

Jesteśmy już
5 lat z Wami!



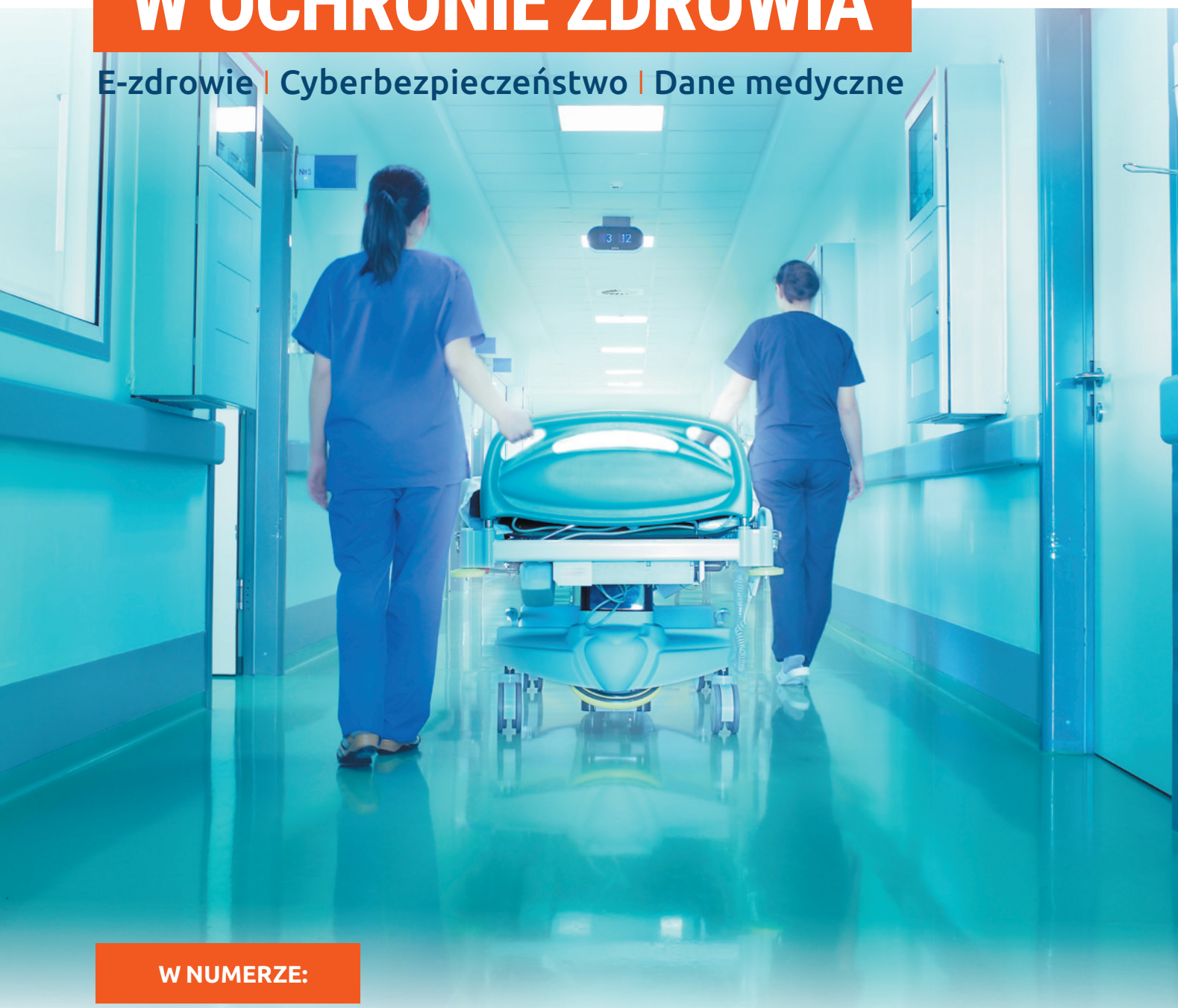
NR 1 (77)/2025
STYCZEŃ/LUTY

ISSN 2545-3297

RODO

W OCHRONIE ZDROWIA

E-zdrowie | Cyberbezpieczeństwo | Dane medyczne



W NUMERZE:

- Czy lekarz ma prawo nie udostępnić dokumentacji medycznej pacjentowi
- Jakich dokumentów żądać od ubezpieczyciela, który składa wniosek o udostępnienie dokumentacji medycznej
- Jaka jest procedura niszczenia dokumentów zawierających dane osobowe

Wydanie online magazynu czytaj na RODOmed24.pl

NOWOŚĆ! KLUB MENEDŻERA OCHRONY ZDROWIA

Zarządzaj placówką efektywnie i skutecznie

BEZPŁATNE KONTO TESTOWE

na SerwisZOZ.pl 24 h/7 dostęp do pełnych zasobów portalu!



Możesz z niego korzystać na swoim laptopie, tablecie czy telefonie



wideoporady
naszych ekspertów



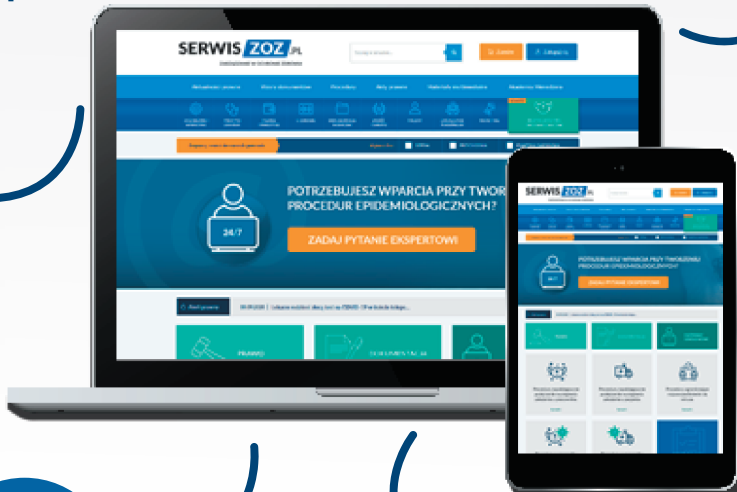
nielimitowany dostęp
do 3000 porad ekspertów



aktualne informacje
o zmianach
w przepisach
i alert prawny



400 wzorów
dokumentów



co miesiąc
nowy top temat i e-booki
do pobrania



bezpułatny udział w cyklicznych
Spotkaniach Menedżerów
Ochrony Zdrowia



3 pytania
do eksperta
na e-mail w każdym
miesiącu

Jesteś zainteresowany płatną subskrypcją? Zadzwoń do nas lub napisz e-mail.

Nasi konsultanci dopasują najlepszą dla Ciebie ofertę.

SerwisZOZ.pl dostępny jest 24 h/7 dni w tygodniu na laptopie, telefonie i tablecie.
Korzystaj wygodnie z wiedzy, gdziekolwiek jesteś!

Zamówienia przyjmuje Centrum Obsługi Klienta: 22 518 29 29, e-mail: cok@wip.pl.



RODO W OCHRONIE ZDROWIA

Wiedza i Praktyka
ul. Łotewska 9A, 03-918 Warszawa
NIP: 526-19-92-256

Redaktor:
Anna Śmigulska-Wojciechowska

Kierownik grupy tematycznej:
Piotr Szczęzygiel

Wydawca: Klaudia Bogumił
Koordynacja produkcji:

Mariusz Jezierski, Magdalena Huta

Korekta: Zespół

Projekt graficzny publikacji:
Piotr Fedorczyk

Skład i łamanie: Raster studio

Drukarnia: KRM Druk

Nakład: 500 egz.

Nr rejestrowy BDO: 000008579

E-mail do redakcji: rodomed24@wip.pl

Informacje o prenumeracie:

tel.: 22 518 29 29

faks: 22 617 60 10

e-mail: cok@wip.pl

Czynne pon.-pt. w godz. 8.00–16.00

Poza godzinami pracy można pozostawić wiadomość w skrzynce głosowej.

Publikacja „RODO w Ochronie Zdrowia” wraz z przysługującymi Czytelnikom innymi elementami dostępnymi w subskrypcji (e-letter, WWW i inne) chronione są prawem autorskim. Przedruk i sprzedaż tych materiałów bez zgody wydawcy są zabronione. Zakaz nie dotyczy cytowania publikacji z powołaniem się na źródło.

Publikacja „RODO w Ochronie Zdrowia” została przygotowana z zachowaniem najwyższej staranności i wykorzystaniem wysokich kwalifikacji, wiedzy i doświadczenia autorów i konsultantów. Zaproponowane w publikacji „RODO w Ochronie Zdrowia” oraz w innych dostępnych elementach subskrypcji wskazówki, porady i interpretacje nie mają charakteru porady prawnej i dotyczą sytuacji typowych. Ewentualne zastosowanie się do nich powinno być skonsultowane z wykwalifikowanym specjalistą lub ekspertem, w celu uwzględnienia indywidualnych okoliczności związanych z daną sprawą, w związku z czym zastosowanie lub wykorzystanie w jakikolwiek sposób informacji zawartych w tych materiałach następuje na własne ryzyko i odpowiedzialność osoby tego dokonującej. Publikowane rozwiązania nie mogą być traktowane jako oficjalne stanowiska organów i urzędów państwowych.

W numerze:

AKTUALNOŚCI

Poznaj nowe standardy jakości dla laboratoriów diagnostycznych 3

DANE OSOBOWE

Jak przygotować analizę ryzyka w związku z procedurą sygnowaliów (Maciej Lipka) 4

DANE MEDYCZNE

Czy lekarz ma prawo nie udostępnić dokumentacji medycznej pacjentowi (Marta Bogusiak) 6

Jakich dokumentów żądać od ubezpieczyciela w przypadku udostępnienia dokumentacji medycznej (Aneta Naworska) 8

DANE CYFROWE

Czy w trakcie hospitalizacji można wypisać pacjentowi e-receptę (Marta Bogusiak) 10

BEZPIECZEŃSTWO DANYCH

Jaka jest procedura niszczenia dokumentów zawierających dane osobowe (Marcin Sarna) 12

PYTANIA I ODPOWIEDZI

Czy podmiot, który nie ma kontraktu z NFZ, również musi wdrożyć e-dokumentację (Marzena Pytlarz-Pietraszko) 14

Jak właściwie prowadzić dokumentację medyczną po hospitalizacji, w sytuacji gdy pacjent przebywał na różnych oddziałach? (Dorota Kaczmarczyk-Szczurek) 15

DOKUMENTACJA RODO

Regulamin postępowania z niechcianymi danymi osobowymi 16

Lista kontrolna: Prowadzenie kontroli dokumentacji medycznej przez NFZ w placówkach medycznych 18

Karta zgłoszenia zdarzenia niepożdanego – wzór 20

Piszą dla Ciebie nasi eksperci:



Aneta Naworska	Anna Wilińska-Zelek	Marzena Pytlarz-Pietraszko	Anna Słowińska	Ewa Lewańska	Michał Nosowski	Maciej Lipka
adwokat, specjalista prawa medycznego, Kancelaria Naworska Marszałek sp. k. w Toruniu	adwokat w WKB Wierciński, Kwieciński, Baehr	radca prawny, specjalizujący się w ochronie danych osobowych i prawie medycznym	prawnik specjalizujący się m.in. w zakresie ochrony zdrowia	radca prawny specjalizujący się w ochronie danych osobowych	radca prawny specjalizujący się w prawie nowych technologii i ochronie danych osobowych, prowadzi bloga www.wsroddanych.pl	specjalista w zakresie ochrony danych osobowych



**Anna
Śmigulska-Wojciechowska**
redaktor prowadząca

Zapraszam do zadawania pytań.
Odpowiadamy na najczęściej pojawiające się pytania. Wyślij e-mail:
rodomed24@wip.pl

Szanowna Czytelniczko, Szanowny Czytelniku!

Aby przygotować analizę ryzyka w związku ze zgłoszaniem naruszeń przez sygnalistów, należy na początek zidentyfikować potencjalne zagrożenia związane z tym procesem, takie jak obawa przed represjami, utratą pracy czy dyskryminacją. Następnie warto ocenić wpływ tych ryzyk na organizację, uwzględniając aspekty prawne, reputacyjne i operacyjne. Kolejnym krokiem jest zbadanie skuteczności aktualnych środków ochrony sygnalistów, takich jak anonimowość zgłoszeń, procedury wewnętrzne czy dostępność odpowiednich kanałów komunikacji. W analizie ryzyka powinno się także uwzględnić możliwe konsekwencje w przypadku nieprawidłowego lub nieefektywnego zarządzania systemem zgłoszenia naruszeń. Ostatecznie należy opracować konkretne środki zaradcze, takie jak szkolenia dla pracowników, audyty systemów zgłoszeniowych oraz wprowadzenie procedur monitorujących skuteczność działań w obszarze ochrony sygnalistów. Dowiedz się więcej i przeczytaj artykuł przygotowany przez ekspertów czasopisma „RODO w Ochronie Zdrowia”.

Ponadto zachęcam do lektury odpowiedzi na pytania czytelników, np.: czy lekarz ma prawo nie udostępnić dokumentacji medycznej pacjentowi, czy w trakcie hospitalizacji można wypisać pacjentowi e-receptę, jak właściwie prowadzić dokumentację medyczną po hospitalizacji, w sytuacji gdy pacjent przebywał na różnych oddziałach, oraz czy placówka, która nie ma kontraktu z NFZ, również musi wdrożyć e-dokumentację?

Życzę milej lektury!

Anna Śmigulska-Wojciechowska

PS Jeśli masz problem, wyślij zapytanie na adres naszej redakcji **rodomed24@wip.pl**. Przekażemy je naszym ekspertom, a oni przygotują dla Ciebie gotowe rozwiązanie.

Prezentacje szkoleniowe dla personelu

z zakresu e-zdrowia i bezpieczeństwa
danych medycznych w cyfrowym
środowisku.

Zadbaj z nami o aktualną wiedzę swojego personelu

Wejdź na stronę
<https://ln.wip.pl/woNM>
lub zeskanuj kod QR



PARTNER MERYTORYCZNY: Kancelaria Adwokacka APDK w Warszawie

Z wydawnictwem „Wiedza i Praktyka” współpracujemy od kilku lat. Wszystkie publikacje są rzetelne i niezwykle pomocne. Nowy tytuł dotyczący RODO w sektorze ochrony zdrowia jest doskonałym miejscem na przedstawienie praktycznych aspektów ochrony danych osobowych w placówkach medycznych.

Gorąco polecamy!



**Dominika
Kołodziejska-Koza**
adwokat



**Agnieszka
Pietrzak**
adwokat

Aktualności RODO

Poznaj nowe standardy jakości dla laboratoriów diagnostycznych

Projekt rozporządzenia ministra zdrowia z 29 listopada 2024 r. w sprawie standardów jakości dla medycznych laboratoriów diagnostycznych ma na celu wprowadzenie nowych wymogów dotyczących jakości działalności medycznych laboratoriów diagnostycznych. Opracowano go na podstawie ustawy o medycynie laboratoryjnej, aby zapewnić wyższy poziom bezpieczeństwa pacjentów oraz wiarygodność wyników badań.

Zakres obowiązków laboratoriów diagnostycznych

Zgodnie z projektem rozporządzenia laboratoria będą zobowiązane do przestrzegania określonych standardów jakości w następujących obszarach:

1. **medycyna laboratoryjna i immunologia** – laboratoria muszą zapewnić odpowiednią jakość i wartość diagnostyczną wyników badań w zakresie medycyny laboratoryjnej, w tym immunologii medycznej, a także autoryzację wyników badań;
2. **mikrobiologia** – standardy jakości dla mikrobiologicznych badań laboratoryjnych obejmują również nowoczesne techniki biologii molekularnej;
3. **genetyka medyczna** – wprowadzenie norm dotyczących jakości wykonywania badań genetycznych i interpretacji ich wyników;
4. **cytomorfologia szyjki macicy** – zasady dotyczące badań cytomorfologicznych w zakresie diagnostyki szyjki macicy, w tym kontrola jakości wyników.

Procedury i kontrola jakości

Rozporządzenie określa również szczegółowe zasady dotyczące procedur zlecania badań laboratoryjnych, pobierania i transportu materiałów biologicznych. W laboratoriach będzie obowiązywać obowiązkowa

dokumentacja związana z przechowywaniem materiałów biologicznych, procedury przyjmowania próbek oraz kontrola jakości wewnętrznej.

Laboratoria będą zobowiązane do przeprowadzania stałej kontroli jakości, obejmującej m.in. monitoring metod diagnostycznych, stosowanych odczynników oraz temperatury przechowywania materiałów. Zasady kontroli będą obejmować także wielkość dopuszczalnych błędów pomiarowych oraz częstotliwość pomiarów kontrolnych.

Czas przechowywania materiałów do badań

Jednym z ważniejszych aspektów rozporządzenia jest określenie maksymalnego czasu przechowywania materiałów do badań laboratoryjnych, zarówno przed, jak i po wykonaniu badania. Wprowadzony zostanie również szczególny standard dotyczący przechowywania materiałów do cytologii, gdzie wymagania dotyczą głównie przygotowania i przechowywania preparatów cytologicznych.

Przepisy przejściowe dla laboratoriów

Laboratoria, które nie spełniają obecnych standardów jakości, będą miały **6 miesięcy na dostosowanie swojej działalności do wymogów nowego rozporządzenia**. Warto zaznaczyć, że zmiany mają na celu nie tylko poprawę jakości badań, ale także zapewnienie lepszego bezpieczeństwa pacjentów, co jest kluczowym celem tego aktu prawnego.

Wdrożenie rozporządzenia

Projekt rozporządzenia ma charakter pilny, a jego wejście w życie jest zaplanowane na dzień po ogłoszeniu w Dzienniku Ustaw. Wprowadzenie zmian jest uzasadnione koniecznością poprawy jakości usług medycznych i zapewnienia pacjentom większego bezpieczeństwa w zakresie diagnostyki laboratoryjnej.

INTERESUJE CIĘ TEMATYKA, O KTÓREJ JESZCZE NIE PISALIŚMY?

Zamów artykuł na ważny dla Ciebie temat.

Napisz do nas: **rodomed24@wip.pl**