

**Dyrektorzy ds. Medycznych  
Wojewódzkich Oddziałów  
Narodowego Funduszu Zdrowia  
wszyscy**

Przekazuję poniżej cytowaną treść pisma Zastępcy Dyrektora Departamentu Pielęgniarek i Położnych Ministerstwa Zdrowia – Pani Jolanty Skolimowskiej z dnia 20 marca 2007 r., znak MZ-PP-078-1499-4/MP/07, z prośbą o udostępnienie go świadczeniodawcom, celem wykorzystania.

*„W związku z licznymi zgłoszeniami przez podmioty udzielające świadczeń zdrowotnych do Głównej Inspekcji Farmaceutycznej, przypadków nakłutych fiolek zawierających leki przeznaczone do iniekcji, w których znajdowały się zanieczyszczenia, zwracam się z uprzejmą prośbą o przekazanie świadczeniodawcom, poniższych informacji i zaleceń.*

*Uprzejmie wyjaśniam, iż wyniki przeprowadzonej kontroli wskazują na zanieczyszczenie spowodowane niewłaściwą procedurą przygotowania i nabierania leku z fiołki do strzykawkki. Fiołki z lekiem przed ich użyciem nie są odbezpiecane z metalowego korka, a przekłuwanie korka i pobieranie leku odbywa się przy pomocy zbyt grubych igieł. Powoduje to przedostanie się do środka fiołki, fragmentów metalu oraz części gumowego korka. Ponadto używanie tych samych igieł w strzykawkkach do podania dwóch różnych produktów leczniczych może spowodować zanieczyszczenie jednego produktu leczniczego innym, objawiające się wytrąceniem osadu w roztworze.*

*Niewłaściwa procedura przy powyższych czynnościach powoduje zwiększenie kosztów leczenia, ponieważ wstrzymuje to możliwość stosowania leków z tej serii do czasu zbadania fiołki z zanieczyszczeniem. Ponadto wymaga długotrwałej i kosztownej kontroli leku (zanieczyszczonego) uznanego za lek obciążony wadą jakościową.*

*Z uwagi na to, iż powyższe czynności leżą w kompetencji pielęgniarki/położnej, zwracam się z uprzejmą prośbą o przypomnienie i skierowanie prośby w zakresie przestrzegania zasad postępowania w procedurze przygotowania i nabierania leku z fiołek i innych opakowań leków przeznaczonych do iniekcji lub wlewów dożylnych.*

*W związku z powyższym w celu uniknięcia takich zdarzeń zaleca się do stosowania w procedurze przygotowania i nabierania leku z fiołek i innych opakowań leków używanie do każdego leku nowej strzykawkki i igły. Używana igła powinna mieć średnicę nie większą niż 0,8 mm (nr 8).*

*Wyrażam nadzieję, że powyższe zalecenie będzie respektowane, co pozwoli na wyeliminowanie niewłaściwego postępowania w przedmiotowej procedurze.”*

Zastępca Prezesa ds. Medycznych  
Narodowego Funduszu Zdrowia

*Luczek Grąbowski*

Do wiadomości:  
Zastępca Dyrektora Departamentu Pielęgniarek i Położnych Ministerstwa Zdrowia – Pani Jolanta Skolimowska