

Kontrola Zatruc

Opublikowany na Urząd Rejestracji Produktów Leczniczych, Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych (<http://urpl.gov.pl>)

Kontrola Zatruc

Wysłane przez urpl w Śro, 21/10/2015 - 15:41

Kontrola zatruc produktami biobójczymi w Polsce regulowana jest na poziomie [ustawy o produktach biobójczych](#) [1] tj. zgodnie z art. 40-43 przedmiotowej ustawy oraz [rozporządzenia nr 528/2012](#) [2].

Odpowiedzialność za kontrolę zatruc produktami biobójczymi na ona została na ośrodki konsultacji i informacji toksykologicznej. Ośrodki te, mają obowiązek pracy w systemie ciągłym 24 godziny na dobę przez cały rok, zapewniając całonocną konsultację medyczną w zakresie zatruc produktami biobójczymi z lekarzem specjalistą w dziedzinie toksykologii klinicznej.

Minister właściwy do spraw zdrowia określi w drodze rozporządzenia cztery ośrodki toksykologiczne odpowiedzialne za kontrolę zatruc produktami biobójczymi zgodnie z [Rozporządzeniem Ministra Zdrowia z dnia 1 lipca 2016 r. w sprawie wykazu ośrodków toksykologicznych odpowiedzialnych za kontrolę zatruc produktami biobójczymi](#). [3]

1. Pomorskie Centrum Toksykologii w Gdańsku,
2. Pracownia Informacji Toksykologicznej i Analiz Laboratoryjnych Uniwersytet Jagielloński Collegium Medicum w Krakowie,
3. Ośrodek Informacji Toksykologicznej Oddział Toksykologii im. dr Wandy Bęskiej Szpital Miejski im. Franciszka Raszei w Poznaniu,
4. Ośrodek Kontroli Zatruc Warszawa w Halinowie

wraz z określeniem województw, na terenie których są one właściwe do kontroli zatruc.

Ośrodki toksykologiczne mają za zadanie gromadzenie zgłoszeń przypadków podejrzenia lub stwierdzenia zatrucia produktem biobójczym. Zbieranie, rejestracja i archiwizacja ww. zgłoszeń dokonywana jest za pomocą formularza zgłoszenia przypadku podejrzenia lub stwierdzenia zatrucia produktem biobójczym. Informacje zawarte w formularzu zawierają: imię i nazwisko albo nazwę (firmę) podmiotu odpowiedzialnego albo posiadacza pozwolenia, płeć i wiek osoby, która uległa zatruciu, okoliczności w jakich doszło do zatrucia oraz opis następstw zdrowotnych powstałych w wyniku narażenia na działanie produktu biobójczego.

Na podstawie informacji zawartych w poszczególnych formularzach ośrodki toksykologiczne sporządzają raporty, które co sześć miesięcy przekazywane są Prezesowi Urzędu Rejestracji Produktów Leczniczych, Wyrobów Medycznych i

Kontrola Zatruc

Opublikowany na Urząd Rejestracji Produktów Leczniczych, Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych (<http://urpl.gov.pl>)

Produktów Biobójczych. Informacje zawarte w raporcie obejmuj?: dane o produktach biobójczych, osobach, które uległy zatruciu, okolicznościach, w jakich doszło do zatrucia oraz opis następstw zdrowotnych powstałych w wyniku narażenia na działanie produktu biobójczego.

Minister Zdrowia określił w drodze [rozporządzenia w sprawie gromadzenia informacji o przypadkach zatrucia produktami biobójczymi](#) [4], zarówno wzór formularza zatrucia, wzór raportu o zgłoszonych przypadkach zatrucia produktami biobójczymi, szczegółowy zakres informacji o zgłoszonym zatruciu produktem biobójczym, sposób gromadzenia i archiwizowania danych o przypadkach zatrucia produktami biobójczymi, a także sposób i tryb finansowania kosztów związanych z ww. czynnościami.

Prezes Urzędu w ramach współpracy przekazuje ośrodkom toksykologicznym karty charakterystyki produktów biobójczych, a jeżeli nie jest ona wymagana dane o składowym i ilościowym produkcie biobójczym oraz imię i nazwisko lub nazwa oraz adres albo nazwa (firma) oraz adres siedziby posiadacza pozwolenia lub podmiotu odpowiedzialnego. Dane te mogą być wykorzystywane przez ośrodki toksykologiczne wyłącznie w celach leczniczych i zapobiegawczych, w przypadkach stwierdzenia lub podejrzenia zatrucia produktem biobójczym. Dane i informacje przekazywane są ośrodkom co 3 miesiące oraz w każdym przypadku wystąpienia zatrucia takim produktem biobójczym, którego dane nie zostały jeszcze przekazane ośrodkom toksykologicznym, na każde ich żądanie.

Źródłowy URL: <http://urpl.gov.pl/pl/produkty-biob%20%C3%B3jczye/kontrola-zatru%C4%87>

Odnosi

[1] <http://dziennikustaw.gov.pl/DU/2018/122>

[2] <http://eur-lex.europa.eu/legal-content/PL/TXT/PDF/?uri=CELEX:02012R0528-20140425&qid=1449137219125&from=EN>

[3] <http://www.dziennikustaw.gov.pl/DU/2016/1004/1>

[4] <http://isap.sejm.gov.pl/DetailsServlet?id=WDU20061611144>