# ZARZĄDZENIE Nr 72/2021/DGL PREZESA

**NARODOWEGO FUNDUSZU ZDROWIA**

z dnia 21.04.2021 r.

# w sprawie określenia warunków zawierania i realizacji umów w rodzaju leczenie szpitalne w zakresie chemioterapia

Na podstawie art. 102 ust. 5 pkt 21 i 25 oraz art. 146 ust. 1 ustawy z dnia 27 sierpnia 2004 r. o świadczeniach opieki zdrowotnej finansowanych ze środków publicznych (Dz.

U. z 2020 r. poz. 1398, z późn. zm.1)) zarządza się, co następuje:

# Rozdział 1 Postanowienia ogólne

**§ 1.** 1. Zarządzenie określa:

1. przedmiot postępowania w sprawie zawarcia umowy o udzielanie świadczeń

opieki zdrowotnej,

1. szczegółowe warunki umów o udzielanie świadczeń opieki zdrowotnej

- w rodzaju leczenie szpitalne w zakresie chemioterapia.

1. Realizacja i finansowanie świadczeń opieki zdrowotnej w rodzaju leczenie szpitalne w zakresie chemioterapia odbywa się na podstawie umowy zawieranej pomiędzy świadczeniodawcą a Narodowym Funduszem Zdrowia.

**§ 2.** 1. Użyte w zarządzeniu określenia oznaczają:

* 1. **chemioterapia** – świadczenie gwarantowane, obejmujące podanie leków z katalogu leków refundowanych stosowanych w chemioterapii lub substancji czynnych z katalogu refundowanych substancji czynnych oraz świadczenia podstawowe lub świadczenia wspomagające;

1) Zmiany tekstu jednolitego wymienionej ustawy zostały ogłoszone w Dz. U. z 2020 r. poz. 1492, 1493, 1578**,** 1875, 2112 i 2345 oraz z 2021 r. poz. 97 i 159.

* 1. **Fundusz** – Narodowy Fundusz Zdrowia;
  2. **import docelowy** – tryb dopuszczania do obrotu na terytorium Rzeczypospolitej Polskiej leków, o którym mowa w art. 4 [ustawy](http://lex.cen.nfz.gov.pl/lex/index.rpc%23hiperlinkText.rpc?hiperlink=type%3Dtresc%3Anro%3DPowszechny.644508&full=1) z dnia 6 września 2001 r. - Prawo farmaceutyczne (Dz. U. z 2020 r. poz. 944, 1493, 1590 i 2112 oraz z 2021 r. poz. 97), zwanej dalej „Prawem farmaceutycznym”;
  3. **karta diagnostyki i leczenia onkologicznego** – dokument, o którym mowa w art. 32a ust. 1 ustawy z dnia 27 sierpnia 2004 r. o świadczeniach opieki zdrowotnej finansowanych ze środków publicznych, zwanej dalej „ustawą o świadczeniach”;
  4. **katalog leków refundowanych stosowanych w chemioterapii** – wykaz leków refundowanych stosowanych w ramach chemioterapii, określony w obwieszczeniu ministra właściwego do spraw zdrowia, wydanym na podstawie art. 37 ust. 1 ustawy z dnia 12 maja 2011 r. o refundacji leków, środków spożywczych specjalnego przeznaczenia żywieniowego oraz wyrobów medycznych (Dz.U. z 2021 r. poz. 523), zwanej dalej „ustawą o refundacji”;
  5. **katalog refundowanych substancji czynnych** – wykaz refundowanych substancji czynnych stosowanych w chemioterapii, określony odpowiednio w:
     1. załączniku nr 2 do rozporządzenia szpitalnego, o którym mowa w pkt 18 lub
     2. załączniku nr 6 do rozporządzenia ambulatoryjnego, o którym mowa w pkt 16;
  6. **miejsce udzielania świadczeń** – pomieszczenie lub zespół pomieszczeń, w tej samej lokalizacji, powiązanych funkcjonalnie i organizacyjnie, w celu wykonywania świadczeń określonego zakresu;
  7. **obwieszczenie refundacyjne** – obwieszczenie ministra właściwego do spraw zdrowia, wydane na podstawie art. 37 ust. 1 ustawy o refundacji;
  8. **oddział Funduszu** – oddział wojewódzki Funduszu;
  9. **ogólne warunki umów** – ogólne warunki umów o udzielanie świadczeń opieki zdrowotnej określone w przepisach wydanych na podstawie art. 137 ust. 2 ustawy o świadczeniach;
  10. **okresowa ocena skuteczności chemioterapii** – świadczenie wspomagające wykonywane cyklicznie w trakcie leczenia danego pacjenta, mające na celu określenie jego odpowiedzi na zastosowaną terapię oraz stanu zdrowia podczas jej prowadzenia;
  11. **osobodzień** – jednostkę miary służącą do rozliczania wybranych świadczeń określonych w katalogu świadczeń podstawowych, stanowiącym **załącznik nr 1e** do zarządzenia;
  12. **powszechne kryteria terminologiczne dla działań niepożądanych** (ang. Common Terminology Criteria for Adverse Events - CTCAE) – wytyczne dotyczące stwierdzania i klasyfikacji działań niepożądanych stosowane w celu określenia stopnia ich nasilenia;
  13. **punkt** – jednostkę miary służącą do określenia wartości świadczeń opieki zdrowotnej w rodzaju leczenie szpitalne w zakresie chemioterapia;
  14. **raport statystyczny** – informację o poszczególnych świadczeniach opieki zdrowotnej, które zostały udzielone w okresie sprawozdawczym;
  15. **rozporządzenie ambulatoryjne** - rozporządzenie ministra właściwego do spraw zdrowia w sprawie świadczeń gwarantowanych z zakresu ambulatoryjnej opieki specjalistycznej wydane na podstawie art. 31d ustawy o świadczeniach;
  16. **rozporządzenie kryterialne** – rozporządzenie ministra właściwego do spraw zdrowia w sprawie szczegółowych kryteriów wyboru ofert w postępowaniu w sprawie zawarcia umów o udzielanie świadczeń opieki zdrowotnej, wydane na podstawie art.148 ust. 3 ustawy o świadczeniach;
  17. **rozporządzenie szpitalne** – rozporządzenie ministra właściwego do spraw zdrowia w sprawie świadczeń gwarantowanych z zakresu leczenia szpitalnego wydane na podstawie art. 31d ustawy o świadczeniach;
  18. **świadczenia wykonywane w trybie ambulatoryjnym** – świadczenia

gwarantowane udzielane podczas wizyty ambulatoryjnej;

* 1. **świadczenia wykonywane w trybie hospitalizacji** – świadczenia gwarantowane udzielane świadczeniobiorcy całodobowo w trybie planowym albo nagłym, obejmujące świadczenia: diagnostyczne, terapeutyczne, pielęgnacyjne i rehabilitacyjne – od chwili przyjęcia świadczeniobiorcy do chwili jego wypisu albo zgonu;
  2. **świadczenia wykonywane w trybie jednodniowym** – świadczenia gwarantowane udzielane świadczeniobiorcy z zamiarem zakończenia ich udzielania w czasie nieprzekraczającym 24 godzin;
  3. **taryfa** – wartość jednostkową leku obliczaną zgodnie ze wzorem

określonym w § 24 ust. 3 pkt 2 lit. d;

* 1. **wizyta kontrolna** – wizytę, w ramach której u świadczeniobiorcy wykonywane jest badanie lekarskie, w trakcie którego są udzielane lub zlecane niezbędne świadczenia diagnostyczne lub terapeutyczne, rozliczaną w ramach porady ambulatoryjnej dotyczącej chemioterapii - podstawowej, o której mowa w §12 ust. 2 pkt 1;
  2. **współczynnik korygujący** – współczynnik ustalany przez Prezesa Funduszu, o którym mowa w przepisach wydanych na podstawie art. 137 ust. 2 ustawy o świadczeniach;
  3. **zakres świadczeń** – świadczenie lub grupę świadczeń wyodrębnionych w rodzaju leczenie szpitalne w zakresie chemioterapia, dla których w umowie określa się kwotę finansowania.

1. Określenia inne niż wymienione w ust. 1, użyte w zarządzeniu, mają znaczenie nadane im w przepisach odrębnych, w tym w szczególności w ustawie o świadczeniach, ustawie o refundacji, w rozporządzeniu szpitalnym, w rozporządzeniu ambulatoryjnym oraz w ogólnych warunkach umów.

# Rozdział 2 Przedmiot postępowania

**§ 3.** 1. Przedmiotem postępowania, o którym mowa w § 1 pkt 1, jest wyłonienie świadczeniodawców, którzy będą udzielać świadczeń w zakresie chemioterapia odpowiednio na obszarze terytorialnym:

* 1. województwa;
  2. grupy powiatów lub miasta i grupy powiatów;
  3. miasta;
  4. powiatu.

1. Zgodnie ze Wspólnym Słownikiem Zamówień, określonym w rozporządzeniu (WE) nr 2195/2002 Parlamentu Europejskiego i Rady z dnia 5 listopada 2002 r. w sprawie Wspólnego Słownika Zamówień (CPV) – (Dz. Urz. WE L 340 z 16.12.2002, str. 1 i n., z późn. zm.), oraz zgodnie z art. 141 ust. 4 ustawy o świadczeniach, przedmiotem umów objęte są następujące nazwy i kody:
   1. 85110000 – 3 usługi szpitalne i podobne;
   2. 85121200 – 5 specjalistyczne usługi medyczne;
   3. 85143000 – 3 usługi ambulatoryjne.
2. W przypadku gdy świadczeniodawca zamierza realizować świadczenia z zakresu chemioterapii w więcej niż jednym z trybów, o których mowa w § 6, kontraktowanie każdego z tych trybów przeprowadzane jest odrębnie lub łącznie w zależności od decyzji dyrektora oddziału Funduszu.

# Rozdział 3

**Szczegółowe warunki umowy**

**§ 4.** Przedmiotem umowy o udzielanie świadczeń opieki zdrowotnej w rodzaju leczenie szpitalne w zakresie chemioterapia, zwanej dalej „umową”, jest realizacja świadczeń finansowanych przez Fundusz, udzielanych świadczeniobiorcom przez świadczeniodawcę, określonych w:

* 1. katalogu świadczeń podstawowych, stanowiącym **załącznik nr 1e**

do zarządzenia;

* 1. katalogu świadczeń wspomagających, stanowiącym **załącznik nr 1j**

do zarządzenia;

* 1. katalogu leków refundowanych stosowanych w chemioterapii, zwanym dalej

„katalogiem leków”, składającym się z:

* + 1. części A – zawierającej leki podstawowe,
    2. części B – zawierającej leki wspomagające

- stanowiącym **załącznik nr 1n** do zarządzenia;

* 1. katalogu refundowanych substancji czynnych, zwanym dalej „katalogiem substancji”, składającym się z:
     1. części A – zawierającej substancje czynne zawarte w lekach niedopuszczonych do obrotu na terytorium Rzeczypospolitej Polskiej,
     2. części B – zawierającej substancje czynne zawarte w lekach czasowo

niedostępnych w obrocie na terytorium Rzeczypospolitej Polskiej

- stanowiącym **załącznik nr 1t** do zarządzenia.

**§ 5.** 1. Wzór umowy określony jest w **załączniku nr 2** do zarządzenia.

1. Odstępstwa od wzoru umowy wymagają pisemnej zgody Prezesa Funduszu.

**§ 6.** Świadczenia w rodzaju leczenie szpitalne w zakresie chemioterapia są

wykonywane w trybie:

* 1. ambulatoryjnym;
  2. jednodniowym - wyłącznie w przypadku, gdy cel terapii nie może być osiągnięty przez leczenie prowadzone w trybie ambulatoryjnym;
  3. hospitalizacji - wyłącznie w przypadku, gdy cel terapii nie może być osiągnięty przez leczenie prowadzone w trybie jednodniowym lub w trybie ambulatoryjnym.

**§ 7.** Katalog świadczeń podstawowych obejmuje następujące świadczenia:

1. hospitalizacja onkologiczna związana z chemioterapią u dorosłych/

zakwaterowanie;

1. hospitalizacja hematologiczna u dorosłych / zakwaterowanie;
2. hospitalizacja hematoonkologiczna u dzieci / zakwaterowanie;
3. hospitalizacja związana z podaniem leku u pacjentów z podejrzeniem lub potwierdzonym zakażeniem SARS-CoV-2;
4. hospitalizacja jednodniowa do 6 godzin;
5. hospitalizacja jednodniowa powyżej 6 godzin;
6. hospitalizacja jednodniowa z zastosowaniem jednorazowych pomp elastomerowych do terapii infuzyjnej;
7. porada ambulatoryjna dotycząca chemioterapii – kompleksowa;
8. porada ambulatoryjna dotycząca chemioterapii – podstawowa.

**§ 8.** 1. Realizacja świadczeń z zakresu chemioterapii udzielanych w trybie hospitalizacji, o których mowa w § 7 pkt 1-3, polega co najmniej na:

1. badaniu lekarskim, w trakcie którego są udzielane lub zlecane niezbędne świadczenia diagnostyczne i terapeutyczne;
2. przygotowaniu świadczeniobiorcy do leczenia z zakresu chemioterapii oraz
3. podaniu leków zawartych w części A katalogu leków lub części B katalogu leków zawierających substancje czynne darbepoetynę alfa lub epoetynę alfa stosowanych w rozpoznaniach ICD-10: D46, D46.0, D46.1, D46.2, D46.3, D46.4, D46.7, D46.9 z niskim lub pośrednim -1 ryzykiem wg IPSS bez del 5q, lub zawierających substancje czynne z katalogu substancji, lub;
4. leczeniu działań niepożądanych 3 lub 4 stopnia wynikających

z zastosowania chemioterapii.

1. Realizacja świadczeń z zakresu chemioterapii udzielanych w trybie hospitalizacji, o której mowa w § 7 pkt 4 dotyczy szpitali, w stosunku do których właściwy organ wydał polecenie lub nałożył obowiązek, na podstawie art. 10 ust. 2\*, art.10d ust. 2, art.11 ust.1 i 4\*, art.11h ust. 1-4 ustawy z dnia 2 marca 2020 r. o szczególnych rozwiązaniach związanych z zapobieganiem, przeciwdziałaniem i zwalczaniem COVID- 19, innych chorób zakaźnych oraz wywołanych nimi sytuacji kryzysowych (Dz. U. z 2020 r. poz. 142, z późn. zm.2)), zwanej dalej „ustawą”, i tworzące tzw. system zabezpieczenia COVID-19, poprzez zapewnienie w tych szpitalach na:
2. poziomie I – łóżek dla pacjentów z podejrzeniem zakażeniem SARS-CoV-2,
3. poziomie II – łóżek dla pacjentów z podejrzeniem lub potwierdzonym zakażeniem SARS-CoV-2, w tym łóżek intensywnej terapii, z kardiomonitorem oraz możliwością prowadzenia tlenoterapii i wentylacji mechanicznej,

2) Zmiany tekstu jednolitego wymienionej ustawy zostały ogłoszone w Dz. U. z 2020 r. poz. 2112, 2123, 2157, 2255, 2327, 2338, 2361 i 2401 oraz z 2021 r. poz. 11, 159 i 180.

\* Zgodnie z art. 42 ustawy z dnia 14 sierpnia 2020 r. o zmianie niektórych ustaw w celu zapewnienia funkcjonowania ochrony zdrowia w związku z epidemią COVID-19 oraz po jej ustaniu (Dz. U. z 2020 r. poz. 1493) *obowiązek lub polecenie nałożone przez podmiot uprawniony na podstawie* [*art. 10*](https://sip.legalis.pl/document-view.seam?documentId=mfrxilrtg4ytiobsgyydeltqmfyc4njtgm3donbwha)*,* [*art. 10a*](https://sip.legalis.pl/document-view.seam?documentId=mfrxilrtg4ytiobsgyydeltqmfyc4njtg43dkmbxgu) *i* [*art. 11*](https://sip.legalis.pl/document-view.seam?documentId=mfrxilrtg4ytiobsgyydeltqmfyc4njtgm3donbxha) *wskazanej ustawy, w okresie ogłoszenia stanu zagrożenia epidemicznego lub stanu epidemii, są wykonywane do odwołania tego obowiązku lub polecenia przez podmiot uprawniony i finansowane na zasadach dotychczasowych. Obowiązek ten lub polecanie to mogą być zmieniane w tym okresie na podstawie* [*art. 10*](https://sip.legalis.pl/document-view.seam?documentId=mfrxilrtg4ytiobsgyydeltqmfyc4njtgm3donbwha)*,* [*art. 10a*](https://sip.legalis.pl/document-view.seam?documentId=mfrxilrtg4ytiobsgyydeltqmfyc4njtg43dkmbxgu) *i* [*art. 11*](https://sip.legalis.pl/document-view.seam?documentId=mfrxilrtg4ytiobsgyydeltqmfyc4njtgm3donbxha) *wskazanej ustawy.*

1. poziomie III – realizacji świadczeń opieki zdrowotnej na rzecz pacjentów z potwierdzonym zakażeniem SARS-CoV-2 w zakresach wskazanych w poleceniu,
2. poziomie IV – łóżek dla pacjentów z podejrzeniem lub potwierdzonym zakażeniem SARS-CoV-2, w tym łóżek respiratorowych oraz udzielanie świadczeń wyłącznie pacjentom z potwierdzonym zakażeniem wirusem SARS-CoV-2 w zakresach wskazanych w poleceniu z wyłączeniem świadczeń, w odniesieniu do których dyrektor oddziału Funduszu wydał zgodę na ich udzielanie również pacjentom innym niż zakażeni wirusem SARS-CoV-2

- podlega zasadom, o którym mowa w ust. 1.

1. Warunkiem niezbędnym do rozliczenia świadczenia jest pobyt pacjenta w całodobowym oddziale szpitalnym powyżej 24 godzin.
2. Nie dopuszcza się wykonania i rozliczenia świadczeń z zakresu chemioterapii udzielanych w trybie hospitalizacji bez jednoczesnego wykonania i sprawozdania do rozliczenia świadczeń, o których mowa w ust. 1 pkt 3 lub 4.
3. Warunek, o którym mowa w ust. 4, nie dotyczy dni realizacji świadczeń z zakresu chemioterapii udzielanych w trybie hospitalizacji, w których:
   1. udzielane są świadczenia, o których mowa w ust. 1 pkt 2 lub
   2. przerwa w podawaniu leku wynika ze schematu dawkowania, lub
   3. kontynuacja hospitalizacji jest konieczna w celu określenia skuteczności lub

działań niepożądanych zastosowanej terapii.

**§ 9.** Świadczeniodawca udzielający świadczeń, o których mowa w § 7 pkt 1-3, może zapewnić świadczeniobiorcy zakwaterowanie na zasadach określonych w art. 33b ustawy o świadczeniach.

**§ 10.** W przypadku rozliczania produktu: 5.08.05.0000048 Koszt pobytu przedstawiciela ustawowego albo opiekuna faktycznego przy pacjencie małoletnim lub posiadającym orzeczenie o znacznym stopniu niepełnosprawności z katalogu świadczeń wspomagających, określonego w załączniku nr 1j do zarządzenia, świadczeniodawca obowiązany jest do dołączenia do historii choroby podpisanego oświadczenia, którego wzór określony jest w **załączniku nr 8** do zarządzenia.

**§ 11.** 1. Realizacja świadczeń z zakresu chemioterapii udzielanych w trybie jednodniowym, o których mowa w § 7 pkt 5-7, polega co najmniej na:

1. badaniu lekarskim, w trakcie którego są udzielane lub zlecane niezbędne świadczenia diagnostyczne i terapeutyczne;
2. przygotowaniu świadczeniobiorcy do leczenia z zakresu chemioterapii oraz
3. podaniu leków zawartych w katalogu leków lub zawierających substancje czynne z katalogu substancji; lub
4. leczeniu działań niepożądanych 1 lub 2 stopnia wynikających

z zastosowania chemioterapii.

1. Warunkiem niezbędnym do rozliczenia świadczenia jest zakończenie jego udzielania w czasie nieprzekraczającym 24 godzin, z tym że realizacja świadczenia, o którym mowa w § 7:
   1. pkt 5 - dotyczy świadczeń dla których czas trwania wynosi do 6 godzin;
   2. pkt 6 - dotyczy świadczeń dla których czas trwania wynosi powyżej 6 godzin.
2. Nie dopuszcza się wykonania i rozliczenia świadczenia, o którym mowa w § 7 pkt 5-7, bez jednoczesnego wykonania i sprawozdania do rozliczenia świadczeń, o których mowa w ust. 1 pkt 3, z wyjątkiem realizacji świadczenia, o którym mowa w § 7 pkt 5, w przypadku którego mogą być stosowane inne procedury medyczne.

**§ 12.** 1. Porada ambulatoryjna dotycząca chemioterapii, o której mowa w § 7 pkt 8 i 9, stanowi świadczenie udzielane podczas wizyty w trybie ambulatoryjnym, w ramach której u świadczeniobiorcy wykonywane jest badanie lekarskie, w trakcie którego są udzielane lub zlecane niezbędne świadczenia diagnostyczne lub terapeutyczne oraz:

* 1. podawane lub wydawane leki z katalogu leków lub leki zawierające

substancje czynne z katalogu substancji; lub

* 1. wykonywane świadczenia z katalogu świadczeń wspomagających,

z wyłączeniem leczenia działań niepożądanych 3 lub 4 stopnia.

1. Świadczenie, o którym mowa w ust. 1, jest rozliczanie jako:
   1. porada ambulatoryjna dotycząca chemioterapii - podstawowa – jeżeli stanowi wizytę kontrolną lub podawane lub wydawane są leki z katalogu leków, lub leki zawierające substancje czynne z katalogu substancji w formie doustnej; albo
   2. porada ambulatoryjna dotycząca chemioterapii – kompleksowa – jeżeli stanowi wizytę podczas której podawane są leki z katalogu leków lub leki zawierające substancje czynne z katalogu substancji w formie parenteralnej, lub następuje usunięcie pompy elastomerowej do terapii infuzyjnej.
2. W przypadku, gdy stan zdrowia pacjenta nie pozwala na zastosowanie leków, o których mowa w ust. 1 pkt 1, możliwe jest odstąpienie od podania leku w tym dniu, z jednoczesnym wskazaniem przyczyny odstąpienia w indywidualnej dokumentacji medycznej pacjenta i rozliczanie porady podstawowej, o której mowa w ust. 2 pkt 1.

**§ 13.** 1. Dopuszczalne jest łączne rozliczanie świadczeń, o których mowa w § 7, wraz:

1. ze świadczeniami z katalogu świadczeń wspomagających, określonymi w **załączniku nr 1j** do zarządzenia, z zastrzeżeniem ograniczeń wskazanych w załącznikach nr 1e oraz nr 1j do zarządzenia;
2. z lekami z katalogu leków;
3. z substancjami z katalogu substancji.
4. W przypadku, gdy u pacjenta w terapii danego schorzenia stosowane są jednocześnie:
5. leki z katalogu leków lub substancje z katalogu substancji oraz
6. leki z katalogu leków refundowanych stosowanych w programach lekowych lub substancje z katalogu refundowanych substancji czynnych w programach lekowych

- rozliczeniu podlegają wyłącznie świadczenia z katalogu świadczeń i zakresów - leczenie szpitalne – programy lekowe.

1. Przepisu ust. 2 nie stosuje się w przypadku leczenia pacjentów w ramach programu lekowego - Leczenie zaawansowanego raka jelita grubego, w sytuacji jednoczesnego stosowania:
2. leków z katalogu leków refundowanych stosowanych w programach lekowych, określonych w załączniku nr 1m do zarządzenia Prezesa Narodowego Funduszu Zdrowia w sprawie określenia warunków zawierania i realizacji umów w rodzaju leczenie szpitalne w zakresie programy lekowe, refundowanych w ramach programu lekowego - Leczenie zaawansowanego raka jelita grubego; oraz
3. substancji czynnej z katalogu leków o kodzie 5.08.10.0000028 – Fluorouracilum.
4. W przypadku, o którym mowa w ust. 3, dopuszcza się możliwość rozliczenia jako świadczenia podstawowego produktu z katalogu świadczeń podstawowych o kodzie 5.08.05.0000177 - hospitalizacja jednego dnia z zastosowaniem jednorazowych pomp elastomerowych do terapii infuzyjnej.

**§ 14.** 1. W przypadku wydania przez świadczeniodawcę pacjentowi leku do stosowania w warunkach domowych, świadczeniodawca zobowiązany jest poinformować świadczeniobiorcę lub osobę upoważnioną do odbioru leku, o konieczności potwierdzenia jego odbioru w karcie wydania leku, której wzór jest określony w **załączniku nr 5** do zarządzenia.

2. Karta, o której mowa w ust. 1, jest dołączana do indywidualnej dokumentacji medycznej świadczeniobiorcy.

**§ 15.** 1. Świadczeniodawca udzielający świadczeń w zakresie chemioterapii finansowanych ze środków publicznych obowiązany jest spełniać wymagania określone w niniejszym zarządzeniu oraz w przepisach odrębnych, w tym w szczególności w rozporządzeniu szpitalnym oraz w rozporządzeniu ambulatoryjnym.

1. Konieczność spełnienia wymagań, o których mowa w ust. 1, dotyczy każdego

miejsca udzielania świadczeń w którym realizowana jest umowa.

1. Godziny pracy personelu, określone w wymaganiach, o których mowa w ust. 1, mogą się pokrywać z godzinami pracy tego personelu w macierzystym oddziale lub poradni, w których odbywa się realizacja świadczeń z zakresu chemioterapii.

**§ 16.** 1. Świadczenia z zakresu chemioterapii mogą być udzielane przez świadczeniodawcę z udziałem podwykonawców wymienionych w „Wykazie podwykonawców”, którego wzór określony jest w **załączniku nr 3 do umowy**.

1. Umowa zawarta między świadczeniodawcą a podwykonawcą zawiera zastrzeżenie o prawie Funduszu do przeprowadzenia kontroli podwykonawcy w zakresie wynikającym z umowy na zasadach określonych w ustawie o świadczeniach.
2. Fundusz zobowiązany jest do poinformowania świadczeniodawcy o rozpoczęciu

i zakończeniu kontroli podwykonawcy oraz o jej wynikach.

1. Zaprzestanie współpracy z podwykonawcą lub nawiązanie współpracy z innym podwykonawcą wymaga zgłoszenia dyrektorowi oddziału Funduszu najpóźniej w dniu poprzedzającym wejście w życie zmiany.
2. Świadczeniodawca zobowiązany jest do bieżącego aktualizowania danych o swoim potencjale wykonawczym przeznaczonym do realizacji umowy, przez który rozumie się zasoby będące w dyspozycji świadczeniodawcy, służące wykonaniu świadczeń opieki zdrowotnej, w szczególności osoby udzielające tych świadczeń i sprzęt.
3. Aktualizacja danych, o których mowa w ust. 5, jest dokonywana za pomocą

aplikacji informatycznych udostępnionych przez Fundusz.

**§ 17.** 1. Świadczeniodawca jest zobowiązany do stosowania każdego z leków ujętych w katalogu leków lub zawierających substancje czynne z katalogu substancji, zgodnie z aktualną wiedzą medyczną.

1. Na podstawie umowy finansowaniu ze środków publicznych podlegają jedynie leki z katalogu leków oraz substancje czynne z katalogu substancji we wskazaniach określonych odpowiednio w obwieszczeniu refundacyjnym albo w rozporządzeniu ambulatoryjnym lub rozporządzeniu szpitalnym.
2. Terapię realizowaną zgodnie z zasadami stosowania leków, o których mowa w ust. 1, i finansowaną w zakresie, o którym mowa w ust. 2, kwalifikuje się jako chemioterapię standardową.
3. Koszty:
   1. wykonanych badań diagnostycznych, w tym badań obrazowych,
   2. podanych lub wydanych leków,
   3. zastosowanych wyrobów medycznych

- niezbędnych do wykonania świadczeń z zakresu chemioterapii ponosi

świadczeniodawca.

1. Świadczeniodawca jest zobowiązany do przeprowadzania okresowej oceny skuteczności chemioterapii, zgodnie z zasadami wykonania tego świadczenia, określonymi w **załączniku nr 3** do zarządzenia.
2. Wyniki okresowej oceny skuteczności chemioterapii są umieszczane w indywidualnej karcie leczenia chorego, której wzór jest określony w **załączniku nr 4** do zarządzenia.
3. Świadczeniodawca jest zobowiązany do prowadzenia dokumentacji medycznej zgodnie z zasadami określonymi w przepisach odrębnych oraz dodatkowej dokumentacji wymaganej zgodnie z niniejszym zarządzeniem.
4. Przed rozpoczęciem każdego cyklu chemioterapii, lekarz prowadzący zobowiązany jest do przeprowadzenia oceny stanu sprawności dorosłego pacjenta według skali Zubroda-ECOG-WHO.
5. Wyniki oceny, o której mowa w ust. 8, świadczeniodawca zobowiązany jest:
   1. dołączyć do indywidualnej dokumentacji medycznej pacjenta;
   2. sprawozdać łącznie ze świadczeniem, w trakcie którego została wykonana.
6. Świadczeniodawca realizujący świadczenia z zakresu chemioterapii na rzecz pacjentów posługujących się kartą diagnostyki i leczenia onkologicznego jest zobowiązany do zamieszczenia logo szybkiej ścieżki onkologicznej w każdym miejscu udzielania świadczeń w którym realizowana jest umowa.
7. Wzór logo jest określony **w załączniku nr 6** do zarządzenia.

**§ 18.** 1. Nabycie leków niezbędnych do realizacji świadczeń udzielanych w ramach chemioterapii może odbywać się po przeprowadzeniu wspólnego postępowania o udzielenie zamówienia publicznego.

1. Decyzję o przeprowadzeniu wspólnego postępowania o udzielenie zamówienia publicznego podejmuje Prezes Funduszu.
2. Prezes Funduszu dokonuje wyboru podmiotu przeprowadzającego wspólne

postępowanie o udzielenie zamówienia publicznego.

1. W przypadku, o którym mowa w ust. 1, Prezes Funduszu zamieszcza na stronie internetowej Funduszu informację zawierającą w szczególności:
   1. nazwę substancji czynnej, która będzie nabywana w ramach wspólnego

postępowania o udzielenie zamówienia publicznego;

* 1. nazwę podmiotu przeprowadzającego wspólne postępowanie o udzielenie zamówienia publicznego wraz z danymi do kontaktu.

1. Postępowanie, o którym mowa w ust. 1, przeprowadzane jest przez zamawiającego upoważnionego na podstawie art. 38 ust. 1 ustawy z dnia 11 września 2019 r. - Prawo zamówień publicznych (Dz. U. z 2019 r. poz. 2019, z późn. zm.3)).
2. Świadczeniodawca realizujący świadczenia w ramach chemioterapii zobowiązany jest do udzielenia upoważnienia do przeprowadzenia wspólnego postępowania o udzielenie zamówienia publicznego, którego wzór jest określony w **załączniku nr 9,** podmiotowi, który będzie przeprowadzał to postępowanie. Upoważnienie, o którym mowa w zdaniu pierwszym, składa się do właściwego dyrektora oddziału Funduszu w terminie 7 dni od dnia zamieszczenia na stronie internetowej Funduszu informacji, o której mowa w ust. 4.
3. Dyrektor oddziału Funduszu po otrzymaniu upoważnienia, o którym mowa w ust. 6,

niezwłocznie przekazuje dokument podmiotowi, o którym mowa w ust. 5.

1. Udzielanie świadczeń z wykorzystaniem leku nabytego w ramach wspólnego postępowania o udzielenie zamówienia publicznego rozpoczyna się nie później niż od pierwszego dnia miesiąca następującego po upływie dwóch miesięcy od dnia zawarcia umowy z wykonawcą wybranym w wyniku przeprowadzenia wspólnego postępowania o udzielenie zamówienia publicznego.
2. Leki, o których mowa w ust. 1, mogą być zakupione przez świadczeniodawcę poza wspólnym postępowaniem o udzielenie zamówienia publicznego, w przypadku gdy zostanie udokumentowana konieczność zastosowania innego leku, w okresie objętym umową zawartą w wyniku przeprowadzenia wspólnego postępowania o udzielenie zamówienia publicznego, związana z wystąpieniem:
3. działań niepożądanych;
4. nadwrażliwości na substancję czynną lub na którąkolwiek substancję pomocniczą;
5. nieskuteczności leczenia;
6. konieczności kontynuacji terapii lekiem biologicznym u chorych z rozpoznaniem

wstrząsu anafilaktycznego bądź choroby posurowiczej.

1. Udokumentowanie konieczności zastosowania leku, o której mowa w ust. 9, polega na dokonaniu odpowiednich wpisów w indywidualnej dokumentacji medycznej pacjenta i zgłoszeniu działań niepożądanych do Urzędu Rejestracji Produktów Leczniczych, Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych.

3) Zmiany tekstu jednolitego wymienionej ustawy zostały ogłoszone w Dz. U. z 2020 r. poz. 288, 1492, 1517, 2275 i 2320 oraz z 2021 r. poz. 464.

**§ 19.** 1. Świadczeniodawca jest zobowiązany do weryfikacji uprawnień świadczeniobiorcy do uzyskania świadczeń opieki zdrowotnej finansowanych ze środków publicznych.

1. W celu realizacji obowiązku, o którym mowa w ust. 1, świadczeniodawca zobowiązany jest do uzyskania we właściwym oddziale Funduszu upoważnienia do korzystania z usługi Elektronicznej Weryfikacji Uprawnień Świadczeniobiorców umożliwiającej występowanie o sporządzenie dokumentu potwierdzającego prawo do świadczeń.
2. W celu uzyskania upoważnienia, o którym mowa w ust. 2, świadczeniodawca składa w oddziale Funduszu wniosek, w terminie 3 dni roboczych od dnia podpisania umowy.
3. W przypadku niedopełnienia przez świadczeniodawcę obowiązku określonego w ust. 1, z przyczyn leżących po stronie świadczeniodawcy, Fundusz może nałożyć na świadczeniodawcę karę umowną, o której mowa w § 5 ust. 3 umowy.
4. W przypadku nieprzerwanej kontynuacji przez świadczeniodawcę udzielania świadczeń na podstawie kolejnej umowy zawartej z Funduszem, upoważnienie, o którym mowa w ust. 2, uzyskane w związku z zawarciem poprzedniej umowy, zachowuje ważność.

**§ 20.** 1. Świadczenia opieki zdrowotnej udzielane są osobiście przez osoby posiadające odpowiednie kwalifikacje, określone w rozporządzeniu ambulatoryjnym lub rozporządzeniu szpitalnym, a także w przepisach odrębnych.

1. Świadczeniodawca przekazuje do oddziału Funduszu wykaz personelu udzielającego świadczeń opieki zdrowotnej w zakresie chemioterapii, zgodnie ze wzorem określonym w **załączniku nr 2 do umowy**.
2. Wszelkie zmiany dotyczące personelu, o którym mowa w ust. 2, wymagają

akceptacji oddziału Funduszu.

**§ 21.** 1. Świadczeniodawca realizujący umowę, przekazuje do oddziału Funduszu harmonogram, o którym mowa w § 1 pkt 2 załącznika do ogólnych warunków umów, zgodnie ze wzorem określonym w załączniku nr 2 do umowy.

1. Wszelkie zmiany dotyczące harmonogramu wymagają akceptacji oddziału

Funduszu.

# Rozdział 4 Rozliczanie świadczeń

**§ 22.** Rozliczanie świadczeń opieki zdrowotnej udzielonych w rodzaju leczenie szpitalne w zakresie chemioterapia następuje zgodnie z umową, niniejszym zarządzeniem oraz odrębnymi przepisami, w tym w szczególności z ustawą o świadczeniach, z ustawą o refundacji, z rozporządzeniem szpitalnym, z rozporządzeniem ambulatoryjnym oraz zgodnie z ogólnymi warunkami umów.

**§ 23.** 1. Podstawą rozliczeń i płatności za świadczenia udzielone w okresie sprawozdawczym jest:

* 1. rachunek oraz
  2. raport statystyczny, oraz
  3. sprawozdanie dotyczące ewidencji faktur zakupu leków.

1. Świadczeniodawcy przysługuje prawo korygowania dokumentów i informacji, o których mowa w ust. 1, o ile przepisy odrębne nie stanowią inaczej.
2. W terminie do 10. dnia każdego miesiąca, świadczeniodawca zobowiązany jest

złożyć do oddziału Funduszu, z którym zawarł umowę:

* 1. rachunek w formie papierowej lub elektronicznej wraz z raportem statystycznym w formie elektronicznej,
  2. sprawozdanie w formie elektronicznej dotyczące „Ewidencji faktur”, przekazywane do oddziału Funduszu zgodnie z formatem XML określonym w załączniku nr 6 do zarządzenia Nr 98/2019/DI Prezesa Narodowego Funduszu Zdrowia z dnia 1 sierpnia 2019 r. w sprawie ustalenia jednolitego pliku sprawozdawczego w postaci szczegółowych komunikatów sprawozdawczych XML (z późn. zm.) – w przypadku faktur potwierdzających zakup leków z katalogu leków

- za miesiąc poprzedni.

1. Dane i informacje zawarte w raporcie statystycznym, o którym mowa w ust. 1 pkt 2, przekazywane są w zakresie, postaci oraz formacie określonym w:
   1. przepisach wydanych na podstawie art. 190 ust. 1 ustawy o świadczeniach

oraz

* 1. załączniku nr 1 do zarządzenia, o którym mowa w ust. 3 pkt 2.

1. W raporcie statystycznym świadczeniodawca jest zobowiązany do sprawozdawania rozpoznań według Międzynarodowej Statystycznej Klasyfikacji Chorób i Problemów Zdrowotnych – ICD 10 oraz wykonanych procedur medycznych według Międzynarodowej Klasyfikacji Procedur Medycznych – ICD 9.
2. Raport statystyczny przekazywany przez świadczeniodawców do oddziału

Funduszu podlega weryfikacji przez Fundusz.

1. Wystawienie rachunku następuje na podstawie zatwierdzonego przez Fundusz raportu statystycznego oraz żądania naliczania świadczeń wygenerowanego przez świadczeniodawcę z użyciem dedykowanych serwisów internetowych lub usług informatycznych udostępnionych przez Fundusz.
2. W przypadku:
   1. przedstawienia przez świadczeniodawcę:
      1. niekompletnych lub nieprawidłowo sporządzonych dokumentów rozliczeniowych lub
      2. dokumentów rozliczeniowych w sposób nieprawidłowy, lub
   2. zawarcia w dokumentach rozliczeniowych nieprawdziwych danych lub informacji

* następuje wstrzymanie płatności za udzielone świadczenia, których dotyczą nieprawidłowości.

**§ 24.** 1. Jednostką rozliczeniową jest punkt.

1. Rozliczanie świadczeń odbywa się zgodnie z ogólnymi warunkami umów oraz

umową.

1. Należność za świadczenia stanowi sumę „iloczynu świadczeń” oraz „iloczynu leków” albo „iloczynu świadczeń” oraz „iloczynu substancji” albo „iloczynu świadczeń” oraz „iloczynu leków”, oraz gdzie:
   1. „iloczyn świadczeń” to iloczyn:
      1. liczby udzielonych świadczeń,
      2. wartości punktowych świadczeń określonych w katalogu świadczeń

podstawowych lub katalogu świadczeń wspomagających,

* + 1. ceny punktu;
  1. „iloczyn leków” to iloczyn:
     1. ilości substancji czynnej podanej świadczeniobiorcy zawartej w leku, identyfikowanym poprzez kod EAN lub inny kod odpowiadający kodowi EAN, umieszczonym w katalogu leków,
     2. wagi punktowej jednostki miary leku określonej w katalogu leków,
     3. ceny punktu,
     4. taryfy dla danego kodu EAN lub innego kodu odpowiadającego kodowi EAN określonej według wzoru:

L

𝑇 = I

gdzie:

* T – taryfa,
* L – cena z faktury zakupu leku dla danego kodu EAN lub innego kodu odpowiadającego kodowi EAN, nie wyższa niż wysokość limitu finansowania zgodna z aktualnym obwieszczeniem refundacyjnym, obowiązującym w dniu podania lub wydania leku,
* I – liczba jednostek miary (jednostka miary zgodna z **załącznikiem 1n** do zarządzenia) w opakowaniu dla danego kodu EAN lub innego kodu odpowiadającego kodowi EAN;
  1. „iloczyn substancji” to iloczyn:
     1. liczby udzielonych świadczeń,
     2. wartości punktowej świadczeń określonej w katalogu substancji,
     3. ceny punktu oraz
     4. ilości podanych lub wydanych świadczeniobiorcom jednostek miary substancji czynnych rozumianych jako krotność jednostek rozliczeniowych substancji czynnej.

1. Rozliczeniu podlegają podane lub wydane świadczeniobiorcy leki w ilościach stanowiących wielokrotność bądź ułamek poszczególnych pozycji określonych w katalogu leków.
2. Należność za świadczenia, o których mowa w § 7 pkt 1-3, określa się przyjmując, że dzień przyjęcia do szpitala oraz dzień zakończenia leczenia z zakresu chemioterapii stanowi jeden osobodzień, a wartość punktowa tego osobodnia jest określona na poziomie wyceny punktowej za pierwszy osobodzień.
3. Należność za świadczenia nie może być większa od iloczynu liczby punktów i ceny punktu, określonych w planie rzeczowo–finansowym dla danego zakresu świadczeń.
4. Należność dla danego zakresu świadczeń za bieżący okres sprawozdawczy może być większa niż wynikająca z ust. 3, w przypadku gdy należności za poprzednie okresy sprawozdawcze w okresie obowiązywania umowy były mniejsze niż wynikające z ust. 3.
5. W przypadku, o którym mowa w ust. 7, łączna kwota należności za bieżący i poprzednie okresy sprawozdawcze nie może być wyższa od sumy iloczynów jednostek rozliczeniowych i cen jednostkowych, określonych w planie rzeczowo–finansowym, dla bieżącego i poprzednich okresów sprawozdawczych, dla danego zakresu świadczeń.
6. Należność z tytułu realizacji umowy za okres sprawozdawczy określona w rachunku przekazywanym przez świadczeniodawcę, stanowi sumę należności odpowiadających poszczególnym zakresom świadczeń.
7. Kopia karty diagnostyki i leczenia onkologicznego jest dołączana do indywidualnej dokumentacji medycznej pacjenta.
8. Przy rozliczaniu świadczeń udzielonych świadczeniobiorcom przyjętym na podstawie karty diagnostyki i leczenia onkologicznego, kwotę zobowiązania zmienia się, dostosowując ją do potrzeb zdrowotnych w zakresie diagnostyki onkologicznej lub leczenia onkologicznego i wykonania umowy. Kwota zobowiązania oddziału Funduszu wobec świadczeniodawcy z tytułu realizacji świadczeń ulega zwiększeniu na wniosek świadczeniodawcy składany po upływie kwartału, w którym nastąpiło przekroczenie kwoty zobowiązania w danym zakresie.
9. Przy rozliczaniu świadczeń udzielanych świadczeniobiorcom poniżej 18. roku życia, po przekroczeniu kwoty zobowiązania określonej w umowie dla zakresu, w którym udzielono tych świadczeń, na wniosek świadczeniodawcy składany po upływie kwartału, w którym udzielono tych świadczeń, zwiększeniu ulegają liczba jednostek rozliczeniowych oraz kwota zobowiązania w tym zakresie, z zastrzeżeniem, że liczba jednostek rozliczeniowych oraz kwota zobowiązania może wzrosnąć maksymalnie o liczbę jednostek rozliczeniowych i wartość, odpowiadającą świadczeniom udzielonym świadczeniobiorcom poniżej 18. roku życia ponad kwotę zobowiązania, w tym kwartale.
10. Zmiana kwot zobowiązania oddziału Funduszu wobec świadczeniodawcy, o których mowa w ust. 11 i 12, dokonywana jest w formie aneksu do umowy o udzielanie świadczeń opieki zdrowotnej – leczenie szpitalne – chemioterapia, którego wzór określony jest w **załączniku nr 2a** do zarządzenia.
11. W przypadku udzielania świadczeń z zakresu chemioterapii dopuszczalne jest, aby okres pomiędzy hospitalizacjami z powodu tej samej jednostki chorobowej wynosił mniej niż 14 dni.
12. Rozliczenie podania leku zawierającego substancję czynną z katalogu substancji jest możliwe wyłącznie w przypadku, gdy sprowadzenie tego leku z zagranicy nastąpiło:
13. na podstawie decyzji ministra właściwego do spraw zdrowia, wydanej w trybie art. 4 Prawa farmaceutycznego; lub
14. na podstawie decyzji Prezesa Urzędu Rejestracji Produktów Leczniczych, Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych, wydanej w trybie art. 4c Prawa farmaceutycznego, wyrażającej zgodę na czasowe:
    1. zwolnienie z obowiązku umieszczenia na opakowaniu i w ulotce dołączanej do opakowania niektórych danych szczegółowych, lub
    2. w całości albo w części zwolnienie z obowiązku sporządzenia oznakowania opakowania i ulotki dołączanej do opakowania w języku polskim.
15. Kopie faktur zakupu leków, o których mowa w ust. 15, przekazywane są przez

świadczeniodawcę do właściwego oddziału Funduszu.

**§ 25.** 1. W przypadkach uzasadnionych medycznie dopuszczalne jest łączne rozliczanie substancji czynnych z katalogu leków lub katalogu substancji ze świadczeniami:

* 1. zawartymi w:
     1. katalogu grup, określonym w załączniku nr 1a,
     2. katalogu produktów odrębnych, określonym w załączniku nr 1b,
     3. katalogu produktów do sumowania, określonym w załączniku nr 1c,
     4. katalogu radioterapii, określonym w załączniku nr 1d
* do zarządzenia Prezesa Narodowego Funduszu Zdrowia w sprawie określenia

warunków zawierania i realizacji umów w rodzaju leczenie szpitalne lub

* 1. zawartymi w:
     1. katalogu świadczeń i zakresów – leczenie szpitalne – programy lekowe

określonym w załączniku nr 1k,

* + 1. katalogu leków refundowanych stosowanych w programach lekowych

określonym w załączniku nr 1m,

* + 1. katalogu ryczałtów za diagnostykę w programach lekowych

określonym w załączniku nr 1l

* do zarządzenia Prezesa Narodowego Funduszu Zdrowia w sprawie określenia warunków zawierania i realizacji umów w rodzaju leczenie szpitalne w zakresie programy lekowe.

1. Zasady rozliczania świadczeń z katalogu świadczeń podstawowych są określone

w **załączniku nr 1e** do zarządzenia.

**§ 26.** 1. Świadczeniodawca:

* 1. zakwalifikowany do systemu podstawowego szpitalnego zabezpieczenia

świadczeń opieki zdrowotnej,

* 1. realizujący świadczenia z zakresu chemioterapii na podstawie umowy o udzielanie świadczeń opieki zdrowotnej
* może złożyć do dyrektora oddziału Funduszu wniosek o utworzenie nowego miejsca udzielania świadczeń w celu realizacji świadczeń, o których mowa w pkt 2, w innej komórce organizacyjnej tego świadczeniodawcy.

1. Dopuszcza się złożenie wniosku, o którym mowa w ust. 1, wyłącznie w przypadku, gdy nowe miejsce udzielania świadczeń nie może zostać objęte umową o udzielanie świadczeń opieki zdrowotnej finansowanych ze środków publicznych w trybie art. 139 ustawy o świadczeniach, zgodnie z art. 159a ust. 3 ustawy o świadczeniach.
2. Wniosek, o którym mowa w ust. 1, nie może dotyczyć innych trybów realizacji świadczeń z zakresu chemioterapii, niż realizowane dotychczas przez świadczeniodawcę.
3. Nowe miejsce udzielania świadczeń:
   1. stanowi komórkę organizacyjną wnioskującego świadczeniodawcy;
   2. może znajdować się w innej lokalizacji niż dotychczasowe miejsce udzielania świadczeń z zakresu chemioterapii.
4. Wniosek, o którym mowa w ust. 1, zawiera:
   1. wskazanie lokalizacji nowego miejsca udzielania świadczeń;
   2. dane wymagane do zawarcia aneksu do umowy, w tym wskazanie numeru umowy, która ma podlegać aneksowaniu;
   3. przewidywaną liczbę świadczeniobiorców, którzy będą objęci leczeniem w nowym miejscu udzielania świadczeń w okresie roku od jego utworzenia;
   4. pozytywną opinię konsultanta krajowego lub wojewódzkiego w dziedzinie odpowiadającej specjalności komórki organizacyjnej będącej przedmiotem wniosku o utworzenie nowego miejsca udzielania świadczeń.
5. Wniosek, o którym mowa w ust. 1, rozpatrywany jest w terminie 30 dni od dnia jego złożenia.
6. Przed rozpatrzeniem wniosku oddział Funduszu zobowiązany jest do weryfikacji spełniania wymagań, określonych w przepisach wydanych na podstawie art. 31d ustawy o świadczeniach oraz w niniejszym zarządzeniu, dotyczących nowego miejsca udzielania świadczeń.
7. Zawarcie aneksu do umowy, o której mowa w ust. 5 pkt 2, nie może powodować zwiększenia kwoty zobowiązania oddziału Funduszu wobec świadczeniodawcy za realizację świadczeń w rodzaju leczenie szpitalne w zakresie chemioterapia.

**§ 27**. 1. W przypadku, gdy u danego świadczeniodawcy w trakcie terapii określonego świadczeniobiorcy w danym okresie koszt każdej rozliczonej jednostki danej substancji czynnej nie jest większy niż koszt wskazany w katalogu współczynników korygujących stosowanych w chemioterapii, zwanym dalej „katalogiem współczynników”, określony w **załączniku nr 7** do zarządzenia, wartość świadczeń z katalogu świadczeń podstawowych jest korygowana z zastosowaniem współczynnika korygującego.

1. Zakres oraz warunki stosowania, a także wartość współczynnika korygującego, o którym mowa w ust. 1, określa katalog współczynników.
2. Próg kosztowy uprawniający do zastosowania współczynnika korygującego jest

określany każdorazowo w komunikacie Prezesa Funduszu na dany miesiąc.

**§ 28**. 1. Dyrektor oddziału Funduszu jest zobowiązany do monitorowania wszystkich, prowadzonych przez świadczeniodawców, postępowań o udzielenie zamówienia

publicznego na zakup leków z katalogu leków lub zawierających substancje z katalogu substancji.

1. Zbiorcze informacje w zakresie, o którym mowa w ust. 1, dyrektor oddziału

Funduszu przekazuje Prezesowi Funduszu do dnia:

* 1. 28 lutego – za drugie półrocze roku poprzedniego;
  2. 31 sierpnia – za pierwsze półrocze danego roku.

**§ 29.** 1. Dyrektor oddziału Funduszu jest zobowiązany do:

* + 1. monitorowania średniego kosztu rozliczenia wybranych substancji czynnych u poszczególnych świadczeniodawców realizujących świadczenia w zakresie chemioterapii;
    2. weryfikacji kosztu, o którym mowa w pkt 1, względem średniego kosztu rozliczenia danej substancji czynnej na terenie kraju;
    3. uwzględniania weryfikacji, o której mowa w pkt 2, przy określaniu wysokości kwoty zobowiązania Funduszu wobec danego świadczeniodawcy na kolejny okres w zakresie chemioterapii, w przypadku przekroczenia u danego świadczeniodawcy średniego kosztu rozliczenia danej substancji czynnej na terenie kraju o więcej niż 10 % w okresie 3 miesięcy poprzedzających o 3 miesiące okres, na który ustalane jest zobowiązanie.

1. Substancje czynne, o których mowa w ust. 1, są określone w **załączniku 1n** do

zarządzenia.

1. Monitorowania i weryfikacji, o których mowa w ust. 1 pkt 1 i 2, dokonuje się nie rzadziej niż raz na kwartał.
2. Zbiorcze informacje w zakresie, o którym mowa w ust. 1, dyrektor oddziału

Funduszu przekazuje Prezesowi Funduszu do dnia:

* 1. 31 marca – za drugie półrocze roku poprzedniego;
  2. 30 września – za pierwsze półrocze danego roku.

# Rozdział 5 Postanowienia końcowe

**§ 30.** Umowy o udzielanie świadczeń opieki zdrowotnej w rodzaju leczenie szpitalne w zakresie chemioterapia, zawarte przed dniem wejścia w życie niniejszego zarządzenia, zachowują swoją ważność na czas, na jaki zostały zawarte.

**§ 31**. Do postępowań w sprawie zawarcia umów o udzielanie świadczeń opieki zdrowotnej wszczętych i niezakończonych przed dniem wejścia w życie zarządzenia, stosuje się przepisy dotychczasowe, z tym że umowę o udzielanie świadczeń opieki zdrowotnej w rodzaju leczenie szpitalne w zakresie chemioterapia zawiera się zgodnie ze wzorem umowy określonym w załączniku nr 2 do niniejszego zarządzenia.

**§ 32.** Dyrektorzy oddziałów Funduszu zobowiązani są do wprowadzenia do postanowień umów zawartych ze świadczeniodawcami zmian wynikających z wejścia w życie niniejszego zarządzenia, w terminie 3 miesięcy od dnia wejścia w życie niniejszego zarządzenia.

**§ 33.** 1. Dyrektorzy oddziałów Funduszu, w terminie 12 miesięcy od dnia wejścia w życie niniejszego zarządzenia, dokonają weryfikacji spełniania przez świadczeniodawców udzielających świadczeń w rodzaju leczenie szpitalne w zakresie chemioterapia wymagań określonych w:

1. rozporządzeniu ambulatoryjnym lub rozporządzeniu szpitalnym;
2. niniejszym zarządzeniu.
3. Dyrektorzy oddziałów Funduszu, w terminie miesiąca od zakończenia weryfikacji, o której mowa w ust. 1, przekażą Prezesowi Funduszu informację o wynikach tej weryfikacji.
4. Dyrektorzy oddziałów Funduszu, w terminie 6 miesięcy od zakończenia weryfikacji, o której mowa w ust. 1, dokonają dostosowania wykazu miejsc udzielania świadczeń przez świadczeniodawców.

**§ 34.** Przepisy zarządzenia stosuje się do rozliczania świadczeń udzielanych od dnia 1 kwietnia 2021 r, z wyjątkiem § 24 ust. 12 i 13 oraz załącznika nr 2 i załącznika nr 2a do

zarządzenia, które stosuje się do rozliczania świadczeń udzielanych od dnia 1 stycznia 2021 r.

**§ 35.** Traci moc zarządzenie Nr 180/2019/DGL Prezesa Narodowego Funduszu Zdrowia z dnia 31 grudnia 2019 r. w sprawie określenia warunków zawierania i realizacji umów w rodzaju leczenie szpitalne w zakresie chemioterapia.

**§ 36.** Zarządzenie wchodzi w życie z dniem następującym po dniu podpisania.

# PREZES NARODOWEGO FUNDUSZU ZDROWIA

Bernard Waśko

W zastępstwie p.o. PREZESA NFZ