

Warszawa, dnia 19 września 2014 r.

Poz. 1246

**ROZPORZĄDZENIE
MINISTRA ZDROWIA¹⁾**

z dnia 9 września 2014 r.

w sprawie Rejestru Nowotworów Niezłośliwych Dużych Gruczołów Ślinowych

Na podstawie art. 20 ust. 1 ustawy z dnia 28 kwietnia 2011 r. o systemie informacji w ochronie zdrowia (Dz. U. Nr 113, poz. 657, z późn. zm.²⁾) zarządza się, co następuje:

§ 1. Rozporządzenie określa:

- 1) cel i zadania, podmiot prowadzący oraz sposób prowadzenia Rejestru Nowotworów Niezłośliwych Dużych Gruczołów Ślinowych;
- 2) zakres i rodzaj danych przetwarzanych w Rejestrze Nowotworów Niezłośliwych Dużych Gruczołów Ślinowych spośród danych określonych w art. 4 ust. 3 i art. 19 ust. 6 ustawy z dnia 28 kwietnia 2011 r. o systemie informacji w ochronie zdrowia;
- 3) sposób zabezpieczenia danych osobowych zawartych w Rejestrze Nowotworów Niezłośliwych Dużych Gruczołów Ślinowych przed nieuprawnionym dostępem.

§ 2. 1. Tworzy się Rejestr Nowotworów Niezłośliwych Dużych Gruczołów Ślinowych, zwany dalej „rejestrem”.

2. Rejestr tworzy się w celu monitorowania stanu zdrowia usługobiorców oraz monitorowania zapotrzebowania na świadczenia opieki zdrowotnej w oparciu o przetwarzane dane o operacjach nowotworów niezłośliwych dużych gruczołów ślinowych wykonywanych w podmiotach leczniczych.

3. Do zadań rejestru należy:

- 1) przetwarzanie danych o operacjach nowotworów niezłośliwych dużych gruczołów ślinowych wykonywanych w podmiotach leczniczych;
- 2) wymiana przetwarzanych w rejestrze danych, o których mowa w pkt 1, pomiędzy podmiotem prowadzącym rejestr a podmiotami leczniczymi wykonującymi operacje nowotworów niezłośliwych dużych gruczołów ślinowych.

§ 3. W rejestrze przetwarza się dane, które obejmują:

- 1) dane dotyczące podmiotu leczniczego:
 - a) nazwę,
 - b) numer REGON;

¹⁾ Minister Zdrowia kieruje działem administracji rządowej – zdrowie, na podstawie § 1 ust. 2 rozporządzenia Prezesa Rady Ministrów z dnia 18 listopada 2011 r. w sprawie szczegółowego zakresu działania Ministra Zdrowia (Dz. U. Nr 248, poz. 1495 i Nr 284, poz. 1672).

²⁾ Zmiany wymienionej ustawy zostały ogłoszone w Dz. U. z 2011 r. Nr 174, poz. 1039 oraz z 2014 r. poz. 183, 998 i 1138.

- 2) dane dotyczące usługobiorcy:
 - a) imię (imiona),
 - b) nazwisko,
 - c) płeć,
 - d) wykształcenie,
 - e) numer PESEL, a w przypadku osoby, która nie ma nadanego numeru PESEL – serię i numer dowodu osobistego, paszportu lub innego dokumentu stwierdzającego tożsamość,
 - f) datę urodzenia,
 - g) adres miejsca zamieszkania,
 - h) datę pierwszego zgłoszenia do leczenia;
- 3) jednostkowe dane medyczne dotyczące:
 - a) rozległości guza,
 - b) obecności porażenia nerwu twarzowego przed leczeniem,
 - c) rodzaju wykonanego badania obrazowego,
 - d) wyniku punkcji cienkoigłowej,
 - e) daty i rodzaju zabiegu operacyjnego,
 - f) wyniku badania histopatologicznego, ze szczególnym uwzględnieniem stopnia dysplazji lub przemiany złośliwej,
 - g) daty ostatniej obserwacji,
 - h) daty potencjalnej wznowy,
 - i) rozległości guza nawrotowego.

§ 4. 1. Rejestr jest prowadzony z wykorzystaniem systemu teleinformatycznego.

2. Podmiotem prowadzącym rejestr jest Szpital Kliniczny im. Heliodora Święcickiego Uniwersytetu Medycznego im. Karola Marcinkowskiego w Poznaniu.

§ 5. 1. Dane osobowe przetwarzane w rejestrze podlegają ochronie na poziomie wysokim, o którym mowa w przepisach wydanych na podstawie art. 39a ustawy z dnia 29 sierpnia 1997 r. o ochronie danych osobowych (Dz. U. z 2014 r. poz. 1182).

2. Szpital Kliniczny im. Heliodora Święcickiego Uniwersytetu Medycznego im. Karola Marcinkowskiego w Poznaniu opracowuje, wdraża, nadzoruje, utrzymuje oraz w uzasadnionych przypadkach modyfikuje system zarządzania bezpieczeństwem informacji, o którym mowa w przepisach wydanych na podstawie art. 18 ustawy z dnia 17 lutego 2005 r. o informatyzacji działalności podmiotów realizujących zadania publiczne (Dz. U. z 2014 r. poz. 1114).

§ 6. Rozporządzenie wchodzi w życie z dniem następującym po dniu ogłoszenia.

Minister Zdrowia: *B.A. Artukowicz*