



# DZIENNIK USTAW

## RZECZYPOSPOLITEJ POLSKIEJ

---

Warszawa, dnia 8 marca 2024 r.

Poz. 335

### OBWIESZCZENIE MINISTRA ZDROWIA<sup>1)</sup>

z dnia 20 lutego 2024 r.

#### **w sprawie ogłoszenia jednolitego tekstu rozporządzenia Ministra Zdrowia w sprawie listy czynników alarmowych, rejestrów zakażeń szpitalnych i czynników alarmowych oraz raportów o bieżącej sytuacji epidemiologicznej szpitala**

1. Na podstawie art. 16 ust. 3 ustawy z dnia 20 lipca 2000 r. o ogłaszaniu aktów normatywnych i niektórych innych aktów prawnych (Dz. U. z 2019 r. poz. 1461) ogłasza się w załączniku do niniejszego obwieszczenia jednolity tekst rozporządzenia Ministra Zdrowia z dnia 23 grudnia 2011 r. w sprawie listy czynników alarmowych, rejestrów zakażeń szpitalnych i czynników alarmowych oraz raportów o bieżącej sytuacji epidemiologicznej szpitala (Dz. U. z 2021 r. poz. 240), z uwzględnieniem zmian wprowadzonych rozporządzeniem Ministra Zdrowia z dnia 25 maja 2023 r. zmieniającym rozporządzenie w sprawie listy czynników alarmowych, rejestrów zakażeń szpitalnych i czynników alarmowych oraz raportów o bieżącej sytuacji epidemiologicznej szpitala (Dz. U. poz. 1041).

2. Podany w załączniku do niniejszego obwieszczenia tekst jednolity rozporządzenia nie obejmuje § 2 i § 3 rozporządzenia Ministra Zdrowia z dnia 25 maja 2023 r. zmieniającego rozporządzenie w sprawie listy czynników alarmowych, rejestrów zakażeń szpitalnych i czynników alarmowych oraz raportów o bieżącej sytuacji epidemiologicznej szpitala (Dz. U. poz. 1041), które stanowią:

„§ 2. Kierownik podmiotu leczniczego, o którym mowa w art. 14 ust. 2 ustawy z dnia 5 grudnia 2008 r. o zapobieganiu oraz zwalczaniu zakażeń i chorób zakaźnych u ludzi, sporządzi do dnia 10 czerwca 2023 r., na podstawie posiadanych danych, raporty miesięczne za okres od dnia 1 stycznia 2023 r. do dnia 31 maja 2023 r. zgodnie z wzorem określonym w załączniku nr 5 do rozporządzenia zmienianego w § 1, w brzmieniu nadanym niniejszym rozporządzeniem, i przekazuje je właściwemu państwowemu inspektorowi sanitarnemu.

§ 3. Rozporządzenie wchodzi w życie z dniem 1 czerwca 2023 r.”.

Minister Zdrowia: wz. *W. Konieczny*

---

<sup>1)</sup> Minister Zdrowia kieruje działem administracji rządowej – zdrowie, na podstawie § 1 ust. 2 rozporządzenia Prezesa Rady Ministrów z dnia 18 grudnia 2023 r. w sprawie szczegółowego zakresu działania Ministra Zdrowia (Dz. U. poz. 2704).

Załącznik do obwieszczenia Ministra Zdrowia  
z dnia 20 lutego 2024 r. (Dz. U. poz. 335)

## **ROZPORZĄDZENIE MINISTRA ZDROWIA<sup>1)</sup>**

z dnia 23 grudnia 2011 r.

### **w sprawie listy czynników alarmowych, rejestrów zakażeń szpitalnych i czynników alarmowych oraz raportów o bieżącej sytuacji epidemiologicznej szpitala**

Na podstawie art. 14 ust. 7 ustawy z dnia 5 grudnia 2008 r. o zapobieganiu oraz zwalczaniu zakażeń i chorób zakaźnych u ludzi (Dz. U. z 2023 r. poz. 1284, 909 i 1938) zarządza się, co następuje:

**§ 1.** Rozporządzenie określa:

- 1) listę czynników alarmowych;
- 2) sposób prowadzenia rejestru zakażeń szpitalnych i czynników alarmowych, udostępniania danych nim objętych oraz okres ich przechowywania;
- 3) wzory oraz sposób sporządzania raportów o bieżącej sytuacji epidemiologicznej szpitala oraz tryb i terminy ich przekazywania właściwemu państwowemu inspektorowi sanitarnemu.

**§ 2.** Listę czynników alarmowych określa załącznik nr 1 do rozporządzenia.

**§ 3. 1.** Rejestr zakażeń szpitalnych i czynników alarmowych, zwany dalej „rejestrem”, jest prowadzony w formie indywidualnych kart rejestracji w porządku chronologicznym lub alfabetycznym.

2. Każda indywidualna karta rejestracji jest oznaczona kolejnym numerem i dotyczy wystąpienia pojedynczego przypadku zakażenia szpitalnego lub czynnika alarmowego, potwierdzonego u osoby hospitalizowanej w toku udokumentowanej konsultacji, o której mowa w art. 15 ust. 2 pkt 4 ustawy z dnia 5 grudnia 2008 r. o zapobieganiu oraz zwalczaniu zakażeń i chorób zakaźnych u ludzi, zwanej dalej „ustawą”.

3. Dane w rejestrze są przechowywane przez okres nie krótszy niż 20 lat.

**§ 4.** Dane z rejestru są udostępniane:

- 1) do wglądu w szpitalu;
- 2) przez sporządzanie kopii:
  - a) papierowych, poświadczonych za zgodność z oryginałem, przez kierownika, o którym mowa w art. 14 ust. 2 ustawy, zwanego dalej „Kierownikiem”, lub osobę przez niego upoważnioną,
  - b) w formie pliku elektronicznego.

**§ 5.<sup>2)</sup> 1.** Raporty o bieżącej sytuacji epidemiologicznej szpitala obejmują:

- 1) raport wstępny o podejrzeniu lub wystąpieniu ogniska epidemicznego, którego wzór jest określony w załączniku nr 2 do rozporządzenia,
  - 2) raport końcowy z wygaszenia ogniska epidemicznego, którego wzór jest określony w załączniku nr 3 do rozporządzenia,
  - 3) raport okresowy obejmujący okres nie dłuższy niż rok kalendarzowy, którego wzór jest określony w załączniku nr 4 do rozporządzenia,
  - 4) raport miesięczny, którego wzór jest określony w załączniku nr 5 do rozporządzenia
- sporządzane w formie papierowej lub elektronicznej.

<sup>1)</sup> Na dzień ogłoszenia obwieszczenia w Dzienniku Ustaw Rzeczypospolitej Polskiej działem administracji rządowej – zdrowie kieruje Minister Zdrowia, na podstawie § 1 ust. 2 rozporządzenia Prezesa Rady Ministrów z dnia 18 grudnia 2023 r. w sprawie szczegółowego zakresu działania Ministra Zdrowia (Dz. U. poz. 2704).

<sup>2)</sup> W brzmieniu ustalonym przez § 1 pkt 1 rozporządzenia Ministra Zdrowia z dnia 25 maja 2023 r. zmieniającego rozporządzenie w sprawie listy czynników alarmowych, rejestrów zakażeń szpitalnych i czynników alarmowych oraz raportów o bieżącej sytuacji epidemiologicznej szpitala (Dz. U. poz. 1041), które weszło w życie z dniem 1 czerwca 2023 r.

2. Kierownik przekazuje z urzędu właściwemu państwowemu inspektorowi sanitarnemu:

- 1) raport, o którym mowa w ust. 1 pkt 1 – w terminie 24 godzin od powzięcia podejrzenia lub stwierdzenia wystąpienia ogniska epidemicznego;
- 2) raport, o którym mowa w ust. 1 pkt 2 – w terminie 30 dni od dnia zakończenia wygaszenia ogniska epidemicznego;
- 3) raport, o którym mowa w ust. 1 pkt 3 – w terminie 30 dni od dnia jego sporządzenia, a jeżeli raport obejmuje okres roku kalendarzowego, nie później niż do dnia 15 lutego następnego roku kalendarzowego;
- 4) raport, o którym mowa w ust. 1 pkt 4 – w terminie do 10. dnia następnego miesiąca.

§ 6. Rejestry zakażeń zakładowych prowadzone przed dniem wejścia w życie niniejszego rozporządzenia stają się rejestrem.

§ 7. Raport roczny o zakażeniach zakładowych i drobnoustrojach alarmowych za 2011 r. sporządza Kierownik na podstawie wzoru raportu rocznego o zakażeniach zakładowych i drobnoustrojach alarmowych określonego w dotychczasowych przepisach i przekazuje właściwemu państwowemu inspektorowi sanitarnemu do dnia 15 lutego 2012 r.

§ 8. Rozporządzenie wchodzi w życie z dniem 1 stycznia 2012 r.<sup>3)</sup>

---

<sup>3)</sup> Niniejsze rozporządzenie było poprzedzone rozporządzeniem Ministra Zdrowia z dnia 11 marca 2005 r. w sprawie rejestrów zakażeń zakładowych oraz raportów o występowaniu tych zakażeń (Dz. U. poz. 484), które utraciło moc z dniem wejścia w życie niniejszego rozporządzenia na podstawie art. 68 ustawy z dnia 5 grudnia 2008 r. o zapobieganiu oraz zwalczaniu zakażeń i chorób zakaźnych u ludzi (Dz. U. poz. 1570, z 2009 r. poz. 641 oraz z 2010 r. poz. 679 i 1723).

Załączniki do rozporządzenia Ministra Zdrowia z dnia 23 grudnia 2011 r. (Dz. U. z 2024 r. poz. 335)

**Załącznik nr 1**

LISTA CZYNNIKÓW ALARMOWYCH

- 1) gronkowiec złocisty (*Staphylococcus aureus*) oporny na metycylinę (MRSA) lub glikopeptydy (VISA lub VRSA) lub oksazolidynony;
- 2) enterokoki (*Enterococcus* spp.) oporne na glikopeptydy (VRE) lub oksazolidynony;
- 3) pałeczki Gram-ujemne *Enterobacteriaceae* spp. wytwarzające beta-laktamazy o rozszerzonym spektrum substratowym (np. ESBL, AMPc, KPC) lub oporne na karbapenemy lub inne dwie grupy leków lub polimyksyny;
- 4) pałeczka ropy błękitnej (*Pseudomonas aeruginosa*) oporna na karbapenemy lub inne dwie grupy leków lub polimyksyny;
- 5) pałeczki niefermentujące *Acinetobacter* spp. oporne na karbapenemy lub inne dwie grupy leków lub polimyksyny;
- 6) szczepy chorobotwórcze laseczki beztlenowej *Clostridium difficile* oraz wytwarzane przez nie toksyny A i B;
- 7) laseczka beztlenowa *Clostridium perfringens*;
- 8) dwoinka zapalenia płuc (*Streptococcus pneumoniae*) oporna na cefalosporyny III generacji lub penicylinę;
- 9) grzyby *Candida* oporne na flukonazol lub inne leki z grupy azoli lub kandyn;
- 10) grzyby *Aspergillus*;
- 11) rotawirus (rotavirus);
- 12) norowirus (norovirus);
- 13) wirus syncytialny (respiratory syncytial virus);
- 14) wirus zapalenia wątroby typu B;
- 15) wirus zapalenia wątroby typu C;
- 16) wirus nabytego niedoboru odporności u ludzi (HIV);
- 17) biologiczne czynniki chorobotwórcze izolowane z krwi lub płynu mózgowo-rdzeniowego, odpowiedzialne za uogólnione lub inwazyjne zakażenia.

## WZÓR

(nadruk lub pieczętka obejmujące nazwę (firmę), adres,  
numer telefonu i numer REGON podmiotu leczniczego)

**Raport wstępny o podejrzeniu lub wystąpieniu ogniska epidemicznego<sup>1)</sup>**

Nazwa podmiotu leczniczego .....

Adres ..... Telefon/faks .....

1. Data i godzina powzięcia podejrzenia wystąpienia ogniska epidemicznego		2. Data i godzina potwierdzenia epidemicznego wzrostu liczby zakażeń	
3. Nazwy jednostek organizacyjnych podmiotu leczniczego objętych podejrzeniem wystąpienia ogniska epidemicznego			
4. Łączna liczba pacjentów podejrzanych o zakażenie w ognisku epidemicznym i narażonych na zakażenie w ognisku epidemicznym z podziałem na jednostki organizacyjne podmiotu leczniczego <sup>2)</sup>			
4.1. Nazwy jednostek organizacyjnych podmiotu leczniczego objętych podejrzeniem wystąpienia ogniska epidemicznego	4.2. Liczba pacjentów podejrzanych o zakażenie w ognisku epidemicznym	4.3. Liczba pacjentów narażonych na zakażenie w ognisku epidemicznym	4.4. Liczba zgonów
			4.5. Liczba personelu z objawami zakażenia w ognisku epidemicznym
5. Postać kliniczna lub postaci kliniczne zakażenia w ognisku epidemicznym lub charakterystyka objawów klinicznych (w przypadku większej liczby postaci klinicznych podać liczbę pacjentów z poszczególnymi postaciami zakażenia)			
5.1. Nazwy jednostek organizacyjnych podmiotu leczniczego objętych podejrzeniem wystąpienia ogniska epidemicznego	5.2. Postać kliniczna zakażenia / charakterystyka objawów klinicznych		5.3. Liczba pacjentów
6. Biologiczny czynnik chorobotwórczy podejrzewany o wywołanie ogniska epidemicznego oraz jego charakterystyka (w tym lekooporność)			
7. Uzasadnienie podejrzenia ogniska epidemicznego <sup>3)</sup>			

8. Podejrzewane źródła zakażenia w ognisku epidemicznym	
9. Podejrzewane drogi przenoszenia zakażenia w ognisku epidemicznym	
10. Działania podjęte w celu potwierdzenia wystąpienia ogniska epidemicznego	
11. Podjęte działania zapobiegawcze i przeciwepidemiczne w celu unieszkodliwienia źródeł zakażenia, przecięcia dróg szerzenia się zakażeń i chorób zakaźnych oraz uodpornienia osób podatnych na zakażenie	

.....  
(nadruk lub pieczętka obejmujące imię i nazwisko  
Kierownika oraz jego podpis)

Objaśnienia:

- <sup>1)</sup> Tabelę należy rozbudowywać w zależności od ilości zamieszczanych w niej informacji.
- <sup>2)</sup> Podać liczbę pacjentów włącznie z pierwszym przypadkiem, od którego rozpoczęło się ognisko epidemiczne.
- <sup>3)</sup> Z uwzględnieniem wzrostu zapadalności ponad tło endemiczne lub wzrost częstości izolacji określonego czynnika chorobotwórczego.

## WZÓR

(nadruk lub pieczętka obejmujące nazwę (firmę), adres, numer telefonu i numer REGON podmiotu leczniczego)

**Raport końcowy z wygaszenia ogniska epidemicznego<sup>1)</sup>**

Nazwa podmiotu leczniczego .....

Adres ..... Telefon/faks .....

## I. Dane ogólne

1. Data wystąpienia pierwszego zakażenia w ognisku epidemicznym <sup>2)</sup>		2. Data wystąpienia ostatniego zakażenia w ognisku epidemicznym <sup>3)</sup>		3. Data zakończenia czynności podejmowanych w celu wygaszenia ogniska epidemicznego	
4. Nazwy jednostek organizacyjnych podmiotu leczniczego objętych ogniskiem epidemicznym oraz liczba pacjentów, u których stwierdzono zakażenie objawowe biologicznym czynnikiem chorobotwórczym lub kolonizację biologicznym czynnikiem chorobotwórczym <sup>4)</sup>					
4.1. Nazwa jednostki organizacyjnej podmiotu leczniczego		4.2. Liczba pacjentów z zakażeniem w ognisku epidemicznym	4.3. Liczba pacjentów z kolonizacją biologicznym czynnikiem chorobotwórczym (jeśli wykonano)	4.4. Liczba zgonów	4.5. Liczba personelu z zakażeniem w ognisku epidemicznym
5. Postać kliniczna zakażenia w ognisku epidemicznym z podziałem na jednostki organizacyjne podmiotu leczniczego					
6.1. Nazwa jednostki organizacyjnej podmiotu leczniczego			6.2. Postać kliniczna zakażenia w ognisku epidemicznym		
7. Podstawa potwierdzenia ogniska epidemicznego <sup>5)</sup>					

8. Charakterystyka biologicznego czynnika chorobotwórczego (w tym jego gatunek i lekooporność) oraz wyniki badań potwierdzających pokrewieństwo między izolatami			
9. Zestawienie dodatnich wyników badań w kierunku biologicznych czynników chorobotwórczych pobranych w trakcie dochodzenia epidemiologicznego <sup>6)</sup>			
9.1. Liczba wykonanych badań	9.2. Próbkę od pacjentów	9.3. Próbkę od personelu	9.4. Próbkę ze środowiska szpitalnego
9.5. Ogółem			
9.6. W których uzyskano biologiczny czynnik chorobotwórczy			
10. Potwierdzone lub prawdopodobne źródła zakażenia w ognisku epidemicznym <sup>7)</sup>			
11. Potwierdzone lub prawdopodobne drogi przenoszenia zakażenia w ognisku epidemicznym			
12. Podjęte działania zapobiegawcze i przeciwepidemiczne w celu unieszkodliwienia źródeł zakażenia, przecięcia dróg szerzenia się zakażenia oraz uodpornienia osób podatnych na zakażenie			

**Objaśnienia:**

- <sup>1)</sup> Tabelę należy rozbudowywać w zależności od ilości zamieszczanych w nich informacji.
- <sup>2)</sup> Data rozpoznania pierwszego przypadku zakażenia w ognisku epidemicznym lub izolacji czynnika alarmowego.
- <sup>3)</sup> Data rozpoznania ostatniego przypadku zakażenia w ognisku epidemicznym lub izolacji czynnika alarmowego.
- <sup>4)</sup> Podać liczbę pacjentów włącznie z pierwszym przypadkiem, od którego rozpoczęło się ognisko epidemiczne.
- <sup>5)</sup> W szczególności podać wyniki wykonanych badań.
- <sup>6)</sup> Podać liczbę próbek oraz wyniki wykonanych badań.
- <sup>7)</sup> W szczególności podać wyniki wykonanych badań mikrobiologicznych lub obliczone ryzyko względne (RR) lub iloraz szans (OR), o których mowa w tabeli II.



II. Epidemiologiczna analiza ryzyka zakażenia w ognisku epidemicznym<sup>1)</sup>

Czynnik ryzyka zakażenia	Liczba osobodni narażenia na czynnik ryzyka <sup>2)</sup>	Liczba zakażonych pacjentów	Zapadalność przed wystąpieniem ogniska epidemicznego	Zapadalność w trakcie trwania ogniska epidemicznego	Ryzyko względne wystąpienia zakażenia <sup>3)</sup> (RR)	Iloraz szans zakażenia <sup>4)</sup> (OR)
1	2	3	4	5	6	7

.....  
 (nadruk lub pieczętka obejmujące imię i nazwisko  
 Kierownika oraz jego podpis)

Objaśnienia:

- <sup>1)</sup> Wypełniać tylko, gdy liczba pacjentów w ognisku epidemicznym jest większa niż 10.
- <sup>2)</sup> Obliczyć wg wzoru: liczba zakażonych pacjentów/liczba osobodni narażenia na czynnik ryzyka × 1000.  
**Liczba osobodni** (wg definicji stosowanej w statystyce publicznej) jest to suma liczby dni pobytu wszystkich chorych w badanym okresie z tym, że dzień przyjęcia i dzień wypisania liczy się jako jeden dzień pobytu.
- <sup>3)</sup> Obliczyć wg wzoru:  
 $RR = (a \times c) + (a \times d) / (a \times c) + (b \times c)$ , gdzie  
**a** – oznacza pacjentów zakażonych i narażonych na ekspozycję danego czynnika ryzyka,  
**b** – oznacza pacjentów niezakażonych i narażonych na ekspozycję danego czynnika ryzyka,  
**c** – oznacza pacjentów zakażonych i nienarażonych na ekspozycję danego czynnika ryzyka,  
**d** – oznacza pacjentów niezakażonych i nienarażonych na ekspozycję danego czynnika ryzyka.
- <sup>4)</sup> Obliczyć wg wzoru:  
 $OR = (a \times d) / (b \times c)$ , gdzie  
**a** – oznacza pacjentów zakażonych i narażonych na ekspozycję danego czynnika ryzyka,  
**b** – oznacza pacjentów niezakażonych i narażonych na ekspozycję danego czynnika ryzyka,  
**c** – oznacza pacjentów zakażonych i nienarażonych na ekspozycję danego czynnika ryzyka,  
**d** – oznacza pacjentów niezakażonych i nienarażonych na ekspozycję danego czynnika ryzyka.

WZÓR

(nadruk lub pieczęćka obejmujące nazwę (firmę), adres, numer telefonu i numer REGON podmiotu leczniczego)

**WZÓR**  
**Raport okresowy<sup>1)</sup>**

za okres od ..... do .....

Nazwa podmiotu leczniczego .....  
Adres ..... Telefon/faks .....

**I. Wykaz biologicznych czynników chorobotwórczych, które stwierdzono w jednostkach organizacyjnych podmiotu leczniczego<sup>2)</sup>**

L.p.	Nazwa jednostki organizacyjnej podmiotu leczniczego	Liczba łóżek <sup>3)</sup>	Liczba hospitalizacji <sup>4)</sup>	% wykorzystania łóżek <sup>4)</sup>	Liczba badań mikrobiologicznych u pacjentów <sup>5)</sup>	Biologiczny czynnik chorobotwórczy <sup>6)</sup>	Liczba pacjentów z zakażeniem wywołanym biologicznym czynnikiem chorobotwórczym, o którym mowa w kolumnie 7		Wskaźnik lekoopornych czynników alarmowych <sup>8)</sup>
							wykrytym przed przyjęciem lub w badaniu pobranym do 72 godzin od przyjęcia do podmiotu leczniczego <sup>7)</sup>	wykrytym w badaniu pobranym po upływie co najmniej 72 godzin od przyjęcia do podmiotu leczniczego <sup>7)</sup>	
1		3	4	5	6	7	8	9	10
1						gronkowiec złocisty ( <i>Staphylococcus aureus</i> ) oporny na metycylinę (MRSA) lub glikopeptydy (VISA lub VRSA) lub oksazolidynony			

enterokoki ( <i>Enterococcus</i> spp.) odporne na glikopeptydy (VRE) lub oksazolidynony				
pałeczki Gram-ujemne ( <i>Enterobacteriaceae</i> ) wytwarzające beta-laktamazy o rozszerzonym spektrum substratowym (np. ESBL, AMPc, KPC) lub odporne na karbapenemy lub inne dwie grupy leków lub polimyksyny				
pałeczka ropy błękitnej ( <i>Pseudomonas aeruginosa</i> ) oporna na karbapenemy lub inne dwie grupy leków lub polimyksyny				
pałeczki niefermentujące <i>Acinetobacter</i> spp. odporne na karbapenemy lub inne dwie grupy leków lub polimyksyny				
laseczka beztlenowa <i>Clostridium difficile</i> – szczepy chorobotwórcze lub wykrycie toksyny				
laseczka beztlenowa <i>Clostridium perfringens</i>				
dwoinka zapalenia płuc ( <i>Streptococcus pneumoniae</i> ) oporna na cefalosporyny III generacji lub penicylinę				
grzyby <i>Candida</i> odporne na flukonazol				
grzyby <i>Aspergillus</i>				

										rotavirus (rotavirus)				
										norowirus (norovirus)				
										wirus zapalenia wątroby typu B <sup>9)</sup>				
										wirus zapalenie wątroby typu C <sup>9)</sup>				
										wirus nabytego niedoboru odporności u ludzi (HIV) <sup>9)</sup>				

**Objaśnienia:**

- 1) Tabelę należy rozbudowywać w zależności od liczby jednostek organizacyjnych podmiotu leczniczego oraz ilości zamieszczanych w niej informacji.
- 2) Wykazać jedynie zakażenia objawowe, nie należy wykazywać przypadków zakażeń bezobjawowych (kolonizacji/nośicielstwa).
- 3) Według raportów dla NFZ lub stanu faktycznego na ostatni dzień okresu, za jaki sporządzany jest raport.
- 4) Z uwzględnieniem ruchu pacjentów między jednostkami organizacyjnymi podmiotu leczniczego.
- 5) Należy uwzględnić izolację biologicznego czynnika chorobotwórczego z pojedynczej próbki materiału pobranej od pacjenta oraz uwzględnić oddzielnie badania bakteriologiczne, mykologiczne oraz wirusologiczne. Nie należy uwzględniać badań serologicznych.
- 6) Jeżeli w jednostce organizacyjnej podmiotu leczniczego nie wystąpiły zakażenia wywołane danym biologicznym czynnikiem chorobotwórczym, wymienionym w kolumnie 7, przy sporządzeniu raportu należy w kolumnach 7, 8, 9 i 10 usunąć wiersze, które dotyczą tego biologicznego czynnika chorobotwórczego.
- 7) W przypadku gdy wywołane biologicznym czynnikiem chorobotwórczym zakażenie lub zachorowanie podlega obowiązkom indywidualnego zgłoszenia na podstawie art. 27 ust. 1 ustawy z dnia 5 grudnia 2008 r. o zapobieganiu oraz zwalczaniu zakażeń i chorób zakaźnych u ludzi (Dz. U. z 2023 r. poz. 1284, z późn. zm.), liczba przypadków wykazanych w kolumnie 9. powinna być zgodna z liczbą przypadków potwierdzonych zakażeń i zachorowań wywołanych tym czynnikiem, które podlegają indywidualnemu zgłoszeniu do właściwego państwowego inspektora sanitarnego.
- 8) Obliczyć według wzoru: liczba pacjentów z zakażeniem wywołanym czynnikiem alarмовym hospitalizowanych w okresie objętym raportem  $\times 100$ /liczba wszystkich pacjentów hospitalizowanych w okresie raportowania z zakażeniem wywołanym biologicznym czynnikiem chorobotwórczym należącym do tego samego gatunku niezależnie od lekowności – dotyczy czynników alarмовych wymienionych w pkt 1–5, 8 i 9 załącznika nr 1 do rozporządzenia Ministra Zdrowia z dnia 23 grudnia 2011 r. w sprawie listy czynników alarмовych, rejestrów zakażeń szpitalnych i czynników alarмовych oraz raportów o bieżącej sytuacji epidemiologicznej szpitala (Dz. U. z 2024 r. poz. 335).
- 9) Wykryte u osób z zakażeniem ostrym oraz, o ile badanie laboratoryjne nie było nigdy wcześniej wykonywane, u osób z zakażeniem przewlekłym.

## II. Ocena sytuacji epidemiologicznej podmiotu leczniczego w okresie sprawozdawczym<sup>1)</sup>

Ocena zagrożeń epidemiologicznych	Podjęte działania w zakresie zapobiegania i zwalczania zakażeń szpitalnych
1	2

.....  
 (nadruk lub pieczęćka obejmujące imię i nazwisko  
 Kierownika oraz jego podpis)

<sup>1)</sup> Tabelę należy rozbudowywać w zależności od liczby jednostek organizacyjnych podmiotu leczniczego oraz ilości zamieszczanych w niej informacji.

## WZÓR

(nadruk lub pieczętka obejmujące nazwę (firmę), adres,  
numer telefonu i numer REGON podmiotu leczniczego)

**Raport miesięczny<sup>1)</sup>**

**za okres od ..... do .....**

Nazwa podmiotu leczniczego .....

Adres ..... Telefon .....

Lp.	Nazwa komórki organizacyjnej podmiotu leczniczego wraz z 4-cyfrowym kodem resortowym <sup>3)</sup>	Liczba łóżek <sup>4)</sup>	Liczba osobodni pobytu <sup>5)</sup>	Liczba badań mikrobiologicznych <sup>2)</sup> przesiewowych <sup>6)</sup>		Liczba badań mikrobiologicznych <sup>2)</sup> wykonanych celem diagnostyki zakażeń	
				przy przyjęciu <sup>7)</sup>	w trakcie hospitalizacji <sup>8)</sup>	liczba użytych butelek do posiewów krwi <sup>9)</sup>	inne badania mikrobiologiczne <sup>10)</sup>
1	2	3	4	5	6	7	8

.....  
(miejscowość i data)

.....  
(nadruk lub pieczętka osoby działającej w imieniu sprawozdawcy zawierające co najmniej imię i nazwisko oraz jej podpis)

<sup>4)</sup> Dodany przez § 1 pkt 2 rozporządzenia, o którym mowa w odnośniku 2.

**Objaśnienia:**

- 1) Tabelę należy rozbudować w zależności od liczby komórek organizacyjnych podmiotu leczniczego oraz ilości zamieszczonych w niej informacji. Raportowanie danych obejmuje wszystkie komórki organizacyjne podmiotu leczniczego włącznie z komórkami, w których w okresie sprawozdawczym badania nie były wykonywane.
- 2) Jako jedno badanie mikrobiologiczne należy wykazać uzyskany wynik z badania laboratoryjnego w kierunku biologicznego czynnika chorobotwórczego, w tym badania lekooporności, udokumentowany w sprawozdaniu z wykonanego badania laboratoryjnego przez diagnostę laboratoryjnego lub inną osobę uprawnioną do samodzielnego wykonywania czynności medycyny laboratoryjnej albo szybki test diagnostyczny albo test molekularny w kierunku biologicznego czynnika chorobotwórczego, którego wynik został wpisany do dokumentacji medycznej pacjenta.
- 3) Nazwa oddziału zgodna z umową o udzielenie świadczeń opieki zdrowotnej zawartą z Narodowym Funduszem Zdrowia, a w przypadku braku takiej umowy z wpisem do Rejestru Podmiotów Wykonujących Działalność Leczniczą wraz z kodem charakteryzującym specjalność komórki organizacyjnej określonym w załączniku nr 2 do rozporządzenia Ministra Zdrowia z dnia 17 maja 2012 r. w sprawie systemu resortowych kodów identyfikacyjnych oraz szczegółowego sposobu ich nadawania (Dz. U. z 2019 r. poz. 173).
- 4) Według umowy o udzielenie świadczeń opieki zdrowotnej zawartej z Narodowym Funduszem Zdrowia, a w przypadku braku takiej umowy według stanu faktycznego na ostatni dzień okresu, za jaki jest sporządzany raport.
- 5) Liczba osobodni pobytu – liczba dni pobytu osób leczonych w komórce organizacyjnej podmiotu leczniczego w ciągu całego okresu sprawozdawczego. Dzień przyjęcia i wypisania liczy się jako jeden dzień pobytu.
- 6) Badanie przy przyjęciu do szpitala (w ciągu pierwszych 24 godzin) lub w trakcie hospitalizacji wykonywane w celu identyfikacji pacjentów skolonizowanych. Jako jedno badanie przesiewowe należy rozumieć badanie jednego rodzaju materiału (w szczególności: wymaz z odbytu, wymaz z nosa).
- 7), 8), 9), 10) Jedno badanie może być zakwalifikowane wyłącznie do jednej kolumny.