

Wyjaśnienie Ministerstwa Zdrowia sformułowania: posiadanie przez szpital laboratorium w „lokalizacji” zawarte w rozporządzeniu Ministra Zdrowia z dnia 29.08.2009 roku w sprawie świadczeń gwarantowanych z zakresu leczenia szpitalnego (Dz. U. Nr 140, poz. 1143 z późniejszymi zmianami).

Na ręce Prezes KRDL Elżbiety Puacz zostało złożone - przez Dyrektora Departamentu Organizacji Ochrony Zdrowia w Ministerstwie Zdrowia – pismo, zawierające wyjaśnienie znaczenia sformułowania „posiadania przez szpital laboratorium w „lokalizacji”.

W rozporządzeniu Ministra Zdrowia z dnia 29 sierpnia 2009 roku w sprawie świadczeń gwarantowanych z zakresu leczenia szpitalnego (część normatywna) (Dz. U. Nr 140, poz. 1143 z późniejszymi zmianami) określono:

1. warunek zapewnienia całodobowego dostępu do badań laboratoryjnych, w tym mikrobiologicznych, co oznacza dostęp do badań w innym miejscu udzielania świadczeń lub lokalizacji niż ta, w której świadczenia są udzielane;
2. w załączniku nr 2 do ww. rozporządzenia (w część szczegółowa) wskazano w oddziałach szpitalnych o profilu: Anestezjologia i intensywne terapie/ Anestezjologia i intensywne terapie dla dzieci, Anestezjologia i intensywne terapie/Anestezjologia i intensywne terapie dla dzieci – drugi poziom referencyjny oraz Położnictwo i Ginekologia drugi i trzeci poziom referencyjny, przyjęto konieczność zapewnienia realizacji badań laboratoryjnych w lokalizacji.

Oznacza to, że zapewnienie całodobowej realizacji badań laboratoryjnych, w tym pobranie materiału i wykonanie badania w medycznym laboratorium diagnostycznym, zgodnie z definicją „lokalizacji” powinno odbywać się **w budynku lub zespole budynków oznaczonych tym samym adresem albo oznaczonych innymi adresami, ale położonych obok siebie i tworzących funkcjonalną całość, w których zlokalizowane jest miejsce udzielania świadczeń**

Powyższe nie jest tożsame z określonym dla świadczeń realizowanych w oddziale szpitalnym o profilu: Radioterapia/ Brachyterapia oraz w Izbie Przyjęć wymogiem zapewnienia realizacji badań laboratoryjnych (pobranie materiału). Przedmiotowy zapis oznacza konieczność zapewnienia pobranie materiału w lokalizacji, natomiast w pozostałym (wykonanie badania w medycznym laboratorium diagnostycznym) wymagane jest zapewnienie dostępu do badań laboratoryjnych, zgodnie z zasadą zawartą w części normatywnej powołanego rozporządzenia. Powyższe oznacza, iż świadczeniodawca musi gwarantować, co najmniej podwykonawstwo przedmiotowych badań.

Jednocześnie – zgodnie z wyjaśnieniem Ministerstwa Zdrowia – wymagania dla punktu pobrania materiału do badań nie są tożsame ze standardami określonymi w rozporządzeniu Ministra Zdrowia z dnia 3 marca 2004 roku w sprawie wymagań, jakim powinno odpowiadać medyczne laboratorium diagnostyczne (Dz. U. Nr 43, poz. 408 z późn. zm.).