



LECIE USTAWY
O DIAGNOSTYCE
LABORATORYJNEJ

l.dz. 554/05/21/

Warszawa 28 maja 2021 r.

Pan

Waldemar Kraska

Sekretarz Stanu w Ministerstwie Zdrowia

Szanowny Panie Ministrze,

Działając w imieniu Krajowej Rady Diagnostów Laboratoryjnych, w nawiązaniu do pisma Ministra Zdrowia z dnia 21 maja 2021 r., znak ZPM.0212.11.2020, a dotyczącego projektu *rozporządzenia Ministra Zdrowia w sprawie programu pilotażowego „Profilaktyka 40 PLUS”*, podnoszę co następuje.

W treści załącznika nr 1 do projektu ww. rozporządzenia, w zakresie warunków organizacji i realizacji programu pilotażowego, wymieniono jako personel zaangażowany w realizację projektu jedynie lekarzy, felczerów oraz pielęgniarki. W grupie tej pominięto diagnostów laboratoryjnych pomimo, że już z treści projektu tego załącznika wynika, że w program zaangażowane są medyczne laboratoria diagnostyczne wpisane do ewidencji prowadzonej przez Krajową Radę Diagnostów Laboratoryjnych. Funkcjonalność medycznych laboratoriów diagnostycznych zależy od zatrudnionej w nich profesjonalnej kadry medycznej.

Projekt rozporządzenia wskazuje również jedynie, że w realizację programu pilotażowego zaangażowane będą medyczne laboratoria diagnostyczne wpisane do ewidencji prowadzonej przez Krajową Radę Diagnostów Laboratoryjnych. Projekt nie stawia tym laboratoriom żadnych dalej idących wymagań. Promując przede wszystkim jakość, wnioskuję o nałożenie na medyczne laboratoria diagnostyczne, biorące udział w pilotażu programu, obowiązku brania udziału w kontroli zewnątrzlaboratoryjnej badań wymienionych w treści załącznika nr 2, zgodnie ze standardami jakości.

Opisana w treści projektu rozporządzenia formuła nie zawiera końcowej porady lekarskiej, która mogłaby podsumować otrzymane wyniki badań wszędzie tam, gdzie uzyskane parametry budzą zastrzeżenia. Istnieje zatem poważna obawa, że badania przeprowadzone w ramach programu



20

LECIE USTAWY
O DIAGNOSTYCE
LABORATORYJNEJ

pilotażowego nie przełożą się na poprawę stanu zdrowia pacjentów, gdyż brakuje w nim obligatoryjnego etapu weryfikacji wyników badań. Formułowanie celu projektu wartego 500 mln złotych jako „ocena organizacji i efektywności objęcia świadczeniobiorców od 40. roku życia profilaktyczną diagnostyką w zakresie najczęściej występujących problemów zdrowotnych” budzi zatem poważne wątpliwości. Celem programu zdrowotnego, choćby pilotażowego, winna być przede wszystkim ocena zdrowia oraz wdrożenie niezbędnego leczenia.

Mając powyższe na uwadze postuluję o:

1. wpisanie do projektu rozporządzenia diagnostów laboratoryjnych, jako obligatoryjnego personelu zaangażowanego w organizację i realizację programu pilotażowego,
2. nałożenie na medyczne laboratoria diagnostyczne, biorące udział w pilotażu programu, obowiązku brania udziału w kontroli zewnątrzlaboratoryjnej badań wymienionych w treści załącznika nr 2, zgodnie ze standardami jakości,
3. powiązanie programu pilotażowego z oceną wyników badań konkretnych pacjentów, oceną zdrowia oraz wdrożeniem niezbędnego leczenia,
4. ewidencjonowanie wyników badań w ramach internetowego konta pacjenta,
5. określenie celu projektu rozporządzenia jako identyfikacja grup podwyższonego ryzyka oraz wdrożeniem niezbędnego leczenia.

Z wyrazami szacunku

Alina Niewiadomska

Prezes Krajowej Rady

Diagnostów Laboratoryjnych

Do wiadomości:

1. Prezes Narodowego Funduszu Zdrowia