



Minister Zdrowia

Warszawa, 18 grudnia 2021

DIWP.050.467.2021.KW

Pan
Tomasz Grodzki
Marszałek Senatu
Rzeczypospolitej Polskiej

Szanowny Panie Marszałku,

w nawiązaniu do oświadczenia Senator Magdaleny Kochan złożonego wspólnie z innymi Senatorami podczas 33. posiedzenia Senatu RP w dniu 26 listopada 2021 r., uprzejmie proszę o przyjęcie poniższych informacji.

Projektowane zmiany rozporządzenia Ministra Zdrowia z dnia 26 czerwca 2020 r. w sprawie szczegółowego zakresu danych zdarzenia medycznego przetwarzanego w systemie informacji oraz sposobu i terminów przekazywania tych danych do Systemu Informacji Medycznej (Dz.U. z 2020 r. poz. 1253) mają na celu doprecyzowanie zasad przekazywania przez usługodawców do Systemu Informacji Medycznej, zwanego dalej „SIM”, danych zdarzenia medycznego, których obowiązek przekazywania, zgodnie z art. 56 ust. 2a ustawy z dnia 28 kwietnia 2011 r. o systemie informacji w ochronie zdrowia (Dz. U. z 2021 r. poz. 666, z późn. zm.), dalej „ustawa sioz”, istnieje od dnia 1 lipca 2021 r.

Dostęp lekarzy i innych pracowników medycznych do informacji o pacjencie pozostaje istotny w celu prawidłowego diagnozowania oraz sprawowania opieki nad pacjentem. Nałożenie na usługodawców obowiązku raportowania do SIM danych zdarzenia medycznego pozwoliło na stworzenie narzędzia umożliwiającego pozyskanie przez usługodawców istotnych i kompleksowych informacji o pacjencie i udzielanych mu świadczeniach zdrowotnych, do których dostęp podnosi przede wszystkim jakość

procesów leczniczo – diagnostycznych, zwiększając tym samym skuteczność prowadzonego leczenia.

Zamieszczanie w SIM, w zakresie danych o pacjencie również informacji o ciąży, ponadto uzasadnione jest względami związanymi z:

- udzielaniem świadczeń ratujących życie w przypadku niemożności pozyskania informacji od pacjentki,
- ordynowaniem leków – pozwoli w przyszłości na uniknięcie przepisania leków niewskazanych przy ciąży,
- ułatwieniami w zakresie weryfikacji uprawnień do otrzymania bezpłatnych leków,
- otrzymaniem świadczenia poza kolejnością (szybszy dostęp do świadczeń dla grup uprzywilejowanych np. honorowi krwiodawcy lub kobiety w ciąży).

Co istotne, informacja o ciąży jest jednym z elementów *Patient Summary* będącego podsumowaniem informacji o pacjencie, historii i stanu zdrowia. Zakres danych *Patient Summary* zdefiniowała Komisja Europejska oraz został on zawarty w zakresie projektu realizowanego ze środków europejskich (system e-zdrowie (P1)). W ramach wspomnianego projektu wprowadzono już elektroniczną receptę i skierowanie, zdarzenia medyczne, wymianę elektronicznej dokumentacji medycznej, karty szczepień czy aplikację Internetowe Konto Pacjenta (IKP).

Propozycja zmian przedmiotowego rozporządzenia powstała w oparciu o doświadczenia zgromadzone przez Centrum e-Zdrowia (jednostkę podległą ministrowi zdrowia, właściwą w zakresie systemów informacyjnych ochrony zdrowia) w związku z przeprowadzeniem pilotażu raportowania zdarzeń medycznych. Sukcesywne rozszerzanie katalogu elektronicznej dokumentacji medycznej, czy też obowiązków w zakresie przekazywania danych do systemu informacji jest wynikiem stopniowo zachodzącej transformacji cyfrowej w służbie zdrowia, która jest procesem wieloetapowym.

Ministerstwo Zdrowia podejmuje działania mające na celu poprawę jakości prowadzonych procesów leczniczo – diagnostycznych. Doprecyzowanie szczegółowego zakresu danych zdarzenia medycznego przetwarzanego w SIM, jak również zasad ich przekazywania przede wszystkim usprawni zatem pracę personelu medycznego, co z kolei przełoży się

na skuteczność procesów leczniczo - diagnostycznych prowadzonych względem pacjentów.

Z poważaniem
z upoważnienia Ministra Zdrowia
Maciej Miłkowski
Podsekretarz Stanu

/dokument podpisany elektronicznie/