

**Prezes
Krajowej Rady Fizjoterapeutów
dr Tomasz Dybek**

Warszawa, dnia 11 lipca 2023 r.

DPP.233.2023.2

**Sz. P.
Maciej Miłkowski
Podsekretarz Stanu
Ministerstwo Zdrowia**

Szanowny Panie Ministrze,

w związku z przekazaniem do konsultacji **projektu rozporządzenia Ministerstwa Zdrowia zmieniającego rozporządzenie w sprawie wykazu wyrobów medycznych wydawanych na zlecenie** poniżej przedstawiam stanowisko Krajowej Izby Fizjoterapeutów.

Krajowa Izba Fizjoterapeutów wnosi o ponowne przeanalizowanie projektu i przywrócenie magistrom fizjoterapii możliwości wystawiania zleceń na wyroby medyczne. Projekt w obecnym kształcie wyklucza możliwość zlecenia zaopatrzenia w wyroby produkowane seryjnie przez magistra fizjoterapii, a to zdecydowanie klóci się z uzasadnieniem załączonym do projektu. Ponadto oznacza on ograniczenie kompetencji wynikających z ustawy z dnia 25 września 2015 r. o zawodzie fizjoterapeuty. W ocenie Izby ograniczenie uprawnień magistrom fizjoterapii nie służy dobru pacjenta. Fizjoterapeuta często jest osobą spędzającą najwięcej czasu z pacjentem, a zatem najlepiej znającą jego potrzeby. Osoby te w okresie kształcenia nabywają kompetencje uprawniające do doboru odpowiednich wyrobów medycznych. Dodatkowo, w ramach szkoleń prowadzonych przez Izbę szkoleń (projekt FIZJO-LEARNING, realizowany z Ministerstwem Zdrowia ze środków unijnych), fizjoterapeuci mają możliwość poszerzenia wiedzy na temat zasad wystawiania zleceń na wyroby medyczne.

W uzasadnieniu projektu czytamy: „Projektowana nowelizacja wprowadza zmiany będące odpowiedzią na postulaty pacjentów, lekarzy i organizacji pacjenckich. Celem tych propozycji jest zwiększenie dostępności do wyrobów medycznych oraz uszczegółowienie obowiązujących przepisów, co pozwoli na wyeliminowanie problemów interpretacyjnych.” Niestety, w ocenie Krajowej Izby Fizjoterapeutów pozbawienie prawa do zlecenia zaopatrzenia ortopedycznego w grupach wyrobów produkowanych seryjnie spowoduje, że pacjenci będą mieli utrudniony dostęp do zaopatrzenia.

Uprawnienie magistra fizjoterapii do wydawania zlecenia na zaopatrzenie w wyroby medyczne powinno zostać przywrócone do stanu obowiązującego obecnie.

Wnosimy zatem o włączenie magistrów fizjoterapii do zakresów:

- 1) H.01.01, H.02.01, H.02.02, H.02.03, H.02.04, H.03.01 do H.03.06, H.04.01 i H.04.02, H.05.01, H.06.01;
- 2) H.07.01 i H.07.02;
- 3) cała grupa J (J.02.01 – J.07.02);
- 4) L.01.02, L.02.01, L.03.03, L.05.01 i L.05.02, L.06.01;
- 5) M.05.01 i M.06.01;
- 6) S.09.01, S.12.01, S.14.01;
- 7) Z.01.01, Z.01.02, Z.02.01.

Natomiast z aprobatą należy przyjąć rozszerzenie uprawnień specjalistów w dziedzinie fizjoterapii, w tym w zakresie wnioskowanego przez Izbę poszerzenia o możliwość zlecania wyrobów medycznych wspomagających układ oddechowy, co jest zgodne z aktualnym programem specjalizacji.

W tym zakresie podtrzymujemy naszą rekomendację co do rozważenia rozszerzenia wskazań medycznych do zastosowania tych urządzeń o przebyte zakażenie COVID-19 oraz w leczeniu chorób przewlekłych, takich jak np. POChP czy astma oskrzelowa.

Wnosimy również o zmianę w kwotach limitów na wyroby medyczne produkowane seryjnie. Głównym argumentem jest fakt, że oferowane wyroby medyczne powinny się charakteryzować odpowiednią jakością. Niestety, na rynku wyrobów medycznych często spotykamy produkty, które są importowane i cechuje je słaba jakość wykonania oraz niska trwałość. Zwiększenie limitów pozwoli wydać pacjentom produkty o dużo lepszej jakości. Odpłatność będzie też mniejsza dla pacjenta, który otrzyma produkt w pełni spełniający i zabezpieczający jego potrzeby zdrowotne. Szczególnej uwadze poddajemy poniższe zakresy:

- 1) H.02.03 – proponujemy limit na poziomie 350 zł;
- 2) J.04.01 – proponujemy limit na poziomie 400 zł;
- 3) J.06.01 – proponujemy utrzymanie limitu na obecnym poziomie 150 zł;
- 4) L.03.01 – proponujemy zwiększenie limitu do kwoty 250 zł;
- 5) S.12.01 – proponujemy zwiększenie limitu do kwoty 800 zł;
- 6) S.14.01 – proponujemy zwiększenie limitu do kwoty 800 zł.

Odnosząc się do kwestii wprowadzenia możliwości realizacji niektórych wyrobów medycznych drogą wysyłkową należy wskazać, że jest to krok we właściwym kierunku, ponieważ

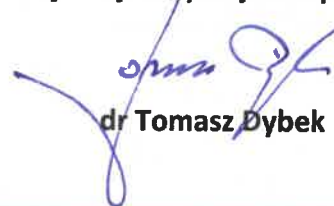
pacjenci obecnie poszukują takiej możliwości. Rozważając zakres wyrobów, które mogą być tą drogą przekazywane do pacjentów uważamy, że każdorazowe rozszerzenie katalogu powinno być konsultowane ze środowiskiem ekspertów i konsultantów krajowych, celem uwzględnienia bezpieczeństwa pacjentów i stopnia konieczności dopasowania wyrobów medycznych. Świadczeniodawcy realizujący umowę z NFZ zobligowani są do zatrudnienia personelu posiadającego wymagane kwalifikacje, co zmniejsza znacząco ryzyko nieodpowiedniego lub też niewłaściwego zaopatrzenia, które w efekcie może skutkować narażeniem pacjenta na uszczerbek na zdrowiu.

W zakresie zmiany kodów produktów Izba ocenia, że jest to słuszne założenie, jednakże wnosimy, aby pamiętać o konieczności poprzedzenia tej zmiany odpowiednimi komunikatami dla osób zlecających (świadczeniodawców). Projekt zakłada bowiem spore zmiany, do których osoby wystawiające zlecenia muszą być odpowiednio przygotowane. Zatem proponowany okres przejściowy (wejście w życie przepisów z dniem 1 stycznia 2024 r.) należy uznać za adekwatny.

Mamy nadzieję, że przedłożone propozycje uzyskają aprobatę Ministerstwa. W ramach Izby działa interdyscyplinarny zespół ekspertów zajmujących się tematem wyrobów medycznych, stąd w przypadku jakichkolwiek pytań bądź wątpliwości pozostajemy do Państwa dyspozycji.

Z wyrazami szacunku,

**Prezes
Krajowej Rady Fizjoterapeutów**



dr Tomasz Dybek