



Komunikat- ustalenia ws stosowania amalgamatu, separatorów i segregacji odpadów amalgamatu

Komunikat

Komisji Stomatologicznej NRL

z dnia 26 kwietnia 2022r.

w sprawie ustaleń dotyczących polityki ograniczania zużycia ,emisji rtęci do środowiska oraz segregacji odpadów amalgamatu

Po dwóch spotkaniach z Ministerstwem Klimatu i Środowiska przy udziale Ministerstwa Zdrowia (7.12.2021, 6.4.2022) w sprawie obowiązków wynikających z art. 10 ust 4 rozporządzenia PEiR2017/852 ws. rtęci, tj. wyposażeniem gabinetów stomatologicznych w separatory amalgamatu uzgodniono:

- wycofanie amalgamatu stomatologicznego ze świadczeń gwarantowanych dla całej populacji pacjentów,
- wprowadzenie świadczenia usunięcia wypełnienia amalgamatowego - trwają zaawansowane prace w MZ nad wdrożeniem projekt rozporządzenia MZ z dnia 17.2.2022 o zmianie rozporządzenia w sprawie świadczeń gwarantowanych z zakresu leczenia stomatologicznego określającego szczegóły realizacji tych rozwiązań
- **kwifikacja odpadów amalgamatowych:** odpady amalgamatowe mające kontakt z materiałem biologicznym (ślina, zęby) należy zaliczać do kategorii 180103, poza czystymi, niewykorzystanymi resztkami amalgamatu z kapsułek, które należy zaliczać do 180110
- uznaje się za wystarczającą realizację Rozporządzenia Parlamentu Europejskiego i Rady w sprawie rtęci i obowiązku wyposażenia gabinetów stomatologicznych w separatory amalgamatu poprzez wprowadzenie procedury usunięcia wypełnienia amalgamatowego z wykorzystaniem separatora amalgamatu przez gabinety współpracujące z NFZ. Nie ma uzasadnienia dla objęcia tym obowiązkiem gabinetów funkcjonujących na rynku komercyjnym. Tym samym realizacja nałożonego obowiązku wyposażenia gabinetów stomatologicznych w separatory amalgamatu zostanie

spełniona po wprowadzeniu rozporządzenia w sprawie zmiany rozporządzenia w sprawie świadczeń gwarantowanych z zakresu leczenia stomatologicznego,

- nie planuje się wprowadzenia refundacji zakupu separatorów amalgamatu,
- kontrola w zakresie eksploatacji separatorów amalgamatu ma zostać powierzona Urzędowi Rejestracji Produktów Leczniczych, Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych i ma być opisana w nowo projektowanej ustawie o krajowym systemie nadzoru rynku.

Przewodniczący Komisji
Andrzej Cisko

