Warszawa, dnia 18 lipca 2014 r.

Poz. 948

ROZPORZĄDZENIE MINISTRA ZDROWIA¹⁾

z dnia 16 lipca 2014 r.

w sprawie wykazu środków działających podobnie do alkoholu oraz warunków i sposobu przeprowadzania badań na ich obecność w organizmie

Na podstawie art. 129j ust. 5 ustawy z dnia 20 czerwca 1997 r. – Prawo o ruchu drogowym (Dz. U. z 2012 r. poz. 1137, z późn. zm.²) zarządza się, co następuje:

- § 1. Środkami działającymi podobnie do alkoholu są:
- 1) opioidy;
- 2) amfetamina i jej analogi;
- 3) kokaina;
- 4) tetrahydrokanabinole;
- 5) benzodiazepiny.
- § 2. 1. Badanie w celu ustalenia w organizmie obecności środka działającego podobnie do alkoholu przy użyciu metod niewymagających badania laboratoryjnego polega na nieinwazyjnym pobraniu próbek śliny i umieszczeniu ich w urządzeniu do oznaczania metodą immunologiczną środków działających podobnie do alkoholu, zgodnie z instrukcją obsługi tego urządzenia.
- 2. Do próbek, o których mowa w ust. 1, nie wolno dodawać jakichkolwiek substancji, poza znajdującymi się w zestawie urządzenia do oznaczania metodą immunologiczną środków działających podobnie do alkoholu.
- § 3. 1. Badanie krwi w celu ustalenia w organizmie obecności środka działającego podobnie do alkoholu polega na analizie laboratoryjnej krwi pobranej z żyły osoby badanej metodą chromatografii gazowej połączonej ze spektrometrią masową lub inną metodą instrumentalną, w tym: wysokosprawną chromatografią cieczową, wysokosprawną chromatografią cieczową połączoną ze spektrometrią masową, których granice oznaczalności (LOQ) dla poszczególnych środków określa ust. 4.
- 2. Krew do badania pobiera się do dwóch pojemników w objętości po około 5 cm³, z zachowaniem następujących warunków:
- 1) do pobrania krwi używa się sprzętu jednorazowego użytku;
- do pojemnika, do którego pobiera się krew, nie wolno dodawać jakichkolwiek substancji, poza znajdującymi się w pojemniku;

Minister Zdrowia kieruje działem administracji rządowej – zdrowie, na podstawie § 1 ust. 2 rozporządzenia Prezesa Rady Ministrów z dnia 18 listopada 2011 r. w sprawie szczegółowego zakresu działania Ministra Zdrowia (Dz. U. Nr 248, poz. 1495 i Nr 284, poz. 1672).

²⁾ Zmiany tekstu jednolitego wymienionej ustawy zostały ogłoszone w Dz. U. z 2012 r. poz. 1448, z 2013 r. poz. 700, 991, 1446 i 1611 oraz z 2014 r. poz. 312, 486, 529, 768 i 822.

- 3) do dezynfekcji skóry używa się środków odkażających niezawierających alkoholu.
- 3. W przypadku powzięcia uzasadnionego podejrzenia, że pobranie krwi może spowodować zagrożenie życia lub zdrowia osoby badanej, decyzję o przeprowadzeniu badania krwi podejmuje lekarz.
 - 4. W pobranej krwi oznacza się co najmniej następujące środki działające podobnie do alkoholu:
- 1) morfinę (LOQ 10 ng/ml);
- 2) amfetaminę i jej analogi, w tym metylenodioksymetamfetaminę (MDMA), (LOQ 25 ng/ml);
- 3) kokainę (LOQ 10 ng/ml) i jej metabolit benzoiloekgoninę (LOQ 50 ng/ml);
- 4) delta-9-tetrahydrokannabinol (LOQ 1 ng/ml);
- 5) benzodiazepiny.
- § 4. 1. Pobranie moczu do badań w celu ustalenia w organizmie osoby badanej obecności środka działającego podobnie do alkoholu przeprowadza się w warunkach umożliwiających zachowanie intymności osoby badanej, w obecności lekarza lub pielęgniarki tej samej płci co osoba badana.
- 2. Badanie moczu polega na analizie laboratoryjnej moczu osoby badanej metodami, o których mowa w § 3 ust. 1, których granice oznaczalności (LOQ) dla poszczególnych środków określa ust. 4.
- Mocz do badania pobiera się do dwóch pojemników w objętości co najmniej po 5 cm³, z zachowaniem następujących warunków:
- do pobrania moczu używa się pojemnika jednorazowego użytku, uniemożliwiającego zamianę, rozcieńczenie lub dodanie do niego innych substancji po jego zamknięciu;
- do pojemnika, do którego pobiera się mocz, nie wolno dodawać jakichkolwiek substancji.
 - 4. W pobranym moczu oznacza się co najmniej następujące środki działające podobnie do alkoholu:
- 1) morfinę (LOQ 200 ng/ml) i 6-acetylomorfinę (LOQ 20 ng/ml);
- 2) amfetamine i jej analogi, w tym metylenodioksymetamfetamine (MDMA), (LOQ 250 ng/ml);
- 3) kokainę (LOQ 50 ng/ml) i jej metabolit benzoiloekgoninę (LOQ 100 ng/ml);
- 4) 11-nor-9-karboksy-delta-9-tetrahydrokannabinol (LOQ 20 ng/ml);
- 5) benzodiazepiny.
- § 5. 1. Pojemniki zawierające krew lub mocz do badania oznacza się w sposób zapewniający ustalenie tożsamości osoby badanej poprzez podanie imienia i nazwiska oraz numeru PESEL tej osoby, a jeżeli nie posiada numeru PESEL, serii i numeru dokumentu potwierdzającego jej tożsamość, oraz zabezpiecza się w sposób uniemożliwiający zmianę ich zawartości lub zniszczenie w czasie przechowywania lub transportu. Czynności te wykonuje się w obecności osoby badanej, jeżeli jest to możliwe.
- 2. W przypadku niemożności ustalenia tożsamości osoby badanej stosuje się oznaczenie "NN" i opisuje znaki szczególne osoby badanej.
- 3. Do czasu rozpoczęcia badania krwi lub moczu, pobrane próbki przechowuje się i transportuje w temperaturze od 3°C do 6°C.
 - § 6. Z przebiegu badań, o których mowa w § 2-4, sporządza się protokół, który zawiera:
- 1) dane osoby badanej:
 - a) imię i nazwisko,
 - b) datę urodzenia,
 - c) numer PESEL, a jeżeli nie posiada, serię i numer dokumentu potwierdzającego tożsamość;

- 2) informację o przyjęciu albo nieprzyjęciu środka działającego podobnie do alkoholu na podstawie oświadczenia osoby badanej, jeżeli jego złożenie jest możliwe;
- 3) informację o chorobach, na jakie choruje osoba badana na podstawie oświadczenia osoby badanej, jeżeli jego złożenie jest możliwe;
- 4) opis objawów i okoliczności uzasadniających podejrzenie użycia środka działającego podobnie do alkoholu;
- 5) miejsce, datę, godzinę i minutę stwierdzenia objawów i okoliczności, o których mowa w pkt 4;
- 6) datę, godzinę i minutę pobrania próbek śliny, krwi lub moczu oraz oznaczenie pojemnika z krwią lub moczem;
- 7) miejsce, datę, godzinę i minutę oraz metodę badania próbek śliny, krwi lub moczu;
- 8) wyniki badania próbek śliny, krwi lub moczu;
- 9) imię i nazwisko osób pobierających i badających próbki śliny, krwi lub moczu;
- 10) w przypadku odstąpienia od pobrania próbek krwi lub moczu przyczynę odstąpienia;
- 11) informację, czy badanie krwi lub moczu przeprowadzono na żądanie osoby badanej;
- 12) informację, czy badanie krwi lub moczu przeprowadzono za zgodą osoby badanej;
- 13) czytelny podpis osoby badanej jeżeli jego złożenie jest możliwe;
- 14) czytelne podpisy osób pobierających i badających próbki śliny, krwi lub moczu.
 - § 7. Rozporządzenie wchodzi w życie z dniem 20 lipca 2014 r.³⁾

Minister Zdrowia: B.A. Arłukowicz

Niniejsze rozporządzenie było poprzedzone rozporządzeniem Ministra Zdrowia z dnia 11 czerwca 2003 r. w sprawie wykazu środków działających podobnie do alkoholu oraz warunków i sposobu przeprowadzania badań na ich obecność w organizmie (Dz. U. Nr 116, poz. 1104 oraz z 2004 r. Nr 52, poz. 524), które traci moc z dniem wejścia w życie niniejszego rozporządzenia na podstawie art. 137 ustawy z dnia 5 stycznia 2011 r. o kierujących pojazdami (Dz. U. z 2014 r. poz. 600).