

Warszawa, dnia 22 kwietnia 2025 r.

Poz. 520

**ROZPORZĄDZENIE
MINISTRA ZDROWIA¹⁾**

z dnia 16 kwietnia 2025 r.

zmieniające rozporządzenie w sprawie szczegółowych kryteriów wyboru ofert w postępowaniu w sprawie zawarcia umów o udzielanie świadczeń opieki zdrowotnej

Na podstawie art. 148 ust. 3 ustawy z dnia 27 sierpnia 2004 r. o świadczeniach opieki zdrowotnej finansowanych ze środków publicznych (Dz. U. z 2024 r. poz. 146, z późn. zm.²⁾) zarządza się, co następuje:

§ 1. W rozporządzeniu Ministra Zdrowia z dnia 5 sierpnia 2016 r. w sprawie szczegółowych kryteriów wyboru ofert w postępowaniu w sprawie zawarcia umów o udzielanie świadczeń opieki zdrowotnej (Dz. U. z 2025 r. poz. 328) wprowadza się następujące zmiany:

- 1) w załączniku nr 2 w tabeli nr 3 „AMBULATORYJNE ŚWIADCZENIA DIAGNOSTYCZNE KOSZTOCHŁONNE (ASDK)” w części 4 „Przedmiot postępowania: Badania rezonansu magnetycznego (RM)” w lp. I pkt 2 „Sprzęt i aparatura medyczna” otrzymuje brzmienie:

2. Sprzęt i aparatura medyczna	2.1.1) system MR min. 25 mT/m, min. 1.5T; 2) dwukomorowa strzykawka automatyczna do podania środka kontrastowego; 3) oprogramowanie i wyposażenie dostosowane do zakresu klinicznego wykonywanych badań.	9	
	2.2. Funkcjonalne obrazowanie metodą rezonansu magnetycznego – fMRI.	5	

- 2) w załączniku nr 13 do rozporządzenia w tabeli nr 1 „PROGRAMY ZDROWOTNE”:

- a) część 1 „Przedmiot postępowania: Program profilaktyki raka szyjki macicy” otrzymuje brzmienie:

1. Przedmiot postępowania: Program profilaktyki raka szyjki macicy					
1	2	3	4	5	6
Lp.	Kryterium	Kategoria	Oceniany warunek	Liczba punktów	Uwagi
I.	Jakość	1. Personel	1.1. W etapie diagnostycznym programu profilaktyki raka szyjki macicy – w pracowni cytologicznej – posiadanie przez każdego z diagnostów laboratoryjnych tytułu specjalisty cytomorfologii medycznej.	11	Jedna odpowiedź do wyboru

¹⁾ Minister Zdrowia kieruje działem administracji rządowej – zdrowie, na podstawie § 1 ust. 2 rozporządzenia Prezesa Rady Ministrów z dnia 18 grudnia 2023 r. w sprawie szczegółowego zakresu działania Ministra Zdrowia (Dz. U. poz. 2704).

²⁾ Zmiany tekstu jednolitego wymienionej ustawy zostały ogłoszone w Dz. U. z 2024 r. poz. 858, 1222, 1593, 1615 i 1915 oraz z 2025 r. poz. 129 i 304.

			1.2. W etapie diagnostycznym programu profilaktyki raka szyjki macicy – w przypadku diagnostów laboratoryjnych nieposiadających tytułu specjalisty cytomorfologii medycznej – co najmniej 2 lata doświadczenia w wykonywaniu badań cytologicznych i ocena co najmniej 10 000 preparatów pod kontrolą lekarza specjalisty w dziedzinie patomorfologii lub anatomii patologicznej.	6	
			1.3. W etapie diagnostycznym programu profilaktyki raka szyjki macicy – w pracowni molekularnej – posiadanie przez każdego z diagnostów laboratoryjnych co najmniej 2 lat doświadczenia w wykonywaniu testów molekularnych HPV HR z genotypowaniem i ocena co najmniej 10 000 badań HPV HR.	7	Jedna odpowiedź do wyboru
			1.4. W etapie diagnostycznym programu profilaktyki raka szyjki macicy – w pracowni molekularnej – posiadanie przez każdego z diagnostów laboratoryjnych co najmniej 2 lat doświadczenia w wykonywaniu testów molekularnych HPV HR z genotypowaniem i ocena co najmniej 5000 badań HPV HR.	4	
			1.5. W etapie diagnostycznym programu profilaktyki raka szyjki macicy – w pracowni cytologicznej – doświadczenie personelu w wykonywaniu badań cytologicznych: ocena co najmniej 7000 badań cytologicznych w okresie 12 miesięcy poprzedzającym o 2 miesiące miesiąc obejmujący termin złożenia oferty – pod kontrolą lekarza specjalisty w dziedzinie patomorfologii lub anatomii patologicznej.	7	
			1.6. W etapie diagnostycznym programu profilaktyki raka szyjki macicy – w pracowni molekularnej – doświadczenie personelu w wykonywaniu testów molekularnych HPV HR: ocena co najmniej 7000 testów molekularnych HPV HR z genotypowaniem w okresie 12 miesięcy poprzedzającym o 2 miesiące miesiąc obejmujący termin złożenia oferty.	9	
			1.7. W etapie diagnostycznym programu profilaktyki raka szyjki macicy – w pracowni molekularnej – lekarz posiadający specjalizację II stopnia w dziedzinie analityki lub w dziedzinie mikrobiologii lub lekarz posiadający tytuł specjalisty w dziedzinie diagnostyki laboratoryjnej lub w dziedzinie mikrobiologii lekarskiej.	5	

		2. Badania	2.1. Wykonywanie powyżej 15 000 badań cytologicznych w okresie 12 miesięcy poprzedzającym o 2 miesiące miesiąc obejmujący termin złożenia oferty – w ramach etapu diagnostycznego programu profilaktyki raka szyjki macicy.	5	
			2.2. Wykonywanie powyżej 15 000 testów molekularnych HPV HR w okresie 12 miesięcy poprzedzającym o 2 miesiące miesiąc obejmujący termin złożenia oferty – w ramach etapu diagnostycznego programu profilaktyki raka szyjki macicy.	5	
			2.3. Długość oczekiwania na wynik badań stanowiących przedmiot umowy – do 7 dni.	5	
II.	Kompleksowość	1. Kompleksowość	1.1. Realizacja etapu podstawowego, diagnostycznego oraz etapu pogłębionej diagnostyki w programie profilaktyki raka szyjki macicy.	6	
			1.2. Medyczne laboratorium diagnostyczne lub zakład patomorfologii posiadające w lokalizacji pracownię molekularną oraz pracownię cytologiczną.	3	Jedna odpowiedź do wyboru
			1.3. Medyczne laboratorium diagnostyczne lub zakład patomorfologii posiadające w lokalizacji pracownię molekularną oraz pracownię cytologiczną – wpisane w rejestrze.	5	
III.	Cena	1. Cena	1.1. Cena obliczona zgodnie ze wzorem określonym w załączniku nr 17 do rozporządzenia.	Maksymalnie 10	

b) w części 7 „Przedmiot postępowania: Program: ortodontyczna opieka nad dziećmi z wrodzonymi wadami części twarzowej czaszki” w lp. I w pkt 1 „Personel” w ppkt 1.1. kolumna nr 5 otrzymuje brzmienie: „7”.

§ 2. Do postępowań w sprawie zawarcia umów o udzielanie świadczeń opieki zdrowotnej, wszczętych i niezakończonych przed dniem wejścia w życie niniejszego rozporządzenia, stosuje się przepisy rozporządzenia zmienianego w § 1 w brzmieniu dotychczasowym.

§ 3. Rozporządzenie wchodzi w życie z dniem następującym po dniu ogłoszenia.

Minister Zdrowia: *I. Leszczyna*