



Minister Zdrowia

Warszawa, 25 stycznia 2022

PLPR.643.2.2022.KR

Komunikat Ministra Zdrowia

w związku z dopuszczeniem od dnia 27 stycznia 2022 r. możliwości przeprowadzania testów antygenowych w kierunku SARS-CoV-2 przez farmaceutę w aptecę ogólnodostępnej

Minister Zdrowia informuje, że od 27 stycznia 2022 r. wszystkie zainteresowane osoby będą mogły wykonać bezpłatny test antygenowy w kierunku wykrycia wirusa SARS-CoV-2 przeprowadzony przez farmaceutę w aptecę ogólnodostępnej¹.

Minister Zdrowia informuje, że testy te mogą być przeprowadzane w warunkach przewidzianych do sprawowania opieki farmaceutycznej w aptecę określonych w ustawie – Prawo farmaceutyczne², tj. przy zagwarantowaniu:

- 1) bezpieczeństwa:
 - osobom wykonującym testy,
 - osobom, którym są wykonywane testy,
 - osobom korzystającym z innych usług apteki (nabywanie leków, szczepienia),
 - personelowi apteki;
- 2) wymogów umożliwiających niezakłócone i bezpieczne wykonywanie czynności w innych pomieszczeniach apteki;
- 3) odpowiedniego wyposażenia pokoju opieki farmaceutycznej lub pomieszczenia administracyjno-szkoleniowego apteki, tj. zapewnieniu:

¹ Możliwość taka została wprowadzona na mocy rozporządzenia Ministra Zdrowia z dnia 21 stycznia 2022 r. w sprawie wykazu badań diagnostycznych, które mogą być wykonywane przez farmaceutę (Dz. U. poz. 153).

² Warunki sprawowania opieki farmaceutycznej w aptekach ogólnodostępnych określają przepisy wydane na podstawie art. 97 ust. 5 oraz art. 98 ust. 5 ustawy z dnia 6 września 2001 r. – Prawo farmaceutyczne (Dz. U. z 2021 r. poz. 1977 i 2120), tj. rozporządzenie Ministra Zdrowia z dnia 26 września 2002 r. w sprawie wykazu pomieszczeń wchodzących w skład powierzchni podstawowej i pomocniczej apteki (Dz. U. poz. 1338, z 2004 r. poz. 882 oraz z 2022 r. poz. 23) oraz rozporządzenie Ministra Zdrowia z dnia 30 września 2002 r. w sprawie szczegółowych wymogów, jakim powinien odpowiadać lokal apteki (Dz. U. poz. 1395, z 2004 r. poz. 882, z 2021 r. poz. 1035 oraz z 2022 r. poz. 38).

- stolika zabiegowego urządzonego i wyposażonego stosownie do zakresu przeprowadzanych testów lub opieki farmaceutycznej,
- zestawu do wykonywania testów,
- zestawu do wykonania opatrunków,
- pakietów odkażających,
- środków ochrony indywidualnej (fartuchy, maseczki, rękawiczki)³,
- umywalki z baterią z ciepłą i zimną wodą, a w przypadku braku możliwości jej instalacji - umywalki mobilnej,
- dozownika z mydłem w płynie,
- dozownika ze środkiem dezynfekcyjnym,
- pojemnika z ręcznikami jednorazowego użycia i pojemnika na zużyte ręczniki,
- termometru bezdotykowego do pomiaru temperatury ciała pacjenta przed przeprowadzeniem testowania,
- sprzętu komputerowego z dostępem do Internetu i drukarką,
- miejsca pozwalającego na pozostawienie odzieży wierzchniej pacjenta poddającego się testowaniu,
- pojemników na zakaźne materiały medyczne.

Wykaz testów antygenowych możliwych do wykonania i rozliczenia znajduje się na stronie <https://covid-19-diagnostics.jrc.ec.europa.eu/>, lista tych testów jest również dostępna w systemie EWP/gabinet.gov.pl.

Minister Zdrowia przypomina o obowiązku sprawozdawania wszystkich wyników testów diagnostycznych (pozytywne, negatywne, nierozstrzygające).

Pacjent otrzyma wynik za pośrednictwem sms-a lub przez konto IKP.

Minister Zdrowia jednocześnie informuje, że podmiot prowadzący aptekę ogólnodostępną, w którym farmaceuta ma wykonywać testy antygenowe przeciw COVID-19 powinien złożyć oświadczenie do Narodowego Funduszu Zdrowia, którego treść stanowi załącznik do niniejszego komunikatu.

Z poważaniem
z upoważnienia Ministra Zdrowia
Maciej Miłkowski
Podsekretarz Stanu

/dokument podpisany elektronicznie/

³ <https://www.gov.pl/web/zdrowie/komunikat-ministra-zdrowia-w-sprawie-srodkow-ochrony-indywidualnej-pracownikow-wykonujacych-czynnosci-dla-ktorych-ocena-ryzyka-wykazuje-potencjalne-narazenie-zawodowe-na-sars-cov-2>