

تاریخ: ۹۱/۰۸/۲۸  
شماره: ۱۹/۱۷۲۲۰۰

مجمع انجمنهای آزمایشگاهی

تشخیص پزشکی ایران

به نام خدا

سرکار خانم دکتر وحید دستجردی

مقام محترم وزارت بهداشت درمان و آموزش پزشکی

با سلام و احترام

همانگونه که مستحضرید کیت و تجهیزات آزمایشگاهی یکی از ارکان بسیار مهم در تضمین صحت نتایج حاصل از آزمایشگاه می باشد و بدین منظور ارزیابی کیفیت عملکرد این وسایل از اهم فعالیت هایی بوده است که در کشور مان همانند بسیاری از کشورهای نظام مند در زمینه سلامت ، توسط مراکز مسئول و مرتبط و عمدتا در آزمایشگاه رفرانس وزارت بهداشت انجام می گرفته است. این ارزیابی ها که براساس اصول علمی و تجربی توسط کارشناسان ذیصلاح برای کلیه محصولات مورد تقاضا انجام می شد موجب می گردید که مسئولین آزمایشگاهی با اطمینان از وجود مرکزی که مسئولیت کنترل این محصولات را قبل از ورود و ساخت دارد ، تلاش نمایند با ایجاد ارتباطات دو سویه نه تنها مشکلات فنی و عملکردی خود را در انجام آزمایشات بهبود بخشند بلکه با ارسال پس خورندهای بهنگام و مناسب به روند ارزیابی های انجام شده به شیوه ای مبتنی بر شواهد کمک نمایند . از سوی دیگر ارتباط بسیار نزدیک آزمایشگاه رفرانس با نظام بهداشتی و درمانی کشور موجب می گردید تا نتایج ارزیابی های حاصل از بررسی هرگونه تغییر در الگوی بیماری های کشور نیز به این مجموعه اضافه شده و روند بهبود تصمیمات در این حوزه را تسریع نماید.

نظر بر اینکه در سالهای ۱۳۷۶ تا ۱۳۸۶ کلیه امور مربوط به ثبت سفارش و نظارت و ارزشیابی کنترل کیفی در اداره کل آزمایشگاههای تشخیصی بنحو احسن صورت می گرفت .

لذا در پی سیاستگزاری هایی نسنجیده که به منظور واگذاری صدور مجوز واردات و ساخت وسایل تشخیص آزمایشگاهی به اداه کل تجهیزات پزشکی در سال ۱۳۸۶ و با تقسیم شدن فرآیند ثبت این محصولات به دو حوزه فنی و اجرائی در سالهای اخیر بسیاری از تصمیمات مهم در این زمینه در مرکزی انجام پذیرفته است که نه تنها از پشتوانه علمی و تجربی لازم در زمینه ارزیابی عملکرد وسایل تشخیص آزمایشگاهی برخوردار نبوده بلکه مبنای تصمیم گیری ها به علت فاصله مشخص ایشان با شبکه فعال آزمایشگاهی بدور از مشکلات واقعیت های جاری در آزمایشگاه ها بوده است. این مسئله در کنار افزایش قابل ملاحظه ای که در تعداد تقاضای واردات از بازارهای مختلف و در مواردی نامعتبر جهانی و برای محصولاتی با ادعاها و کیفیت های بسیار متغیر وجود داشته است سبب گردید تا روند کنترل علمی و منطقی نظام سلامت براین اقلام دچار آسیب های جدی شده و به دنبال آن صدمات جبران ناپذیری به اعتبار حوزه تشخیص آزمایشگاهی و به تبع آن تصمیمات بالینی وارد گردد.

خواهشمند است با توجه به توضیحات فوق و با عنایت به اینکه موثر و کارا بودن روند مراقبت از کیت و تجهیزات تنها در صورتی ممکن خواهد بود که مسئولین و متولیان دست اندر کار در ارتباط تنگاتنگ و نزدیک با حوزه مدیریت بیماریها از یک سو و شبکه آزمایشگاهی از سوی دیگر باشند دستور فرمائید تا ترتیبی فراهم گردد که مسئولیت انجام ارزیابی ها و ثبت سفارش و تایید وسایل آزمایشگاهی مجدداً به آزمایشگاه مرجع سلامت بازگردانده شود.

دکتر محمد صاحب الزمانی

دکتر سید حسین کاظمی

دکتر فرید کرمی

رئیس انجمن دکتراهای علوم آزمایشگاهی  
تشخیص طبی ایران  
Iranian Association  
Of Clinical  
Laboratory Doctors



رئیس انجمن متخصصین علوم آزمایشگاهی بالینی ایران

رئیس انجمن آسیب شناسی ایران  
Iranian Society of Pathology

رونوشت : مقام محترم مدیر کل آزمایشگاه مرجع سلامت