|  |  |  |
| --- | --- | --- |
| Lp. | Nazwa programu zdrowotnego | |
| 3. | **Program profilaktyki raka piersi** | |
| Zakres świadczenia gwarantowanego | Warunki realizacji świadczeń gwarantowanych | |
| Świadczeniobiorcy | Świadczeniodawcy |
| 1 | 2 | 3 |
| **Etap podstawowy**  - mammografia skryningowa obu piersi (każdej piersi w dwóch projekcjach). | **1. Kryteria kwalifikacji**  1) badanie wykonuje się co 24 miesiące u kobiet w wieku od 45 do 74 lat (przy określaniu wieku należy wziąć pod uwagę rok urodzenia);  2) badanie wykonuje się co 12 miesięcy u kobiet w wieku od 45 do 74 lat, które po 5 latach od leczenia chirurgicznego raka piersi pozostają w trakcie uzupełniającej hormonoterapii (HT);  3) badanie wykonuje się co 12 miesięcy u kobiet w wieku od 45 do 74 lat, które zakończyły leczenie raka piersi i 5-letni proces monitorowania po zakończonym leczeniu.  **2. Wyłączenie z programu:**  1) objęcie kobiety,,Opieką nad rodzinami wysokiego, dziedzicznie uwarunkowanego ryzyka zachorowania na raka piersi lub raka jajnika'' na etapie,,Nadzór i badania diagnostyczne'' realizowaną w ramach ambulatoryjnej opieki specjalistycznej;  2) objęcie kobiety,,Kompleksową opieką onkologiczną nad świadczeniobiorcą z nowotworem piersi'' realizowaną w ramach ambulatoryjnej opieki specjalistycznej, leczenia szpitalnego lub rehabilitacji leczniczej. | **1. Tryb realizacji świadczenia**  - ambulatoryjny w pracowni stacjonarnej lub mobilnej.  **2. Warunki wymagane od świadczeniodawców:**  1) personel:  a) lekarz specjalista radiologii lub rentgenodiagnostyki, lub radiodiagnostyki, lub radiologii i diagnostyki obrazowej, lub lekarz ze specjalizacją I stopnia w zakresie radiologii lub rentgenodiagnostyki, lub radiodiagnostyki, z udokumentowanym odpowiednim doświadczeniem w dokonywaniu oceny mammografii skryningowych (co najmniej dwóch lekarzy),  b) elektroradiolog;  2) wyposażenie w sprzęt i aparaturę medyczną: mammograf o parametrach nie niższych niż do mammografii skryningowej obu piersi\*;  3) pozytywny wynik kontroli jakości badań mammograficznych, przeprowadzanej co roku przez Narodowy Instytut Onkologii im. Marii Skłodowskiej-Curie – Państwowy Instytut Badawczy, a w przypadku negatywnego wyniku kontroli jakości badań mammograficznych – dostarczenie do Instytutu dokumentacji potwierdzającej usunięcie stwierdzonych nieprawidłowości;  3a) wynik kontroli jakości badań mammograficznych, o którym mowa w pkt 3, przeprowadzonej do dnia 31 grudnia 2023 r. zachowuje ważność przez 12 miesięcy od dnia przeprowadzenia kontroli jakości;  pozytywny wynik audytu klinicznego zdjęć mammograficznych, przeprowadzanego nie rzadziej niż raz na 24 miesiące przez Narodowy Instytut Onkologii im. Marii Skłodowskiej-Curie – Państwowy Instytut Badawczy na podstawie zdjęć mammograficznych przesłanych do Instytutu; do celu audytu mammografii cyfrowych (MC) świadczeniodawca jest obowiązany do wysłania zestawu zdjęć zarchiwizowanych na płytach CD z każdego mammografu;  4a) wynik audytu klinicznego zdjęć mammograficznych, o którym mowa w pkt 4, przeprowadzonego do dnia 31 grudnia 2023 r. zachowuje ważność przez 24 miesiące od dnia przeprowadzenia audytu klinicznego zdjęć mammograficznych;  5) w przypadku konieczności skierowania świadczeniobiorcy do etapu pogłębionej diagnostyki, przekazanie świadczeniobiorcy opisu wyniku badania, wywołanych lub wydrukowanych zdjęć mammograficznych w formacie rzeczywistym oraz w przypadku badania wykonanego na aparacie cyfrowym, również zdjęć zarchiwizowanych na płycie CD;  6) w przypadku ograniczonego dostępu do świadczeń w ramach programu na terenie danego województwa, dopuszcza się możliwość realizowania świadczeń przez świadczeniodawców przystępujących do programu po raz pierwszy, nie spełniających warunków określonych w pkt 3 i 4, pod warunkiem uzyskania pozytywnego wyniku kontroli jakości badań mammograficznych, o których mowa w pkt 3, oraz pozytywnego wyniku audytu klinicznego zdjęć mammograficznych, o których mowa w pkt 4, w terminie 6 miesięcy od dnia zawarcia umowy o udzielanie świadczeń opieki zdrowotnej;  7) w przypadku braku możliwości spełnienia warunku określonego w pkt 6, w sytuacjach niezależnych od świadczeniodawcy, dopuszcza się wydłużenie terminu, o którym mowa w pkt 6, do 12 miesięcy od dnia zawarcia umowy o udzielanie świadczeń opieki zdrowotnej.  Dopuszcza się możliwość ponownego przystąpienia świadczeniodawcy do postępowania konkursowego nie wcześniej niż po upływie 12 miesięcy od daty negatywnego wyniku audytu klinicznego zdjęć mammograficznych. |
| **Etap pogłębionej diagnostyki**  1) porada lekarska, stanowiąca cykl następujących zdarzeń:  a) skierowanie na niezbędne badania w ramach realizacji programu,  b) ocenę wyników przeprowadzonych badań i postawienie rozpoznania;  2) wykonanie mammografii uzupełniającej lub  3) wykonanie USG piersi (decyzję o wykonaniu badania podejmuje lekarz, biorąc pod uwagę w szczególności: wynik mammografii, wynik badania palpacyjnego, strukturę gruczołu sutkowego, stosowanie hormonalnej terapii zastępczej, konieczność zróżnicowania między guzem litym a torbielą sutka);  4) ( *uchylony*)  5) wykonanie biopsji gruboigłowej - biopsja gruboigłowa piersi przezskórna z pełną diagnostyką (badanie histopatologiczne) z użyciem technik obrazowych w przypadku nieprawidłowości stwierdzonych w badaniu mammograficznym lub USG;  5a) wykonanie oceny immunohistochemicznej receptora Er, PgR i HER 2 oraz Ki67 z materiału z biopsji gruboigłowej guza piersi w przypadku potwierdzenia w badaniu histopatologicznym komórek raka piersi;  6) podjęcie decyzji dotyczącej dalszego postępowania. | **Kryteria kwalifikacji**  Skierowanie z etapu podstawowego programu. | **1. Tryb realizacji świadczenia**  - ambulatoryjny.  **2. Warunki wymagane od świadczeniodawców:**  1) dla mammografii uzupełniającej:  a) personel:  - lekarz specjalista radiologii lub rentgenodiagnostyki, lub radiodiagnostyki, lub radiologii i diagnostyki obrazowej lub lekarz ze specjalizacją I stopnia w zakresie radiologii lub rentgenodiagnostyki, lub radiodiagnostyki z udokumentowanym odpowiednim doświadczeniem w dokonywaniu oceny mammografii skryningowych (co najmniej dwóch lekarzy – gdy wykonywana jest tylko mammografia uzupełniająca),  - technik elektroradiolog, z udokumentowanym szkoleniem w zakresie prowadzenia kontroli jakości oraz udokumentowanym odpowiednim doświadczeniem w wykonywaniu mammografii,  b) wyposażenie w sprzęt i aparaturę medyczną: mammograf o parametrach nie niższych niż do mammografii skryningowej obu piersi\*;  2) dla badania USG piersi:  a) personel:  - lekarz specjalista radiologii lub radiodiagnostyki, lub radiologii i diagnostyki obrazowej lub lekarz ze specjalizacją I stopnia w zakresie radiodiagnostyki lub  - lekarz specjalista, który ukończył specjalizację obejmującą uprawnienia ultraso-nograficzne w zakresie określonym w programie specjalizacji,  b) wyposażenie w sprzęt i aparaturę medyczną:  - aparat USG z głowicą liniową, szerokopasmową, wieloczęstotliwościową o wysokiej rozdzielczości liniowej i skali szarości pracującą w przedziale co najmniej 2-10 MHz, zalecany komplet głowic o różnych spektrach częstotliwości: 5-13.5 MHz, 13.5-18 MHz; badanie wykonuje się przy użyciu częstotliwości co najmniej 7.5 MHz,  - drukarka do USG;  3) ( *uchylony*)  4) dla biopsji gruboigłowej z użyciem technik obrazowych:  a) personel:  - lekarz specjalista radiologii lub radiodiagnostyki, lub radiologii i diagnostyki obrazowej, lub lekarz ze specjalizacją I stopnia w zakresie radiodiagnostyki, lub lekarz specjalista onkologii klinicznej, lub lekarz specjalista chirurgii onkologicznej, lub  - lekarz specjalista, który ukończył specjalizację obejmującą uprawnienia ultrasonograficzne w zakresie określonym w programie specjalizacji,  b) wyposażenie w sprzęt i aparaturę medyczną: zestaw do wykonywania biopsji gruboigłowej,  c) inne wymagania: dostęp do badań histopatologicznych.  ( w tym: OCENA IMMUNOHISTOCHEMICZNA RECEPTORA ER, PGR I HER 2 ORAZ KI67 Z MATERIAŁU Z BIOPSJI GRUBOIGŁOWEJ GUZA PIERSI W PRZYPADKU POTWIERDZENIA W BADANIU HISTOPATOLOGICZNYM KOMÓREK RAKA PIERSI). |

**Rozporządzenie Ministra Zdrowia w sprawie świadczeń gwarantowanychz zakresu programów zdrowotnych**

[[1]](#footnote-1)**tj. z dnia 11 kwietnia 2023 r. (Dz.U. z 2023 r. poz. 916) z pózn. zm.**

**PROSIMY ABY OFERTA POTWIERDZAŁA SPEŁNIANIE WARUNKÓW:**

**- KWALIFIKACJE TECHNIKÓW ELEKTRORADIOLOGÓW/ELEKTRORADIOLOGÓW -** prosimy o załączenie do ofert kserokopii  dokumentów potwierdzających posiadanie  przez  wskazany personel tytułu elektoradiologa lub technika eletroradiologa (w przypadku zmiany nazwiska kserokopie dokumentu potwierdzającego zmianę nazwiska). W przypadku zakresu  program profilaktyki raka piersi - etap pogłębionej diagnostyki prosimy o przedłożenie dokumentów potwierdzających wymóg: technik elektroradiolog, z udokumentowanym szkoleniem w zakresie prowadzenia kontroli jakości oraz udokumentowanym odpowiednim doświadczeniem w wykonywaniu mammografii,

- **MAMMOGRAF** - prosimy o załączenie do oferty kserokopii  Decyzji Sanepidu na uruchomienie poradni i stosownie aparatów mammograficznych wymienionych w ofercie,

- **POTWIERDZENIE SPELNIANIE WARUNKÓW DOTYCZĄCYCH PROWADZENIE KONTROLI JAKOŚCI ZGODNIE Z OBOWIĄZUJĄCYMI PRZEPISAMI,** W SZCZEGÓLNOŚCI POPRZEZ PRZEDSTWIENIEKOPII DOKUMENTACJI LUB INNEGO DOKUMNETU POTWIERDZAJĄCEGO WYKONYWANIE TESTÓW LUB OŚWIADCZENIE,

|  |
| --- |
| **1) podleganie scentralizowanemu systemowi kontroli jakości;** |
| **2) dokumentacja wyników podstawowych testów kontroli jakości;** |
| **3) aktualna dokumentacja rocznych testów specjalistycznych;** |
| **4) stosowanie systemu podwójnego odczytu obrazów mammograficznych w etapie podstawowym oraz w etapie pogłębionej diagnostyki - gdy jest wykonywana tylko mammografia uzupełniająca;** |
| **5) stosowanie się do wszystkich aktualnie obowiązujących klinicznych kryteriów jakości obrazu;** |
| **6) stosowanie się do aktualnie obowiązujących zaleceń dotyczących dawek promieniowania.** |

- w przypadku konieczności skierowania świadczeniobiorcy do etapu pogłębionej diagnostyki, przekazanie świadczeniobiorcy opisu wyniku badania, wywołanych lub wydrukowanych zdjęć mammograficznych w formacie rzeczywistym oraz w przypadku badania wykonanego na aparacie cyfrowym, również zdjęć zarchiwizowanych na płycie CD (warunek uznany jest za spełniony w przypadku wykazania w ofercie warunku wymaganego odnośnie konsoli technika):

* możliwość archiwizacji badań na lokalnym archiwum i w systemie PACS,
* możliwość automatycznej dystrybucji obrazów do zdefiniowanych wcześniej miejsc).

1. [↑](#footnote-ref-1)