



KRAJOWA IZBA DIAGNOSTÓW LABORATORYJNYCH

**Stanowisko
Krajowej Rady Diagnostów Laboratoryjnych
z dnia 13 października 2023 roku
do projektu
rozporządzenia Ministra Zdrowia
zmieniającego rozporządzenie w sprawie rodzajów, zakresu
i wzorów dokumentacji medycznej oraz sposobu jej przetwarzania (MZ 1553)**

Na podstawie art. 88 pkt 3 ustawy z dnia 15 września 2022 r. o medycynie laboratoryjnej (Dz. U. z 2023 r. poz. 2125), Krajowa Rada Diagnostów Laboratoryjnych przedstawia stanowisko do projektu rozporządzenia Ministra Zdrowia zmieniającego rozporządzenie w sprawie rodzajów, zakresu i wzorów dokumentacji medycznej oraz sposobu jej przetwarzania (MZ 1553), przekazanego przy piśmie z dnia 27 września 2023 r. (DIWP.0210.4.2023.MG).

Krajowa Rada Diagnostów Laboratoryjnych do przedmiotowego projektu rozporządzenia zgłasza, podnoszoną już wobec innych projektów, uwagę, aby we wszystkich właściwych przepisach projektu wyraz „segregacja” zastąpić wyrazem „zaszeregowanie”. Pozwoli to uniknąć stosowania negatywnie nacechowanego pojęcia „segregacja”, a tym samym także ewentualnych konsekwencji związanych z jego używaniem w regulowanych procedurach.

Ponadto, w ocenie Krajowej Rady Diagnostów Laboratoryjnych w treści nowelizowanego rozporządzenia należy ująć obowiązek umieszczenia w dokumentacji medycznej informacji o przeprowadzonych badaniach laboratoryjnych, w tym o badaniach POCT (badaniach w trybie określonym w art. 2 pkt 6 ustawy z dnia 15 września 2022 r. o medycynie laboratoryjnej (Dz. U.



KRAJOWA IZBA DIAGNOSTÓW LABORATORYJNYCH

z 2023 r. poz. 2125)), ze wskazaniem obowiązujących w jednostce bądź podmiocie wykonującym zakresów wartości referencyjnych.

W konsekwencji także w uzasadnieniu projektu po wyrazach „Pacjent otrzymuje przy wypisie podpisaną przez lekarza kartę informacyjną z leczenia szpitalnego lub informację o rozpoznaniu choroby, problemu zdrowotnego lub urazu, wynikach przeprowadzonych badań,” należy dodać wyrazy „ze szczególnym uwzględnieniem badań laboratoryjnych, ze wskazaniem obowiązujących w jednostce bądź podmiocie wykonującym zakresów wartości referencyjnych.”. Wskazanie, że dokument, który otrzymuje pacjent, obejmuje te dane, będzie istotne dla pacjentów, którzy ze względu na brak wiedzy na temat wartości referencyjnych często błędnie interpretują wyniki przeprowadzonych badań laboratoryjnych.

Krajowa Rada Diagnostów Laboratoryjnych zwraca uwagę, że w swoim stanowisku do projektu rozporządzenia Ministra Zdrowia w sprawie standardów organizacyjnych POCT (MZ 1432) zgłaszała uwagę, aby sprawozdanie z badań POCT stanowiło dokumentację medyczną pacjenta prowadzoną zgodnie z przepisami ustawy z dnia 6 listopada 2008 r. o prawach pacjenta i Rzeczniku Praw Pacjenta (Dz. U. z 2023 r. poz. 1545, ze zm.). Niezmiennie intencją Rady jest wprowadzenie zmian do przygotowywanych przez Ministra Zdrowia projektów aktów normatywnych, które jednoznacznie wskazywać będą, że wyniki badania POCT stanowią dokumentację medyczną prowadzoną na ogólnie obowiązujących zasadach.