



Naczelna Izba Aptekarska

L.dz. P-69.../2017

Warszawa, 2 lutego 2017r.

Sprawozdanie Komisji ds. Farmacji Szpitalnej za rok 2016

Komisja ds. Aptek Szpitalnych liczy 10 osób. W roku 2016 odbyły się cztery posiedzenia Komisji, w trybie ciągłym trwają zaś prace i konsultacje z wykorzystaniem środków komunikacji elektronicznej. Na ostatnie spotkanie Komisji ds. Aptek Szpitalnych zostali zaproszeni również farmaceuci szpitalni, którzy aktywnie włączają się w prace związane z formułowaniem rozwiązań prawnych.

Podczas swojej pracy członkowie Komisji aktywnie współpracują z towarzystwami naukowymi, biorą udział w konferencjach, biorą również udział w spotkaniach z osobami odpowiedzialnymi za kształt polskiego systemu ochrony zdrowia. Komisja ds. Aptek Szpitalnych współpracowała w 2016 roku m.in. z Ministerialnym Zespołem ds. Ustawy o Zawodzie Farmaceuty, Ministerialnym Zespołem ds. Opieki Farmaceutycznej, Komisją Farmakopei Polskiej, Polskim Towarzystwem Farmaceutycznym (Sekcja Prawa Farmaceutycznego, Sekcja Farmacji Onkologicznej), jak również z organizacjami pozarządowymi. Efektem tej współpracy jest szereg wystąpień, propozycji legislacyjnych i pism, których celem jest realizacja m.in. wniosków programowych uchwalonych na VII KZA. Odnosząc się do zobowiązań zjazdowych:

§ 5: działania mające na celu rewaloryzację wynagrodzeń farmaceutów szpitalnych; działania mające na celu określenie płacy minimalnej dla farmaceutów szpitalnych.

Działania Komisji Aptek Szpitalnych w sprawie wynagrodzeń skupiły się wokół projektu Ustawy o sposobie ustalania najniższego wynagrodzenia zasadniczego pracowników wykonujących zawody medyczne zatrudnionych w podmiotach leczniczych. Z inicjatywy Komisji w ramach procesu konsultacji społecznych zostały do Ministerstwa Zdrowia skierowane uwagi przez Prezes NRA mgr Elżbietę Piotrowską-Rutkowską, jak również przez przewodniczącą Komisji mgr Ewę Steckiewicz-Bartnicką. Z propozycjami zmian i argumentacją można zapoznać się na stronach Rządowego Centrum Legislacji, do czego gorąco zachęcam (link bezpośredni do projektu: <http://legislacja.rcl.gov.pl/projekt/12290402/katalog/12381484#12381484>)

Dodatkowo, członkowie Komisji będąc równocześnie członkami PTFarm, brali udział w przygotowaniu propozycji zmian skierowanych przez Towarzystwo, jak również byli autorami petycji do MZ popierającej zaszeregowanie farmaceutów szpitalnych na równi z lekarzami, która powstała na XVII Ogólnopolskim Spotkaniu Farmacji Onkologicznej w Toruniu i została podpisana przez ponad stu farmaceutów szpitalnych.

Działania Komisji mają również na celu szerzenie świadomości o roli i zadaniach farmaceuty szpitalnego w systemie ochrony zdrowia.

§ 6. działania zmierzające do ustalenia norm zatrudnienia farmaceutów zatrudnionych w aptece szpitalnej; norma nie mniejsza niż 1 etat na 100 łóżek szpitalnych.

Podczas ostatniego spotkania Komisji ds. Aptek Szpitalnych wypracowane zostały propozycje zmian w prawie, zmierzające do ustanowienia rozwiązań gwarantujących zabezpieczenie szpitali w zakresie świadczonych usług farmaceutycznych. Proponowane zmiany dotyczą m.in. Ustawy Prawo Farmaceutyczne, Ustawy o Zawodzie Farmaceuty, Rozporządzenia Ministra Zdrowia w sprawie świadczeń gwarantowanych z zakresu leczenia szpitalnego. Działania zmierzające do realizacji przytoczonych wniosków będą realizowane w tym i następnych latach VII Kadencji NRA, a zwłaszcza w związku z planowaną dużą nowelizacją Ustawy prawo farmaceutyczne, oraz planowanymi zmianami w organizacji i finansowaniu systemu ochrony zdrowia.

§ 7. działania mające na celu uwzględnienie zakresu zadań aptek szpitalnych w umowach na udzielanie świadczeń opieki zdrowotnej zawieranych z NFZ.

W ramach realizacji tego wniosku, Komisja zgłaszała w 2016 roku uwagi do projektów zmian w prawie, których celem było ujęcie i zwiększenie wyceny punktowej faktu zorganizowania apteki szpitalnej przez podmiot leczniczy. Zgłaszane uwagi dotyczyły:

- projektu rozporządzenia Ministra Zdrowia w sprawie określenia szczegółowych kryteriów wyboru ofert w postępowaniu w sprawie zawarcia umów o udzielanie świadczeń opieki zdrowotnej - konieczność punktowania apteki szpitalnej
- i przygotowywania mieszanin do żywienia pozajelitowego w ramach świadczenia "Żywienie pozajelitowe w warunkach domowych"
- projektu rozporządzenia Ministra Zdrowia zmieniającego rozporządzenie w sprawie świadczeń gwarantowanych z zakresu leczenia szpitalnego - w zakresie konieczności posiadania przez szpital apteki szpitalnej zorganizowanej zgodnie z wymogami prawa farmaceutycznego (przygotowywanie leków cytotoksycznych)
- projektu rozporządzenia Ministra Zdrowia zmieniającego rozporządzenie w sprawie systemu resortowych kodów identyfikacyjnych oraz szczegółowego sposobu ich nadawania - propozycja dodania kodów resortowych jednoznacznie identyfikujących zorganizowaną w ramach apteki szpitalnej pracownię żywienia i pracownię leku cytotoksycznego.

§ 8. działania mające na celu taką nowelizację Prawa Farmaceutycznego, która wprowadziłaby jednoznaczny obowiązek stwierdzenia rękojmi należytego prowadzenia apteki szpitalnej i działu farmacji szpitalnej.

Komisja przygotowała propozycje zmian w Ustawie prawo farmaceutyczne, których celem jest wprowadzenie wymogu posiadania rękojmi należytego prowadzenia apteki szpitalnej i działu farmacji szpitalnej. Propozycje te znalazły się również w projekcie Ustawy o Zawodzie Farmaceuty.

§ 13.

1) opracowanie normy, zgodnie z którą farmaceuta szpitalny w celu świadczenia opieki farmaceutycznej jest uprawniony do wglądu do dokumentacji medycznej pacjentów hospitalizowanych

Zawód farmaceuty jest zawodem medycznym, a zatem na mocy aktualnego brzmienia art. 24 Ustawy z dnia 6 listopada 2008 r. o prawach pacjenta i Rzeczniku Praw Pacjenta, farmaceuta jest uprawniony do przetwarzania danych zawartych w dokumentacji medycznej. Nie mniej zapisy określające prawo wglądu do dokumentacji medycznej pacjentów

hospitalizowanych w celu świadczenia opieki zdrowotnej znalazły się także w projekcie Ustawy o zawodzie.

2), 4), 5) - opracowanie normy dotyczącej organizacji pomieszczeń pracowni leków cytotoksycznych, oraz pracowni żywieniowej.

Członkowie Komisji wypracowali założenia do projektów rozporządzeń wykonawczych Ustawy prawo farmaceutyczne, które będą zgłaszane w roku bieżącym w związku z planowaną nowelizacją Ustawy prawo farmaceutyczne.

3) normy upoważniającej ministra właściwego do spraw zdrowia do określenia, w drodze rozporządzenia, szczegółowego wykazu wyrobów medycznych prowadzonych przez aptekę szpitalną

W trakcie prac Komisji ustalono, iż bardziej właściwą drogą będzie zmiana art. 86 Ustawy Prawo Farmaceutyczne, której celem będzie doprecyzowanie asortymentu wyrobów medycznych prowadzonego przez apteki szpitalne.

Brzmienie proponowanej zmiany:

5a) Organizowanie zaopatrzenia w wyroby medyczne w następującym asortymencie:

- materiały opatrunkowe
- jednorazowe jałowe i niejaołowe wyroby medyczne do implantacji wraz z jednorazowym jałowym i niejaołowym oprzyrządowaniem do ich implantacji.
- jednorazowe jałowe wyroby medyczne do przygotowania i podawania leków, preparatów krwiopochodnych oraz płynów dializacyjnych

Ponadto, członkowie Komisji:

- a) opracowali i zgłosili propozycję zmian do rozporządzenia Ministra Zdrowia w sprawie określenia kwalifikacji oraz stażu pracy wymaganych od osób zatrudnionych w jednostkach organizacyjnych publicznej służby krwi oraz wykazu stanowisk w poszczególnych działach i pracowniach tych jednostek - konieczność uwzględnienia farmaceuty,
- b) skierowali pismo do Ministra Zdrowia w sprawie możliwości rozliczania z NFZ nadmiarów leków cytotoksycznych
- c) skierowali do Ministra Zdrowia pismo w sprawie strat szpitali w związku z powstawaniem pozostałości leków cytotoksycznych, których dalsze wykorzystanie jest niemożliwe
- d) opracowali koncepcję opieki farmaceutycznej sprawowanej w szpitalu i realizowanej jako świadczenie medyczne,
- e) opracowali założenia wymagań dla kierowników aptek szpitalnych w zakresie posiadania tytułu specjalisty - postulat zgłoszony do Departamentu Nauki
- f) i Szkolnictwa Ministerstwa Zdrowia,
- g) rozwinęli współpracę z Europejskim Stowarzyszeniem Farmaceutów Szpitalnych (EAHP), m.in. w zakresie projektu uznawania kwalifikacji zawodowych specjalistów farmacji szpitalnej (CTF), oraz szerzenia Deklaracji Farmacji Szpitalnej (zał. 1)
- h) opracowali pismo i uczestniczyli w spotkaniu z przedstawicielami MZ i Głównym Inspektorem Farmaceutycznym w sprawie braku dostępności leków, oraz problemów związanych z tłumaczeniem ulotek i rozliczaniem leków sprowadzanych z zagranicy w trybie interwencyjnym

- i) na bieżąco monitorują postęp prac legislacyjnych w Ministerstwie Zdrowia zgłaszając uwagi do proponowanych aktów prawnych,
- j) uczestniczą w spotkaniach z przedstawicielami MZ oraz CSIOZ w sprawie ZSMOPL
- k) starają się integrować środowisko farmaceutów szpitalnych poprzez aktywny udział w konferencjach, sympozjach i szkoleniach kierowanych do farmaceutów szpitalnych. Na szkoleniach tych, członkowie Komisji informują również o postępie spraw ważnych dla środowiska farmacji szpitalnej (m.in. Warszawa, Toruń, Wrocław, Rzeszów, Białystok).

Bardzo serdecznie zapraszam do współpracy z Komisją ds. Farmacji Szpitalnej, poprzez kontakt bezpośredni lub e-mail nia@nia.org.pl



mgr farm. Ewa Steckiewicz-Bartnicka
Koordynator Komisji ds. Farmacji Szpitalnej