

Biuro Dyrektora Generalnego

**Informacja na temat działań podejmowanych wobec Ministerstwa Zdrowia w 2011 r.  
przez podmioty wykonujące zawodową działalność lobbingową oraz podmioty  
wykonujące czynności z zakresu działalności lobbingowej**

Na podstawie ewidencji spraw lobbingowych w Ministerstwie Zdrowia prowadzonej przez Biuro Dyrektora Generalnego MZ oraz w związku z art. 18 ustawy z dnia 7 lipca 2005 r. o działalności lobbingowej w procesie stanowienia prawa ( Dz. U. Nr 169, poz. 1414, z późn. zm.), a także § 13 zarządzenia Nr 2 Dyrektora Generalnego MZ z dnia 14 marca 2006 r. w sprawie sposobu postępowania pracowników Ministerstwa Zdrowia wobec działań podejmowanych przez podmioty wykonujące zawodową działalność lobbingową oraz podmioty wykonujące bez wpisu do rejestru czynności z zakresu zawodowej działalności lobbingowej z późniejszymi zmianami, przedstawiam informację o działaniach podejmowanych wobec Ministerstwa Zdrowia przez podmioty wykonujące zawodową działalność lobbingową oraz podmioty wykonujące czynności z zakresu działalności lobbingowej:

**Informacje szczegółowe na temat działań podejmowanych wobec Ministerstwa Zdrowia przez podmioty wykonujące zawodową działalność lobbingową oraz podmioty wykonujące czynności z zakresu działalności lobbingowej.**

**I.** Podmioty wykonujące zawodową działalność lobbingową w rozumieniu art. 2 ust. 2 ustawy z dnia 7 lipca 2005 r. o działalności lobbingowej w procesie stanowienia prawa:

W 2011 r. w Ministerstwie Zdrowia nie odnotowano żadnego wystąpienia podmiotu wykonującego czynności z zakresu zawodowej działalności lobbingowej w rozumieniu ww. ustawy.

**II.** Podmioty wykonujące czynności z zakresu działalności lobbingowej w rozumieniu art. 2 ust. 1 ustawy z dnia 7 lipca 2005 r. o działalności lobbingowej w procesie stanowienia prawa,

działające we własnym imieniu i na własną rzecz, tj. niewykonujące zawodowej działalności lobbingsowej w rozumieniu ww. ustawy:

1) **Polski Koncern Naftowy ORLEN S.A.** - podmiot, działając we własnym imieniu na podstawie regulacji art. 7 ust. 1 ustawy z dnia 7 lipca 2005 r. o działalności lobbingsowej w procesie stanowienia prawa, skierował do Ministerstwa Zdrowia Zgłoszenie zainteresowania pracami nad projektem *rozporządzenia Ministra Zdrowia w sprawie sposobu oznakowania miejsc, rurociągów oraz pojemników i zbiorników służących do przechowywania lub zawierających substancje niebezpieczne lub mieszaniny niebezpieczne*.

PKN ORLEN S.A., odnosząc się do wspomnianego projektu, postulował o rozważenie zasadności doprecyzowania niedookreślonych pojęć występujących w projekcie rozporządzenia, np.: „znaczące ilości”, „krótki czas”, „częste zmiany”. Jak argumentowano, „zaznaczyć należy, że w tym zakresie projekt nie zawiera żadnych dookreśleń ogólnych pojęć, którymi posługuje się ustawa z dnia 25 lutego 2011 r. o substancjach chemicznych i ich mieszaninach w art. 21 stanowiącym upoważnienie ustawowe do wydania rozporządzenia”. W opinii PKN ORLEN S.A., projekt rozporządzenia w takiej formie nie wskazywał wystarczająco precyzyjnie, kiedy występuje obowiązek stosowania odpowiedniego oznakowania, a kiedy jest uchylony. Powodować to może, że przedmiotowe regulacje będą interpretowane odmiennie przez przedsiębiorców i kontrolujące ich inspekcje państwowe (nieuzasadnione ryzyko sankcji prawnych).

W związku z przekazanym Zgłoszeniem, przedstawiciele PKN ORLEN S.A. zostali zaproszeni do udziału w konferencji uzgodnieniowej dotyczącej przedmiotowego projektu, która odbyła się w siedzibie Ministerstwa Zdrowia w dniu 11 października 2011 r.

Postulaty zgłoszone przez PKN ORLEN S.A. nie zostały jednakże przyjęte, bowiem nie jest możliwe doprecyzowanie przedmiotowych pojęć. Skutkiem natomiast zgłoszonej uwagi i ustaleń przyjętych na konferencji uzgodnieniowej było uzupełnienie punktu 2 Oceny Skutków Regulacji (sporządzonej do projektu rozporządzenia) o wyjaśnienia dotyczące braku możliwości dookreślenia występujących w projekcie rozporządzenia pojęć, takich jak: „znaczące ilości”, „krótki czas”, oraz „częste zmiany”.

Reasumując, powyższe wystąpienie **nie skutkowało wpływem** w procesie stanowienia prawa w Ministerstwie Zdrowia.

2) **Fundacja DKMS Polska** - podmiot, działając we własnym imieniu zwrócił się z prośbą o możliwość spotkania z przedstawicielami Ministerstwa Zdrowia w celu omówienia spraw dotyczących przekazywania danych o pozyskanych potencjalnych dawcach szpiku do

Centralnego Rejestru Potencjalnych Dawców Szpiku i Krwi Pępowinowej, prowadzonego przez Centrum Organizacyjno – Koordynacyjne do Spraw Transplantacji Poltransplant oraz sprawy dotyczącej zwrotu kosztów za udostępnienie szpiku podmiotom leczniczym.

Przedstawiciele Fundacji lobbowali za wprowadzeniem zmian w ustawie z dnia 1 lipca 2005 r. o pobieraniu, przechowywaniu i przeszczepianiu komórek, tkanek i narządów w zakresie:

- 1) ograniczenia w ustawie liczby danych osobowych koniecznych do przekazywania Centralnemu Rejestrowi Potencjalnych Dawców Szpiku i Krwi Pępowinowej, prowadzonego przez Centrum Organizacyjno - Koordynacyjne do Spraw Transplantacji Poltransplant,
- 2) ograniczenia w ustawie liczby danych osobowych koniecznych do przekazywania do europejskich i światowych rejestrów szpiku i krwi pępowinowej.

Skutkiem przedmiotowego spotkania było ustalenie, że ze strony Fundacji zostanie przekazany do Ministerstwa Zdrowia projekt nowych rozwiązań ustawowych do ewentualnej nowelizacji ustawy w ww. zakresach, wraz ze szczegółowym uzasadnieniem.

Mając na uwadze powyższe, należy stwierdzić, że wystąpienie Fundacji DKMS Polska w 2011 r. **nie skutkowało wpływem** w procesie stanowienia prawa w Ministerstwie Zdrowia.

**ZATWIERDZAM**  
**DYREKTOR GENERALNY**  
**MINISTERSTWA ZDROWIA**  
*Wojciech Kutyla*  
dn. 14. 02. 2012