

**ROZPORZĄDZENIE
MINISTRA ZDROWIA¹⁾**

z dnia

w sprawie wymagań, jakim powinny odpowiadać pod względem technicznym i sanitarnym urządzenia i pomieszczenia, w których można wykonywać indywidualną praktykę i grupową praktykę pielęgniarek i położnych oraz wymagań, jakim powinny odpowiadać sprzęt medyczny umożliwiający udzielanie świadczeń zdrowotnych w miejscu pobytu pacjenta

Na podstawie art. 26 ust. 2 ustawy z dnia 5 lipca 1996 r. o zawodach pielęgniarki i położnej (Dz.U. z 2001 r. Nr 57, poz. 602 z późn. zm.²⁾) zarządza się, co następuje:

§ 1

Standard techniczny i sanitarny pomieszczenia, w którym można wykonywać indywidualną lub grupową praktykę pielęgniarek i położnych zwaną dalej „praktyką” oraz wyposażenie w urządzenia i sprzęt medyczny zapewnia wykonywanie praktyki zgodnie z aktualną wiedzą medyczną i zasadami etyki zawodowej, z poszanowaniem intymności i godności oraz dbałością o bezpieczeństwo pacjentów.

§ 2

1. Urządzenia i sprzęt medyczny powinny być używane zgodnie z obowiązującymi standardami i instrukcjami.
2. Urządzenia i sprzęt medyczny powinny posiadać ważne certyfikaty, badania techniczne lub inne świadectwa spełniania warunków używania, określone w odrębnych przepisach.
3. Do zabiegów wykonywanych w ramach praktyki używa się sprzętu medycznego jednorazowego użytku. W przypadku udzielania świadczeń przy użyciu sprzętu medycznego wielokrotnego użytku należy zapewnić możliwość sterylizacji, jeżeli wymaga tego typ sprzętu.

§ 3

Urządzenia i pomieszczenia, w których można wykonywać praktykę, powinny odpowiadać, pod względem technicznym i sanitarnym, wymaganiom określonym w [załączniku](#) do rozporządzenia.

§ 4

Rozporządzenie wchodzi w życie po upływie 14 dni od dnia ogłoszenia.³⁾

MINISTER ZDROWIA

¹⁾Minister Zdrowia kieruje działem administracji rządowej – Zdrowie na podstawie § 1 ust. 2 rozporządzenia Prezesa Rady Ministrów z dnia 11 czerwca 2004 r. w sprawie szczegółowego zakresu działania Ministra Zdrowia (Dz. U. Nr 134, poz. 1439).

²⁾Zmiany tekstu jednolitego wymienionej ustawy zostały ogłoszone w Dz. U. z 2001 r. Nr 89, poz. 969, z 2003 r. Nr 109, poz. 1029, z 2004 r. Nr 19, poz. 177, Nr 92, poz. 885 i Nr 173, poz. 1808 oraz z 2005 r. Nr 175, poz. 1461.

³⁾Niniejsze rozporządzenie było poprzedzone rozporządzeniem Ministra Zdrowia z dnia 4 kwietnia 2000 r. w sprawie wymagań, jakim powinny odpowiadać pod względem technicznym i sanitarnym

urządzenia i pomieszczenia, w których można wykonywać indywidualną praktykę, indywidualną specjalistyczną praktykę i grupową praktykę pielęgniarek i położnych (Dz.U. Nr 27, poz. 344), które utraciło moc z dniem 27 września 2005 r. na podstawie art. 9 w zw. z art. 1 pkt 18 ustawy z dnia 29 lipca 2005 r. o zmianie ustawy o zawodach pielęgniarki i położnej oraz ustawy o zawodach lekarza i lekarza dentystry (Dz.U. Nr 175, poz. 1461).

Uzasadnienie

Projektowane rozporządzenie Ministra Zdrowia stanowi wykonanie delegacji ustawowej zawartej w przepisie art. 1 pkt 18 ustawy z dnia 29 lipca 2005 roku o zmianie ustawy o zawodach pielęgniarki i położnej oraz ustawy o zawodach lekarza i lekarza dentystry (Dz.U. Nr 175, poz.1461).

Zmieniony ww. przepisem art. 26 ust. 2 ustawy z dnia 5 lipca 1996 r. o zawodach pielęgniarki i położnej (tj. Dz. U. z 2001 r. Nr 57, poz. 602 z późn. zm.) nakazuje ministrowi właściwemu do spraw zdrowia określić, w drodze rozporządzenia, wymagania, jakim powinny odpowiadać pod względem technicznym i sanitarnym urządzenia i pomieszczenia, w których można wykonywać indywidualną praktykę i grupową praktykę pielęgniarek i położnych oraz wymagania, jakim powinien odpowiadać sprzęt medyczny przy wykonywaniu praktyki pielęgniarskiej i położniczej w miejscu pobytu pacjenta - mając na względzie właściwy poziom udzielanych świadczeń zdrowotnych oraz bezpieczeństwo pacjentów.

Dotychczas materię tę regulowało rozporządzenie Ministra Zdrowia z dnia 4 kwietnia 2000 r. w sprawie wymagań, jakim powinny odpowiadać pod względem technicznym i sanitarnym urządzenia i pomieszczenia, w których można wykonywać indywidualną praktykę, indywidualną specjalistyczną praktykę i grupową praktykę pielęgniarek i położnych (Dz. U. Nr 27, poz. 344), wydane na podstawie delegacji przepisu art. 26 ust. 2 ustawy o zawodach pielęgniarki i położnej w poprzednio obowiązującym brzmieniu (rozporządzenie to zostało uchylone z mocy prawa w związku z nową redakcją art. 26 ust. 2 tej ustawy).

Projektowane rozporządzenie stwierdza, że standard techniczny i sanitarny, jakiemu powinny odpowiadać pomieszczenia do wykonywania praktyki oraz jego wyposażenie w urządzenia i sprzęt medyczny, powinien umożliwiać wykonywanie praktyki zgodnie z aktualną wiedzą medyczną i zasadami etyki zawodowej oraz zapewniać bezpieczeństwo pacjentów.

Co do rozwiązań szczegółowych projekt – bazując na rozwiązaniach dotychczasowych – kładzie zwiększony nacisk na kwestie bezpieczeństwa, jakości udzielanych świadczeń i wygodę pacjentów oraz na poprawę warunków technicznych wykonywania praktyki pielęgniarskiej i położniczej.

Projekt wprowadza jako zasadę używanie sprzętu jednorazowego, nakazuje obligatoryjne dostosowanie dostępu do gabinetu dla pacjentów niepełnosprawnych oraz obowiązkowe (dotychczas zalecane) wydzielenie szatni.

Projekt uwzględnia zasady ochrony danych osobowych oraz wprowadza - zgodnie z przepisami o odpadach - zasady postępowania z odpadami medycznymi, nakazując w każdym konkretnym wypadku uzgadniać tą kwestię z właściwą placówką sanitarno-epidemiologiczną.

Projektowane rozporządzenie ma na celu stworzenie praktykom pielęgniarskim i położniczym wymagań, które byłyby uzasadnione względami bezpieczeństwa pacjenta i potrzebą zapewnienia świadczeń zdrowotnych wysokiej jakości.

Projekt rozporządzenia zawiera szereg uściśleń redakcyjnych i legislacyjnych w porównaniu z poprzednią regulacją.

Ocena skutków regulacji

Przedmiot projektu rozporządzenia

Projekt rozporządzenia określa wymagania, jakim powinny odpowiadać pod względem technicznym i sanitarnym urządzenia i pomieszczenia, w których można wykonywać indywidualną praktykę i grupową praktykę pielęgniarek i położnych oraz wymagania, jakim powinien odpowiadać sprzęt medyczny przy wykonywaniu pielęgniarskiej i położniczej praktyki w miejscu pobytu pacjenta.

Podmioty, na które będzie oddziaływał projekt rozporządzenia

Przepisy projektu rozporządzenia będą dotyczyły pielęgniarek i położnych, które podejmują indywidualną i grupową praktykę pielęgniarek, położnych.

Wpływ rozporządzenia na dochody i wydatki budżetu oraz sektora finansów publicznych

Projekt rozporządzenia nie będzie miał wpływu na dochody i wydatki jednostek sektora finansów publicznych.

Wpływ regulacji na sytuację i rozwój regionów

Projekt rozporządzenia nie będzie miał wpływu na sytuację i rozwój regionów.

Wpływ regulacji na konkurencyjność wewnętrzną i zewnętrzną gospodarki

Wejście w życie rozporządzenia nie będzie miało bezpośredniego wpływu na konkurencyjność gospodarki.

Wpływ regulacji na rynek pracy

Przyjęcie projektowanej regulacji nie wpłynie na rynek pracy.

Wpływ regulacji na zdrowie ludzi

Wdrożenie regulacji może zwiększyć dostępność i jakość świadczeń zdrowotnych udzielanych przez praktyki pielęgniarek i położnych. Pozwoli także na zwiększenie bezpieczeństwa pacjentów.

Konsultacje społeczne

Projekt będzie konsultowany ze środowiskiem pielęgniarek i położnych, w szczególności z organami ich samorządu oraz reprezentacją zawodową.

Prawo Unii Europejskiej

Przedmiot projektu rozporządzenia nie jest objęty prawem Unii Europejskiej.