

شماره:

تاریخ:

پیوست:



جمهوری اسلامی ایران

وزارت بهداشت، درمان
و آموزش پزشکی



سازمان عداؤوارو

IFDA

اداره کل تجهیزات و ملزومات پزشکی

صفحه ۱

دستورالعمل کاربری و نگهداری پیشگیرانه دستگاه لیزر پزشکی			عنوان
۱۳۹۵/۱۰/۱۹	تاریخ شروع اجراء	MA-WI-19	شماره
تا زمان بروزرسانی مجدد	تاریخ اعتبار	۱	شماره بازنگری

دستگاه لیزر پزشکی

دستورالعمل کاربری و نگهداری پیشگیرانه

شماره مدرک: MA-WI-19

نگارش: ۱

تصویب کننده

مدیر کل نظارت و ارزیابی
تجهیزات و ملزومات پزشکی
دکتر محمود بیگلر

تایید کننده

رئیس اداره مهندسی و نگهداری
مهندس حسین عظیم زاده

تهیه کننده

کارشناس تجهیزات و ملزومات پزشکی
عاطفه سادات موسوی

شماره:

تاریخ:

پیوست:

صفحه ۲

دستورالعمل کاربری و نگهداری پیشگیرانه دستگاه لیزر پزشکی			عنوان
شماره	تاریخ شروع اجراء	MA-WI-19	شماره
۱۳۹۵/۱۰/۱۹	تاریخ اعتبار	۱	شماره بازنگری
تا زمان بروزرسانی مجدد			

فهرست مطالب

۳	فصل ۱. مقدمه
۳	۱.۱. هدف
۳	۱.۲. دامنه کاربرد (Scope)
۳	۱.۳. اصطلاحات و تعاریف
۳	۱.۳.۱. اداره کل :
۴	۱.۳.۲. مجری خدمات پس از فروش :
۴	۱.۳.۳. گارانتی و وارانتی :
۴	۱.۳.۴. کالibrاسیون :
۴	۱.۳.۵. تعریف خدمات پس از فروش :
۴	۱.۳.۶. شرکت های ثالث ارائه دهنده خدمات :
۴	فصل ۲. اصول عملکرد دستگاه لیزر پزشکی:
۹	فصل ۳. چک لیست نگهداری پیشگیرانه (PM) دستگاه لیزر پزشکی :
۱۴	فصل ۴. ضوابط و مقررات مرتبط با دستگاه لیزر پزشکی :
۲۱	فصل ۵. تعریف خدمات پس از فروش دستگاه لیزر پزشکی :
۲۴	منابع :

تصویب کننده	تایید کننده	تهیه کنندم
مدیر کل نظارت و ارزیابی تجهیزات و معلومات پزشکی دکتر محمود بیگلر	رئیس اداره مهندسی و نگهداری مهندس حسین عظیم زاده	کارشناس تجهیزات و ملزومات پزشکی عاطفه سادات موسوی


شماره:
تاریخ:
پیوست:
صفحه ۳

دستورالعمل کاربری و نگهداری پیشگیرانه دستگاه لیزر پزشکی			عنوان
تاریخ شروع اجراء	MA-WI-19	شماره	شماره بازنگری
تا زمان بروزرسانی مجدد	۱		

فصل ۱. مقدمه:

با توجه به اینکه عملکرد صحیح و ایمن دستگاه‌های لیزر پزشکی از اهمیت بالایی برخوردار می‌باشد. به‌منظور پیشگیری از خرابی و همچنین کاهش زمان خواب آن‌ها در مراکز درمانی، اداره کل نظارت و ارزیابی تجهیزات و ملزومات پزشکی نسبت به تدوین دستورالعمل کاربری و نگهداری پیشگیرانه ۱ (PM) جهت دستگاه‌های لیزر پزشکی اقدام نموده است. در دستورالعمل تهیه شده اقداماتی که باید توسط پرسنل مرکز درمانی و پرسنل فنی تولیدکننده و یا نماینده قانونی ایشان به منظور دستیابی به عملکرد صحیح و ایمن دستگاه لیزر پزشکی به صورت روزانه و یا دوره‌ای انجام شود، مطرح و همچنین نکات مربوط به کاربری دستگاه نیز لحاظ گردیده است. این دستورالعمل در پنج فصل طراحی شده است. فصل اول شامل مقدمه و فصل دوم اصول عملکرد دستگاه لیزر پزشکی می‌باشد و در فصل سوم چک لیست نگهداری پیشگیرانه (PM) دستگاه لیزر پزشکی آورده شده است. در فصل چهارم نیز ضوابط و قوانین مرتبط با دستگاه‌های لیزر پزشکی و در فصل پنجم تعریف خدمات پس از فروش دستگاه‌های لیزر پزشکی مطرح گردیده است.

۱.۱- اهداف:

این دستورالعمل جهت پیشگیری از خرابی و همچنین کاهش زمان خواب دستگاه‌های لیزر پزشکی در مراکز درمانی به منظور ساماندهی کاربری و نگهداری پیشگیرانه دستگاه‌های لیزر پزشکی و بر اساس ماده ۲ آیین نامه تجهیزات و ملزومات پزشکی تدوین و ابلاغ می‌گردد وکلیه ذینفعان ملزم به رعایت آن می‌باشند. امید است با بهره برداری از مطالب گردآوری شده وضعیت نگهداری دستگاه‌های لیزر پزشکی در مراکز درمانی ارتقاء یابد.

۱.۲- حوزه کاری (scope):

این دستورالعمل در خصوص کلیه پرسنل مرکز درمانی و پرسنل فنی تولید کننده و یا نماینده قانونی کاربرد دارد.

۱.۳- اصطلاحات و تعاریف:

۱.۳.۱- اداره کل: منظور اداره کل نظارت و ارزیابی تجهیزات و ملزومات پزشکی سازمان غذا و دارو می‌باشد.

^۱. Preventive Maintenance

تصویب کننده	تایید کننده	تقطیع کننده
مدیر کل نظارت و ارزیابی تجهیزات و ملزومات پزشکی دکتر محمود بیگلر	رئیس اداره مهندسی و نگهداری مهندس حسین عظیم زاده	کارشناس تجهیزات و ملزومات پزشکی عاطفه سادات موسوی

شماره:
تاریخ:
بیوست:
صفحه ۴

اداره کل تجهیزات و ملومات پزشکی
اداره کل تجهیزات و ملومات پزشکی

عنوان	دستورالعمل کاربری و نگهداری پیشگیرانه دستگاه لیزر پزشکی	شماره	تاریخ شروع اجراء	تاریخ اعتبار	شماره بازنگری
۱۳۹۵/۱۰/۱۹	MA-WI-19	۱	تاریخ شروع اجراء	تاریخ اعتبار	شماره بازنگری
تا زمان بروزرسانی مجدد					

۱.۳.۲- مجری خدمات پس از فروش: اشخاص حقیقی و حقوقی مجاز به ارائه خدمات پس از فروش تجهیزات پزشکی که مسؤولیت ارائه خدمات پس از فروش را به عهده دارند.

۱.۳.۳- گارانتی و وارانتی: گارانتی عبارت است از ضمانتی که مجری خدمات پس از فروش به مصرف کننده یا

خریدار می‌دهد که محصول در طول مدت زمان معین و یا میزان کارکرد مشخصی کاملاً درست کار می‌کند و رضایت مشتری را برآورده می‌سازد و در غیر اینصورت محصول تعویض شده و یا اصل بول برگشت داده می‌شود. وارانتی عبارت است از تعهدی که مجری خدمات پس از فروش به مصرف کننده یا خریدار می‌دهد که در صورت بروز هرگونه مشکل یا نقص یا نیاز به ارتقاء محصول، هزینه تعمیر یا تعویض قطعات را بر عهده می‌گیرد و به این طریق به مصرف کننده اطمینان می‌دهد که در طول مدت زمان و یا کارکرد مشخصی نیاز به پرداخت هزینه برای تعمیرات ندارد.

۱.۳.۴- کالیبراسیون: عبارت از اندازه گیری مقادیر کمیت‌ها و تخمین ارتباط میان مقادیر اندازه گیری شده با مقادیر مرجع و انجام هرگونه اقدام لازم یا تنظیم به منظور برطرف نمودن اختلاف بیش از حد مجاز (در صورت وجود) میان مقادیر اندازه گیری شده با مقادیر مرجع می‌باشد.

۱.۳.۵- تعرفه خدمات پس از فروش: شامل ساعت مزد ارائه خدمات پس از فروش جهت تجهیزات پزشکی مختلف می‌باشد که هر ساله توسط اداره کل تعیین و ابلاغ می‌گردد.

۱.۳.۶- شرکت‌های ثالث ارائه دهنده خدمات: عبارت است از فرد حقوقی که پس از اخذ مجوز از اداره کل به عنوان نماینده ارائه دهنده خدمات مجاز به فعالیت می‌باشد.

فصل ۲ - اصول عملکرد دستگاه‌های لیزر پزشکی

با کشف لیزر انسان با صنایع نوری تازه‌ای آشنا گردید که با خواص ویژه خود از سایر نورهایی که در طبیعت با آن مواجه هستیم تفاوت‌های عمده‌ای دارد. خواص قابل ملاحظه این نور شگفت راههای تازه‌ای را برای تحقیقات و کاربردهای متعدد علمی، صنعتی، پزشکی و نظامی باز کرده است. پس از کشف اولین لیزر در ناحیه مرئی طول موج، دامنه پژوهش و تحقیق در مورد کاربردهای این ابزار گسترش زیادی پیدا کرد و هر روز بیش از پیش موارد و کاربردهای جدیدی در این زمینه شناخته و کشف گردید. این پیشرفت‌های سریع به خاطر امکانات امیدبخشی بود که به کارگیری لیزر برای حل مسائل پیچیده علمی ارائه کرد.

تصویب کننده	تایید کنندو	تهریه کننده
مدیر کل نظارت و ارزیابی تجهیزات و ملومات پزشکی دکتر محمود بیگلر	رئیس اداره مهندسی و نگهداری مهندس حسین عظیم زاده	کارشناس تجهیزات و ملومات پزشکی اطafeh Sadat Mousavi

عنوان	دستورالعمل کاربری و نگهداری پیشگیرانه دستگاه لیزر پزشکی	تاریخ شروع اجراء	تاریخ اعتبار	شماره
شماره	۱۳۹۵/۱۰/۱۹	MA-WI-19	۱	شماره بازنگری
تا زمان بروزرسانی مجدد				

نور لیزر دارای خواصی است که آن را از سایر چشممه‌های نوری متمایز می‌سازد. این خواص عبارتند از: ۱- تکفامی ۲- همدوسی (همفازی، فضایی و زمانی) ۳- جهتمندی ۴- درخشایی

همه لیزرها طرح پایه‌ای یکسانی دارند. محیط فعال شامل اتم‌هایی است که نور لیزر را توسط گسیل القایی تولید می‌کند. این می‌تواند یک کریستال جامد، یک گاز، یک اتصال نیمه‌هادی، یا یک مایع باشد.

مکانیسم تحریک، منبع انرژی است که اتم‌ها را به حالت انرژی مناسب برانگیخته کرده تا گسیل القایی رخ بدهد. مکانیسم تحریک و ماده فعال با هم یک Amplifier نوری تشکیل می‌دهند. نور لیزر با ورود به یک پایانه Amplifier همچنان که از درون ماده فعال عبور می‌کند، توسط گسیل القایی تقویت خواهد شد. رزوناتور نوری یک جفت آینه در دو انتهای ماده فعال است. این آینه‌ها به‌گونه‌ای تنظیم شده‌اند تا نور لیزر را در میان ماده فعال به جلو و عقب منعکس کنند. آینه عقبی، آینه‌ایی با انعکاس بالا است که بازتابی نزدیک به ۱۰۰٪ دارد. آینه خروجی بازتاب پایین‌تری دارد و اجازه میدهد مقداری از نور لیزر از درونش عبور کند تا باریکه خروجی لیزر را تشکیل دهد.

طبقه‌بندی لیزرها از نظر کلاس ایمنی

هدف از طبقه‌بندی خطرات لیزر تهیه و ارائه هشدارهای لازم برای استفاده کنندگان لیزر (با مشخص کردن خطرات مربوط به هر سطح تابش) به وسیله دستورالعمل‌ها و علامت‌های مناسب می‌باشد. همچنین این طبقه‌بندی، پایه‌ای برای تعریف اقدامات کنترلی و نظارت‌های پزشکی خواهد بود.

لیزرهای تولید شده باید توسط سازنده طبقه‌بندی شده و علامت‌ها و هشدارهای لازم روی دستگاه نصب شده باشد. تمامی استانداردهای بین‌المللی، لیزرها را به لحاظ آسیب‌هایی که می‌توانند به پوست وارد کنند به چهار طبقه اصلی تقسیم می‌کنند.

تصویب کننده	تایید کننده	تهیه کننده
مدیر کل نظارت و ارزیابی تجهیزات و ملازمات پزشکی دکتر محمود بیگلر	رئیس اداره مهندسی و نگهداری مهندس حسین عظیم زاده	کارشناس تجهیزات و ملازمات پزشکی عاطفه سادات موسوی

شماره:
 تاریخ:
 پیوست:
 صفحه ۶

دستورالعمل کاربری و نگهداری پیشگیرانه دستگاه لیزر پزشکی			عنوان
شماره	تاریخ شروع اجراء	MA-WI-19	شماره
شماره بازنگری	تاریخ اعتبار	۱	تاریخ اعتبار

- کلاس I: در این نوع لیزرهای امکان هیچ‌گونه صدمه به چشم وجود ندارد، این می‌تواند به علت توان خروجی پایین باشد به همین علت به عنوان لیزرهای ذاتاً ایمن شناخته شده است (در این نوع لیزرهای آسیب به چشم حتی پس از ساعتها قرار گرفتن در معرض تابش، غیر ممکن است).

- کلاس II: چنین لیزرهایی در قسمت نور مرئی بوده و توان خروجی آنها تا ۱ میلیوات می‌باشد. عکس العمل طبیعی چشم (مانند پلک زدن) می‌تواند از آسیب چشم جلوگیری کند، مگر اینکه شخص عمداً به پرتو برای مدت طولانی خیره شود.

- کلاس IIa: لیزرهای کم توان مرئی که توان خروجی آنها از لیزرهای کلاس II بیشتر بوده ولی توان تابشی آنها از ۱ میلیوات تجاوز نمی‌کند.

- کلاس IIIa: لیزرهایی هستند که توان نور خروجی آنها بین ۱ میلیوات و ۵ میلیوات است. این لیزرهای معمولاً آسیب جدی به چشم نمی‌زنند مگر آنکه شخص به نور آنها خیره شود یا نور آنها با وسائل متوجه کننده نور دیده شود.

- کلاس IIIb: لیزرهای پیوسته‌ای هستند که توان پرتو خروجی آنها بین ۵ میلیوات و ۵۰۰ میلیوات است یا لیزرهای پالسی هستند که انرژی آنها در مدت ۰/۲۵ ثانیه (زمان مورد نیاز برای پلک زدن انسان) کمتر از ۱۲۵ ژول است. لیزرهای این طبقه برای چشم خطرناک هستند و نگاه کردن به پرتو مستقیم آنها یا انعکاسات آینه‌ای پرتوهای آنها می‌تواند به چشم آسیب جدی وارد کند. در کار با این لیزرهای اقدامات کنترلی معینی لازم می‌باشد.

- کلاس IV: لیزرهای پرتوان لیزرهای پیوسته‌ای هستند که توان خروجی آنها بیشتر از ۵۰۰ میلیوات می‌باشد و یا لیزرهای پالسی هستند که انرژی تابشی آنها در مدت ۰/۲۵ ثانیه بیشتر از ۱۲۵ ژول است. این لیزرهای بسیار خطرناک هستند. پرتو مستقیم آنها یا انعکاسات آینه‌ای و حتی انعکاسات پراکنده پرتوی آنها برای چشم خطر جدی محسوب می‌شود. پرتوی این لیزرهای می‌تواند به پوست نیز آسیب برساند و یا سبب وقوع آتش‌سوزی شود.

أنواع لیزرهای

تصویب کننده	تایید کننده	تهیه کننده
مدیر کل نظارت و ارزیابی تجهیزات و ملزمومات پزشکی دکتر محمود بیگلر	رئیس اداره مهندسی و نگهداری مهندس حسین عظیم زاده	کارشناس تجهیزات و ملزمومات پزشکی عاطفه سادات موسوی

عنوان	دستورالعمل کاربری و نگهداری پیشگیرانه دستگاه لیزر پزشکی
شماره	تاریخ شروع اجراء
شماره بازنگری	تاریخ اعتبار

نظر به اینکه محیط لیزری که به آن محیط فعال نیز می‌گویند در شکل‌های مختلف گاز، مایع، جامد و نیمه رسانا است، بنابراین باید ابتدا محیط لیزری را شناخت.

لیزرهای گازی (Gas Lasers)

لیزر گازی لیزری است که در آن جریان الکتریکی برای تولید نور در یک گاز تخلیه می‌شود. علی‌جان مخترع این نوع لیزر نخستین بار با کمک گاز هلیوم و نئون موفق به ساخت این دستگاه شد.

لیزر هلیوم نئون (He-Ne)، لیزر دی‌اکسیدکربن (CO₂) و لیزر اگزایمر (Excimer) از جمله لیزرهای گازی می‌باشند.

لیزرهای مایع (Dye Lasers)

با وجودی که در فواصل سال‌های دهه ۱۹۶۰، لیزرهای مختلف باریکه‌های پر قدرت همدوسر را در بسیاری از طول موج‌های گسسته فراهم می‌ساختند، لیکن تا کشف لیزرهای مایع (که به صوت تصادفی تحقق یافتند) امکان تنظیم پیوسته طول موج لیزری ممکن نگردید. با استفاده از دمش مناسب نوری، رنگ‌های آلی و اپتیک، لیزرهای مایع که به آنها لیزرهای رزینهای و یا رنگی‌نی نیز گفته می‌شوند قادرند ناحیه طیفی پیوسته‌ای را از UV تا نزدیک مادون قرمز را در برگیرند، لیزرهای رزینهای محیط فعال (که به صورت مایع تهیه می‌شود) به صورت نوری دمیده می‌شود تا مولکول‌های برانگیخته را حاصل کنند. روdamین و سدیم فلورورسنت دو نمونه از این رنگ‌ها هستند. مواد رنگی را در حلایی آلی مثل متیل-الکل حل می‌کنند. بنابراین محیط فعال به صورت مایع است.

لیزرهای حالت جامد (Solid state Lasers)

لیزرهای حالت جامد از وارد کردن درصد کمی ناخالصی با محیط‌های میزبان عمل می‌کند. نخستین لیزر حالت جامد از نوع یاقوت بود که در سال ۱۹۶۰ در آمریکا توسط (Maiman) عرضه گردید. به طور کلی سری فلزات واسط، سری نادرخاکی یا لانتاناید و نیز

تصویب کننده	تایید کننده	تهیه کننده
مدیر کل نظارت و ارزیابی تجهیزات و ملزومات پزشکی دکتر محمود بیگلر	رئیس اداره مهندسی و نگهداری مهندس عجمین عظیم زاده	کارشناس تجهیزات و ملزومات پزشکی عاطفه سادات موسوی

شماره:
تاریخ:
پیوست:
صفحه ۸

عنوان	دستورالعمل کاربری و نگهداری پیشگیرانه دستگاه لیزر پزشکی
شماره	تاریخ شروع اجراء
شماره بازنگری	تاریخ اعتبار

سری اکتاناید به صورت ناخالصی در محیط‌های مختلف می‌زبان، لیزرهای حالت جامد را تشکیل می‌دهند. مواد می‌زبان به دو گروه بلوری و شیشه‌ای تقسیم می‌گردند. این محیط‌ها می‌باید از استحکام مکانیکی خوب، خاصیت اپتیکی حرارت و نوری مناسب بهره مند باشند. از مهمترین لیزرهای حالت جامد می‌توان از لیزر یاقوت که یک لیزر سه ترازی است و لیزرهای نئومیوم (Nd:Yag,Nd:Glass) نام برد.

محیط‌های شیشه‌ای برای بعضی محیط‌های فعال مناسب هستند و برای ساخت محیط‌های فعال بزرگ که امکان رشد بلوری آنها میسر نمی‌باشد بهترین روش محسوب می‌شوند. ولی باید در نظر داشت که پهنهای بهره لیزر در نمونه‌های شیشه‌ای نسبت به بهره لیزر در نمونه‌های مشابه بلوری گسترده است و این در حالی است که طول موج‌های لیزر تنها تفاوت اندکی نسبت به یکدیگر دارد.

لیزرهای نیمه رسانا (Semiconductor Lasers)

در صورتی که قید الکترون را به اتم کمتر کنیم، یعنی دامنه حرکت الکترون‌ها را وسیع تر در نظر بگیریم، با گروهی دیگر از محیط‌های فعال لیزر مواجه خواهیم شد. این گروه را که لیزرهای نیمه رسانا تشکیل می‌دهند، ترازهای انرژی به صورت نوارهای کاملاً پهنه‌ی از انرژی ظاهر می‌شوند که ناشی از قرار گرفتن الکترون‌های لایه آخر اتم‌ها در شبکیه ساختار بلوری است. بالاترین نوار پر شده از الکترون را نوار ظرفیت و نوار بالاتر را که تهی از الکترون است نوار رسانایی می‌گویند فاصله نوار رسانایی و نوار ظرفیت را گاف انرژی (Energy Gap) می‌نامند.

مواد مرسومی که برای لیزرهای نیمه‌هادی استفاده می‌شوند عبارتند از: GaAs (گالیم آرسناید)، AlGaAs (آلومینیوم گالیوم آرسناید)، InGaP (ایندیوم گالیم فسفید)، GaN (گالیم نایتراید) و غیره.

تصویب کننده	تایید کننده	تهیه کننده
مدیر کل نظارت و ارزیابی تجهیزات و ملزومات پزشکی دکتر محمود بیگلر	رئیس اداره مهندسی و نگهداری مهندس حسن عظیم زاده	کارشناس تجهیزات و ملزومات پزشکی عاطفه سادات موسوی

شماره:
تاریخ:
پیوست:
صفحه ۹

دستورالعمل کاربری و نگهداری پیشگیرانه دستگاه لیزر پزشکی			عنوان
شماره	تاریخ شروع اجراء	MA-WI-19	شماره
شماره بازنگری	تاریخ اعتبار	۱	

فصل ۳ - چک لیست نگهداری پیشگیرانه (PM) دستگاه‌های لیزر پزشکی

ردیف	کمیت	اقدامات و دوره زمانی پیشنهادی
۱	محل نصب دستگاه	<ul style="list-style-type: none"> - دمای اتاق لیزر باید در محدوده C_{18}° تا C_{25}° قرار داشته باشد و دمای اتاق باید به صورت روزانه کنترل گردد، به منظور کنترل دمای اتاق استفاده از دما سنج توصیه می‌گردد. - رطوبت اتاق به طور روزانه کنترل شود و تا حد ممکن پایین نگهدارشته شود (رطوبت نسبی کمتر از 60% پیشنهاد می‌گردد). - به دلیل احتمال ایجاد رطوبت و اختلال در دمای اتاق، توصیه می‌گردد از نصب دوش در داخل اتاق لیزر خودداری گردد. - به منظور تنظیم دما و رطوبت اتاق، نصب کولر گازی مناسب با ابعاد اتاق ضروری می‌باشد (در صورت مشاهده هرگونه تغییر در دمای اتاق، از کارکرد صحیح کولر گازی اطمینان حاصل گردد). - سیستم برق مناسب با توصیه سازنده دستگاه تامین گردد. - دستگاه محافظ UPS و یا حتی المقدور استابلایزر مناسب با مصرف دستگاه جهت جلوگیری از آسیب دیدن قسمت‌های الکتریکی دستگاه به دلیل اتصالی یا نوسانات ناخواسته برق شهر، نصب گردد. - درستی عملکرد UPS و استابلایزر به طور روزانه، توسط کاربر بررسی و به طور سالیانه توسط شرکت نصب کننده آن سرویس گردد. - پنجره اتاق یا هر منفذ دیگری که امکان مشاهده پرتوهای لیزر در بیرون از اتاق وجود داشته باشد باید پوشانده شود. - دستگاه نباید در نزدیکی تجهیزاتی با فرکانس بالا کار کند، زیرا ممکن است باعث ایجاد تداخل با لیزر شود (از نزدیک کردن موبایل و سایر دستگاه‌هایی که امکان تشعشع امواج الکترومغناطیس را دارند به دستگاه‌های لیزر اجتناب گردد).
۲	تهییه مناسب اتاق لیزر	<ul style="list-style-type: none"> - به منظور تهییه مناسب اتاق لیزر، اطراف دستگاه لیزر به شاعر نیم متر آزاد نگه داشته شود و هیچگونه دستگاه دیگری نصب نگردد. - دستگاه لیزر و کولینگ همراه آن نباید در کنار وسایل گرمایشی قرار گیرد. - در صورت عدم تهییه مناسب، از باز کردن درب و یا پنجره اتاق خودداری نمایید زیرا علاوه بر گرد و غبار و رطوبت باعث اتلاف دمای خنک اتاق می‌گردد.
۳	ضرورت تمیز بودن محیط و دستگاه لیزر	<ul style="list-style-type: none"> - برای جلوگیری از ورود گرد و خاک به داخل اتاق لیزر از کفش مخصوص اتاق استفاده گردد. - در صورت نیاز به اصلاح موي بیمار پیش از انجام درمان، این کار می‌باشد خارج از اتاق لیزر صورت گیرد. - از تراشیدن مداد سفید رنگ که جهت مارک کردن نواحی بدن استفاده می‌شود بر روی دستگاه خودداری گردد. - سواب (swab) و الکل خالص همواره در اتاق لیزر موجود باشد (البته دور از مسیر تابش لیزر نگهداری شود). - در صورت کشیدن دستگاه می‌توان پس از خاموش کردن دستگاه، قسمت‌های خارجی آن را با پارچه‌ای نرم آغشته به آب و صابون به آرامی شستشو داد به طوریکه آب از جدار دستگاه به داخل نفوذ نماید و یا به لنزهای در دسترس دستگاه تماس پیدا نکند (در عین حال می‌توان قسمت‌های خارجی هندپیس و تیپ دستگاه را با یک دستمال آغشته به ضدغونی کننده پزشکی، ضدغونی کرد).

تصویب کننده	تایید کننده	تهییه کننده
مدیر کل نظارت و ارزیابی تجهیزات و ملزمات پزشکی دکتر محمود بیگلر	رئیس اداره مهندسی و نگهداری مهندس حسین عظیم زاده	کارشناس تجهیزات و ملزمات پزشکی عاطفه سادات موسوی

شماره:

تاریخ:

پیوست:

صفحه ۱۰

عنوان		
عنوان	شماره	شماره بازنگری
دستورالعمل کاربری و نگهداری پیشگیرانه دستگاه لیزر پزشکی	MA-WI-19	۱
تاریخ شروع اجراء	۱۳۹۵/۱۰/۱۹	تاریخ اعتبار

<ul style="list-style-type: none"> - تیپ هندپیس به طور روزانه در حین کار (قبل، حین و بعد از درمان) باید مرتب با استفاده از سواب و الكل خالص تمیز گردد. - اپراتور می بایست همواره از تطابق سایز هندپیس دستگاه با آنچه روی دستگاه نشان داده شده است، اطمینان یابد. - هنگام قرار دادن هندپیس روی پورت کالیبراسیون (کلپورت)، حتماً از استقرار صحیح و کامل آن اطمینان حاصل گردد و از عینک مخصوص استفاده شود. - در استفاده از هندپیس دستگاه و بخصوص ضربه نخوردن به آن مراقبت لازم و توجه ویژه مبذول گردد. 	هنپیس لیزر	۴
<ul style="list-style-type: none"> - در دستگاههای دارای بازو، از هرگونه ایجاد ضربه که باعث آسیب به بازو و از تنظیم خارج شدن آن می گردد، خودداری گردد. - پس از پایان کار لازم است بازو در محل استقرار پیش بینی شده قرار گیرد. 	بازوی انتقال لیزری	۵
<ul style="list-style-type: none"> - درستی عملکرد فیبر به طور روزانه کنترل گردد. مراقبت از فیبر نوری الزامی می باشد و از هرگونه ایجاد تنش، کشیدن فیبر و خارج شدن آن از انحنای استاندارد که باعث شکستگی آن می گردد، اجتناب گردد (در صورت نیاز می توان دستگاه را به سمت بیمار جابجا کرد تا تنش کمتری به فیبر وارد گردد). 	فیبر نوری	۶
<ul style="list-style-type: none"> - تمیز کردن لنز خارجی هندپیس از اهمیت بسزایی در کارکرد لیزر برخوردار است و باید به طور روزانه قبل و در طول استفاده از دستگاه مورد بازبینی قرار گیرد و در صورت مشاهده آلودگی اعم از گرد و غبار، مو و غیره می بایست با سواب و الكل خالص تمیز گردد چرا که در صورت باقی ماندن آلودگی بر روی لنز، این لنز به مرور دچار لک دائمی خواهد شد. - در صورت بروز لک غیرقابل رفع بر روی لنز خارجی هندپیس، این لنز می بایست تعویض گردد. - به هنگام تمیز کردن لنزها، از آغشته کردن سوابها به الكل زیاد بهصورتی که اطراف لنز کاملا در الكل غوطه ور گردد، خودداری گردد (این کار می تواند باعث باز شدن چسبهای قاب هندپیسها و همچنین لک شدگی لنزهای داخلی گردد). - در صورتی که هندپیس دستگاه دارای لنزهای بزرگ(sapphire) قابل تعویض می باشد، به هنگام جایگزینی حتماً از تمیز بودن لنزهای مسیر لیزر اطمینان و در صورت نیاز با سواب و الكل خالص تمیز گردد. - در مورد هندپیس هایی که سطح آنها با جریان آب خنک می شوند، به هنگام تعویض لنزهای خارجی (sapphire) (باید توجه داشت قطرات جدا شده آب بر روی لنز داخلی هندپیس یا لنز sapphire جدا شده باقی نماند که خود باعث ایجاد لک، سوختگی و آسیب به sapphire یا هندپیس می گردد. - جهت تعویض sapphire ببرون کشیده شود، بدین ترتیب امکان ریزش قطرات آب به روی لنزها کاهش میابد سپس sapphire دیگر با توجه به تطابق پین های روی هندپیس و sapphire نصب گردیده شود. 	لنזהای لیزر	۷
<ul style="list-style-type: none"> - موقع استفاده کردن از دستگاه مراقب شود که سیم پدال پایی دستگاه زیر پا یا زیر چرخ های دستگاه قرار نگیرد. - از کشیدن یا خم کردن بیش از اندازه سیم های دستگاه خودداری گردد. - اگر یکی از کابل های دستگاه آسیب دیده است، لازم است کار درمان متوقف گردد و با کارکنان خدمات پس از فروش تماس گرفته شود، زیرا این امر می تواند باعث برق گرفتگی اپراتور یا آسیب به دستگاه شود. 	کابل ها	۸

تصویب کننده	تایید کننده	تهریه کننده
مدیر کل نظارت و ارزیابی تجهیزات و ملزمات پزشکی دکتر محمود بیگلر	رئیس اداره مهندسی و نگهداری مهندس حسین عظیم زاده	کارشناس تجهیزات و ملزمات پزشکی عطافه سادات موسوی

شماره:
تاریخ:
پیوست:
صفحه ۱۱
دستورالعمل کاربری و نگهداری پیشگیرانه دستگاه لیزر پزشکی
عنوان

۱۳۹۵/۱۰/۱۹	تاریخ شروع اجراء	MA-WI-19	شماره
تا زمان بروزرسانی مجدد	تاریخ اعتبار	۱	شماره بازنگری

- براساس راهنمای کاربری برخی از لیزرهای برای کار به آب مقطر مخصوص به خود و مورد تایید سازنده نیاز دارند که می‌بایست حتماً از شرکت نماینده تهیه گردد. - به طور روزانه قبل از اتمام آخرین گالن آب مقطر جهت تهیه مجدد آن اقدام گردد.	آب مقطر	۹
- روزانه قبل از روشن کردن دستگاه، مخزن آب آن بررسی گردد و در صورت ضرورت با استفاده از قیف مخصوص داخل مخزن، آب مقطر ریخته شود تا سطح آب به سطح full برسد و از سرریز شدن آب جلوگیری گردد (در صورتی که دستگاه دارای نمایشگر سطح فیزیکی آب می‌باشد جهت مشاهده سطح آب به نمایشگر مراجعه گردد در غیر اینصورت از طریق منوی نرم افزاری دستگاه، سطح آب بررسی گردد).	مخزن آب	۱۰
- پرتو لیزر و پرتو راهنمای (Aiming beam) می‌بایست در یک راستا باشند یعنی پرتو لیزر دقیقاً به نقطه‌ای برخورد کند که پرتو راهنمای در آنجا قرار دارد، در غیر اینصورت با بخش خدمات پس از فروش شرکت نماینده تماس گرفته شود.	پرتو لیزر و پرتو راهنمای	۱۱
- اپراتور می‌بایست به طور لحظه‌ای از تنظیم بودن انرژی خروجی دستگاه اطمینان داشته باشد. - در دستگاه‌های دارای پورت کالیبراسیون خارجی، روزانه و هر بار به هنگام روشن کردن دستگاه، تست انرژی خروجی هندپیس و اطمینان از کالیبره بودن آن الزامی است. - در دستگاه‌های قادر به انتخاب کالیبراسیون خارجی، می‌بایست از صحت انرژی دستگاه اطمینان یافته، این کار توسط خود دستگاه و به هنگام انتخاب انرژی مورد نیاز درمان و پس از ready شدن دستگاه صورت می‌گیرد. - چنانچه دستگاه قادر به تأمین انرژی مورد نیاز (با ۲۰٪ اختلاف مجاز) باشد، پس از آماده به کار شدن، مقدار انرژی تحويلی خود را نمایش می‌دهد. - چنانچه مقدار انرژی انتخابی اپراتور با مقدار انرژی خروجی دستگاه اختلافی داشته باشد، دستگاه قادر به کار می‌باشد اما این موضوع باید به واحد فنی شرکت اطلاع داده شود.	انرژی خروجی	۱۲
- در صورت اختلاف بیش از ۲۰٪ بین آنچه اپراتور انتخاب کرده و آنچه دستگاه اندازه گرفته، دستگاه با بیغام خطای ادامه کار خودداری می‌کند و می‌بایست با شرکت نماینده تماس گرفته شود. - در هر صورت لازم است بر اساس توصیه کمپانی (به طور معمول هر ۶ ماه) حسگرهای انرژی دستگاه توسط کارشناسان شرکت نماینده مورد تست و آزمون انرژی قرار گیرد تا صحت عملکرد آنها بررسی گردد و بدین منظور می‌بایست با شرکت نماینده هماهنگی لازم بعمل آید.	پورت کالیبراسیون	۱۳
- در دستگاه‌های حاوی پورت اضافی کالیبراسیون جهت آزمون و تنظیم انرژی خروجی لیزر، تمیز نگهدارشتن لنز این پورت‌ها از اهمیت بسزایی در صحت انرژی لیزر در درمان بیماران داشته و باید قبل و در طول استفاده از دستگاه مورد بازبینی قرار گیرد. - در صورت مشاهده آلودگی با سواب (swab) و الکل خالص تمیز گردد. - در صورت باقی ماندن آلودگی بر روی لنز، این لنز به مرور دچار لک دائمی خواهد شد.	تغییر مکان و	۱۴

تصویب کننده	تایید کننده	تبلیغ کننده
مدیر کل نظارت و ارزیابی تجهیزات و ملزومات پزشکی دکتر حموده بیگلر	رئیس اداره مهندسی و نگهداری مهندس سعین عظیم زاده	کارشناس تجهیزات و ملزومات پزشکی عاطفه سادات موسوی



سازمان عداؤ وارو

اداره کل تجهیزات و ملزمات پزشکی



جمهوری اسلامی ایران
وزارت بهداشت، درمان
و آموزش پزشکی

شماره:

تاریخ:

پیوست:

صفحه ۱۲

عنوان		
عنوان	شماره	شماره بازنگری
دستورالعمل کاربری و نگهداری پیشگیرانه دستگاه لیزر پزشکی	MA-WI-19	۱

- پس از هر تغییر در موقعیت دستگاه، بهتر است با استفاده از قفل های روی جرخ، دستگاه قفل شود.	موقعیت دستگاه	
- روزانه برای خاموش کردن دستگاه ابتدا باید دستگاه را در حالت stand-by قرار داد، آنگاه پس از اطمینان از مشاهده پیغام آمادگی سیستم جهت خاموش شدن با استفاده از کلید پشت دستگاه خاموش شود. - خاموش شدن زودتر از موعد سیستم می تواند باعث آسیب به حافظه سیستم و خرابی دستگاه شود. - پس از خاموش کردن دستگاه، کلید دستگاه را از روی دستگاه برداشته و دور از دسترس افراد متفرقه نگهداری کنید.	الزامات خاموشی دستگاه	۱۵
- اپراتور باید همواره به صفحه نمایش دستگاه و بخصوص پیغام های نمایش داده شده توجه داشته باشد. - دستگاه آمادگی خود برای انجام مرحله بعدی کار را با اعلان پیغام مناسب بر روی صفحه نمایش خود به اپراتور گوشزد می کند. به عنوان نمونه اپراتور می بایست از فشردن پدال پایی زودتر از موعد خودداری نموده و تا دستگاه برای کار، اعلام آمادگی نکرده این کار را انجام ندهد.	صفحة نمایش	۱۶
- تنها لوازم جانبی و مصرفی مورد تایید تولید کننده باید در کنار سیستم مورد استفاده قرار گیرد. - لوازم جانبی و مصرفی غیر استاندارد می توانند موجب کاهش عملکرد یا کاهش ایمنی دستگاه شوند.	لوازم جانبی و مصرفی دستگاه	۱۷
- در صورت مشاهده خروج باد از شلنگ دستگاه کولینگ، موضوع به واحد فنی شرکت مربوطه جهت برطرف کردن مشکل اطلاع داده شود (محل خروج هوا می توان به طور موقت با نوار چسب پوشاند تا از خروج هواي اضافي جلوگیری کرد). - برای روش و خاموش کردن سیستم کولینگ، از کلید اصلی پشت آن استفاده گردد.	سیستم کولینگ	۱۸
- دستگاه کولینگ دارای مخزن آبی می باشد که حاوی آب ناشی از ذوب بخار های ایجاد شده داخل محفظه سرمایش آن می باشد، این مخزن باید به طور روزانه کنترل گردد و در صورت پر بودن، این آب تخلیه و دور ریز گردد (خود دستگاه به طور خود کار، پر بودن این مخزن را بصورت هشدار به اپراتور اعلام می کند).	مخزن آب سیستم کولینگ	۱۹
- کل هواي مصرفی دستگاه کولینگ از پشت آن و از طریق عبور از یک فیلتر هوا، به داخل دستگاه کشیده می شود و طبیعتاً پس از مدتی انباشته از غبار می گردد، لازم است به طور روزانه این فیلتر بازدید شده و در صورت مشاهده گرد و غبار، می توان با جاروبقی یا یک دستمال مطروب، به آرامی این غبار را از سمت بیرون دستگاه و از روی فیلتر زدود (دقت شود که این غبار به سمت دستگاه لیزر منحرف نشود).	فیلتر هواي سیستم کولینگ	۲۰
- هم محور نبودن محل اسپری شدن کرايوزن با پرتو خروجي لیزر، اسپری شدن نامتقارن و یا پاشیدن مقدار ناصحیح کرايوزن بر روی سطح پوست بیمار همگی ناشی از خرابی سیستم اسپری کننده دستگاه می باشند، لذا بدليل اهمیت بسیار بالای سیستم اسپری کننده و صحت عملکرد آن پیشنهاد می شود به طور روزانه پس از روشن کردن و گرم شدن دستگاه نسبت به تست و کنترل این سیستم اقدام گردد.	سیستم اسپری کننده	۲۱

تصویب کننده	تایید کننده	کهیه کننده
مدیر کل نظارت و ارزیابی تجهیزات و ملومات پزشکی دکتر محمود بیگلر	رئیس اداره مهندسی و نگهداری مهندس حسین عظیم زاده	کارشناس تجهیزات و ملزمات پزشکی عاطفه سادات موسوی



دستورالعمل کاربری و نگهداری پیشگیرانه دستگاه لیزر پزشکی			عنوان
شماره	تاریخ شروع اجراء	MA-WI-19	شماره
شماره بازنگری	تاریخ اعتبار	۱	
۱۳۹۵/۱۰/۱۹	تا زمان بروزرسانی مجدد		

<p>- در صورت استفاده از دستگاه کولینگ در اتاقی مرطوب، پس از چند ساعت کار مداوم دستگاه، بدليل تجمع بخار ناشی از رطوبت اتاق، از شدت هوای خروجی دستگاه کاسته خواهد شد و ممکن است با اعلام پیغام نیاز دستگاه به بخزدایی (Defrosting) مواجه گرددیده شود. در این هنگام ضروری است موقتاً دستگاه را متوقف و از طریق منوی دستگاه، عملیات بخزدایی را انجام داد که بر حسب شرایط محیط ممکن است تا ۴۵ دقیقه به طول بینجامد. پس از آن مخزن مجدداً دارای آب شده و دستگاه قادر به کار عادی می‌باشد. (در صورت رعایت شرایط محیطی اتاق و کاهش رطوبت آن، به بخزدایی در طول کار نیازی نخواهد بود و این فرآیند در طول زمان خاموشی دستگاه به طور طبیعی انجام خواهد گردید)</p> <p>- اپراتور هنگام کار با لیزر می‌بایست حتماً از عینک مخصوص با همان طول موج کاری دستگاه استفاده نماید، استفاده از عینکهای محافظ لیزر در کاربردهای دیگر می‌تواند موجب آسیب به بینایی شود.</p> <p>- از عینکهایی که دچار ترک خوردگی، ضعف لایه پوشاننده و غیره می‌باشند، استفاده نگردد.</p> <p>- بیمار در هنگام درمان، حتماً باید از محافظ چشم مخصوص بیمار استفاده نماید.</p> <p>- اتاق لیزر باید با علامت مخصوص بر روی درب اتاق از سایر اتاق‌ها تفکیک گردد، به طوری که آگاهی لازم جهت وارد نشدن افراد متفرقه به داخل اتاق داده شود.</p> <p>- استفاده از آینه و یا هر وسیله دیگری که باعث یازتاب پرتوهای لیزر می‌گردد، در اتاق لیزر ممنوع می‌باشد.</p> <p>- در صورت بوی سوختگی، مشاهده جرقه و ریزش آب از دستگاه، سریعاً کلید قطع اضطراری زده شود، سپس دستگاه را خاموش کرده و مراتب به اطلاع واحد فنی رسانده شود.</p> <p>- در صورت بروز هرگونه خطأ در دستگاه، پس از ثبت خطای نمایش داده شده، ضمن توقف استفاده از دستگاه، می‌بایست در اسرع وقت ضمن اطلاع واحد فنی شرکت، از استفاده از دستگاه خودداری گردد، چرا که این امر ممکن است باعث بروز آسیب‌های جدی به سایر بخش‌های آن شود.</p> <p>- بهج وچه دستگاه توسط اپراتور باز نگردد زیرا ممکن است باعث برق گرفتگی یا سایر آسیب‌های جدی شود، دستگاه تنها باید توسط کارشناسان فنی شرکت تعمیر شود.</p> <p>- لیزر در محیط دارای مواد قابل اشتعال و فرار همچون الکل و فضای غنی از اکسیژن نباید استفاده گردد زیرا باعث آتش‌سوزی می‌شود. لیزر باید از آن محل دور شود و یا با مواد مقاوم در برابر آتش‌سوزی پوشانده شود. کپسول گاز CO₂ (کپسول آتش‌نشانی) باید در دسترس باشد.</p> <p>- در هنگام روشن بودن دستگاه حتی با داشتن عینک حفاظتی از نگاه مستقیم به نور راهنمای و یا نور درمانی لیزر جدا خودداری گردد.</p> <p>- بهمنظور حفظ سلامت اپراتور و بیمار، برخی از درمان‌های لیزری پوستی، بدليل مواد و بوی متصاعد شده از بدن بیمار، نیاز به سیستم مکنده دود و یا تعییه تهییه یا فن مناسب جهت انتقال این مواد زاید و بو به خارج از اتاق لیزر دارند.</p>	<p>بخزدایی (Defrosting) سیستم کولینگ</p> <p>عینک مخصوص لیزر</p> <p>سایر الزامات ایمنی و محافظتی دستگاه‌های لیزر</p>	<p>۲۲</p> <p>۲۳</p> <p>۲۴</p>
---	---	-------------------------------

رعایت موارد ذیل توسط واحد تجهیزات پزشکی الزامي می‌باشد:

- نگهداری پیشگیرانه (PM) دستگاه‌های لیزر باید توسط فرد آموزش دیده انجام گیرد.

تصویب کننده	تایید کننده	تشریف کننده
مدیر کل نظارت و ارزیابی تجهیزات و ملزومات پزشکی کاتر محمدی بیگلر	رئیس اداره مهندسی و نگهداری مهندس حسین عظیم زاده	کارشناس تجهیزات و ملزومات پزشکی عطافه سادات موسوی

شماره:

تاریخ:

پیوست:

صفحه ۱۴

اوپرатор می‌باشد

تجهیزات و ملزومات پزشکی

عنوان	دستورالعمل کاربری و نگهداری پیشگیرانه دستگاه لیزر پزشکی
شماره	تاریخ شروع اجراء
شماره بازنگری	تاریخ اعتبار

-اپراتور می‌باشد مطالعه راهنمای کار با دستگاه و عمل به نکات گوشزد شده توسط کارشناسان فنی شرکت را مورد توجه قرار داده و به دقت آنها را رعایت کند.

-سرویس و کالibrاسیون تنها باید توسط شرکت سازنده دستگاه و یا نماینده قانونی ایشان و مورد تایید این اداره کل انجام گردد.

-موارد فوق بهطور کلی بیان شده و در صورت مغایرت با یک مدل خاص، کلیه موارد باید دقیقاً طبق راهنمای کاربری دستگاه انجام گردد.

فصل ۴ - ضوابط و قوانین مرتبط با دستگاه‌های لیزر پزشکی

ماده ۶۲ آیین‌نامه تجهیزات پزشکی: ارائه خدمات پس از فروش بر عهده تولیدکننده، وارد کننده و نماینده قانونی آنها می‌باشد.

ماده ۷۵ آیین‌نامه تجهیزات پزشکی: کلیه موسسات پزشکی موضوع ماده یک قانون امور پزشکی و مشمول ماده ۸ قانون تشکیل با توجه به حساسیت و اهمیت سطح اینمی و عملکرد تجهیزات و ملزومات پزشکی موظف به ایجاد امکانات و شرایط لازم شامل نیروی انسانی متخصص و آموزش دیده و ابزار کافی بهمنظور نگهدارش اینم و حفظ سطح مطلوب عملکرد تجهیزات و ملزومات پزشکی مطابق با دستورالعمل‌های ابلاغی می‌باشند. برنامه‌های نگهدارش و خدمات مربوطه با توجه به دستورالعمل‌های ابلاغی برای کلیه مؤسسات پزشکی لازم الاجرا خواهد بود.

بند ۱-۲ ضوابط خدمات پس از فروش شرکت‌های تجهیزات پزشکی:

اشخاص مجاز به ارائه خدمات پس از فروش:

ارائه خدمات پس از فروش صرفاً توسط اشخاص حقوقی ذیل، مجاز می‌باشد:

الف) واحد تولید کننده داخلی / خارجی و یا نماینده قانونی ایشان

تبصره) نماینده‌گی به شکل رسمی یا انحصاری مجاز به فعالیت می‌باشد.

ب) شرکت‌های ثالث ارائه دهنده خدمات پس از فروش

ج) توسط مرکز درمانی خریدار وسیله پزشکی، باداشتن مجوز از واحد تولیدکننده داخلی / خارجی

د) ترکیبی از موارد فوق الذکر با هماهنگی بین شرکت و مرکز درمانی

تبصره ۱) در صورتی که بخشی از خدمات پس از فروش توسط نماینده محلی انجام شود این موضوع بلامانع بوده لیکن مسئولیت انجام این خدمات به عهده شرکت اصلی می‌باشد.

تصویب کننده	تایید کننده	تپیه کننده
مدیر کل نظارت و ارزیابی تجهیزات و ملزومات پزشکی دکتر محمود بیگلر	رئیس اداره مهندسی و نگهداری مهندس حسین عظیم زاده	کارشناس تجهیزات و ملزومات پزشکی عاطفه سادات موسوی

عنوان	دستورالعمل کاربری و نگهداری پیشگیرانه دستگاه لیزر پزشکی
شماره	تاریخ شروع اجراء
شماره بازنگری	تاریخ اعتبار

تبصره ۲) شرکت می‌بایست بنا به تشخیص اداره کل متناسب با تعداد و پراکندگی جغرافیایی دستگاه‌های تحت پوشش، در نقاط مختلف کشور، نمایندگی‌های محلی و خدمات پس از فروش داشته باشد. این نمایندگی‌ها می‌توانند افراد حقیقی، یا حقوقی دارای قرارداد معتبر با شرکت اصلی باشند.

تبصره ۳) سایر موارد خاص، می‌بایست از اداره کل تجهیزات پزشکی، استعلام شود.

بند ۲-۳ ضوابط خدمات پس از فروش شرکت‌های تجهیزات پزشکی:

الزامات مربوط به تعمیرات:

اشخاص مجاز به ارائه خدمات پس از فروش تجهیزات پزشکی که مسؤولیت ارائه خدمات پس از فروش را به عهده دارند، موظف به ارائه خدمات تعمیر، نگهداری و کالیبراسیون در کشور می‌باشند و شرایط ذیل جهت ارائه خدمات مذکور الزامی است:
حداکثر زمان مراجعه جهت ارائه خدمات فوق از زمان اعلام رسمی مشتری در مورد شرکت‌های مستقر در همان استان، یک روز کاری و در مورد مراکز درمانی خارج از استان محل استقرار شرکت، ۳ روز کاری می‌باشد.

شرکت موظف است نسبت به تأمین و نگهداری قطعات یدکی مورد نیاز دستگاه‌های فروخته شده اقدام نماید.

در صورتی که امکان سرویس، تعمیر، کالیبراسیون و ارائه خدمات دستگاه بنا به تشخیص کمپانی و تأیید اداره کل تجهیزات پزشکی در کشور میسر نباشد و بنابراین نیاز به ارسال دستگاه به کمپانی باشد، رعایت موارد ذیل جهت ارائه خدمات پس از فروش الزامی است:

الف) ارائه دستگاه جایگزین از طریق شرکت نمایندگی به مشتری در طول مدت ارسال دستگاه معیوب به کمپانی.

ب) هزینه‌های مرتبط با ارائه خدمات دستگاه‌های فوق الذکر می‌بایست مطابق تعریفهای داخل کشور در نظر گرفته شود.

پ) حداقل زمان مورد نیاز جهت ارسال و عودت دستگاه‌ها به مشتری نباید بیش از ۶ ماه تجاوز نماید.

- کلیه شرکت‌ها موظف به رعایت تعریفهای ارائه خدمات پس از فروش می‌باشند.

- شرکت‌ها موظف به ارائه ۱۰ سال خدمات پس از فروش پس از اتمام مدت زمان گارانتی خواهند بود.

- مراکز درمانی می‌بایست خدمات پس از فروش خود را صرفاً از شرکت‌های مورد تایید اداره کل دریافت نمایند.

بند ۲-۴ ضوابط خدمات پس از فروش شرکت‌های تجهیزات پزشکی:

الزامات مربوط به خدمات گارانتی و وارانتی:

مدت زمان گارانتی / وارانتی برای کلیه دستگاه‌ها به صورت کلی حداقل یکسال پس از زمان نصب و راه اندازی می‌باشد.

تصویب کننده	تایید کننده	تهریه کننده
مدیر کل نظارت و ارزیابی تجهیزات و ملزومات پزشکی دکتر محمود بیگلر	رئیس اداره مهندسی و نگهداری مهندس حسین عظیم زاده	کارشناس تجهیزات و ملزومات پزشکی عاطفه سادات موسوی

دستورالعمل کاربری و نگهداری پیشگیرانه دستگاه لیزر پزشکی			عنوان
تاریخ شروع اجراء	MA-WI-19	شماره	شماره بازنگری
تاریخ اعتبار	۱		

- مدت زمان گارانتی / وارانتی برای کلیه دستگاههایی که به صورت ارزی توسط مشتری خریداری می‌گردد، به صورت کلی حداقل یکسال پس از زمان نصب و راه اندازی و یا ۱۸ ماه پس از حمل دستگاه و یا هر کدام که زودتر فرا برسد می‌باشد.
 - مدت زمان گارانتی / وارانتی برای کلیه دستگاههایی که به صورت ریالی توسط مشتری خریداری می‌گردد به صورت کلی حداقل یکسال پس از زمان نصب و راه اندازی و یا ۱۸ ماه پس از تحويل فیزیکی دستگاه و یا هر کدام که زودتر فرا برسد می‌باشد.
 - شرکت موظف است قطعات یدکی نیمه مصرفی (قطعات یدکی که دائمی نبوده و زمان مصرف معینی دارند) از جمله تیوب‌های مولد اشعه X، الکترودها، سنسورهای نیمه صرفی و ... را پس از تعویض به مدت زمان مقرر شده طی مستندات گارانتی نماید.
 - پرداخت هزینه‌های جانبی ارائه خدمات گارانتی / وارانتی شامل ایاب و ذهب، حمل و ... بعهده مشتری می‌باشد.
- تبصره ۱: شرایط گارانتی و وارانتی می‌باشد هنگام فروش تجهیزات پزشکی از طرف فروشنده کتاباً به مشتری اعلام شود.
- تبصره ۲: چنانچه در طول مدت گارانتی / وارانتی قصور شرکت باعث خواب دستگاه شود، مدت زمان خواب دستگاه عیناً به مدت زمان گارانتی / وارانتی اضافه می‌شود و مرجع تشخیص آن اداره کل خواهد بود.

بند ۴-۷ ضوابط خدمات پس از فروش شرکت‌های تجهیزات پزشکی:

قطعات یدکی:

شرکت نمایندگی موظف است نسبت به تأمین و نگهداری قطعات یدکی مورد نیاز دستگاههای فروخته شده اقدام نماید.
تعداد قطعاتی که می‌باشد تهیه و انبار گردد، با شاخص‌های ذیل تعیین خواهد شد:

(الف) توصیه کمپانی سازنده

(ب) تکنولوژی دستگاه

(پ) تعداد دستگاههای نصب شده

(ت) متوسط تعداد قطعات تعویض شده نسبت به تعداد کل دستگاههای نصب شده در یک بازه زمانی معین

(ج) زمان و کیفیت کارکرد دستگاهها تا حال حاضر

بند ۴-۸ ضوابط خدمات پس از فروش شرکت‌های تجهیزات پزشکی:

فعالیت‌های قبل از نصب و راه اندازی:

(الف) معرفی کلیه توانائی‌ها و امکانات وسیله پزشکی: شرکت موظف است نسبت به معرفی کلیه توانائی‌ها و امکانات فنی و کاربری وسیله پزشکی موردنظر، به نیروهای معرفی شده از طرف مشتری، اقدام نماید.

تصویب کننده	تایید کننده	تهییه کننده
مدیر کل نظارت و ارزیابی تجهیزات و ملزمات پزشکی دکتر محمود بیگلر	رئیس اداره مهندسی و نگهداری مهندس حسین عظیم زاده	کارشناس تجهیزات ملزمات پزشکی عاطفه سادات موسوی

شماره:
تاریخ:
پیوست:

صفحه ۱۷

دستورالعمل کاربری و نگهداری پیشگیرانه دستگاه لیزر پزشکی			عنوان
شماره	تاریخ شروع اجراء	MA-WI-19	شماره
شماره بازنگری	تاریخ اعتبار	۱	

ب) شرکت موظف است کلیه امکانات بالقوه و کلیه توانائی‌هایی که قابل اضافه شدن به سیستم می‌باشد را در اسرع وقت به مشتری رسماً و کتاباً اعلام نماید.

ج) زمان انجام این امر باید قبل از تحويل نهائی و با هماهنگی مشتری باشد و شرایط نگهداری سالم و صحیح دستگاه و دوره‌های بازدید و سرویس دستگاه و هشدارها و سایر موارد خاص در خصوص دستگاه نیز مطرح گردد.

د) شرکت موظف است کلیه امکانات و شرایط لازم جهت نصب و بهره‌برداری دستگاه‌ها را شامل فضای فیزیکی و نقشه‌های مربوطه، تأسیسات الکتریکی، مکانیکی، الکترونیکی، رایانه‌ای، شرایط محیطی لازم (دما، رطوبت، فشار، تهویه و...)، امکانات حفاظتی (حفظاظت در برابر پرتوها، میدان‌های مغناطیسی، عفونت‌های بیمارستانی، واکنش‌های شیمیایی و...) لازم را طی دستورالعمل مکتوب به مشتری نهایی اعلام نموده و برحسب انجام کار و تأمین شرایط فوق، نظارت نماید.

ذ) در صورت تمایل مشتری و با توافق طرفین، شرکت می‌تواند راساً نسبت به اجرای مواد فوق اقدام نماید.

ر) شرکت موظف است دستورالعمل‌های نصب، بازرسی و مراحل اجرایی تست‌های پذیرش را قبل از نصب و راه اندازی در اختیار داشته و نگهداری نماید. دستورالعمل‌ها و روش‌های اجرایی باید شامل راهنمایی برای اطمینان از نصب صحیح دستگاه بوده تا دستگاه پس از نصب، مطابق هدف طراحی، کار کند.

بند ۴-۲ ضوابط خدمات پس از فروش شرکت‌های تجهیزات پزشکی:

فعالیت‌های نصب و راه اندازی:

الف) شرکت موظف است از صحت عملیات مربوط به قبل از نصب و راه اندازی (مطابق بند قبل) اطمینان حاصل نماید.

ب) فعالیت‌های نصب و راه اندازی می‌بایست مطابق توصیه شرکت سازنده انجام پذیرد.

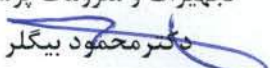
پ) در صورت تمایل مشتری، شرکت موظف است یک نسخه از فعالیت‌ها و چک لیست‌های مربوط به نصب و راه اندازی دستگاه را در اختیار وی قرار دهد.

ت) مشتری یا نماینده معرفی شده وی می‌تواند نسبت به کلیه عملیات نصب و راه اندازی نظارت نماید.

ث) شرکت موظف است کلیه ابزارها و تجهیزات و لوازم و امکانات لازم جهت نصب صحیح و ایمن دستگاه‌ها را تأمین نماید.

بند ۴-۳ ضوابط خدمات پس از فروش شرکت‌های تجهیزات پزشکی:

تحویل نهایی و تست‌های پذیرش:

تصویب کننده	تایید کننده	تهیه کننده
مدیر کل نظارت و ارزیابی تجهیزات و ملزومات پزشکی 	رئیس اداره مهندسی و نگهداری مهندس حسن عظیم زاده	کارشناس تجهیزات و ملزومات پزشکی عاطفه سادات موسوی



شماره:

تاریخ:

بیوست:

صفحه ۱۸

سازمان حفاظت و مراقبت پزشکی

اداره کل تجهیزات و مراقبات پزشکی

عنوان	دستورالعمل کاربری و نگهداری پیشگیرانه دستگاه لیزر پزشکی	شماره	تاریخ شروع اجراء	تاریخ اعتبر	۱۳۹۵/۱۰/۱۹	تاریخ اعتبر	تاریخ اعتبر	شماره بازنگری
		MA-WI-19						

- اشخاص حقوقی مجاز به ارائه خدمات پس از فروش موظف هستند مستندات لازم در خصوص تستهای پذیرش که شامل دستورالعمل‌های نصب، بازرسی و مراحل اجرائی تستهای پذیرش می‌باشند را قبل از نصب و راه اندازی دستگاه، در اختیار داشته باشند و نگهداری نمایند.

- شرکت نمایندگی موظف است کلیه مستندات و امکانات و تجهیزات و ابزارات لازم در خصوص تستهای پذیرش را در اختیار داشته باشد.

- شرکت نمایندگی موظف است طبق دستورالعمل و روش‌های اجرائی تستهای پذیرش، نسبت به اجرای تستهای پذیرش اقدام نماید.

- شرکت نمایندگی موظف است یک نسخه از شرح فعالیت تستهای پذیرش و نتایج حاصل از آنرا در اختیار مشتری قرار دهد و آنرا تصدیق و گواهی نموده و متعاقباً تأییدیه مشتری را دریافت نماید.

- شرکت نمایندگی موظف است همکاری لازم را با ناظر اعلام شده از سوی مشتری انجام دهد.

بند ۴-۴ ضوابط خدمات پس از فروش شرکت‌های تجهیزات پزشکی:

آموزش:

آموزش کاربری: شرکت موظف است آموزش‌های لازم جهت استفاده و بهره‌برداری بهینه از دستگاه را به کاربر ارائه نماید به طوری که کاربر پس از طی دوره آموزشی، تسلط لازم را جهت کار با کلیه امکانات سیستم، تشخیص مشکلات سیستم، چگونگی اعلام گزارش خواری و پیگیری‌های لازم را داشته باشد و همچنین کاربر قادر به انجام برنامه نگهداری پیشگیرانه جهت نگهداری بهینه دستگاه طبق روش‌های اجرایی معرفی شده از سوی شرکت سازنده دستگاه باشد.

آموزش فنی: شرکت موظف است آموزش فنی شامل معرفی اجزاء و اصول کارکرد وسیله پزشکی، چگونگی شناسایی و گزارش نمودن اشکالات و خطاهای و معایب سیستم، برطرف نمودن اشکالات جزئی و اولیه دستگاهها و اقداماتی که بایستی در صورت مشاهده هر یک از اشکالات جهت تأمین اینمی بیمار و دستگاه بعمل آید را به پرسنل معرفی شده از سوی مشتری، ارائه نماید. شرکت موظف است در پایان هر دوره آموزشی، گواهی انجام آموزش را برای افراد شرکت کننده صادر نماید و این گواهی به منزله این است که افراد دوره دیده صلاحیت لازم جهت کاربری دستگاه را کسب نموده اند.

شرکت موظف است برای اجرای آموزش‌های فوق الذکر نسبت به تهیه راهنمای کاربری و فنی به زبان فارسی و فیلم آموزشی اقدام نماید. همچنین شرکت موظف است نسبت به تهیه دستورالعمل سریع کاربری دستگاه به زبان فارسی و انگلیسی اقدام و آنرا روی دستگاه و یا در محل مناسب نزدیک به دستگاه نصب نماید.

تبصره- توصیه می‌گردد شرکت دارای بخش مجزا جهت آموزش باشد.

تصویب کننده	تایید کننده	تهیه کننده
مدیر کل نظارت و ارزیابی تجهیزات و مراقبات پزشکی دکتر محمود بیگلر	رئیس اداره مهندسی و نگهداری مهندس حسین عظیم زاده	کارشناس تجهیزات و مراقبات پزشکی عاطفه سادات موسوی

شماره:
تاریخ:
پیوست:

صفحه ۱۹

عنوان		
دستورالعمل کاربری و نگهداری پیشگیرانه دستگاه لیزر پزشکی	شماره	شماره بازنگری
۱۳۹۵/۱۰/۱۹	تاریخ شروع اجراء MA-WI-19	تا زمان بروزرسانی مجدد ۱

بند ۴-۵ ضوابط خدمات پس از فروش شرکت‌های تجهیزات پزشکی:
گزارش سرویس:

- شرح کلیه فعالیت‌های مربوط به سرویس تجهیزات پزشکی اعم از تعمیر، نگهداری و کالیبراسیون می‌باشد توسط پرسنل بخش سرویس مستند شده و نگهداری شوند. بدین منظور شرکت موظف است نسبت به تهیه یک فرم گزارش سرویس با حداقل اطلاعات قید شده در نمونه فرم اقدام نماید. لازم به ذکر است شرکت‌ها می‌توانند بر اساس سیاست‌های داخلی خود اطلاعات بیشتری را در متن گزارش سرویس لحاظ نمایند.

بند ۴ ضوابط مدیریت نگهداشت تجهیزات پزشکی در مراکز درمانی:
الزامات اساسی نگهداشت تجهیزات پزشکی:

الزامات اساسی نگهداشت تجهیزات پزشکی بر پایه سه مبحث اینمنی، عملکرد و کالیبراسیون استوار می‌باشد. هر یک از این الزامات نقش اساسی در اجرای مطلوب برنامه نگهداشت تجهیزات پزشکی دارد که تخطی از آنها باعث بروز مشکلات جدی در امر تشخیص، مراقبت و درمان بیماری‌ها خواهد شد.

بند ۴-۳ ضوابط مدیریت نگهداشت تجهیزات پزشکی در مراکز درمانی:
کالیبراسیون:

به‌منظور اجرای برنامه کالیبراسیون در ابتدا باید تجهیزات پزشکی از نظر اولویت نیاز به کالیبراسیون و میزان سطح خطر آنها طبقه‌بندی شوند. به‌طور کلی تجهیزاتی که مقادیر عددی در ورودی یا خروجی آنها نمایش داده شده و یا قابل انتخاب در مقدار مشخصی می‌باشند و عدم تنظیم آنها تأثیر مستقیمی بر تشخیص یا درمان بیماری‌ها دارند، بایستی به‌طور ادواری تست‌های کالیبراسیون در خصوص آنها صورت پذیرد و در صورت لزوم، تنظیم گردد (مانند دستگاه‌های الکتروشوک، الکتروکوتو، پمپ‌های قلب و ریه و سیستم‌های تصویربرداری). برای اجرای کالیبراسیون وجود تجهیزات آزمون‌گر، کالیبراتور و یا سیموولاتور دارای تاییدیه معتبر کالیبراسیون با قابلیت ردیابی ضروری است و انجام تست‌های کالیبراسیون بایستی توسط مراکز و شرکت‌های ذیصلاح مطابق با ضوابط کنترل کیفی تجهیزات پزشکی مصوب کمیته تجهیزات پزشکی صورت پذیرد.

بند ۱۲-۵ ضوابط مدیریت نگهداشت تجهیزات پزشکی در مراکز درمانی:
قرارداد سرویس، نگهداری و تعمیر:

تصویب کننده	تایید کننده	تهیه کننده
مدیر کل نظارت و ارزیابی تجهیزات و ملزومات پزشکی دکتر محمود بیگلر	رئیس اداره مهندسی و نگهداری مهندس حسین عظیم زاده	کارشناس تجهیزات و ملزومات پزشکی عاطفه سادات موسمی

شماره:
 تاریخ:
 پیوست:

صفحه ۲۰

دستورالعمل کاربری و نگهداری پیشگیرانه دستگاه لیزر پزشکی			عنوان
شماره	تاریخ شروع اجراء	MA-WI-19	شماره
شماره بازنگری	تاریخ اعتبار	۱	تاریخ اعتبار

عقد قرارداد سرویس و نگهداری الزامی نمی‌باشد لکن جهت افزایش زمان برپایی دستگاهها و کاهش زمان خواب آن توصیه می‌گردد
در خصوص تجهیزات پزشکی بخصوص دستگاه‌های سرمایه‌ای تصویربرداری و دستگاه‌های حیاتی نظیر ماشین همودیالیز، ونتیلاتور
و ماشین بیهوشی قرارداد سرویس و نگهداری سالانه منعقد گردد.
با توجه به تنوع دستگاه‌ها، پیچیدگی فرآیند سرویس و نگهداری و همچنین نحوه تأمین قطعات هر دستگاه، ارائه یک قرارداد ثابت و
بدون تغییر امکان پذیر نمی‌باشد. معهدها مراکز درمانی می‌توانند جهت عقد قرارداد سرویس و نگهداری از چارچوب کلی قرارداد
سرویس و نگهداری استفاده نمایند که می‌تواند مواد قرارداد مذکور به شرح ذیل باشد:

موضوع قرارداد

تعهدات پیمانکار

تعهدات کارفرما

مبلغ و نحوه پرداخت

تضمین انجام تعهدات و حسن انجام کار

مدت قرارداد

مالیات و عوارض

حق بیمه کارگران

کارمندان پیمانکار

قانون منع مداخله

انتقال پیمانکار

اقامتگاه پیمانکار

اطلاع از شرایط قرارداد

حل اختلاف

تغییر قرارداد

بند ۶ ضوابط مدیریت نگهداشت تجهیزات پزشکی در مراکز درمانی:

بودجه و اعتبارات لازم جهت نگهداشت:

تصویب کننده	تایید کننده	تهرمه کننده
مدیر کل نظارت و ارزیابی تجهیزات و ملزومات پزشکی دکتر محمود بیگلر	رئیس اداره مهندسی و نگهداری مهندس حسین عظیم زاده	کارشناس تجهیزات و ملزومات پزشکی عاطفه سادات موسوی



سازمان غذا و اواره

اواره کل تجهیزات و ملزمات پزشکی

شماره:

تاریخ:

پیوست:

جمهوری اسلامی ایران

وزارت بهداشت، درمان
و آموزش پزشکی

صفحه ۲۱

دستورالعمل کاربری و نگهداری پیشگیرانه دستگاه لیزر پزشکی			عنوان
شماره	تاریخ شروع اجراء	MA-WI-19	شماره
شماره بازنگری	تاریخ اعتبار	۱	

برای اجرای دقیق برنامه نگهداشت وسایل و تجهیزات پزشکی باید بودجه لازم در هر سال بر اساس قیمت تمام شده دستگاه، نرخ استهلاک، بودجه مورد استفاده در سال گذشته، پیش بینی انجام تعمیرات اساسی و تعویض اجزاء سرمایه‌ای و مصرفی، برآورد و تأمین اعتبار شود. به طور کلی سرفصل‌های بودجه در واحد مهندسی پزشکی به شرح ذیل تعریف می‌شوند:

بودجه لازم جهت انجام تعمیرات

بودجه لازم جهت عقد قرارداد سرویس، نگهداری و تعمیر از طریق:

شرکت نماینده‌گی

شرکت‌ها یا سازمان‌های مستقل دارای مجوز (شرکت‌های ثالث ارائه دهنده خدمات)

واحد مهندسی پزشکی مستقر در مرکز درمانی

ترکیبی از موارد فوق

بودجه لازم جهت خرید قطعات مصرفی ویدکی تجهیزات پزشکی، متعلقات و اجزاء سرمایه‌ای آنها

بودجه لازم جهت بازرسی و آزمون‌های ادواری (ایمنی، عملکرد، تنظیم) و بازرسی داخلی

بودجه لازم جهت ارتقاء، اصلاح و جایگزینی (تعویض)

بودجه لازم برای آموزش (کاربری صحیح، فنی، نگهداری)

بودجه لازم جهت خرید تجهیزات با هدف حفظ سطح ارایه خدمات تشخیصی / درمانی و رعایت موارد اضطراری

فصل ۵ - تعریف خدمات پس از فروش دستگاه‌های لیزر پزشکی

تعرفه خدمات پس از فروش سالیانه بر اساس دستورالعمل‌های ابلاغی و مطابق آئین‌نامه تجهیزات و ملزمات پزشکی ابلاغ می‌گردد. در ذیل نکات مهم در خصوص رعایت تعریف‌های ابلاغی آمده است:

بند ۵ ضوابط خدمات پس از فروش:

- تعریف‌های خدمات پس از فروش

با توجه به پیچیدگی و تنوع تجهیزات پزشکی و بالطبع آن وسیع بودن گستره فنی و خدمات پس از فروش مربوط به آنها، اداره کل تجهیزات پزشکی همه ساله نسبت به تدوین و ابلاغ تعریف‌های خدمات پس از فروش دستگاه‌ها یا گروه دستگاه‌ها در قالب دستورالعمل‌های جداگانه اقدام نموده است.

کلیه شرکت‌های ارائه دهنده خدمات پس از فروش و مراکز درمانی موظف به رعایت تعریف‌های تدوین شده و الزامات قانونی آن می‌باشند.

تصویب کننده	تایید کننده	تبلیغ کننده
مدیر کل نظارت و ارزیابی تجهیزات و ملزمات پزشکی دکتر محمود بیگلر	رئیس اداره مهندسی و نگهداری مهندس حسین عظیم زاده	کارشناس تجهیزات و ملزمات پزشکی عاطفه سادات موسوی

شماره:

تاریخ:

پیوست:

صفحه ۲۲

دستورالعمل کاربری و نگهداری پیشگیرانه دستگاه لیزر پزشکی			عنوان
شماره	تاریخ شروع اجراء	MA-WI-19	شماره
۱۳۹۵/۱۰/۱۹	تا زمان بروزرسانی مجدد	۱	شماره بازنگری

تعرفهای خدمات پس از فروش شامل موارد زیر می‌باشد:

نرخ ساعت مزد پرسنل فنی شرکت

هزینهای جانبی (مانند: اقامت، غذا و ایاب و ذهب)

۱-۵-۱-۱-۵-تعاریف

۱-۵-۱-۱-۵- ساعتمزد

میزان دستمزد قبل پرداخت از طرف مرکز درمانی (مشتری) به شرکت خدمات دهنده در قبال هر ساعت انجام خدمات پس از فروش، ساعت مزد نامیده می‌شود.

۱-۵-۱-۲- تعریف تکنسین فنی

عبارت از فردی است که دارای مدرک تحصیلی کاردانی در رشته‌های فنی مرتبط از دانشگاه‌های مورد تایید وزارت علوم تحقیقات و فن آوری بوده و یا دارای مدرک دیپلم با داشتن پنج سال تجربه فعالیت در زمینه خدمات پس از فروش دستگاه بوده و دوره‌های فنی لازم را نزد کمپانی سازنده دستگاه گذرانده است.

۱-۵-۱-۳- تعریف مهندس فنی

عبارت از فردی است که دارای مدرک لیسانس مهندسی در رشته‌های فنی مرتبط از دانشگاه‌های معتبر مورد تایید وزارت علوم، تحقیقات و فن آوری بوده و یا دارای مدرک کاردانی با داشتن پنج سال تجربه فعالیت در زمینه خدمات پس از فروش دستگاه بوده و دوره‌های فنی لازم را نزد کمپانی سازنده دستگاه گذرانده است.

۱-۵-۱-۴- تعریف مهندس ارشد فنی

عبارت از فردی است که دارای مدرک تحصیلی فوق لیسانس در رشته‌های فنی مرتبط از دانشگاه‌های مورد تایید وزارت علوم، تحقیقات و فن آوری بوده و یا دارای مدرک کارشناسی با داشتن پنج سال تجربه فعالیت در زمینه خدمات پس از فروش دستگاه بوده و دوره‌های لازم را نزد کمپانی سازنده دستگاه گذرانده است.

۱-۵-۲- نرخ ساعت مزد پرسنل فنی

نرخ ساعت مزد پرسنل فنی بر اساس فرمول‌ها و ضوابط ارائه شده و با توجه به نوع دستگاه، سطح تکنولوژی و میزان ریسک کار با دستگاه و با در نظر گرفتن هزینه‌های ثابت و متغیر سالیانه شرکت‌ها جهت ارائه خدمات در سه سطح زیر محاسبه و ابلاغ می‌شود.

تصویب کننده	تایید کننده	تهریه کننده
مدیر کل نظارت و ارزیابی تجهیزات و ملزومات پزشکی دکتر محمود بیگلر	رئیس اداره مهندسی و نگهداری مهندس حسین عظیم زاده	کارشناس تجهیزات و ملزومات پزشکی عاطفه سادات موسوی

شماره:
تاریخ:
پیوست:

 جمهوری اسلامی ایران
 وزارت بهداشت، درمان
 و آموزش پزشکی

صفحه ۲۳

دستورالعمل کاربری و نگهداری پیشگیرانه دستگاه لیزر پزشکی			عنوان
شماره	تاریخ شروع اجراء	MA-WI-19	شماره
۱۳۹۵/۱۰/۱۹	تا زمان بروزرسانی مجدد	۱	شماره بازنگری

۱- ساعتمzed تکنسین فنی
۲- ساعتمzed مهندس فنی
۳- ساعتمzed مهندس ارشد فنی

تبصره ۱- ساعتمzedهای محاسبه شده در قبال انجام خدمات پس از فروش در طول ساعات اداری پیش بینی گشته است ساعت مزد خدمات انجام شده خارج از ساعات اداری و روزهای تعطیل ۴۰ درصد افزایش می‌یابد.

تبصره ۲- مجموع ساعات بین راهی ماموریت‌های شهرستان‌های خارج استان تهران حداقل ۸ ساعت و برای شهرستان‌های استان تهران ۴ ساعت و برای داخل شهر تهران بزرگ ۲ ساعت در قبال هر بار مراجعته تعیین می‌گردد.

تبصره ۳- برای شهرستان‌های خارج از مراکز استان که فاقد فرودگاه می‌باشد، فاصله زمانی طی مسافت بین فرودگاه و شهر مورد نظر عیناً به مجموع ساعات بین راهی ماموریت شهرستان‌ها مذکور در (تبصره ۲) اضافه خواهد شد.

تبصره ۴- ساعتمzed ساعت بین راهی معادل ۵۰٪ ساعتمzed مفید محاسبه می‌گردد.

۵-۵- هزینه‌های جانبی انجام خدمات فنی

هزینه‌های جانبی عبارتند از کلیه هزینه‌هایی که شرکت خدمات دهنده جهت انجام خدمات پس از فروش متحمل می‌گردد. این هزینه‌ها عبارتند از هزینه‌های رفت و برگشت، اقامت، ایاب و ذهب و غذا.

نکته: هزینه‌های فوق الذکر بصورت عمومی بوده و برای خدمات پس از فروش کلیه دستگاه‌ها قابل تعمیم می‌باشد.

تعرفه و دستورالعمل پرداخت هزینه‌های جانبی انجام خدمات فنی:

۱- تعرفه مربوط به سفر بین شهری: مطابق با آخرین نرخ رسمی اعلام شده شرکت‌های هوایی کشوری تحت نظر وزارت راه و ترابری خواهد بود. در این خصوص ارائه مستندات لازم جهت پرداخت هزینه بلیط سفر در صورت درخواست مشتری از سوی شرکت الزامی می‌باشد.

۲- تعرفه اقامت یک شب در هتل: مطابق با آخرین نرخ رسمی اعلام شده توسط سازمان گردشگری و ایرانگردی محاسبه خواهد شد.

۳- تعرفه ایاب و ذهب داخل شهری طبق مستندات موجود قابل محاسبه می‌باشد.

۴- تعرفه خوراک روزانه: با توجه به شرایط و تعرفه‌ها همه ساله مبلغی برای این مورد محاسبه و اعلام خواهد گردید.

تصویب کننده	تایید کننده	تهییه کننده
مدیر کل نظارت و ارزیابی تجهیزات و ملزومات پزشکی دکتر محمود بیگلر	رئیس اداره مهندسی و نگهداری مهندس حسین عظیم زاده	کارشناس تجهیزات و ملزومات پزشکی عاطفه سادات هوسوی

شماره:
 تاریخ:
 پیوست:

صفحه ۲۴

اداره کل تجهیزات و ملزمات پزشکی

عنوان	دستورالعمل کاربری و نگهداری پیشگیرانه دستگاه لیزر پزشکی
شماره	۱۳۹۵/۱۰/۱۹
شماره بازنگری	تا زمان بروزرسانی مجدد

تبصره ۱ - لازم به ذکر است که تعریفهای مربوط به اقامت (هتل) پرسنل فنی با توجه به وجود سطوح مختلف هتل‌ها در شهرهای گوناگون نباید از متوسط تعریفهای اعلام شده از سوی سازمان گردشگری و ایرانگردی آن شهر تجاوز نماید.

تبصره ۲ - چنانچه هر یک از امکانات فوق‌الذکر توسط مرکز متقارضی فراهم گردد این هزینه‌ها با توافق طرفین (مرکز متقارضی و شرکت) قابل تغییر خواهد بود.

تعرفه خدمات پس از فروش سالیانه براساس دستورالعمل ابلاغی میزان افزایش تعرفه مطابق آین نامه تجهیزات و ملزمات پزشکی توسط اداره کل نظارت و ارزیابی تجهیزات و ملزمات پزشکی ابلاغ می‌گردد.

- منابع

- آین نامه تجهیزات و ملزمات پزشکی، ابلاغیه مقام وزارت، مصوب مورخ ۱۳۹۴/۰۷/۰۱
- ضوابط مدیریت نگهداری تجهیزات پزشکی در مراکز درمانی، نگارش ۲، سال ۱۳۹۰، مصوب کمیته تجهیزات پزشکی
- ضابطه خدمات پس از فروش شرکت‌های تجهیزات پزشکی، نگارش ۲، سال ۱۳۹۰، مصوب کمیته تجهیزات پزشکی
- دستورالعمل‌های کاربری تولیدکنندگان دستگاه‌های لیزر پزشکی
- مصوبات کمیته منتخب شرکت‌های تجهیزات پزشکی
- کتاب "لیزر و کاربردهای آن در پزشکی"، م. عتری خسروشاهی، انتشارات دانشگاه صنعتی امیرکبیر، ۱۳۹۰
- "اساس کار لیزر"، مرکز ملی علوم و فنون لیزر ایران
- دستورالعمل بازرسی و نگهداری پیشگیرانه منتشر شده توسط ECRI Institute جهت دستگاه لیزر، نسخه سال ۲۰۱۰

این دستورالعمل در ۵ فصل در تاریخ ۱۳۹۵/۱۰/۱۹ به تصویب مدیر کل نظارت و ارزیابی تجهیزات و ملزمات پزشکی رسید و جهت اجراء از تاریخ ۱۳۹۵/۱۰/۱۹ ابلاغ گردید.

تصویب کننده	تایید کننده	تنهیه کننده
مدیر کل نظارت و ارزیابی تجهیزات و ملزمات پزشکی دکتر محمود بیگلر	رئیس اداره مهندسی و نگهداری مهندس حسین عظیم زاده	کارشناس تجهیزات و ملزمات پزشکی عاطفه سادات موسوی