

بسمه تعالیٰ

جمهوری اسلامی ایران
وزارت بهداشت، دانش و تحقیق
دستور

شماره...
تاریخ...
پیوست

آئین نامه تاسیس و مدیریت آزمایشگاه های پزشکی

تیرماه 1398

معاونت درمان
آزمایشگاه مرجع سلامت
وزارت بهداشت درمان و آموزش پزشکی



جمهوری اسلامی
جمهوری اسلامی
وزارت بهداشت ریاست امور پزشکی

شاره
تاریخ
پرست

نامه

مقدمه:

این آئین نامه، به استناد مواد ۱، ۲، ۳، ۴، ۶، ۲۰، ۲۴ قانون مربوط به مقررات امور پزشکی، دارویی، مواد خوردنی و آشامیدنی مصوب ۱۳۳۴/۳/۲۹ (با اصلاحات بعدی) و بندهای ۱۱ و ۱۶ ماده ۱ قانون تشکلات و وظایف وزارت بهداشت، درمان و آموزش پزشکی مصوب سال ۱۳۶۷ و ماده ۸ قانون تشکیل وزارت بهداشت، درمان و آموزش پزشکی و آئین نامه اجرائی آن مصوب سال ۱۳۶۵ هیئت محترم وزیران و اصلاحات سال ۱۳۶۳ و قانون ثبت و گزارش دهی اجباری سلطان مصوب ۱۳۶۳ و قانون تعزیرات حکومتی در امور بهداشتی و درمانی مصوب ۱۳۶۷/۱۲/۲۳ مجمع مصلحت نظام اسلامی، قانون چکونگی تعیین وظایف و صلاحیت شاغلان حرفه‌های پزشکی و وابسته به آن مصوب، ۱۳۷۶ برای تأسیس و مدیریت کلیه آزمایشگاه‌های پزشکی دولتی و غیر دولتی تهیه و به شرح زیر اعلام می‌گردد:

فهرست:

فصل ۱) تعاریف

فصل ۲) شرایط تأسیس و بهره برداری

فصل ۳) ساختمان آزمایشگاه

فصل ۴) شرایط و شرح وظایف موسسین یا موسسین

فصل ۵) شرایط مسئول فنی

فصل ۶) شرح وظایف مسئول فنی

فصل ۷) شرایط مسئول فنی موقعت و همکار

فصل ۸) نیروی انسانی آزمایشگاه

فصل ۹) شرایط و ضوابط عمومی نحوه کار در آزمایشگاه پزشکی

فصل ۱۰) شرایط ویژه آزمایشگاه‌های آسیب شناسی بافتی و سلولی

فصل ۱۱) شرایط آزمایشگاه‌های پزشکی با دامنه فعالیت تشخیص بیماریهای ژنتیک

فصل ۱۲) شرایط و ضوابط آزمایشگاه‌های پزشکی شبکه‌ای

فصل ۱۳) سایر مقررات

فصل ۱۴) نظارت بر آزمایشگاه‌های پزشکی و شبکه‌های آزمایشگاهی پزشکی

جمهوری اسلامی
جمهوری اسلامی
وزارت بهداشت، رفاه اجتماعی و پرورش انسانی

سازمان
تامین
پرست

دیر

فصل (۱۵) رسیدگی به تخلفات و مجازات ها در آزمایشگاه های پزشکی

آئین نامه تاسیس و مدیریت آزمایشگاه های پزشکی

فصل (۱) تعاریف:

ماده ۱- در این آئین نامه به اختصار به وزارت بهداشت، درمان و آموزش پزشکی، وزارت، به دانشگاه یا دانشکده علوم پزشکی و خدمات بهداشتی درمانی، دانشگاه/دانشکده، اداره کل آزمایشگاه مرجع سلامت وزارت متبوع، آزمایشگاه مرجع سلامت، و به کمیسیون تشخیص امور پزشکی موضوع ماده ۲۰ قانون مربوط به مواد خوردنی و آشامیدنی سال ۱۳۳۴ و اصلاحات بعدی آن، کمیسیون قانونی و بروانه های تاسیس و مسئولیت فی، بروانه های قانونی گفته می شود.

ماده ۲- آزمایشگاه تشخیص پزشکی، موسسه پزشکی است که طبق ضوابط قانونی ایجاد می گردد و در آن از طریق انجام آزمایشها بیولوژی، باکتری شناسی، وبروس شناسی، انگل شناسی، قارچ شناسی، ایمونولوژی، شیمیابی، ایمنوهماтолوژی، هماتولوژی، بیوفیزیکی، سینتولوژی، زنتیک و یا سایر آزمایشها بر روی نمونه ها و مواد گرفته شده از بدن انسان، اطلاعات مربوط به تشخیص، مدیریت، پیشگیری و درمان بیماری یا ارزیابی سلامت انسان را تأمین نموده و یا خدمات مشاوره ای در همه جنبه های آزمایشگاهی شامل تفسیر نتایج و توصیه به بررسی های تكمیلی مناسب را ارائه دهد.

تعیین گننده دامنه فعالیت آزمایشگاه پزشکی، مدرک تحصیلی (صلاحیت علمی و صلاحیت حرف ای) مسئول یا مسئولین فنی آن میباشد.

آزمایشگاه میتواند با رعایت ضوابط و مقررات وزارت، موازین علمی و استانداردهای ابلاغی آزمایشگاه مرجع سلامت، نمونه های بالینی را پذیرش نموده و مورد آزمایش و تجزیه قرار داده و یا به آزمایشگاه پزشکی ذیصلاح دیگر ارجاع دهد.



جمهوری اسلامی ایران
وزارت بهداشت درمان و آموزش پزشکی

نامه

شماره
تاریخ
پرست

تبصره 1: آزمایشگاه ملزم به رعایت ضوابط وزارت در سطح بندی تخصصی خدمات میباشد.
تبصره 2: ارسال نمونه به خارج از کشور مطابق دستورالعمل جداگانه و با اخذ مجوز مربوطه امکان پذیر است. درخصوص نمونه های ارسالی به خارج از کشور دستورالعمل مجزا وجود دارد و اخذ مجوز جداگانه ضروری است.

ماده 3- هر آزمایشگاه پزشکی بر اساس مدرگ تحصیلی مسئول یا مسئولین فنی و بر اساس مجوزهای صادره از وزارت، می تواند دارای یک یا چند فعالیت فنی تشخیص پزشکی از دامنه های زیر باشد:

الف) نمونه برداری

ب) بیوشیمی

ج) ایمنی شناسی و سرم شناسی

د) خون شناسی

ه) آسیب شناسی تشریحی (هیستو پاتولوژی و سیتو پاتولوژی)

و) باکتری شناسی

ز) انگل شناسی

ح) ویروس شناسی

ط) قارچ شناسی

ی) سم شناسی

ک) آسیب شناسی دهان و فک

ل) ژنتیک مولکولی

م) سیتوژنتیک پزشکی

ن) ایمنوهماتولوژی و بانک خون

و) آسیب شناسی مولکولی

فصل 2) شرایط تاسیس و بهره برداری:

ماده 4- تاسیس آزمایشگاه منوط به کسب موافقت اصولی و مجوز از کمیسیون قانونی می باشد.

ماده 5- اجازه تاسیس آزمایشگاه به اشخاص حقیقی و یا حقوقی، با شرایط ذیل داده می شود.

جمهوری اسلامی ایران
وزارت بهداشت، دانش و تحقیک
سازمان امور پزشکی

شماره
تاریخ
پرست

فی:

الف) در مورد اشخاص حقیقی:

- 1- تابعیت جمهوری اسلامی ایران.
 - 2- عدم سوءیشینه گیفری و سوءیشینه انتظامی.
 - 3- داشتن یکی از مدارک تحصیلی ذیل:
 1. تخصص آسیب شناسی بالینی و تشریحی
 2. تخصص آسیب شناسی بالینی
 3. تخصص آسیب شناسی قشری
 4. تخصص علوم آزمایشگاهی بالینی
 5. دکترای حرفه‌ای علوم آزمایشگاهی بالینی
 6. تخصص در یک رشته های علوم آزمایشگاهی بالینی
- تبصره 1: دانش آموختگان رشته های دکتری بژوهشی (PhD by research)، مشمول این آئین نامه نمی شوند.
- تبصره 2- صرف گذراندن دوره های تكمیلی، که به تأیید وزارت نرسیده باشد، مجوزی برای کسب صلاحیت مسئولیت فنی و یا توسعه دامنه خدمات تخصصی نبوده و تابع ضوابط و مقررات مرتبط است.
- ب) درمورد اشخاص حقوقی: مدیر عامل و یا حداقل یک نفر در ترکیب اعضا هیئت مدیره شرکت باید واحد شرایط موسس آزمایشگاه، طبق بند "الف" ماده 5 فصل 2 این آئین نامه باشد تا از درگ صحیح موسسین از قوانین، الزامات و استانداردهای فنی و ضوابط مرتبط با آزمایشگاه پزشکی و همچنین از شرح وظایف موسس و مسئول فنی اطمینان حاصل شود و مطابق فصل چهارم این آئین نامه (شرح وظایف موسس یا موسسین) بر انتخاب مسئول یا مسئولین فنی و عملکرد آنها نظارت کافی اعمال گردد.
- ماده 6- به شخصیت های حقیقی متقاضی تاسیس آزمایشگاه بیش از یک پروانه تاسیس داده نمی شود.
- تبصره 1: اشخاص حقیقی که در حال حاضر موسس آزمایشگاه هستند تنها می توانند در قالب شخصیت حقوقی، متقاضی پروانه تاسیس یک آزمایشگاه پزشکی یا موسسه پزشکی دیگر باشند.
- تبصره 2: در صورتی که متقاضی تاسیس آزمایشگاه بیش از یک نفر باشد، آزمایشگاه باید در قالب شخصیت حقوقی ثبت شود.

تبصره 3: آزمایشگاههای با پروانه تاسیس مستقل میتوانند، بدون اخذ پروانه تاسیس شبکه آزمایشگاهی، تحت یک نام تجاری (برند) و با یک نشان تجاری مشترک فعالیت و همکاری نمایند. بدینه است در چنین شرایطی



جمهوری اسلامی
جمهوری اسلامی
وزارت بهداشت، درمان و امور پرورشی

سازه
تاریخ
پویت

نامه

آزمایشگاه بطور مستقل مورد نظارت و ارزیابی قرار گرفته و کلیه مسئولیت‌های قانونی ناشی از فعالیت هر آزمایشگاه متوجه موسس و مسئول فنی قانونی همان آزمایشگاه خواهد بود.

ماده ۷- در صورتیکه پروانه تاسیس آزمایشگاه در قالب شبکه آزمایشگاهی صادر نشده باشد، نمی‌تواند مرکز دیگری بنام شعبه دایر نماید.

ماده ۸- احراز شرایط و صلاحیت موسس یا موسسین بر اساس موارد فوق الذکر به عهده کمیسیون قانونی می‌باشد.

ماده ۹- انتقال پروانه تاسیس به غیر توسعه موسس، منوع است.

ماده ۱۰- کمیسیون قانونی با رعایت قوانین و مقررات مصوب و مفاد آیین نامه، اقدام به بررسی و تائید صلاحیت جهت موسس و مسئول فنی خواهد نمود.

فصل (۳) ساختمان آزمایشگاه:

ماده ۱۱- ساختمان آزمایشگاه باید کلیه ضوابط، شرایط و استانداردهای ابلاغی، مربوط به شرایط فیزیکی یک آزمایشگاه تشخیص پزشکی که توسط وزارت تعیین می‌شود را دارا باشد و در صورتی اجازه بهره برداری از آن صادر می‌شود که برای بازرسین وزارت و یا دانشگاه/دانشکده این شرایط محزز شود.

ماده ۱۲- در صورت انجام آزمایش‌های تشخیص پزشکی حداقل فضای 100 مترمربع، الزامی است و جهت انجام آزمایش‌های آسیب شناسی تشریحی و یا زنیک و یا سیوزنیک هر کدام 20 متر مربع به فضای فوق اضافه می‌شود

تصویره: برای آزمایشگاه‌های با دامنه تک تخصصی حداقل فضای 60 متر مربع، ضروری می‌باشد.

ماده ۱۳- آزمایشگاه‌هایی که جهت انطباق با ضوابط و استانداردها و یا به منظور افزایش بخش و یا پاسخ به افزایش بار کاری، نیازمند توسعه فضای فیزیکی باشند، می‌توانند، متناسب با نیاز، نوع و حجم کار فنی، مشروط به عدم نسب قابل جدایانه، عدم مراجعت مستقیم بیمار و با رعایت اصول انتقال امن و اینمن نمونه‌های بالینی، یک فضای اضافی با رعایت ماده ۱۱، در اختیار گرفته و با ذکر پلاک ثبتی محل جدید در پروانه تاسیس، در همان ساختمان و یا در محل دیگری با نظر دانشگاه در محل یا محدوده مورد تائید، ادامه فعالیت بدهد.



جمهوری اسلامی
جمهوری اسلامی
وزارت بهداشت، درمان و آموزش پزشکی

نامه

سازمان
تاریخ
پوست

ماده ۱۴- در موسسات پزشکی، فضاهای اختصاص داده شده به بخش آزمایشگاه، نباید بعنوان فضای انجام سایر اقدامات و فعالیتهای موسسه، مورد استفاده قرار گیرد و هرگونه تغییر در آن بدون اطلاع و تأیید دانشگاه غیرمجاز می باشد.

ماده ۱۵- اعضاء هیئت علمی تمام وقت جفرافیابی مجاز نیستند در طول خدمت در محل دیگری به جز موسسه یا مرکز وابسته به دانشگاه، اشتغال داشته باشند، مجوز مسئولیت فنی برای این افراد فقط جهت آزمایشگاههای پزشکی دانشگاهی (مانند کلینیک ویژه، بیمارستانها و ...) صادر می گردد.

تبصره ۱: در صورت قطع ارتباط استخدامی افراد مذکور به هر دلیل، مجوز صادره موضوع ماده فوق لغو و در صورت تقاضای این افراد جهت اخذ پروانه در بخش غیر دولتی، طبق ضوابط مربوطه و طی مراحل قانونی اقدام خواهد گردید.

ماده ۱۶- تمدید پروانه های قانونی آزمایشگاه ها مشروط به کسب اطمینان از رعایت ضوابط و استانداردها (منطبق با قسمت الف بند ۱۱ ماده ۱ قانون تشکیلات و وظایف وزارت بهداشت)، قانون آموزش مداوم و ارائه سایر مستندات مربوطه خواهد بود.

ماده ۱۷- آزمایشگاههای دولتی که به بخش خصوصی واگذار میشوند نیز موظف به معرفی مسئول فنی واجد شرایط و اخذ مجوزهای قانونی میباشند.

فصل ۴) شرایط و شرح وظایف موسسی یا موسسین:

ماده ۱۸- وظایف موسس به شرح ذیل می باشد:

۱. تجهیز و راه اندازی آزمایشگاه در مهلت تعیین شده از زمان صدور موافقت اصولی مطابق با ضوابط صدور پروانه موسسات پزشکی

۲. معرفی مسئول یا مسئولین فنی آزمایشگاه به معاونت درمان جهت طرح در گمیسیون قانونی و یا عزل و اعلام پایان کار مسئول فنی به معاونت درمان

۳. کسب اطمینان از انجام کلیه وظایف و تعهدات آزمایشگاه و پاسخگوئی در برابر مراجع قانونی، سازمان های بیمه گر، نهادهای مسئول و ذینفع، در همه موارد بجز مواردیکه به عهده مسئول فنی بوده و در فصل مربوطه ذکر شده است.



جمهوری اسلامی ایران
وزارت بهداشت، درمان و آموزش پزشکی

سازمان امنیت اجتماعی
سازمان امنیت اجتماعی
سازمان امنیت اجتماعی

4. تامین مستمر منابع و شرایط مورد نیاز، مناسب با دامنه عملکرد آزمایشگاه، شامل فضای امن و ایمن، تاسیسات، تجهیزات دستگاهی و ملزومات مصرفی، نیروی انسانی مدیریتی و فنی واجد شرایط که گفته، کمیت و عملکرد آنها به تأثید مسئول فنی قانونی رسیده باشد و امکان ارائه نتایج آزمایشگاهی معتبر و به هنکام را برای مسئول فنی فراهم نماید.

5. کسب اطمینان از ارائه مستمر خدمات و عدم ایجاد وقهه در آن از طریق تامین کلیه منابع مورد نیاز.

6. تعهد نسبت به رعایت اخلاق حرفه ای شاغلین حرف پزشکی، خودداری از انجام اعمال غیرمجاز و غیراخلاقی، عدم تحمل هزینه اضافه یا خدمات غیر ضروری به بیماران و کسب اطمینان از رعایت قوانین و مقررات مرتبط با اخلاق پزشکی و حقوق گیرندگان خدمت توسط مسئول فنی و کارکنان و نظارت بر آن.

7. کنترل و نظارت بر حسن اجرای ضوابط و مقررات مربوط به تعریفهای مصوب.

8. فراهم کردن منابع و امکانات لازم برای ارتقاء دانش و مهارت کارکنان بر اساس نیاز سنجی مسئول فنی آزمایشگاه

9. همکاری و ایجاد تسهیلات لازم برای نظارت و بازرسی نمایندگان وزارت و دستگاههای وابسته در زمان فعالیت آزمایشگاه و یا هر زمانی که مورد نیاز باشد.

10. کسب اطمینان از عمل به کلیه قوانین، مقررات، ضوابط، بخشنامه ها، استانداردها و دستورالعملهای ابلاغی وزارت و پیروی از آن.

تبصره: وظایف موسس مصرح در این ماده قابل توکیل به غیر نبوده و موسس ملزم است شخصاً از حسن انجام کلیه وظایف اطمینان حاصل نماید.

ماده 19- مؤسس موظف است در صورت دریافت استعفا یا انصراف کتبی مسئول فنی از ادامه فعالیت و همکاری، مراتب را بطور کتبی به دانشگاه مربوطه اعلام کند و حداقل نه سه ماه نسبت به معرفی مسئول فنی جایگزین اقدام نماید تا پس از تصویب و تأیید صلاحیت وی توسط کمیسیون قانونی، پروانه مسئول فنی جدید صادر گردد. در غیر اینصورت دانشگاه باید نسبت به تعطیلی موقت آزمایشگاه اقدام نماید.

تبصره 1: در صورت عدم معرفی مسئول فنی جدید در زمان تعیین شده توسط موسس، آزمایشگاه مجاز به ادامه فعالیت نخواهد بود و هیچ گونه مسئولیت قانونی متوجه مسئول فنی مستعفی نمی باشد.

تبصره 2: در صورتیکه مسئول فنی دائم یا موقت آزمایشگاه بدون اعلام قبلی از حضور در آزمایشگاه و انجام وظایف خود خودداری نماید یا به دلایلی مثل بیماری یا فوت امکان حضور در محل کار خود را نداشته باشد،

جمهوری اسلامی
جمهوری اسلامی
وزارت بهداشت، دانش و تحقیق
وزارت بهداشت، دانش و تحقیق

سازه
تایخ
پرست

فیض

موسسه ملزم است ضمن اعلام به دانشگاه، بلافضلله فرد واجد شرایط دیگری را جهت مسئولیت فنی دامن با
موقع آزمایشگاه معرفی نماید.

فصل ۵) شرایط مسئول فنی:

مسئول فنی آزمایشگاه کسی است که بروانه مسئولیت فنی برابر قوانین و مقررات بر اساس صلاحیت علمی و حرفه ای و به تشخیص کمیسیون قانونی به نام او صادر شده و مسئولیت وی در امور آزمایشگاه در حد دامنه عملکرد مندرج در بروانه مسئولیت فنی و ضوابط و دستورالعمل های مربوطه می باشد.

ماده 20- پذیرش و انجام آزمایش در آزمایشگاه مناسب با مدرک تحصیلی مسئول فنی و بر اساس لیست تقییکی ارائه خدمت ابلاغی آزمایشگاه مرجع سلامت بوده و مسئول فنی باید دارای یکی از مدارک زیر باشد:
۱. دکتری تخصصی آسیب شناسی بالینی یا تشریحی برای دامنه عملکرد آسیب شناسی تشریحی و

بالینی (آزمایشگاه بالینی)

۲. تخصص آسیب شناسی بالینی برای دامنه عملکرد آزمایشگاه بالینی

۳. تخصص آسیب شناسی تشریحی برای دامنه عملکرد آسیب شناسی تشریحی

۴. تخصص علوم آزمایشگاهی بالینی برای دامنه عملکرد آزمایشگاه بالینی

۵. دکترای حرفه ای علوم آزمایشگاهی بالینی برای دامنه عملکرد آزمایشگاه بالینی

۶. دکترای تخصصی (PhD) تک رشته ای علوم آزمایشگاهی بالینی که دوره تكمیلی موضوع تبصره ۲ ماده 6 فصل 2 قانون مربوط به مقررات امور پژوهشی و دارویی و مواد خوردنی و آشامیدنی مصوب سال ۱۳۳۴ و اصلاحات بعدی آن برای دامنه عملکرد آزمایشگاه بالینی

۷. تخصص ویا دکتری تخصصی (PhD) تک رشته ای علوم آزمایشگاهی بالینی برای آزمایشگاه پژوهشی با دامنه عملکرد مرتبط با صلاحیت

تبصره ۱: ارزشیابی مدارک تحصیلی و تعیین بالینی بودن رشته برای کلیه دانش آموختگان داخل و خارج از کشور بر عهده معاونت آموزشی وزارت می باشد.

تبصره ۲: دانش آموختگان رشته های دکتری پژوهشی (PhD by research)، مشمول این آئین نامه نمی شوند.

تبصره ۳: دانش آموختگان دانشگاه ها و مراکز آموزش عالی داخل غیر وابسته به وزارت صرفأ در صورت ارزشیابی و تائید بر فناهه آموزشی آنها توسط معاونت آموزشی وزارت، مشمول تبصره یک این ماده می شوند.



جمهوری اسلامی ایران
وزارت بهداشت درمان و تغذیه

سازه
تاریخ
پوست.

شنبه

ماده 21- مسئول فنی باید توسط موسس یا موسسین معرفی شده پس از صدور پروانه مسئولیت فنی کار خود را شروع نمایند.

تبصره: موسس یا موسسین به شرط دارا بودن شرایط مسئول فنی می توانند به عنوان مسئول فنی آزمایشگاه خود و یا سایر آزمایشگاه ها، معرفی شوند.

ماده 22- براساس مقتضیات زمان، وزارت می تواند به طور موقت شرایط خاصی را برای صدور پروانه قانونی مسئول فنی تعیین و ابلاغ نماید.

ماده 23- هر مسئول فنی صرفاً می تواند مسئولیت فنی یک موسسه (اعم از آزمایشگاه های خصوصی، دولتی، خیریه، شرکتهای تعاونی و نهادها و شرکتهای فراورده های تشخیصی و غیره) را در یک نوبت کاری دارا باشد و شاغلین مذکور مجاز به استغلال همزمان در سایر مراکز نمی باشند.

تبصره 1: مسئول فنی در هر حال باید بیش از دو نوبت کاری در هر شبانه روز شاغل باشد (اعم از مراکز خصوصی و یا دولتی)

تبصره 2: پروانه مسئول فنی آزمایشگاه های بیمارستان ها و سایر مراکز درمانی به استناد پروانه تاسیس بیمارستان و یا مرکز مربوطه صادر می شود.

تبصره 3: تصمیم گیری در مورد صدور پروانه مسئول فنی برای آزمایشگاهی که از محل سکونت با کار منقضی فاصله دارد بر اساس نظر معاونت درمان دانشگاه، با در نظر گرفتن موقعیت و شرایط جفرافیابی و فاصله انجام میشود.

فصل 6) شرح وظایف مسئول فنی:

ماده 24- وظایف مسئول فنی (دائم، موقت) آزمایشگاه عبارت است از:

مسئولیت های مسئول فنی آزمایشگاه شامل مسئولیت های فنی / حرفة ای، علمی، مشاوره ای، اجرایی و آموزشی، مرتبط با خدماتی که آزمایشگاه ارائه می دهد، می باشد. مسئول فنی ممکن است بعضی وظایف و یا مسئولیت های خود را به کارکنان واجد صلاحیت تفویض نماید. در هر حال مسئولیت نهایی کلیه فعالیت های آزمایشگاه بر عهده مسئول فنی بوده و در هر حال حضور مسئول فنی در کلیه ساعت مندرج در پروانه قانونی آزمایشگاه الزامی است.

مسئول فنی آزمایشگاه باید:



جمهوری اسلامی
جمهوری اسلامی
وزارت بهداشت، روان‌آورانگیزی

سازمان
تاریخ
پرست

۱. نسبت به اجرای کلیه قوانین، مقررات و آیین نامه های مرتبط با آزمایشگاه های پزشکی، متعهد باشد.
۲. نسبت به رعایت اخلاق حرفه ای و اجرای "منشور حقوق مراجعین به آزمایشگاه های تشخیص پزشکی" متعهد بوده، درگیر اعمال غیرمجاز و غیراخلاقی نشود، و هیچ گونه هزینه اضافه یا خدمات غیر ضروری به بیماران تحمیل نکند.
۳. نسبت به استقرار سیستم مدیریت کیفیت و اجرای الزامات استاندارد آزمایشگاه های پزشکی خود را متعهد و ملزم بداند.
۴. همه کارکنان (در سطوح مختلف کاری) را در خصوص اهمیت و ضرورت تعییت از قوانین، مقررات، رعایت اخلاق حرفه ای و اجرای الزامات استاندارد توجیه نماید.
۵. در امور اداری و اجرایی، ارتباط با مراجع قانونی و مسئول در وزارت، دانشگاه های علوم پزشکی متبع، سازمان های پیمده کر و سازمان های طرف قرارداد، با مؤسس آزمایشگاه همکاری نماید.
۶. در مورد امور فنی و تخصصی آزمایشگاه، به مراجع ذیربط نظیر وزارت و دانشگاه علوم پزشکی متبع، مراجع قضایی و نظام پزشکی پاسخ گو باشد.
۷. در خصوص ارائه به هنکام اطلاعات درخواست شده از آزمایشگاه، با مراجع قانونی متولی نظام سلامت همکاری لازم را طبق شرایط مقرر داشته باشد.
۸. خط مشی، اهداف، دامنه کاری و طیف فعالیت های آزمایشگاه را مشخص نماید.
۹. از در دسترس بودن منابع لازم و کافی برای انجام طیف فعالیت های مورد نظر به نحو مطلوب، اطمینان حاصل گند و بر بهره برداری بهینه از منابع مدیریت اثربخش داشته باشد.
۱۰. از وجود فضای محیط کاری مناسب، کافی و ایمن برای انجام فعالیت ها با کیفیت مطلوب اطمینان حاصل گند.
۱۱. از وجود تعداد کافی کارکنان دارای صلاحیت و مهارت های لازم برای انجام امور محوله، اطمینان حاصل گند. صلاحیت کلیه کارکنان را در بدء استخدام و همچنین به طور دوره ای در حین خدمت ارزیابی نموده و به طور مستمر بر عملکرد کارکنان نظارت داشته باشد.
۱۲. شرح شغل شامل و ظایف، مسئولیت ها و اختیارات هر یک از کارکنان را مکتوب و به طور رسمی به ایشان ابلاغ نماید. سلسله مراتب سازمانی و ارتباط بین کارکنان را مشخص و برای کارکنان کلیدی آزمایشگاه جانشین تعیین گند.



جمهوری اسلامی ایران
وزارت بهداشت، درمان و آموزش پزشکی

فیصل

شماره...
تاریخ...
پرست

13. برای به روز بودن و پیشرفت حرفه ای کارکنان آزمایشگاه برنامه ریزی آموزشی و توسعه ای داشته و فرصت شرکت در برنامه های آموزشی را به آنها بدهد.
14. از فراهم بودن وسایل و تجهیزات آزمایشگاهی مناسب و متناسب با طیف خدمات آزمایشگاه و استانداردهای آزمایشگاه پزشکی اطمینان حاصل نماید.
15. بر روند خرید، کنترل، نگهداری و ارزیابی کیفیت تجهیزات و فرآورده های تشخیصی آزمایشگاهی مبنی بر استانداردهای آزمایشگاه پزشکی نظارت داشته باشد. تأمین گنبدگان اقلام و تجهیزات آزمایشگاهی را بر اساس معیارهای مشخص، ارزیابی و انتخاب کرده و عملکرد آنها را پایش نماید.
16. از به کارگیری روش های معتبر و صحه گذاری شده مطابق استانداردهای آزمایشگاه پزشکی اطمینان حاصل کرده و بر اجرای برنامه های کنترل کیفی داخلی و شرکت در برنامه های ارزیابی خارجی کیفیت نظارت داشته باشد.
17. بر ارائه به هنکام خدمات آزمایشگاهی (مطابق با زمان چرخه کاری تعیین شده برای آماده شدن نتایج آزمایش ها)، بروزه به گزارش به موقع نتایج آزمایش های اورژانس نظارت نماید.
18. بر رعایت و اجرای اصول مستندسازی در آزمایشگاه، شامل تدوین مدارک و نگهداری سوابق، نظارت نماید.
19. کلیه فرایندها و فعالیت هایی که در آزمایشگاه انجام می شود (شامل فعالیت های فنی در حوزه قبل از آزمایش، انجام آزمایش، پس از آزمایش و همچنین فرایندها و فعالیت های مدیریتی و پشتیبانی) را به طور مستمر پایش و ارزیابی نماید تا خطاهای و موارد عدم انطباق با استاندارد آزمایشگاه های پزشکی شناسایی شوند.
20. برای برطرف کردن خطاهای و موارد عدم انطباق برنامه ریزی کند، اقدامات اصلاحی و اقدامات پیشگیرانه را تعیین کرده و فرد مسئول و مهلت زمانی را مشخص نماید. همچنین اطمینان حاصل کند که اقدامات لازم به موقع به انجام رسیده و اثربخش بوده است.
21. آزمایشگاه های ارجاع را بر اساس معیارهای مشخص انتخاب کرده و کیفیت و کارایی خدمات آنها را مورد پایش قرار دهد.
22. روش های ارتباطی مناسب در داخل آزمایشگاه بین کارکنان بخش های مختلف و کارکنان در شیفت های کاری مختلف طراحی کند.



جمهوری اسلامی
جمهوری اسلامی
وزارت بهداشت و پرورش سلامت

شاره
تاریخ
پرست

نمره

23. ساز و کار لازم برای تسبیل ارتباطات و انتقال اطلاعات بین آزمایشگاه با گیرندگان خدمات و سایر ذینفعان را فراهم نماید. در مورد رضایت از عملکرد آزمایشگاه، از گیرندگان خدمات نظر سنجی کرده و به تمامی شکایات، پیشنهادات و درخواست های کارگنان و کلیه گیرندگان خدمات آزمایشگاه رسیدگی نماید.

24. به اجرای برنامه های ایمنی و امنیت زیستی معهد باشد. اطمینان حاصل کند که هیچ گاه ایمنی کارگنان، بیماران و مراجعه کنندگان، و همچنین جامعه و محیط زیست، در اثر فعالیت های آزمایشگاه، به مخاطره نمی افتد.

25. تدبیر لازم جهت واگذش مناسب و سریع در زمان وقوع بحران، فوریت ها و بلاای را پیش بینی نموده و به اجرا درآورده قا اطمینان حاصل شود در شرایط غیرمنتظره و اضطراری که دسترسی به خدمات آزمایشگاهی محدود بوده یا وجود ندارد، دسترسی به خدمات اساسی و پایه آزمایشگاهی میسر است، و ایمنی کارگنان و مراجعین، و امنیت زیستی در جامعه در این شرایط حفظ می شود.

26. در موارد لزوم و شرایط مقتضی به عنوان عضوی فعال در قیم های پزشکی، در روند مراقبت از بیماران مشارکت داشته باشد.

27. در موارد لزوم و شرایط مقتضی مشاوره در مورد استفاده صحیح از خدمات آزمایشگاهی، انتخاب آزمایش ها و تفسیر نتایج آزمایش ارائه نماید.

28. در صورت لزوم و در موارد مقتضی برای تحقیق و توسعه برنامه ریزی کرده و آن را به اجرا درآورده.

29. در شیفت مندرج در پروانه مسئول فنی، در آزمایشگاه حضور فعال داشته باشد.

30. گزارش نتایج آزمایش ها را قبل از صدور، تایید، ممهور و امضاء نماید.

قبصره 1: پذیرش و انجام آزمایش توسط افراد ذیصلاح و در حیطه شرح و ظایف تعیین شده توسط مسئول فنی برای ایشان، در ساعتی که مسئول فنی در آزمایشگاه حضور ندارد، بالامانع است، ولی آزمایشگاه حق گزارش نتایج آزمایش ها را بدون نظارت نهایی و تایید و امضای مسئول فنی ندارد، مگر در موارد فوریت پزشکی که گزارش نتیجه آزمایش با درج این مطلب که "این گزارش اولیه بوده و گزارش نهایی پس از تائید مسئول فنی ارائه خواهد شد" قابل ارائه است. به هر حال حضور مسئول فنی در آزمایشگاه در کلیه ساعات درج شده در پروانه قانونی ضروری بوده و مسئولیت کلیه فعالیت های انجام شده در کلیه ساعات فعالیت آزمایشگاه، به عهده مسئول فنی می باشد.



جمهوری اسلامی ایران
سید حسن خمینی
وزارت بهداشت، دانش و اورپا

۲

شماره
تاریخ
پرست

تبصره ۲: مسئول فنی قانونی در صورت قصیم به استعفا یا انصراف از ادامه فعالیت و همکاری، باید سه ماه قبل مراتب را بطور کتبی به مؤسس و دانشگاه مربوطه اعلام نماید و تا بایان این مهلت موظف است کلیه وظایف و امور محوله را انجام دهد.

تبصره ۳: در صورت صلاح دید و پیشنهاد کمیسیون قانونی، ارزیابی و تائید توانایی جسمی و روانی مسئول فنی توسط کمیسیون پزشکی برای تائید صلاحیت و صدور و تمدید پروانه قانونی انجام میشود.

فصل ۷) شرایط مسئول فنی موقت و همکار:

ماده 25- مسئول فنی موقت به فرد واجد شرایط و صلاحیت اطلاق می شود که در غیاب مسئول فنی دائم، برای مدت تعیین شده (حداکثر تا ۶ ماه) معرفی و ضمن حضور در آزمایشگاه، کلیه وظایف مسئول فنی دائم را انجام می دهد.

ماده 26- مسئول فنی همکار به فرد یا افراد واجد شرایط و صلاحیت اطلاق می شود که، توسط مؤسس معرفی و تحت نظرارت مسئول فنی دائم، مسؤولیتها و فعالیتهای تعیین شده توسط مسئول فنی دائم را در قالب شرح وظایف معین و ابلاغ شده بر عهده میگیرد. برای مسئول فنی همکار برابر قوانین و مقررات پروانه مسئول فنی همکار صادر میشود.

ماده 27- حضور مسئول فنی در مؤسسه در زمان مندرج در پروانه آزمایشگاه ضروری است و در صورتیکه به هر علت مسئول فنی تواند شخصاً در زمان تعیین شده در آزمایشگاه حضور داشته باشد، لازم است فردی واجد شرایط و ذیصلاح به عنوان مسئول فنی موقت یا همکار در آزمایشگاه حضور داشته باشد.

ماده 28- در صورتیکه مسئول فنی دائم یا موقت آزمایشگاه از حضور در آزمایشگاه و انجام وظایف خود خودداری نماید و یا به دلایلی مثل بیماری یا فوت امکان حضور در محل کار خود را نداشته باشد، مؤسس می بایست ضمن اعلام فوری به دانشگاه، بالاصله فرد واجد شرایط ذیگری را جهت مسئولیت فنی دائم یا موقت آزمایشگاه معرفی نماید.

ماده 29- ذکر نام مسئول فنی همکار تا زمان ادامه همکاری بر روی تابلو و اوراق بلامانع است. بدیهی است امضاء برگه های آزمایش در حد صلاحیت حرفة ای مسئول فنی همکار و شرح وظایف ابلاغ شده به وی، مجاز می باشد.



جمهوری اسلامی ایران
وزارت بهداشت، رفاه آموزشی

شاره
تاریخ
پورت

۱۴۰۰

ماده ۳۰- مسئول فنی یک آزمایشگاه می تواند با رعایت همه ضوابط مربوط به مسئولیت فنی دائم یا موقت و یا همکار مسئول فنی یک آزمایشگاه دیگر باشد. بدینهی است ساعات کار موظف در آزمایشگاه ها نمی تواند مشترک باشد.

ماده ۳۱- احکام مسئول فنی موقت توسط دانشگاه و بر اساس ضوابط و شرایط فوق الذکر و صلاحیت مسئول فنی موقت معرفی شده صادر خواهد شد.

تبصره: مقاضیان قبول مسئولیت فنی موقت و همکار موظف به حضور کامل در آزمایشگاه حداقل در شیفت کاری تعیین شده می باشند.

فصل ۸) نیروی انسانی آزمایشگاه:

ماده ۳۲- افرادی که صلاحیت اشتغال به فعالیتهای فنی آزمایشگاه را دارند، به شرح ذیل می باشند:

۱. دانش آموختگان رشته های ذکر شده در فصل ششم این آئین نامه به عنوان مسئول فنی
۲. دانش آموختگان متخصص و یا دارندگان مدارک دکترای تخصصی (PhD) مرتبط با علوم آزمایشگاهی بالینی، کارشناسی ارشد و کارشناسی در رشته های مصوب و مورد تأیید وزارت (در بخش مرتبط)
۳. دانش آموختگان کارکنان آزمایشگاه رشته علوم آزمایشگاهی

تبصره ۱: صلاحیت کلیه کارکنان آزمایشگاه (اعم از فنی، اداری، خدماتی و غیره)، قبل از به کار گماری، باید به تأیید مسئول فنی برسد.

تبصره ۲: مشخصات کلیه کارکنان فنی و تغییرات آنها باید بطور رسمی به دانشگاه معرفی شوند.

تبصره ۳: رعایت ضوابط و استانداردهای مربوط به نیروی انسانی که توسط وزارت با توجه به مقتضیات ابلاغ می گردد، الزامی است.

فصل ۹) شرایط و ضوابط عمومی نحوه کار در آزمایشگاه پزشکی:

ماده ۳۳- استفاده از هر گونه نام و عنوان روی تابلو و برگه های آزمایشگاه به غیر از آنچه در بروانه قید شده است، ممنوع می باشد. نام و نشان تجاری موضوع تبصره دو ماده شش این آئین نامه از این ضابطه مستثنی است.



جمهوری اسلامی
وزارت بهداشت، درمان و آموزش پزشکی

سازه
تاریخ
سرت

نامه

ماده 34- در فرآیند مدیریت نمونه، نمونه گیری، بسته بندی و نقل و انتقال امن و ایمن نمونه باید طبق ضوابط و استانداردهای ابلاغی وزارت صورت پذیرد. مسئولیت قانونی مدیریت نمونه در روند ارجاع بر عهده مسئول فنی آزمایشگاه ارجاع دهنده است. بدینه است مسئولیت انجام مراحل اجرایی میتواند بر اساس فرادراد فیما بین به آزمایشگاه ارجاع قابل واگذاری باشد.

تصوّره: نمونه گیری در خارج از آزمایشگاه و انتقال آن به آزمایشگاه توسط فرد ذیصلاح و تحت مسئولیت و نظارت مسئول فنی آزمایشگاه مجاز می باشد. مسئولیت کلیه مراحل فرآیند مدیریت نمونه بر عهده مسئول فنی آزمایشگاه است.

ماده 35- هیچگونه محدودیت سقف جمعیتی و فاصله از سایر آزمایشگاهها جهت تاسیس آزمایشگاه پزشکی وجود ندارد و رعایت قوانین، ضوابط و استقرار و رعایت استانداردهای ابلاغی وزارت، ملاک است.

ماده 36- کلیه آزمایشگاههای پزشکی موظف به استقرار و رعایت استانداردهای ابلاغی آزمایشگاه پزشکی بوده و باید از طریق برنامه کنترل کیفیت داخلی، شرکت در برنامه ارزیابی کیفیت خارجی (مهارت آزمایی) مورد تائید وزارت و سایر روشها از اعتبار خدمات آزمایشگاهی اطمینان حاصل نمایند.

فصل 10) شرایط ویژه آزمایشگاه های آسیب شناسی بافتی و سلولی:

ماده 37- کلیه آزمایشگاه های تشخیص پزشکی (اعم از مستقل، بیمارستانی، مرکز جراحی محدود، درمانگاهی و غیره)، به منظور پذیرش و انجام آزمایش بر روی نمونه های بافتی و سلولی، باید دارای بخش آسیب شناسی تشریحی باشند.

تصوّره: در مناطق جغرافیایی که قادر آزمایشگاه آسیب شناسی باشند، پذیرش و انجام آزمایشگاهی آسیب شناسی بافتی و سلولی تابع بخشنامه های ابلاغی وزارت در این خصوص خواهد بود.

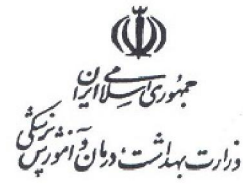
فصل 11) شرایط آزمایشگاه های پزشکی با دامنه فعالیت تشخیص بیماریهای ژنتیک:

ماده 38- مسئول فنی آزمایشگاه ژنتیک پزشکی باید دارای مدرک معتبر مورد تایید وزارت بشرح زیر باشد:

1. دکترای تخصصی (PhD) در رشته ژنتیک پزشکی و یا انسانی

2. دکترای تخصصی (PhD) در رشته سینتوژنتیک پزشکی

3. دکترای تخصصی (PhD) در رشته ژنتیک پزشکی با کرایش سینتوژنتیک پزشکی



شماره
تاریخ
پرست
.....

میر

۴. دکترای تخصصی (PhD) در رشته ژنتیک انسانی با گرایش سینتوژنتیک پزشکی
۵. دکترای تخصصی (PhD) در رشته ژنتیک پزشکی با گرایش مولکول

تبصره ۱: انجام خدمت مشاوره ژنتیک در آزمایشگاه پزشکی مجاز نمی باشد.

فصل ۱۲) شرایط و ضوابط آزمایشگاههای پزشکی شبکه ای:

ماده ۳۹- هر شبکه آزمایشگاهی پزشکی، یک موسسه پزشکی با شرایط ویژه تعریف شده در این آئین نامه و سایر ضوابط و دستورالعمل های مرتبط محسوب میشود که شامل مراکز نمونه گیری، آزمایشگاههای میانی و آزمایشگاه مرکزی با سطوح ارائه خدمت متفاوت می باشد که در محدوده جغرافیایی مجاز، مطابق با قوانین، ضوابط و استانداردهای آزمایشگاه مرجع سلامت برای شبکه آزمایشگاهی پزشکی تأسیس شده و فعالیت میکند.

تبصره ۱: شبکه آزمایشگاهی پزشکی به مجموعه ای ادغام یافته از مراکز آزمایشگاهی گفته می شود که با سیاستها و خط مشی یکسان و تحت مدیریت یکباره و با رعایت قوانین، مقررات و بالاترین استانداردهای کیفیت، از طریق انجام خدمات آزمایشگاهی، داده ها و اطلاعات معتبر مورد نیاز نظام سلامت، پزشکان، بیماران، خریداران خدمت و سایر ذینفعان را بموقع در دسترسان قرار می دهد.

تبصره ۲: اشخاص حقیقی و حقوقی مطابق قانون میتوانند شبکه آزمایشگاهی پزشکی تأسیس نمایند.

تبصره ۳: مجوز تأسیس شبکه آزمایشگاهی پزشکی در کمیسیون قانونی موسسات پزشکی معاونت درمان وزارت، و بر اساس محدوده جغرافیایی مجاز فعالیت، صادر میگردد.

تبصره ۴: هر شبکه آزمایشگاهی پزشکی به ازای کلیه مراکز وابسته، شامل مراکز نمونه برداری و آزمایشگاه های سطوح مختلف، تنها یک مجوز تأسیس دریافت میکند.

تبصره ۵: در صورتیکه تعدادی از آزمایشگاههای تشخیص پزشکی مستقل دایر که دارای پروانه تأسیس میباشند بخواهند تجمعی شده و شبکه آزمایشگاهی پزشکی تشکیل دهند، پروانه های تأسیس موجود ابطال و به ازای تمامی پروانه های قاسیس، یک پروانه قانونی قاسیس شبکه آزمایشگاهی پزشکی به نام متقاضی حقیقی یا حقوقی صادر خواهد شد.

تبصره ۶: دامنه جغرافیایی فعالیت شبکه آزمایشگاهی پزشکی، ساختار و سازماندهی شبکه، تعداد و توزیع مراکز وابسته به آن، اعم از مراکز نمونه گیری و آزمایشگاههای سطوح مختلف، باید مطابق ضوابط و



جمهوری اسلامی ایران
وزارت بهداشت، درمان و آموزش پزشکی

دفتر

شماره ...
تاریخ ...
پیوست

استانداردهای ابلاغی آزمایشگاه مرجع سلامت برای شبکه آزمایشگاهی پزشکی بوده و تأسیس آن تابع ضوابط و مقررات موسسات پزشکی است.

تبصره ۱: جایگاهی با توسعه فضای فیزیکی، افزایش با کاهش تعداد مراکز نمونه گیری و یا آزمایشگاههای شبکه آزمایشگاهی، پس از نیازمندی دانشگاه علوم پزشکی، با تایید معاونت درمان وزارت، مجاز خواهد بود.
ماده ۴۰- برای گلبه مسئولین فنی شاغل در یک شبکه آزمایشگاهی پزشکی باید، مطابق قوانین و مقررات، توسط دانشگاه/دانشگاه مربوطه، پروانه مسئولیت فنی صادر گردد.

تبصره ۲: شبکه آزمایشگاهی پزشکی باید برای آزمایشگاه مرکزی خود فضای فنی مناسب به وسعت حداقل ۲۵۰ متر مربع داشته و به ازاء بخش‌های تخصصی مسئولین فنی صاحب صلاحیت در استخدام داشته باشد به نحوی که هیچ یک از بخش‌های فنی آزمایشگاه قادر مسئول فنی واجد شرایط نباشد. تعداد مسئولین فنی آزمایشگاه مرکزی باید کمتر از چهار نفر باشد. در صورتیکه استانداردها و ضوابط آزمایشگاه مرجع سلامت، به منظور کسب اطمینان از کیفیت و ظرفیت آزمایشگاه مرکزی یا بخش‌های تخصصی آن، استخدام بیش از این تعداد مسئول فنی را الزام نمایند، شبکه ملزم به رعایت آن می‌باشد.

تبصره ۳: شبکه آزمایشگاهی برای هر آزمایشگاه از مراکز آزمایشگاهی خود، بجز آزمایشگاه مرکزی که مشمول تبصره فوق است، باید حداقل یک مسئول فنی صاحب صلاحیت مناسب با دامنه خدمات و آزمایشهای که در آن آزمایشگاه انجام می‌شود، معرفی نماید.

تبصره ۴: شبکه آزمایشگاهی برای مراکز نمونه گیری، که هر یک باید فضای کمتر از ۱۰۰ متر مربع داشته باشد، مطابق با استاندارد و ضوابط مربوط با آزمایشگاههای شبکه‌ای، مسئول فنی صاحب صلاحیت از میان دانش آموختگان رشته‌های آسیب‌شناسی، علوم آزمایشگاهی بالینی با درجه دکترای تخصصی یا PhD، متخصصین و دکتراهای حرفه‌ای علوم آزمایشگاهی بالینی، بجز مسئولین فنی معرفی شده شاغل در آزمایشگاهها و بخش‌های تخصصی آزمایشگاههای مرکزی و میانی شبکه، معرفی نماید. شرایط و محل مجاز برای مرکز نمونه گیری همان شرایط آزمایشگاه است.

ماده ۴۱- مبنای سازماندهی و سطح بندی خدمات مراکز آزمایشگاهی شبکه‌های آزمایشگاهی پزشکی دولتی (اعم از آزمایشگاههای حوزه درمان و بهداشت) و توزیع جغرافیایی این مراکز، سیاستها، خط مشی‌ها و الزامات وزارت است.

جمهوری اسلامی
جمهوری اسلامی
وزارت بهداشت درمان و امور پرستاری

شماره
تاریخ
پیوست
.....

نیز

تبصره ۱: شبکه آزمایشگاهی بزشکی باید برای اخذ بروانه تاسیس، دامنه خدمات و فعالیتهای سطوح مختلف خود شامل مراکز نمونه گیری، آزمایشگاههای میانی و مرکزی را تعیین و بصورت رسمی به معافونت درمان وزارت اعلام کرده و پیش از اعمال هرگونه تغییر در آن مجاز بودن آن را استعلام و مجوز لازم را کسب نماید.

تبصره ۲: شبکه آزمایشگاهی بزشکی ملزم به رعایت ضوابط وزارت در سطح بندی تخصصی خدمات میباشد.

تبصره ۳: دامنه خدمات و فعالیتهای شبکه آزمایشگاهی مطابق با صلاحیت مسئولین فنی شاغل در شبکه آزمایشگاهی اعم از آزمایشگاههای مرکزی یا میانی آن میباشد.

تبصره ۴: در صورت نیاز، شبکه آزمایشگاهی بزشکی میتواند فهرست محدود و معینی از خدمات و آزمایشها را که در سطح بندی شبکه مشخص و تعریف شده است را برای کسب مجوز انجام در مرکز نمونه گیری اعلام نماید و در صورتیکه خدمات به قابلیت معافونت درمان وزارت رسیده باشد قابل ارائه خواهد بود. به هر حال مسئولیت حسن انجام این آزمایشها بر عهده مسئول فنی قانونی میباشد.

تبصره ۵: برای ارائه راهنمایی و خدمات مشاوره ای بالینی و تقویت ارتباط آزمایشگاه بزشکی و بزشکان معالج، شبکه های آزمایشگاهی بزشکی می توانند نسبت به مشاوره و راهنمایی بالینی اقدام نمایند. بدینهی است مشاوره و راهنمایی بالینی فوق الذکر، محدود به مواردی مثل انتخاب نوع نمونه، نوع آزمایش و تفسیر نتایج آزمایش نبوده و مشمول مواردی است که جنبه قضاؤ حرفة ای دارد. چنین مواردی نیازمند صلاحیت و مهارت مناسب و مرتبط بزشکی و تخصصی ارائه کننده مشورت بوده و باید در انطباق با قوانین، ضوابط، استانداردها و دستورالعملهای وزارت باشد.

تبصره ۶: در صورتیکه در استانداردها و ضوابط برای انجام امور آزمایشگاه بزشکی معیارهای کمی (مثل تعداد کارکنان) و کیفی (نظیر صلاحیت فنی و مدیریتی شامل رشته و مدرک تحصیلی، سابقه خدمت، آموزشها و گواهی های کسب شده برای رتبه بندی کارکنان و مسئول فنی) مشخص شده باشد، شبکه ملزم به رعایت آن میباشد.

ماده ۴۲- شبکه آزمایشگاهی بزشکی ملزم به رعایت کلیه استانداردهای آزمایشگاه مرجع سلامت برای آزمایشگاه بزشکی بوده و هر شبکه باید دارای یک واحد تضمین کیفیت، با کارکنان با صلاحیت و مستقل از بخشها و فرآیندهای فنی شبکه، باشد. واحد تضمین کیفیت مسئول استقرار و نگهداری نظام مدیریت کیفیت در

کلیه مراکز وابسته میباشد.



جمهوری اسلامی ایران
وزارت بهداشت، درمان و آموزش پزشکی

شماره
تاریخ
پرست

مبلغ

ماده ۴۳- نظارت مستقیم بر عملکرد واحدهای شبکه آزمایشگاهی پزشکی و رسیدگی به شکایات مربوط به آنها بر عهده دانشگاهی است که آزمایشگاه در حوزه آن واقع شده است.

ماده ۴۴- نظام ارجاع بین آزمایشگاهی نمونه های بالینی در شبکه آزمایشگاهی پزشکی باید ضمن تامین حداقل زمان چرخه کاری، مجهز به امکانات و تجهیزات کارآمد برای نقل و انتقال امن و ایمن نمونه باشد. نظام ارجاع بین آزمایشگاهی نمونه های بالینی شبکه باید امنیت کارگاه، جامعه و محیط زیست و همچنین کیفیت و تمامیت نمونه های بالینی را در طی کلیه فرآیند های مدیریت نمونه محافظت و تضمین نماید.

ماده ۴۵- شبکه آزمایشگاهی پزشکی باید مجهز به نظام مدیریت یکپارچه داده ها و اطلاعات آزمایشگاهی که تائیدیه عملکردی و گواهی تبادل اطلاعات وزارت را کسب کرده است، باشد.

ماده ۴۶- شبکه آزمایشگاهی پزشکی ملزم است در مقابل بروانه قانونی که برای تاسیس و فعالیت در دامنه جغرافیایی معین دریافت میکند، مراکز نمونه گیری و آزمایشگاهی مورد نیاز برای تامین دسترسی در آن محدوده جغرافیابی را مناسب با نیازی که بوسیله آزمایشگاه مرجع سلامت وزارت و دانشگاه متبع اعلام میشود، به منظور تضمین دسترسی جمعیت تحت پوشش به خدمات آزمایشگاهی با کیفیت و بهنگام، رعایت کند. تبصره: معاونت درمان وزارت میتواند همه یا بخشی از اختیارات خود در ارتباط با شبکه های آزمایشگاهی پزشکی را به دانشگاه تفویض نماید.

فصل (13) سایر مقررات :

ماده ۴۷- انتقال آزمایشگاه دائز از یک محل به محل دیگر در حوزه همان دانشگاه منوط به طرح در گمیسیون قانونی و اخذ بروانه جایگزین طبق ضوابط صدور بروانه های قانونی موسسات پزشکی خواهد بود.

ماده ۴۸: انتقال آزمایشگاه دائز از حوزه یک دانشگاه به دانشگاه دیگر منوط به طرح در گمیسیون قانونی دانشگاههای مبداء و مقصد و اخذ بروانه جایگزین طبق ضوابط صدور بروانه های قانونی موسسات پزشکی دانشگاه مقصد خواهد بود.

ماده ۴۹- آزمایشگاههای پزشکی که بخشی از مراکز و موسسات درمانی محسوب میشوند (اعم از دولتی، خصوصی، خیریه و تعاونی و وابسته به نهادها) می بایست در داخل محوطه موسسه دایر گردند.



جمهوری اسلامی
جمهوری اسلامی
وزارت بهداشت و پرورش اسلامی

شماره
تاریخ
پیوست
.....

نام

ماده 50- شروع به کار، بهره برداری و ادامه فعالیت آزمایشگاه منوط به تامین و معرفی کارکنان پزشکی و پیراپزشکی تجهیزات مورد نیاز و ارائه سایر مستندات، مطابق دامنه فعالیت و ضوابط اعلام شده و پس از گسب پروانه و رعایت ضوابط قانونی و مقررات مندرج در این آئین نامه و دستورالعمل های مربوطه خواهد بود.
تبصره: آزمایشگاه ملزم به رعایت ضوابط وزارت در ارتباط با این نامه و امنیت زیستی بوده فقط با مجوز وزارت مجاز به نگهداری عوامل بیماریزای خطرناک می باشد.

ماده 51- تعطیلی موقت آزمایشگاه حداقل تا شش ماه مجاز است مگر در ماموریت های اداری، آموزشی و بیماری و یا دلایل موجه دیگر که مورد تأیید دانشگاه مربوطه قرار گیرد. چنانچه این امر رعایت نکردن دانشگاه مخیر به ابطال پروانه های آزمایشگاه طبق ضوابط مربوطه خواهد بود.

ماده 52- تبصره 2: در صورتی که موسس یک نفر باشد و فوت نماید، مطابق تبصره 4 ماده 3 قانون مربوط به مقررات امور پزشکی و دارویی و مواد خوردنی و آشامینی و اصلاحات بعدی اقدام خواهد شد.

تبصره 1: در صورتی که آزمایشگاه توسط اشخاص حقوقی و یا چند شخص حقیقی تاسیس شده باشد و یکی از موسسان فوت نماید و راث باید ضمن اعلام فوری به دانشگاه، در یک مهلت حداقل دو ساله نسبت به اخذ گواهی انحصار وراثت اقدام و در صورت لزوم شخص حقیقی و یا حقوقی واجد شرایط قانونی دریافت پروانه را بعنوان جانشین وی معرفی نمایند تا پس از تأیید صلاحیت پروانه تاسیس با ترکیب جدید صادر گردد.

فصل 14) نظارت بر آزمایشگاههای پزشکی و شبکه های آزمایشگاهی پزشکی

ماده 53- نظارت فعال و مستمر بر فعالیت و عملکرد گلبه آزمایشگاههای پزشکی اعم از دولتی و غیردولتی بر عهده دانشگاه است. دانشگاه باید بر اساس معیارهای نظارتی آزمایشگاه مرجع سلامت و از طریق ارزیابی حضوری ارزیابان آموزش دیده گه صلاحیت آنان احراز شده است، علاوه بر ارزیابی های از پیش اعلام شده و اعلام نشده، به وسیله نتایج حاصل از ثبت و رسیدگی به شکایات از آزمایشگاههای پزشکی بر این آزمایشگاهها نظارت نمایند.

تبصره 1: معیارهای صلاحیت ارزیابان آزمایشگاههای پزشکی و نحوه احراز صلاحیت آنها توسط آزمایشگاه مرجع سلامت اعلام میشود و دانشگاه مجاز است فقط از ارزیابان و کارشناسان فنی ثبت شده و چک لیستها و



جمهوری اسلامی ایران
وزارت بهداشت، درمان و آموزش پزشکی

سازمان
آمار
پژوهش

ابزارهای نظارتی ابلاغی که مورد تأیید آزمایشگاه مرجع سلامت است به منظور ارزیابی آزمایشگاههای پزشکی استفاده نماید.

تبصره 2: هر نوع ارزیابی، اعم از اعلام شده یا اعلام نشده، اولیه و یا پیگیرانه، باید بصورت گزارش نظارتی استاندارد شامل نتیجه ارزیابی از جمله موارد احتمالی عدم انطباق، انحراف از مقررات و ضوابط و یا تخلف، مستند شده و با ابلاغ رسمی از طرف دانشگاه ضمن ارائه به آزمایشگاه پزشکی در سوابق آن در دانشگاه حفظ شود

تبصره 3: موسس و مسئول فنی آزمایشگاه پزشکی ملزم به ارائه پاسخ مستند و رسمی به هر گزارش دریافتی و انجام اقدامات پیشکرمانه و اصلاحی در مدت تعیین شده میباشد. عدم ارائه پاسخ و یا عدم انجام اقدامات موثر، منجر به اعمال قانون و مقررات بر اساس شیوه نامه ای که آزمایشگاه مرجع سلامت ابلاغ می نماید خواهد شد.

صدور و تمدید پروانه های قانونی:

ماده 54 - دانشگاه موظف است، علاوه بر صدور پروانه های قانونی آزمایشگاههای پزشکی دولتی و غیر دولتی، نسبت به تمدید دوره ای آنها مطابق با الزامات و بخشنامه های ابلاغی آزمایشگاه مرجع سلامت و پس از کسب اطمینان از احراز شرایط لازم توسط موسس و مسئول فنی اقدام نماید. احراز شرایط، شامل کسب امتیازهای لازم از ارزیابی های نظارتی، ارائه مستندات شرکت در برنامه های مهارت آزمایی مورد تأیید آزمایشگاه مرجع سلامت، گواهی آموزش مدام و ارائه مستندات مربوط به رعایت کلیه مقررات و ضوابط ابلاغی می باشد.

تبصره: دانشگاه میتواند در صورت احراز تخلف آزمایشگاه، بسته به شکل، ماهیت و شدت تخلف، قارسیدگی کامل بوسیله دستگاه ذیربسط و صدور رای نهایی، روند تمدید پروانه های قانونی را متوقف نماید.

رسیدگی به شکایات مربوط به آزمایشگاههای پزشکی:

ماده 55 - رسیدگی به شکایات از آزمایشگاه های پزشکی:

دانشگاه موظف به ثبت و رسیدگی به کلیه شکایات اشخاص حقیقی و حقوقی در دامنه فعالیت و عملکرد کمی و کیفی آزمایشگاههای پزشکی حوزه نظارتی خود میباشد. شکایات از آزمایشگاه میتواند به دلیل عدم رعایت قوانین و ضوابط، اعتبار نتایج آزمایش و کیفیت خدمات، عدم رعایت تعریفه های قانونی و سایر موارد باشد.



جمهوری اسلامی ایران
وزارت بهداشت، درمان و امور پرستاری

فهرست

شماره
تاریخ
پرست

ماده ۵۶- رسیدگی به شکایات آزمایشگاه از روند نظارت و صدور یا تمدید بروانه های قانونی:
دانشگاه موظف است فرآیندی برای ثبت و رسیدگی شکایات موسسین و مسئولین فنی آزمایشگاههای پزشکی تحت بوشش خود از روند نظارت و صدور یا تمدید بروانه های قانونی ایجاد نماید. فرآیند رسیدگی به شکایات باید مطابق با دستورالعمل ابلاغی آزمایشگاه مرجع سلامت بوده و در رسیدگی و صدور حکم، به منظور صیانت از بیطری، از نظرات کارشناسان و صاحب نظران و در صورت لزوم انجمنهای علمی و نظام پزشکی استفاده شود.

تبصره ۱: در صورتیکه موضوع شکایت و یا صلاحیت رسیدگی به آن به دانشگاه مربوط نباشد، دانشگاه موظف است اصل شکایت و مستندات مربوطه را به دستگاه ذیربسط ارجاع داده و در صورت درخواست آن دستگاه نظر کارشناسی خود را اعلام نماید.

تبصره ۱: سوابق کلیه شکایات و روند رسیدگی به آنها باید در بایکانی دانشگاه حفظ و نگهداری شده و در صورت لزوم برای پاسخ به استعلام اشخاص حقیقی و حقوقی ذیربسط در دسترس قرار گیرد.

فصل ۱۵) رسیدگی به تخلفات و مجازات ها در آزمایشگاه های پزشکی:

ماده ۵۷- عدم رعایت مفاد این آئین نامه، بخشنامه های ابلاغی و مقررات و ضوابط مربوط به آزمایشگاه پزشکی، به تشخیص دانشگاه، تخلف محسوب شده و چنانچه آزمایشگاه نسبت به رفع تخلف و اصلاح موارد عدم انطباق و نواقص اعلام شده در گزارش های نظاری، در مدت زمان تعیین شده، اقدام ننماید، مشمول اعمال مجازات ها به شرح زیر خواهد شد:

الف) اخطار کتبی و درج در بروندۀ توسط وزارت و یا دانشگاه ذیربسط.

ب) تعلیق یا توقف انجام خدمت و یا خدمات آزمایشگاهی نامنطبق و یا تعطیلی موقت بخش و یا بخش هایی که ضوابط و استانداردها در آن رعایت نشده است.

پ) در صورت تکرار تخلفات و بی توجهی موسس یا مسئول فنی به تذکرات و اقدامات قبلی لغو موقت بروانه های تاسیس و مسئولیت فنی همراه با تعطیلی آزمایشگاه به مدت یکماه تا یکسال با تصویب کمیسیون قانونی.

ت) لغو دائم بروانه های تاسیس و مسئولیت فنی و تعطیلی دائم آزمایشگاه به پیشنهاد دانشگاه و با تصویب کمیسیون قانونی آزمایشگاه ها و مراجع قضائی.

۳۶

၁၂

ဗုဒ္ဓနတ်မြတ်သော အံသည် မှန် ဆုံး ဖြစ်ခဲ့သည်။
မြတ်သည် ၏ ဘဝါ ၏ ၅၇၈၀ ရက်နေ့တွင် သနပတ်ချက် ၁၃၁၂ မှ ၁၃၁၃ ခုနှစ်၊

ဘဝါ ၄၇၈ မြတ်သော အံသည်။

ရှင် လူမှု ၆ အောက် အံသော ဘဝါ၏ အမြတ်သော အံသည် ဖြစ်ခဲ့သည်။ အံသ မြတ်သော အံသ မြတ်သော အံသ ရှင် လူမှု ၁၃၁၃ မြတ်သော အံသ ဖြစ်ခဲ့သည်။ အံသ မြတ်သော အံသ ရှင် လူမှု ၁၃၁၂ မြတ်သော အံသ ဖြစ်ခဲ့သည်။ အံသ မြတ်သော အံသ ရှင် လူမှု ၁၃၁၃ မြတ်သော အံသ ဖြစ်ခဲ့သည်။ အံသ မြတ်သော အံသ ရှင် လူမှု ၁၃၁၂ မြတ်သော အံသ ဖြစ်ခဲ့သည်။ အံသ မြတ်သော အံသ ရှင် လူမှု ၁၃၁၃ မြတ်သော အံသ ဖြစ်ခဲ့သည်။

“ဘဝါဘရှင်”
မြတ်သော
(Phi)

.....
.....
.....
.....

ဘဝါဘရှင်