



NARODOWY FUNDUSZ ZDROWIA

---

**SZCZEGÓŁOWE MATERIAŁY INFORMACYJNE**  
**O PRZEDMIOCIE POSTĘPOWANIA W SPRAWIE**  
**ZAWIERANIA UMÓW**  
**O UDZIELANIE ŚWIADCZEŃ ZDROWOTNYCH UBEZPIECZONYM**  
**W**  
**NARODOWYM FUNDUSZU ZDROWIA**  
**w 2004 ROKU**

**w rodzaju świadczeń zdrowotnych**

**PROGRAMY PROFILAKTYCZNE I PROMOCJA ZDROWIA**

**w zakresie świadczeń zdrowotnych**

**„Program profilaktyki raka szyjki macicy – etap diagnostyczny”**

maj 2004 r.

## **1. PRZEDMIOT POSTĘPOWANA**

1. Przedmiotem postępowania jest udzielanie świadczeń w rodzaju programy profilaktyczne i promocja zdrowia, w zakresie „Program profilaktyki raka szyjki macicy” – etap diagnostyczny, przez pracownię diagnostyczną, zgodnie z zakresem przewidzianym w programie.
2. Opis Programu stanowi **Załącznik nr 1** do niniejszych materiałów informacyjnych.

## **2. ZAKRES ŚWIADCZEŃ BĘDĄCYCH PRZEDMIOTEM POSTĘPOWANIA**

Procedura diagnostyczna obejmuje:

1. Wykonanie badania cytologicznego materiału przesłanego przez realizatora Etapu podstawowego Programu.
2. Przesłanie wyniku badania do poradni, w której pobrano materiał.

## **3. SYSTEM FINANSOWANIA ŚWIADCZEŃ**

1. W rodzaju programy profilaktyczne i promocja zdrowia – „Program profilaktyki raka szyjki macicy” – etap diagnostyczny, przewidziano system finansowania świadczeń ustalony w oparciu o cenę jednostkową
2. Jednostką rozliczeniową dla kontraktowanych przez Fundusz świadczeń w tym zakresie jest procedura diagnostyczna w Programie.
3. Kwota zobowiązania w umowie stanowi sumę kwot wynikających z iloczynu cen jednostkowych i liczby wykonanych porad.
4. Rozliczenie następuje narastająco w czasie trwania umowy przy założeniu, że okresem rozliczeniowo - sprawozdawczym jest 1 miesiąc.
5. Świadczeniodawca wykazuje procedurę w rozliczeniu miesięcznym po wykonaniu wszystkich elementów wchodzących w jej skład.

## **4. OGÓLNE ZAŁOŻENIA DOTYCZĄCE REALIZACJI UMÓW DOTYCZĄCYCH „Programu profilaktyki raka szyjki macicy” - etap diagnostyczny,**

1. Dowodem wykonania świadczenia diagnostycznego jest wynik badania.
2. Badania muszą być wykonywane zgodnie ze standardem określonym w

niniejszych materiałach informacyjnych.

## 5. WYMAGANIA SZCZEGÓLNE DLA OFERENTÓW REALIZUJĄCYCH ŚWIADCZENIA W ETAPIE DIAGNOSTYKI

### 1. Kwalifikacje i doświadczenie personelu:

#### Kierownik pracowni

- Specjalista patomorfolog

#### Cytotechnicy (co najmniej 3):

- Wykonywanie co najmniej 7 000 badań rocznie

Warunkiem koniecznym jest wykonywanie w pracowni co najmniej **20 000** badań cytologicznych – ginekologicznych rocznie.

### 2. Jakość preparatów cytologicznych

- a) Rozmaz powinien mieć przynajmniej 1200 mm<sup>2</sup> powierzchni szkiełka,
- b) barwienie Papanicolaou (wymagany standard).

### 3. Jakość sprzętu

- a) Mikroskopy wysokiej jakości (PZO nie spełnia tych kryteriów ),
- b) urządzenia do automatycznego barwienia preparatów cytologicznych i nakrywania szkiełek.

### 4. Sposób ustalenia rozpoznania

- a) preparat cytologiczny musi być oceniany co najmniej dwustopniowo: cytotechnik + specjalista patomorfolog,
- b) **rozpoznanie wg systemu Bethesda**. Wynik badania podpisany przez cytotechnika i specjalistę patomorfologa powinien mieć kolejny numer i być wprowadzony do komputerowej bazy danych. Wynik badania powinien być drukowany w 2 egzemplarzach. Jeden egz. dla poradni, która przysłała materiał do badania, drugi egz. pozostaje w Pracowni Cytologicznej.

### 5. Kontrola jakości

- a) Dwustopniowa diagnostyka. Rozpoznanie ustala i podpisuje specjalista patomorfolog,
- b) 10 - 20% ujemnych wyników ocenianych przez cytotechnika jest na bieżąco ocenianych powtórnie przez doświadczonego cytotechnika (z co najmniej 10-letnim doświadczeniem). Powinna być prowadzona szczegółowa dokumentacja tej powtórnej oceny,

- c) korelacja rozpoznań cytologicznych z histologicznymi,
- d) bieżąca analiza (dyskusja) wszystkich przypadków „dodatnich” i podejrzanych w mikroskopie konsultacyjnym prowadzona przez patomorfologa ze wszystkimi cytotechnikami w Pracowni,
- e) archiwum preparatów „dodatnich” przez cały czas istnienia pracowni a „ujemnych” przez minimum 5 lat,
- f) archiwum kopii wyników badań cytologicznych + komputerowa baza danych.

## 6. KRYTERIA OCENY OFERTY NA UDZIELANIE ŚWIADCZEŃ W RODZAJU PROGRAMY PROFILAKTYCZNE I PROMOCJA ZDROWIA

1. W postępowaniu poprzedzającym zawarcie umów zostanie dokonana ocena ofert zgodnie z przedstawionymi poniżej kryteriami:

Kryterium		Wartość istotności kryterium podana w %
Jakość	<ul style="list-style-type: none"> <li>▪ Posiadane certyfikaty jakości</li> </ul>	10%
Doświadczenie	<ul style="list-style-type: none"> <li>▪ Liczba wykonanych cytologicznych 2003 r. badań cytologicznych - ginekologicznych</li> </ul>	30 %
Kwalifikacje	<ul style="list-style-type: none"> <li>▪ Kwalifikacje personelu</li> <li>▪ Liczba zatrudnionych cytotechników</li> </ul>	20 %
Wyposażenie	<ul style="list-style-type: none"> <li>▪ Wyposażenie pracowni</li> <li>▪ Informatyzacja pracowni</li> </ul>	20%
Cena	Cena	20%

2. W zakresie określonym w ust. 1 nie stosuje się § 29 ust. 3 „Szczegółowych warunków postępowania w sprawie zawarcia umów o udzielanie świadczeń zdrowotnych w 2004 roku”