

ZÁPIS Z JEDNÁNÍ

22. 10. 2013

Účastníci jednání:

- za OS:** Prof. MUDr. Tomáš Zima, DrSc., MBA – předseda České společnosti klinické biochemie (dále jen „ČSKB“)
- RNDR. Hana Benáková – členka revizní komise ČSKB
- za VZP ČR:** JUDr. Lenka Havlasová – ředitelka odboru smluvní politiky
- MUDr. Hana Šustková – vedoucí oddělení koncepce
- Mgr. Markéta Foldyna Hellová – vedoucí oddělení smluvní politiky
- MUDr. Ludmila Macháčková – vedoucí oddělení ambulantních zdravotnických zařízení
- Ing. Zdeněk Vokuš – oddělení ambulantních zdravotnických zařízení
- MUDr. Milona Englišová, CSc. – revizní lékařka
- MUDr. Tomáš Srb – oddělení smluvní politiky

PRŮBĚH JEDNÁNÍ

JUDr. Havlasová v úvodu informovala, že v průběhu měsíců září a října 2013 bude VZP ČR jednat s jednotlivými odbornými společnostmi (dále jen „OS“) a se zástupci jednotlivých segmentů poskytovatelů a diskutovat nad nastavením odborných kritérií hodnocení poskytovatelů.

Dne 23. 9. 2013 projednala a schválila Správní rada VZP ČR kritéria pro nové smlouvy v **ambulantním segmentu**; tj. u **mimolůžkových poskytovatelů laboratorního komplementu**. Kritéria jsou níže uvedena a k nim současně i závěry z jednání.

OBECNÁ KRITÉRIA – JEDNOTNÁ PRO VŠECHNY AMBULANTNÍ SEGMENTY

- **Geografická dostupnost péče**; pokrytí potřeb pro ostatní smluvní poskytovatele ve spádové oblasti;
Zástupci OS vyjádřili souhlas s tímto kritériem.
- **Plnění věcného, technického vybavení a personálního zajištění** (vč. kvality přístrojového vybavení); naplnění ve vztahu k vyhláškám č. 92 a 99/2012 Sb., ve znění pozdějších předpisů;
Zástupci OS vyjádřili souhlas s tímto kritériem.
- **Maximální souběh úvazků 1,2**; týká se všech zdravotnických pracovníků, kteří jsou nositeli výkonů, hodnocení souběhů probíhá na rodné číslo;

Zástupci OS vyjádřili souhlas s tímto kritériem.

- **Elektronická komunikace s VZP ČR** (elektronizace Příloh č. 2 - EP2, předávání dávek přes Portál, příprava na e-žádanky); VZP ČR preferuje předávání dávek přes Portál, dále aktivně nabízí elektronizaci Příloh č. 2;

Zástupci OS vyjádřili souhlas s tímto kritériem.

- **Klinicko-ekonomické parametry - nákladová efektivita** jsou vybrané klinické a ekonomické ukazatele zaměřené na produkci poskytovatele, které slouží pro porovnání efektivity poskytovatelů; u laboratoří také se zaměřením na event. samoindukci.

Zástupci OS vyjádřili souhlas s tímto kritériem.

ODBORNÁ KRITÉRIA

- **Všechny odbornosti** (kromě smluvní odbornosti 816) - vlastnictví **certifikátů Audit II NASKL** nebo **ISO 15189**;

Zástupci OS vyjádřili souhlas s tímto kritériem.

- **Laboratoř lékařské genetiky (smluvní odbornost 816)** - vlastnictví výhradně **certifikátu ISO 15189** dle § 28 zákona č. 373/2011 Sb., o specifických zdravotních službách;

Zástupci OS vyjádřili souhlas s tímto kritériem.

- **Laboratoř klinické cytologie - laboratoř s osvědčením pro provádění screeningu karcinomu děložního hrdla** (smluvní odbornost 820) - pracoviště splňuje podmínky pro screening karcinomu děložního hrdla (Věstník MZ ČR č. 7/2007);

Zástupci OS vyjádřili souhlas s tímto kritériem.

- **Komplexnost spektra výkonů spadajících do dané laboratorní odbornosti a také dle skladby žadatelů péče** (terén versus nemocnice);

Obě strany se shodly na tomto kritériu.

- **Spektrum nasmlouvaných výkonů nelze indikovat u jiného poskytovatele;**

Obě strany se shodly na tom, že v odůvodněných případech je možné některé případy odesílat jinému poskytovateli (např. malé množství vzorků nebo vzorky, které vyžadují potvrzení).

- **Dodržování pravidel všech postupů a operací preanalytické fáze laboratorních vyšetření**, která zahrnuje část:

- **mimolaboratorní** (příprava pacienta před odběrem, vlastní odběr a transport biologického materiálu) a
- **laboratorní** (příjem a registrace vzorku, centrifugace, přípravná fáze před analýzou, skladování vzorku).

Dle zástupců OS je u mimolaboratorní části nutné odlišit, zda laboratoř provádí; v případě, že neprovádí, požadavek na laboratoř, aby své žadatele o těchto požadavcích edukovala.

Zástupci OS vyjádřili souhlas s tímto kritériem.

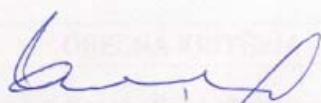
JINÉ

Zástupci OS doporučili bližší specifikace odběrových míst v rámci dalšího smluvního ujednání; nepožadovat samostatné IČP. Laboratoře, pokud provádějí odběr krve, mají mít tento proces akreditován. Na odběrových centrech se využívá odběrů z žíly, kapiláry a ve velkých nemocnicích kanyly.

Zástupci OS doporučili k prověření procentuální zastoupení STATIMových vyšetření u ambulantních poskytovatelů; STATIMOVÝ výsledek by měl být znám nejpozději do 2 hodin po odběru. Zástupci VZP ČR připraví související data a předají je OS.

Zapsala: Mgr. Markéta Foldyna Hellová

Ověřila: JUDr. Lenka Havlasová



Za odbornou společnost
Prof. MUDr. Tomáš Zima, DrSc., MBA



Za VZP ČR
JUDr. Lenka Havlasová