

Warunki udzielania świadczeń w rodzaju: świadczenia odrębnie kontraktowane

	DIALIZA OTRZEWNOWA	HEMODIALIZA
1.	Warunki dotyczące personelu	
1.1 wymagane	1) lekarze - w łącznym wymiarze czasu pracy odpowiadającym czasowi pracy stacji/ośrodka dializ: a) specjalista w dziedzinie nefrologii lub b) specjalista w dziedzinie chorób wewnętrznych w trakcie specjalizacji z nefrologii lub c) specjalista w dziedzinie pediatrii w trakcie specjalizacji w dziedzinie nefrologii; 2) pielęgniarki - po potwierdzonym odpowiednim zaświadczeniem przeszkoleniu w stacji/ośrodku dializ - w łącznym wymiarze czasu pracy odpowiadającym czasowi pracy stacji/ośrodka dializ. Personel udzielający świadczeń, o ile nie ma przeciwwskazań, musi posiadać aktualne potwierdzenie szczepienia przeciw WZW typu B.	1) lekarze - w łącznym wymiarze czasu pracy odpowiadającym czasowi pracy stacji/ośrodka dializ: a) specjalista w dziedzinie nefrologii lub b) specjalista w dziedzinie chorób wewnętrznych w trakcie specjalizacji z nefrologii lub c) specjalista w dziedzinie pediatrii w trakcie specjalizacji w dziedzinie nefrologii; 2) pielęgniarki - po potwierdzonym odpowiednim zaświadczeniem przeszkoleniu w stacji/ośrodku dializ - w łącznym wymiarze czasu pracy odpowiadającym czasowi pracy stacji/ośrodka dializ. Personel udzielający świadczeń, o ile nie ma przeciwwskazań, musi posiadać aktualne potwierdzenie szczepienia przeciw WZW typu B.
1.2 dodatkowe	1) pozostali lekarze - specjaliści w dziedzinie nefrologii; 2) co najmniej jedna pielęgniarka posiadająca specjalizację z nefrologii.	1) pozostali lekarze - specjaliści w dziedzinie nefrologii; 2) co najmniej jedna pielęgniarka posiadająca specjalizację z nefrologii.
2.	Organizacja udzielania świadczeń	
2.1 wymagane	1) dostęp do bloku operacyjnego/ sali operacyjnej - w lokalizacji; 2) dostęp do dializatora/ sztucznej nerki - w lokalizacji.	1) ustalone zasady współpracy i koordynacji działań z lekarzem specjalistą w dziedzinie chirurgiem i anestezjologiem; 2) zapewnienie automatycznej reutilizacji dializatorów. Warunkiem powtórzonego użytkowania dializatora jest jego minimalna pojemność większa lub równa 80% jego pojemności pierwotnej. Powyższe nie dotyczy świadczeniodawców stosujących wyłącznie sprzęt jednorazowy; 3) prowadzenie rejestru regeneracji dializatorów ze wskazaniem % objętości należytnej i przyczyny jego niewykorzystania; 4) konieczność stosowania wyłącznie wodorowęglanowego płynu dializacyjnego; 5) konieczność używania wyłącznie wody dejonizowanej; 6) konieczność wydzielenia co najmniej jednego stanowiska dla chorych zakażonych HCV, HBs lub HIV; 7) konieczność zapewnienia transportu chorego do i ze stacji/ ośrodka dializ.
2.2 dodatkowe	1) możliwość leczenia pacjenta w oddziale nefrologicznym/ chirurgicznym/ transplantacyjnym - w lokalizacji; 2) całonocny dyżur lekarsko-pielęgniarski; 3) ustalone zasady współpracy i koordynacji działań (procedury) dotyczące: a) kwalifikacji do przeszczepu, b) badania zgodności tkankowej, c) pobierania narządów, d) transplantologii, 4) dostęp dla osób niepełnosprawnych ruchowo.	1) możliwość leczenia pacjenta w oddziale nefrologicznym/ internistycznym/chirurgicznym/ transplantacyjnym - w lokalizacji; 2) całonocny dyżur lekarsko-pielęgniarski; 3) ustalone zasady współpracy i koordynacji działań (procedury) dotyczące: a) kwalifikacji do przeszczepu, b) badania zgodności tkankowej, c) pobierania narządów, d) transplantologii, 4) dostęp do bloku operacyjnego - w lokalizacji; 5) odsetek osób zgłoszonych i zakwalifikowanych do przeszczepu nie mniejszy niż 7% osób dializowanych w stacji/ośrodku w poprzednim roku; 6) dostęp dla osób niepełnosprawnych ruchowo.
3.	Wyposażenie w aparaturę	
3.1 wymagane	1) zestaw do prowadzenia dializy otrzewnowej 2) cykler (w przypadku dializy ADO).	1) dializator z automatyczną kontrolą ultrafiltracji; 2) aparat do uzdatniania wody; 3) koncentraty płynów dializacyjnych oraz substraty do ich produkcji "on line" - zarejestrowane jako wyroby medyczne; 4) EKG; 5) sprzęt resuscytacyjny.
3.2 dodatkowe	1) USG umożliwiające wykonanie badań zgodnie z profilem zakresu - w lokalizacji; 2) RTG umożliwiające wykonanie badań zgodnie z profilem zakresu - w lokalizacji.	1) USG umożliwiające wykonanie badań zgodnie z profilem zakresu - w lokalizacji; 2) RTG umożliwiające wykonanie badań zgodnie z profilem zakresu - w lokalizacji.
4.	Dostęp/zapewnienie realizacji badań diagnostycznych	
4.1 wymagane	1) laboratoryjnych; 2) mikrobiologicznych; 3) radiologicznych; 4) ultrasonograficznych.	1) laboratoryjnych; 2) mikrobiologicznych; 3) radiologicznych; 4) ultrasonograficznych.
4.2 dodatkowe	1) tomografii komputerowej	1) tomografii komputerowej

Warunki udzielania świadczeń w rodzaju: świadczenia odrębnie kontraktowane

TERAPIA HIPERBARYCZNA	
1.	Warunki dotyczące personelu
1.1 wymagane	<p>1) lekarze - w łącznym wymiarze czasu pracy odpowiadającym czasowi pracy ośrodka:</p> <ul style="list-style-type: none"> a) specjalista w dziedzinie anestezjologii i intensywnej terapii lub b) lekarz w trakcie specjalizacji z anestezjologii i intensywnej terapii lub c) lekarz medycyny ratunkowej posiadający kwalifikacje Medycyny Nurkowej - oraz posiadający ukończony kurs medycyny hiperbarycznej zgodnie z ECHM; <p>2) pielęgniarki - w łącznym wymiarze czasu pracy odpowiadającym czasowi pracy ośrodka:</p> <ul style="list-style-type: none"> a) posiadająca specjalizację z anestezjologii i intensywnej terapii lub b) dwuletnie doświadczenie w pracy w oddziale anestezjologii i intensywnej terapii - oraz spełniająca wszystkie poniższe kryteria: <ul style="list-style-type: none"> I nie mniej niż 160 godzin szkolenia w zakresie medycyny nurkowej i hiperbarycznej, II ukończony kurs Medycyny Nurkowej (40 godzin), III ukończony kurs Medycyny Hiperbarycznej (40 godzin) zgodnie z ECHM, IV odbyte 2 tygodniowe szkolenie (80 godzin) w ośrodku hiperbarycznym pracującym zgodnie ze standardami ECHM.
2.	Organizacja udzielania świadczeń
2.1 wymagane	<p>1) OAiIT lub sala intensywnego nadzoru - w lokalizacji;</p> <p>2) gabinet zabiegowy - w lokalizacji;</p> <p>3) praca zgodnie z Europejskim Kodeksem Dobrej Praktyki w leczeniu HBO (ECGP for HBO);</p>
3.	Wyposażenie w aparaturę
3.1 wymagane	<p>1) komora hiperbaryczna typu "multiplace" z możliwością stosowania tlenu i sztucznych mieszanin oddechowych przez wbudowane układy oddychania (maska, hełm tlenowy, respirator), o ciśnieniu wyższym od 1,4 atm; z ewakuacją gazów oddechowych na zewnątrz - w miejscu</p> <p>2) video do monitorowania terapii - w miejscu;</p> <p>3) sprzęt resuscytacyjny - w miejscu;</p> <p>4) respirator - w lokalizacji;</p> <p>5) RTG umożliwiające wykonanie badań zgodnie z profilem zakresu - w lokalizacji;</p> <p>6) USG umożliwiające wykonanie badań zgodnie z profilem zakresu - w lokalizacji;</p> <p>7) spirometr - w lokalizacji.</p>
3.2 dodatkowe	TK - w lokalizacji
4.	Dostęp/zapewnienie realizacji badań diagnostycznych
4.1 wymagane	<p>1) laboratoryjnych, w tym w szczególności:</p> <ul style="list-style-type: none"> - poziom karboksyhemoglobiny we krwi, - pomiar przezskórnej prężności tlenu, <p>2) mikrobiologicznych,</p> <p>3) audiologicznych</p>

Warunki udzielania świadczeń w rodzaju: świadczenia odrębnie kontraktowane

LECZENIE TLENEM W WARUNKACH DOMOWYCH (DLT)	
1.	Warunki dotyczące personelu
1.1 wymagane	1) lekarze - w łącznym wymiarze czasu pracy odpowiadającym czasowi pracy ośrodka: a) specjalista chorób płuc lub b) specjalista chorób wewnętrznych 2) pielęgniarki - w łącznym wymiarze czasu pracy odpowiadającym czasowi pracy ośrodka.
1.2 dodatkowe	lekarz specjalista posiadający certyfikat szkolenia w zakresie domowego leczenia tlenem
2.	Organizacja udzielania świadczeń
2.1 wymagane	1) ustalone zasady współpracy i koordynacji działań z oddziałem chorób płuc; 2) gwarantowany serwis koncentratorów tlenu; 3) zapewnienie dostępu do całodobowej konsultacji telefonicznej z personelem udzielającym świadczeń.
3.	Wyposażenie w aparaturę
3.1 wymagane	1) zabezpieczenie w koncentratory tlenu w liczbie nie mniejszej niż liczba pacjentów pozostających w aktualnym leczeniu - własne lub użyczone na podstawie umowy; 2) zabezpieczenie rezerwy - minimum jeden koncentrator powyżej liczby pacjentów pozostających w aktualnym leczeniu- w miejscu; 3) spirometr - w lokalizacji; 4) EKG - w lokalizacji 5) aparat do badań gazometrycznych w miejscu.
4.	Dostęp/zapewnienie realizacji badań diagnostycznych
4.1 wymagane	1) laboratoryjnych; 2) mikrobiologicznych; 3) radiologicznych.

Warunki udzielania świadczeń w rodzaju: świadczenia odrębnie kontraktowane

ŻYWIENIE POZAJELITOWE I DOJELITOWE W WARUNKACH DOMOWYCH	
1.	Warunki dotyczące personelu
1.1 wymagane	1) lekarze - specjalista w dziedzinie medycyny, w której program szkolenia do uzyskania specjalizacji obejmuje żywienie pozajelitowe i dojelitowe (np. anestezjologia i intensywna terapia, chirurgia ogólna, pediatria) - w łącznym wymiarze czasu pracy odpowiadającym czasowi pracy ośrodka; 2) pielęgniarki - w łącznym wymiarze czasu pracy odpowiadającym czasowi pracy ośrodka; 3) mgr farmacji; - z udokumentowanym odpowiednim zaświadczeniem o 2 letnim doświadczeniu w pracy w zakresie żywienia pozajelitowego/dojelitowego w warunkach domowych.
1.2 dodatkowe	1) lekarz specjalista z certyfikatem ukończenia kursu z zakresu żywienia pozajelitowego/dojelitowego w warunkach domowych; 2) fizjoterapeuta; 3) mgr psycholog lub psycholog kliniczny.
2.	Organizacja udzielania świadczeń
2.1 wymagane	1) zapewnienie dostaw preparatów, sprzętu i niezbędnych środków opatrunkowych do domu chorego; 2) zapewnienie dostępu do całodobowej lekarskiej konsultacji telefonicznej, 3) apteka szpitalna lub zawarta umowa z apteką (docelowo z pracownią żywienia pozajelitowego/dojelitowego); 4) rozpoczęcie i prowadzenie leczenia żywieniowego w warunkach domowych wymaga ponadto: - zapewnienia odpowiedniego programu badań kontrolnych, - zapewnienia przeszkolenia chorego (lub opiekuna) w zakresie zasad i metod żywienia pozajelitowego/dojelitowego w domu. 5) prowadzenie dokumentacji medycznej zgodnie ze standardem Polskiego Towarzystwa Żywienia Dojelitowego i Pozajelitowego
2.2 dodatkowe	poradnia specjalistyczna, w której leczone są osoby wymagające żywienia pozajelitowego i dojelitowego - w lokalizacji
3.	Wyposażenie w aparaturę
3.1 wymagane	1) zgłębniki nosowo-żołądkowe, nosowo-dwunastnicze, nosowo-jelitowe; 2) sprzęt do założenia przetoki.
4.	Dostęp/zapewnienie realizacji badań diagnostycznych
4.1 wymagane	1) laboratoryjnych; 2) mikrobiologicznych, w tym w szczególności z możliwością wykonania szybkich posiewów krwi bakterii i grzybów; 3) radiologicznych naczyniowych; 4) tomografii komputerowej; 5) ultrasonograficznych, w tym w szczególności z możliwością wykonania badania USG z opcją kolorowego Dopplera; 6) densytometrycznych.

Warunki udzielania świadczeń w rodzaju: świadczenia odrębnie kontraktowane

DIALIZOTERAPIA WĄTROBOWA	
1.	Warunki dotyczące personelu
1.1 wymagane	1) lekarze - w łącznym wymiarze czasu pracy odpowiadającym czasowi pracy ośrodka: a) specjalista w dziedzinie toksykologii lub b) specjalista w dziedzinie anestezjologii i intensywnej terapii lub c) specjalista w dziedzinie transplantologii lub d) specjalista w dziedzinie nefrologii, 3) pielęgniarki - po potwierdzonym odpowiednim zaświadczeniem przeszkoleniu w ośrodku dializoterapii wątrobowej - w łącznym wymiarze czasu pracy odpowiadającym czasowi pracy ośrodka; Personel udzielający świadczeń, o ile nie ma przeciwwskazań, musi posiadać aktualne potwierdzenie szczepienia przeciw WZW typu B.
2.	Organizacja udzielania świadczeń
2.1 wymagane	1) możliwość leczenia na oddziale toksykologii lub anestezjologii i intensywnej terapii lub transplantologii lub nefrologii - w lokalizacji; 2) monitorowanie istotnych czynności życiowych w trybie ciągłym - w miejscu; 3) dostęp do bloku operacyjnego - w lokalizacji.
3.	Wyposażenie w aparaturę
3.1 wymagane	1) sprzęt do hemodializy pozwalający na pozaustrojowe, ciągłe oczyszczenie krwi umożliwiające eliminację substancji toksycznych związanych z albuminami; 2) USG umożliwiające wykonanie badań zgodnie z profilem zakresu - w lokalizacji; 3) RTG umożliwiające wykonanie badań zgodnie z profilem zakresu - w lokalizacji.
3.2 dodatkowe	TK - w lokalizacji
4.	Dostęp/zapewnienie realizacji badań diagnostycznych
4.1 wymagane	1) laboratoryjnych, w tym w szczególności chromatograficznych; 2) mikrobiologicznych.

Warunki udzielania świadczeń w rodzaju: świadczenia odrębnie kontraktowane

	BADANIE ANTYGENÓW ZGODNOŚCI TKANKOWEJ	KOMPLEKSOWA DIAGNOSTYKA GENETYCZNA
1.	Warunki dotyczące personelu	Warunki dotyczące personelu
1.1 wymagane	1) lekarze - specjalista w dziedzinie diagnostyki laboratoryjnej - w łącznym wymiarze czasu pracy odpowiadającym czasowi pracy ośrodka; 2) diagnostki laboratoryjni - w łącznym wymiarze czasu pracy odpowiadającym czasowi pracy ośrodka;	1) lekarze - specjalista w dziedzinie genetyki klinicznej - w łącznym wymiarze czasu pracy odpowiadającym czasowi pracy ośrodka; 2) diagnostki laboratoryjni - w łącznym wymiarze czasu pracy odpowiadającym czasowi pracy ośrodka;
2.	Organizacja udzielania świadczeń	Organizacja udzielania świadczeń
2.1 wymagane	pozwolenie Ministra Zdrowia na prowadzenie działalności polegającej na testowaniu komórek, tkanek i narządów - zgodnie z art. 37 ustawy z 1 lipca 2005 r. o pobieraniu, przechowywaniu i przeszczepianiu komórek, tkanek i narządów (Dz. U. Nr 169, poz. 1411)	poradnia genetyczna - w lokalizacji
3.	Wyposażenie w aparaturę	Wyposażenie w aparaturę
3.1 wymagane	1) mikroskop; 2) termocykler; 3) wirówka preparacyjna; 4) pipeta automatyczna.	1) mikroskop; 2) termocykler; 3) wirówka preparacyjna; 4) pipeta automatyczna.

Warunki udzielania świadczeń w rodzaju: świadczenia odrębnie kontraktowane

	LECZENIE RADIOIZOTOPOWE	SCYNTYGRAFIA
1.	Warunki dotyczące personelu	
1.1 wymagane	1) lekarze - w łącznym wymiarze czasu pracy odpowiadającym czasowi pracy pracowni: a) specjalista w dziedzinie medycyny nuklearnej lub b) w trakcie specjalizacji w dziedzinie medycyny nuklearnej	1) lekarze - w łącznym wymiarze czasu pracy odpowiadającym czasowi pracy pracowni: a) specjalista w dziedzinie medycyny nuklearnej lub b) w trakcie specjalizacji w dziedzinie medycyny nuklearnej
1.2 dodatkowe	pozostali lekarze - specjaliści w dziedzinie medycyny nuklearnej	pozostali lekarze - specjaliści w dziedzinie medycyny nuklearnej
2.	Organizacja udzielania świadczeń	
2.1 wymagane	1) zgodnie z: - ustawą z dnia 29 listopada 2000 r Prawo atomowe (Dz. U. Nr. 161, poz. 1689, z późn. zm.), - rozporządzeniem Rady Ministrów z dnia 18 czerwca 1968 r. w sprawie bezpieczeństwa i higieny pracy przy stosowaniu promieniowania jonizującego (Dz. U. Nr. 20, poz. 122, z późn. zm.), - zgodnie z rozporządzeniem Ministra Zdrowia z dnia 25 sierpnia 2005 r. w sprawie warunków bezpiecznego stosowania promieniowania jonizującego dla wszystkich rodzajów ekspozycji medycznej (Dz. U. Nr. 194, poz. 1625); 2) system zarządzania jakością w zakresie świadczonych usług medycznych z wykorzystaniem promieniowania jonizującego; 3) program archiwizacji danych pacjenta - zgodnie z obowiązującymi przepisami prawnymi; 4) pracownia do przygotowywania radiofarmaceutyków - w miejscu; 5) czas pracy: 5 godzin dziennie, 5 dni w tygodniu; 6) dostęp dla osób niepełnosprawnych ruchowo.	1) zgodnie z: - ustawą z dnia 29 listopada 2000 r Prawo atomowe (Dz. U. Nr. 161, poz. 1689, z późn. zm.), - rozporządzeniem Rady Ministrów z dnia 18 czerwca 1968 r. w sprawie bezpieczeństwa i higieny pracy przy stosowaniu promieniowania jonizującego (Dz. U. Nr. 20, poz. 122, z późn. zm.), - zgodnie z rozporządzeniem Ministra Zdrowia z dnia 25 sierpnia 2005 r. w sprawie warunków bezpiecznego stosowania promieniowania jonizującego dla wszystkich rodzajów ekspozycji medycznej (Dz. U. Nr. 194, poz. 1625); 2) system zarządzania jakością w zakresie świadczonych usług medycznych z wykorzystaniem promieniowania jonizującego; 3) program archiwizacji danych pacjenta - zgodnie z obowiązującymi przepisami prawnymi; 4) pracownia do przygotowywania radiofarmaceutyków- w miejscu; 5) czas pracy: 5 godzin dziennie, 5 dni w tygodniu; 6) dostęp dla osób niepełnosprawnych ruchowo.
3.	Wyposażenie w aparaturę	
3.1 wymagane	1) gammakamera do badania SPECT i całego ciała; 2) aparatura dozymetryczna zgodnie z wymaganiami PAA.	1) gammakamera do badania SPECT i całego ciała; 2) aparatura dozymetryczna zgodnie z wymaganiami PAA.
4.	Dostęp/zapewnienie realizacji do badań diagnostycznych	
4.1 wymagane	1) laboratoryjnych w tym w szczególności z możliwością wykonania badania: a) TSH, b) FT3 lub FT4, c) przeciwciał przeciwtarczycowych; 2) ultrasonograficznych; 3) radiologicznych; 4) scyntygraficznych.	1) laboratoryjnych w tym w szczególności z możliwością wykonania badania: a) TSH, b) FT3 lub FT4, c) przeciwciał przeciwtarczycowych; 2) ultrasonograficznych; 3) radiologicznych.
4.2 dodatkowe	1) TK - w lokalizacji; 2) NMR - w lokalizacji.	1) TK - w lokalizacji; 2) NMR - w lokalizacji.

Warunki udzielania świadczeń w rodzaju: świadczenia odrębnie kontraktowane

ZAOPATRZENIE W PROTEZY TWARZY	
1.	Warunki dotyczące personelu
1.1 wymagane	1) lekarze - w łącznym wymiarze czasu pracy odpowiadającym czasowi pracy ośrodka pracowni: a) specjalista w dziedzinie protetyki stomatologicznej lub b) z I st. specjalizacji w dziedzinie stomatologii ogólnej; 2) technik dentystyczny.
2.	Organizacja udzielania świadczeń
2.1. wymagane	dostęp dla osób niepełnosprawnych ruchowo
3.	Wyposażenie w aparaturę
3.1 wymagane	1) gabinety lekarskie - unit stomatologiczny - w miejscu; 2) pracownia protetyczna - w lokalizacji: a) stoły protetyczne zaopatrzone w odciagi i oświetlenie bezcieniowe, b) mikrosilniki protetyczne, c) prasy hydrauliczne, d) polerki protetyczne, e) pomieszczenie polimeryzacyjne z wentylacją mechaniczną.

Warunki udzielania świadczeń w rodzaju: świadczenia odrębnie kontraktowane

BADANIE METODĄ POZYTRONOWEJ TOMOGRAFII EMISYJNEJ	
1.	Warunki dotyczące personelu
1.1 wymagane	1) lekarze - specjalista w dziedzinie medycyny nuklearnej - w łącznym wymiarze czasu pracy odpowiadającym czasowi pracy ośrodka pracowni; 2) lekarze - specjalista w dziedzinie radiologii i diagnostyki obrazowej - w łącznym wymiarze czasu pracy odpowiadającym czasowi pracy pracowni; 3) nie mniej niż dwie pielęgniarki z przynajmniej rocznym doświadczeniem w pracy w pracowni medycyny nuklearnej; 4) technik elektroradiolog.
1.2 dodatkowe	pozostali lekarze - specjaliści w dziedzinie medycyny nuklearnej
2.	Organizacja udzielania świadczeń
2.1 wymagane	1) zgodnie z: - ustawą z dnia 29 listopada 2000 r Prawo atomowe (Dz. U. Nr. 161, poz. 1689, z późn. zm.), - rozporządzeniem Rady Ministrów z dnia 18 czerwca 1968 r. w sprawie bezpieczeństwa i higieny pracy przy stosowaniu promieniowania jonizującego (Dz. U. Nr. 20, poz. 122, z późn. zm.), - zgodnie z rozporządzeniem Ministra Zdrowia z dnia 25 sierpnia 2005 r. w sprawie warunków bezpiecznego stosowania promieniowania jonizującego dla wszystkich rodzajów ekspozycji medycznej (Dz. U. Nr. 194, poz. 1625); 2) system zarządzania jakością w zakresie świadczonych usług medycznych z wykorzystaniem promieniowania jonizującego; 3) program archiwizacji danych pacjenta - zgodnie z obowiązującymi normami prawnymi; 4) czas pracy: 5 dni w tygodniu, 5 godzin dziennie; 5) pracownia do przygotowywania radiofarmaceutyków- w miejscu; 6) dostęp dla osób niepełnosprawnych ruchowo.
2.2 dodatkowe	komputerowy program archiwizacji danych pacjenta
3.	Wyposażenie w aparaturę
3.1 wymagane	skaner PET-TK