

Kraków, dnia 31 marca 2023 r.

**RAPORT**  
**z prac Zespołu Tematycznego ds. Wyrobów Medycznych przy Krajowej Radzie**  
**Fizjoterapeutów**

Na podstawie:

- 1) uchwały Nr 642/I KRF Krajowej Rady Fizjoterapeutów z dnia 4 listopada 2021 r. zmieniającej uchwałę w sprawie zespołów tematycznych powołanych przez Krajową Radę Fizjoterapeutów, w związku z uchwałą nr 330/I KRF/2018 Krajowej Rady Fizjoterapeutów z dnia 6 listopada 2018 r. w sprawie zespołów tematycznych powołanych przez Krajową Radę Fizjoterapeutów,

oraz

- 2) uchwały NR 134/II KRF Krajowej Rady Fizjoterapeutów z dnia 15 listopada 2022 r. w sprawie powołania zespołów tematycznych Krajowej Rady Fizjoterapeutów, został powołany Zespół Tematyczny ds. Wyrobów Medycznych przy Krajowej Radzie Fizjoterapeutów.

W celu optymalizacji wyników swoich prac Zespół postanowił, że prace – obok posiedzeń wspólnych całego Zespołu – będą prowadzone w grupach, wyselekcjonowanych pod względem szczegółowo ustalonych zadań (tematów). W związku z tym na posiedzeniu Zespołu w dniu 12 maja 2022 r. podjęto decyzję o utworzeniu 5 następujących grup tematycznych:

- 1) Grupa ds. wyrobów medycznych na przykładzie kompresjoterapii oraz zaopatrzenia brzucha i klatki piersiowej, w skład której weszli:
  - a) Prof. Piotr Skotnicki,
  - b) Dr Łukasz Strzypek,
  - c) Mgr Elżbieta Zapotoczna,
  - d) Mgr Katarzyna Cienkosz – koordynator grupy,
  - e) Dr Mateusz Curyło,
- 2) Grupa ds. ortotyki indywidualnej, w skład której weszli:
  - a) Prof. Jan Raczkowski,
  - b) Prof. Leszek Podsędkowski,
  - c) Mgr Agnieszka Ciukszo – koordynator grupy,
  - d) Mgr Katarzyna Cienkosz,
  - e) Dr Mateusz Curyło,
- 3) Grupa ds. wyrobów medycznych na przykładzie protetyki kończyn, w skład której weszli:
  - a) Prof. Jan Raczkowski,

- b) Prof. Leszek Podsędkowski,
  - c) Mgr Tomasz Urbański,
  - d) Mgr Damian Szubski – koordynator grupy,
  - e) Dr Mateusz Curyło,
- 4) Grupa ds. wyrobów medycznych produkowanych seryjnie, w skład której weszli:
- a) Prof. Jan Raczkowski,
  - b) Dr Łukasz Strzępek,
  - c) Dr Marlena Rynkewicz-Andryśkiewicz,
  - d) Mgr Tomasz Urbański – koordynator grupy,
  - e) Mgr Elżbieta Zapotoczna,
  - f) Mgr Katarzyna Cienkosz - koordynator grupy,
  - g) Mgr Damian Szubski,
  - h) Dr Mateusz Curyło,
- 5) Grupa ds. kwestii prawnych, w skład której weszli:
- a) Mec. Tomasz Pęcherz,
  - b) Dr Marcin Mikos,
  - c) Dr Marlena Rynkewicz-Andryśkiewicz – koordynator grupy,
  - d) Mgr Damian Szubski,
  - e) Dr Mateusz Curyło.

Zespół pracował zarówno na wspólnych spotkaniach (wideokonferencje), jak i w ramach poszczególnych grup tematycznych.

Poniżej zaprezentowane zostały krótkie informacje na temat wyników prac poszczególnych grup:

### **1. Grupa ds. wyrobów medycznych na przykładzie kompresjoterapii oraz zaopatrzenia brzucha i klatki piersiowej**

Grupa pracowała nad przyporządkowaniem kodów ICD-10 do refundowanych wyrobów medycznych w okresie od września 2022 r. do marca 2023 r. Członkowie grupy pracowali indywidualnie oraz konsultowali postępy podczas telekonferencji. W grudniu 2022 r. w związku z opublikowaniem nowego rozporządzenia Ministra Zdrowia zmieniającego kryteria przyznawania wyrobów medycznych uciskowych wydłużono czas pracy grupy do końca marca 2023 r. W wyniku prac grupy przyporządkowano 498 wierszy pliku zbiorczego dla wyrobów z grupy O, oraz 193 wiersze dla wyrobów z grupy P.

### **2. Grupa ds. ortotyki indywidualnej**

Wyroby medyczne zaopatrzenia ortopedycznego wydawane na zlecenie specjalisty fizjoterapii obejmują m.in. dział ortotyki indywidualnej. Grupa ds. ortotyki indywidualnej opracowała wskazania do użycia ortez tworzonych na miarę na podstawie analizy Międzynarodowej Statystycznej Klasyfikacji Chorób i Problemów Zdrowotnych ICD-10.

Każdemu wyrobowi zostały przyporządkowane kody jednostek chorobowych, których leczenie wymaga zastosowania indywidualnie produkowanych ortez.

### **3. Grupa ds. wyrobów medycznych na przykładzie protetyki kończyn**

Przebieg prac grupy przedstawia się następująco:

- a) wrzesień 2022 r. – posiedzenia organizacyjne ZT ds. wyrobów medycznych
- b) październik 2022 r. – przegląd zasobów i literatury,
- c) listopad/grudzień 2022 r. – przypisanie kodów ICD-10 do poszczególnych wyrobów medycznych z grupy A – F oraz P106 - P112,
- d) styczeń 2023 r. – zakończenie analizy przypisania kodów ICD-10 dla wyrobów medycznych z grupy A – F oraz P106 - P112,
- e) luty 2023 r. – wykonanie wewnętrznych korekt kodów ICD-10 dla wyrobów medycznych z grupy A – F oraz P106 - P112,
- f) marzec 2023 r. – wykonanie kontroli krzyżowych kodów ICD-10 dla wyrobów medycznych z grupy A – F oraz P106 - P112.

Finalnie na realizację ww. prac członkowie grupy poświęcili dziesiątki godzin, które zostały udokumentowane w poszczególnych kartach prac członków zespołu tematycznego. W wyniku prac grupy przyporządkowano 942 wierszy pliku zbiorczego dla wyrobów medycznych z grupy A – F oraz 166 wierszy z wyrobów medycznych z grupy P106-P112.

### **4. Grupa ds. wyrobów medycznych produkowanych seryjnie**

W okresie od września 2022 r. do końca marca 2023 r. grupa zajmująca się wyrobami seryjnymi przyporządkowała kody ICD 10 dla poszczególnych produktów refundowanych w ramach NFZ mając na uwadze te wyroby medyczne, które mogą być zlecane przez fizjoterapeutów. Pierwotnie prace miały zakończyć się wraz z końcem 2022 roku, jednakże prace te zostały przedłużone do końca marca 2023 r. z powodu zmian w wykazie, wprowadzonych z dniem 1 stycznia 2023 r. przez przepisy rozporządzenia Ministra Zdrowia z dnia 27 października 2022 r. zmieniające rozporządzenie w sprawie wykazu wyrobów medycznych wydawanych na zlecenie (Dz. U. 2022 r. poz. 2319). Zmiany wprowadzone tym rozporządzeniem skutkowały dodaniem nowych wyrobów refundowanych oraz zmianami w warunkach refundacji niektórych dotychczasowych wyrobów. Ostatecznie prace nad wyznaczeniem poszczególnych wytycznych zakończyły się w lutym 2023. W kolejnym miesiącu, przed oddaniem gotowego pliku, dokonano jeszcze sprawdzania poprawności wprowadzanych wytycznych.

W ramach grupy opracowane zostały wytyczne w postaci kodów ICD10 dla następujących grup wyrobów:

- 1) ortozy kończyn dolnych produkowane seryjnie (z wyłączeniem opasek elastycznych) (J.036 - J.044) – 1135 wierszy z kodami ICD10;
- 2) ortozy kończyn górnych produkowane seryjnie (z wyłączeniem opasek elastycznych) (L.047 - L.053) – 1241 wierszy z kodami ICD10;
- 3) gorsety i ortozy ortopedyczne tułowia i szyi produkowane seryjnie (M.057 - M.063) – 368 wierszy z kodami ICD10;

- 4) wyroby medyczne wykonywane seryjnie pomocnicze (P.092 - P.093); (P.106 - P.133) – 2439 wierszy z kodami ICD10.

## **5. Grupa ds. kwestii prawnych**

Wynikiem prac grupy jest praktyczny skrypt dla fizjoterapeutów, który w zwięzły, uproszczony i usystematyzowany sposób powinien przedstawiać informacje na temat podstaw prawnych stosowania wyrobów medycznych w praktyce zawodowej fizjoterapeutów.

Skrypt został podzielony na kilka części, które obejmują:

- 1) wprowadzenie, zawierające:
  - a) opis podstaw prawnych i form wykonywania zawodu fizjoterapeuty,
  - b) opis uprawnień zawodowych fizjoterapeuty ze szczególnym uwzględnieniem zlecenia i stosowania wyrobów medycznych w praktyce zawodowej fizjoterapeutów,
  - c) potencjalne skutki wykonywania zawodu fizjoterapeutów niezgodnie z ustawą w zakresie stosowania wyrobów medycznych,
- 2) wybór aktów prawnych dotyczących:
  - a) wykonywania zawodu fizjoterapeuty,
  - b) stosowania wyrobów medycznych,
  - c) podstaw odpowiedzialności odszkodowawczej z tytułu naruszenia zasad wykonywania zawodu, szkody wyrządzonej pacjentowi oraz naruszenia praw pacjenta,
- 3) wykaz wykazu wyrobów medycznych wydawanych na zlecenie, określonych w rozporządzeniu Ministra Zdrowia z dnia 29 maja 2017 r. (Dz. U. 2021 r. poz. 704 ze zm.) wraz z praktycznym przykładem (opisem) prawidłowo wypełnionego zlecenia.

W miesiącu marcu 2023 r. w ramach weryfikacji wykonanych prac koordynatorzy grup sprawdzali poprawność wytycznych opracowanych w koordynowanych przez nich grupach, a także krzyżowo między grupami w następującym podziale:

- 1) Katarzyna Cienkosz, Agnieszka Ciukszo – weryfikacja grupy wyrobów kompresyjnych oraz wyrobów wykonywanych na zamówienie;
- 2) Damian Szubski, Tomasz Urbański – weryfikacja grup wyrobów protetycznych oraz wyrobów produkowanych seryjnie (w tej grupie w weryfikacji uczestniczyła również Elżbieta Zapotoczna).

Przewodniczący

Dr n. med. Mateusz Curyło