

Kryteria przyznania licencji PTP

Kryteria zostały opracowane na podstawie strategii zatwierdzonej na zebraniu ZG PTP we wrześniu 2018 wraz z wytycznymi do wypełnienia wniosku, zmodyfikowanymi w celu uproszczenia, uszczegółowienia i ujednoczenia sposobu wypełniania formularza zgłoszenia do przeprowadzenia kontroli jednostki celem otrzymania licencji PTP.

Uwzględniając zapisy w „Rozporządzeniu” przyjmuje się poniższe wymagania liczby minimalnie wykonywanych badań:

Opis	co najmniej/rok
Pracownia cytologiczne działająca samodzielnie (tj. poza zakładem patomorfologii)	
w zakresie badań cytologicznych, bez badań cytologii szyjki macicy	1000 badań/rok
w zakresie badań cytologii szyjki macicy	15.000 badań/rok
Pracownia cytologiczna będąca częścią zakładu patomorfologii	
Badań cytologicznych (niezależnie od rodzaju)	500 badań/rok
Pracownia histopatologii działająca samodzielnie (tj. poza zakładem patomorfologii)	
Badań histopatologicznych	4000 badań/rok
Pracownia histopatologii będąca częścią zakładu patomorfologii	
Badań histopatologicznych	6000 badań/rok

Po weryfikacji wniosku, licencję dla zakładu patomorfologii na odpowiednim poziomie referencyjności przyznaje się po spełnieniu poniższych wymagań:

rodzaj badania	stopień referencyjności		
	pierwszy	drugi	trzeci
histopatologiczne	co najmniej 6000 badań/rok		
śródooperacyjne	możliwość wykonania na miejscu	min. 100 badań/rok (badania wykonane w miejscu)	min. 200 badań/rok (badania wykonane w miejscu)
histochemiczne	wykonywane na miejscu		
immunohistochemiczne	możliwość wykonania	min. 1500 badań/rok (min. 20 odczynów dla 15 antygenów, bez badań kontrolnych)	min. 5000 badań/rok (min. 50 odczynów dla 50 atygenów, bez badań kontrolnych)
cytologiczne	co najmniej 500 badań/rok		
sekcyjne	możliwość wykonania		
biologii molekularnej	w dostępie	w dostępie	wykonywane w jednostce lub w obrębie tego samego szpitala
wymagania dodatkowe			
liczba specjalistów	minimum 2 zatrudnionych w pełnym wymiarze czasu pracy lub umowę cywilno-prawną oraz pracujących na miejscu zgodnie z harmonogramem zapewniając ciągłość pracy zakładu		
przechowywanie materiału w zakładzie (zgodnie z rozporządzeniem)	28 dni: materiał utrwalony w formalinie, po ustaleniu rozpoznania		
przechowywanie preparatów i bloczków parafinowych w zakładzie (zgodnie z rozporządzeniem)	20 lat		
Dostępna właściwa dokumentacja i zgody: BHP, PPOŻ, SANEPID	TAK		