

161**ROZPORZĄDZENIE MINISTRA ZDROWIA¹⁾**

z dnia 2 lutego 2007 r.

w sprawie szczegółowych wymagań dotyczących formy i treści wzorcowych i roboczych medycznych procedur radiologicznych

Na podstawie art. 33g ust. 15 ustawy z dnia 29 listopada 2000 r. — Prawo atomowe (Dz. U. z 2004 r. Nr 161, poz. 1689, z późn. zm.²⁾) zarządza się, co następuje:

§ 1. Wzorcowa medyczna procedura radiologiczna, zwana dalej „procedurą wzorcową”, składa się z części ogólnej i części szczegółowej.

§ 2. Część ogólna procedury wzorcowej zawiera:

1) nazwę procedury i jej identyfikator;

2) cel procedury;

3) stopień (tytuł) naukowy oraz imię i nazwisko autora (autorów) procedury;

4) datę umieszczenia procedury w wykazie, o którym mowa w art. 33g ust. 7 ustawy z dnia 29 listopada 2000 r. — Prawo atomowe;

5) wykaz jednostek chorobowych, do których dana procedura ma zastosowanie, w zakresie diagnozowania lub leczenia;

6) zasadnicze informacje o naukowych podstawach metod diagnostycznych lub leczniczych zastosowanych w procedurze;

7) bezwzględne i względne przeciwwskazania medyczne do zastosowania procedury;

8) wymagania dotyczące postępowania z kobietami w ciąży, karmiącymi piersią, jeżeli procedura tego wymaga, oraz z osobami poniżej 16 roku życia, ze szczególnym uwzględnieniem niemowląt;

¹⁾ Minister Zdrowia kieruje działem administracji rządowej — zdrowie, na podstawie § 1 ust. 2 rozporządzenia Prezesa Rady Ministrów z dnia 18 lipca 2006 r. w sprawie szczegółowego zakresu działania Ministra Zdrowia (Dz. U. Nr 131, poz. 924).

²⁾ Zmiany tekstu jednolitego wymienionej ustawy zostały ogłoszone w Dz. U. z 2004 r. Nr 173, poz. 1808, z 2005 r. Nr 163, poz. 1362 oraz z 2006 r. Nr 52, poz. 378, Nr 104, poz. 708, Nr 133, poz. 935 i Nr 170, poz. 1217.

- 9) zalecane rodzaje urządzeń radiologicznych oraz ich podstawowe parametry techniczne istotne dla stosowanej procedury;
 - 10) wymagania dotyczące pomieszczeń i wyposażenia pomocniczego;
 - 11) wykaz personelu biorącego udział w realizacji procedury i kwalifikacje wymagane od tego personelu;
 - 12) zasady oceny skierowania na badanie lub leczenie;
 - 13) opis możliwości wystąpienia interakcji lekowych;
 - 14) opis możliwych źródeł błędów proceduralnych lub technicznych;
 - 15) informacje o okolicznościach wymagających specjalnej uwagi i ostrożności w stosowaniu procedury;
 - 16) opis przygotowania pacjenta do badania lub leczenia uwzględniający zasady ochrony radiologicznej pacjenta;
 - 17) wykaz zagadnień wymagających dalszych badań lub postępowania leczniczego po zastosowaniu procedury;
 - 18) wykaz piśmiennictwa naukowego mającego zastosowanie do opracowania procedury, w tym zalecenia Komisji Europejskiej i towarzystw naukowych.
- § 3. Część szczegółowa diagnostycznej procedury wzorcowej z zakresu medycyny nuklearnej zawiera:
- 1) opis fizjologicznej dystrybucji znacznika w ustroju;
 - 2) dane dotyczące dozymetrii (dawkę efektywną i dawki narządowe w przeliczeniu na 1 megabekelel (MBq) dla typowego pacjenta o wzroście 170 cm i masie 70 kg);
 - 3) dostępne i zalecane do stosowania diagnostyczne produkty radiofarmaceutyczne (opis, preparatyka, kontrola jakości);
 - 4) sposoby uzyskiwania danych;
 - 5) sposób przetwarzania danych ilościowych lub obrazowych;
 - 6) kryteria interpretacyjne danych ilościowych lub obrazowych;
 - 7) optymalne wymagania dla opisu wyników badań.
- § 4. Część szczegółowa terapeutycznej procedury wzorcowej z zakresu medycyny nuklearnej zawiera:
- 1) dostępne i zalecane do stosowania terapeutyczne produkty radiofarmaceutyczne (opis, preparatyka, kontrola jakości);
 - 2) dane dotyczące dozymetrii (dawka efektywna i dawki narządowe) po podaniu aktywności terapeutycznej;
 - 3) określenie wymaganej aktywności terapeutycznej produktu radiofarmaceutycznego, zapewniającej optymalne rezultaty leczenia;
 - 4) opis możliwych powikłań, zalecaną profilaktykę i ewentualną terapię po powikłaniach;
 - 5) wytyczne dotyczące opracowania instrukcji postępowania dla pacjenta, który jest leczony:
 - a) w szpitalu,
 - b) ambulatoryjnie,
 - c) po opuszczeniu szpitala.
- § 5. Część szczegółowa procedury wzorcowej z zakresu teleradioterapii zawiera:
- 1) zakres wymaganych badań klinicznych i diagnostycznych pod kątem wyboru taktyki i planowania leczenia teleradioterapeutycznego;
 - 2) zalecenia dotyczące ustalenia schematu postępowania teleradioterapeutycznego (technika, dawka, frakcjonowanie, czas leczenia, rodzaj i energia promieniowania, układ i liczba wiązek);
 - 3) zalecenia dotyczące sposobu ułożenia i unieruchomienia pacjenta na aparacie terapeutycznym;
 - 4) zalecenia dotyczące symulacji leczenia;
 - 5) zalecenia dotyczące systemu planowania leczenia;
 - 6) zalecenia dotyczące dozymetrii i procedur kontroli jakości leczenia;
 - 7) zakres i częstość kontroli w trakcie leczenia zgodności fizycznych i technicznych parametrów napromieniania z parametrami planowanymi i zatwierdzonymi;
 - 8) zakres okresowej kontroli klinicznej w trakcie cyklu napromieniania;
 - 9) zalecenia dotyczące leczenia wspomagającego;
 - 10) zalecany zakres obserwacji pacjenta po zakończeniu napromieniania;
 - 11) zalecany zakres konsultacji specjalistycznych.
- § 6. Część szczegółowa procedury wzorcowej z zakresu brachyterapii zawiera:
- 1) zakres wymaganych badań klinicznych i diagnostycznych, pod kątem wyboru techniki i sposobu brachyterapii;
 - 2) zalecenia dotyczące planowania leczenia;
 - 3) zalecenia dotyczące ustalenia schematu brachyterapii (wybór izotopu, dawka, czas leczenia, frakcjonowanie, technika);
 - 4) zalecenia dotyczące wyboru i przygotowania aplikatorów oraz ich położenia wewnątrz ciała, a także weryfikacji tego położenia przed rozpoczęciem napromieniania;

- | | |
|---|---|
| 5) zalecenia dotyczące dozymetrii i procedur kontroli jakości leczenia; | 2) wymagania dotyczące obrazowania diagnostycznego; |
| 6) zalecenia dotyczące leczenia wspomagającego; | 3) wytyczne dotyczące przygotowania informacji dla pacjenta o ryzyku radiacyjnym, wynikającym z zastosowania procedury; |
| 7) wytyczne dotyczące opracowania instrukcji postępowania dla pacjentów z trwale wszczepionym źródłem promieniotwórczym opuszczających szpital. | 4) zalecane sposoby znieczulenia; |

§ 7. Część szczegółowa procedury wzorcowej z zakresu rentgenodiagnostyki zawiera:

- | | |
|---|--|
| 1) opis czynności przygotowawczych przed badaniem dotyczących: <ul style="list-style-type: none"> a) sprzętu i materiału, b) pacjenta, c) personelu; | 5) ustalenie miejsca i sposobu wkłucia; |
| 2) zalecany sposób przeprowadzenia badania, w tym: <ul style="list-style-type: none"> a) liczbę i rodzaj projekcji, z uwzględnieniem obszaru istotnego klinicznie, b) zakres rutynowo wybieranych parametrów ekspozycji w radiografii, c) zalecany protokół badania w tomografii komputerowej, d) rodzaj osłon osobistych dla pacjenta, jeżeli są wymagane; | 6) rodzaje stosowanych cewników oraz elementów i substancji terapeutycznych; |
| 3) opis czynności po wykonaniu badania; | 7) zalecenia dotyczące postępowania medycznego w trakcie zabiegu z uwzględnieniem stosowanego sprzętu i urządzeń radiologicznych oraz sposobu wykonania zabiegu dla poszczególnych specjalności klinicznych i radiologicznych; |
| 4) określenie minimalnego czasu koniecznego do wykonania procedury w odniesieniu do poszczególnych jej wykonawców; | 8) sposób postępowania po przeprowadzeniu zabiegu, z uwzględnieniem dawki pochłoniętej przez skórę pacjenta; |
| 5) warunki ewentualnego podawania środka kontrastowego (rodzaj, ilość, sposób podania, nadzór nad pacjentem w czasie i po badaniu), jeżeli dotyczy to procedury; | 9) zalecane czasy emisji promieniowania; |
| 6) kryteria prawidłowej formy przedstawienia wyniku badania i jego opisu, w tym kryteria prawidłowo wykonanych zdjęć rentgenowskich; | 10) zalecane fizyczne parametry pracy lampy rentgenowskiej istotne dla stosowanej procedury; |
| 7) warunki odstępstwa od procedury w sytuacjach uzasadnionych klinicznie, w tym: <ul style="list-style-type: none"> a) wykonanie dodatkowych projekcji, b) ograniczenie lub zmiana warunków badania, c) przerwanie badania, d) modyfikację ilości podawanego środka kontrastowego, e) sposób dokumentowania odstępstwa od procedury. | 11) zalecane obrazowanie akwizycyjne; |
| | 12) wymagania dotyczące oceny dawki wejściowej. |

§ 9. 1. Robocze medyczne procedury radiologiczne, zwane dalej „procedurami roboczymi”, stosowane w jednostce ochrony zdrowia opracowuje się w formie pisemnej w postaci dokumentu (protokołu postępowania) lub elektronicznego pliku tekstowego w formie danych zgodnym z przepisami w sprawie minimalnych wymagań dla systemów teleinformatycznych i archiwizuje u kierownika jednostki ochrony zdrowia.

2. Kopie procedur roboczych są przekazywane przez kierownika jednostki ochrony zdrowia do poszczególnych komórek organizacyjnych jednostki ochrony zdrowia, w zakresie odpowiadającym prowadzonej przez te komórki działalności leczniczej lub diagnostycznej, gdzie są archiwizowane przez kierownika tej komórki, w postaci dokumentu (protokołu postępowania) lub elektronicznego pliku tekstowego w formie danych zgodnym z przepisami w sprawie minimalnych wymagań dla systemów teleinformatycznych i są udostępniane osobom ponoszącym odpowiedzialność kliniczną.

3. Jeżeli w jednostce ochrony zdrowia nie ma wydzielonych komórek organizacyjnych, procedury robocze przypisane są do konkretnego urządzenia radiologicznego i obowiązek archiwizowania oraz udostępniania procedur spoczywa na pełnomocniku do spraw systemu jakości.

4. Osoby ponoszące odpowiedzialność kliniczną obowiązane są do zapoznania się z procedurą roboczą i fakt ten potwierdzają podpisem pod tekstem protokołu postępowania.

§ 8. Część szczegółowa procedury wzorcowej z zakresu radiologii zabiegowej, poza wymaganiami określonymi w § 7, zawiera:

- 1) postępowanie medyczne przed zabiegiem;

§ 10. Robocza medyczna procedura radiologiczna zawiera:

- 1) nazwę procedury wzorcowej i jej identyfikator;
- 2) stopień (tytuł) naukowy oraz imię i nazwisko autora (autorów) procedury roboczej;
- 3) nazwę, typ, numer identyfikacyjny urządzenia radiologicznego stosowanego w procedurze;
- 4) nazwiska osób uprawnionych do realizacji procedury i ich kwalifikacje;
- 5) opis postępowania w zakresie oceny skierowania na badania lub leczenie;
- 6) opis pomieszczenia, w którym wykonywana jest procedura;
- 7) wykaz wyposażenia pomocniczego mającego zastosowanie w procedurze;
- 8) stosowane fizyczne parametry pracy urządzeń radiologicznych;
- 9) szczegółowy opis postępowania medycznego w trakcie wykonywania badań lub leczenia;
- 10) szczegółowy opis obsługi urządzenia radiologicznego;
- 11) dokumentację wyników badań lub postępowania leczniczego;
- 12) wykaz odstępstw od procedury wzorcowej wraz z uzasadnieniem;
- 13) zasady ochrony radiologicznej pacjenta;
- 14) podpisy osób uprawnionych do realizacji procedury.

§ 11. Rozporządzenie wchodzi w życie po upływie 14 dni od dnia ogłoszenia.

Minister Zdrowia: *Z. Religa*