKA I ELEKTROMEDYCYNĄ
NUMER	960116
ROK PRODUKCJI	b. d.
CZĘSTOTLIWOŚĆ EMITOWANEGO POLA	440 kHz
MOC URZĄDZENIA	b. d.

Urządzenie posiada instrukcję obsługi w języku polskim.

2. Diatermia chirurgiczna ERBE VIO 200S (nr urządzenia 11302365).

Urządzenie stosowane jest w Sali nr 1 Pracowni Endoskopii Szpitala Powiatowego im. Alfreda Sokołowskiego przy ulicy Szpitalnej 28 w Złotowie.

Przedłożono sprawozdanie z 9 lutego 2026 r. nr 13/II/2026/PEM z badań pól elektromagnetycznych wykonanych 3 lutego 2026 r. dla celów bhp wokół urządzenia ERBE VIO 200S (nr urządzenia 11302365) przez firmę Biosan Zakład Ochrony Środowiska i Higieny Pracy, ul. Motylewska 40, 64-920 Piła).

INFORMACJE DOTYCZĄCE URZĄDZENIA	
RODZAJ URZĄDZENIA	DIATERMIA CHIRURGICZNA
NAZWA URZĄDZENIA / PRODUCENT	ERBE VIO 200S / ERBE
NUMER	11302365
ROK PRODUKCJI	b. d.
CZĘSTOTLIWOŚĆ EMITOWANEGO POLA	350kHz
MOC URZĄDZENIA	b. d.

Urządzenie posiada instrukcję obsługi w języku polskim.

3. Diatermia chirurgiczna EMED SPECTRUM (nr urządzenia 502224).

Urządzenie stosowane jest w Sali nr 2 Pracowni Endoskopii Szpitala Powiatowego im. Alfreda Sokołowskiego przy ulicy Szpitalnej 28 w Złotowie.

z 9 lutego 2026 r. nr 11/II/2026/PEM z badań pól elektromagnetycznych wykonanych 3 lutego 2026 r. dla celów bhp urządzenia EMED SPECTRUM (nr urządzenia 502224) przez firmę Biosan Zakład Ochrony Środowiska i Higieny Pracy, ul. Motylewska 40, 64-920 Piła.

INFORMACJE DOTYCZĄCE URZĄDZENIA	
RODZAJ URZĄDZENIA	DIATERMIA CHIRURGICZNA
NAZWA URZĄDZENIA / PRODUCENT	EMED SPECTRUM / EMED
NUMER	502224
ROK PRODUKCJI	b. d.
CZĘSTOTLIWOŚĆ EMITOWANEGO POLA	b. d.
MOC URZĄDZENIA	b. d.

Urządzenie posiada instrukcję obsługi w języku polskim.

4. Diatermia chirurgiczna EMED SPECTRUM (nr urządzenia 500933).

Urządzenie stosowane jest na Sali A Bloku Operacyjnego Szpitala Powiatowego im. Alfreda Sokołowskiego przy ulicy Szpitalnej 28 w Złotowie.

Przedłożono sprawozdanie z 9 lutego 2026 r. nr 11/II/2026/PEM z badań pól elektromagnetycznych wykonanych 3 lutego 2026 r. dla celów bhp urządzenia EMED SPECTRUM (nr urządzenia 502224) przez firmę Biosan Zakład Ochrony Środowiska i Higieny Pracy, ul. Motylewska 40, 64-920 Piła.

INFORMACJE DOTYCZĄCE URZĄDZENIA	
RODZAJ URZĄDZENIA	DIATERMIA CHIRURGICZNA
NAZWA URZĄDZENIA / PRODUCENT	EMED SPECTRUM / EMED
NUMER	500933
ROK PRODUKCJI	b. d.
CZĘSTOTLIWOŚĆ EMITOWANEGO POLA	b. d.
MOC URZĄDZENIA	b. d.

Urządzenie posiada instrukcję obsługi w języku polskim.

5. Diatermia chirurgiczna EMED SPECTRUM (nr urządzenia 503643).

Urządzenie stosowane jest na Sali A Bloku Operacyjnego Szpitala Powiatowego im. Alfreda Sokołowskiego przy ulicy Szpitalnej 28 w Złotowie.

Przedłożono sprawozdanie z 9 lutego 2026 r. nr 8/II/2026/PEM z badań pól elektromagnetycznych wykonanych 3 lutego 2026 r. dla celów bhp dla urządzenia EMED SPECTRUM (nr urządzenia 503643) przez firmę Biosan Zakład Ochrony Środowiska i Higieny Pracy, ul. Motylewska 40, 64-920 Piła.

INFORMACJE DOTYCZĄCE URZĄDZENIA	
RODZAJ URZĄDZENIA	DIATERMIA CHIRURGICZNA
NAZWA URZĄDZENIA / PRODUCENT	EMED SPECTRUM / EMED
NUMER	503643
ROK PRODUKCJI	2025
CZĘSTOTLIWOŚĆ EMITOWANEGO POLA	335kHz
MOC URZĄDZENIA	b. d.

Urządzenie posiada instrukcję obsługi w języku polskim.

6. Diatermia chirurgiczna EMED SPECTRUM (nr urządzenia 502660).

Urządzenie stosowane jest na Sali B Bloku Operacyjnego Szpitala Powiatowego im. Alfreda Sokołowskiego przy ulicy Szpitalnej 28 w Złotowie.

z 9 lutego 2026 r. nr 10/II/2026/PEM z badań pól elektromagnetycznych wykonanych 3 lutego 2026 r. dla celów bhp wokół urządzenia EMED SPECTRUM (nr urządzenia 502660) przez firmę Biosan Zakład Ochrony Środowiska i Higieny Pracy, ul. Motylewska 40, 64-920 Piła.

INFORMACJE DOTYCZĄCE URZĄDZENIA	
RODZAJ URZĄDZENIA	DIATERMIA CHIRURGICZNA
NAZWA URZĄDZENIA / PRODUCENT	EMED SPECTRUM / EMED
NUMER	502660
ROK PRODUKCJI	b. d.
CZĘSTOTLIWOŚĆ EMITOWANEGO POLA	b. d.
MOC URZĄDZENIA	b. d.

Urządzenie posiada instrukcję obsługi w języku polskim.

7. Diatermia chirurgiczna ERBE ICC 300 (nr urządzenia 10128-071).

Urządzenie stosowane jest na Szpitalnym Oddziale Ratunkowym Szpitala Powiatowego im. Alfreda Sokołowskiego przy ulicy Szpitalnej 28 w Złotowie.

Przedłożono sprawozdanie z 9 lutego 2026 r. nr 12/II/2026/PEM z badań pól elektromagnetycznych wykonanych 3 lutego 2026 r. dla celów bhp wokół urządzenia ERBE ICC 300 (nr urządzenia 10128-071) przez firmę Biosan Zakład Ochrony Środowiska i Higieny Pracy, ul. Motylewska 40, 64-920 Piła.

INFORMACJE DOTYCZĄCE URZĄDZENIA	
RODZAJ URZĄDZENIA	DIATERMIA CHIRURGICZNA
NAZWA URZĄDZENIA / PRODUCENT	ERBE ICC 300/ ERBE
NUMER	10128-071
ROK PRODUKCJI	b. d.
CZĘSTOTLIWOŚĆ EMITOWANEGO POLA	
MOC URZĄDZENIA	b. d.

Urządzenie posiada instrukcję obsługi w języku polskim.

8. Diatermia chirurgiczna BECHTOLD ELTRON 160 (nr urządzenia 54280273278).

Urządzenie stosowane jest w Sali Zabiegowej Poradni Ginekologicznej Szpitala Powiatowego im. Alfreda Sokołowskiego przy ulicy Szpitalnej 28 w Złotowie.

Przedłożono sprawozdanie z 9 lutego 2026 r. nr 14/II/2026/PEM z badań pól elektromagnetycznych wykonanych 3 lutego 2026 r. dla celów bhp wokół urządzenia BECHTOLD ELTRON 160 (nr urządzenia 54280273278) przez firmę Biosan Zakład Ochrony Środowiska i Higieny Pracy, ul. Motylewska 40, 64-920 Piła.

INFORMACJE DOTYCZĄCE URZĄDZENIA	
RODZAJ URZĄDZENIA	DIATERMIA CHIRURGICZNA
NAZWA URZĄDZENIA / PRODUCENT	BECHTOLD ELTRON 160 / ERBE
NUMER	54280273278
ROK PRODUKCJI	2022
CZĘSTOTLIWOŚĆ EMITOWANEGO POLA	600kHz
MOC URZĄDZENIA	b. d.

Urządzenie posiada instrukcję obsługi w języku polskim

9. Urządzenie do magnetoterapii MAGNETRONIC MF-10 (nr urządzenia 2531).

Urządzenie stosowane jest w Pracowni Fizjoterapii Szpitala Powiatowego im. Alfreda Sokołowskiego przy ulicy Szpitalnej 28 w Złotowie.

Przedłożono sprawozdanie z 9 lutego 2026 r. nr 17/II/2026/PEM z badań pól elektromagnetycznych wykonanych 3 lutego 2026 r. dla celów bhp wokół urządzenia MAGNETRONIC MF-10 (nr urządzenia 2531) przez firmę Biosan Zakład Ochrony Środowiska i Higieny Pracy, ul. Motylewska 40, 64-920 Piła.

INFORMACJE DOTYCZĄCE URZĄDZENIA	
RODZAJ URZĄDZENIA	URZĄDZENIE DO MAGNETOTERAPII
NAZWA URZĄDZENIA / PRODUCENT	MAGNETRONIC MF-10 / ELEKTRONIKA I ELEKTROMEDYCYNĄ
NUMER	2531
ROK PRODUKCJI	b. d.
CZĘSTOTLIWOŚĆ EMITOWANEGO POLA	b. d.
MOC URZĄDZENIA	Przy średnicy 600 mm – 5mT

Urządzenie posiada instrukcję obsługi w języku polskim.

10. Urządzenie do magnetoterapii MAGNETRONIC Cosmogamma MG Wave (nr urządzenia 02/7W02).

Urządzenie stosowane jest w Pracowni Fizjoterapii Szpitala Powiatowego im. Alfreda Sokołowskiego przy ulicy Szpitalnej 28 w Złotowie.

Przedłożono sprawozdanie z 9 lutego 2026 r. nr 16/II/2026/PEM z badań pól elektromagnetycznych wykonanych 3 lutego 2026 r. dla celów bhp wokół urządzenia MAGNETRONIC Cosmogamma MG Wave (nr urządzenia 02/7W02) przez firmę Biosan Zakład Ochrony Środowiska i Higieny Pracy, ul. Motylewska 40, 64-920 Piła.

INFORMACJE DOTYCZĄCE URZĄDZENIA	
RODZAJ URZĄDZENIA	URZĄDZENIE DO MAGNETOTERAPII
NAZWA URZĄDZENIA / PRODUCENT	MAGNETRONIC Cosmogamma MG Wave / ELEKTRONIKA I ELEKTROMEDYCYNĄ
NUMER	02/7W02
ROK PRODUKCJI	b. d.
CZĘSTOTLIWOŚĆ EMITOWANEGO POLA	50 Hz
MOC URZĄDZENIA	b. d.

Urządzenie posiada instrukcję obsługi w języku polskim

Funkcję inspektora ds. BHP pełni Pan [REDAKTOWANE] Koordynator ds. BHP. Jednostka kontrolowana prowadzi ewidencję urządzeń wytwarzających pole elektromagnetyczne. Ostatnia aktualizacja - 13 lutego 2026 r.

Ewidencja ta stanowi załącznik nr 1 do niniejszego protokołu i obejmuje 9 urządzeń.

Urządzenia emitujące pole elektromagnetyczne posiadają aktualne pomiary.

W miejscach, w których stosowane są urządzenia wytwarzające pole elektromagnetyczne osoby pracujące przy urządzeniach wytwarzających pole elektromagnetyczne mają stały dostęp do wyników pomiarów.

W protokołach z pomiarów uwzględniono strefę zagrożenia i pośrednią w miejscach wykonywania pracy.

W trakcie kontroli sprawdzono dokumentację wymaganą przepisami prawa dla jednostki stosującej urządzenia wytwarzające pole elektromagnetyczne. W ocenie ryzyka zawodowego na stanowisku pracy ujęto czynnik narażenia na pola elektromagnetyczne.

Na skierowaniach na badania lekarskie umieszczono informację o narażaniu na pola elektromagnetyczne.

Szkolenie z zakresu BHP zawiera szkolenie z zakresu narażenia na pola-EM.

Na stanowiskach pracy przy urządzeniach występuje strefa pośrednia i zagrożenia pola elektrycznego i magnetycznego, ekspozycja pracowników na pole elektromagnetyczne jest dopuszczalna. Stanowiska pracy zostały rozmieszczone w sposób ograniczający narażenie. Przedłożono ocenę ryzyka osób i pracowników na działanie pola-EM stref ochronnych na podstawie Sprawozdań z badań pól elektromagnetycznych. Przedłożono zestawienie pracowników narażonych na pola elektromagnetyczne.

Osoby narażone na działanie pola elektromagnetycznego posiadają aktualne badania lekarskie o braku przeciwwskazań do pracy w polu elektromagnetycznym oraz ukończyły szkolenie z zakresu BHP. Wykaz osób stanowi załącznik nr do protokołu kontroli.

Jednostka prowadzi aktualny rejestr czynników szkodliwych oraz karty czynników szkodliwych zgodnie z rozporządzeniem Ministra Zdrowia z dnia 2 lutego 2011 r. w sprawie badań i pomiarów czynników szkodliwych dla zdrowia w środowisku pracy (Dz. U. z 2025 r., poz. 949)

Ocena przestrzegania przepisów określających wymagania higieniczne i o zdrowotne dotyczące stosowania urządzeń wytwarzających pole elektromagnetyczne z zakresu częstotliwości 0 Hz – 300 GHz - pozytywna

Kontrolę przerwano 25 maja o godz. 11:45.

3 czerwca o godz. 10:00 przystąpiono do czynności kontrolnych w Szpitalu Powiatowym im. Alfreda Sokołowskiego przy ul. Szpitalnej 28 w Złotowie z zakresu oceny stanu ochrony radiologicznej w jednostce związanej ze stosowaniem aparatów rtg do celów medycznych.

Funkcję Inspektora Ochrony Radiologicznej pełni Pan [REDAKTOWANE] nr uprawnień 352R/2024 z 22 lipca 2024 r.

Podczas wizji lokalnej stwierdzono:

- Pomieszczenia opisowe jest wyposażone w rolety umożliwiające zaciemnienie pomieszczenia i zasłonięcia okna. Przedstawiono testy specjalistyczne i podstawowe monitorów opisowych, zgodnie z Załącznikiem nr 1 do Rozporządzenia w sprawie warunków bezpiecznego stosowania promieniowania jonizującego dla wszystkich rodzajów ekspozycji medycznej z 11.01.2023 (Dz. U. 2025 poz. 1288).
- Drzwi do każdej pracowni są oznakowane tablicą informacyjną ze znakiem ostrzegawczym przed promieniowaniem jonizującym. W pracowniach w widocznym miejscu znajduje się informacja o konieczności powiadomienia osoby wykonującej badanie rtg (przed wykonaniem ekspozycji) o tym, że pacjentka jest w ciąży. W pracowniach rentgenowskich zapewnia się łączność głosową i wizualną pomiędzy personelem medycznym przebywającym w sterowni a pacjentem przebywającym w gabinecie rentgenowskim, zgodnie z § 9 Rozporządzenia Ministra Zdrowia z 21 sierpnia 2006 r. w sprawie szczegółowych warunków bezpiecznej pracy z urządzeniami radiologicznymi (Dz. U. 2006 r. 180 poz. 1325).
- Przedłożono wykaz sprzętu ochronnego.
- Dokonano oceny wizualnej środków ochrony indywidualnej – stan dobry. Wyposażenie ww. pracowni w środki ochrony indywidualnej spełnia wymagania Rozporządzenia Ministra Zdrowia z 21 sierpnia 2006 r. w sprawie szczegółowych warunków bezpiecznej pracy z urządzeniami radiologicznymi (Dz. U. z 2006 r., nr 180, poz. 1325).

Następnie sprawdzono dokumentację wymaganą przepisami prawa przy prowadzeniu działalności związanej ze stosowaniem aparatów rtg w celach medycznych.

Przedłożono

- wykaz osób zatrudnionych w warunkach narażenia na promieniowanie jonizujące z terminami ważności orzeczeń lekarskich o braku przeciwwskazań do pracy w promieniowaniu jonizującym i certyfikatów potwierdzających uzyskanie wymaganych punktów szkoleniowych.

Do obsługi aparatów rtg uprawnionych jest 12 osób - jednostka spełnia wymagania Rozporządzenia Ministra Zdrowia z 13 września 2021 r. w sprawie minimalnych wymagań dla jednostek ochrony zdrowia prowadzących działalność związaną z narażeniem w celach medycznych, polegającą na udzielaniu świadczeń zdrowotnych z zakresu rentgenodiagnostyki, radiologii zabiegowej lub diagnostyki związanej z podawaniem pacjentom produktów radiofarmaceutycznych (Dz. U. z 2021 r., poz. 1725) w zakresie kwalifikacji personelu wykonującego zabieg z zakresu radiologii zabiegowej i/lub zdjęcia rtg

- Przedstawiono zaświadczenia lekarskie stwierdzające brak przeciwwskazań do pracy w promieniowaniu jonizującym. Pracownicy objęci są dozymetrią indywidualną – IMP Łódź ID: 3318. Nie stwierdzono przekroczeń rozkładu mocy dawki.
- procedury szczegółowe, które są opracowane zgodnie z Rozporządzeniem ministra Zdrowia z 18 października 2021 r. w sprawie formy i szczegółowego zakresu wzorcowych medycznych procedur radiologicznych dla standardowych ekspozycji medycznych oraz szczegółowych medycznych procedur radiologicznych (Dz. U. 2021 r. poz 1920);
- jednostka posiada zgody na prowadzenie działalności związanej z narażeniem na promieniowanie jonizujące w celach medycznych polegającej na udzielaniu świadczeń zdrowotnych z zakresu rentgenodiagnostyki i radiologii zabiegowej
- Ocenę przewidywalnego narażenia pracowników oraz osób z ogółu ludności i wynikające z tej oceny proponowane ograniczniki dawek (limity użytkowe dawek) dla pracowników oraz osób z ogółu ludności.
- testy podstawowe aparatów i monitorów.

• **Aparat ACROMA, nr seryjny: 1089**

INFORMACJE DOTYCZĄCE APARATU RTG -	
Nazwa aparatu/Producent	0170 Intuition Systems/ACROMA
Numer fabryczny/seryjny aparatu rtg	1089
Rok produkcji aparatu rtg	2010
Model lub typ lampy rtg	Varex RAD-14
Numer seryjny lampy rtg	96636-0R
Filtracja własna lampy rtg	3,5 mm Al
Filtracja dodatkowa lampy rtg	2,0 mm Al; 1mmAl + 0,1 mm Cu; 1 mm Al + 0,2 mm Cu
Wielkość ogniska/ognisk	0,6/1,2 mm
Zakres napięć nominalnych	50-150 kV
Rok produkcji lampy rtg	2020

Aparat rtg do zdjęć typu 0170 INTUSION SYSTEMS, nr seryjny 1089 posiadający zezwolenie decyzja nr 158/2010 z dnia 07.05.2010. stosowany w medycznej pracowni rentgenowskiej nr 1 posiadającej zezwolenie decyzja nr 159/2010 z dnia 07.05.2010. Przedłożono projekt osłon stałych wraz z opinią sanitarną DN-NS.9012.1432.2018, zgodne z którym powierzchnia pracowni wynosi 38 mkw. a wysokość 3,2 m, co jest zgodne z § 5 pkt.1 i spełnia wymagają Rozporządzenia Ministra Zdrowia z 21 sierpnia 2026 r. w sprawie szczegółowych warunków bezpiecznej pracy z urządzeniami radiologicznymi (Dz. U. z 2006 r. nr. 180, poz. 1325). Miejsce stosowania aparatu rtg jest zgodne z założeniami projektu osłon stałych oraz z wydaną opinią sanitarną.. Zgodnie z projektem, W sterowni ściana CD wymagana dosłonięcia osłoną o gr. 0,5 mmPb (od okienka obserwacyjnego do ściany z oknami na wysokości 2 m). Zgodnie z oświadczeniem Pana Patryka Króla, ściana została dosłonięta zgodnie z projektem osłon stałych.

Przedłożono testy specjalistyczne, które nie wykazały nieprawidłowości w działaniu. Wyniki badań parametrów fizycznych aparatu są zgodne z wymaganiami zawartymi w Rozporządzeniu Ministra Zdrowia z 12 grudnia 2022 r. w sprawie testów eksploatacyjnych urządzeń radiologicznych i urządzeń pomocniczych (Dz. U. z 2022 r. poz. 2759).

INFORMACJE DOTYCZĄCE APARATU RTG	
Nazwa aparatu/Producent	Endograph DC
Numer fabryczny/seryjny aparatu rtg	29170158

Rok produkcji aparatu rtg	2027
Model lub typ lampy rtg	OX/70-5
Numer seryjny lampy rtg	39170158
Filtracja własna lampy rtg	2,5 mm Al
Filtracja dodatkowa lampy rtg	-
Wielkość ogniska/ognisk	0,5 mm Al
Zakres napięć nominalnych	70 kV
Rok produkcji lampy rtg	2021

Aparat do zdjęć wewnątrzustnych typu Endograph DC, nr seryjny 29170158 posiadający zezwolenie decyzja nr 409/2017 z dnia 16.08.2017r. stosowany w medycznej pracowni rentgenowskiej nr 1 posiadającej zezwolenie decyzja nr 159/2010 z dnia 07.05.2010. Przedłożono testy specjalistyczne, które nie wykazały nieprawidłowości w działaniu. Wyniki badań parametrów fizycznych aparatu są zgodne z wymaganiami zawartymi w Rozporządzeniu Ministra Zdrowia z 12 grudnia 2022 r. w sprawie testów eksploatacyjnych urządzeń radiologicznych i urządzeń pomocniczych (Dz. U. z 2022 r. poz. 2759). Podczas czynności kontrolnych sprawdzono nr fabryczny aparatu ze stanem faktycznym i potwierdzono zgodność z wydaną decyzją.

INFORMACJE DOTYCZĄCE APARATU RTG	
Nazwa aparatu/Producent	Moviplan 800TF
Numer fabryczny/seryjny aparatu rtg	19054211
Rok produkcji aparatu rtg	2019
Model lub typ lampy rtg	RTM782H NS
Numer seryjny lampy rtg	84V850
Filtracja własna lampy rtg	3,0 mm
Filtracja dodatkowa lampy rtg	-
Wielkość ogniska/ognisk	0,6/1,2 mmAl
Zakres napięć nominalnych	40-125 kV
Rok produkcji lampy rtg	2019

Aparat rtg do zdjęć typu Moviplan 800TF, nr seryjny 19054211 posiadający zezwolenie decyzja nr 242/2019 z dnia 25.06.2019 r. stosowany medycznej pracowni rentgenowskiej posiadającej nr 2 zezwolenie decyzja nr 243/2019 z dnia 25.06.2019r. Podczas czynności kontrolnych sprawdzono nr fabryczny aparatu ze stanem faktycznym i potwierdzono zgodność z wydaną decyzją. Przedłożono projekt osłon stałych wraz z opinią sanitarną nr DN-NS.9012.1677.2017 z 9.11.2017 r. zgodnie z którym, powierzchnia pracowni wynosi 20,4m², wysokość 3,1m², co jest zgodne z § 5 pkt. 1 i spełnia wymagają Rozporządzenia Ministra Zdrowia z 21 sierpnia 2026 r. w sprawie szczegółowych warunków bezpiecznej pracy z urządzeniami radiologicznymi (Dz. U. z 2006 r. nr. 180, poz. 1325). Miejsce stosowania aparatu rtg jest zgodne z założeniami projektu osłon stałych oraz z wydaną opinią sanitarną. Drzwi i okno w sterowni zabezpieczono blachą ołowiovą o grubości odpowiednio 0,5 i 1 mmPb, co potwierdzono podczas wizji lokalnej w pracowni. Przedłożono testy specjalistyczne, które nie wykazały nieprawidłowości w działaniu. Wyniki badań parametrów fizycznych aparatu są zgodne z wymaganiami zawartymi w Rozporządzeniu Ministra Zdrowia z 12 grudnia 2022 r. w sprawie testów eksploatacyjnych urządzeń radiologicznych i urządzeń pomocniczych (Dz. U. z 2022 r. poz. 2759).

INFORMACJE DOTYCZĄCE APARATU RTG	
Nazwa aparatu/Producent	IMD BASIC 100-30
Numer fabryczny/seryjny aparatu rtg	005/09/0863
Rok produkcji aparatu rtg	2009
Model lub typ lampy rtg	IMD/XR03
Numer seryjny lampy rtg	9081304C
Filtracja własna lampy rtg	3,8 mm Al
Filtracja dodatkowa lampy rtg	1mm Al+ 0,2 mm Cu
Wielkość ogniska/ognisk	0,6mm/1,3 mm

Zakres napięć nominalnych	40-120 kV
Rok produkcji lampy rtg	2009

Aparat do zdjęć przyłóżkowych typu IMD BASIC 100-30, nr seryjny 005/09/0863 posiadający zezwolenie nr 7/2010 z dnia 26.01.2010r. stosowany na oddziałach szpitala Podczas czynności kontrolnych sprawdzono nr fabryczny aparatu ze stanem faktycznym i potwierdzono zgodność z wydaną decyzją. Przedłożono testy specjalistyczne, które nie wykazały nieprawidłowości w działaniu. Wyniki badań parametrów fizycznych aparatu są zgodne z wymaganiami zawartymi w Rozporządzeniu Ministra Zdrowia z 12 grudnia 2022 r. w sprawie testów eksploatacyjnych urządzeń radiologicznych i urządzeń pomocniczych (Dz. U. z 2022 r. poz. 2759).

INFORMACJE DOTYCZĄCE APARATU RTG - jezdny	
Nazwa aparatu/Producent	BASIC 100-30 RADIUS
Numer fabryczny/seryjny aparatu rtg	017/05/00198
Rok produkcji aparatu rtg	2012
Model lub typ lampy rtg	XDT A 110
Numer seryjny lampy rtg	312016
Filtracja własna lampy rtg	3,8 mm Al
Filtracja dodatkowa lampy rtg	-
Wielkość ogniska/ognisk	0,6/1,3 mm
Zakres napięć nominalnych	40-110 kV
Rok produkcji lampy rtg	2005

Aparat rtg do zdjęć przyłóżkowych typu BASIC 100-30 RADIUS, nr seryjny 005/12/01089 posiadający zezwolenie nr 64/2013 z dnia 21.02.2013r. stosowany na Oddziale ratunkowym szpitala Przedłożono testy specjalistyczne, które nie wykazały nieprawidłowości w działaniu. Wyniki badań parametrów fizycznych aparatu są zgodne z wymaganiami zawartymi w Rozporządzeniu Ministra Zdrowia z 12 grudnia 2022 r. w sprawie testów eksploatacyjnych urządzeń radiologicznych i urządzeń pomocniczych (Dz. U. z 2022 r. poz. 2759).

INFORMACJE DOTYCZĄCE APARATU RTG TK	
Nazwa aparatu/Producent	Somatom go. All / Siemens Healthcare
Numer fabryczny/seryjny aparatu rtg	179108
Rok produkcji aparatu rtg	2024
Model lub typ lampy rtg	Athlon
Numer seryjny lampy rtg	685342471
Filtracja własna lampy rtg	5,5 mmAl
Filtracja dodatkowa lampy rtg	-
Wielkość ogniska/ognisk	F1 0,8x 0,8 ; F2 1,0 x 1,2 mm
Zakres napięć nominalnych	70-140 kV
Rok produkcji lampy rtg	2024

Tomograf komputerowy typu Somatom go. All, nr seryjny 179108 posiadający zezwolenie nr 998/2024 z dnia 26.11.2024 r. stosowany jest w medycznej pracowni rentgenowskiej tomografii komputerowej (decyzja nr 997/2024 z 26.11.2024 r.). Podczas czynności kontrolnych sprawdzono nr fabryczny aparatu ze stanem faktycznym i potwierdzono zgodność z wydaną decyzją. Przedłożono projekt osłon stałych wraz z opinią sanitarną nr DN-NS.9011.1885.2024 z 20.11.2024 r. zgodnie z którym, powierzchnia pracowni wynosi 23,07m², wysokość 3,0 m², co jest zgodne z § 5 pkt. 1 i spełnia wymagania Rozporządzenia Ministra Zdrowia z 21 sierpnia 2026 r. w sprawie szczegółowych warunków bezpiecznej pracy z urządzeniami radiologicznymi (Dz. U. z 2006 r. nr. 180, poz. 1325) Miejsce stosowania aparatu rtg jest zgodne z założeniami projektu osłon stałych oraz z wydaną opinią sanitarną. Zgodnie z opinią sanitarną osłony nie wymagały dodatkowych zabezpieczeń. Przedłożono testy specjalistyczne, które nie wykazały nieprawidłowości w działaniu. Wyniki badań parametrów fizycznych aparatu są zgodne z

wymaganiami zawartymi w Rozporządzeniu Ministra Zdrowia z 12 grudnia 2022 r. w sprawie testów eksploatacyjnych urządzeń radiologicznych i urządzeń pomocniczych (Dz. U. z 2022 r. poz. 2759).

INFORMACJE DOTYCZĄCE APARATU RTG ramie C	
Nazwa aparatu/Producent	RADIUS S-9
Numer fabryczny/seryjny aparatu rtg	017/05/00198
Rok produkcji aparatu rtg	2005
Model lub typ lampy rtg	XDT A 110
Numer seryjny lampy rtg	312016
Filtracja własna lampy rtg	2,7 mm
Filtracja dodatkowa lampy rtg	-
Wielkość ogniska/ognisk	0,6/1,5 mmAl
Zakres napięć nominalnych	55-100 kV
Rok produkcji lampy rtg	2005

Aparat rtg do zdjęć w radiologii zabiegowej typu RADIUS S-9, nr seryjny 017/05/00198 posiadający zezwolenie decyzja nr 119/S/Pi/2006 z dnia 29.09.2006r, stosowany na Oddziale ratunkowym Podczas czynności kontrolnych sprawdzono nr fabryczny aparatu ze stanem faktycznym i potwierdzono zgodność z wydaną decyzją. Przedłożono testy specjalistyczne, które nie wykazały nieprawidłowości w działaniu. Wyniki badań parametrów fizycznych aparatu są zgodne z wymaganiami zawartymi w Rozporządzeniu Ministra Zdrowia z 12 grudnia 2022 r. w sprawie testów eksploatacyjnych urządzeń radiologicznych i urządzeń pomocniczych (Dz. U. z 2022 r. poz. 2759).

INFORMACJE DOTYCZĄCE APARATU RTG	
Nazwa aparatu/Producent	CIOS Select
Numer fabryczny/seryjny aparatu rtg	11334
Rok produkcji aparatu rtg	2018
Model lub typ lampy rtg	10928417
Numer seryjny lampy rtg	1801423
Filtracja własna lampy rtg	3,0 mm Al + 0,1 mm Cu
Filtracja dodatkowa lampy rtg	-
Wielkość ogniska/ognisk	0,6/1,0
Zakres napięć nominalnych	50-150 kV
Rok produkcji lampy rtg	2018

Aparat rentgenowski do zdjęć w radiologii zabiegowej typu Siemens Cios Select, nr seryjny 11334 posiadający zezwolenie nr 379/2018 z dnia 30.07.2018r., stosowany na Oddziale Ratunkowym i Bloku operacyjnym szpitala. Podczas czynności kontrolnych sprawdzono nr fabryczny aparatu ze stanem faktycznym i potwierdzono zgodność z wydaną decyzją. Przedłożono testy specjalistyczne, które nie wykazały nieprawidłowości w działaniu. Wyniki badań parametrów fizycznych aparatu są zgodne z wymaganiami zawartymi w Rozporządzeniu Ministra Zdrowia z 12 grudnia 2022 r. w sprawie testów eksploatacyjnych urządzeń radiologicznych i urządzeń pomocniczych (Dz. U. z 2022 r. poz. 2759).

INFORMACJE DOTYCZĄCE APARATU RTG	
Nazwa aparatu/Producent	Cios Select / Siemens
Numer fabryczny/seryjny aparatu rtg	60707
Rok produkcji aparatu rtg	2024
Model lub typ lampy rtg	125/40/80 Siemens
Numer seryjny lampy rtg	1812737
Filtracja własna lampy rtg	2,5 mmAl
Filtracja dodatkowa lampy rtg	-
Wielkość ogniska/ognisk	0,6 x 1,0 mm
Zakres napięć nominalnych	60-110 kV
Rok produkcji lampy rtg	2024

Aparat rentgenowski Cios Select, nr fabryczny: 60707 (zezwolenie 996/2024 z 22.11 2024 r.) użytkowany jest na Sali zabiegowej nr 10 mieszczącej się w przyziemiu budynku szpitala na Szpitalnym oddziale ratunkowym przy ul. Szpitalnej 28 w Złotowie. Podczas czynności kontrolnych sprawdzono nr fabryczny aparatu ze stanem faktycznym i potwierdzono zgodność z wydaną decyzją. Wykonuje się średnio tygodniowo 12 zabiegów na tydzień. Przedłożono testy specjalistyczne, które nie wykazały nieprawidłowości w działaniu. Wyniki badań parametrów fizycznych aparatu są zgodne z wymaganiami zawartymi w Rozporządzeniu Ministra Zdrowia z 12 grudnia 2022 r. w sprawie testów eksploatacyjnych urządzeń radiologicznych i urządzeń pomocniczych (Dz. U. z 2022 r. poz. 2759).

INFORMACJE DOTYCZĄCE APARATU RTG	
Nazwa aparatu/Producent	Udr380i/United Imaging Healthcare Co. Ltd.
Numer fabryczny/seryjny aparatu rtg	422816
Rok produkcji aparatu rtg	2025
Model lub typ lampy rtg	XRR-3332X
Numer seryjny lampy rtg	24F1109
Filtracja własna lampy rtg	3,2 mmAl
Filtracja dodatkowa lampy rtg	
Wielkość ogniska/ognisk	0,6 i 1,2 mm
Zakres napięć nominalnych	40 – 125 kV
Rok produkcji lampy rtg	2025

Aparat jezdny rentgenowski uDR 380i, nr fabryczny: 422816 stosowany jest na Szpitalnym Oddziale Ratunkowym (poziom -1, budynek B), Oddziale Chirurgicznym z Pododdziałem Chirurgii Urazowo – Ortopedycznym (poziom +1, budynek B) i Oddziale Anestezjologii i Intensywnej Terapii (parter, budynek B) oraz na Oddziale Ginekologicznym (parter, budynek C) Szpitala Powiatowego im. Alfreda Sokołowskiego w Złotowie przy ul. Szpitalnej 28 (Decyzja nr 1/2026 z 05.01.2026 r.). Podczas czynności kontrolnych sprawdzono nr fabryczny aparatu ze stanem faktycznym i potwierdzono zgodność z wydaną decyzją. Przedłożono testy specjalistyczne, które nie wykazały nieprawidłowości w działaniu. Wyniki badań parametrów fizycznych aparatu są zgodne z wymaganiami zawartymi w Rozporządzeniu Ministra Zdrowia z 12 grudnia 2022 r. w sprawie testów eksploatacyjnych urządzeń radiologicznych i urządzeń pomocniczych (Dz. U. z 2022 r. poz. 2759).

INFORMACJE DOTYCZĄCE APARATU RTG	
Nazwa aparatu/Producent	uDR Aurora CX /DRGEM
Numer fabryczny/seryjny aparatu rtg	11XR7H0003
Rok produkcji aparatu rtg	2025
Model lub typ lampy rtg	E7254FX
Numer seryjny lampy rtg	24M0057
Filtracja własna lampy rtg	2,5 mmAl
Filtracja dodatkowa lampy rtg	0,1 mmCu; 0,2 mmCu; 0,3 mmCu
Wielkość ogniska/ognisk	0,6 i 1,2 mm
Zakres napięć nominalnych	40 – 125 kV
Rok produkcji lampy rtg	2025

Aparat rentgenowski uDR Aurora CX, nr fabryczny: 11XR7H0003 w medycznej pracowni rentgenowskiej (Decyzja nr 2/2026 z 05.01.2026 r.) zlokalizowanej na parterze budynku B Szpitalu Powiatowego im. Alfreda Sokołowskiego w Złotowie przy ul. Szpitalnej 28 w Złotowie (Decyzja nr 3/2026 z 05.01.2026 r.). Podczas czynności kontrolnych sprawdzono nr fabryczny aparatu ze stanem faktycznym i potwierdzono zgodność z wydaną decyzją. Przedłożono projekt osłon stałych wraz z opinią sanitarną nr DN-NS.9011.1738.2025 z 23 września 2025 r. zgodnie z którym, powierzchnia pracowni wynosi 29,6m2, wysokość 3,0 m2, co jest zgodne z § 5 pkt. 1 i spełnia wymagają Rozporządzenia Ministra Zdrowia z 21 sierpnia 2026 r. w sprawie szczegółowych warunków bezpiecznej pracy z urządzeniami

radiologicznymi (Dz. U. z 2006 r. nr. 180, poz. 1325) Miejsce stosowania aparatu rtg jest zgodne z założeniami projektu osłon stałych oraz z wydaną opinią sanitarną. Zgodnie z opinią sanitarną osłony nie wymagały dodatkowych zabezpieczeń. Przedłożono testy specjalistyczne, które nie wykazały nieprawidłowości w działaniu. Wyniki badań parametrów fizycznych aparatu są zgodne z wymaganiami zawartymi w Rozporządzeniu Ministra Zdrowia z 12 grudnia 2022 r. w sprawie testów eksploatacyjnych urządzeń radiologicznych i urządzeń pomocniczych (Dz. U. z 2022 r. poz. 2759).

Kontrolę przerwano o godz., 11:50

Kontrolę wznowiono 19 czerwca 2026 r. o godz. 10:05

W trakcie kontroli:

- sprawdzono zapisy z dokonywanej analizy zdjęć odrzuconych,
- stwierdzono, że ewidencja urządzeń radiologicznych i urządzeń pomocniczych jest prowadzona zgodnie z wymaganiami przepisów (art. 33j ustawy Prawo atomowe),
- nie stwierdzono wystąpienia przypadków ekspozycji niezamierzonej i narażenia przypadkowego zgodnego z § 3 ust. 1 i § 4 ust. 1 Rozporządzenia Ministra Zdrowia z 13 grudnia 2022 r. w sprawie kategorii oraz kryteriów kwalifikowania ekspozycji niezamierzonej i narażeń przypadkowych, działań, które należy podjąć w jednostce ochrony zdrowia po ich wystąpieniu, a także zakresu informacji objętych Centralnym Rejestrem Ekspozycji Niezamierzonych u Narażeń Przypadkowych.

Wszystkie ww. aparaty pracują w cyfrowym bezpośrednim systemie obrazowania. Zgodnie ze stanem faktycznym medyczne pracowni są prawidłowo oznakowane. Paszporty techniczne znajdują się w medycznych pracowniach rentgenowskich.

W 2025 r. wykonano następującą liczbę procedur z wykorzystaniem promieniowania rtg do celów medycznych:

- Zdjęcia rtg – 21218,
- Badania TK – 3724,
- Zabiegi ortopedyczne – 198,
- Zabiegi ERCP – 50.

Stwierdzono, że drzwi do pracowni rentgenowskich są oznakowane tablicami informacyjnymi ze znakami ostrzegawczymi zgodnymi z § 20 ust. 1 Rozporządzenia Ministra Zdrowia z 21 sierpnia 2006 r. w sprawie szczegółowych warunków bezpiecznej pracy z urządzeniami radiologicznymi (Dz. U. z 2006 r., nr 180, poz. 1325).

Jednostka posiada zgody na świadczenia medyczne z zakresu rentgenodiagnostyki i radiologii zabiegowej (Decyzja nr 429/2016 z 20.09.2016, Decyzja nr 49/2025 z 23.01.2025 r., Decyzja nr 177/2026 z 12.02.2026 r., Decyzja nr 256/2026 z 04.03.2026 r.).

Podczas kontroli przekazano informacje o znaczeniu wykonywania testów podstawowych urządzeń radiologicznych i pomocniczych stosowanych w jednostce ochrony zdrowia dla ochrony radiologicznej pacjentów, pracowników i osób z ogółu ludności, zgodnie z wymaganiami dotyczącymi zakresu i częstotliwości określonymi w rozporządzeniu Ministra Zdrowia z dnia 27 grudnia 2022 r. w sprawie testów eksploatacyjnych urządzeń radiologicznych i pomocniczych (Dz. U. z 2022 r. poz. 2759).

Ponadto, podczas kontroli przekazano informację o znaczeniu podnoszenia kwalifikacji z zakresu ochrony radiologicznej pacjenta oraz osób wykonujących badania diagnostyczne zabiegi lub leczenie z zastosowaniem promieniowania jonizującego a także osoby nadzorujące ich wykonywanie poprzez uzyskanie co najmniej 20 punkt. szkoleniowych w ciągu kolejnych 5 lat, tj. w okresie od 23 września 2024 r. do 22 września 2029 r., zgodnie z art. 33n ustawy z dnia 29 listopada 2000 r. Prawo Atomowe (Dz. U. 2026 r. poz.1).

Stan ochrony radiologicznej w jednostce nie budzi zastrzeżeń.

Kontrolę zakończono 19 czerwca o godz. 10:56.

2. Nieprawidłowości stwierdzone podczas kontroli z podaniem przepisów prawnych, które naruszono*
3. Doraźne zalecenia, uwagi i wnioski*: nie dotyczy

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** uwagi i zastrzeżeń do opisanego w protokole stanu faktycznego
 3. Poprawki i uzupełnienia do protokołu – naniesiono/nie naniesiono**
-
(podać: numer strony protokołu, określenia lub wyrazy błędne i te, które je zastępują)
4. Za stwierdzone nieprawidłowości wymienione w protokole w części III pkt 3 lit ... nie nałożono/nałożono** grzywnę 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**: Nie dotyczy
 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

KOORDYNATOR
ds. Bezpieczeństwa i Higieny Pracy

INSPEKTOR
OCHRONY RADIOLOGICZNEJ

E. Karło - Kocumiej

(czytelny podpis (imię i nazwisko) lub pieczęć z parafą kontrolującego (-ych))

DYREKTOR
Szpitala Powiatowego
im. Alfreda Sokółowskiego w Złotowie

mgr Aneta Kaufka

(czytelny podpis (imię i nazwisko) lub pieczęć z parafą osoby kontrolowanej/osoby upoważnionej do reprezentowania podmiotu)

V. POTWIERDZENIE ODBIORU PROTOKOŁU

Protokół kontroli sanitarnej otrzymałem(-am) w dniu

DYREKTOR
Szpitala Powiatowego
im. Alfreda Sokółowskiego w Złotowie

mgr Aneta Kaufka

(czytelny podpis osoby odbierającej protokół i pieczęć podmiotu)

W trakcie kontroli wykorzystano/nie wykorzystano formularze kontroli** :

- F/HR/01 – ocena jednostki organizacyjnej stosującej aparaturę rtg do celów medycznych
- F/HR/02 - lista osób pracujących w narażeniu na działanie promieniowania jonizującego
- F/HR/05 - ocena jednostki organizacyjnej stosującej urządzenia wytwarzające pole elektromagnetyczne,
- F/HR/06 - lista osób pracujących w narażeniu na promieniowanie elektromagnetyczne,

19.08.2026

- F/HR/07 - ocena zgodności systemu zarządzania jakością w rentgenodiagnostyce,
- F/HR/15 x 6 - ocena fizycznych parametrów aparatury rentgenowskiej - rentgenodiagnostyka,
- F/HR/16 x 3 - ocena fizycznych parametrów aparatury rentgenowskiej - radiologia zabiegowa,
- F/HR/18 - ocena fizycznych parametrów aparatury rentgenowskiej – stomatologia,
- F/HR/19 - ocena fizycznych parametrów aparatury rentgenowskiej - tomografia komputerowa

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

OCHRONA DANYCH OSOBOWYCH – informacja dotycząca przetwarzania danych osobowych w postępowaniu administracyjnym

Zgodnie z art. 14 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, dalej jako Rozporządzenie):

1. Administrator Danych

Administratorem Pani/Pana danych osobowych przetwarzanych jest Wielkopolski Państwowy Wojewódzki Inspektor Sanitarny (ul. Noskowskiego 23, 61-705 Poznań), sekretariat.wssepoznan@sanepid.gov.pl, tel. 61-854-48-91

2. Inspektor Ochrony Danych

Z Inspektorem Ochrony Danych Wojewódzkiej Stacji Sanitarno-Epidemiologicznej w Poznaniu można się skontaktować poprzez e-mail wysłany na adres iod.wssepoznan@sanepid.gov.pl lub przez Elektroniczną Skrzynkę Podawczą Urzędu.

3. Cel przetwarzania danych osobowych

Pani/Pana dane osobowe przetwarzane są w celu wykonywania zadań wynikających z ustawy o Państwowej Inspekcji Sanitarnej (Dz. U. z 2024 r. poz. 416) mających na celu ochronę zdrowia i życia ludzkiego. Podanie danych jest obowiązkowe i wynika z przepisów prawa. Pani/Pana dane osobowe mogą być przekazane wyłącznie innym stronom i uczestnikom postępowań oraz organom administracji publicznej uprawnionym na podstawie przepisów prawa. Odrębną kategorię odbiorców stanowią podmioty uprawnione do obsługi doręczeń oraz podmioty z którymi WSSE w Poznaniu zawarła umowę o świadczenie usług serwisowych dla użytkowanych w Stacji systemów informatycznych.

4. Podstawy prawne przetwarzania danych osobowych

Pani/Pana dane osobowe przetwarzane są zgodnie z art. 6 ust. 1 lit. c) Rozporządzenia. Podstawą przetwarzania danych osobowych jest ustawa z dnia 14 czerwca 1960 r. Kodeks postępowania administracyjnego (kpa), dział VIII Skargi i wnioski, w szczególności art. 223 §1 kpa i Rozporządzenia Rady Ministrów z dnia 8 stycznia 2002r. w sprawie organizacji przyjmowania i rozpatrywania skarg i wniosków.

5. Prawa osób, których dane dotyczą

Posiada Pani/Pan prawo dostępu do treści swoich danych oraz otrzymania ich kopii; do ich sprostowania; ograniczenia ich przetwarzania; prawo do wniesienia sprzeciwu; żądania zaprzestania przetwarzania i przenoszenia danych; jak również prawo do wniesienia skargi do organu nadzorczego tj. Prezesa Urzędu Ochrony Danych Osobowych.

6. Informacja o wymogu podania danych

Podanie przez Panią/Pana danych osobowych jest stosowne do przepisów prawa przywołanych w pkt. 4 Wielkopolski Państwowy Wojewódzki Inspektor Sanitarny przetwarza Pani/Pana dane osobowe na zasadach opisanych w niniejszej informacji, w celu rozpoznania sprawy i udzielenia odpowiedzi.

7. Informacja o okresie przechowywania danych osobowych

Pani/Pana dane osobowe będą przechowywane do czasu osiągnięcia celu a następnie w celach archiwalnych zgodnie z obowiązującymi przepisami prawa. Ponadto Administrator Danych, zgodnie z art. 24 ust. 1 Rozporządzenia, stosuje środki techniczne i organizacyjne zapewniające ochronę przetwarzanych danych osobowych odpowiednią do zagrożeń oraz kategorii danych objętych ochroną, a w szczególności zabezpiecza dane przed ich udostępnieniem osobom nieupoważnionym, zabraniam przez osobę nieuprawnioną, przetwarzaniem z naruszeniem rozporządzenia oraz zmianą, utratą, uszkodzeniem lub zniszczeniem.

