



RODO - Kodeks postępowania dla sektora ochrony zdrowia

Piotr Najbuk
Associate, DZP
660440357
piotr.najbuk@dzp.pl

Warszawa, 26 lipca 2017 r.

Agenda spotkania

10:00	Otwarcie spotkania przez przedstawiciela CSIOZ
10:10	Wprowadzenie do projektu kodeksu branżowego dla sektora ochrony zdrowia (przedstawienie grup interesariuszy uczestniczących w spotkaniu; przedstawienie założeń kodeksu branżowego; przedstawienie ramowego harmonogramu i metodologii prac nad kodeksem) – przedstawiciel DZP
10:40	Oddanie głosu przedstawicielom strony publicznej (MZ i CSIOZ, CMJ – łącznie ok. 20 minut)
11:00	Oddanie głosu przedstawicielom organizacji branżowych współtworzących kodeks (Lewiatan, Pracodawcy Medycyny Prywatnej, PFSz, TGR, PIIT 5 min na wystąpienie dla każdego reprezentanta)
11:20	Sesja otwartej dyskusji/odpowiedzi na pytania w przedmiocie prac nad kodeksem – moderuje Piotr Najbuk (DZP)
11:35	Zaprezentowanie i podpisanie listu intencyjnego przez interesariuszy
11:50	Zamknięcie spotkania (przedstawiciel CSIOZ i DZP)

Agenda

- Kontekst prawny
- Interesariusze
- Podstawowe założenia kodeksu
- Zakres przedmiotowy kodeksu
- Pozostałe strategiczne tematy
- Ramowy harmonogram i metodologia prac nad kodeksem

Kontekst prawny

- Art. 40 ust. 1 RODO wprost zachęca do sporządzania kodeksów postępowania mających pomóc we właściwym stosowaniu RODO
- Kodeksy mają uwzględniać specyfikę sektora działalności oraz potrzeb mikroprzedsiębiorców oraz MSP
- Zatwierdzony kodeks postępowania podlega okresowemu **monitorowaniu przez wskazany podmiot** (posiadający odpowiedni poziom wiedzy i akredytację od organu nadzorczego)

Interesariusze

Strona publiczna

Centrum Systemów
Informacyjnych Ochrony
Zdrowia

Ministerstwo Zdrowia

Centrum Monitorowania
Jakości w Ochronie Zdrowia

Podmioty tworzące Kodeks Branżowy

Polska Federacja Szpitali

Fundacja Telemedycznej
Grupy Roboczej

Pracodawcy Medycyny
Prywatnej

Konfederacja Lewiatan

Polska Izba Informatyki i
Telekomunikacji

Podmioty wspierające/ obserwatorzy

Naczelna Izba Pielęgniarek i
Położnych

Województwo Wielkopolskie

Fundacja My Pacjenci

Infarma, PZPPF, Farmacja
Polska

Naczelna Izba Aptekarska

Krajowa Izba Diagnostów
Laboratoryjnych

Krajowa Rada Fizjoterapeutów

Gdański Uniwersytet
Medyczny

Kancelaria DZP

Założenia opracowywanego kodeksu

Korzyści dla pacjentów

- Zwiększenie ochrony ich danych osobowych
- Wpływ na implementację nowych technologii i przetwarzanie danych dla celów naukowych
- Wskazanie środków do egzekwowania swoich praw

Cele/ korzyści dla podmiotów sektora medycznego

- Obniżenie ryzyka (m.in. finansowego)
- Otwarcie rynku ochrony zdrowia na nowe technologie
- Obniżenie kosztów regulacyjnych i administracyjnych
- Dostosowanie wytycznych i standardów bezpieczeństwa do postępu technologicznego

Cele/ korzyści dla GODO, CMJ, CSIOZ oraz MZ

- Lepsza ochrona danych medycznych pacjentów
- Wypracowanie rozwiązania akceptowalnego dla adresatów przepisów
- Transparentny mechanizm współpracy ze stroną publiczną
- Poszerzanie świadomości nt. danych osobowych
- Wypracowanie rozwiązania spójnego z kodeksem tworzonym przez PIIT

Założenia opracowywanego kodeksu

Postanowienia kodeksu powinny:

- Doprecyzować regulacje RODO
- Uwzględniać i wykorzystywać efekty prac CSIOZ w projekcie „Rekomendacji”
- Być spójne z postanowieniami innych branżowych kodeksów postępowania
- Być elastyczne, niedyskryminujące, promujące wysoki standard ochrony przetwarzania danych
- Ulegać cyklicznemu przeglądowi i aktualizacji

Postanowienia kodeksu nie powinny:

- Powielać/być sprzeczne z regulacjami branżowymi
- Być sprzeczne z przepisami unijnymi
- Stanović doprecyzowania regulacji branżowych dotyczących przetwarzania danych zawartych w dokumentacji medycznej, chyba że regulacje branżowe stanowią jednocześnie doprecyzowanie RODO

Zakres przedmiotowy kodeksu

1. **Część ogólna** określająca wspólne zasady postępowania, z podziałem na dokumentację prowadzoną w postaci klasycznej i elektronicznej
2. **Część szczególna** określająca elementy charakterystyczne dla poszczególnych kategorii świadczeniodawców, podmiotów przetwarzających i form udzielania świadczeń, czynności obejmujących przetwarzanie danych
 - i. **kategoria świadczeniodawców** - np. praktyki lekarskie w miejscu wezwania i duże podmioty lecznicze świadczące usługi stacjonarne;
 - ii. **kategoria podmiotów przetwarzających dane** - np. dostawców infrastruktury informatycznej, wyrobów medycznych, dostawców oprogramowania komputerowego i innych dostawców usług, którzy uzyskują dostęp do danych osobowych przetwarzanych w związku z udzielaniem świadczeń zdrowotnych;
 - iii. **świadczenia udzielanych za pośrednictwem systemów łączności elektronicznej i na odległość** (świadczenia telemedyczne).

Strategiczne tematy do ustalenia

- Ustalenie zasad wypracowywania zapisów kodeksu w ramach koalicji interesariuszy, które gwarantują transparentność, inkluzywność oraz zabezpieczenie interesu publicznego.
- Rozbudowanie części szczegółowej o dodatkowe kategorie podmiotów – m.in. dotyczące branży farmaceutycznej;
- Wybór podmiotu monitorującego – GIODO/PUODO czy inny podmiot np. fundacja powołana do tego celu przez członków komitetu sterującego.

Harmonogram działań

Etap 1 (01.07-31.07)

- Zebranie sterującej koalicji interesariuszy, którzy będą współtworzyli projekt kodeksu branżowego
- **Spotkanie w CSIOZ – 26.07.2017**
- Przygotowanie pisma do GIODO oznajmiającego rozpoczęcie prac nad projektem

Etap 2 (1.08-15.10)

- Zebranie pierwszej tury uwag dotyczącej zakresu przedmiotowego kodeksu od koalicji sterującej i strony publicznej (CSIOZ, CMJ, MZ)
- DZP przygotowuje pierwszy, ramowy draft kodeksu
- Zaproponowanie grup roboczych oraz ich składów, odpowiedzialnych za konsultowanie i pracę nad poszczególnymi zakresami przedmiotowymi kodeksu

Etap 3 (16.10-30.11.2017)

- Wypracowanie zapisów kodeksu w ramach grup roboczych
- Zebranie drugiej tury uwag koalicji sterującej interesariuszy i współpracujących przedstawicieli strony publicznej

Etap 6 (25.05.2018)

- Publikacja i zatwierdzenie kodeksu przez GIODO (UODO)

Etap 5 (01.01-24.05.2018)

- Przedstawienie projektu kodeksu GIODO (UODO) i rozpoczęcie konsultacji i uzgodnień z GIODO (UODO)

Etap 4 (01.12-31.12.2017)

- Zaproszenie dodatkowych interesariuszy (środowiska lekarskie i pacjentów) do wyrażenia opinii i poparcia inicjatywy powstania kodeksu
- Przedstawienie projektu kodeksu innym interesariuszom należącym do strony publicznej i uzyskanie ich poparcia



Domański Zakrzewski Palinka sp. k.

Warszawa

Rondo ONZ 1 | 00-124 Warszawa

T: +48 22 557 76 00 | F: +48 22 557 76 01

Poznań

ul. Paderewskiego 8 | 61-770 Poznań

T: +48 61 642 49 00 | F: +48 61 642 49 50

Wrocław

ul. Gwiaździsta 66 | 53-413 Wrocław

T: +48 71 712 47 00 | F: +48 71 712 47 50

www.dzp.pl www.linkedin.com/company/dzp