

NS-EP.1611.2.3.2025

Katowice, 17-12-2025 r.

## **Sprawozdanie z kontroli prowadzonej w trybie uproszczonym**

### **1. Nazwa i adres jednostki kontrolowanej:**

Powiatowa Stacja Sanitarni-Epidemiologiczna w Kłobucku, ul. Stanisława Staszica 28, 42-100 Kłobuck

### **2. Kierownik jednostki kontrolowanej:**

p.o. PPIS w Kłobucku mgr inż. Edyta Porębińska od 27.11.2025 r. do nadal  
lek. med. Andrzej Lisiecki od 10.05.2021 r. do 26.11.2025 r.,

*(Imię, nazwisko, stanowisko, data, od której kierownik pełni funkcję, w przypadku zmiany na stanowisko należy podać dane dotyczące poprzednika)*

### **3. Kontroler/skład zespołu kontrolującego:**

mgr Magdalena Wilk - starszy asystent Oddziału Epidemiologii WSSE w Katowicach,  
mgr Kamilla Kalitka – Ulman – starszy asystent Oddziału Epidemiologii WSSE w Katowicach.  
*(Imię i nazwisko, stanowisko służbowe)*

### **4. Data rozpoczęcia i zakończenia kontroli:**

03.12.2025 r. – data rozpoczęcia kontroli,

17.12.2025 r., - data zakończenia kontroli.

W siedzibie jednostki kontrolowanej 03.12.2025 r.- 04.12.2025 r.

### **5. Zakres kontroli, w tym:**

#### **1) przedmiot kontroli:**

Dystrybucja i gospodarka preparatami szczepionkowymi przeznaczonymi do realizacji Programu Szczepień Ochronnych

#### **2) okres objęty kontrolą:**

01.01.2025 r. – 02.12.2025 r.

### **6. Podstawa prawna przeprowadzenia kontroli:**

1. Ustawa z dnia 15 lipca 2021 r. o kontroli w administracji rządowej (Dz.U. 2025, poz.1158),
2. Polecenie służbowe nr 7 Śląskiego Państwowego Wojewódzkiego Inspektora Sanitarnego z dnia 30 grudnia 2024 r. w sprawie Regulaminu nadzoru nad działalnością Państwowych Powiatowych Inspektorów Sanitarnych województwa śląskiego,

## **7. Opis ustalonego stanu faktycznego**

Przeprowadzono kontrolę w trybie uproszczonym obejmującą ocenę działalności Sekcji Epidemiologii PSSE w Kłobucku dotyczącą nadzoru nad gospodarką w zakresie preparatów szczepionkowych do realizacji PSO.

Podczas kontroli dokonano sprawdzenia poprawności postępowania zgodnie z Ustawą z dnia 5 grudnia 2008 r. o zapobieganiu oraz zwalczaniu zakażeń i chorób zakaźnych u ludzi (Dz. U. 2025 poz. 1675), Rozporządzeniem Ministra Zdrowia z dnia 27 września 2023 r. w sprawie obowiązkowych szczepień ochronnych (Dz.U.2025 poz. 782) oraz Rozporządzeniem Ministra Zdrowia z dnia 10 grudnia 2024 r. w sprawie zapotrzebowania na szczepionki służące do przeprowadzania szczepień obowiązkowych (Dz.U.2024 poz. 1838).

### **Dystrybucja preparatów szczepionkowych**

Przekazanie preparatów szczepionkowych na stan PSSE w Kłobucku odbywa się przez wyznaczonych, odpowiedzialnych pracowników Sekcji Epidemiologii.

Preparaty szczepionkowe od 2012 r. wydawane są w elektronicznym systemie dystrybucji preparatów szczepionkowych ESDNS.

Administratorem Głównym systemu jest Kierownik Sekcji Epidemiologii.

W systemie zarejestrowano 29 punktów szczepień oraz 3 punkty szczepień zlokalizowane w aptekach (wydawanie rozpoczęto od 24.09.2025 r.), do których wydano w roku bieżącym, od dnia 01.01.2025 r. do dnia 02.12.2025 r. - 496 dokumentów WZ

W 2025 r. do PSSE w Kłobucku odbyły się 34 dostawy z magazynu WSSE w Katowicach (zgodnie z dokumentacją i Elektronicznym Systemem Nadzoru nad Dystrybucją Szczepionek).

Pracownik PSSE w Kłobucku odbierający preparaty szczepionkowe w momencie dostawy sprawdza na elektronicznym wyświetlaczu samochodu chłodni aktualny stan temperatury. Ww. dostawy - temperatury były w zakresie odpowiadającym zachowanie łańcucha chłodniczego. Prawidłowość temperatury pracownik PSSE zaświadcza w zeszycie będącym w posiadaniu przewoźnika.

Preparaty szczepionkowe po sprawdzeniu dostawy pod względem: jakości, zgodności z zamówieniem i dokumentacją dostawy niezwłocznie przenoszone są do urządzenia do przechowywania preparatów szczepionkowych. Preparaty szczepionkowe do punktów szczepień wydawane są w dniach: poniedziałek, wtorek, czwartek, piątek w godz. 7 45 do 10 00 (w razie potrzeby od godziny 7 45 do 13 00 w pozostałe dni). Do wydania szczepionek wymagana jest torba chłodnicza z wkładem z lodu oraz termometrem i zapotrzebowanie na preparaty szczepionkowe.

W dniu kontroli na stanie magazynowym PSSE w Kłobucku znajdowały się preparaty szczepionkowe, których stan rzeczywisty był zgodny ze stanem magazynowym w systemie Elektronicznym Systemem Nadzoru nad Dystrybucją Szczepionek.

W dniu kontroli tj. 03.12.2025 r. na stanie magazynowym PSSE w Kłobucku znajdowały się następujące preparaty szczepionkowe:

- GARDASIL 9 - sz. p. wirusowi brodawczaka ludzkiego 1 amp.-strzyk. 0,5 ml HOLANDIA seria: 3044454, ampułkostrzykawka, 24 sztuki, data ważności: 2027-01-31,
- BOOSTRIX (szczepienia zalecane: kobiety w ciąży) - szczep. p. błonicy, tężcowi i krztuścowi (bezkom., złożona), ads., o zmniejszonej zawartości antygenów, 0,5 ml, 1 amp.-strzyk. + 1 igła BELGIA, seria: AC37B513AS, ampułkostrzykawka, 4 sztuki, data ważności 2028-07-31,
- BCG 10 - szczep. przeciwgruźlicza liof. 0,5 mg, 10 dawkowa, 5 amp. z proszkiem + 5 amp. z rozp. po 1 ml POLSKA, seria: 01523 x 10 dawek / ampułki 2 sztuki, data ważności 2026-02-28,
- EUVAX B - szczep. p. wirusowemu zapaleniu wątroby typu B, 10 mcg, 10 fiol. x 0,5 ml KOREA, seria UFA24506, fiolka 40 sztuk, data ważności 2027-03-31,
- EUVAX B - szczep. p. wirusowemu zapaleniu wątroby typu B, 10 mcg, 10 fiol. x 0,5 ml KOREA, seria UFA24507, fiolka 28 sztuk, data ważności 2027-04-30,
- Rotarix - sz. p. rotawirusom, żywa, za. doustna, 1,5 ml x 1 dawka, 1 doustny aplikator BELGIA, seria AROLE249AA, aplikator 87 sztuk, data ważności 2027-03-31,
- SYNFLORIX - szczep. p. pneumokokom, polisacharyd., skoniugow., ads., 0,5 ml, 1 amp.-strzyk + 1 igła BELGIA, seria ASPNB374AB, ampułkostrzykawka 29 sztuk, data ważności 2027-04-30,
- PREVENAR 13 (szczepienie wcześniaków ur. do 27 tyg oraz innych osób uprawnionych - op po. 1 amp.) - szczep. p. pneumokokom, polisacharyd., skoniugow. (13-walentna, ads.), 1 amp.-strzyk. x 0,5 ml + 1 igła BELGIA, seria HD9656 ampułkostrzykawka 2 sztuki, data ważności 2025-12-31,
- IMOVAX POLIO - szczep. p. poliomyelitis, inaktywowana, 1 amp.-strzyk. z igłą x 0,5 ml FRANCJA, seria X3K024V, ampułkostrzykawka 42 sztuki, data ważności 2026-11-30,
- IMOVAX POLIO - szczep. p. poliomyelitis, inaktywowana, 1 amp.-strzyk. z igłą x 0,5 ml FRANCJA, seria X3K165V, ampułkostrzykawka 19 sztuk, data ważności 2026-11-30,
- ACT-HIB - szczep. p. haemophilus typ b, skoniugow., 1 fiol. z proszkiem + 1 amp.-strzyk. z rozp. po 0,5 ml FRANCJA, seria X1C563M, ampułkostrzykawka 37 sztuk, data ważności 2026-09-30,
- ACT-HIB - szczep. p. haemophilus typ b, skoniugow., 1 fiol. z proszkiem + 1 amp.-strzyk. z rozp. po 0,5 ml FRANCJA, seria X1D015M, ampułkostrzykawka 20 sztuk, data ważności 2026-10-31,
- DTP - szczep. błoniczo-tężcowo-krztuścowa, ads., 25 amp. x 0,5 ml POLSKA, seria 20924001A, ampułka 25 sztuk, data ważności 2027-03-31,
- PENTAXIM-szczep. p. błonicy, tężcowi, krztuścowi (bezkom., złożona), poliomyelitis (inaktyw.), haemophilus typ b (skoniugow.), ads., 1 fiol. z prosz. + 1 amp.-strzyk. z zaw. 0,5 ml + 2 igły FRANCJA, seria Y0B681M, ampułkostrzykawka 4 sztuki, data ważności 2026-03-31,
- MMR VAX PRO - szczep. p. odrze, śwince i różyczce, żywa, 0,5 ml, 1 fiol. z proszkiem + 1 fiol. z rozp. HOLANDIA, seria Y016601, fiolka 108 sztuk, data ważności 2026-09-30,
- MMR VAX PRO - szczep. p. odrze, śwince i różyczce, żywa, 0,5 ml, 1 fiol. z proszkiem + 1 fiol. z rozp. HOLANDIA, seria Y016717, fiolka 29 sztuk, data ważności 2026-09-30,

- TETRAXIM - 1 amp.-strzyk. 0,5 ml + 1 igła FRANCJA, seria Y3A18P1 ampułkostrzykawka 68 sztuk, data ważności 2026-08-31,
- BOOSTRIX - szczep. p. błonicy, tężcowi i krztuścowi (bezkom., złożona), ads., o zmniejszonej zawartości antygenów, 0,5 ml, 1 amp.-strzyk. + 1 igła BELGIA seria AC37B513AS, ampułkostrzykawka 4 sztuki, data ważności 2028-07-31,
- BOOSTRIX - szczep. p. błonicy, tężcowi i krztuścowi (bezkom., złożona), ads., o zmniejszonej zawartości antygenów, 0,5 ml, 1 amp.-strzyk. + 1 igła BELGIA seria AC37B519AE, ampułkostrzykawka 30 sztuk, data ważności 2028-09-30,
- CLODIVAC - szczep. p. błonicy i tężcowi, ads., o zmniejszonej zawartości antygenów, 15 amp. x 0,5 ml POLSKA, seria 02424001B, ampułka 55 sztuk 2027-02-28,
- TETANA - szczep. p. tężcowi, ads., 5 amp. x 0,5 ml POLSKA, seria 02124005B ampułka 25 sztuk, data ważności 2027-07-31,
- Varivax - 10 fiol. + 10 amp.-strzyk. 0,5 ml + 20 igieł HOLANDIA, seria Y014224 ampułkostrzykawka 8 sztuk, data ważności 2026-07-31,
- Euvax B - szczep. p. wirusowemu zapaleniu wątroby typu B, 20 mcg, 20 fiol. x 1 ml KOREA seria UFX24502, fiolka 19 sztuk, data ważności 2027-04-30.

W okresie od 01.08.2025 r. do 03.12.2025 r. zgłoszono do WSSE w Katowicach 5 formularzy zgłoszenia serwisowego przez różnych pracowników w dniach:

- 01.08.2025 r.,
- 01.09.2025 r.,
- 03.10.2025 r.,
- 07.10.2025 r.
- 01.12.2025 r..

W związku z permanentnym problemem ustalenia właściwych stanów magazynowych, które wykazywały by zgodności w systemie ESDNS i stanach rzeczywistych w dniu 10.10.2025 r. wyznaczeni pracownicy przeprowadzili inwentaryzację preparatów szczepionkowych.

W czasie kontroli analizowano dokumenty dostaw i wydań preparatów szczepionkowych roku 2025 r.

W PSSE w Kłobucku wszystkie dokumenty papierowe związane z obsługą systemu ESDNS umieszczane są w systemie elektronicznym EZD i archiwizowane przez sekretariat.

Podczas kontroli pracownicy sekretariatu utrudniali dostęp do dokumentów PZ i WZ systemu ESDNS, twierdząc, że pracownicy Sekcji Epidemiologii powinni najpierw wypożyczyć dokumenty w systemie, a następnie będą one wydane pracownikom i udostępnione kontrolującym, co znacznie wydłużyło czynności kontrolne.

Umieszczenie wszystkich dokumentów związanych z dystrybucją preparatów szczepionkowych tylko w systemie EZD ogranicza do nich dostęp. Powoduje to, iż bieżący nadzór nad dystrybucją preparatów szczepionkowych prowadzony przez pracowników Sekcji Epidemiologii jest ograniczony i utrudnia prowadzenie sprawozdawczości w zakresie szczepień.

## **8. Ocena ustalonego stanu faktycznego**

Podczas kontroli wykazano nieprawidłowości w zakresie ilości preparatu szczepionkowego Boostrix w miesięcznych okresach rozliczeniowych od lipca do listopada 2025 r.

W związku z rozbieżnościami w stanach magazynowych w systemie ESDNS i rzeczywistych stanach magazynowych, dotyczącymi preparatu szczepionkowego Boostrix Państwowy Powiatowy Inspektor Sanitarny w Kłobucku w dniu 11.12.2025 r., znak pisma NS-EP.9011.668.2025 wyjaśnił na piśmie przyczyny powstałych nieprawidłowości w zakresie gospodarowania preparatem szczepionkowym Boostrix.

## **9. Zalecenia lub wnioski, dotyczące usunięcia nieprawidłowości, albo usprawnienia funkcjonowania jednostki kontrolowanej**

- 1) Umożliwić pracownikom Sekcji Epidemiologii bieżący dostęp (tzn. rok kalendarzowy) do dokumentów wystawianych w systemie ESDNS - PZ, WZ.
- 2) Zapewnić ciągłość pracy w zakresie gospodarki preparatami szczepionkowymi przez wyznaczonych i odpowiednio przeszkolonych pracowników, dla zapewnienia rzetelnej dystrybucji szczepionek.
- 4) Wzmocnić nadzór nad gospodarką preparatami szczepionkowymi w zakresie przyjęć i wydań zewnętrznych.

**W terminie 3 dni roboczych od dnia otrzymania sprawozdania ma Pani/Pan prawo przedstawić do niego stanowisko, lecz nie wstrzymuje to realizacji ustaleń kontroli.**

Sporządził:

Magdalena Wilk- starszy asystent w Oddziale Epidemiologii  
Kamilla Kalitka- Ulman – starszy asystent w Oddziale Epidemiologii

(podpis/ podpisy kontrolera/kontrolerów lub/i kierownika  
komórki kontrolnej oraz kierownika Oddziału Organizacji i Kadr)

dr n.med. Dorota Wodzisławska - Czaplą  
Zastępca Śląskiego Państwowego  
Wojewódzkiego Inspektora Sanitarnego  
*/dokument podpisany elektronicznie/*

17-12-2025