

RESOLUCIÓ SLT/936/2020, de 4 de maig, per la qual s'ordena el procediment per a la realització de proves diagnòstiques destinades a la detecció de la COVID-19 mitjançant laboratoris clínics i tot tipus de centres o serveis privats posats a disposició del sistema públic de salut de Catalunya

Barcelona, dimarts 5 de maig de 2020.

L'Administració de la Generalitat de Catalunya, actuant a través de el Departament de Salut, ha establert els procediments per garantir l'ordenació de la disponibilitat dels recursos privats externs susceptibles de ser destinats al reforçament de la capacitat de realitzar proves de diagnòstic per a la detecció de la COVID-19.

En la Resolució SLT/936/2020, de 4 de maig, publicada al Diari Oficial de la Generalitat de Catalunya (DOGC), s'estableixen les següents qüestions:

- Reservar la disponibilitat de mitjans diagnòstics per a la detecció de la COVID-19 al sistema públic de salut de Catalunya.

Els laboratoris clínics i qualssevol centres, serveis i establiments de titularitat privada amb capacitat diagnòstica per a la detecció de la COVID-19, posats temporalment a disposició del sistema públic de salut de Catalunya, han de reservar la totalitat de la seva capacitat diagnòstica susceptible de destinar-se a la realització de proves per a la detecció de la COVID-19 a la seva prestació en el marc del propi sistema sanitari. Qualsevol prestació d'aquesta activitat fora d'aquest marc d'acció ha de sotmetre's a autorització.

Davant la constatació d'eventual capacitat productiva disponible de diagnòstic, aquests recursos podran ser utilitzats per entitats o institucions alienes al sistema públic de salut de Catalunya i la Generalitat de Catalunya, sempre que actuïn coordinadament amb l'autoritat sanitària.

El Departament de Salut pot fixar els preus màxims aplicables als serveis diagnòstics.

- Ordenar el procediment de prescripció de l'activitat diagnòstica en termes de coordinació amb la política sanitària pròpia de la Generalitat de Catalunya.

La indicació de qualsevol prova diagnòstica ha de ser prescrita, sempre i en tot cas, per professionals mèdics en exercici.

La prescripció i realització de les proves diagnòstiques per a la detecció de la COVID-19 s'ha de subjectar necessàriament a les directrius i criteris determinats pel sistema públic de salut de Catalunya a través dels protocols actualitzats que estableixi amb aquest objecte.

- **Ordenar el procediment d'autorització sanitària per a aquelles entitats, institucions, empreses o organitzacions públiques o privades que sol·licitin la realització o la compra de proves diagnòstiques.**

Qualsevol entitat, institució, empresa o organització de naturalesa pública o privada, aliena a la Generalitat de Catalunya i al seu sector públic, que plantegi la realització o compra de proves diagnòstiques haurà de demanar autorització prèvia a la Direcció General d'Ordenació i Regulació Sanitària i complir els requisits següents:

- a) Disposar de la prescripció de la prova per part dels serveis de prevenció de riscos laborals o d'una altra modalitat de prevenció, tenint en compte els criteris i les indicacions recollides en els protocols d'actuació del Departament de Salut, que caldrà acreditar mitjançant declaració responsable del representant legal de l'entitat sol·licitant. En el cas que les proves diagnòstiques es facin a través de tests ràpids, es podrà sol·licitar autorització perquè siguin els mateixos serveis de prevenció qui les duguï a terme. Els resultats d'aquests tests no seran objecte de notificació.
- b) En el supòsit que les proves les duguï a terme un laboratori o dispositiu de diagnòstic, dels previstos en la Resolució, caldrà aportar certificació conjunta emesa per part d'un representant legal i del responsable clínic, que acrediti que la realització de les proves no compromet ni afecta la realització de l'activitat per compte del sistema públic de salut de Catalunya, tant en qualitat com en termini.

El laboratori o el dispositiu de diagnòstic que proveeix el servei ha de notificar els casos positius i els negatius a la Sub-direcció General de Vigilància Epidemiològica de la Secretaria de Salut Pública, amb caràcter immediat, per correu electrònic.

L'atorgament de l'autorització per part de la Direcció General d'Ordenació i Regulació Sanitària requereix informe favorable del Servei Català de la Salut. Es podrà denegar l'autorització o ajornar la seva eficàcia i l'autorització concedida podrà ser revocada.

- **Notificar el material de diagnòstic vinculat a la COVID-19.**

Els centres, serveis i establiments de titularitat privada amb capacitat diagnòstica per a la detecció de la COVID-19, així com els fabricants, els importadors i els distribuïdors de productes sanitaris i productes sanitaris de diagnòstic in vitro han de notificar a la Direcció General d'Ordenació i Regulació Sanitària qualsevol adquisició de material diagnòstic, reactius, equipaments i subministraments de tota classe dirigits a desenvolupar activitat diagnòstica vinculada a la pandèmia amb caràcter immediat a la seva recepció efectiva.

La vigència de les mesures previstes en aquesta Resolució es mantindrà mentre continuï tenint efecte la Resolució de la direcció del Servei Català de la Salut de 21 de març de 2020, sense perjudici que es prorroguin en funció de les necessitats organitzatives i assistencials derivades de l'evolució de la crisi sanitària.

DOCUMENTACIÓ D'INTERÈS

[Descarregar](#) – RESOLUCIÓ SLT/936/2020, de 4 de maig, per la qual s'ordena el procediment per a la realització de proves diagnòstiques destinades a la detecció de la COVID-19 mitjançant laboratoris clínics i tot tipus de centres o serveis privats posats a disposició del sistema públic de salut de Catalunya.