



Opole, dnia 7 sierpnia 2012 r.

**Okręgowa Izba Pielęgniarek  
i Położnych w Opolu  
ul. Świerkowa 24, 45 - 407 Opole**

## **OPINIA PRAWNA**

---

### **dotycząca możliwości zlecenia przez pielęgniarki i położne wydawania wyrobów medycznych**

#### **I. Podstawa prawna:**

- ustawa z dnia 27 sierpnia 2004 r. o świadczeniach opieki zdrowotnej finansowanych ze środków publicznych (t. j. Dz. U. z 2008 r. Nr 164, poz. 1027 ze zm.),
- ustawa z dnia 12 maja 2011 r. o refundacji leków, środków spożywczych specjalnego przeznaczenia żywieniowego oraz wyrobów medycznych (Dz. U. Nr 122, poz. 696 ze zm.),
- rozporządzenie Ministra Zdrowia z dnia 29 sierpnia 2009 r. w sprawie świadczeń gwarantowanych z zakresu zaopatrzenia w wyroby medyczne będące przedmiotami ortopedycznymi oraz środki pomocnicze (Dz. U. Nr 139, poz. 1141 ze zm.)

#### **II. Określenie przedmiotu i celu opinii:**

Przedmiotem niniejszej opinii prawnej jest ocena możliwości zlecenia przez pielęgniarki i położne wyrobów medycznych, w związku z nowelizacją przepisu art. 40 *ustawy z dnia 27 sierpnia 2004 r. o świadczeniach opieki zdrowotnej finansowanych ze środków publicznych (dalej zwanej „u.ś.o.z.f.ś.p.”)*. Zgodnie ze zdaniem drugim ww. przepisu kontynuacja zaopatrzenia w wybrane wyroby medyczne przysługuje świadczeniobiorcom także na zlecenie pielęgniarki lub położnej ubezpieczenia zdrowotnego na zasadach określonych w ustawie o refundacji.

Możliwość zlecenia wyrobów medycznych przez pielęgniarki i położne jest ograniczona zarówno podmiotowo jak i przedmiotowo. W zakresie ograniczenia podmiotowego zauważyć należy, iż uprawnionymi do zlecenia wyrobów medycznych zostały tylko te pielęgniarki, z którymi Narodowy Fundusz Zdrowia (NFZ):

- zawarł umowę o udzielanie świadczeń opieki zdrowotnej albo
- są one zatrudnione lub wykonują zawód (także w ramach np. umowy zlecenia czy indywidualnej praktyki wyłącznie w przedsiębiorstwie podmiotu leczniczego)



---

u podmiotu, z którym Fundusz zawarł umowę o udzielanie świadczeń opieki zdrowotnej.

Odnosnie przedmiotowego ograniczenia, w pierwszym rzędzie wskazać należy, iż przepis art. 40 jest normą niekompletną, odsyła bowiem do przepisów innego aktu prawnego - ustawy z dnia 12 maja 2011 r. o refundacji leków, środków spożywczych specjalnego przeznaczenia żywieniowego oraz wyrobów medycznych (zwanej dalej „ustawą o refundacji”). W art. 38 ust. 1 ustawy o refundacji wskazuje się, iż zlecenie przez pielęgniarkę lub położną ubezpieczenia zdrowotnego - w przypadku kontynuacji leczenia - wyrobu medycznego, nie dotyczy każdego rodzaju wyrobu medycznego<sup>1</sup>. To, jakie wyroby medyczne będą mogły być zlecane przez pielęgniarki, położne przy potrzebie kontynuacji korzystania z tych wyrobów przez pacjentów, będzie zależało od treści rozporządzenia, które wydane zostanie na mocy dyspozycji ust. 4 art. 38 ustawy o refundacji. Rzeczony przepis upoważnia Ministra Zdrowia do określenia takiego wykazu. Z informacji uzyskanej przez opiniującego wynika, iż obecnie trwają prace w ministerstwie nad wydaniem stosownego aktu prawnego, przy czym wyroby te zostaną ograniczone do środków pomocniczych.

Wykaz środków pomocniczych na dzień dzisiejszy regulowany jest w załączniku Nr 2 do rozporządzenia Ministra Zdrowia z dnia 29 sierpnia 2009 r. w sprawie świadczeń gwarantowanych z zakresu zaopatrzenia w wyroby medyczne będące przedmiotami ortopedycznymi oraz środki pomocnicze. Określenie wykazu wyrobów medycznych zleczanych przez pielęgniarki i położne nastąpić ma w formie nowelizacji właśnie tego aktu prawnego. Zmierza się do wprowadzenia takich zmian, które wymienią pielęgniarki, położne - wśród osób uprawnionych do zlecenia takich środków pomocniczych jak: pieluchy anatomiczne, pielucho majtki czy cewniki.

  
Aleksandra Krzemińska  
RADCA PRAWNY

---

<sup>1</sup> **wyrób medyczny** - narzędzie, przyrząd, urządzenie, oprogramowanie, materiał lub inny artykuł, stosowany samodzielnie lub w połączeniu, w tym z oprogramowaniem przeznaczonym przez jego wytwórcę do używania specjalnie w celach diagnostycznych lub terapeutycznych i niezbędnym do jego właściwego stosowania, przeznaczony przez wytwórcę do stosowania u ludzi w celu:

- a) diagnozowania, zapobiegania, monitorowania, leczenia lub łagodzenia przebiegu choroby,
- b) diagnozowania, monitorowania, leczenia, łagodzenia lub kompensowania skutków urazu lub upośledzenia,
- c) badania, zastępowania lub modyfikowania budowy anatomicznej lub procesu fizjologicznego,
- d) regulacji poczęć

- których zasadnicze zamierzone działanie w ciele lub na ciele ludzkim nie jest osiągnięte w wyniku zastosowania środków farmakologicznych, immunologicznych lub metabolicznych, lecz których działanie może być wspomagane takimi środkami.

---