

ANSÖKAN OM TILLSTÅND
att få bedriva verksamhet vid vävnadsinrättning
ANSÖKAN OM GODKÄNNANDE
av väsentlig förändring i verksamheten

Denna blankett ska användas för ansökan om tillstånd att få bedriva verksamhet vid vävnadsinrättning [9 § lagen (2008:286) om kvalitets- och säkerhetsnormer vid hantering av mänskliga vävnader och celler].

Blanketten ska också användas för ansökan om godkännande av väsentlig förändring i verksamheten [11 § lagen (2008:286) om kvalitets- och säkerhetsnormer vid hantering av mänskliga vävnader och celler].

Enligt 11 § förordningen (2008:414) om kvalitets- och säkerhetsnormer vid hantering av mänskliga vävnader och celler ska en avgift på 2 000 kr betalas till Inspektionen för vård och omsorg i anslutning till denna tillståndsansökan.

Datum

.....

Inspektionen för vård och omsorg

Sökande

<input type="checkbox"/> Landsting	<input type="checkbox"/> Staten	<input type="checkbox"/> Annan fysisk eller juridisk person	Organisationsnummer
Vårdgivarens/huvudmannens namn			

Ansökan avser

<input type="checkbox"/> Ansökan om tillstånd att få bedriva verksamhet vid nyinrättad vävnadsinrättning	Beräknat datum för inrättande (åååå-mm-dd)
<input type="checkbox"/> Ansökan om godkännande att få göra en väsentlig förändring i verksamheten	Beräknat datum för förändring (åååå-mm-dd)

Vävnadsinrättning (Om verksamheten ska bedrivas vid flera enheter, bifoga adressförteckning!)

Vävnadsinrättningens namn		
Utdelningsadress		
Postnummer	Postort	
Telefon (inkl. riktnummer)	E-postadress	Fax (inkl. riktnummer)

Verksamhetschef *

Namn		
Telefon (inkl. riktnummer)	Mobiltelefon	E-postadress

* Verksamhetschefen kan vara samma person som verksamhetschefen för hälso- och sjukvård som bedrivs där vävnadsinrättningen finns, men han eller hon kan också vara verksamhetschef enbart för vävnadsinrättningen.

Vävnadsinrättningens verksamhet

Ange vilka typer av vävnader/celler som hanteras inom vävnadsinrättningen och hur de hanteras. Ange endast en typ/grupp för varje enhet inom vävnadsinrättningen.

Enhetsnamn	Donation/ Tillvaratagande*	Kontroll**	Bearbetning	Förvaring	Distribution	Import utanför EES	Export utanför EES
.....	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>

Vävnader/celler som hanteras vid enheten

En eller flera delar av verksamheten avses att bedrivas av någon annan fysisk eller juridisk person

Medicinskt ansvarig (Se 3 kap. 3 §)

Namn

Den medicinskt ansvariges kvalifikationer beskrivs separat

Enhetsnamn	Donation/ Tillvaratagande*	Kontroll**	Bearbetning	Förvaring	Distribution	Import utanför EES	Export utanför EES
.....	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>

Vävnader/celler som hanteras vid enheten

En eller flera delar av verksamheten avses att bedrivas av någon annan fysisk eller juridisk person

Medicinskt ansvarig (Se 3 kap. 3 §)

Namn

Den medicinskt ansvariges kvalifikationer beskrivs separat

Enhetsnamn	Donation/ Tillvaratagande*	Kontroll**	Bearbetning	Förvaring	Distribution	Import utanför EES	Export utanför EES
.....	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>

Vävnader/celler som hanteras vid enheten

En eller flera delar av verksamheten avses att bedrivas av någon annan fysisk eller juridisk person

Medicinskt ansvarig (Se 3 kap. 3 §)

Namn

Den medicinskt ansvariges kvalifikationer beskrivs separat

Enhetsnamn	Donation/ Tillvaratagande*	Kontroll**	Bearbetning	Förvaring	Distribution	Import utanför EES	Export utanför EES
.....	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>

Vävnader/celler som hanteras vid enheten

En eller flera delar av verksamheten avses att bedrivas av någon annan fysisk eller juridisk person

Medicinskt ansvarig (Se 3 kap. 3 §)

Namn

Den medicinskt ansvariges kvalifikationer beskrivs separat

Enhetsnamn	Donation/ Tillvaratagande*	Kontroll**	Bearbetning	Förvaring	Distribution	Import utanför EES	Export utanför EES
.....	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>

Vävnader/celler som hanteras vid enheten

En eller flera delar av verksamheten avses att bedrivas av någon annan fysisk eller juridisk person

Medicinskt ansvarig (Se 3 kap. 3 §)

Namn

Den medicinskt ansvariges kvalifikationer beskrivs separat

* Anges om inrättningen även ansvarar för donation och tillvaratagande, inklusive laborietester och andra undersökningar i samband med tillvaratagandet. Ej tillståndspliktigt.

**Kontrollåtgärder i samband med mottagandet av vävnader och celler.

Är verksamheten eller delar av den ackrediterad?

Ja

Nej

Om ja, specificera

Beskrivning av kvalitetssystemet

Innehållsförteckning i kvalitetsmanual, kvalitetshandbok eller motsvarande	Bilaga nr
Översikt över organisation och ledning, t.ex. organisationsplan som innehåller ansvariga personers skyldigheter	Bilaga nr
Förteckning över antal anställda och deras kvalifikationer	Bilaga nr
Förteckning över utrustning och teknisk apparatur som kan påverka vävnaderna/cellernas kvalitet och säkerhet	Bilaga nr
Situationsplan, hygienbestämmelser och andra relevanta parametrar	Bilaga nr
Beskrivning av rutiner för dokumentation samt redogörelse för informationssäkerhet, åtkomstbehörighet och bevarandetider	Bilaga nr
Beskrivning av egenkontroll [se 5 kap. 2 § Socialstyrelsens föreskrifter och allmänna råd (SOSFS 2011:9) om ledningssystem för systematiskt kvalitetsarbete]	Bilaga nr
Översikt över metoder som är aktuella för verksamheten, såsom kontroll, bearbetning, förvaring, distribution samt återkallelse av vävnader/celler	Bilaga nr
Beskrivning av rutiner för rapportering av allvarliga avvikande händelser och allvarliga biverkningar	Bilaga nr

Har vårdgivaren registrerat en biobank inom verksamheten?

Ja

Nej

Om ja, ange Socialstyrelsens Inspektionen för vård och omsorgs registreringsnummer för biobanken

Beskrivning av planerad väsentlig förändring av verksamheten (Vid behov, fortsätt på separat papper)