

**ZARZĄDZENIE Nr 60/2024**  
**PREZESA**  
**AGENCJI OCENY TECHNOLOGII MEDYCZNYCH I TARYFIKACJI**  
**z dnia 6 listopada 2024 r.**  
**w sprawie zmiany Zarządzenia 42/2018 Prezesa Agencji Oceny Technologii Medycznych**  
**i Taryfikacji z dnia 10 lipca 2018 r. w sprawie nadania Regulaminu Organizacyjnego**  
**Agencji Oceny Technologii Medycznych i Taryfikacji**

Na podstawie art. 31 o ust. 3 ustawy z dnia 27 sierpnia 2004 r. o świadczeniach opieki zdrowotnej finansowanych ze środków publicznych (Dz. U. z 2024 r., poz. 146 z późn. zm.), zwanej dalej „ustawą o świadczeniach” zarządza się, co następuje.

**§ 1.**

W Zarządzeniu Nr 42/2018 Prezesa Agencji Oceny Technologii Medycznych i Taryfikacji z dnia 10 lipca 2018 r. w sprawie nadania Regulaminu Organizacyjnego Agencji Oceny Technologii Medycznych i Taryfikacji, zwanym dalej „Zarządzeniem”, wprowadza się następujące zmiany:

1) w § 9 ust. 1:

a) pkt 1 otrzymuje następujące brzmienie:

„1) koordynacja działań związanych z wydawaniem:

- a) rekomendacji Prezesa Agencji, opinii Prezesa Agencji oraz opinii Agencji, z wyłączeniem technologii lekowych i programów polityki zdrowotnej,
- b) obwieszczeń Prezesa Agencji;”;

b) dodaje się pkt 1a w brzmieniu:

„1a) koordynacja wspólnie z Działem Integracji Procesów Oceny Technologii Medycznych w Wydziale Oceny Technologii Medycznych działań związanych z wydawaniem rekomendacji Prezesa Agencji, opinii Prezesa Agencji oraz opinii Agencji dotyczących technologii lekowych i programów polityki zdrowotnej;”;

c) dodaje się pkt 1b w brzmieniu:

„1b) przygotowywanie projektów rekomendacji Prezesa Agencji, opinii Prezesa Agencji, opinii Agencji oraz obwieszczeń Prezesa Agencji;”;

2) w § 9 ust. 2 pkt 2:

a) lit. c otrzymuje następujące brzmienie:

„c) opracowywanie przy współpracy z Działem Integracji Procesów Oceny Technologii Medycznych w Wydziale Oceny Technologii Medycznych nowych rozwiązań dotyczących jakości wydawanych rekomendacji Prezesa Agencji, opinii Prezesa Agencji oraz opinii Agencji dotyczących technologii lekowych;”;

b) po lit. c dodaje się lit. ca w brzmieniu:

„ca) opracowywanie nowych rozwiązań dotyczących jakości wydawanych rekomendacji Prezesa Agencji, opinii Prezesa Agencji oraz opinii Agencji dotyczących technologii nielekowych;”

c) lit. j otrzymuje następujące brzmienie:

„j) nadzór wspólnie z Działem Integracji Procesów Oceny Technologii Medycznych w Wydziale Oceny Technologii Medycznych nad realizacją uzgodnionych zaleceń w zakresie jakości analiz i raportów opracowywanych w Agencji w tym:

- kontrola kompleksowości, jakości i jednolitości analiz,
- opracowywanie zaleceń/wytycznych mających na celu poprawę jakości analiz;”;

3) w § 11 ust. 1 po pkt 11 dodaje się pkt 11a – 11g w brzmieniu:

- „11a) koordynacja wspólnie z Działem Analiz i Funduszu Medycznego w Biurze Prezesa działań związanych z wydawaniem rekomendacji Prezesa Agencji, opinii Prezesa Agencji i opinii Agencji dotyczących technologii lekowych oraz programów polityki zdrowotnej;
- 11b) bieżąca weryfikacja rekomendacji Prezesa Agencji opinii Prezesa Agencji oraz opinii Agencji dotyczących technologii lekowych;
- 11c) wspieranie prac związanych z przygotowaniem i aktualizacją wytycznych metodologii procesów analitycznych dotyczących technologii lekowych;
- 11d) opracowywanie przy współpracy z Działem Analiz i Funduszu Medycznego w Biurze Prezesa nowych rozwiązań dotyczących jakości wydawanych rekomendacji Prezesa Agencji, opinii Prezesa Agencji oraz opinii Agencji dotyczących technologii lekowych;
- 11e) współpraca w opracowywaniu i aktualizacji wytycznych dotyczących zdrowia publicznego oraz programów polityki zdrowotnej;
- 11f) nadzór wspólnie z Działem Analiz i Funduszu Medycznego w Biurze Prezesa nad realizacją uzgodnionych zaleceń w zakresie jakości analiz i raportów dotyczących technologii lekowych opracowywanych w Agencji, w tym:
  - kontrola kompleksowości, jakości i jednolitości analiz,
  - opracowywanie zaleceń/wytycznych mających na celu poprawę jakości analiz;
- 11g) współpraca z komórką organizacyjną Agencji odpowiedzialną za współpracę międzynarodową w zakresie wdrażania dobrych międzynarodowych praktyk w obszarze HTA i zdrowia publicznego;”

4) w § 11 ust. 2 po pkt 7 dodaje się pkt 8 w brzmieniu:

„8) **Dział Integracji Procesów Oceny Technologii Medycznych**, do zadań którego należy:

- a) koordynacja wspólnie z Działem Analiz i Funduszu Medycznego w Biurze Prezesa działań związanych z wydawaniem rekomendacji Prezesa Agencji, opinii Prezesa Agencji i opinii Agencji dotyczących technologii lekowych oraz programów polityki zdrowotnej;

- b) bieżąca weryfikacja rekomendacji Prezesa Agencji opinii Prezesa Agencji oraz opinii Agencji dotyczących technologii lekowych;
- c) wspieranie prac związanych z przygotowaniem i aktualizacją wytycznych metodologii procesów analitycznych dotyczących technologii lekowych;
- d) opracowywanie przy współpracy z Działem Analiz i Funduszu Medycznego w Biurze Prezesa nowych rozwiązań dotyczących jakości wydawanych rekomendacji Prezesa Agencji, opinii Prezesa Agencji oraz opinii Agencji dotyczących technologii lekowych;
- e) współpraca w opracowywaniu i aktualizacji wytycznych dotyczących zdrowia publicznego oraz programów polityki zdrowotnej;
- f) nadzór wspólnie z Działem Analiz i Funduszu Medycznego w Biurze Prezesa nad realizacją uzgodnionych zaleceń w zakresie jakości analiz i raportów dotyczących technologii lekowych opracowywanych w Agencji, w tym:
  - kontrola kompleksowości, jakości i jednolitości analiz,
  - opracowywanie zaleceń/wytycznych mających na celu poprawę jakości analiz;
- g) współpraca z komórką organizacyjną Agencji odpowiedzialną za współpracę międzynarodową w zakresie wdrażania dobrych międzynarodowych praktyk w obszarze HTA i zdrowia publicznego;
- h) wykonywanie innych zadań zleconych przez Prezesa Agencji, Zastępcę Prezesa Agencji lub Dyrektora Wydziału Oceny Technologii Medycznych.”.

## **§ 2.**

Pozostałe przepisy Zarządzenia pozostają bez zmian.

## **§ 3.**

Zarządzenie wchodzi w życie z dniem podpisania.

PREZES

Daniel Rutkowski

*/dokument podpisany elektronicznie/*