



# راهنمای جامع استانداردهای اعتبار بخشی ملی بیمارستان‌های ایران

ویرایش چهارم / سال ۱۳۹۸



## فهرست

صفحه

### الف - رهبری و مدیریت

۱-الف	رهبری و مدیریت کیفیت.....	۳ -
۲-الف	مدیریت خطر حوادث و بلایا.....	۳۸ -
۳-الف	مدیریت منابع انسانی و سلامت حرفه ای.....	۵۷ -
۴-الف	مدیریت خدمات پرستاری.....	۷۱ -
۵-الف	فناوری و مدیریت اطلاعات سلامت.....	۷۸ -
۶-الف	بهداشت محیط.....	۹۰ -
۷-الف	مدیریت تجهیزات پزشکی.....	۱۰۵ -

### ب - مراقبت و درمان

۱-ب	مراقبت‌های عمومی بالینی.....	۱۱۱ -
۲-ب	مراقبت‌های حاد و اورژانس.....	۱۴۴ -
۳-ب	مراقبت‌های جراحی و بیهوشی.....	۱۵۴ -
۴-ب	مراقبت‌های مادر و نوزاد.....	۱۵۹ -
۵-ب	پیشگیری و کنترل عفونت.....	۱۶۸ -
۶-ب	مدیریت دارویی.....	۱۷۸ -
۷-ب	خدمات تصویر برداری.....	۱۸۶ -
۸-ب	خدمات آزمایشگاه.....	۱۹۱ -
۹-ب	طب انتقال خون.....	۱۹۶ -
۱۰-ب	خدمات سرپایی.....	۱۹۹ -

### ج - حمایت از گیرنده خدمت

۱-ج	تامین تسهیلات برای گیرنده خدمت.....	۲۱۱ -
۲-ج	احترام به حقوق گیرنده خدمت.....	۲۳۱ -



## الف - رهبری و مدیریت

### الف-۱ رهبری و مدیریت کیفیت

سطح	الف-۱-۱ سیاست‌های اصلی ابلاغ شده و برنامه‌های بیمارستان بر اساس آن تدوین و اجرا می‌شود.
سطح دو	الف-۱-۱-۱ سیاست‌های اصلی بر اساس ماموریت‌های بیمارستان و همسو با سیاست‌های بالادستی تدوین شده است.
	<ul style="list-style-type: none"> <li>❖ تعیین و مکتوب نمودن سیاست‌های اصلی<sup>۱</sup> توسط مسئولان ارشد بیمارستان</li> <li>❖ همسویی سیاست‌های اصلی با سیاست‌های سازمان بالادستی و ملاحظات بومی بیمارستان</li> <li>❖ استفاده از سیاست‌های اصلی به عنوان راهنما در تدوین استراتژی‌ها و فعالیت‌های بیمارستان</li> <li>❖ استفاده از سیاست‌های اصلی در نظارت و ارزیابی عملکرد واحدها</li> </ul>
	<p>سیاست‌های اصلی، عباراتی است که جهت‌گیری‌ها، روال‌های کاری و اولویت‌های بیمارستان را برای اجرای منسجم وظایف/ ماموریت/ استراتژی‌های تعیین شده نشان می‌دهد. این سیاست‌ها توسط تیم رهبری و مدیریت تهیه، تصویب و ابلاغ می‌شود. برای تعیین سیاست‌های اصلی نیاز است که ضعف‌ها و توانمندی‌های سازمان، وضعیت سلامت جامعه، عوامل برون سازمانی و انتظارات ذینفعان کلیدی شناسایی شده و از اطلاعات/ آمار/ مطالعات به روز استفاده شود. لازم به ذکر است شناسایی ضعف‌ها و توانمندی‌ها با شرایطی که مطرح شده است در سند استراتژیک بیمارستان انجام و به روز رسانی می‌شود. عوامل برون سازمانی می‌تواند شامل عوامل اقتصادی، اجتماعی و فناوری باشد. در واقع سیاست‌های اصلی بیمارستان چارچوب برنامه‌ریزی‌های مسئولان ارشد بیمارستان و هدایت‌گر برنامه‌ها و رفتار سازمانی هستند.</p> <p>وجود رابطه منطقی به صورت شفاف بین سیاست‌های اصلی با استراتژی‌هایی که در برنامه استراتژیک بیمارستان تبیین شده، ضروری است. سیاست‌ها بایستی همسو با سیاست‌های بالادستی وزارت بهداشت و برای بیمارستان‌های غیر دانشگاهی (وابسته به سازمان‌هایی غیر از وزارت بهداشت) همسو با مقررات سازمان متبوع آن‌ها باشد.</p> <p>تفاوت استراتژی با سیاست در این است که استراتژی نشان می‌دهد که از کدام راه کلان برای رسیدن به اهداف کلان استفاده شود، اما سیاست‌های اصلی نشان می‌دهد که استراتژی‌های تعیین شده و یا ماموریت مشخص شده برای بیمارستان بر طبق چه اصول/چارچوب/ روالی اجرایی شوند. به عنوان مثال "ارتقای کیفیت بدون تحمیل هزینه اضافی به بیمار" در واقع سیاستی است که نشان می‌دهد، تبیین اهداف کلان، اتخاذ هرگونه استراتژی و تدوین برنامه‌های عملیاتی به منظور ارتقای کیفیت، بایستی بدون تحمیل هزینه اضافی به بیمار صورت پذیرد.</p> <p>➤ تعیین و مکتوب نمودن سیاست‌های اصلی توسط مسئولان ارشد بیمارستان با در نظر گرفتن موارد زیر صورت پذیرد:</p> <ol style="list-style-type: none"> <li>۱. سیاست‌ها و اهداف کلان سازمان‌های بالادستی</li> <li>۲. ماموریت بیمارستان (تعیین شده توسط بیمارستان یا ابلاغی)</li> <li>۳. ضعف‌ها و توانمندی‌های داخلی سازمانی</li> <li>۴. وضعیت سلامت جامعه و سایر عوامل بیرونی تاثیرگذار بر بیمارستان</li> <li>۵. انتظارات ذینفعان کلیدی</li> </ol>

<sup>1</sup> Main Policies



سطح دو	الف-۱-۲ شناسایی و تحلیل ذینفعان انجام و سیاست‌های اصلی به ذینفعان کلیدی مرتبط ابلاغ شده است.
	<ul style="list-style-type: none"> <li>❖ شناسایی و تحلیل ذینفعان با یکی از روش‌های علمی و مشخص کردن ذینفعان کلیدی بیمارستان</li> <li>❖ ابلاغ سیاست‌های اصلی بیمارستان بر حسب ارتباط موضوعی به ذینفعان کلیدی داخلی</li> <li>❖ ثبت و به روز رسانی فهرست و تحلیل انجام شده ذینفعان</li> </ul>
	<p>ذینفع بیمارستان، فرد/ گروه/ سازمانی است که تحت تاثیر اقدامات بیمارستان قرار می‌گیرد و یا بر فعالیت‌های آن تاثیر می‌گذارد.</p> <p>➤ ذینفعان در دو گروه اصلی قرار می‌گیرند</p> <ol style="list-style-type: none"> <li>۱. ذینفعان داخلی، گروه‌های داخل بیمارستان یا افرادی هستند که مستقیماً در درون بیمارستان کار می‌کنند. مانند سهامداران، کارکنان، پیمانکاران و سایر</li> <li>۲. ذینفعان خارجی، گروه‌ها یا افرادی خارج از بیمارستان هستند که مستقیماً درون بیمارستان کار نمی‌کنند ولی تحت تاثیر تصمیم‌های آن قرار گرفته یا بر تصمیم‌های بیمارستان اثر می‌گذارند. مانند مشتریان/ بیماران، سازمان‌های بالادست، سازمان‌های همکار مانند شهرداری‌ها، پزشکی قانونی و سایر</li> </ol> <p>ذینفعان کلیدی مخاطب هر یک از سیاست‌های اصلی بیمارستان، گروهی از ذینفعان هستند که در پیامد نهایی حاصل از اعمال آن سیاست در فعالیت‌های بیمارستان تاثیرگذار هستند. از جمله ذینفعان کلیدی بیمارستان بیماران، کارکنان، سازمان‌های سیاستگذار و بالادست، سهامداران، تامین کنندگان مالی و سایر ذینفعانی هستند که معمولاً بیمارستان تمایل به افزایش ارتباط پویا با آن‌ها داشته و نقش استراتژیک برای بیمارستان ایفا می‌کنند. امکان جایگزینی ذینفعان کلیدی به راحتی وجود ندارد. ذینفعان کلیدی توسط تدوین کنندگان سیاست، تعیین می‌شوند. روش اطلاع رسانی با تشخیص مسئولان ارشد بیمارستان بوده و ملاک ارزیابی آن، صرفاً آگاهی ذینفعان از سیاست‌های مرتبط با آن‌ها است.</p> <p>شناسایی و تحلیل ذینفعان، یکی از مراحل برنامه‌ریزی استراتژیک است و نباید به عنوان سندی مجزا و غیرهماهنگ با سند استراتژیک تدوین و یا به روز رسانی شود. برای تحلیل ذینفعان روش‌های مختلف علمی وجود دارد اما توصیه می‌شود با توجه به توانمندی‌های درون سازمانی، روش مناسبی انتخاب شود که امکان اجرایی کردن آن فراهم باشد و بیمارستان بتواند آن را به درستی انجام داده و در مواقع لزوم بازنگری و به روز رسانی نماید.</p>
سطح	الف-۱-۲ رهبری بیمارستان از مشخص بودن ارتباط سازمانی و پاسخگویی مسئولان در حیطه وظایف شان اطمینان حاصل می‌نماید.
سطح یک	الف-۱-۲-۱ نمودار سازمانی با روابط و سطوح مسئولیت‌ها و اختیارات در بیمارستان تدوین و ابلاغ شده و ارتباط سازمانی بر اساس آن برقرار است.
	<ul style="list-style-type: none"> <li>❖ تدوین، تصویب و ابلاغ نمودار سازمانی</li> <li>❖ تطابق نمودار با عملکرد و روابط بین واحدها و اجرای آن</li> <li>❖ بازنگری و به روز رسانی نمودار سازمانی در صورت تغییر</li> </ul>
	<p>نمودار سازمانی نمایش تصویری از ساختار داخلی سازمان است که ارتباطات ساختاری بین جایگاه‌های مختلف سازمانی و یا مشاغل را بیان می‌کند. نمودار سازمانی نمادی برای نشان دادن سلسله مراتب دستوردهی و دستورپذیری و مسیرهای گزارش‌گیری و گزارش‌دهی است. تدوین، تصویب و ابلاغ نمودار سازمانی با در نظر گرفتن واحدها/ بخش‌ها/ نقش‌های تعریف شده در بیمارستان و نحوه ارتباط آن‌ها از نظر مسئولیت‌های تعیین شده و حدود اختیارات صورت می‌پذیرد.</p> <p>نمودار سازمانی صرفاً جدول معرفی مسئولان و اعضای سازمان نیست، بلکه توزیع ساختارمند اختیارات در بیمارستان را نشان می‌دهد. لذا انطباق این نمودار با ارتباط کاری واقعی، بین پست‌ها و نقش‌های مختلف سازمانی مد نظر است. طراحی نمودار سازمانی بایستی به نحوی باشد که تداخل اختیارات و حدود مسئولیت‌ها بروز نکند. همچنین قوانین و مقررات سازمان‌های بالا دستی مد نظر قرار گیرد و از ایجاد سیمت‌های مغایر قوانین بالادستی خودداری شود. لازم است آخرین ویرایش نمودار سازمانی با وضعیت واقعی منطبق بوده و در عمل تداخل وظایف و مسئولیت‌ها وجود نداشته باشد.</p>



سطح دو	الف-۱-۲-۲ مدیران/ مسئولان بیمارستان از دانش و مهارت لازم برای انجام ماموریت‌های محوله برخوردارند.
	<ul style="list-style-type: none"> <li>❖ وجود گواهی آموزش مدیران، برای پنج رده مدیریتی تعیین شده</li> <li>❖ نیازسنجی آموزشی در زمینه رهبری و مدیریت برای تمام مسئولان/ مدیران سطوح مختلف تحت هدایت تیم رهبری بیمارستان</li> <li>❖ گذراندن دوره‌های آموزشی مدیریتی عمومی و اختصاصی متناسب توسط مدیران و مسئولان</li> <li>❖ استفاده از آموزه‌های مدیریتی برای تحلیل اطلاعات و تصمیم‌گیری‌های سازمانی توسط مدیران و مسئولان در رده‌های مختلف</li> <li>❖ همخوانی دانش و مهارت مدیران/ مسئولان بیمارستان با ماموریت‌های محوله</li> </ul>
	<p>➤ پنج رده مدیریتی مورد نظر برای گذراندن دوره‌های آموزش مدیران شامل:</p> <ol style="list-style-type: none"> <li>۱. رییس/ مدیرعامل</li> <li>۲. مدیر اجرایی/ داخلی/ مدیر خدمات پشتیبانی</li> <li>۳. مدیر مالی</li> <li>۴. مدیر پرستاری</li> <li>۵. مدیر/ مسئول بهبود کیفیت</li> </ol> <p>آموزش‌های مدیریتی و رهبری در دو دسته عمومی و اختصاصی قرار می‌گیرند. آموزش‌های عمومی، آن دسته از آموزش‌ها را شامل می‌شود که برای تمام افراد شاغل در پست‌ها یا نقش‌های مدیریتی/ سرپرستی، بدون در نظر گرفتن بخش/ واحد تحت نظرشان، نیاز است و آموزش‌های اختصاصی مدیریت و رهبری، منظور آموزش‌هایی است که با توجه به مسئولیت فرد، مورد نیاز است. مستندات و سوابقی که نشان دهنده استفاده از آموزه‌های مدیریتی (متدولوژی‌ها، مدل‌ها، تکنیک‌ها و ...) در تصمیم‌گیری‌های مهم حوزه مسئولیتی مدیران/ مسئولان است، ارزیابی می‌شوند.</p> <p>در نیازسنجی آموزشی، هر دو حیطه دانشی و مهارتی مد نظر باشد و بر اساس نیازسنجی انجام شده و عناوین تصویب شده تحت هدایت تیم رهبری، تقویم آموزشی (دوره ای یا سالیانه) تنظیم و مطابق تقویم آموزشی نسبت به برگزاری آموزش‌ها و یا گذراندن آموزش‌ها اقدام شود. در مواردی که اثربخشی آموزش برگزار شده (در داخل یا خارج از بیمارستان) تایید نشود نیاز است اقدام اصلاحی مناسب توسط بیمارستان تعیین و اجرایی شود.</p>



سطح دو	الف-۱-۲-۳ مدیران/ مسئولان بیمارستان در انجام وظایف محوله متعهد و پاسخگو هستند.
	<ul style="list-style-type: none"> <li>❖ آگاه بودن تیم رهبری و مدیریت بیمارستان از نیازهای به روز شده‌ی جامعه و مراجعه‌کنندگان و سایر ذینفعان</li> <li>❖ آگاه بودن مدیران و مسئولان بیمارستان از مشکلات سازمانی و تاثیرات محیط بیرونی بر عملکرد بیمارستان</li> <li>❖ آگاه بودن هر یک از اعضای تیم رهبری و مدیریت از حیطه مسئولیت‌ها و شرح وظایف خود</li> <li>❖ برنامه‌ریزی و انجام اقدامات مناسب برای برطرف کردن نیازهای شناخته شده</li> <li>❖ آگاه نمودن سایر مسئولان و کارکنان از نیازها و برنامه‌ها همراه با شواهد توسط تیم رهبری و مدیریت</li> <li>❖ تعهد و پاسخگو بودن در برابر نتایج سازمانی و ذینفعان کلیدی</li> </ul>
	<p>تعهد و پاسخگو بودن تیم رهبری و مدیریت یعنی اینکه هر یک از مدیران و مسئولان بیمارستان، ضمن آگاهی از مشکلات سازمانی و تاثیرات محیط بیرونی بر عملکرد بیمارستان، تلاش نمایند با بیان نظرات و تحلیل‌های خود در جلسات و نشست‌های درون سازمانی، ضمن آنکه دلایل اتخاذ تصمیمات و امور انجام شده را برای کارکنان واحد/واحدهای زیرمجموعه خود بطور شفاف بیان کنند. همچنین تیم رهبری و مدیریت، کارکنان را به بیان دلایل کارهای انجام شده و یا وظایف انجام نشده تشویق نمایند و مسئولیت شکست‌ها و نقصان‌ها و برنامه‌ریزی و اقدام برای رفع نواقص را به عهده بگیرند.</p> <p>ایجاد پاسخگویی از طریق مشخص نمودن موضوعات مهم در اجرای وظایف هر یک از بخش‌ها/ واحدها / افراد و نظارت بر انجام وظایف محوله و نشان دادن عکس العمل مناسب در قبال موفقیت‌ها و شکست‌ها از اهم وظایف تیم رهبری و مدیریت است. نشان دادن عکس‌العمل مناسب در قبال موفقیت‌ها و شکست‌ها از سوی تیم رهبری و مدیریت نشان دهنده اهمیت دادن به وضعیت بیمارستان و عملکرد واحدهای مختلف و تعهد و پاسخگویی آن‌ها است.</p> <p>خوش‌نامی بیمارستان و فعالیت بر اساس ارزش‌ها و سیاست‌های اصلی بیمارستان بایستی برای تیم مدیریت و رهبری مهم بوده و این موضوع را در بیانات و جلسات مختلف درون بیمارستانی مطرح نموده و با رفتار خود باعث شوند کارکنان اطمینان یابند، مسئولان بیمارستان به وظایف مدیریتی خود متعهد و پاسخگو هستند.</p> <p>تیم رهبری و مدیریت متعهد و پاسخگو تلاش می‌نماید که تصمیمات و اقدامات اجرا شده یا در حال اجرای بیمارستان به صورت مستدل و مستند تعیین و نگهداری شود. از طرفی از آنجا که پذیرش نقش و مسئولیت هریک از اعضای تیم رهبری و مدیریت برای بهسازی، متضمن یادگیری از ناکامی‌های سازمانی و استمرار موفقیت‌های سازمانی است، بایستی مشکلات سازمانی و تاثیرات محیط بیرونی توسط تیم رهبری و مدیریت ریشه یابی و مستند شود و همه مسئولان و کارکنان دیدگاه نسبتاً نزدیک به هم داشته باشند.</p>



سطح	الف-۱-۳ سند استراتژیک بیمارستان تدوین شده و به صورت دوره‌ای بازنگری می‌شود.
سطح دو	الف-۱-۳-۱ سند استراتژیک <sup>۱</sup> بیمارستان هماهنگ با سیاست‌های اصلی تدوین، مصوب، ابلاغ و بازنگری می‌شود.
	<ul style="list-style-type: none"> <li>❖ تحلیل وضعیت موجود و پیش بینی شرایط آتی بیمارستان با یکی از روش‌ها و الگوهای شناخته شده علمی و در نظر گرفتن انتظارات ذینفعان در تدوین برنامه</li> <li>❖ در نظر گرفتن استراتژی‌ها و اهداف ابلاغ شده از طرف سازمان بالادست در استراتژی‌ها و اهداف کلان بیمارستان</li> <li>❖ تدوین برنامه استراتژیک بیمارستان مطابق الگوی علمی منتخب، هماهنگ با سیاست‌های اصلی بیمارستان توسط تیم رهبری و مدیریت بیمارستان</li> <li>❖ تعیین اهداف عملیاتی/ اختصاصی/ عینی اسمارت<sup>۲</sup> برای هر یک از سال‌های برنامه استراتژیک مطابق با اهداف کلان و استراتژی‌های تدوین شده</li> <li>❖ آماده سازی سند استراتژیک و تصویب و ابلاغ برنامه استراتژیک به واحدهای بیمارستان</li> <li>❖ بازنگری حداقل سالیانه و یا اصلاح آن در صورت نیاز در هر مقطع زمان</li> <li>❖ در دسترس بودن سند استراتژیک در بخش‌ها/ واحدها (ترجیحا بصورت الکترونیک)</li> <li>❖ آگاهی کارکنان از قسمت‌های مرتبط با فعالیت خود</li> </ul>
	<p>سند استراتژیک مجموعه‌ی مستندی است که شامل برنامه استراتژیک، ارزیابی و کنترل اجرای استراتژی‌ها، اهداف عملیاتی/عینی/اختصاصی برای سال‌های اجرای برنامه استراتژیک است که به آن برنامه عملیاتی هر سال (پس از تدوین هر برنامه عملیاتی) اضافه می‌شود. این مستند مهم دارای پیوست‌هایی است که حداقل شامل مطالعات انجام شده برای برنامه‌ریزی استراتژیک مطابق با مدل انتخاب شده و تشریح نحوه تدوین برنامه استراتژیک است.</p> <p>هر بیمارستان با بررسی سیاست‌ها و اسناد بالادستی خود و با استفاده از یک الگوی شناخته شده علمی، اقدام به برنامه‌ریزی استراتژیک می‌نماید. ضروری است این مجموعه، حداقل بطور سالیانه مورد بازنگری قرار گیرد تا در صورتی که تغییرات جدیدی در محیط داخلی یا خارجی بیمارستان و یا تغییری در سیاست‌ها و استراتژی‌های سازمان بالادست اتفاق افتاده، اصلاحات لازم انجام و مجدداً ابلاغ گردد. دارا بودن استراتژی به این معناست که تیم رهبری و مدیریت بیمارستان برای مجموعه تصمیم‌های خود، از الگو و تدابیر مشخص از پیش تعیین شده‌ای تبعیت نماید. برای اطلاع بخش‌ها/واحدها از استراتژی‌ها و اهداف بیمارستان، برنامه استراتژیک در دسترس الکترونیکی و بدون امکان چاپ یا کپی قرار گیرد و نیازی نیست که کل سند استراتژیک (یعنی مطالعات مربوط و تمام پیوست‌های آن)، اطلاع رسانی شود. برای سهولت در مدیریت مستندات و اطمینان از اینکه در صورت بازنگری یا ویرایش برنامه استراتژیک، آخرین نسخه در اختیار واحدها خواهد بود، ضروری است که امکان کپی یا چاپ از فایل به اشتراک گذاشته شده حذف شود.</p> <p>برای تدوین برنامه استراتژیک، روش‌های مختلف علمی وجود دارد، اما توصیه می‌شود با توجه به توانمندی‌های درون سازمانی، روشی مناسب انتخاب شود تا امکان اجرایی کردن آن برای بیمارستان فراهم بوده و در مواقع لزوم آن‌را بازنگری و به روز رسانی نماید. برنامه‌های ایمنی بیمار از اولویت‌های استراتژیک بیمارستان است و برنامه‌های عملیاتی با اهداف اختصاصی برای این مهم توصیه می‌شود.</p> <p>پنج ویژگی اهداف اسمارت شامل: اختصاصی بودن، قابلیت اندازه گیری، قابلیت دستیابی، واقع بینانه و دارای زمان مند بودن است.</p>
سطح دو	الف-۱-۳-۲ سند استراتژیک مبنای برنامه‌ریزی‌ها در بیمارستان است.
	<ul style="list-style-type: none"> <li>❖ همسویی برنامه‌های عملیاتی و جاری بیمارستان با سند استراتژیک</li> <li>❖ عدم اتخاذ تصمیمات/ انجام اقدامات مغایر با سند استراتژیک در سطوح مدیریتی بیمارستان</li> <li>❖ آگاهی مدیران/مسئولان و کارکنان از برنامه‌های عملیاتی مرتبط با واحد خود</li> </ul> <p>مدیریت مبتنی بر روزمرگی و تصمیم گیری مبتنی بر دریافت‌های حسی/گزارش‌های موردی بدون شواهد، تهدیدی جدی و آفتی خطرناک برای موفقیت هر سازمان است. مدیریت راهبردی منابع و اولویت بندی بکارگیری آن‌ها در جهت تحقق اهداف کلان با لحاظ استراتژی‌ها موجب بهبود اثربخشی مدیریت و ترویج برنامه محوری در سطح بیمارستان می‌شود. سند استراتژیک مبنای تمام برنامه‌ریزی‌ها در بیمارستان است و برنامه عملیاتی مربوط به هر سال از سال‌های اجرای برنامه استراتژیک، در پایان سال قبل یا ابتدای همان سال تدوین شده و به سند استراتژیک بیمارستان اضافه می‌شود. وجود دو جریان مستقل تصمیم گیری و برنامه‌ریزی بدون توجه به سند استراتژیک و برنامه‌های مبتنی بر سند استراتژیک در بیمارستان نشان دهنده عدم استقرار کامل این استاندارد مهم است. برنامه‌ریزی استراتژیک به منظور مدیریت کیفیت با لحاظ اولویت‌ها و شرایط بومی بیمارستان تدوین می‌شود. لذا بایستی در همه ابعاد مدیریتی مورد استناد باشد.</p>

<sup>1</sup> Strategic Document

<sup>2</sup> SMART (Specific, Measurable, Acceptable, Realistic, Timely)







سطح دو	الف-۱-۴-۲ فرایندهای اصلی بیمارستان شناسایی و مدیریت می‌شوند.
	<ul style="list-style-type: none"> <li>❖ شناسایی و مکتوب نمودن فرایندهای اصلی و مشخص کردن اجزاء فرایندها</li> <li>❖ ترسیم توالی و تدوین تعامل بین فرایندهای اصلی (نمودار فرایند)</li> <li>❖ اجرایی نمودن فرایندهای مکتوب شده</li> <li>❖ تعریف شاخص‌های متناسب و معیارها/ حد مورد انتظار برای اندازه‌گیری فرایندها</li> <li>❖ اندازه‌گیری شاخص‌های تعیین شده، مقایسه روند نتایج و تحلیل نتایج</li> <li>❖ تعیین و اجرای اقدامات مناسب/ اصلاحات فرایندی</li> <li>❖ بازنگری و به روز رسانی فرایندهای اصلی</li> </ul>
	<p>فرایند مجموعه‌ای از فعالیت‌های متوالی و مرتبط به هم است که برای تولید محصول یا ارائه خدمت یا دستیابی به نتایج برنامه‌ریزی شده انجام می‌گیرد. فرایند بایستی شروع و خاتمه مشخص داشته و ضمن تعریف ورودی‌ها و خروجی‌ها و تعیین متولی و صاحبان فرایند، ساختار شفاف برای عملکرد ارائه نماید. فرایندهای اصلی بیمارستان منظور آن گروه از فرایندها هستند که در ارتباط مستقیم با مشتریان بیمارستان تعریف می‌شوند. مشتریان منطق با ماوریت‌های بیمارستان می‌توانند شامل دانشجویان، بیماران، مراجعه کنندگان، مددجویان و ... باشند. به طور مثال فرایند ارائه خدمات آموزشی برای دانشجویان، فرایند ارائه خدمات درمانی سرپایی، فرایند ارائه خدمات درمانی بستری، فرایند ارائه خدمات اورژانسی، فرایند ارائه خدمات تشخیصی آزمایشگاهی و سایر.</p> <p>فرایندهای سازمانی در سه گروه فرایندهای اصلی، پشتیبان و مدیریتی قرار می‌گیرند. فرایندهای اصلی فلسفه وجودی یک سازمان یا واحد را نشان داده، با مشتری اصلی در ارتباط بوده و ایجاد ارزش افزوده می‌کند. هر یک از گام‌های فرایندهای اصلی می‌تواند شامل یک یا چند فرایند فرعی باشد. فرایندها می‌توانند به صورت فلوچارت و یا نگارش انشایی (الگوریتم) تدوین شوند. اجزاء فرایند شامل ورودی‌ها، خروجی‌ها، منابع، متولی فرایند و صاحبان فرایند می‌شود. برای تحت کنترل قرار دادن فرایندها لازم است که فرایندهای شناسایی شده، کدگذاری شده و پس از تصویب رییس بیمارستان، در سطح بیمارستان ابلاغ گردد. فرایندهای اصلی باید به شکلی تعریف شوند که بتوان نقشه ارتباطی بین آن‌ها (نقشه فرایندی) را ترسیم و مسیر حرکت مشتری مورد نظر را در بین فرایندها مشخص نمود. تعامل فرایندها شامل تاثیرگذاری هر فرایند بر فرایندهای مرتبط با آن بر اساس نقشه فرایندی/ توالی فرایندی است.</p> <p>فلوچارت یا نمودار فرایند، نموداری است که توالی مراحل که در یک فرایند برای اجرای کار درست انجام می‌شود را نشان می‌دهد. از طریق مشاهده فلوچارت می‌توان تصویری کلی از فرایند به دست آورد و فهمید که یک فرایند چگونه کار می‌کند؟ و مسئول هر یک از فعالیت‌ها کیست؟</p>
	<p>➤ برای ایجاد ادبیات مشترک بین افراد و فهم فلوچارت ترسیم شده، از اشکال هندسی قراردادی به شرح زیر استفاده می‌شود:</p> <ol style="list-style-type: none"> <li>۱. بیضی (شروع و پایان فرایند)</li> <li>۲. مستطیل (انجام یک فعالیت)</li> <li>۳. لوزی (نشان دادن یک تصمیم‌گیری)</li> <li>۴. فلش برای نشان دادن مسیر جریان فرایند</li> </ol> <p>ضروری است در هنگام تعیین شاخص‌های اندازه‌گیری فرایندها، به کافی و متناسب بودن آن دقت شود به طوری که برای هر یک از گلوگاه‌های فرایند اصلی، اندازه‌گیری در نظر گرفته شود. شاخص‌ها می‌توانند جنبه‌های مختلفی را پوشش دهند، از جمله می‌توان به زمان ارائه خدمات و یا زمان انتظار برای دریافت خدمات، هزینه، سرعت انجام کار، صحت/ دقت انجام کار، رضایت مشتریان اشاره نمود. در شناسنامه شاخص‌های فرایندی باید مشخص گردد که چه کسی، در چه بازه زمانی، با چه فرمولی و بر اساس چه اطلاعاتی، اندازه‌گیری شاخص‌ها را انجام می‌دهد. فرایندهای ابلاغ شده باید با روند کاری در واحدهای مرتبط همخوانی داشته و کارکنان از آن آگاهی کامل داشته باشند. این فرایندها حداقل سالی یکبار مورد بازنگری و در صورت نیاز ویرایش می‌شوند. هر بیمارستان تعداد محدودی فرایند اصلی دارد و متعدد بودن فرایندهای اصلی یا کوچک بودن دامنه هر فرایند، باعث گسستگی سیستم مدیریتی در واحدها می‌شود. لذا توصیه می‌شود از تعریف فرایندهای کوچک یا فرعی، بدون در نظر گرفتن توالی آن‌ها و ارتباط فرایندهای اصلی با مشتریان اصلی بیمارستان خودداری شود.</p>



سطح دو	الف-۱-۳-۴ نتایج عملکرد بالینی و غیر بالینی بیمارستان به طور مستمر پایش و مدیریت می‌شوند.
	<ul style="list-style-type: none"> <li>❖ محاسبه و تفسیر/ تحلیل شاخص‌های مورد نیاز/ ابلاغی بالینی و غیر بالینی در فواصل تعیین شده و ارائه پیشنهادهای کاربردی بر اساس آن‌ها</li> <li>❖ ایجاد سیستم گزارش‌دهی مناسب برای دریافت گزارش‌های توصیفی بالینی و غیر بالینی مورد نیاز در زمان‌های مشخص</li> <li>❖ پایش عملکرد واحدهای بالینی و غیر بالینی بر اساس گزارش‌های بدست آمده و تفسیر/ تحلیل شاخص‌های مربوط</li> <li>❖ مقایسه نتایج پایش عملکرد با نتایج مورد انتظار/ از پایش تعیین شده/ ابلاغ شده</li> <li>❖ تعیین و اجرای اقدامات/ برنامه‌ها/ سیاست‌های بهبود یا توسعه‌ای با توجه به روند نتایج ارزیابی عملکرد در حوزه‌های بالینی و غیر بالینی</li> </ul>
	<p>➤ انواعی از گزارش‌های عملکردی:</p> <ol style="list-style-type: none"> <li>۱. متوسط اقامت بیمار در هر بخش بستری/ هر پزشک/ هر بیماری (ماهانه)</li> <li>۲. ضریب اشغال تخت در هر بخش بستری/ هر پزشک/ هر بیماری (ماهانه)</li> <li>۳. نرخ عفونت بیمارستانی به تفکیک بخش (سه ماهه)</li> <li>۴. نرخ بستری مجدد در هر بخش بستری هر پزشک/ هر بیماری (سه ماهه)</li> <li>۵. هزینه/درآمد هر روز تخت بستری اشغال شده/ بستری کل (سه ماهه)</li> <li>۶. هزینه/درآمد هر ماه فعالیت هر بخش بستری/ هر واحد تشخیصی/ هر واحد کمک درمانی (سه ماهه)</li> <li>۷. نسبت تخت روز بستری پذیرش بیماران بر حسب منبع پذیرش بیمار (درمانگاه، مطب خصوصی، اورژانس، و...) (سه ماهه)</li> <li>۸. نسبت تعداد نفر- سرویس ارائه شده به ازای تعداد نفر- ساعت کار واحد تشخیصی/ کمک درمانی (سه ماهه)</li> <li>۹. نسبت ساعت کار اتاق عمل به کل ساعت کار قابل استفاده اتاق عمل (ماهانه)</li> <li>۱۰. گردش تخت اتاق عمل (تعداد جراحی انجام شده بر روی هر تخت) هر سرویس تخصصی/ هر پزشک</li> <li>۱۱. متوسط ویزیت روزانه بیمار در درمانگاه به ازای هر گروه تخصصی پزشکان (ماهانه)</li> <li>۱۲. میزان تریخیص با میل شخصی</li> <li>۱۳. میزان اعمال جراحی کنسل شده</li> </ol> <p>بدیهی است موارد ذکر شده فوق، صرفاً مثال‌هایی از شاخص‌هایی برای پایش عملکرد بالینی و غیر بالینی هستند و خود این شاخص‌ها ملاک ارزیابی نیستند. هریک از بیمارستان‌ها بایستی به صورت کاملاً بومی با شناسایی گلوگاه‌های مهم و گزارش‌های لازم برای سازمان‌های بالادستی، نسبت به تعریف شاخص‌های بالینی و غیر بالینی موثر بر نتایج سازمان خود اقدام نماید. در همین راستا توصیه موکد توجه به میزان تاثیر این پایش‌ها در بازنگری سیستم مدیریتی و بهبود نتایج سازمان است و اتلاف وقت و هزینه برای پایش‌های متعدد و بدون/کم ثمر توصیه نمی‌شود.</p>
سطح دو	الف-۱-۴-۴ برنامه‌های عملیاتی طراحی، پایش و مدیریت می‌شوند.
	<ul style="list-style-type: none"> <li>❖ تدوین برنامه عملیاتی برای هر یک از اهداف اختصاصی/ عملیاتی/ عینی تعریف شده در سند استراتژیک، بطور سالیانه و با مشارکت واحدهای مرتبط</li> <li>❖ لحاظ موازین ایمنی بیمار و رویکرد بهبود مستمر کیفیت در برنامه عملیاتی و بودجه بندی بیمارستان با هویتی مشخص و مستقل (یا در قالب پیوست برنامه)</li> <li>❖ تعیین فعالیت‌های لازم برای دستیابی به هر یک از اهداف اختصاصی/ عملیاتی/ عینی</li> <li>❖ مشخص نمودن مسئول اجرا و دوره زمانی اجرای هر فعالیت، تعیین منابع (شامل منابع مالی، انسانی، اطلاعاتی و یا فیزیکی) مورد نیاز برای هر فعالیت</li> <li>❖ مشخص نمودن نحوه پایش اجرای هر فعالیت و پایش اجرایی شدن آن‌ها و تعیین مسئول برای هر برنامه عملیاتی</li> <li>❖ تدوین حداقل یک شاخص دستیابی به هدف و شاخص پیشرفت فیزیکی برای هر برنامه و اندازه‌گیری آن‌ها در بازه‌های زمانی مشخص</li> <li>❖ اطلاع کارکنان از برنامه‌های عملیاتی مرتبط با واحد خود</li> <li>❖ تهیه گزارش‌های پایش، اجرا و دستیابی به هدف در بازه‌های زمانی مشخص و ارائه به تیم رهبری و مدیریت</li> <li>❖ به روز رسانی برنامه‌های عملیاتی بر اساس نتایج پایش و اندازه‌گیری شاخص‌های مربوط</li> </ul>
	<p>برنامه عملیاتی مستندی است شامل مجموعه فعالیت‌ها و اقدامات زمان بندی شده (معمولاً در بازه زمانی یک سال) برای دستیابی به اهداف اختصاصی/ عملیاتی/ عینی در راستای به اجرا درآوردن تصمیمات استراتژیک با بهترین استفاده از منابع موجود (منابع انسانی، فیزیکی، مالی و اطلاعاتی). در تدوین برنامه عملیاتی، امکان در نظر گرفتن تحولات محیطی و اعمال اصلاحات لازم به شرط اینکه اهداف تعیین شده حاصل شود، وجود دارد. برنامه عملیاتی شامل اهداف اختصاصی/ عملیاتی/ عینی با ویژگی اسمارت بودن است و بر اساس اهداف کلان و استراتژی‌های مشخص شده در برنامه استراتژیک تعیین می‌گردند. ویژگی اسمارت بودن به خاص و مشخص بودن هدف (تمرکز آن بر یک موضوع مشخص)، قابل اندازه‌گیری بودن، قابل دسترس بودن، واقع گرا یا مرتبط بودن و زمان مند بودن هدف اشاره دارد. فعالیت‌های لازم برای دستیابی به اهداف تعیین شده، مسئول اجرا و زمان اجرای هر فعالیت و منابع مورد نیاز (شامل منابع مالی، انسانی، اطلاعاتی و یا فیزیکی) برای هر فعالیت است. برای هر برنامه، مسئول پایش تعیین شده که در زمان‌های معین، اجرای فعالیت‌ها را پایش کرده و با اندازه‌گیری شاخص‌های تعیین شده، میزان تحقق اهداف اختصاصی/ عملیاتی را تعیین و گزارش می‌نماید.</p>



سطح دو	الف-۱-۴-۵ چالش‌ها و فرصت‌های بهبود شناسایی و اقدامات اصلاحی/ برنامه بهبود مؤثر طراحی و بر اساس آن عمل می‌شود.
	<ul style="list-style-type: none"> <li>❖ شناسایی و مکتوب نمودن چالش‌های در دوره‌های زمانی معین به تشخیص مدیران/ مسئولان بیمارستان</li> <li>❖ تعیین فرصت‌های بهبود با توجه به امکانات و توانمندی‌های بیمارستان برای کاهش تاثیرات چالش‌های شناسایی شده</li> <li>❖ جمع آوری ایده‌های مناسب برای فرصت‌های بهبود پیش بینی شده و انتخاب ایده‌های کاربردی برای اجرا</li> <li>❖ اجرای ایده‌ها و ارزیابی مؤثر بودن آن‌ها و در صورت نیاز ارائه پیشنهادات و اقدامات اصلاحی یا برنامه‌های بهبود</li> </ul> <p>منظور از چالش، هر وضعیت یا پدیده بیرونی است که از حیطة اختیار سازمان خارج بوده، باعث بروز دشواری یا ایجاد مانع در راه انجام وظایف معمول و رسیدن به اهداف شده، سیاست‌های اصلی سازمان را تحت تاثیر قرار می‌دهد و مواجهه با آن دغدغه ذهنی برای مدیران است. تاثیر بر آثار چالش‌ها، تلاشی سخت و سرنوشت ساز نیاز دارد. لازم به ذکر است منظور از چالش در این استاندارد، نقاط ضعف یا تهدیدهای سازمان که در تحلیل وضعیت موجود در سند استراتژیک نمی باشد. چالش‌ها معمولاً به عنوان یک تهدید فوری در سازمان پدیدار می‌شوند و تاثیرات مهمی در روندها و برنامه‌ها و نتایج می‌گذارند. بهترین مثال برای این مهم تاخیر غیر معمول در دریافت مطالبات از سازمان‌های بیمه گر و کاهش ناگهانی نقدینگی بیمارستان است. البته مسلم است که خود این چالش نیز تحت تاثیر چالش‌های فرادستی دیگر نمود پیدا می‌کند. اما در سازمان‌های برنامه محور با حضور رهبری و مدیریت آگاه به اصول برنامه‌ریزی می‌توان چالش‌ها را به موقع شناسایی نمود و فرصت بهبود/اجبران و کاهش آسیب پذیری را طراحی و اجرا نمود. به عنوان مثال طراحی مدل اقتصاد مقاومتی در بیمارستان با همه ابعاد فنی و اجرایی می‌تواند نسخه جبرانی برای مدیریت کمبود منابع باشد. در واقع تهدید کمبود منابع به فرصتی برای پویایی و ایجاد بهره وری بیشتر در سازمان تبدیل می‌شود. نقش رهبری و مدیریت در بیمارستان فراتر از چند تصمیم کوچک/ بزرگ در فرایند اجرایی است. این مهم تنها با خلاقیت در شیوه‌های رهبری و هدایت بهینه منابع در راستای برنامه‌های اقتصاد مقاومتی مدیریت می‌شود. البته تمامی تاثیرات چالش‌های سیستمی را نمی‌توان از بین برد اما به قدر وسع و توان سازمانی تیم رهبری و مدیریت، می‌توان عوارض سازمانی این چالش‌ها را به حداقل رساند.</p> <p>فرصت بهبود عبارت است از هر وضعیت، موقعیت و شرایطی که امکان ایجاد ارزش/ منفعت/ بهبود برای سازمان داشته باشد. این فرصت می‌تواند با اضافه شدن ایده مناسب و یا منابع لازم تبدیل به ارزش/ منفعت/ بهبود گردد. برای اینکه بتوان از فرصت‌های بهبود پیش آمده استفاده بهینه کرد، لازم است در ابتدا این فرصت‌ها را شناسایی نمود و سپس با طراحی و ارائه ایده‌های کاربردی و یا برنامه‌های اجرایی، آن را به یک بهبود بالفعل در سیستم/ سازمان تبدیل نمود.</p> <p>برنامه بهبود مستندی است که برای دستیابی به اهداف کیفیتی معین و به صورت یک برنامه اجرایی با فعالیت‌ها، زمان‌بندی، منابع و مجریان مشخص طراحی و تدوین می‌شود. برنامه بهبود همانند برنامه عملیاتی باید پایش و ارزیابی شود تا اطمینان حاصل شود که بیمارستان به اهداف تعیین شده دست پیدا کرده است.</p> <p>ضروری است بیمارستان سوابق مربوط به شناسایی چالش‌ها، فرصت‌های بهبود و ایده‌های کاربردی اجرا شده و نتایج اجرا را به صورت جمع بندی شده نگهداری نماید. چرا که درس از گذشته یکی از شیوه‌های مهم و اثربخش در مدیریت چالش‌های تجربه شده است. چالش‌های شناسایی شده بایستی در بازنگری سیاست‌های اصلی و برنامه استراتژیک مدنظر باشند. همچنین توصیه می‌شود تیم رهبری و مدیریت از کارکنان خلاق به نحو مقتضی قدردانی نمایند. همچنین به منظور استفاده از قدرت خلاقیت کارکنان برای ارائه ایده‌های کاربردی می‌توان دوره‌های آموزشی پرورش تفکر خلاق و تفکر انتقادی را برگزار نمود.</p>



سطح دو	الف-۱-۴-۶ سوابق و مستندات مدیریت، تحت کنترل بوده و قابل بازیابی است.
	<ul style="list-style-type: none"> <li>❖ شناسایی مستندات درون سازمانی موثر بر عملکرد بیمارستان از طریق انتخاب نام/عنوان و کدگذاری آن‌ها</li> <li>❖ مکتوب نمودن نحوه کدگذاری، تصویب، بازنگری، توزیع و تغییر مستندات درون سازمانی موثر بر عملکرد بیمارستان</li> <li>❖ تهیه فهرست اصلی برای مستندات درون سازمانی</li> <li>❖ مشخص نمودن فرد مسئول برای کنترل مستندات درون سازمانی</li> <li>❖ کسب اطمینان از تحت کنترل بودن و استفاده صحیح کارکنان از نسخ معتبر و به روز مستندات درون سازمانی و برون سازمانی</li> <li>❖ تعیین سوابق مورد نیاز در واحدها برای نگهداری و مشخص نمودن مدت زمان و نحوه نگهداری هر یک از سوابق</li> </ul>
	<p>منظور از مستندات، نوشته، تصویر، فیلم یا صوتی است که به قصد ارائه اطلاعات برای انجام وظایف، ثبت داده‌های عملکردی سازمان، انتشار دانش سازمانی، شواهدی برای تعیین انطباق محصول/ پیامد بدست آمده با ویژگی‌های تعیین شده تهیه می‌شود. مدیریت مستندات و سوابق، یعنی کنترل نظام‌مند مستندات و سوابق از لحظه ایجاد، تا بکارگیری، توزیع، سازمان‌دهی، ذخیره‌سازی، بازیابی و به روز رسانی. هدف اصلی مدیریت مستندات، تحویل مدرک یا سابقه مناسب به فرد مناسب در زمان مناسب است. مستندات می‌توانند بصورت کاغذی، الکترونیکی، نوری، مغناطیسی و ... باشند. مستندات برای اطمینان از اینکه به روز بوده و اعتبار لازم را برای استفاده دارند مورد بازنگری و ویرایش قرار می‌گیرند. مستنداتی که توسط بیمارستان تدوین می‌شوند به عنوان مستندات درون سازمانی و مستنداتی که از سازمان‌های بالا دست یا سایر سازمان‌ها برای اجرا در بیمارستان ابلاغ/ ارائه می‌گردد به عنوان مستندات برون سازمانی تعریف می‌شوند. مستندات برون سازمانی در بیمارستان‌ها معمولاً توسط دبیرخانه بیمارستان دریافت، شناسایی، شماره‌گذاری و توزیع می‌شود اما برای مستندات درون سازمانی نیاز است که واحد/ فرد خاصی تعیین شود که ضمن پیشگیری از موازی کاری و گردش مستندات مشابه در بیمارستان، اطمینان حاصل شود که هر مستندی که در اختیار بخش‌ها/ واحدهای مختلف قرار دارد و آخرین ویرایش و نسخه معتبر آن مستند است. مستندات انواع مختلفی دارد از جمله می‌تواند شامل مستندات در سطح بالا یا مستندات مادر (شامل برنامه‌ها، فرایندها، دستورالعمل‌ها، روش‌های اجرایی، خط مشی و روش‌های اجرایی، SOPها، آیین نامه‌ها و ...) و مستنداتی سطح پایین هرم مستندات (از قبیل چک لیست‌ها، فهرست‌ها، فرم‌ها، جداول و ...) باشد. مستندات سطح پایین در ارتباط با حداقل یکی از مستندات سطح بالاتر بوده و اغلب برای گردآوری اطلاعات مورد استفاده قرار می‌گیرند. هیچ یک از مستندات سطح پایین نباید بدون سند سطح بالا یا سند مادر، در سازمان استفاده شود. زیرا توضیح نحوه استفاده از این نوع مستندات در داخل سند مادر قید می‌شود. سوابق، نوعی دیگر از مستندات است که نشان دهنده انجام فعالیت/کار، نتایج بدست آمده، خروجی‌ها/ محصول فرایند، اجرای وظایف و مانند آن است. ضروری است که بیمارستان مشخص کند هر سابقه‌ای را برای چه مدتی باید نگهداری نماید؟ و پس از انقضاء مدت مشخص شده چگونه تعیین تکلیف شوند؟ (برای تعیین تکلیف کردن سوابق روش‌های مختلفی وجود دارد اعم از امحاء کردن، خلاصه نویسی و بعد امحاء، تعیین تکلیف کردن از سازمان بالادست، نگهداری در بایگانی راکد تا مدت زمان معین و ...). توصیه می‌شود پایش دوره‌ای برای کسب اطمینان از رعایت اصول تدوین، نگهداری، توزیع و قابلیت بازیابی مستندات و سوابق در بیمارستان برنامه‌ریزی و انجام شود.</p>
سطح سه	الف-۱-۴-۷ نظرات و پیشنهادات ذینفعان برای تحقق نتایج مطلوب و متوازن، با روشی مدون اخذ شده و در برنامه‌ریزی‌ها مورد استفاده قرار می‌گیرند.
	<ul style="list-style-type: none"> <li>❖ مشخص نمودن نحوه و بازه‌های زمانی برای دریافت نظرات و پیشنهادات هر یک از گروه‌های ذینفع</li> <li>❖ ارائه بازخورد، به واحدهای مختلف بیمارستان از نتایج نظرسنجی بدست آمده</li> <li>❖ استفاده از پیشنهادات دریافت شده از سوی ذینفعان در برنامه‌ها برای تحقق نتایج مطلوب و متوازن</li> </ul> <p>در ابتدای کار، بایستی بیمارستان گروه‌های مختلف ذینفعان خود را شناسایی نماید تا در هنگام دریافت نظرات، مخصوصاً در صورتی که گروه ذینفع، از اعضای زیادی برخوردار باشد بتواند با نمونه گیری برای نظرسنجی استفاده نماید.</p> <p>➤ برخی از گروه‌های ذینفع:</p> <ol style="list-style-type: none"> <li>۱. گروه بیماران به عنوان مشتریان اصلی بیمارستان</li> <li>۲. گروه کارکنان و پزشکان</li> <li>۳. گروه دانشجویان و دستیاران تخصصی (برای بیمارستان‌های آموزشی) به عنوان گروه دیگری از مشتریان اصلی بیمارستان</li> <li>۴. گروه سهامداران</li> <li>۵. تامین کنندگان (پیمانکاران، تامین کنندگان دارو و لوازم مصرفی پزشکی، ارائه دهندگان خدمات مختلف تعمیر و نگهداری، تامین کنندگان تجهیزات پزشکی و ...)</li> <li>۶. سازمان متبوع (مانند وزارت بهداشت، سازمان تامین اجتماعی/ نیروی مسلح برای بیمارستان‌ها تابعه خودشان، دانشگاه علوم پزشکی متبوع و ...)</li> <li>۷. گروه سازمان‌های همکار (مانند پزشکی قانونی، شهرداری و ...)</li> </ol> <p>توصیه می‌شود ضمن طراحی فرم‌های نظرسنجی و دریافت پیشنهادات متناسب با هر یک از گروه‌های ذینفعان، جمع بندی و تحلیل نتایج توسط مسئول معینی صورت پذیرد.</p>



سطح	<b>الف-۱-۵-۱</b> کمیته‌های بیمارستانی بر اساس ضوابط مربوط و متناسب با شرایط بیمارستان به صورت اثربخش فعالیت می‌نمایند.
سطح یک	جلسات کمیته‌های بیمارستانی مطابق ضوابط مربوط و متناسب با ابعاد عملکرد مدیریتی بیمارستان برگزار می‌شود.
<ul style="list-style-type: none"><li>❖ تنظیم، تصویب و ابلاغ آیین نامه داخلی برای هر یک از کمیته‌های بیمارستانی</li><li>❖ برگزاری جلسات کمیته‌ها مطابق آیین نامه مصوب و حداقل برابر دستورالعمل‌های ابلاغی و حداکثر متناسب و بر اساس ابعاد عملکردی بیمارستان برای هر کمیته</li><li>❖ تعیین دبیر و اعضای اصلی کمیته‌ها، متناسب با وظایف و تخصص‌های مورد نیاز، توسط تیم رهبری و مدیریت</li><li>❖ تعیین دستور کار جلسات کمیته‌ها در راستای اهداف و ماموریت هر کمیته و با توجه به مشکلات واقعی و جاری بیمارستان</li><li>❖ برگزاری جلسات کمیته‌ها با رعایت آیین نامه داخلی و اهداف هر کمیته</li></ul>	
<p>آیین نامه داخلی، مستندی است که برای کنترل کار کمیته/ گروه/ اداره و نظم دهی به رفتار اعضای آن در قبال کمیته/ گروه/ اداره، تدوین، تصویب و توسط بالاترین مرجع آن گروه/ کمیته/ اداره یا سازمان، ابلاغ می‌گردد. در صورت ابلاغ دستورالعمل کمیته‌های بیمارستانی مبنای تدوین آیین‌نامه دستورالعمل ابلاغی است و در غیر این صورت با تشخیص تیم رهبری و مدیریت آیین‌نامه کمیته‌ها تدوین و تصویب می‌شود. رعایت آیین نامه داخلی برای تمامی اعضا الزامی است.</p>	
<p>➤ اجرای آیین نامه داخلی کمیته‌ها:</p> <ol style="list-style-type: none"><li>۱. اهداف، رسالت، چارت سازمانی و شرح وظیفه کمیته و نحوه تعیین اعضا و انتخاب دبیر</li><li>۲. تعداد اعضا و سمت اعضا (بدون درج اسمی افراد در آیین نامه و صرفاً ثبت سمت اعضای مورد نیاز تا در صورت تغییر افراد نیاز به ویرایش آیین نامه نباشد)</li><li>۳. شرح وظایف نقش‌های مختلف که برای کمیته در نظر گرفته شده است</li><li>۴. مسئولیت‌ها و اختیارات هر یک از نقش‌ها از جمله شرح وظیفه و مسئولیت‌ها و اختیارات رییس و دبیر کمیته بصورت مجزا</li><li>۵. نحوه ارزیابی عملکرد کمیته و نحوه تعامل کمیته با سایر کمیته‌ها و تیم رهبری و مدیریت بیمارستان</li><li>۶. تبیین "ضوابط برگزاری جلسات" در انتهای آیین نامه داخلی</li></ol> <p>"ضوابط برگزاری جلسات" شامل مدت و فاصله زمانی برگزاری جلسات، نحوه رسمیت یافتن جلسات، تصویب و تصمیم‌گیری در حوزه وظایف و نحوه پیگیری مصوبات است و با همه ملحقات آن در انتهای آیین نامه‌های داخلی کمیته‌ها درج می‌شود.</p>	
<p>در تدوین آیین نامه هر کمیته و نحوه فعالیت آن دقت شود تا عدم مغایرتی با دستورالعمل‌های ابلاغی کمیته‌ها از وزارت بهداشت/ دانشگاه/ دانشکده وجود نداشته باشد.</p> <p>➤ حداقل جلسات مشترک/ مستقل مورد انتظار در این استاندارد شامل کمیته‌های ذیل است:</p> <ol style="list-style-type: none"><li>۱. کمیته پایش و سنجش کیفیت (مستقل)</li><li>۲. کمیته مدیریت اطلاعات سلامت و فناوری اطلاعات (مستقل)</li><li>۳. کمیته اخلاق بالینی (مستقل)</li><li>۴. کمیته پیشگیری و کنترل عفونت و بهداشت محیط (به صورت مشترک/ مستقل)</li><li>۵. کمیته مدیریت خطر حوادث و بلاها و کمیته حفاظت فنی و بهداشت کار (به صورت مشترک/ مستقل)</li><li>۶. کمیته ترویج زایمان طبیعی و ایمن و ترویج تغذیه با شیر مادر (به صورت مشترک/ مستقل)</li><li>۷. کمیته درمان، دارو و تجهیزات پزشکی و اقتصاد درمان (به صورت مشترک/ مستقل)</li><li>۸. کمیته مرگ و میر و عوارض و زیر کمیته‌های مربوط (مشترک/ مستقل)</li><li>۹. کمیته طب انتقال خون (مستقل)</li><li>۱۰. کمیته ارتقای راهبردی خدمات بخش اورژانس (مستقل)</li><li>۱۱. فن آوری و مدیریت اطلاعات سلامت (مستقل)</li></ol>	



سطح یک	الف-۱-۵-۲ مصوبات کمیته‌های بیمارستانی شامل راه حل‌های واضح، مشخص و قابل اجرا برای حل مشکلات و تحقق نتایج مطلوب است.
	<ul style="list-style-type: none"> <li>❖ تعیین دستور کار جلسات کمیته‌ها، همسو با مشکلات بیمارستان در حوزه عملکردی و اهداف هر کمیته</li> <li>❖ ارائه گزارش در ابتدای هر جلسه در خصوص اقدامات انجام گرفته و مشکلات رفع شده مطابق مصوبات جلسات پیشین</li> <li>❖ همفکری اعضا و تصویب راه حل‌های واضح، کاربردی و مشخص، همسو با دستور کار جلسات و مباحث مطرح شده در جلسه</li> <li>❖ مشخص بودن ارتباط بین مصوبات جلسات کمیته و مشکلات شناسایی شده</li> <li>❖ تعیین دستور کار جلسه آتی در صورت نیاز</li> <li>❖ تهیه صورتجلسات با رعایت فرمت ثابت، با تشخیص و طراحی بیمارستان</li> <li>❖ بهبود مشکلات و تحقق نتایج مطلوب به دنبال اجرای مصوبات کمیته‌ها</li> </ul>
	<p>➤ حداقل‌های مورد انتظار فرم صورتجلسه کمیته شامل:</p> <ol style="list-style-type: none"> <li>۱. تاریخ، ساعت و محل برگزاری جلسه</li> <li>۲. دستور کار جلسه، فهرست افراد حاضر و غایب</li> <li>۳. نتایج پیگیری مصوبات جلسات قبل</li> <li>۴. شرح مباحث/ مذاکرات مطرح شده در جلسه</li> <li>۵. مصوبات جلسه، مسئول پیگیری مصوبات، مهلت زمانی اجرای مصوبات</li> <li>۶. امضای اعضای حاضر و ذکر اسامی اعضای غایب جلسه و اخذ امضای غایبین پس از جلسه</li> </ol> <p>شرح مباحث/ مذاکرات مطرح شده در جلسه کمیته باید به صورتی درج گردد که علت مصوبات جلسات برای خواننده صورتجلسه مشخص شود و از نگارش جملات کوتاه و غیرشفاف پرهیز شود. وجود امضای غایبین در صورتجلسات کمیته‌ها، برای اطمینان از در جریان قرار گرفتن آن‌ها از مصوبات و مباحث مطرح شده در جلسه است و ملاک به رسمیت شناختن جلسات نیست. از طرفی این شیوه نوعی ارائه بازخورد به غایبین جلسات محسوب می‌شود.</p> <p>توصیه می‌شود رییس جلسه بر نحوه نگارش صورتجلسه کمیته نظارت نموده و اطمینان یابد که تمام نکات مهم مطرح شده در صورتجلسه درج شده است. همچنین با توجه به اهمیت نگارش صحیح صورتجلسات، دوره آموزشی نحوه نگارش صورتجلسه، نحوه مدیریت جلسات / نحوه استفاده از شیوه‌های بارش افکار و گفتگوی ساختارمند، برای دبیران کمیته‌های بیمارستانی برگزار شود.</p>
سطح دو	الف-۱-۵-۳ اثربخشی مصوبات کمیته‌های بیمارستانی، ارزیابی و در صورت لزوم اقدامات اصلاحی مؤثر به عمل می‌آید.
	<ul style="list-style-type: none"> <li>❖ اندازه گیری و تحلیل شاخص درصد اجرایی شدن مصوبات کمیته‌های بیمارستانی طبق مهلت زمانی تعیین شده توسط دفتر بهبود کیفیت با همکاری دبیران کمیته‌ها</li> <li>❖ ارزیابی میزان بهبود مشکلات و تحقق نتایج مطلوب به دنبال اجرای تصمیمات کمیته‌ها توسط دفتر بهبود کیفیت</li> <li>❖ ارائه گزارش‌های دوره‌ای (حداقل فصلی) از فعالیت و کیفیت عملکرد کمیته‌ها به تیم رهبری و مدیریت توسط دفتر بهبود کیفیت</li> <li>❖ انجام اقدامات اصلاحی در کمیته‌های بیمارستانی توسط تیم رهبری و مدیریت بر اساس نتایج سنجش اثربخشی هر یک از کمیته‌ها</li> </ul>
	<p>ارزیابی عملکرد کمیته‌ها مطابق نحوه ارزیابی درج شده در آیین نامه کمیته مربوط صورت می‌پذیرد و مصادیق این استاندارد بایستی در آیین نامه کمیته‌ها نیز پیش بینی شود. مصوبات کمیته‌های بیمارستانی قابلیت اجرایی داشته و بایستی در صورتجلسات به طور واضح مشخص شده باشد که چه کسی، چه کاری را با استفاده از چه منابعی و در چه مهلت زمانی باید انجام دهد/ پی گیری می‌کند. منابع مورد نیاز برای اجرای مصوبات توسط مسئولان ارشد بیمارستان تامین می‌شود.</p> <p>توصیه می‌شود برای اعضا کمیته‌های بیمارستانی و بویژه دبیران کمیته‌ها، آموزش‌های لازم برای ارائه ایده‌های جدید برگزار شده و اقدامات تشویقی با توجه به صلاحدید تیم رهبری بیمارستان برای ارائه دهندگان ایده‌ها/ نظرات جدید کاربردی در نظر گرفته شود.</p>
سطح سه	الف-۱-۵-۴ کمیته‌های بیمارستانی در روند ارتقاء کیفیت خدمات و ایمنی بیماران نقش مؤثر ایفا می‌نمایند.
	<ul style="list-style-type: none"> <li>❖ اولویت بخشی به ارتقاء مستمر کیفیت و ایمنی بیمار در دستور کار و مصوبات کمیته‌های بیمارستانی</li> <li>❖ مشارکت فعال کمیته‌های مرگ و میر، انتقال خون، دارو و درمان و سایر کمیته‌ها در موضوعات مرتبط با ایمنی بیمار و ارتقاء آن</li> <li>❖ کسب اطمینان از ایفای نقش مؤثر کمیته‌های بیمارستانی از ارتقاء مستمر کیفیت و ایمنی بیمار در ارزیابی اثر بخشی کمیته‌های بیمارستانی</li> <li>❖ وجود شواهد تایید کننده مبنی بر ایفای نقش مؤثر کمیته‌های بیمارستانی در ارتقاء مستمر کیفیت و ایمنی بیمار در تمام سطوح عملکردی بیمارستان</li> </ul>
	<p>شاخص‌های عملکردی مرتبط با ایمنی بیماران برای هر یک از کمیته‌ها تعیین شود و گزارش اجرای مصوبات هر یک از کمیته‌ها که مؤثر بر کیفیت خدمات و ایمنی بیماران بوده اند بصورت مجزا از عملکرد هر کمیته و تحلیل تاثیر مصوبات مرتبط اجرایی شده کمیته‌ها بر شاخص‌های کیفیت خدمات و ایمنی بیماران تدوین و به صورت فصلی به تیم رهبری و مدیریت ارائه شود. ارزیابی روند عملکرد کمیته‌ها در پرداختن به ارتقاء کیفیت خدمات و ایمنی بیماران و نتایج حاصل از آن در دفتر بهبود کیفیت برنامه‌ریزی و انجام شود. همچنین توصیه می‌شود پیوست ایمنی هر یک از مصوبات مرتبط با بیماران و خدمات تشخیصی و درمانی پیش بینی شده و مد نظر قرار گیرد.</p>





سطح	الف-۱-۶ عملکرد تیم رهبری و مدیریت بیانگر تعهد به اجرای برنامه‌های ارتقای کیفیت خدمات و ایمنی بیمار است.
سطح یک	الف-۱-۶-۱ * تصمیمات و اقدامات تیم رهبری و مدیریت نشان دهنده اولویت بخشی به ارتقای کیفیت خدمات و ایمنی بیماران است.
	<ul style="list-style-type: none"> <li>❖ درج سیاست‌های منتخب تیم مدیریت و رهبری برای ارتقای کیفیت خدمات و ایمنی بیمار در "سیاست‌های اصلی" بیمارستان</li> <li>❖ بررسی گزارش‌های تحلیلی از کیفیت ارائه خدمات و ایمنی بیمار و استفاده از آن‌ها در بازنگری/ ویرایش سند استراتژیک و "سیاست‌های اصلی" بیمارستان</li> <li>❖ اولویت بخشی به ارتقاء مستمر کیفیت و ایمنی بیمار در دستورکار و مصوبات جلسات تیم رهبری و مدیریت</li> <li>❖ اولویت بخشی به ارتقاء مستمر کیفیت و ایمنی بیمار در دستورکار و مصوبات جلسات کمیته‌های بیمارستانی</li> <li>❖ مشارکت فعال تیم رهبری و مدیریت در بازدیدهای مدیریتی ایمنی بیمار و لحاظ نتایج آن در تصمیمات و اقدامات/ برنامه‌های مدیریت</li> <li>❖ تایید کارکنان و مسئولان واحدهای بیمارستان، بر تاکید تیم رهبری و مدیریت بر کیفیت ارائه خدمات و ایمنی بیمار در بیانات، نشست‌ها، بازدیدهای میدانی و جلسات</li> </ul>
	<p>در نظر گرفتن پیوست ایمنی و ملاحظات کیفی در برنامه‌ها و اتخاذ تصمیمات مدیریتی و لحاظ عوامل اثرگذار بر ارتقاء کیفیت خدمات و ایمنی بیماران شواهدی است که تیم رهبری و مدیریت به ارتقای کیفیت و ایمنی بیماران اولویت می‌دهد. برای مثال برنامه‌ها و اتخاذ تصمیمات مدیریتی ذیل مواردی هستند که حتماً بایستی پیوست ایمنی و ملاحظات کیفی در آن‌ها لحاظ شود:</p> <ol style="list-style-type: none"> <li>۱. به کارگیری نیروی انسانی</li> <li>۲. عملیات ساختمانی، تغییرات و احداث ساختمان و بخش‌ها</li> <li>۳. خرید تجهیزات پزشکی</li> <li>۴. مدیریت تدارک دارو و تجهیزات</li> <li>۵. برون سپاری بخش‌ها و خدمات بالینی</li> <li>۶. برون سپاری واحدها و خدمات غیربالینی و پشتیبانی اعم از تاسیسات، خدمات و سایر</li> <li>۷. تنظیم و عقد قراردادهای خرید خدمت و هر نوع برون سپاری</li> </ol> <p>دوره‌های توجیهی و تکمیلی ضمن خدمت ایمنی بیمار برای تمامی کارکنان مرتبط به طور منظم برگزار شود. همچنین جلب مشارکت بیماران و خانواده ایشان در مباحث کیفیت و ایمنی بیمار توصیه می‌گردد.</p>



الف-۱-۶-۲ \* تیم رهبری و مدیریت با همراهی مسئولان مرتبط با ایمنی، بازدیدهای مدون ایمنی را مطابق ضوابط مربوط برنامه‌ریزی و انجام می‌دهند. سطح یک

- ❖ اجرای بازدیدهای مدیریتی ایمنی بیمار به صورت مدون طبق دستورالعمل ابلاغی
- ❖ مشارکت فعال تیم رهبری و مدیریت در بازدیدهای مدیریتی ایمنی بیمار و لحاظ نتایج آن در تصمیمات و اقدامات/ برنامه‌های مدیریت
- ❖ وجود صورتجلسه برای هر یک از بازدیدهای ایمنی بیمار مشتمل بر دغدغه‌های مطرح شده و راهکارهای پیشنهادی با امضای حاضرین در بازدید
- ❖ طراحی و اجرای اقدامات اصلاحی/ برنامه بهبود موثر بر اساس نتایج بازدیدهای مدیریتی ایمنی بیمار
- ❖ ارائه پس‌خوراند مستند نتایج بازدیدها و نتایج اقدامات اصلاحی به بخش مربوطه و فرد/ افراد پیشنهاد دهنده

تیم رهبری و مدیریت بیمارستان بایستی با فلسفه و نحوه اجرای بازدید مدیریتی ایمنی طبق دستورالعمل و مبانی فرهنگ ایمنی بیمار آشنا و بدان متعهد باشند. حضور مدیران ارشد بیمارستان طبق دستورالعمل در این بازدید ضروری است.

برنامه تنظیمی (تقویم) سالیانه (به نحوی که لااقل یک بازدید مدیریتی در هر هفته صورت گیرد) از سوی ریاست بیمارستان به کلیه واحدها/ بخش‌های مربوطه و مدیران مرتبط ابلاغ شده، در بخش‌ها/ واحدها موجود و در معرض رویت کارکنان می‌باشد. موارد لغو شده در برنامه قبلاً اصلاح و تاریخ بعدی مشخص شده است و کارکنان از آن مطلع باشند.

بازدید مدیریتی ایمنی بیمار به هیچ‌وجه جنبه بازرسی ندارد و بازدیدها براساس گفتمان حضوری و سوالات باز مربوط به وضعیت ایمنی بیمار و مخاطرات سیستمی موجود با کارکنان صف در بخش‌ها/ واحدهای مربوط مطابق با سئوالات پیشنهادی در دستورالعمل فوق‌الذکر اجرا می‌گردد. ضروری است فرصت کافی به کارکنان در خصوص بیان دغدغه‌های خود در قبال تهدید ایمنی بیمار داده شود و بازدید به گونه‌ای مدیریت گردد که مباحث غیرمرتبط با ایمنی بیمار باعث اتلاف وقت و نپرداختن به مباحث ایمنی بیمار نشود.

انتظار می‌رود رئیس بیمارستان حداقل در تمامی بازدیدهای بخش‌های ویژه، اتاق‌های عمل، اورژانس و پس از آن بسته به وسعت، در سایر بخش‌ها/ واحدهای بیمارستان طبق جدول ذیل حضور فعال داشته باشد.

تعداد تخت	درصد حضور رئیس/مدیرعامل
تا ۱۶۰ تخت	٪۹۰
۱۶۱ تا ۳۶۰ تخت	٪۷۰
بالای ۳۶۰ تخت	٪۵۰

رویکرد این بازدیدها ارتقاء فرهنگ ایمنی بیمار و به تبع آن افزایش موارد گزارش مخاطرات و عوامل تهدید کننده ایمنی بیمار و خطا از سوی بخش‌ها و عاری از هرگونه رویکرد سرزنشی است. لذا مشارکت موثر و بدون ترس کارکنان بخش‌ها/ واحدها در ابراز دغدغه‌های تهدید کننده ایمنی بیمار و پیشنهادهای اصلاحی مورد انتظار است.

۱. شواهد اجرای بازدید مدیریتی ایمنی بیمار:
۲. وجود صورتجلسه برای هر یک از بازدیدهای ایمنی بیمار مشتمل بر دغدغه‌های مطرح شده و راهکارهای پیشنهادی با امضای حاضرین در بازدید
۳. وجود لیست تماس با کارکنان صف و سوابق ارائه بازخورد به آن‌ها
۴. وجود صورتجلسات کمیته‌های مرتبط در مواردی که طبق صورتجلسه بازدید/ نظر مسئول فنی/ ایمنی نیاز به طرح و بررسی در کمیته داشته باشد
۵. وجود سوابق تصمیم‌گیری اثربخش در کمیته مرتبط در زمینه نتایج بازدیدهای ایمنی
۶. وجود برنامه عملیاتی اثربخش برای اقدام/ اقدامات اصلاحی مدون ناشی از بازدیدهای مدیریتی ایمنی بیمار
۷. ارزیابی مستند شاخص روند گزارش‌دهی وقایع ناخواسته و بررسی ارتباط آن با اثربخشی بازدیدهای ایمنی بیمار
۸. ارزیابی مستند پیشرفت و اثربخشی برنامه‌های عملیاتی
۹. ارائه پس‌خوراند مستند نتایج بازدیدها و نتایج اقدامات اصلاحی به بخش مربوطه و فرد/ افراد پیشنهاد دهنده
۱۰. استفاده از درس‌های آموخته شده از این بازدیدها در جهت اصلاح فرایندها/ برنامه‌ها و ارتقاء ایمنی بیمار در سطح بیمارستان/ دانشگاه
۱۱. اشراف تیم رهبری و مدیریت بر نتایج حاصله از اجرای بازدیدهای مدیریتی ایمنی بیمار و اثربخشی آن‌ها
۱۲. استفاده از فرمت مشخص برای سهولت پیگیری نتایج بازدید
۱۳. تعریف و پایش شاخص‌های اثربخشی برای بازدیدهای مدیریتی ایمنی بیمار
۱۴. استفاده از ابزار چرخه PDCA برای ارتقاء مستمر ایمنی بیمار





سطح یک	الف-۱-۳-۶ * مسئول ایمنی و کارشناس هماهنگ کننده ایمنی بیمار بر اساس شرح وظایف فعالیت می‌نمایند.
	<p>❖ فعالیت مسئول فنی/ایمنی بیمار طبق آخرین ضوابط ابلاغی وزارت بهداشت و شرح وظایف تعریف شده</p> <p>❖ فعالیت کارشناس هماهنگ کننده فعالیت‌های ایمنی بیمار طبق شرح وظایف تعریف شده</p> <p>➤ نکاتی در خصوص ابلاغ مسئول فنی/ایمنی بیمار:</p> <ol style="list-style-type: none"> <li>۱. صدور ابلاغ مسئول ایمنی بیمار توسط رئیس/مدیر عامل</li> <li>۲. فعالیت مستقیم زیر نظر رئیس/مدیر عامل</li> <li>۳. تفویض اختیار کامل در زمینه مسائل مرتبط با ایمنی بیمار</li> <li>۴. ارائه گزارش ماهیانه وضعیت ایمنی بیمار مستقیماً به رئیس/مدیر عامل</li> <li>۵. رونوشت ابلاغ به کلیه بخش‌ها/واحدها و اطلاع کلیه کارکنان از آن</li> </ol> <p>نکته مهم: در بیمارستان‌های با بیش از ۱۶۰ تخت رئیس/مدیر عامل بیمارستان می‌تواند جهت فرد واجد شرایط به عنوان قائم مقام مسئول فنی در زمینه ایمنی بیمار با شرایط مندرج در فوق ابلاغ صادر نماید. در صورت صدور پروانه مسئولیت فنی برای رئیس/مدیرعامل بیمارستان، نیاز به ابلاغ جداگانه به عنوان مسئول ایمنی نمی‌باشد. مسئول فنی/ایمنی بیمار از اعضای ثابت تیم مدیریت و رهبری بیمارستان بوده، در جلسات مربوطه حضور فعال دارد. همچنین مسئول فنی/ایمنی بیمار در کمیته‌های بیمارستانی حضور فعال دارد. حضور وی حداقل در کمیته‌های مرگ و میر و عوارض، انتقال خون، دارو و درمان، اخلاق پزشکی، الزامی است. مسئول ایمنی پاسخگوی تمامی موارد مرتبط با ایمنی اعم از ایمنی بیماران، مراجعین، کارکنان و بیمارستان است.</p> <p>➤ نکاتی در خصوص ابلاغ کارشناس هماهنگ کننده فعالیت‌های ایمنی بیمار</p> <ol style="list-style-type: none"> <li>۱. صدور ابلاغ کارشناس هماهنگ کننده فعالیت‌های ایمنی بیمار توسط رئیس/مدیر عامل و با شرح وظایف به پیوست آن</li> <li>۲. شرح وظایف توسط مسئول فنی/ایمنی بیمار پیشنهاد شده به تایید رئیس/مدیر عامل بیمارستان رسیده باشد.</li> <li>۳. فعالیت مستقیم زیر نظر مسئول فنی/ایمنی بیمار</li> <li>۴. ارائه گزارش ماهیانه وضعیت ایمنی بیمار به مسئول فنی/ایمنی بیمار</li> <li>۵. رونوشت ابلاغ به کلیه بخش‌ها/واحدها و اطلاع کلیه کارکنان از آن</li> </ol> <p>➤ حداقل‌های لازم در شرح وظایف کارشناس هماهنگ کننده فعالیت‌های ایمنی بیمار</p> <ol style="list-style-type: none"> <li>۱. گزارش فعالیت‌ها به مسئول فنی/ایمنی و فعالیت زیر نظر وی و رونوشت به کلیه بخش‌ها/واحدها و اطلاع کلیه کارکنان از آن</li> <li>۲. هماهنگی با مسئول فنی/ایمنی بیمار در تمامی اقدامات</li> <li>۳. بازدیدهای برنامه‌ریزی شده با مشارکت مسئولان بخش‌ها/واحدها و مدیران مرتبط برای بررسی وضعیت ایمنی بیمار</li> <li>۴. بررسی مخاطرات و عوامل تهدید کننده ایمنی بیمار و اجرای راهکارها بر مبنای آن</li> <li>۵. نیاز سنجی از کارکنان بالینی و پشتیبانی جهت طراحی و برگزاری دوره‌های آموزشی مربوط به ایمنی بیمار</li> <li>۶. انجام ممیزی‌های دوره‌ای ایمنی بیمار</li> <li>۷. مشارکت در تدوین شاخص‌های ایمنی بیمار</li> <li>۸. پایش شاخص‌های ایمنی بیمار و گزارش نتایج و تحلیل دوره‌ای موانع بازدارنده به مسئول فنی/ایمنی بیمار</li> <li>۹. حضور و مشارکت فعال در کمیته‌ها به ویژه کمیته مرگ و میر، انتقال خون و ...</li> <li>۱۰. مشارکت در برنامه‌ریزی و ارتقاء گزارش وقایع ناخواسته</li> <li>۱۱. هماهنگی برای برگزاری جلسات تحلیل ریشه‌ای وقایع ناخواسته</li> <li>۱۲. مشارکت با واحدها/بخش‌های مرتبط در زمینه اقدامات اصلاحی خطاها و وقایع ناخواسته به منظور پیشگیری از وقوع مجدد وقایع مشابه</li> </ol> <p>کارشناس هماهنگ کننده فعالیت‌های ایمنی بیمار متمرکز بر برنامه‌های ایمنی بیمار بوده و اقدامات خود را با هماهنگی مسئول ایمنی بیمارستان انجام می‌دهد. کارشناس هماهنگ کننده فعالیت‌های ایمنی بیمار از اعضای ثابت تیم رهبری و مدیریت بیمارستان بوده، به تشخیص مسئول فنی/ایمنی بیمار در جلسات مربوط حضور فعال دارد. بررسی و ارزیابی میزان استقرار فرهنگ ایمنی بیمار در بیمارستان در بازه زمانی سالیانه و اقدام اصلاحی به منظور ارتقاء آن توسط کارشناس هماهنگ کننده فعالیت‌های ایمنی بیمار توصیه می‌شود.</p> <p>📄 آیین نامه و ضوابط مسئول فنی به شماره ۴۰۰/۱۵۶۷۲ مورخ ۱۳۹۶/۶/۲۰</p> <p>📄 شیوه‌نامه اجرائی آن به شماره ۴۰۰/۱۶۴۶۵ به تاریخ ۱۳۹۶/۷/۲</p>



سطح یک	الف-۱-۴-۶ * وقایع ناخواسته ناشی از ارائه خدمات / مراقبت سلامت مطابق ضوابط مربوط گزارش می‌شوند.
	<ul style="list-style-type: none"> <li>❖ گزارش حوادث ناخواسته درمان بر اساس شیوه‌نامه ابلاغی وزارت بهداشت</li> <li>❖ انجام اقدامات لازم طبق مراحل شیوه‌نامه ابلاغی وقایع ناخواسته با هماهنگی دانشگاه/ دانشکده علوم پزشکی</li> </ul>
	<p>➤ روش‌های مختلف برای شناسایی وقایع ناخواسته شامل:</p> <ol style="list-style-type: none"> <li>۱. دریافت گزارش</li> <li>۲. شکایات واصله</li> <li>۳. دریافت گزارش بازدیدها و ممیزی‌ها و گزارش‌های نظارتی و سوپروایزری</li> <li>۴. بررسی پرونده</li> <li>۵. سایر روش‌های بومی در بیمارستان</li> </ol> <p>شناسایی و گزارش‌دهی کدهای وقایع ناخواسته مندرج در شیوه‌نامه مورد اشاره مطابق مفاد آن به سطوح بالاتر انجام می‌شود. لازم به ذکر است تفکیک سنجه الف-۱-۴-۶ و الف-۱-۵-۶ براساس تاکید وزارت بهداشت در جمع‌آوری گزارش وقایع ناخواسته در سطح ملی در موارد ۲۸ گانه دستورالعمل مزبور است. این امر به معنی عدم نیاز به گزارش، تحلیل ریشه‌ای و مدیریت سایر وقایع ناخواسته درمان نیست و بایستی تمامی موارد وقایع ناخواسته ناشی از ارائه خدمات/مراقبت سلامت شناسایی، پیشگیری و مدیریت شوند. اجرای دستورالعمل ابلاغی وقایع ناخواسته درمانی لازم الاجرا است و در شیوه‌نامه اعتباربخشی نیز بران تاکید شده است.</p> <p>تیم رهبری و مدیریت با اتخاذ رویکرد عاری از سرزنش نابجا منطبق بر نگرش سیستمیک و فرهنگ منصفانه<sup>۱</sup>، گزارش‌دهی وقایع ناخواسته درمان را ترویج می‌نماید<sup>۲</sup>. در فرهنگ منصفانه، این موضوع درک می‌گردد که کارکنان حرفه‌ای واجد صلاحیت ممکن است دچار اشتباه شوند و حتی ممکن است رفتارهای متفاوت با هنجارهای سازمانی از خود بروز دهند ولی بی‌مبالاتی‌ها قابل پذیرش و تحمل نیست.</p> <p>❖ بخشنامه ابلاغ شیوه‌نامه نظارتی در خصوص وقوع وقایع ناخواسته درمانی<sup>۳</sup> شماره ۴۰۰/۲۹۶۷۴ مورخ ۹۶/۱۲/۶</p>



سطح یک	الف-۱-۶-۵ * وقایع ناخواسته ناشی از ارائه خدمات / مراقبت سلامت، شناسایی، پیشگیری و مدیریت می‌شوند.
	<ul style="list-style-type: none"> <li>❖ وجود رویکرد عاری از سرزنش نابجا منطبق بر نگرش سیستمیک و فرهنگ ایمنی بیمار جهت ترویج گزارش‌دهی وقایع ناخواسته از سوی تیم رهبری و مدیریت شناسایی علل ریشه‌ای منجر به وقایع ناخواسته ایمنی بیمار اعم از وقایع ناگوار<sup>۱</sup>، موارد بدون آسیب<sup>۲</sup>، موارد نزدیک به وقوع<sup>۳</sup></li> <li>❖ تدوین دستورالعمل مشخص برای نحوه گزارش وقایع ناخواسته و آگاهی، نگرش مثبت و عملکرد مطلوب کارکنان نسبت به گزارش وقایع ناخواسته طبق دستورالعمل بررسی و تحلیل مستمر نتایج و روند گزارش‌دهی وقایع ناخواسته به منظور برنامه‌ریزی برای ارتقاء ایمنی بیمار به صورت مدون</li> <li>❖ طراحی و اجرای برنامه/مداخلات اصلاحی به منظور جلوگیری از رخداد وقایع مشابه بر اساس تحلیل علل ریشه‌ای وقایع ناخواسته نظارت و پایش برنامه مداخلات اصلاحی با روش‌های معتبر جهت ارتقاء گزارش‌دهی</li> <li>❖ اطلاع‌رسانی/ بازخورد اقدامات اصلاحی به گزارش‌کنندگان</li> <li>❖ به مشارکت گذاشته شدن درس‌های آموخته شده با سایر کارکنان و بخش‌های مرتبط</li> <li>❖ استفاده از وقایع رخ داده به عنوان درس از گذشته به عنوان شواهد در برنامه‌ریزی و بازنگری برنامه‌ها و فرایندها</li> </ul>
	<p>➤ وقایع ناخواسته ناشی از ارائه خدمات/ مراقبت سلامت شامل همه موارد محتمل است و محدود به ۲۸ کد تعریف شده در دستورالعمل ابلاغی شماره ۴۰۰/۲۹۶۷۴ مورخ ۹۶/۱۲/۶ نیست. این دستورالعمل بر گزارش ملی ۲۸ کد تاکید دارد. بدیهی است تمامی موارد وقایع ناخواسته ناشی از ارائه خدمات/مراقبت سلامت بایستی در سطح بیمارستان شناسایی، پیشگیری و مدیریت شوند. طراحی و اجرای برنامه/مداخلات اصلاحی به منظور جلوگیری از رخداد وقایع مشابه به دو شکل ذیل است</p> <ol style="list-style-type: none"> <li>۱. مداخلات/ اقدامات اصلاحی موردی به تفکیک وقایع ناخواسته رخ داده</li> <li>۲. مداخلات/ اقدامات اصلاحی موضوعی به تفکیک نوع واقعه، رسته شغلی، بخش و مانند آن در خصوص وقایع تکرارشونده مشابه یا با احتمال بروز مجدد بالا</li> </ol> <p>ابزار جهانی تریگر موسسه ملی سلامت<sup>۴</sup> به راحتی و بدون استفاده از تکنولوژی‌های پیچیده، با رصد آسیب‌ها و شمارش مواردی که نباید رخ می‌داد به شناسایی وقایع ناخواسته احتمالی می‌انجامد. تریگرهای مراقبت سلامت، دارویی، جراحی، ویژه، پره ناتال و اورژانس تریگرهای مختلف موجود هستند که در زمینه تخمین میزان بروز وقایع ناخواسته کمک کننده خواهند بود. برای مطالعه بیشتر در خصوص ابزار جهانی تریگر با کلید واژه مزبور جستجوی منابع توصیه می‌شود.</p> <p>➤ نکاتی مهم در زمینه گزارش وقایع ناخواسته ناشی از ارائه خدمات/ مراقبت سلامت</p> <ol style="list-style-type: none"> <li>۱. تیم مدیریت و رهبری بیمارستان پایبندی خود به رویکرد عاری از سرزنش نابجا منطبق بر نگرش سیستمیک و فرهنگ ایمنی بیمار در قبال گزارش‌دهندگان و رعایت محرمانگی را به کلیه کارکنان ابلاغ نموده است.</li> <li>۲. گزارش‌ها از نظر روند گزارش‌دهی اعم از کیفیت و کمیت گزارش‌های واصله به تفکیک بخش/واحد، رسته شغلی دسته بندی محرمانه شده در ارتقاء گزارش‌دهی مورد بهره‌برداری قرار گیرند.</li> <li>۳. نظارت و پایش برنامه/مداخلات اصلاحی با روش‌های معتبر مانند انجام ممیزی بالینی و چرخه PDCA صورت گیرد.</li> <li>۴. درس‌گیری از وقایع رخ داده و استفاده از آن‌ها به عنوان شواهد در برنامه‌ریزی و بازنگری برنامه‌ها و فرایندها جزئی از فرهنگ جاری سازمانی است.</li> <li>۵. درس‌های آموخته شده ترجیحاً از طریق دانشگاه/دانشکده علوم پزشکی مربوطه با سایر بیمارستان‌ها به مشارکت گذاشته شده/ منتشر می‌شوند.</li> </ol>

1 Sentinel Events  
2 No harm Events  
3 Near Misses  
4 Global Trigger Tools



سطح دو	<p>الف-۱-۶- * اثربخشی برنامه‌های ارتقاء ایمنی بیمار در فواصل زمانی معین ارزیابی و در صورت لزوم اقدامات اصلاحی/ برنامه بهبود مؤثر اجرا می‌شود.</p>
<ul style="list-style-type: none"> <li>❖ وجود برنامه مدون و در حال اجراء برای پیش اثربخشی ایمنی بیمار</li> <li>❖ وجود برنامه عملیاتی مداخلات اصلاحی اثربخش برای ارتقاء ایمنی بیمار</li> <li>❖ تغییر مشهود در روند بهبود شاخص‌های ایمنی بیماران در سطح بیمارستان</li> </ul>	
<p>در برنامه استراتژیک بیمارستان جهت پیش اثر بخشی برنامه‌های ارتقاء ایمنی بیمار لازم است اهداف اختصاصی اسمارت تعیین و اجرا شود. پیش اثر بخشی برنامه‌های ایمنی بیمار بر اساس روند شاخص‌های مربوط تفسیر می‌شود. شاخص‌های ایمنی بیمار در قالب کار گروهی و با سرپرستی مسئول فنی/ایمنی و پیگیری کارشناس هماهنگ‌کننده ایمنی بیمار تعیین و تعریف شده و به تایید رئیس/ مدیر عامل بیمارستان رسیده و به بخش‌های مربوط اعلام می‌شوند. شاخص‌های ایمنی بیمار به صورت مرتب در بازه‌های زمانی معین (حداقل فصلی) پیش و روند آن‌ها توسط مسئول فنی/ ایمنی و کارشناس هماهنگ‌کننده ایمنی بیمار مورد تحلیل قرار می‌گیرد. شواهد موجود بایستی نشان‌دهنده اجرای برنامه بهبود به منظور ارتقاء شاخص‌های ایمنی بیمار باشد و مسئول فنی/ایمنی بر اجرای آن‌ها نظارت نموده و توسط کارشناس هماهنگ‌کننده ایمنی بیمار پیگیری و نتایج گزارش شود. نتایج اقدامات اصلاحی نیز بایستی به صورت مستمر توسط کارشناس هماهنگ‌کننده ایمنی بیمار پیگیری و پیش شود. اقدامات/ برنامه‌هایی که برای ارتقای کیفیت خدمات و ایمنی بیمار تعیین می شوند الزاماً نبایستی عنوان مزبور را داشته باشند. بلکه ضروری است، نتیجه نهایی آن منجر به ارتقای ایمنی بیماران شود. منظور از اثربخشی اقدامات اصلاحی، مدیریت مؤثر ریسک اعم از حذف ریسک/ تعدیل/تخفیف یا انتقال آن است. انتظار می‌رود براساس نتایج تحلیل ریشه‌ای وقایع ناخواسته علل بروز خطا مدیریت شوند.</p>	
سطح دو	<p>الف-۱-۶-۷ * تیم رهبری و مدیریت در روند ارتقای کیفیت خدمات و ایمنی بیماران نقش مؤثر دارند.</p>
<ul style="list-style-type: none"> <li>❖ التزام تیم رهبری و مدیریت به اولویت بخشی، پشتیبانی و تامین منابع برنامه‌های ارتقای کیفیت خدمات و ایمنی بیمار</li> <li>❖ شرکت فعال رئیس/مدیرعامل بیمارستان در بازدیدهای مدیریتی ایمنی بیمار و کمیته‌های مرتبط با موضوعات ایمنی</li> <li>❖ تخصیص بودجه مناسب توسط تیم رهبری و مدیریت برای ارتقاء ایمنی بیمار در برنامه‌ریزی عملیاتی</li> <li>❖ تایید کارکنان و بیماران مبنی بر تعهد تیم رهبری و مدیریت بیمارستان به ارتقای مستمر کیفیت خدمات و ایمنی بیمار</li> <li>❖ دریافت گزارش‌های تحلیلی از روند ارتقای کیفیت خدمات و ایمنی بیماران از مسئول ایمنی بیمار توسط تیم رهبری و مدیریت</li> <li>❖ دریافت گزارش‌های دوره‌ای از فعالیت‌های مسئول فنی بیمارستان در زمینه ایمنی بیمار و پیگیری اجرای اقدام اصلاحی/پیشگیرانه منتج از گزارش‌های بررسی شده</li> <li>❖ آگاهی و تسلط تیم رهبری و مدیریت به شاخص‌های کلیدی</li> <li>❖ وجود شواهد بیان‌کننده تاثیر تصمیمات و اقدامات تیم رهبری و مدیریت در بهبود روند کیفیت خدمات و ایمنی بیماران در سطح بیمارستان</li> </ul>	
<p>حضور فعال رئیس/مدیرعامل بیمارستان به ویژه در کمیته‌های مرگ و میر، طب انتقال خون، دارو و درمان و سایر کمیته‌های بیمارستانی که در آن‌ها دغدغه‌های ایمنی بیمار مطرح می‌شود ضروری است. همچنین انتظار می‌رود بودجه مشخص برای هر یک از برنامه‌های عملیاتی مرتبط با ایمنی بیمار در بودجه سالیانه بیمارستان منابع لازم تخصیص داده شود. در مواردی که نیاز به اقدام اصلاحی فوری برای رفع تهدیدات ایمنی بیمار یا ارتقاء آن وجود دارد، پشتیبانی، تامین منابع لازم و پیگیری تیم رهبری و مدیریت بیمارستان در این زمینه و ترتیب اثر به هنگام به گزارش‌های مربوطه صورت پذیرد. تیم رهبری و مدیریت پس از دریافت گزارش‌های اثربخشی هر یک از اقدامات/ برنامه‌های ارتقای کیفیت خدمات و یا ایمنی بیمار، ضمن اتخاذ تصمیمات اصلاحی برای مواردی که اقدامات/برنامه‌ها اثربخشی لازم را نداشته و یا اثربخشی کمتر از حد مورد انتظار باشد، منابع مورد نیاز تامین و حمایت لازم به عمل آید.</p>	
سطح سه	<p>الف-۱-۶-۸ * مدیریت پیشگیرانه خطر برای اجتناب از رخداد وقایع ناخواسته ناشی از ارائه خدمات/ مراقبت سلامت، برنامه‌ریزی و اجرا می‌شود.</p>
<ul style="list-style-type: none"> <li>❖ تدوین خط مشی و روش "مدیریت پیش‌گیرانه خطر<sup>۱</sup> برای اجتناب از رخداد وقایع ناخواسته ناشی از ارائه خدمات/ مراقبت سلامت" با حداقل‌های مورد انتظار</li> <li>❖ آگاهی، تعهد و عملکرد کارکنان مرتبط طبق خط مشی و روش مدیریت پیش‌گیرانه خطر</li> </ul> <p>خط مشی و روش توسط تیم مدیریت و رهبری بیمارستان با مشارکت فعال مسئول فنی/ایمنی، کارشناس هماهنگ‌کننده ایمنی و مدیریت خطر و مسئول بهبود کیفیت و سایر مسئولان تدوین و توسط رئیس/ مدیر عامل بیمارستان به مسئولان مربوط ابلاغ می‌گردد. در همین راستا جلسه مشترک بین مسئول فنی/ایمنی، کارشناس هماهنگ‌کننده ایمنی و مدیریت خطر و مسئول بهبود کیفیت و مسئول مربوط (مانند مدیر پرستاری، مسئول تجهیزات پزشکی، مدیر دارویی و ...)، موضوعات پیشنهادی با محوریت مسئول فنی/ایمنی پیشنهاد و تصویب، برنامه‌ریزی و اجرا می‌شود. مسئول بهبود کیفیت و کارشناس هماهنگ‌کننده ایمنی بر روند اجرای خط مشی نظارت دارند. برای ارزیابی پیش‌گیرانه خطر روش‌های <math>FMEA</math> / <math>HFMEA</math><sup>۲</sup> توصیه می‌شوند. روش ارزیابی احتمال خطر <math>RS</math> شامل شناسایی احتمال خطرات، تحلیل احتمال خطرات، تعیین مداخلات متناسب برای حذف/کنترل احتمال خطرات است. مسئول بهبود کیفیت و کارشناس هماهنگی ایمنی بیمار بر روند اجرای برنامه نظارت می نمایند. لازم به ذکر است پیش مستمر نتایج حاصله بر عهده مسئول مربوط (از جمله مدیر پرستاری، تجهیزات پزشکی، دارویی و سایر) است و مسئول بهبود کیفیت بر روند پیش نیز نظارت می‌نماید.</p>	

<sup>1</sup> Proactive Risk Management

<sup>2</sup> Failure Modes and Effects Analysis

<sup>3</sup> Health Failure Modes and Effects Analysis



سطح سه	الف-۱-۶-۹ * استقرار فرهنگ ایمنی بیمار در سطوح عملکردی بیمارستان مشهود است.
	<ul style="list-style-type: none"> <li>❖ آگاهی تیم مدیریت و رهبری بیمارستان از اصول فرهنگ ایمنی بیمار</li> <li>❖ تعهد تیم مدیریت و رهبری بیمارستان به فرهنگ ایمنی بیمار در سطوح عملیاتی مختلف</li> <li>❖ آگاهی و پایبندی کارکنان به اصول ایمنی بیمار</li> <li>❖ ارزیابی فرهنگ ایمنی بیمار با روش معتبر در زمان بندی‌های معین</li> <li>❖ بررسی نتایج ارزیابی فرهنگ ایمنی بیمار توسط تیم رهبری و مدیریت و طراحی و اجرای اقدامات اصلاحی/پیشگیرانه/ برنامه بهبود در صورت لزوم</li> <li>❖ ارزیابی اثر بخشی اقدامات اصلاحی/پیشگیرانه/ برنامه بهبود در زمینه فرهنگ ایمنی بیمار</li> <li>❖ نهادینه سازی فرهنگ ایمنی بیمار به عنوان ارزش سازمانی در سطوح مدیریتی و عملکردی</li> </ul>
	<p>فرهنگ ایمنی بیمار در یک سازمان، محصول ارزش‌ها، نگرش‌ها، ادراکات، شایستگی‌ها، و الگوهای رفتاری فردی و گروهی است که تعهد به مدیریت ایمنی و سلامت سازمانی و روش و کارآمدی آن را نشان می‌دهد. این فرهنگ حاکی از اعتماد دو طرفه است که در آن همه کارکنان می‌توانند آزادانه در خصوص مشکلات ایمنی و چگونگی حل آن‌ها صحبت کنند بدون آن که ترسی از سرزنش غیرمنصفانه یا تنبیه داشته باشند.</p> <p>➤ در صورت استقرار کامل فرهنگ ایمنی بیمار به عنوان ارزش سازمانی در بیمارستان شاهد اتفاقات مثبت ذیل هستیم</p> <ol style="list-style-type: none"> <li>۱. سازمان از خطاهای گذشته تجربه کسب کرده و می‌آموزد.</li> <li>۲. منابع مورد نیاز، ساختار مناسب و مسئولیت پذیری مطلوب جهت حفظ اثر بخشی سیستم‌ها تامین می‌شود.</li> <li>۳. پیشگیری از خطاها برنامه‌ریزی و به نحو موثری انجام می‌شود.</li> <li>۴. عوارض ناخواسته خطاها کاهش می‌یابد.</li> <li>۵. تمامی کارکنان در قبال ایمنی خودشان، سایر کارکنان، بیماران و ملاقات کنندگان مسئولیت پذیرند.</li> <li>۶. در نظر کارکنان، ایمنی بالاتر از اهداف اجرایی و مالی سازمان است.</li> <li>۷. در نظر تیم رهبری و مدیریت، ایمنی بالاتر از اهداف اجرایی و مالی سازمان است.</li> <li>۸. مدیریت سازمان به شناسایی، ارتباط و حل مشکلات مرتبط به ایمنی تشویق/ پاداش می‌دهد.</li> <li>۹. گزارش دهی وقایع ناخواسته تبدیل به هنجار سازمان شده است.</li> <li>۱۰. ایمنی بیمار در تمام سطوح عملکردی بیمارستان یک ارزش سازمانی نهادینه شده است.</li> </ol> <p>➤ خصوصیات سازمان‌هایی با استقرار فرهنگ ایمنی بیمار</p> <ol style="list-style-type: none"> <li>۱. امنیت روانی: افراد می‌دانند که دغدغه‌های آنان مورد استقبال قرار گرفته با احترام با ایشان رفتار می‌شود.</li> <li>۲. رهبری فعال: رهبران سازمانی، فضایی خلق می‌کنند که در آن تمامی کارکنان به راحتی دغدغه‌های خود را بیان می‌نمایند.</li> <li>۳. شفافیت: کارکنان برای اظهار و پافشاری در قبال دغدغه‌های ایمنی احساس راحتی می‌کنند و اعتماد بالایی در زمینه یادگیری از مشکلات برای ارتقاء دارند.</li> <li>۴. انصاف: افراد برای خطاهای با منشاء سیستمیک سرزنش یا تنبیه نمی‌شوند.</li> </ol> <p>➤ سطوح فرهنگ ایمنی بیمار</p> <ol style="list-style-type: none"> <li>سطح (۱): فرهنگ سازمانی بیمار<sup>۱</sup> چرا و قوتمان روی ایمنی تلف کنیم!</li> <li>سطح (۲): فرهنگ سازمانی واکنشی<sup>۲</sup> اگر اتفاقی بیفتد بالاخره یک کاری می‌کنیم!</li> <li>سطح (۳): فرهنگ سازمانی مبتنی بر سیستم‌ها و ضوابط اداری<sup>۳</sup> سیستم‌هایی برای مدیریت ایمنی مستقر داریم.</li> <li>سطح (۴): فرهنگ سازمانی پیشگیرانه<sup>۴</sup> همیشه نسبت به ریسک‌ها هوشیاریم.</li> <li>سطح (۵): فرهنگ سازمانی مولد مدیریت خطر جزء اصلی تمامی فعالیت‌های سازمانی است.</li> </ol> <p>بر اساس تحلیل وضعیت موجود، بیمارستان در یکی از سطوح پنج گانه فوق الذکر قرار می‌گیرد.</p>

- 1 Speakup
- 2 Pathological
- 3 Reactive
- 4 Bureaucratic
- 5 Proactive
- 6 Generative



	<p>➤ نقش رهبری و مدیریت نسبت به ارتقاء ایمنی بیماران</p> <ol style="list-style-type: none"> <li>۱. التزام به اولویت بخشی، پشتیبانی و تامین منابع برنامه‌های ایمنی بیمار</li> <li>۲. نگرش سیستمیک در قبال بروز وقایع ناخواسته</li> <li>۳. اجتناب از اتخاذ رویکرد فردی و سرزنش نابجا و جلب مشارکت کارکنان در موضوعات ایمنی بیمار</li> <li>۴. اقدامات اصلاحی و برنامه‌های بهبود کیفیت برای ارتقاء ایمنی بیماران در مستندات مانند برنامه استراتژیک، برنامه‌های عملیاتی</li> <li>۵. تایید کارکنان و بیماران می‌توان مبنی بر تعهد تیم رهبری و مدیریت بیمارستان به مدیریت ایمنی بیمار</li> </ol> <p>➤ نقش کارکنان نسبت به ارتقاء ایمنی بیماران</p> <ol style="list-style-type: none"> <li>۱. آگاهی کارکنان از مبانی و فرهنگ ایمنی بیمار</li> <li>۲. آگاهی کارکنان از نقش و مسئولیت خود در بیمارستان در ارائه خدمات ایمن.</li> <li>۳. اولویت بخشی به ایمنی بیمار در پیوست ارائه خدمات توسط کارکنان</li> <li>۴. آگاهی کارکنان از روش‌های اجرائی استاندارد ایمنی بیمار و متعهد به عمل بر اساس آن</li> <li>۵. عدم وجود فضای سرزنش بین کارکنان به خاطر درخواست کمک، پرسش و یا بروز خطای انسانی</li> </ol> <p>➤ استفاده از مدل‌های رایج ایجاد فرهنگ ایمن مانند "هفت گام به سوی ایمنی بیمار"</p> <ol style="list-style-type: none"> <li>۱. ترویج ایجاد فرهنگ سازمانی عادلانه، ایمن و عاری از خطا.</li> <li>۲. تبیین و تدوین اهداف معین و شفاف در ارتباط با موضوع ایمنی بیمار در بیمارستان و تاکید بر روی اجرای آن‌ها</li> <li>۳. ایجاد سیستم‌ها و فرآیندهای مناسب برای شناسایی و ارزیابی مخاطرات در بیمارستان</li> <li>۴. ارتقا سیستم گزارش دهی وقایع ناخواسته و اطمینان به کارکنان از سهولت و آسانی گزارش دهی وقایع و اتفاقات ناخواسته در سطح بیمارستان</li> <li>۵. ایجاد و ترویج روش‌های برقراری ارتباط باز و آزادانه با عموم مردم و جامعه و توجه به صحبت‌های بیماران</li> <li>۶. تشویق کارکنان به کسب تجربه در خصوص نحوه و چگونگی و علت وقوع اتفاقات ناخواسته با بکارگیری آنالیز علیتی</li> <li>۷. نهادینه نمودن تجارب کسب شده در فرآیند گزارش دهی وقایع و اتفاقات ناخواسته با ایجاد تغییر در نحوه ارائه خدمات فرآیندها و سیستم‌ها</li> </ol> <p>هرشش ماه یکبار بیمارستان می‌تواند ارزیابی فرهنگ ایمنی بیمار را با استفاده از پرسشنامه معتبر و بومی برنامه‌ریزی و انجام دهد. و پس از بررسی نتایج ارزیابی فرهنگ ایمنی بیمار در صورت نیاز برنامه بهبود/اقدامات اصلاحی / پیشگیرانه برنامه‌ریزی و انجام شود.</p>
سطح سه	<p>الف-۱-۶-۱۰* اولویت بخشی به ارتقاء کیفیت خدمات در سطوح عملکردی بیمارستان مشهود است.</p>
	<ul style="list-style-type: none"> <li>❖ اولویت بخشی به ارتقاء مستمر کیفیت خدمات در تصمیمات و اقدامات تیم رهبری و مدیریت، کمیته‌های بیمارستانی و مدیریت بخش‌ها / واحدها</li> <li>❖ آگاه بودن کارکنان نسبت به مفاهیم و مصداق‌های ارتقای کیفیت خدمات در واحد خود</li> <li>❖ نهادینه شدن باورهای کیفی در بین مدیران و کارکنان بیمارستان در تمام سطوح عملکردی به عنوان یک ارزش سازمانی</li> <li>❖ تعهد تیم مدیریت و رهبری بیمارستان به ارتقای فرهنگ ایمنی بیمار در سطوح عملیاتی مختلف</li> <li>❖ آگاهی و پایبندی کارکنان به اصول ایمنی بیمار در سطوح عملیاتی مختلف</li> </ul>
	<p>اولویت بخشی به ارتقاء کیفیت خدمات در سطوح عملکردی یعنی در نظر تیم رهبری و مدیریت، ارتقاء کیفیت مهم‌ترین هدف اجرایی سازمان است. در چنین سازمانی انتظار می‌رود در نظر کارکنان، ارتقاء کیفیت مهم‌ترین هدف اجرایی سازمان باشد. صیانت از کیفیت خدمات و ارتقای مستمر آن به عنوان ارزش سازمانی پایدار در بیمارستان نهادینه شده و اقدامات و رفتارهای موردی مغایر کیفیت به عنوان ضد ارزش تلقی شده و موجب واکنش محیطی می‌شود. از طرفی ارتقای کیفیت بدون لحاظ مدیریت ایمنی بیماران و استقرار فرهنگ ایمنی موضوع الف-۱-۶-۹ مفهومی ندارد و این دو ارزش سازمانی هم‌زمان و متقارن با یکدیگر در بیمارستان بسط و توسعه می‌یابند.</p> <p>صورتهای متنوع بیمارستان در تمام سطوح مدیریتی قابلیت ردیابی تصمیمات همسو با ارتقاء کیفیت را دارد و اقدامات تایید کننده اولویت بخشی به ارتقاء کیفیت در فرآیندهای جاری، برنامه‌ها، نحوه تخصیص بودجه و نتایج عملکردی در تمام سطوح اجرایی و خدماتی بیمارستان قابل احصاء است. ثبت ایده‌های ارائه شده توسط کارکنان برای ارتقای کیفیت خدمات و بررسی و در صورت امکان اجرایی نمودن ایده‌های واصله و اخذ گزارش دوره‌ای دفتر بهبود کیفیت از نهادینه شدن مفاهیم کیفیت و ارتقای کیفیت در واحدهای مختلف بیمارستان توصیه می‌شود.</p>



سطح	الف-۱-۷ تیم رهبری و مدیریت برای توسعه اخلاق حرفه‌ای و ترویج فرهنگ بیمار محوری برنامه‌ریزی و اقدام می‌نماید.
سطح یک	الف-۱-۷-۱ تصمیمات و اقدامات تیم رهبری و مدیریت نشان دهنده ترویج فرهنگ بیمار محوری در بیمارستان است.
	<ul style="list-style-type: none"> <li>❖ در نظر گرفتن محوریت بیمار در برنامه‌ریزی‌ها و اقدامات مرتبط در حال انجام در بیمارستان</li> <li>❖ برنامه‌ریزی و اجرای آموزش‌های مرتبط با فرهنگ بیمار محوری در بیمارستان با هدایت تیم رهبری و مدیریت</li> <li>❖ طرح‌ریزی و اجرای برنامه‌های تشویقی در راستای نهادینه کردن فرهنگ بیمار محوری</li> <li>❖ دریافت گزارش‌های فصلی از ارزیابی ارائه خدمات به بیماران و انجام اقدامات مداخله‌ای در زمینه مغایرت‌ها و در صورت لزوم انجام اقدامات اصلاحی موثر</li> <li>❖ استقرار فرهنگ بیمار محوری در تمامی سطوح مدیریتی و عملکردی بیمارستان</li> </ul>
	<p>جایگاه بیماران در بسترهای تصمیم‌گیری و اجرایی در تمامی سطوح مدیریتی و عملکردی بیمارستان نشان دهنده استقرار فرهنگ بیمار محوری است. در همین راستا صورتجلسات متنوع بیمارستان در تمام سطوح مدیریتی و اقدامات همسو با توسعه اخلاق حرفه‌ای و ترویج فرهنگ بیمار محوری در فرایندهای جاری، برنامه‌ها، نحوه تخصیص بودجه و نتایج عملکردی در تمام سطوح اجرایی و خدماتی بیمارستان قابل احصاء است. همچنین ارزیابی دسترسی بیمار به خدمات، استمرار خدمات به بیمار، آموزش به بیمار و همراهان به وسیله شاخص رضایت سنجی بیمار قابل سنجش است. یکی از نشانه‌های بیمار محوری در بیمارستان تمایل و اشتیاق مدیران/مسئولان/کارکنان برای پاسخگویی، راهنمایی و کمک به بیماران به عنوان یک فرهنگ سازمانی پایدار است.</p> <p>توصیه می‌شود کمیته اخلاق بالینی با هدایت تیم رهبری و مدیریت، پیاده‌سازی و ارزیابی این استاندارد را برنامه‌ریزی نمایند. یکی از ابزارهایی که می‌تواند برای کسب اطلاعات از رعایت اصل بیمار محوری در بیمارستان مفید باشد، پرسشنامه‌های رضایت سنجی از بیماران و همراهان است که به همین منظور طراحی شده باشد و یا در پرسشنامه فعلی بیمارستان با سوالات متناسبی مورد ارزیابی قرار گیرد.</p>
سطح یک	الف-۱-۷-۲ تصمیمات و اقدامات تیم رهبری و مدیریت نشان دهنده ترویج اخلاق بالینی و رفتار حرفه‌ای در بیمارستان است.
	<ul style="list-style-type: none"> <li>❖ برنامه‌ریزی و اجرای آموزش‌های مرتبط با ترویج اخلاق بالینی و رفتار حرفه‌ای در بیمارستان با هدایت تیم رهبری و مدیریت</li> <li>❖ طرح‌ریزی و اجرای برنامه‌های تشویقی برای آگاهی، اجرا و ارزیابی اخلاق بالینی و رفتار حرفه‌ای توسط پرسنل مرتبط</li> <li>❖ مشارکت فعال و برنامه‌ریزی توسط کمیته اخلاق بالینی برای ارتقای اخلاق بالینی و رفتار حرفه‌ای</li> <li>❖ دریافت گزارش‌های فصلی از اقدامات انجام شده، تحلیل و ابلاغ اقدامات اصلاحی/پیشگیرانه و پیگیری اجرای آنها</li> <li>❖ نهادینه شدن اخلاق بالینی و رفتار حرفه‌ای در تمامی سطوح مدیریتی و عملکردی کارکنان بیمارستان</li> </ul>
	<p>رفتار حرفه‌ای و رعایت اخلاق بالینی در سطوح رهبری و مدیریت، گام اول در ترویج اخلاق بالینی و رفتار حرفه‌ای در بیمارستان است که با حساسیت بالایی بایستی به آن دقت شود. الگو سازی و معرفی اسوه‌ها و الگوهای اخلاق بالینی و رفتار حرفه‌ای به صورت دوره‌ای ترویج اخلاق بالینی و رفتار حرفه‌ای کمک کننده است. صورتجلسات متنوع بیمارستان در تمام سطوح مدیریتی و اقدامات همسو با اخلاق بالینی و رفتار حرفه‌ای در فرایندهای جاری، برنامه‌ها، نحوه تخصیص بودجه و نتایج عملکردی در تمام سطوح اجرایی و خدماتی بیمارستان قابل احصاء است. همچنین ارزیابی دیدگاه بیماران در خصوص نحوه ارائه خدمات و کیفیت ارتباط با بیماران، آموزش به بیمار و همراهان به وسیله شاخص رضایت سنجی بیمار قابل سنجش است. همچنین بستر سازی اخلاق بالینی و رفتار حرفه‌ای می‌تواند با تدوین الزامات، دستورالعمل‌ها، سیاست‌گذاری‌ها و برنامه‌ریزی‌ها در بیمارستان و نظارت بر اجرای آن محقق می‌گردد. توصیه می‌شود کمیته اخلاق بالینی با هدایت تیم رهبری و مدیریت، پیاده‌سازی و ارزیابی این استاندارد را برنامه‌ریزی نمایند.</p>





سطح دو	الف-۱-۳ نظارت مستمر و مؤثر بر رعایت حقوق گیرندگان خدمت و رعایت اصول اخلاق حرفه ای برنامه‌ریزی و انجام می‌شود.
	<ul style="list-style-type: none"> <li>❖ تعیین روشی برای تشریح نحوه نظارت بر رعایت حقوق گیرندگان خدمت و رعایت اصول اخلاق حرفه‌ای، تصویب و ابلاغ و اجرای آن</li> <li>❖ نظارت شیوه‌مند، مستمر و مؤثر بر رعایت حقوق گیرندگان خدمت و رعایت اصول اخلاق حرفه‌ای</li> <li>❖ تدوین و اندازه‌گیری شاخص‌های مرتبط با رعایت حقوق گیرنده خدمت و اخلاق حرفه‌ای با هدایت تیم رهبری و مدیریت و نظارت کمیته اخلاق بالینی</li> <li>❖ تحلیل نتایج اندازه‌گیری شاخص‌ها و اصلاح موارد عدم انطباق مرتبط با حقوق گیرنده خدمت و اخلاق حرفه‌ای در کمیته اخلاق بالینی</li> <li>❖ انجام اقدامات اصلاحی / برنامه بهبود بر اساس نتایج بررسی روند رعایت حقوق گیرندگان خدمت و رعایت اصول اخلاق حرفه‌ای</li> </ul> <p>لازم است تیم رهبری و مدیریت بازدیدهای سرزده‌ای در تمام ساعات شبانه روز برای ارزیابی عملکرد کارکنان در خصوص رعایت حقوق گیرندگان خدمت انجام دهد. همچنین برنامه‌ریزی طراحی سناریوهای نمونه‌ای به منظور شناسایی نقص‌های فرایندی و یا موردی در راستای احیای حقوق گیرندگان خدمت انجام شود.</p> <p>➤ انواع شیوه‌ها و منابع نظارت</p> <ol style="list-style-type: none"> <li>۱. نظارت میدانی تیم رهبری و مدیریت</li> <li>۲. اخذ گزارش‌های محیطی از صندوق‌های ارتباط مردمی</li> <li>۳. برنامه‌های ملاقات حضوری تیم رهبری و مدیریت و اخذ گزارش از گیرندگان خدمت</li> <li>۴. پیشنهادات و شکایات واصله مرتبط با حقوق گیرندگان خدمت و رعایت اخلاق حرفه‌ای</li> </ol> <p>توصیه می‌شود کمیته اخلاق بالینی با هدایت تیم رهبری و مدیریت، پیاده سازی و ارزیابی این استاندارد را برنامه‌ریزی نمایند.</p>
	الف-۱-۴ هرگونه تعارض منافع با منشور حقوق بیمار در سطح بیمارستان شناسایی و با رویکرد بیمار محوری مدیریت می‌شود.
سطح سه	<ul style="list-style-type: none"> <li>❖ شناسایی مواردی از مصادیق تعارض منافع ایجاد شده در سطح بیمارستان با منشور حقوق بیمار</li> <li>❖ اطلاع رسانی این مصادیق به تمامی پرسنل بیمارستان</li> <li>❖ ارائه و اجرای پیشنهادات پیشگیرانه برای جلوگیری از وقوع مصادیق تعارض منافع با رویکرد بیمارمحوری با هدایت تیم رهبری و مدیریت</li> <li>❖ طراحی و اجرای سیستم مدیریتی برای ثبت موارد گزارش شده در خصوص تعارض منافع</li> <li>❖ انجام اقدامات اصلاحی در صورت وقوع مصادیق تعارض منافع با رویکرد بیمارمحوری</li> </ul> <p>بروز مصادیقی از نقض حقوق بیمار به دلیل تعارض منافع شخصی، صنفی، گروهی و یا اقدامات سازماندهی شده برای تضییع حقوق بیماران مانند اخذ وجوه غیر قانونی از بیماران، استفاده از اطلاعات و نقض محرمانگی / حریم بیماران، خدمات القایی، هرگونه تبانی و معامله در زمینه دارو و تجهیزات و هدایت بیماران به سوی سایر بیمارستانها با هدف تامین منافع شخصی/گروهی و سایر موارد نقض کننده منشور حقوق بیماران بایستی با رویکرد بیمار محوری قاطعانه مدیریت شود. در غیر این صورت از مصادیق نقض حقوق بیماران و قوانین بالادستی وزارت متبوع تلقی خواهد شد. مصادیق تعارض منافع ایجاد شده در سطح بیمارستان بایستی بر اساس منشور حقوق بیماران در هر بیمارستان و متناسب با شرایط بومی، نوع خدمات و تداخل و تضاد منافع ارائه دهندگان خدمت، شناسایی و به صورت پیشگیرانه به نفع بیماران کنترل شود. تعارض منافع احتمالی و قابل پیش بینی در سطح بیمارستان بایستی ضمن اطلاع رسانی و حساس سازی کارکنان مرتبط به دقت و به نفع بیماران پیشگیری شود. توصیه می‌شود کمیته اخلاق بالینی با هدایت تیم رهبری و مدیریت، پیاده سازی و ارزیابی این استاندارد را برنامه‌ریزی نمایند.</p>
سطح سه	الف-۱-۵ اولویت بخشی به حقوق بیمار در تمام سطوح عملکردی بیمارستان مشهود است.
	<ul style="list-style-type: none"> <li>❖ وجود شواهدی مبنی بر مراقبت مستمر تیم مدیریت و رهبری از منشور حقوق بیماران</li> <li>❖ پایش برنامه‌های تدوین شده یا در حال اجرای مرتبط با رعایت حقوق بیمار</li> <li>❖ اصلاح موارد عدم انطباق موجود در برنامه‌های تدوین شده یا در حال اجرای مرتبط با حقوق بیمار</li> <li>❖ ارائه گزارش از عدم انطباق‌های بدست آمده و اقدامات اصلاحی مربوط در جلسه با مسئولان تمام واحدها</li> <li>❖ نهادینه شدن احترام به حقوق بیماران در تمام سطوح عملکردی بیمارستان</li> </ul>
	<p>در بیمارستان بیمار محور هر برنامه، تصمیم، اقدام و رفتار سازمانی از اولویت‌های بیمار آغاز می‌شود. در این میان احترام به حقوق گیرندگان خدمت گام اول بیمار محوری است و حمایت از گیرندگان خدمت اقدامی فعال در جهت اهداف مشتری مداری و بیمار محوری در بیمارستان است. استقرار استاندارد الف-۱-۳-۴ پیش نیاز و یکی از مصادیق مهم این استاندارد است. بایستی جلسات مربوط به ارائه گزارش در خصوص عدم انطباق‌های حقوق بیمار برگزار شود و کمیته اخلاق بالینی با هدایت تیم رهبری و مدیریت، پیاده سازی این استاندارد را برنامه‌ریزی نماید. جایگاه بیماران در بستر برنامه‌ریزی، تصمیم سازی و تصمیم گیری و ارائه خدمات بیان کننده میزان ارزش بیمار در بیمارستان و ارزش گذاری به حقوق بیمار و بیمار محوری است. تدوین منشور حقوق بیمار با بندهای مفصل و چاپ و نصب آن نقطه آغاز احترام به حقوق گیرندگان خدمت است و نهادینه بودن این ارزش‌ها در سازمان مد نظر این استاندارد است.</p>





سطح سه	الف-۱-۷-۶ رعایت اصول رفتار حرفه‌ای و اخلاق بالینی در تمام سطوح عملکردی بیمارستان مشهود است.
	<ul style="list-style-type: none"> <li>❖ تهیه روش مدون برای تشریح نحوه رعایت اصول حرفه‌ای و اخلاق بالینی در بیمارستان</li> <li>❖ اطمینان از پایبندی کارکنان بر اصول حرفه‌ای در مشاغل بالینی</li> <li>❖ پایش اجرای موارد مرتبط با رعایت اصول حرفه‌ای و اخلاق بالینی در بیمارستان</li> <li>❖ ارائه گزارش از عدم انطباق‌های بدست آمده از پایش به تیم رهبری و مدیریت</li> <li>❖ انجام اقدام اصلاحی / پیشگیرانه در موارد عدم انطباق</li> <li>❖ نهادینه شدن رعایت اصول رفتار حرفه‌ای و اخلاق بالینی در تمام سطوح عملکردی بیمارستان</li> </ul>
	<p>روش مدون برای تشریح نحوه رعایت اصول حرفه‌ای و اخلاق بالینی در بیمارستان بایستی در سه حیطه اخلاق حرفه‌ای تیم پزشکی در ارتباط با بیمار، ارتباط با همکاران، و ارتباط با جامعه تدوین، اجرا و پایش شود. شناسایی مبانی اخلاق حرفه‌ای در تمامی گروه‌های شغلی و برنامه‌ریزی جهت ارتقای آن در همه سطوح سازمان گام اول در مسیر تحقق این استاندارد است. تمامی مشاغل در ارتباط مستقیم با بیماران و مراجعین در گروه‌های پزشکی و غیر پزشکی در اولویت برنامه‌ریزی و اقدام قرار گیرند.</p> <p>➤ موارد مرتبط با حیطه اخلاق حرفه‌ای تیم پزشکی در ارتباط با بیمار عبارت است از</p> <ol style="list-style-type: none"> <li>۱. مشارکت بیمار در تصمیم‌گیری‌های مرتبط با درمان بیمار و اخذ رضایت آگاهانه از بیمار</li> <li>۲. رعایت احترام به بیمار و همراهی وی و رعایت احترام به عقاید بیمار، رعایت حریم خصوصی</li> <li>۳. اجرای دستورالعمل بیمارستان در معاینه بیماران غیرهم جنس</li> <li>۴. ارائه آموزش کافی بیمار</li> <li>۵. رعایت حقوق بیمار در پژوهش</li> <li>۶. عدم بهره‌جویی پزشکان در رابطه با بیمار</li> <li>۷. برخورد حرفه‌ای با بیمار و همراهان متعارض</li> <li>۸. عدم تحمیل هزینه بی‌مورد و عدم تبعیض در ارائه مراقبت به بیمار</li> <li>۹. اجرای کوریکولوم‌های پزشکی در خصوص سطح و نوع ارائه خدمت توسط پزشک</li> <li>۱۰. بازخورد به سیستم در جهت ارتقای کیفیت خدمات</li> <li>۱۱. اولویت بخشی به منافع سلامت بیمار</li> <li>۱۲. صداقت تیم پزشکی با بیمار و ارائه اطلاعات مناسب به بیمار و بروز مسائل اخلاقی و قانونی</li> </ol> <p>➤ موارد مرتبط با حیطه اخلاق حرفه‌ای تیم پزشکی در ارتباط با همکاران عبارت است از</p> <ol style="list-style-type: none"> <li>۱. میزان پاسخگویی پزشکان به یکدیگر و به تیم رهبری و مدیریت بیمارستان</li> <li>۲. برخورد مناسب در زمان بروز اختلاف و یا بی‌احترامی تیم پزشکی</li> <li>۳. حضور به موقع و در دسترس بودن پزشکان آنکال و پاسخگویی به فراخوان‌ها</li> <li>۴. زمان بندی مناسب و عدم اتلاف وقت تیم پزشکی</li> <li>۵. انتقال نوع دوستانه دانش و تجربه به سایر همکاران</li> <li>۶. عدم بهره‌کشی مزاد بر روال‌های موجود از دیگر همکاران (فراگیران، پرستاران، همکاران جوان)</li> <li>۷. برخورد مناسب در مواجهه تیم پزشکی با سوء رفتار جزیی و جدی همکار و مواجهه با ناتوانی و بیماری همکار</li> <li>۸. درخواست کمک از همکاران در ارائه بهتر خدمت به بیمار.</li> </ol> <p>➤ موارد مرتبط با حیطه اخلاق حرفه‌ای تیم پزشکی در ارتباط با جامعه عبارت است از</p> <ol style="list-style-type: none"> <li>۱. همکاری نوع دوستانه در بروز سوانح و حوادث جمعی</li> <li>۲. بهبود در دسترسی به خدمات</li> <li>۳. ارائه صادقانه گزارش‌ها و گواهی‌های پزشکی</li> <li>۴. رعایت شان حرفه‌ای پزشکی در شبکه‌های اجتماعی</li> <li>۵. برخورد مناسب با بیماران دچار انگ اجتماعی<sup>۱</sup></li> </ol> <p>کمیته اخلاق بالینی با هدایت تیم رهبری و مدیریت، پیاده‌سازی این استاندارد را برنامه‌ریزی نمایند.</p>

<sup>۱</sup> - Social Stigma برخی بیماران که به واسطه داشتن بیماری خاص مانند ایدز در معرض باورهای غلط مردم هستند



سطح	الف-۱-۸ استفاده بهینه از ظرفیت تخت‌های بستری عادی، ویژه و سرپای اطمینان حاصل می‌نماید.
سطح یک	الف-۱-۸-۱ استفاده بهینه از ظرفیت تخت‌های بستری عادی، با رعایت اصول کیفیت و ایمنی بیمار برنامه‌ریزی و بر اساس آن عمل می‌شود.
	<ul style="list-style-type: none"> <li>❖ تعیین دامنه بهینگی استفاده بهینه از ظرفیت تخت‌های بستری عادی، با رعایت اصول کیفیت و ایمنی</li> <li>❖ تعریف شاخص‌های مورد نظر برای بهینگی توسط تیم رهبری و مدیریت</li> <li>❖ شناسایی منابع گردآوری داده‌های لازم برای محاسبه بهینگی استفاده از تخت‌های بستری عادی</li> <li>❖ تعریف ساز و کار نحوه ثبت و انتقال و محاسبه بهینگی و حد مورد انتظار/مطلوب برای شاخص‌های تعریف شده توسط تیم رهبری و مدیریت</li> <li>❖ اندازه گیری بهینگی از طریق پایش نحوه گردش تخت بستری عادی</li> <li>❖ تفسیر و تحلیل نتایج و روندها تحت هدایت تیم رهبری و مدیریت</li> <li>❖ شناسایی و پیش بینی شرایط خاصی که ممکن است روی بهینگی تاثیر بگذارد</li> <li>❖ طرح ریزی اقدامات/برنامه‌های بهبود تحت هدایت تیم رهبری و مدیریت و اجرای اقدامات/برنامه‌های بهبود با مدیریت تخت<sup>۱</sup></li> <li>❖ سنجش و تحلیل و کنترل عوامل مخدوش کننده بهینگی تحت هدایت تیم رهبری و مدیریت</li> <li>❖ فعالیت بیمارستان و ارائه خدمت به بیماران بستری عادی با حداکثر ظرفیت تخت‌های مصوب</li> </ul>
	<p>بهینگی یا بهینه بودن نیازمند یک مرجع است، مهمترین مرجع برای بهینگی، کارایی یا نسبت درآمد به هزینه یا سود (به ازای بخش‌ها یا حتی به ازای پزشکان) است. در بیمارستان می توان ضریب اشغال تخت را (هرچند کفایت نمی کند) هم مرجع گرفت. بنابراین اولین اقدام تعریف این است که بهینه بودن نسبت به کدام مرجع در نظر گرفته شده است. مشخصات شاخص/شاخص‌های بهینگی تهیه شود، یعنی دامنه بهینگی تعیین گردد (بطور مثال اگر نسبت درآمد به هزینه باشد دامنه بهینگی بین ۱/۰۵ تا ۱/۱۵، و یا اگر ضریب اشغال تخت مورد نظر است دامنه بهینگی بین ۸۰ تا ۹۰ درصد است) و الگوی تفسیر دامنه به دست آمده تعیین شود. سپس منابع گردآوری داده‌های لازم برای محاسبه بهینگی را شناسایی کرده و مکانیسم (ساز و کار) ثبت و انتقال و محاسبه تعریف شده و داده‌های مربوط به آن مرجع گردآوری گردد. سپس در دوره‌های مشخص شده اندازه گیری شده و تفسیر شود. عوامل و شرایط خاصی که ممکنست روی بهینگی تاثیر بگذارد، باید بصورت جداگانه شناسایی و پیش بینی و برنامه‌ریزی شود و تاثیر عوامل مخدوش کننده بهینگی بصورت جداگانه سنجش و تحلیل گردد. مدیر تخت طبق دستورالعمل ابلاغ شده وزارت بهداشت، فعالیت نموده و در بیمارستان‌هایی که مدیر تخت، سوپروایزر نباشد اقدامات با همکاری دفتر پرستاری و واحدهای مرتبط انجام می‌شود. در جلسات کمیته‌های مرتبط راهکارهای استفاده بهینه از تخت‌های بستری عادی بررسی و برنامه‌ریزی‌های لازم صورت پذیرد. تعیین دامنه و شاخص‌های بهینگی و همچنین تحلیل نتایج مربوط به اندازه گیری این شاخص‌ها، می تواند در کمیته اقتصاد درمان بیمارستان با هدایت تیم رهبری و مدیریت بررسی شود. استفاده از ظرفیت‌های خالی تخت‌های بستری در جذب گردشگران سلامت توصیه می‌شود.</p>
سطح یک	الف-۱-۸-۲ استفاده بهینه از ظرفیت تخت‌های بستری در بخش‌های ویژه، با رعایت اصول کیفیت و ایمنی بیمار برنامه‌ریزی و بر اساس آن عمل می‌شود.
	<ul style="list-style-type: none"> <li>❖ تعیین دامنه بهینگی استفاده بهینه از ظرفیت تخت‌های بستری در بخش‌های ویژه، با رعایت اصول کیفیت و ایمنی</li> <li>❖ تعریف شاخص‌های مورد نظر برای بهینگی توسط تیم رهبری و مدیریت</li> <li>❖ شناسایی منابع گردآوری داده‌های لازم برای محاسبه بهینگی استفاده از تخت‌های ویژه</li> <li>❖ تعریف ساز و کار نحوه ثبت و انتقال و محاسبه بهینگی و حد مورد انتظار/مطلوب برای شاخص‌های تعریف شده توسط تیم رهبری و مدیریت</li> <li>❖ اندازه گیری بهینگی از طریق پایش نحوه گردش تخت‌های بستری ویژه</li> <li>❖ تفسیر و تحلیل نتایج و روندها تحت هدایت تیم رهبری و مدیریت</li> <li>❖ شناسایی و پیش بینی شرایط تاثیر گذار بر بهینگی</li> <li>❖ طرح ریزی اقدامات/برنامه‌های بهبود تحت هدایت تیم رهبری و مدیریت و اجرای اقدامات/برنامه‌های بهبود</li> <li>❖ سنجش و تحلیل و کنترل عوامل مخدوش کننده بهینگی تحت هدایت تیم رهبری و مدیریت</li> <li>❖ رعایت اندیکاسیون‌های تعیین شده توسط بیمارستان برای پذیرش بیماران از نظر اورژانسی و پرخطر بودن در بخش‌های ویژه</li> <li>❖ فعالیت بیمارستان و ارائه خدمت به بیماران با حداکثر ظرفیت تخت‌های ویژه مصوب</li> <li>❖ تعامل و مشارکت برای جذب بیماران خارج از بیمارستان نیازمند به بستری در بخش‌های ویژه از طریق ستاد هدایت دانشگاه</li> <li>❖ وجود روش معینی برای بررسی علت و تعیین تکلیف بیماران با بستری طولانی مدت یا خارج از اندیکاسیون‌های پذیرش در بخش‌های ویژه</li> </ul>
	منظور از تخت‌های ویژه در این سنج، تخت‌هایی است که هر ساله تعرفه آن توسط هیات محترم وزیران تعیین و ابلاغ می‌شود. در سال ۱۳۹۸ این تخت‌ها شامل ICU، PICU، CCU و ICUها اعلام شده است.

<sup>1</sup> Bed Manager



سطح یک	<p>الف-۱-۳ فضاهای درمانی مورد نیاز با توجه به ضوابط مربوط و رعایت اصول کیفیت و ایمنی بیمار تامین شده است.</p>
	<ul style="list-style-type: none"> <li>❖ بررسی وضعیت موجود فضاهای درمانی با در نظر گرفتن ضوابط وزارت بهداشت و سازمان‌های بالادست</li> <li>❖ مطرح کردن موارد عدم انطباق و اولویت بندی برای اصلاح در جلسات تیم رهبری و مدیریت با حضور مسئول ایمنی بیمارستان</li> <li>❖ آگاهی تیم رهبری و مدیریت از عدم انطباق‌های فضاهای درمانی و اولویت‌های اصلاح</li> <li>❖ تعیین و انجام اقدامات اصلاحی برای موارد اولویت دار</li> <li>❖ تهیه گزارش تحلیلی از اقدامات انجام گرفته</li> <li>❖ رعایت استانداردهای کتاب بیمارستان ایمن در طراحی و راه اندازی بخش‌ها/واحدهای جدید بیمارستان</li> <li>❖ مدیریت نگهداشت فضاهای درمانی مطابق برنامه زمانبندی شده و نظارت بر حسن اجرای آن توسط تیم رهبری و مدیریت</li> </ul> <p>منظور از فضاهای درمانی، فضاهایی است که برای ارائه خدمات تشخیصی و درمانی در بیمارستان‌ها استفاده می‌شود و فضاهای اداری در این دسته بندی قرار نمی‌گیرد. برای مدیریت بهتر فضاهای درمانی، لازم است اقدامات درمانی و تشخیصی مورد استفاده در بیمارستان تعیین و فرآیند آن خدمت با رعایت ضوابط مربوط و رعایت اصول کیفیت و ایمنی بیمار بصورت شفاف برای همه افراد درگیر در ارائه آن خدمت تفهیم شود. از روش‌های گرافیکی و متنی برای رسیدن به مفاهیم می‌توان استفاده کرد. سپس نقش‌ها، وظایف، الگوی اندازه‌گیری و ارزیابی عملکرد فرآیند با توجه به ویژگی‌های فضای تشخیصی درمانی موجود مورد توافق قرار گیرد و در صورت لزوم ویژگی‌های فضای درمانی منطبق با فرآیند بازآرایی می‌شود. اتاق‌های درمان، اتاق‌های تمیز و کیف و سایر فضاهای درمانی مد نظر این استاندارد است. توصیه می‌شود همه کسانی که به نحوی در مدیریت یا نگهداشت و یا کاربری از فضاهای تشخیصی و درمانی موجود در بیمارستان درگیر هستند، از استانداردهای فیزیکی، تاسیساتی و تجهیزاتی ابلاغی وزارت بهداشت در مورد فضاهای درمانی موجود در بیمارستان اطلاع کافی داشته باشند و برای انطباق هرچه بیشتر این فضاها با ضوابط و استانداردهای ابلاغی برنامه‌ریزی و اقدام نمایند.</p>
سطح دو	<p>الف-۱-۴ استفاده بهینه از ظرفیت‌های اتاق عمل، با رعایت اصول کیفیت و ایمنی بیمار برنامه‌ریزی و بر اساس آن عمل می‌شود.</p>
	<ul style="list-style-type: none"> <li>❖ تعیین دامنه بهینگی و شاخص‌های مورد نظر برای بهینگی اتاق عمل توسط تیم رهبری و مدیریت</li> <li>❖ شناسایی منابع گردآوری داده‌های لازم برای محاسبه بهینگی استفاده از تخت‌های اتاق عمل</li> <li>❖ تعریف ساز و کار ثبت و انتقال و محاسبه بهینگی و حد مورد انتظار/مطلوب برای شاخص/شاخص‌های تعریف شده توسط تیم رهبری و مدیریت</li> <li>❖ اندازه گیری بهینگی، تفسیر و تحلیل نتایج و روندها تحت هدایت تیم رهبری و مدیریت (مثلا پایش گردش تخت اتاق‌های عمل)</li> <li>❖ شناسایی و پیش بینی شرایط خاصی که ممکن است روی بهینگی تاثیر بگذارد توسط تیم رهبری و مدیریت</li> <li>❖ طرح‌ریزی اقدامات/برنامه‌های بهبود تحت هدایت تیم رهبری و مدیریت با رعایت اصول کیفیت و ایمنی مطابق با کتاب بیمارستان ایمن</li> <li>❖ اجرای اقدامات/برنامه‌های بهبود با مدیریت مدیر تخت با رعایت اصول کیفیت و ایمنی مطابق با کتاب بیمارستان ایمن</li> <li>❖ سنجش و تحلیل عوامل مخدوش کننده بهینگی تحت هدایت تیم رهبری و مدیریت</li> <li>❖ بررسی لیست اعمال جراحی روزانه بر اساس تعداد اتاق‌های عمل بیمارستان با احراز خالی بودن یک اتاق برای موارد اورژانسی</li> <li>❖ تعیین حداقل‌های لازم برای انجام اعمال جراحی اعم از نیروی انسانی، تجهیزات، زمان، مشاوره‌ها و سایر منابع (از جمله رزرو خون، رزرو تخت ویژه، پروتز و ...)</li> <li>❖ تنظیم و اجرای برنامه زمانبندی اتاق عمل بر اساس حداقل‌های تعیین شده</li> </ul>
	<p>در استفاده بهینه از اتاق عمل، مرجع عبارتست از محاسبه نسبت مدت زمان استفاده از اتاق عمل به «معادل تمام وقت»<sup>۱</sup> در هر یک از اتاق عمل‌ها. لذا ابتدا باید ظرفیت قابل استفاده اتاق عمل معادل تمام وقت با در نظر گرفتن ظرفیت ذخیره فوریت‌ها و اورژانس و نیز اقدامات کیفیت و ایمنی بیمار محاسبه گردد. سپس هر عاملی که موجب کاهش این ظرفیت می‌شود شناخته شده و برای برطرف کردن یا به حداقل رساندن ریسک‌ها و آثار آن‌ها برنامه‌ریزی شود (مانند تخصیص زمان اتاق عمل برای پزشکان خاص یا تخصص خاص، ظرفیت ریکاوری، آمادگی ست‌ها و CSSD، نیروی انسانی، تاسیسات و ...). ضروری است برنامه‌ریزی برای تخصیص اتاق عمل برای انجام اعمال جراحی با توجه به عوامل متعدد مانند مدت زمان جراحی، مدت زمان آماده سازی مجدد اتاق عمل، و ... به نحوی باشد که شاخص بهینگی را به حداکثر مقدار قابل حصول نزدیکتر کند. کنسلی اعمال جراحی و مدت زمان انتظار بیماران برای جراحی از شاخص‌های مهم در نشان دادن اجرای مناسب برنامه زمانبندی اتاق عمل است. تعیین دامنه و شاخص‌های بهینگی و همچنین تحلیل نتایج مربوط به اندازه گیری این شاخص‌ها، می‌تواند در کمیته اقتصاد درمان بیمارستان با هدایت تیم رهبری و مدیریت بررسی شود.</p>

<sup>1</sup> Full time equivalent (FTE)



سطح دو	الف-۱-۸-۵ ارائه خدمات در بازه زمانی مورد انتظار، از طریق پیگیری امور بیماران و بر اساس نوع خدمات بستری مدیریت می‌شود.
<ul style="list-style-type: none"> <li>❖ تعیین و اندازه‌گیری شاخص‌های مناسب برای محاسبه زمان مورد انتظار بیماران در ارائه خدمات مختلف</li> <li>❖ تفسیر و تحلیل نتایج و روند اندازه‌گیری‌ها و ارائه اقدامات اصلاحی</li> <li>❖ نظارت بر نحوه ارائه خدمات مورد نیاز شبانه روزی بیماران</li> <li>❖ نظارت بر اجرای دستورالعمل ابلاغی آنکالی و بخشنامه ابلاغی مقیمی در خصوص بازه زمانی تعریف شده</li> <li>❖ پیگیری امور بیماران و رفع موانع و عدم انطباق‌های فرآیندی به صورت پیش‌گیرانه به منظور تسهیل و تسریع خدمات پزشکی بیماران</li> </ul>	
<p>از شاخص‌های مهم در اندازه‌گیری زمان ارائه خدمات می‌توان به مواردی چون زمان اولین ارزیابی بیماران توسط پزشکان و پرستاران و همچنین زمان تریاژ بر اساس سطوح مختلف تریاژ، فاصله زمانی تریاژ تا ویزیت بیماران توسط پزشک و ... اشاره کرد که ضروری است با در نظر گرفتن شرایط بیمارستان و خدمات ارائه شده، از شاخص‌های تکمیلی مناسب برای اندازه‌گیری زمان ارائه خدمات استفاده شود. توصیه می‌شود پیگیری امور بیماران به صورت پیشگیرانه و ارزیابی‌های فرآیندی توسط دفاتر رسیدگی به شکایت برنامه‌ریزی شده و از طریق تعامل موثر با تیم پزشکی و واحدهای مختلف بیمارستان روند ارائه خدمات را تسریع و تسهیل نمایند.</p>	
سطح دو	الف-۱-۸-۶ * علل و عوامل بستری مجدد بیماران شناسایی و اقدامات اصلاحی/ برنامه بهبود مؤثر برنامه‌ریزی و اجرا می‌شود.
<ul style="list-style-type: none"> <li>❖ شناسایی موارد بستری مجدد بدون برنامه‌ریزی قبلی طی یک ماه پس از ترخیص از بیمارستان</li> <li>❖ پایش روند شاخص بستری‌های مجدد در کل و به تفکیک عناوین مختلف مانند بخش، سرویس تخصصی، تشخیص نهایی بیماری، پروسیجرها</li> <li>❖ بررسی علل بستری مجدد و انجام تحلیل ریشه‌ای علل توسط تیم‌های مربوطه</li> <li>❖ انجام اقدامات اصلاحی موثر بر اساس نتایج بررسی‌ها و پایش نتایج اقدامات توسط تیم‌های مربوطه</li> </ul>	
<p>منظور از بستری مجدد در این سنجه، بستری ناخواسته بیمار بدون برنامه‌ریزی قبلی<sup>۱</sup> به هر علت در طی یک ماه بعد از آخرین ترخیص می‌باشد. علت یا تشخیص هنگام بستری مجدد می‌تواند مرتبط یا غیرمرتبط با تشخیص نهایی هنگام آخرین ترخیص بیمار باشد. بیمارانی که با برنامه‌ریزی قبلی برای ادامه سیر درمان مراجعه می‌نمایند و نیز بیماران روانپزشکی، شیمی درمانی و دیالیز شامل این تعریف نمی‌شوند. به منظور شناسایی موارد بستری مجدد، واحد مدیریت اطلاعات سلامت به صورت روزانه از سامانه اطلاعات بیمارستانی در خصوص موارد بستری روزانه که طی ۳۰ روز گذشته در بیمارستان بستری بوده‌اند گزارش اخذ نموده، اطلاعات را به مسئول فنی/ایمنی بیمار اعلام می‌نماید. علاوه بر مشخصات هویتی و دموگرافیک این بیماران، تاریخ بستری و ترخیص قبلی، تشخیص نهایی هنگام ترخیص قبلی، سرویس‌های بستری و بخش قبلی نیز جزء اطلاعات استخراج شده می‌باشد. با پیشنهاد کارشناس هماهنگ کننده ایمنی بیمار، اعضای تیم تحلیل ریشه‌ای و نیز اعضای تیم اقدام اصلاحی از بین کارکنان بالینی مرتبط اعم از پزشک معالج، پرستاران و سرپرستاران مرتبط، سوپروایزر آموزشی، مددکار، پزشک معتمد (ترجیحاً در سرویس تخصصی مربوط) و سایر کادر بالینی و مدیریتی/اجرایی مرتبط انتخاب شده و اقدام اصلاحی/ برنامه بهبود در خصوص مدیریت/ کاهش وقوع بستری مجدد صورت می‌پذیرد. تحلیل ارتباط بین ایمن بودن ترخیص (موضوع سنجه ب-۱-۱۲) و بستری مجدد حائز اهمیت کلیدی می‌باشد.</p> <p>شاخص بستری مجدد عبارت است از تعداد موارد بستری مجدد طبق تعریف بر تعداد موارد ترخیص در بازه زمانی مشخص. موارد فوت و ارجاع به سایر مراکز از موارد ترخیص قید شده در مخرج کسر مستثنی می‌شوند. با عنایت به تاثیر گذاری مولفه‌های بیرونی مانند شرایط اجتماعی/ اقتصادی بر ادامه روند مراقبت و درمان، نقش مددکار اجتماعی و مشارکت فعال ایشان در پیشگیری از بستری‌های مجدد مورد توجه ویژه قرار گیرد.</p>	
سطح دو	الف-۱-۸-۷ علل و عوامل ترخیص با رضایت و میل شخصی شناسایی و اقدامات اصلاحی/ برنامه بهبود مؤثر برنامه‌ریزی و اجرا می‌شود.
<ul style="list-style-type: none"> <li>❖ اجرای صحیح روند ثبت ترخیص با رضایت و میل شخصی و ثبت دقیق علت هر یک از موارد</li> <li>❖ تهیه فهرستی از علل و عوامل ترخیص با رضایت و میل شخصی و تفسیر و تحلیل نتایج، علل و روند تکرار علت‌ها</li> <li>❖ طرح‌ریزی و اجرای اقدامات اصلاحی/ پیشگیرانه برای عواملی که می‌تواند منجر به ترخیص با رضایت با میل شخصی شود</li> <li>❖ بهبود روند ترخیص با رضایت و میل شخصی بر اساس اقدامات اصلاحی برنامه‌ریزی شده</li> </ul>	
<p>ترخیص با رضایت و میل شخصی پنجره ای باز به سوی برخی ناکارآمدی‌های بیمارستان است و هریک از مراکز بایستی ضمن دقت فراوان به ثبت دقیق علل و عوامل که معمولاً به درستی ثبت نمی‌شود، علل و عوامل ناکارآمدی یا عدم رضایت بیماران خود را شناسایی و ضمن تحلیل اقدامات اصلاحی/ برنامه بهبود، برنامه‌ریزی و انجام دهد.</p>	

<sup>1</sup> Unplanned Readmission



سطح سه	الف-۱-۸- استفاده بهینه از ظرفیت گروه‌های پزشکی برای توسعه خدمات سرپایی، با رعایت اصول کیفیت و ایمنی بیمار برنامه‌ریزی و انجام می‌شود.
	<ul style="list-style-type: none"> <li>❖ تعیین دامنه بهینگی و شاخص‌های مورد نظر بهینگی برای مشارکت گروه‌های پزشکی در خدمات سرپایی</li> <li>❖ شناسایی منابع گردآوری داده‌های لازم برای محاسبه بهینگی مشارکت گروه‌های پزشکی در خدمات سرپایی</li> <li>❖ تعریف ساز و کار ثبت و انتقال و محاسبه بهینگی و حد مورد انتظار/مطلوب برای شاخص‌های تعریف شده</li> <li>❖ اندازه‌گیری بهینگی، تفسیر و تحلیل نتایج و روندها برای مشارکت گروه‌های پزشکی در خدمات سرپایی</li> <li>❖ شناسایی و پیش بینی شرایط خاصی که ممکن است روی بهینگی گروه‌های پزشکی تاثیر بگذارد</li> <li>❖ طرح‌ریزی و اجرای اقدامات/برنامه‌های بهبود با توجه به نتایج بدست آمده در مراحل بالا</li> <li>❖ سنجش و تحلیل و کنترل عوامل مخدوش کننده بهینگی مشارکت گروه‌های پزشکی در خدمات سرپایی</li> <li>❖ برنامه‌ریزی و اجرای اقدامات تشویقی برای بهینه سازی استفاده از ظرفیت گروه‌های پزشکی</li> </ul>
	در مورد بهینگی استفاده از ظرفیت گروه‌های پزشکی علاوه بر مشارکت در توسعه خدمات سرپایی مواردی مانند اورژانس، خدمات تشخیصی و بخش‌های بستری و سایر مشارکت‌های گروه پزشکی مطرح است که در صورت تعیین معادل تمام وقت <sup>۱</sup> برای هر یک از واحدهای پیش‌گفت، تصمیم‌گیری مسئولان ارشد بیمارستان را برای برنامه‌ریزی و اجرای اقدامات مناسب تسهیل می‌سازد.
سطح	الف-۱-۹- تامین منابع مالی و مدیریت هزینه‌ها جهت استقرار و استمرار کیفیت خدمات، اطمینان حاصل می‌نماید.
سطح یک	الف-۱-۹-۱- منابع و بودجه‌های عملیاتی تخصیصی مطابق اهداف برنامه‌های مربوط هزینه می‌شوند.
	<ul style="list-style-type: none"> <li>❖ وجود نظام ثبت اطلاعات حسابداری و سامانه اطلاعات حسابداری مناسب</li> <li>❖ انجام کنترل‌های داخلی حسابداری مطابق با استانداردهای مرتبط</li> <li>❖ هزینه کرد منابع و بودجه‌های عملیاتی تخصیصی مطابق اهداف برنامه‌های ابلاغی مربوط</li> <li>❖ پاسخگویی رئیس و مدیر بیمارستان در مقابل هزینه کرد صحیح بودجه و اعتبارات تخصیصی</li> </ul> <p>منابع مالی بیمارستان شامل ردیف‌های بودجه‌ای، کمک‌های برنامه‌ای از طرف وزارت بهداشت است. لازم است نظام ثبت اطلاعات حسابداری متناسب و سامانه اطلاعات حسابداری منطبق با آن نظام به نحوی که اطلاعات رخدادهای مالی براساس عملیات برنامه‌ها را ثبت کند. کنترل داخلی در حسابداری مطابق استانداردهای حسابداری انجام می‌شود. مدیر مالی گزارش‌های تفسیری و تحلیلی ماهانه از رخدادهای مالی و انطباق آن‌ها با برنامه‌های مصوب تهیه کرده و در اختیار تیم رهبری و مدیریت قرار می‌گیرد. تیم رهبری و مدیریت و مدیر مالی ضمن بررسی انحراف از بودجه و دلایل آن‌ها اقدامات لازم برای انطباق عملکرد بودجه منطبق با مقدار منابع مالی و بودجه مصوب طراحی و ابلاغ می‌کند. رئیس و مدیر بیمارستان مسئولیت هزینه کرد صحیح بودجه و اعتبارات تخصیصی را بر عهده دارند.</p>
سطح یک	الف-۱-۹-۲- * افزایش درآمد بیمارستان در چارچوب ضوابط مربوط و رعایت اصول کیفیت و ایمنی بیمار برنامه‌ریزی و مدیریت می‌شود.
	<ul style="list-style-type: none"> <li>❖ شناسایی کانون‌های درآمدی بیمارستان و تعیین/برآورد ظرفیت تولید درآمد در هر یک از کانون‌ها در چارچوب قوانین و مقررات مربوط</li> <li>❖ تعیین عوامل موثر بر افزایش/کاهش تولید و وصول درآمد در هر یک از کانون‌های شناسایی شده</li> <li>❖ تعیین مقدار درآمد تحقق یافته/ وصول شده در هر یک از کانون‌های شناسایی شده</li> <li>❖ تحلیل و شناسایی علل کاهش تحقق/وصول درآمدها در هر یک از کانون‌های شناسایی شده</li> <li>❖ برنامه‌ریزی و اقدام برای از بین بردن علل کاهش و تقویت علل افزایش تحقق/وصول درآمدها</li> <li>❖ ممانعت از هرگونه تاثیر منفی سیاست‌های مالی، درآمدزایی و صرفه جویی‌ها بر ایمنی بیماران</li> </ul>
	<p>برای افزایش درآمد بیمارستان ابتدا باید کانون‌های درآمدی را شناسایی نمود سپس ظرفیت تولید درآمد در هر یک از کانون‌ها را با استفاده از مدلی‌های پیش‌بینی (مانند سری زمانی، مطالعه فرآیند، و ...) تعیین نمود. پس از شناسایی و تحلیل عوامل موثر بر تحقق و وصول درآمد و یا عوامل از دست رفتن درآمد، مدل تولید درآمد در هر کانون تهیه شود. سپس درآمد تحقق یافته در هر یک از کانون‌ها در بازه زمانی مناسب محاسبه شده و با مقدار مطلوب در همان بازه مقایسه شده و دلایل اختلاف شناسایی شده و برای کاهش اثر یا از بین بردن دلایل کاهنده درآمد برنامه‌ریزی شده و اقدام صورت گیرد. سیاست‌ها و برنامه‌های مربوط به افزایش درآمد بیمارستان در بخش‌های کلینیکی و پاراکلینیکی مانند پذیرش بیماران و ترخیص آن‌ها به نحوی باشد که با کاهش در کمیت و کیفیت به تهدید ایمنی بیماران منجر نشود. در اولویت بندی پذیرش بیماران فوریت و وضعیت بالینی بیمار اولویت داشته به هیچ وجه تابع میزان صرفه‌جویی/درآمد بدست آمده از ناحیه نوع بیماری، مدت اقامت بیمار یا پروسیجر درمانی و ... نباشد. افزایش حجم ارائه خدمات و تلاش در جهت سرعت بخشی بدین امر مانند کاهش پرتی زمان در اتاق عمل و افزایش تعداد پروسیجرها نباید باعث نادیده گرفته شدن استانداردها و مبانی ایمنی بیمار شود. برای مثال به چک لیست جراحی ایمن، شناسایی بیماران و یا انتقال غیر ایمن بیماران اشاره می‌گردد. ترخیص بیماران بایستی تا زمان اطمینان از عدم تهدید ایمنی بیمار، انجام نشود.</p>

<sup>1</sup> Full time equivalent





سطح دو	الف-۱-۳ جذب منابع مالی/ سرمایه ای از محل مشارکت‌های مردمی/ موسسه‌های خیریه بیمارستانی در چارچوب ضوابط مربوط صورت می‌پذیرد.
	<ul style="list-style-type: none"> <li>❖ تعیین مقدار و سهم کمک‌های خیرین در برنامه گوناگون بیمارستان در ۵ سال اخیر و هدف‌گذاری برای سال‌های آینده</li> <li>❖ تصویب برنامه‌های توسعه‌ای و سایر برنامه‌هایی که تامین بخشی از منابع مالی آن متکی به خیرین است</li> <li>❖ تدوین و اجرای برنامه‌های تبلیغی و ترویجی برای جذب خیرین بیشتر و کمک‌های بیشتر از خیرین</li> <li>❖ همکاری موسسه‌های خیریه به منظور شناسایی نیازهای بیماران و اولویت‌های توسعه بهسازی و خدمات با واحد مددکاری</li> <li>❖ تامین هزینه درمان مددجویان بی‌بضاعت براساس اسناد هزینه یا صورت‌حساب صادره از سوی امور مالی یا حسابداری با هماهنگی مددکاری</li> <li>❖ تامین هزینه‌های ساخت و تجهیز بیمارستان و درمانگاه‌های تخصصی با تایید تیم رهبری و مدیریت</li> <li>❖ تامین منابع بازسازی و بهسازی بیمارستان با تایید تیم رهبری و مدیریت</li> <li>❖ تهیه گزارش‌های تحلیلی مالی در تامین کمک‌های مالی و سرمایه ای از سوی خیرین</li> </ul>
	<p>لازم است ابتدا مقدار منابع مالی خیرین/مشارکت‌های مردمی و سهم آن‌ها در تامین سرمایه/تولید درآمد بیمارستان در طی چند سال اخیر شناسایی شده و برای سال‌های بعدی هدف گذاری شود. اعتبارات مناسب و زمانبندی شده برای برنامه‌های توسعه ای بیمارستان که به تصویب مراجع بالا دست ذیصلاح رسیده باشد، تهیه می‌شود. برنامه‌های مصوب و زمانبندی تامین مالی بر حسب سلايق خیرین شهرستانی/استانی به ایشان اعلام شده و تقاضای همکاری می‌گردد. تمامی رخدادهای مالی در سامانه حسابداری درج شده و مدیر مالی گزارش‌های تفسیری و تحلیلی فصلی در تامین و مصرف اعتبارات به مجمع خیرین و تیم رهبری و مدیریت بیمارستان ارائه می‌کند. همچنین لازم است فهرست هزینه‌های انجام شده و گزارش نهایی در خصوص ترخیص بیمار که مهور به مهر حسابداری بیمارستان می باشد را تهیه و در پرونده درج شود. برگزاری جلسات منظم با خیرین و موسسات خیریه در بیمارستان توسط تیم رهبری و مدیریت بیمارستان صورت پذیرد. همچنین بکارگیری کارشناسان مددکاری اجتماعی مجرب برای جذب همکاری خیرین توصیه می‌شود.</p>
سطح دو	الف-۱-۴ * مدیریت هزینه‌های خدمات گلوبال، در چارچوب ضوابط مربوط و رعایت اصول کیفیت و ایمنی بیمار صورت می‌پذیرد.
	<ul style="list-style-type: none"> <li>❖ گزارش تفصیلی از هزینه تمام شده برای هر یک از خدمات گلوبال انجام شده در بیمارستان</li> <li>❖ تعیین مقدار حداقل و حداکثر و میانگین هر یک از اجزای خدمت (مواد مصرفی، دارو، زمان، ...) در خدمات گلوبال</li> <li>❖ گزارش هزینه تمام شده خدمات گلوبال ارائه شده توسط هر یک از پزشکان و تعیین میزان انحراف از مقدار پایه (کم یا زیاد) و تاثیر آن در کیفیت خدمات</li> <li>❖ تدوین و اجرای برنامه‌های انطباق میانگین هزینه تمام شده خدمات گلوبال در بیمارستان با تعرفه ابلاغی</li> <li>❖ عدم کاهش کمیت و کیفیت خدمات و عدم هرگونه تهدید ایمنی بیماران به دلیل مدیریت هزینه‌ها در خدمات گلوبال</li> </ul>
	<p>ملاحظات مهم در استمرار کیفیت و ایمنی بیماران در برنامه‌های مدیریت هزینه</p> <ol style="list-style-type: none"> <li>۱. تامین/تعدیل نیروی انسانی به نحوی نباشد که با کاهش در کمیت و کیفیت در چینش نیروی انسانی، منجر به تهدید ایمنی بیماران شود.</li> <li>۲. تامین دارو و تجهیزات و مصرف آن‌ها به نحوی نباشد که منجر به کاهش در کمیت و کیفیت خدمات و تهدید ایمنی بیماران شود.</li> <li>۳. تامین مواد و ملزومات حفاظت‌های فردی به نحوی نباشد که منجر به کاهش در کمیت و کیفیت خدمات و تهدید ایمنی کارکنان شود.</li> <li>۴. تامین و نگهداری تجهیزات پزشکی و مصرف آن‌ها به نحوی نباشد که منجر به کاهش در کمیت و کیفیت خدمات و تهدید ایمنی بیماران شود.</li> <li>۵. تامین و نگهداری تاسیسات نباید به نحوی باشد که منجر به کاهش در کمیت و کیفیت خدمات و تهدید ایمنی بیماران، مراجعین و کارکنان شود.</li> <li>۶. نظارت دقیق بر عدم هرگونه تعجیل در ترخیص بیماران که منجر به ترخیص غیرایمن شود.</li> </ol>
سطح دو	الف-۱-۵ * مدیریت هزینه‌ها در سهم هتلینگ از خدمات پرستاری، در چارچوب ضوابط مربوط و رعایت اصول کیفیت و ایمنی بیمار صورت می‌پذیرد.
	<ul style="list-style-type: none"> <li>❖ گزارش تفصیلی از هزینه تمام شده هتلینگ برای هر بخش در بیمارستان</li> <li>❖ محاسبه مابه‌التفاوت هتلینگ دریافتی و هزینه تمام شده هتلینگ به تفکیک بخش‌های بیمارستان</li> <li>❖ تدوین برنامه و اقدام برای انطباق هزینه‌های انجام شده برای هتلینگ هر بخش بیمارستان با درآمد اختصاصی هتلینگ</li> <li>❖ عدم کاهش کمیت و کیفیت خدمات و عدم هرگونه تهدید ایمنی بیماران به دلیل مدیریت هزینه‌ها در سهم هتلینگ از خدمات پرستاری</li> </ul>
	<p>منظور از سهم هزینه خدمات پرستاری ضریب یا درصدی از مبلغ هتلینگ که بصورت مجزا در صورت‌حساب بیماران بعنوان خدمات پرستاری منظور می‌شود.</p> <p>ملاحظات مهم در استمرار کیفیت و ایمنی بیماران در برنامه‌های مدیریت هزینه‌ها در سهم هتلینگ از خدمات پرستاری شامل موارد ذیل است</p> <ol style="list-style-type: none"> <li>۱. تامین/تعدیل نیروی انسانی به نحوی نباشد که با کاهش در کمیت و کیفیت در چینش نیروی انسانی، منجر به تهدید ایمنی بیماران شود.</li> <li>۲. تامین اقلام مشمول هتلینگ و مصرف آن‌ها به نحوی نباشد که منجر به کاهش در کمیت و کیفیت خدمات و تهدید ایمنی بیماران شود.</li> <li>۳. تامین مواد و ملزومات حفاظت‌های فردی به نحوی نباشد که منجر به کاهش در کمیت و کیفیت خدمات و تهدید ایمنی کارکنان شود.</li> </ol> <p>خرید اقلام نامرغوب و یا عدم استفاده کافی و مناسب از محلول‌های ضدعفونی دست، ملحفه، دستکش استریل، گاز و پنبه استریل و سایر اقلام مشمول هزینه‌های سهم هتلینگ از خدمات پرستاری به منظور صرفه جویی، بدون لحاظ معیارهای ایمنی بیمار، باعث بروز عفونت بیمارستانی، و تهدید ایمنی بیماران و کارکنان می‌شود.</p>



سطح دو	الف-۹-۶ * تامین کالا / ملزومات و تجهیزات با رعایت اصول هزینه اثربخشی، کیفیت و ایمنی بیمار برنامه‌ریزی و انجام می‌شود.
	<ul style="list-style-type: none"> <li>❖ تدوین برنامه خرید کالاها/ملزومات و تجهیزات مطابق روش‌های تعیین شده و استانداردهای مدیریت انبارها</li> <li>❖ کسب اطمینان از انجام درخواست به موقع مسئولان بخش‌ها/واحدها از طریق نظارت‌های میدانی تیم رهبری و مدیریت</li> <li>❖ ارزیابی صرفه و صلاح برای خرید کالاها/ملزومات و تجهیزات در کمیته‌های مرتبط</li> <li>❖ اولویت بندی درخواست‌های عادی و فوری بخش‌ها/واحدها با استفاده از روشی معین و شفاف توسط تیم رهبری و مدیریت</li> <li>❖ لحاظ نمودن مفاد استانداردها، الزامات قانونی و بالادستی مانند آیین‌نامه‌های مالی و معاملاتی در خرید</li> <li>❖ شناسایی و ایجاد بانک اطلاعاتی تامین کنندگان معتبر و تامین کنندگان غیر معتبر</li> <li>❖ کسب اطمینان از توزیع به موقع ملزومات و تجهیزات از طریق نظارت‌های میدانی تیم رهبری و مدیریت</li> <li>❖ تهیه و تصویب فهرست کالاها/ملزومات و تجهیزات مورد نیاز مستمر، همراه با تعیین ویژگی‌های کیفی و نقطه سفارش آن‌ها برای کالاهای مصرف عمومی و تکرار شونده</li> <li>❖ تهیه و توزیع کالاها/ملزومات و تجهیزات براساس زمانبندی و یا نیازهای اعلام شده و کسب اطمینان از انطباق آن‌ها با درخواست با مشارکت در خواست کننده</li> <li>❖ عدم کاهش کمیت و کیفیت خدمات و عدم هرگونه تهدید ایمنی بیماران به دلیل مدیریت هزینه‌ها در تامین کالا/ ملزومات و تجهیزات</li> </ul>
	ملزومات و تجهیزات شامل تمامی اقلام اداری، غذایی، بهداشتی، کیت، لوازم و تجهیزات پزشکی است.
سطح سه	الف-۹-۷ * هیچ موردی از اختلال / تاخیر در روند ارائه خدمات به دلیل کمبود امکانات و منابع مشاهده نمی‌شود.
	<ul style="list-style-type: none"> <li>❖ عدم اختلال فرایندی در روند ارائه خدمات به دلیل کمبود امکانات و منابع در سوابق عملکرد بیمارستان</li> <li>❖ عدم تاخیر زمانی در روند ارائه خدمات به دلیل کمبود امکانات و منابع در سوابق عملکرد بیمارستان</li> </ul>
	<p>➤ ابعاد اجرایی استقرار این استاندارد</p> <ol style="list-style-type: none"> <li>۱. نقطه سفارش و نقطه ذخیره حیاتی برای تک تک اقلام مشخص شود.</li> <li>۲. موجودی انبارهای کالا/ملزومات و تجهیزات کنترل و موقع رسیدن به نقطه سفارش موجودی انبارها تکمیل شود.</li> <li>۳. ذخیره دارویی منطبق با مقدار استاندارد تعیین شده در انبار دارویی (تعیین نقطه سفارش و نقطه ذخیره حیاتی برای تک تک داروها) تامین شود.</li> <li>۴. ملزومات و کالاهای مصرفی پزشکی و غیر پزشکی منطبق با مقدار استاندارد تعیین شده در انبار ملزومات موجود باشد.</li> <li>۵. نیروی انسانی ماهر برای نگهداری و تعمیرات فعال برای تاسیسات و نیز برای دستگاه‌ها و تجهیزات پزشکی تامین شود.</li> <li>۶. دستگاه‌های جایگزین آماده بکار سالم به تعداد کافی و در دسترس باشند.</li> <li>۷. لوازم و مواد مصرفی تجهیزات و قطعات یدکی آن‌ها به اندازه کافی در انبار باشد.</li> <li>۸. وجود نیروی انسانی ماهر و کافی و قابل دسترس برای خدمات پزشکی و غیر پزشکی</li> </ol> <p>برای بیمارستان‌هایی که دارای بخش پیوند هستند، داشتن ذخیره داروهای پیوند به میزان ۵٪ از داروهای مصرف ماهیانه در داروخانه یا بخش پیوند الزامی است.</p>
سطح	الف-۱۰-۱ * مشارکت پیمانکاران و تامین کنندگان در تحقق نتایج مطلوب اطمینان حاصل می‌نماید.
سطح یک	الف-۱۰-۱-۱ انتخاب پیمانکاران با لحاظ معیارهای کیفی به صورت مدون برنامه‌ریزی و انجام می‌شود.
	<ul style="list-style-type: none"> <li>❖ تحلیل ضرورت واگذاری خدمات به پیمانکاران براساس شواهد عینی و صرفه و صلاح بیمارستان توسط تیم رهبری و مدیریت</li> <li>❖ مشخص نمودن اهداف و انتظارات بیمارستان از واگذاری خدمات به پیمانکاران</li> <li>❖ تدوین، تصویب نحوه اجرای انتخاب پیمانکاران با لحاظ قوانین بالادستی مالی و معاملاتی (آیین‌نامه مالی و معاملاتی)</li> <li>❖ تعیین معیارهای کیفی تخصصی با مشارکت متخصصین امر در هر مورد واگذاری خدمات و نحوه امتیازدهی به این معیارها</li> <li>❖ انتخاب پیمانکاران منطبق بر اهداف، انتظارات، معیارهای کیفی و قوانین و مقررات بالادستی</li> </ul> <p>تمامی کارکنان مرتبط با برون سپاری و عقد قراردادها بایستی از روش‌های انتخاب پیمانکاران آگاهی کامل داشته باشند.</p>
سطح یک	الف-۱۰-۱-۲ برای تحقق نتایج مطلوب، نظارت مستمر بر عملکرد پیمانکاران برنامه‌ریزی و انجام می‌شود.
	<ul style="list-style-type: none"> <li>❖ الزام پیمانکار به رعایت دقیق الزامات و استانداردهای اعتباربخشی و سایر قوانین و الزامات وزارت بهداشت در متن قرارداد منعقد</li> <li>❖ انتخاب و مشخص نمودن اعضای ناظر و نحوه نظارت بر عملکرد پیمانکاران در هر یک از قراردادهای برون سپاری</li> <li>❖ پاسخگویی پیمانکار به ناظر فنی و پیش بینی مکانیزم‌های جریمه و یا فسخ قرارداد در متن قرارداد منعقد</li> <li>❖ طراحی نظارت ساختارمند و ارزیابی دوره ای عملکرد پیمانکاران با استفاده از چک لیست‌های تخصصی و بکارگیری ناظر فنی متخصص و مرتبط</li> <li>❖ تهیه گزارشات تحلیلی حاصل از نتایج پایش توسط ناظرین بر عملکرد پیمانکاران و ارائه به تیم رهبری و مدیریت و تصمیم گیری در خصوص تداوم رابطه کاری با آن‌ها</li> </ul> <p>منظور از نتایج مطلوب، رسیدن به انتظارات و اهداف تعیین شده بیمارستان در واگذاری خدمات به پیمانکاران است.</p>



سطح دو	الف-۱-۱-۳ ارزیابی و انتخاب تامین کنندگان با لحاظ معیارهای معین برنامه‌ریزی شده و بر اساس آن اقدام می‌شود.
	<ul style="list-style-type: none"> <li>❖ دسته بندی تامین کنندگان با توجه به خریدهای انجام گرفته و تهیه لیست تامین کنندگان خوشنام براساس معیارهای تعیین شده</li> <li>❖ تهیه لیست سیاه از تامین کنندگان و پرهیز از خرید از این تامین کنندگان</li> <li>❖ بازنگری و به روز رسانی فهرست تامین کنندگان و لیست سیاه تامین کنندگان به صورت دوره‌ای و حداکثر سالیانه یکبار</li> </ul> <p>توصیه می شود در انتخاب تامین کنندگان و خرید ملزومات هزینه تمام شده با لحاظ کیفیت مد نظر باشد.</p>
سطح سه	الف-۱-۱-۴ پیمانکاران و تامین کنندگان مایل به تداوم همکاری و فعالیت در این بیمارستان هستند.
	<ul style="list-style-type: none"> <li>❖ رضایتمندی و تمایل پیمانکاران در خصوص ادامه همکاری با بیمارستان</li> <li>❖ رضایتمندی و تمایل تامین کنندگان کالا و خدمات در خصوص ادامه همکاری با بیمارستان</li> </ul> <p>انجام به موقع تعهدات و پرداختی حق الزحمه پیمانکاران و تامین کنندگان توسط بیمارستان و همچنین نظرسنجی از پیمانکاران/تامین کنندگان برای نحوه عملکرد بیمارستان در ارتباط با آن‌ها و تحلیل نتایج نظرسنجی انجام شده و استفاده از نتایج در بازنگری در روند کار با پیمانکاران/ تامین کنندگان برای تحقق این استاندارد توصیه می‌شود.</p>
سطح	<b>الف-۱-۱۱ بیمارستان در خصوص ارتقای سلامت برنامه‌ریزی و اقدام می‌نماید.</b>
سطح یک	الف-۱-۱۱-۱ بیمارستان در پیشگیری و کنترل بیماری‌های غیر واگیر مشارکت فعال و مؤثر دارد.
	<ul style="list-style-type: none"> <li>❖ فعال سازی کلینیک‌های لازم برای پیشگیری و کنترل بیماری‌های غیر واگیر مطابق با برنامه‌های ملی</li> <li>❖ برنامه‌ریزی و اجرای اقداماتی مرتبط با برنامه‌های ملی پیشگیری و کنترل بیماری‌های غیر واگیر در فعال سازی کلینیک‌های ابلاغ شده</li> <li>❖ اجرای برنامه‌های آموزشی برای بیماران/ همراهان/ مراجعین در خصوص بیماری‌های فشار خون، دیابت و سرطان</li> </ul> <p>اجرای برنامه‌های اطلاع رسانی و آموزشی به بیماران/ همراهان/ مراجعین از طریق وب سایت، پمفلت‌ها و بروشورهای آموزشی، پیام‌های تصویری، برگزاری دوره‌های آموزش سلامت، برقراری ایستگاه‌های آموزش سلامت در زمان عیادت بیماران و سایر روش‌ها به تشخیص بیمارستان است. شناسایی و معرفی بیمارستان‌های پیشگام در زمینه در پیشگیری و کنترل بیماری‌های غیر واگیر توسط مراجع مربوط در وزارت بهداشت انجام می‌شود.</p>
سطح دو	الف-۱-۱۱-۲ بیمارستان برای پیشگیری و ارتقاء سلامت بیماران، برنامه داشته و بر اساس آن عمل می‌نماید.
	<ul style="list-style-type: none"> <li>❖ ارزیابی سیستماتیک و اولویت بندی نیازهای پیشگیری و ارتقا سلامت بیماران توسط تیم ارتقاء سلامت</li> <li>❖ برنامه‌ریزی و اجرای اقداماتی مرتبط با پیشگیری و ارتقاء سلامت بیماران</li> <li>❖ آموزش و مشاوره سبک زندگی سالم، ترک سیگار و الکل، تغذیه و رژیم غذایی، ورزش و فعالیت فیزیکی</li> <li>❖ آموزش و مشاوره به ویژه برای بیماران قلبی، ریوی مزمن، آسمی، دیابتی، سرطانی، سکتة مغزی، اختلالات روانپزشکی و جراحی</li> </ul> <p>ارتقای سلامت، یکی از علوم جدید اما کاربردی در حوزه سلامت است که امروزه بیش از پیش به آن توجه می‌شود. در واقع در یک تعریف ساده، ارتقای سلامت عبارت است از "فرآیند توانمندسازی مردم در شناخت و کنترل عوامل تاثیرگذار بر سلامت فردی و اجتماعی و تصمیم گیری صحیح در انتخاب رفتارهای سلامت محور و در نتیجه رعایت شیوه زندگی سالم"</p> <p>بیمارستان‌ها به عنوان یکی از مهمترین مراکز ارائه دهنده خدمات سلامت، بایستی نقش خود را در ارتقای سلامت تعیین نموده و در این خصوص مسئولیت پذیر و پاسخگو باشند. در همین راستا استانداردهای جامع ارتقای سلامت در بسته مستقلی تدوین شده و برای بیمارستان‌های دوستدار ارتقای سلامت قابل اجرا می‌باشد. اما اعتباربخشی ملی بیمارستان‌ها به واسطه اهمیت موضوع پیشگیری و ارتقای سلامت، فعالیت‌های مرتبط با ارتقای سلامت بیماران و کارکنان را برای تمامی بیمارستان‌ها، و محورهای تغییر سازمان به مکانی جهت ارتقای سلامت و مشارکت فعال در ارتقای سلامت جامعه در محیط بیمارستان را برای بیمارستان‌های متقاضی اخذ درجه عالی مدنظر قرار داده است. اولین قدم برای طراحی یک برنامه ارتقای سلامت، ارزیابی نیازها می باشد. به عبارت دیگر تشخیص نیازها و اولویت‌ها باعث می‌شود تا دید واضحی در مورد نیازهایی که منجر به تهیه برنامه ارتقای سلامت می‌شود، ارائه گردد. به علاوه این که به وسیله ارزیابی نیازها می‌توان به راحتی اولویت‌های منطبق با نیازهای گروه‌های هدف برای برنامه‌های ارتقای سلامت را مشخص کرد. فرهنگ مشارکت، فاکتور حیاتی در موفقیت برنامه‌های ارتقا دهنده سلامت در ساختار و فرهنگ بیمارستانی است و نیازمند برنامه‌ریزی‌های میان مدت و درازمدت است. بیمارستان بایستی از طریق مشارکت کارکنان در سلامت، تخصیص بودجه ویژه بیمارستان‌های ارتقا دهنده سلامت، استفاده از راهبردهای اطلاع رسانی مانند پمفلت و سمینارهای سالیانه و نیز آموزش‌های خاص بیمارستان‌های ارتقا دهنده سلامت استفاده نماید. تیم ارتقا سلامت می تواند حداقل شامل مسئولان ارتقای سلامت حوزه معاونت بهداشتی، تیم رهبری و مدیریت، مسئول واحد تغذیه، مسئول بهداشت محیط و بهداشت حرفه ای، نماینده پزشکان مرتبط، نمایندگان بخش‌ها/ واحدهای مرتبط، واحدهای پاراکلینیک، توانبخشی، و سایر افراد به تشخیص بیمارستان باشد.</p> <p>"ارتقای سلامت، علم و هنر کمک به مردم برای تغییر شیوه زندگی‌شان برای داشتن یک وضعیت سلامت پایدار است."</p>





سطح دو	الف-۱-۱-۳ بیمارستان برای پیشگیری و ارتقاء سلامت کارکنان، برنامه داشته و بر اساس آن عمل می‌نماید.
	<ul style="list-style-type: none"> <li>❖ ارزیابی مدون و اولویت بندی نیازهای پیشگیری و ارتقاء سلامت کارکنان توسط تیم ارتقا سلامت</li> <li>❖ تثبیت محیط کاری سالم، ایمن و حمایت از فعالیت‌های ارتقاء سلامت کارکنان</li> <li>❖ اجرای برنامه‌های پیشگیرانه و آموزشی ارتقای سلامت کارکنان* در حیطه فعالیت بدنی</li> <li>❖ اجرای برنامه‌های پیشگیرانه و آموزشی ارتقای سلامت کارکنان در حیطه مصرف دخانیات</li> <li>❖ اجرای برنامه‌های پیشگیرانه و آموزشی ارتقای سلامت کارکنان در حیطه تغذیه سالم</li> <li>❖ برنامه‌ریزی و انجام اقدامات برای ارتقاء سلامت کارکنان حداقل در حیطه‌های تغذیه، فعالیت‌های بدنی، مصرف دخانیات</li> <li>❖ ارزیابی اثربخشی برنامه‌های ارتقای سلامت کارکنان هر شش ماه و در صورت لزوم طراحی اقدامات اصلاحی/ تدوین برنامه بهبود</li> </ul>
	تایید کارکنان در معرض مصادیق ذکر شده در برنامه ارتقای سلامت کارکنان بیان کننده نحوه اجرا و میزان اثر بخشی این بخش از برنامه‌های ارتقای سلامت است.
سطح سه	الف-۱-۱-۴ بیمارستان در اجرای برنامه‌های بهداشت محیط و مدیریت پسماند با روش‌های نوین پیشگام و فعال است.
	<ul style="list-style-type: none"> <li>❖ شناسایی روش‌های نوین مدیریت پسماند و به روز رسانی آن</li> <li>❖ انتخاب روش نوین مدیریت پسماند پس از تحلیل نقاط قوت و ضعف و لحاظ نمودن مسائل ایمنی در هر روش</li> <li>❖ طرح‌ریزی و اجرای برنامه‌های بهداشت محیط جدید و به روز شده</li> <li>❖ بررسی تحلیلی روش‌های نوین مدیریت پسماند/برنامه‌های بهداشت محیط به روز شده و انجام اصلاحات/اقدامات اصلاحی در صورت نیاز</li> </ul>
	سوابق مطالعات انجام گرفته برای بکارگیری روش‌های نوین و برنامه‌های جدید بهداشت محیط باید موجود باشد.
سطح سه	الف-۱-۱-۵ بیمارستان در راستای اجرای استانداردهای بیمارستان سبز و ارتقاء سلامت در حیطه محیط زیست، برنامه داشته و بر اساس آن عمل می‌نماید.
	<ul style="list-style-type: none"> <li>❖ شناسایی مواردی از بیمارستان سبز که با ایمنی بیمار مغایرت نداشته باشد</li> <li>❖ برنامه‌ریزی و اجرا برای موارد شناسایی شده در خصوص بیمارستان سبز</li> <li>❖ برنامه‌ریزی و اجرای اقداماتی برای جلوگیری از هدر رفتن منابع طبیعی مورد استفاده و حامل‌های انرژی</li> </ul>
	بیمارستان سبز <sup>۱</sup> ، بیمارستانی است که سلامت مردم را با کاهش مداوم پیامدهای زیست محیطی و برطرف کردن سهم خود در کاهش میزان بیماری‌ها ارتقاء دهد. <sup>۲</sup> بیمارستان سبز و سالم ارتباط بین سلامتی انسان و محیط زیست را به رسمیت می‌شناسد و این شناخت را از طریق نوع اداره کردن، راهبرد و عملیات خود نشان می‌دهد. <sup>۳</sup> از ویژگی‌های مهم بهره‌گیری از راهبرد " بهره‌وری سبز برای بیمارستان‌ها" این است که کارایی اقتصادی را در کنار کارایی زیست محیطی مطرح می‌کند و در عین توجه جدی به مقوله اقتصاد بهداشت و درمان، محیط زیست را نیز در نظر می‌گیرد و با بکارگیری ابزارها و روش‌های بهره‌وری سبز آلاینده‌های زیست محیطی ناشی از فرآیند ارائه خدمات را به حداقل می‌رساند. <sup>۴</sup> از آنجا که الگوی منفرد و یکسانی در خصوص بیمارستان‌های سبز و سالم وجود ندارد و بسیاری از بیمارستان‌ها و نظام‌های سلامت در سراسر جهان اقداماتی را به منظور کاهش ردپای زیست محیطی، مشارکت در سلامت همگانی و صرفه‌جویی در هزینه‌ها به صورت همزمان به اجرا در آورده‌اند، که بیشتر بر پایه استانداردهای زیست محیطی بنیان گذاشته شده است. در این راستا، بیمارستان می‌تواند از مدل‌های موجود و تجارب بیمارستان‌های سبز در جهان، بسته به نیازها و الزامات جغرافیایی و زیست محیطی خود بهره‌گیری. در مدل‌های موجود بیشترین تاکید بر ابعاد کارایی انرژی، کارایی آب و مدیریت پسماند می‌باشد که نشان‌دهنده اهمیت زیاد این ابعاد در بیمارستان سبز است.

<sup>1</sup> - Green Hospital

<sup>2</sup> Taleshi A, Nejadkoorki F, Azim Zadeh H, Ghaneian MT, Namayandeh SM. Toward Green Hospital Standards in Yazd Educational Hospitals in 2013. Scientific Journal of Ilam University of Medical Sciences 2014; 22 (5) :114-127

<sup>3</sup> Environment Science Center. Greener hospitals, Improving Environmental Performance. Germany: Bristol-Myers Squibb Company;2013.

<sup>4</sup> Jabbarvand M, Mokhtare H, Sharifi R, Shafiei. M, Negahban Z. Comparative study on energy usage status and its management in Farabi Eye. Hospital. Ebnesina- Journal of Medical 2011; 14(3): 41-8.



ابعاد و اجزای معتبر شده (محورها) و پیشنهادی جهت بیمارستان سبز برای کشور ایران به شرح جدول زیر است

- I. آب (کاهش مصرف آب و تامین آب شرب)
  - بکارگیری راهکارهای صرفه جویی در مصرف آب بیمارستان
  - بررسی دوره ای سیستم آبرسانی بیمارستان
  - استفاده از تجهیزات کم مصرف در سیستم آبرسانی بیمارستان
  - تصفیه فاضلاب بیمارستان
  - تامین آب سالم بیمارستان
  - عدم استفاده از بطری‌های آب یکبار مصرف
  - تعیین حجم آب مصرفی جهت شستشوی تجهیزات و وسایل بیمارستان
  - استفاده از تجهیزات تهویه غیرآبی در بیمارستان
  - عدم استفاده از آب شرب برای مصارف غیر ضروری در بیمارستان
- II. مدیریت ( تامین حمایت مدیریتی جهت پیاده سازی استانداردهای بیمارستان سبز)
  - پیاده سازی سیستم مدیریت سبز در بیمارستان
  - تشکیل تیم مدیریت سبز در بیمارستان
  - تعیین منابع برای اجرای مدیریت سبز بیمارستان
  - وجود دستورالعمل‌های زیست محیطی برای بخش‌های مختلف بیمارستان
  - مستندسازی تمام عملیات بیمارستان
  - مستندسازی مقادیر صرفه جویی شده در بخش‌های مختلف بیمارستان
- III. سیستم تغذیه (مدیریت سبز در سیستم تغذیه بیمارستان)
  - کاهش مصرف انرژی در تولید غذا در بیمارستان
  - کاهش تولید ضایعات در بخش تغذیه
  - وجود برنامه غذایی ثابت در بیمارستان
  - ترجیح بیمارستان در استفاده نمودن از تولیدات محلی
- IV. فضای سبز بیمارستان
  - استفاده از سیستم آبیاری قطره ای در بیمارستان
  - آبیاری فضای بیمارستان در زمان صبح و شب
  - استفاده از پوشش گیاهی مقاوم در اطراف بیمارستان
- V. آزمایشگاه (مدیریت مواد شیمیایی و خطرناک)
  - تفکیک فاضلاب آزمایشگاه و اختصاص محل مناسب برای پسماند آزمایشگاهی در بیمارستان
  - کاهش زباله آزمایشگاهی در بیمارستان
  - تفکیک مواد پرمخاطره بیمارستان
  - مستند کردن دقیق مصرف خرید و ذخیره مواد شیمیایی بیمارستان
  - استفاده از تجهیزات ضد عفونی کننده خودکار در بیمارستان
  - عدم استفاده از دستگاه‌های آزاد کننده گازهای مخرب زیست محیطی
  - تهویه مناسب و استاندارد آزمایشگاه
- VI. کنترل عفونت
  - خرید مواد ضد عفونی کننده استاندارد برای بیمارستان
  - آموزش پرسنل بیمارستان جهت آشنایی با مبانی و مفاهیم کنترل عفونت
  - تنظیم اهداف استراتژیک و کمی جهت کاهش و کنترل عفونت در بیمارستان
  - شناسایی گلوگاه‌های کنترل عفونت بیمارستان



- .VII انرژی (کاهش و بهبود مصرف انرژی)
- محاسبه کل برق مصرفی به تفکیک بخش‌های بیمارستان
  - استفاده از نور طبیعی تا حد امکان در فضای بیمارستان
  - استفاده از لامپ‌های کم مصرف<sup>۱</sup> در بیمارستان
  - تنظیم برنامه‌های صرفه جویی در مصرف انرژی در بیمارستان
  - استفاده از انرژی خورشیدی در بیمارستان
  - عایق گذاری درب‌ها و پنجره‌های بیمارستان
  - استفاده از شیشه‌های بازتاب دهنده نور (رفلکس) در فضای بیمارستان
  - استفاده از تجهیزات مجهز به حس گر و ترموستات در بیمارستان
- .VIII نوآوری در طراحی فضاهای بیمارستانی
- دسترسی آسان به فضای مختلف بیمارستان
  - تحقیق در مورد آخرین ابتکارات بیمارستان در زمینه طراحی
  - کاهش پسماندهای مربوط به تولید، ساخت و ساز و حمل و نقل بیمارستان
  - اطمینان از عدم انتشار گازهای سمی بیمارستان در فضای خارجی بیمارستان
  - استفاده از مواد قابل بازیافت در طراحی بیمارستان خصوصاً نمای خارجی
  - استفاده از گایدلاین‌های سازمان‌های حامی محیط زیست
  - عدم استفاده از مصالح حاوی PVC، CPVC و ترکیبات هالوژن دار و کادمیوم
  - استفاده از مواد و محصولات ساختمانی مقاوم به منظور کاهش هزینه و کارایی بیشتر
  - به حداقل رساندن آلودگی هوا و سروصدا در طول روند ساخت و ساز بیمارستان
  - طراحی مناسب ساختمان برای دوام و برای سهولت تغییر کاربری آینده بیمارستان
- .IX ارزیابی سیستم مدیریت سبز در بیمارستان
- تشکیل تیم بازرسی و کمیته مدیریت سبز در بیمارستان و ایجاد سیستم مدیریت خطر در بیمارستان
  - مستندسازی گزارشات بازدید بیمارستان
  - ارزیابی منظم سیستم انرژی و آب بیمارستان
  - ارزیابی منظم تجهیزات بیمارستان و وسایل گران قیمت
- .X تهویه هوای داخلی بیمارستان
- پایش کیفیت هوای داخلی و بکارگیری سیستم تهویه استاندارد در بیمارستان
  - نصب سیستم‌های اندازه گیری CO2 موجود در هوای خروجی ساختمان بیمارستان
  - شناسایی منابع آلوده کننده هوای بیمارستان
  - چک کردن منظم فیلترهای هوای بیمارستان
  - پاکسازی مخازن و شیرهای آب بیمارستان در زمان عدم استفاده طولانی از سیستم
- .XI خرید ارجح زیست محیطی
- در نظر گرفتن معیارهای زیست محیطی هنگام خرید محصولات پزشکی بیمارستان
  - استفاده از محصولات پزشکی قابل استفاده مجدد در صورت امکان
  - کاهش میزان مصرف جیوه در بیمارستان
- .XII کاغذ (کاهش، بهبود و مصرف کاغذ)
- کاهش مصرف کاغذ تا حد امکان در بیمارستان
  - استفاده از نسخ الکترونیک در بیمارستان
  - استفاده از کاغذ بازیافتی

<sup>1</sup> LED



الف-۱-۱۲-۱۳-۱۴-۱۵-۱۶-۱۷-۱۸-۱۹-۲۰-۲۱-۲۲-۲۳-۲۴-۲۵-۲۶-۲۷-۲۸-۲۹-۳۰-۳۱-۳۲-۳۳-۳۴-۳۵-۳۶-۳۷-۳۸-۳۹-۴۰-۴۱-۴۲-۴۳-۴۴-۴۵-۴۶-۴۷-۴۸-۴۹-۵۰-۵۱-۵۲-۵۳-۵۴-۵۵-۵۶-۵۷-۵۸-۵۹-۶۰-۶۱-۶۲-۶۳-۶۴-۶۵-۶۶-۶۷-۶۸-۶۹-۷۰-۷۱-۷۲-۷۳-۷۴-۷۵-۷۶-۷۷-۷۸-۷۹-۸۰-۸۱-۸۲-۸۳-۸۴-۸۵-۸۶-۸۷-۸۸-۸۹-۹۰-۹۱-۹۲-۹۳-۹۴-۹۵-۹۶-۹۷-۹۸-۹۹-۱۰۰-۱۰۱-۱۰۲-۱۰۳-۱۰۴-۱۰۵-۱۰۶-۱۰۷-۱۰۸-۱۰۹-۱۱۰-۱۱۱-۱۱۲-۱۱۳-۱۱۴-۱۱۵-۱۱۶-۱۱۷-۱۱۸-۱۱۹-۱۲۰-۱۲۱-۱۲۲-۱۲۳-۱۲۴-۱۲۵-۱۲۶-۱۲۷-۱۲۸-۱۲۹-۱۳۰-۱۳۱-۱۳۲-۱۳۳-۱۳۴-۱۳۵-۱۳۶-۱۳۷-۱۳۸-۱۳۹-۱۴۰-۱۴۱-۱۴۲-۱۴۳-۱۴۴-۱۴۵-۱۴۶-۱۴۷-۱۴۸-۱۴۹-۱۵۰-۱۵۱-۱۵۲-۱۵۳-۱۵۴-۱۵۵-۱۵۶-۱۵۷-۱۵۸-۱۵۹-۱۶۰-۱۶۱-۱۶۲-۱۶۳-۱۶۴-۱۶۵-۱۶۶-۱۶۷-۱۶۸-۱۶۹-۱۷۰-۱۷۱-۱۷۲-۱۷۳-۱۷۴-۱۷۵-۱۷۶-۱۷۷-۱۷۸-۱۷۹-۱۸۰-۱۸۱-۱۸۲-۱۸۳-۱۸۴-۱۸۵-۱۸۶-۱۸۷-۱۸۸-۱۸۹-۱۹۰-۱۹۱-۱۹۲-۱۹۳-۱۹۴-۱۹۵-۱۹۶-۱۹۷-۱۹۸-۱۹۹-۲۰۰	
XII. صدا ( جلوگیری از ایجاد صداهای مزاحم )	
<ul style="list-style-type: none"> <li>• کنترل میزان صدا در بیمارستان و جلوگیری از ایجاد صداهای مزاحم</li> <li>• عایق گذاری صوتی در فضاهای پر سر و صدای بیمارستان</li> <li>• تجهیز کارکنان بیمارستان در معرض اصوات بلند به وسایل ایمن برای حفظ سلامت سیستم شنوایی</li> </ul>	
سطح	<b>الف-۱-۱۲-۱۳-۱۴-۱۵-۱۶-۱۷-۱۸-۱۹-۲۰-۲۱-۲۲-۲۳-۲۴-۲۵-۲۶-۲۷-۲۸-۲۹-۳۰-۳۱-۳۲-۳۳-۳۴-۳۵-۳۶-۳۷-۳۸-۳۹-۴۰-۴۱-۴۲-۴۳-۴۴-۴۵-۴۶-۴۷-۴۸-۴۹-۵۰-۵۱-۵۲-۵۳-۵۴-۵۵-۵۶-۵۷-۵۸-۵۹-۶۰-۶۱-۶۲-۶۳-۶۴-۶۵-۶۶-۶۷-۶۸-۶۹-۷۰-۷۱-۷۲-۷۳-۷۴-۷۵-۷۶-۷۷-۷۸-۷۹-۸۰-۸۱-۸۲-۸۳-۸۴-۸۵-۸۶-۸۷-۸۸-۸۹-۹۰-۹۱-۹۲-۹۳-۹۴-۹۵-۹۶-۹۷-۹۸-۹۹-۱۰۰</b>
سطح یک	<p>الف-۱-۱۲-۱۳-۱۴-۱۵-۱۶-۱۷-۱۸-۱۹-۲۰-۲۱-۲۲-۲۳-۲۴-۲۵-۲۶-۲۷-۲۸-۲۹-۳۰-۳۱-۳۲-۳۳-۳۴-۳۵-۳۶-۳۷-۳۸-۳۹-۴۰-۴۱-۴۲-۴۳-۴۴-۴۵-۴۶-۴۷-۴۸-۴۹-۵۰-۵۱-۵۲-۵۳-۵۴-۵۵-۵۶-۵۷-۵۸-۵۹-۶۰-۶۱-۶۲-۶۳-۶۴-۶۵-۶۶-۶۷-۶۸-۶۹-۷۰-۷۱-۷۲-۷۳-۷۴-۷۵-۷۶-۷۷-۷۸-۷۹-۸۰-۸۱-۸۲-۸۳-۸۴-۸۵-۸۶-۸۷-۸۸-۸۹-۹۰-۹۱-۹۲-۹۳-۹۴-۹۵-۹۶-۹۷-۹۸-۹۹-۱۰۰</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>❖ مشارکت در زمینه ارتقای شاخص‌های سلامت و کاهش مرگ و میر مادران</li> <li>❖ مشارکت در زمینه ارتقای شاخص‌های سلامت و کاهش مرگ و میر نوزادان</li> <li>❖ مشارکت در زمینه ارتقای شاخص‌های سلامت و کاهش مرگ و میر کودکان</li> <li>❖ اولویت بخشی به استقرار استانداردها و راهنماهای طبابت بالینی ابلاغی وزارت بهداشت</li> <li>❖ بررسی تحلیلی میزان مشارکت و برنامه ریزی برای روند رو به رشد آن</li> <li>❖ تایید مراجع ذیربط وزارت بهداشت در خصوص موفقیت بیمارستان در ارتقای شاخص‌های سلامت و کاهش مرگ و میر مادران، نوزادان و کودکان زیر پنج سال</li> </ul> <p>شناسایی و معرفی بیمارستان‌های موفق در زمینه ارتقای شاخص‌های سلامت و کاهش مرگ و میر مادران، نوزادان و کودکان زیر پنج سال توسط مراجع مربوط در وزارت بهداشت انجام می‌شود.</p>
سطح یک	<p>الف-۱-۱۲-۱۳-۱۴-۱۵-۱۶-۱۷-۱۸-۱۹-۲۰-۲۱-۲۲-۲۳-۲۴-۲۵-۲۶-۲۷-۲۸-۲۹-۳۰-۳۱-۳۲-۳۳-۳۴-۳۵-۳۶-۳۷-۳۸-۳۹-۴۰-۴۱-۴۲-۴۳-۴۴-۴۵-۴۶-۴۷-۴۸-۴۹-۵۰-۵۱-۵۲-۵۳-۵۴-۵۵-۵۶-۵۷-۵۸-۵۹-۶۰-۶۱-۶۲-۶۳-۶۴-۶۵-۶۶-۶۷-۶۸-۶۹-۷۰-۷۱-۷۲-۷۳-۷۴-۷۵-۷۶-۷۷-۷۸-۷۹-۸۰-۸۱-۸۲-۸۳-۸۴-۸۵-۸۶-۸۷-۸۸-۸۹-۹۰-۹۱-۹۲-۹۳-۹۴-۹۵-۹۶-۹۷-۹۸-۹۹-۱۰۰</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>❖ اجرای محورهای برنامه ترویج زایمان طبیعی مطابق با آخرین دستورالعمل ابلاغی</li> <li>❖ پایش مستمر برنامه ترویج زایمان طبیعی و ارائه گزارش به دانشگاه مربوط</li> <li>❖ بررسی اندیکاسیون‌های انجام سزارین براساس بخشنامه ابلاغی وزارت بهداشت در کمیته ترویج زایمان طبیعی و ارائه بازخورد به متخصصین زنان</li> <li>❖ رعایت دستورالعمل خوشایندسازی زایمان طبیعی براساس دستورالعمل ابلاغی ترویج زایمان طبیعی وزارت بهداشت در بیمارستان</li> <li>❖ کاهش سزارین نخست زا براساس هدف گذاری تعیین شده</li> <li>❖ محاسبه ماهیانه شاخص سزارین و سزارین بار اول و بررسی نتایج در کمیته ترویج زایمان طبیعی و انجام اصلاحات/ اقدامات اصلاحی برای کاهش میزان سزارین</li> <li>❖ تایید مراجع ذیربط وزارت بهداشت در خصوص موفقیت و پیشگامی بیمارستان در پیاده‌سازی برنامه ملی ترویج زایمان طبیعی</li> </ul> <p>خوشایندسازی زایمان طبیعی شامل خوش آمدگویی در بدو ورود مادر به بخش زایمان، ارائه خدمات محترمانه، ایجاد شرایط تصمیم گیری آگاهانه برای مادر، حفظ حریم خصوصی مادر، امکان حضور همراه، برقراری سیستم اطلاع رسانی مناسب به همراهان در خصوص وضعیت مادر و سایر موارد طبق دستورالعمل است. توصیه می‌شود نحوه اجرای برنامه ملی ترویج زایمان طبیعی مکتوب گردیده و بر اساس آن اقدام شود. شناسایی و معرفی بیمارستان‌های پیشگام در برنامه ملی ترویج زایمان طبیعی توسط مراجع مربوط در وزارت بهداشت انجام می‌شود.</p> <p>بخش نامه ابلاغی وزارت بهداشت (بخش نامه شماره ۳۰۲/۱۲۲۷۴ د مورخ ۹۴/۸/۹) در خصوص اندیکاسیون‌های سزارین و نحوه بررسی عملکرد کارکنان در کمیته بیمارستانی ترویج زایمان طبیعی اجرا شده و بازخورد مناسب بر اساس نتایج بررسی پرونده‌های سزارین ارائه می‌شود.</p> <p>دستورالعمل برنامه ترویج زایمان طبیعی در طرح تحول نظام سلامت منظور دستورالعمل ابلاغی طی نامه شماره ۱۰۰/۸۹ مورخ ۹۳/۲/۷ و آخرین دستورالعمل‌های سالیانه ابلاغی ترویج زایمان طبیعی و پوسترتکریم مادر باردار ارسالی به مراکز است.</p>
سطح دو	<b>الف-۱-۱۲-۱۳-۱۴-۱۵-۱۶-۱۷-۱۸-۱۹-۲۰-۲۱-۲۲-۲۳-۲۴-۲۵-۲۶-۲۷-۲۸-۲۹-۳۰-۳۱-۳۲-۳۳-۳۴-۳۵-۳۶-۳۷-۳۸-۳۹-۴۰-۴۱-۴۲-۴۳-۴۴-۴۵-۴۶-۴۷-۴۸-۴۹-۵۰-۵۱-۵۲-۵۳-۵۴-۵۵-۵۶-۵۷-۵۸-۵۹-۶۰-۶۱-۶۲-۶۳-۶۴-۶۵-۶۶-۶۷-۶۸-۶۹-۷۰-۷۱-۷۲-۷۳-۷۴-۷۵-۷۶-۷۷-۷۸-۷۹-۸۰-۸۱-۸۲-۸۳-۸۴-۸۵-۸۶-۸۷-۸۸-۸۹-۹۰-۹۱-۹۲-۹۳-۹۴-۹۵-۹۶-۹۷-۹۸-۹۹-۱۰۰</b>
سطح دو	<p>الف-۱-۱۲-۱۳-۱۴-۱۵-۱۶-۱۷-۱۸-۱۹-۲۰-۲۱-۲۲-۲۳-۲۴-۲۵-۲۶-۲۷-۲۸-۲۹-۳۰-۳۱-۳۲-۳۳-۳۴-۳۵-۳۶-۳۷-۳۸-۳۹-۴۰-۴۱-۴۲-۴۳-۴۴-۴۵-۴۶-۴۷-۴۸-۴۹-۵۰-۵۱-۵۲-۵۳-۵۴-۵۵-۵۶-۵۷-۵۸-۵۹-۶۰-۶۱-۶۲-۶۳-۶۴-۶۵-۶۶-۶۷-۶۸-۶۹-۷۰-۷۱-۷۲-۷۳-۷۴-۷۵-۷۶-۷۷-۷۸-۷۹-۸۰-۸۱-۸۲-۸۳-۸۴-۸۵-۸۶-۸۷-۸۸-۸۹-۹۰-۹۱-۹۲-۹۳-۹۴-۹۵-۹۶-۹۷-۹۸-۹۹-۱۰۰</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>❖ اجرای محورهای برنامه ملی تغذیه با شیر مادر</li> <li>❖ پایش مستمر برنامه ملی تغذیه با شیر مادر و تحلیل نتایج آن توسط تیم رهبری و مدیریت بیمارستان</li> <li>❖ ارائه گزارش از اجرای برنامه به دانشگاه مربوط در دوره‌های زمانی تعریف شده</li> <li>❖ تایید مراجع ذیربط وزارت بهداشت در خصوص موفقیت و پیشگامی بیمارستان در اجرای برنامه ملی تغذیه با شیر مادر</li> </ul> <p>توصیه می‌شود نحوه اجرای برنامه ملی تغذیه با شیر مادر مکتوب گردیده و بر اساس آن اقدام شود. شناسایی و معرفی بیمارستان‌های پیشگام در برنامه ملی تغذیه با شیر مادر توسط مراجع مربوط در وزارت بهداشت انجام می‌شود.</p>



سطح دو	الف-۱-۱۲-۴ بیمارستان در اجرای برنامه‌های دوستدار مادر و دوستدار کودک پیشگام بوده و مشارکت فعال و مؤثر دارد.
	<ul style="list-style-type: none"> <li>❖ برنامه‌ریزی و اجرای اقدامات و پایش آن برای "استقرار گام‌های ده گانه استاندارد دوستدار مادر"</li> <li>❖ برنامه‌ریزی و اجرای اقدامات و پایش آن برای "استقرار گام‌های ده گانه استاندارد دوستدار کودک"</li> <li>❖ بررسی اثربخشی اقدامات و تحلیل نقاط قوت و ضعف و ارائه اقدامات اصلاحی/برنامه‌های بهبود برای بهبود روند نتایج</li> <li>❖ تایید مراجع ذیربط وزارت بهداشت در خصوص موفقیت و پیشگامی بیمارستان در اجرای برنامه‌های دوستدار مادر و دوستدار کودک</li> </ul> <p>توصیه می‌شود برنامه‌های ملی نوین نوزاد و کودک (مرکز تغذیه و پرستاری، بانک شیر در مجاورت بخش مراقبت‌های ویژه نوزادان، واحد مشاوره شیردهی، مرکز تکامل، پیگیری نوزاد و شیرخوار پرخطر پس از ترخیص و ...) اجرایی شود. توصیه می‌شود نحوه اجرای برنامه‌های دوستدار مادر و دوستدار کودک مکتوب گردیده و بر اساس آن اقدام شود. شناسایی و معرفی بیمارستان‌های دوستدار مادر و دوستدار کودک توسط مراجع مربوط در وزارت بهداشت انجام می‌شود.</p>
سطح دو	الف-۱-۱۲-۵ بیمارستان در اجرای برنامه‌های ترویج و حمایت از اهدای عضو از بیماران مرگ مغزی با رعایت الزامات اخلاقی و حرفه‌ای مشارکت مؤثر دارد.
	<ul style="list-style-type: none"> <li>❖ آگاهی کارکنان مرتبط از دستورالعمل ابلاغی اهدای عضو از بیماران مرگ مغزی</li> <li>❖ گزارش موارد مرگ مغزی به دانشگاه برای حمایت از برنامه اهدای عضو طبق انتظارات وزارت بهداشت</li> <li>❖ مشارکت فعال بیمارستان در ترویج و حمایت از اهدای عضو برای بیماران مرگ مغزی با رعایت الزامات مرتبط</li> <li>❖ اطلاع رسانی بیمارستان به واحدهای فراهم‌آوری و شناسایی اعضا</li> <li>❖ تایید مراجع ذیربط وزارت بهداشت در خصوص موفقیت و پیشگامی بیمارستان در برنامه‌های ترویج و حمایت از اهدای عضو از بیماران مرگ مغزی</li> </ul> <p>اجرای دقیق و کامل دستورالعمل ابلاغی به شماره ۱۰۰/۵۴ مورخ ۱۳۹۴/۰۱/۲۳ وزارت برای شناسایی موارد سطح هوشیاری پایین تر یا مساوی ۵ مد نظر است. شناسایی و معرفی بیمارستان‌های پیشگام در برنامه‌های ترویج و حمایت از اهدای عضو از بیماران مرگ مغزی توسط مراجع مربوط در وزارت بهداشت انجام می‌شود.</p>
سطح سه	الف-۱-۱۲-۶ بیمارستان در اجرای برنامه ملی درمان سکته‌های حاد قلبی و مغزی پیشگام بوده و مشارکت فعال و مؤثر دارد.
	<ul style="list-style-type: none"> <li>❖ مشارکت کامل و مؤثر بیمارستان در اجرای برنامه ملی درمان سکته‌های حاد قلبی<sup>۱</sup> با تایید وزارت بهداشت</li> <li>❖ مشارکت کامل و مؤثر بیمارستان در اجرای برنامه ملی درمان سکته‌های حاد مغزی<sup>۲</sup> با تایید وزارت بهداشت</li> <li>❖ تایید مراجع ذیربط وزارت بهداشت در خصوص موفقیت و پیشگامی بیمارستان در درمان سکته‌های حاد قلبی و سکته‌های حاد مغزی</li> </ul> <p>در صورتی که بیمارستان جز بیمارستان‌های ۲۴۷ و ۷۲۴ نباشد لازم است بیمارستان معین را مشخص کرده و ارجاعات را به آن بیمارستان انجام دهد. همچنین لازم است بیمارستان گزارش موارد مرگ و عوارض ناشی از سکته‌های قلبی و مغزی در کمیته مرگ و میر بررسی شده، مشکل را ریشه‌یابی نموده و اقدامات اصلاحی متناسب با مشکلات شناسایی، تعیین و انجام دهد و اثربخشی اقدامات اصلاحی انجام شده، سنجیده شود. میزان مشارکت و موفقیت هر یک از مراکز فعال در اجرای برنامه ملی درمان سکته‌های قلبی و سکته‌های مغزی در دانشگاه‌های علوم پزشکی و معاونت درمان وزارت بهداشت پایش می‌شود و ارزیابی این استاندارد بر اساس گزارش‌های اخذ شده از معاونت درمان وزارت بهداشت صورت می‌پذیرد.</p>
سطح سه	الف-۱-۱۲-۷ * بیمارستان در راستای طبابت مبتنی بر شواهد، پیشگام بوده و مشارکت فعال و مؤثر دارد.
	<ul style="list-style-type: none"> <li>❖ وجود شواهدی دال بر تمرکز و برنامه‌ریزی تیم‌های پزشکی به ترویج طبابت مبتنی بر شواهد در سطح بیمارستان</li> <li>❖ انجام مطالعات مرتبط با طبابت مبتنی بر شواهد و یکسان‌سازی روش‌های پزشکی</li> <li>❖ برنامه‌ریزی و اجرای استانداردها و گایدلاین‌های ابلاغی وزارت بهداشت</li> <li>❖ ارزیابی دوره‌ای وضعیت بیمارستان از نظر طبابت مبتنی بر شواهد و انجام اقدامات برای بهبود وضعیت</li> <li>❖ تایید مراجع ذیربط وزارت بهداشت در خصوص موفقیت و پیشگامی بیمارستان در زمینه طبابت مبتنی بر شواهد</li> </ul> <p>پیشگامی بیمارستان در خصوص طبابت مبتنی بر شواهد علاوه بر بازدیدهای میدانی بر اساس گزارش‌های اخذ شده از معاونت درمان وزارت بهداشت ارزیابی می‌شود.</p>

<sup>۱</sup> برنامه ملی درمان سکته‌های حاد قلبی

<sup>۲</sup> برنامه ملی درمان سکته‌های حاد مغزی



## الف-۲ مدیریت خطر حوادث و بلایا

سطح	الف-۲-۱ ارزیابی خطر حوادث و بلایا انجام شده و بر اساس نتایج آن برنامه‌ریزی و مدیریت می‌شود.
سطح یک	الف-۲-۱-۱ ارزیابی سالیانه و اولویت‌بندی عوامل خطر آفرین داخلی و خارجی بیمارستان انجام شده است.
	<ul style="list-style-type: none"> <li>❖ شناسایی عوامل خطر آفرین داخلی و خارجی بیمارستان در کمیته مدیریت خطر حوادث و بلایا</li> <li>❖ امتیاز دهی عوامل خطر آفرین بر اساس (شدت، احتمال وقوع، میزان آسیب پذیری و دوره بازگشت)</li> <li>❖ اولویت بندی عوامل خطر آفرین برحسب بیشترین امتیازات و تعیین پنج عامل خطر آفرین اول بیمارستان</li> </ul>
	<p>➤ برای تدوین برنامه‌های مدیریت خطر حوادث و بلایا ابتدا بایستی به سوالات ذیل پاسخ دهیم</p> <ol style="list-style-type: none"> <li>۱. شایعترین حوادث تهدید کننده ما چیست و ما باید در برابر چه حوادثی آماده باشیم؟ (ارزیابی عوامل خطر آفرین)</li> <li>۲. این حوادث چه تأثیراتی بر بیمارستان ما دارد؟ آسیب پذیری‌ها و نقاط قوت ما در برابر آن چیست؟ (ارزیابی خطر)</li> <li>۳. برای مقابله با این تأثیرات چه اقدامات پیشگیرانه ای باید انجام دهیم؟</li> <li>۴. برای آمادگی و پاسخ در برابر این حوادث چه اقداماتی باید انجام دهیم؟</li> </ol> <p>اولین مرحله در این مسیر شناسایی و اولویت بندی عوامل خطر آفرین (مخاطرات) است تا مشخص شود بیمارستان بیشتر در معرض چه مخاطراتی قرار دارد. عوامل خطر آفرین (مخاطره) به پدیده‌هایی گفته شود که بالقوه آسیب‌زا هستند و می‌توانند منجر به آسیب جانی، مالی و محیطی به مردم و یا بیمارستان شوند.</p> <p>➤ عوامل خطر آفرین در بیمارستان با دو منشأ می‌تواند باشد</p> <ol style="list-style-type: none"> <li>۱. منشأ داخلی: در داخل بیمارستان رخ می‌دهد مانند آتش سوزی، قطع برق یا آب، قطع گازهای طبی، قطع سیستم‌های ارتباطی، نشت مواد رادیواکتیو و...</li> <li>۲. منشأ خارجی: خارج از بیمارستان بوده ولی بیمارستان را تحت تأثیر قرار داده و باعث ورود بیش از انتظار مجروحان و مصدومان به بیمارستان می‌شود مانند تصادفات، زلزله، سیل، اپیدمی‌ها و...</li> </ol> <p>مخاطرات بیمارستان‌ها متناسب با موقعیت جغرافیایی نیز کاملاً متفاوت است و از طرفی آسیب پذیری بیمارستان‌ها و ظرفیت آن‌ها نیز متفاوت است لذا برنامه‌های مدیریت خطر بیمارستانی، اختصاصی هر بیمارستان تدوین می‌شود. برای شناسایی عوامل خطر آفرین (مخاطرات) از کتاب "ابزارهای ملی ارزیابی سلامت در حوادث و بلایا" و کتاب ارزیابی ایمنی بیمارستانی<sup>۱</sup> می‌توان استفاده نمود. همچنین برای شناسایی مخاطرات داخلی از مشارکت مدیران، کارکنان و دفتر فنی بیمارستان و برای شناسایی مخاطرات خارجی از مشارکت سازمان‌های امدادی، هواشناسی و سایر سازمان‌های مرتبط و افراد جامعه و با توجه به موقعیت جغرافیایی بیمارستان، شرایط منطقه، فوریت‌های جامعه، اپیدمی‌ها و بلایای طبیعی و براساس شواهد علمی و تجربی استفاده گردد.</p> <p>برای اولویت بندی عوامل خطر آفرین (مخاطرات) ابزارهای مختلفی وجود دارند که می‌توان از کتاب "ابزارهای ملی ارزیابی سلامت در حوادث و بلایا" استفاده نمود. امتیازدهی براساس احتمال وقوع، شدت آسیب، دوره بازگشت (تکرارپذیری) و میزان آسیب پذیری است و در کمیته مدیریت خطر حوادث و بلایا و مشارکت اعضاء امتیازدهی صورت می‌گیرد. پس از اعمال ضرایب امتیاز هر مخاطره مشخص و در جدول ثبت می‌شود. پنج مخاطره‌ای که بیشترین امتیازات را کسب کنند به عنوان اولویت برنامه‌ریزی بیمارستان هستند. برای پنج مخاطره اول بیمارستان (مخاطرات داخلی و خارجی) برنامه تدوین شود.</p> <p>مخاطره آتش سوزی به دلیل اهمیت و استاندارد مستقل<sup>۲</sup> آن جزء ۵ مورد مخاطره قرار نگیرد و با برنامه مستقل برنامه‌ریزی و مدیریت شود.</p> <p>با توجه به ماهیت بیمارستان و احتمال بروز اپیدمی‌ها، در بیمارستان‌هایی که با توجه به منطقه جغرافیایی و اقلیمی در معرض، توصیه می‌شود این مخاطره حتما جزء پنج مخاطره اول بیمارستان قرار گیرد.</p>

<sup>1</sup> FHSI

<sup>2</sup> الف-۲-۲-۱



سطح یک	الف-۲-۱-۲ ارزیابی سالیانه ایمنی بیمارستان در حوادث و بلایا در سه حیطه ایمنی عملکردی، سازه‌ای و غیر سازه‌ای انجام شده است.
	<ul style="list-style-type: none"> <li>❖ تشکیل تیم ارزیابی ایمنی بیمارستان</li> <li>❖ انجام ارزیابی ایمنی بیمارستان در حیطه‌های سازه‌ای</li> <li>❖ انجام ارزیابی ایمنی بیمارستان در حیطه‌های غیرسازه‌ای</li> <li>❖ انجام ارزیابی ایمنی بیمارستان در حیطه‌های عناصر عملکردی</li> <li>❖ ثبت نتایج ارزیابی و امتیازات آن در فایل اکسل و تعیین نمره نهایی شاخص ایمنی بیمارستان</li> </ul>
	<p>تیم ارزیابی ایمنی بیمارستان که حداقل شامل مسئول فنی / ایمنی، مسئولان ساختمان، تأسیسات، تجهیزات، بهداشت محیط و حرفه‌ای، دبیر کمیته و سایر اعضاء منتخب کمیته توسط کمیته مدیریت خطر حوادث و بلایا می‌باشند. ارزیابی براساس ویرایش دوم کتاب FHSI انجام شود.</p> <p>ابزار ارزیابی ایمنی بیمارستان برای حوادث و بلایا<sup>۱</sup> مربوط به سازمان جهانی بهداشت است که در سال ۲۰۰۸ به منظور کمک به بیمارستان‌ها جهت بررسی وضعیت ایمنی بیمارستان، اولویت‌بندی برنامه‌ریزی و پیشگیری از آسیب در اثر وقوع حوادث و بلایا طراحی شده است و معرف این احتمال است که بیمارستان در شرایط وقوع بلایا تا چه میزان می‌تواند فعال بوده و وظایف خود را انجام دهد. این مجموعه ابزاری است که ۱۴۵ حوزه بیمارستانی شامل عناصر سازه‌ای، غیرسازه‌ای و عملکردی را در برمی‌گیرد.</p> <ol style="list-style-type: none"> <li>۱. حیطه ایمنی سازه‌ای شامل اجزایی است که وزن ساختمان را تحمل می‌کنند مثل ستون‌ها، تیرآهن‌ها، صفحات بتون و سقف‌ها می‌باشد.</li> <li>۲. حیطه ایمنی غیر سازه‌ای شامل اجزایی از سازمان هستند که در تحمل وزن ساختمان نقش ندارند مانند سیستم‌های حیاتی (الکتریکی، ارتباطی، ذخایر آب، سوخت، گازهای پزشکی)، گرمایش، سرمایش و تهویه هوا، تجهیزات اداری، تجهیزات پزشکی و آزمایشگاهی و اجزای معماری هستند.</li> <li>۳. حیطه ایمنی عملکردی منطبق با کتاب ارزیابی ایمنی بیمارستانی شامل ایجاد ساختار و برنامه مقابله با حوادث و فوریت‌هایی باشد که شامل (تشکیل کمیته، تدوین برنامه و راهنماهای عملیاتی آمادگی، پاسخ و بازتوانی) می‌باشد.</li> </ol> <p>پس از این که نمرات حوزه‌های مختلف بیمارستان توسط متخصصین هر حوزه تعیین و وارد فایل اکسل شد، در نهایت «نمره شاخص ایمنی بیمارستانی» به‌دست آمده وضعیت بیمارستان را در یکی از حالت‌های زیر مشخص می‌کند:</p> <p>سطح اول: بیمارستان می‌تواند از جان افرادی که درون آن هستند حفاظت کرده و قادر به ادامه‌ی عملکرد خود در شرایط حوادث و بلایا باشد.</p> <p>سطح دوم: بیمارستان قادر به مقاومت در مقابل حوادث و بلایا هست، ولی تجهیزات و خدمات حیاتی آن در معرض خطر قرار دارند.</p> <p>سطح سوم: در زمان حادثه، بیمارستان و کلیه افراد موجود در آن در معرض خطر قرار دارند.</p> <p>در بیمارستان‌های نوساز و قدمت کمتر از ۵ سال، لازم است مجوز مقاوم سازی ساختمان و تأسیسات درخصوص اجزای سازه‌ای از مراجع ذیصلاح دریافت شود و در بیمارستان‌های با قدمت بیش از ۵ سال در صورت لزوم مقاوم سازی اتصالات سازه در برخی قسمت‌های بیمارستان اجرا شود و الزاما در هنگام توسعه فضاهای فیزیکی جدید و نصب تجهیزات پزشکی سنگین مانند CT، MRI و موارد مشابه، مطالعات مقاوم سنجی صورت پذیرد.</p> <p>در بخش‌ها/واحدها اجزای غیر سازه‌ای ساختمان مانند تابلوها، کمدها و وسایل و تجهیزات پزشکی / اداری جهت جلوگیری از سقوط یا پرتاب شدن در صورت بروز حوادثی مانند زلزله ثابت شده باشند. نتایج ارزیابی ایمنی بیمارستان در اتاق رئیس بیمارستان، مدیر خدمات پرستاری و اتاق مرکز عملیات فوریت<sup>۲</sup> جهت بررسی و پایش برنامه‌ها، نصب شود.</p>

<sup>1</sup> FHSI

<sup>2</sup> HCC





سطح دو	الف-۱-۳ بر اساس ارزیابی خطر و ایمنی بیمارستان و اولویت‌های مشخص شده، اقدامات پیشگیرانه برنامه‌ریزی و اجرا شده‌است.
	<ul style="list-style-type: none"> <li>❖ طرح و بررسی نتایج ارزیابی عوامل خطر آفرین در کمیته مدیریت خطر حوادث و بلایا</li> <li>❖ تعیین اثرات احتمالی عوامل خطر آفرین اولویت دار بر بیمارستان و برآورد خطر</li> <li>❖ طرح و بررسی نتایج ارزیابی ایمنی بیمارستان در کمیته مدیریت خطر حوادث و بلایا</li> <li>❖ تعیین اولویت‌های برنامه ای کاهش خطرات</li> <li>❖ برنامه‌ریزی و اجرای برنامه‌های کاهش خطر</li> </ul>

بعد از تعیین پنج مخاطره اول بیمارستان نیاز به تعیین اثرات احتمالی آن‌ها بر بیمارستان است. به این اقدام ارزیابی خطر<sup>۱</sup> گفته می‌شود. تأثیرات مخاطرات بر سیستم‌های بهداشتی درمانی در سه حوزه جانی، مالی و عملکردی بروز می‌نماید که شامل تأثیر بر سلامت افراد (منجر به مرگ یا جراحت)، تأثیر بر اموال و دارایی (از بین رفتن دستگاه‌ها، تخریب بخش‌ها/واحدها و ...) و یا اختلال در عملکرد بیمارستان می‌شوند.

➤ برای پنج مخاطره جدول مشابه نمونه ذیل تکمیل شود

مخاطرات	حوزه‌های تاثیر گذاری	خطرات احتمالی در هر حوزه	علل تاثیر گذاری (آسیب پذیری بالا و ظرفیت پایین)
قطع گازهای طبی	سلامت افراد (بیماران و کارکنان) اموال و دارایی‌ها خدمات (استمرار خدمت)	مرگ بیماران اختلال در خدمت رسانی به بیماران بخش اورژانس و ویژه کنسل شدن اعمال جراحی	نبود اکسیژن ساز در بیمارستان تعداد ناکافی کپسولهای گاز طبی مستعمل بودن اتصالات لوله

بر اساس ارزیابی خطر و ایمنی بیمارستان و اولویت‌های مشخص شده، اقدامات پیشگیرانه برنامه‌ریزی و اجرا می‌شود. این نتایج در کمیته مدیریت خطر حوادث و بلایا مطرح می‌شوند و برای آن برنامه‌ریزی انجام می‌شود. نتایج ارزیابی *FHSI* در سه حیطه ایمنی سازه ای، غیرسازه ای و عملکردی در کمیته مدیریت خطر حوادث و بلایا مطرح شده و برای محورهایی که ایمنی نسبی و یا کم داشته اند، اقدامات اصلاحی تعیین می‌شوند و منطبق با برنامه تعیین شده اقدامات اصلاحی توسط مسئولان واحدها/بخش‌های مرتبط اجرا می‌شود.

## الف-۲-۲ اقدامات پیشگیرانه برای ایمنی و امنیت زیرساخت‌های حیاتی و محیط بیمارستان برنامه‌ریزی و انجام می‌شود.

سطح یک	الف-۲-۱ اقدامات پیشگیری و کنترل آتش سوزی در بیمارستان برنامه‌ریزی و اجرا می‌شوند.
	<ul style="list-style-type: none"> <li>❖ شناسایی مکان‌های خطر آفرین جهت آتش سوزی و اجرای اقدامات پیشگیرانه</li> <li>❖ تأمین خاموش کننده‌های دستی آتش برای بخش‌ها/واحدها و فضاهای مختلف</li> <li>❖ وجود سیستم اعلام حریق و دتکتورهای حساس به دود/حرارت آماده و سالم</li> <li>❖ اخذ تاییدیه استانداردهای آتش نشانی از سازمان آتش نشانی منطقه</li> <li>❖ در دسترس بودن رابطین آتش نشانی آموزش دیده در بیمارستان در تمام شیفت‌ها و ساعات شبانه روز</li> <li>❖ برنامه‌ریزی، آموزش و تمرین مستمر کارکنان</li> <li>❖ پایش مداوم سیستم ایمنی حریق از طریق بازرسی‌های دوره‌ای منظم</li> </ul>

➤ سازمان N.F.P.A<sup>۲</sup> مکان‌ها را از نظر پتانسیل خطر آتش سوزی و استانداردهای خاموش کننده‌ها به سه دسته نموده است

۱. مکان با خطر کم: مکانی است که تنها مقدار کمی مواد قابل احتراق در محل وجود دارد و در نتیجه آتش سوزی کوچکی پیش بینی خواهد شد.
  ۲. مکان با خطر متوسط یا معمولی: مکانی است که میزان مواد قابل احتراق در محل بطور متوسط باشد و در نتیجه آتش سوزی در حد متوسط قابل پیش بینی است.
  ۳. مکان پرخطر: در این مکان‌ها میزان مواد قابل احتراق موجود در آن نسبتاً زیاد است و در نتیجه آتش سوزی قابل توجهی پیش بینی می‌شود.
- مکان‌های پرخطر از جهت رعایت استانداردهای مربوط به پیشگیری از آتش سوزی، توجه بیشتری را می‌طلبد. در بیمارستان این مکان‌ها شامل موتورخانه، محل دیگ‌های بخار، محل ذخایر سوختی، محل نگهداری گازهای طبی، بایگانی، اتاق سرور و ..... هستند. اقدامات پیشگیرانه شامل تعیین و تهیه امکانات لازم و تجهیزاتی جهت شناسایی سریع و اطفاء حریق، مشخص نمودن مکان‌ها و آموزش به کارکنان برای رعایت ایمنی در این مکان‌ها است.

<sup>1</sup> Risk Assessment

<sup>2</sup> National Fire Protection Association





➤ در مناطق پرخطر بیمارستان لازم است موارد ذیل رعایت شود

۱. تابلو و علائم مشخص نمودن این مکان‌ها در بیمارستان نصب شود.
۲. مخازن حاوی مواد قابل اشتعال، در فاصله‌ای ایمن از بیمارستان، تأسیسات الکتریکی، دیگ‌های بخار، آشپزخانه و سایر مناطق مستعد برای آتش سوزی قرار گیرد.
۳. مخازن واقع شده در محل‌های سرپوشیده باید دارای تکیه گاه محکم بوده و محل آن از مواد غیر قابل اشتعال ساخته شده باشد.
۴. جایگاه‌های مخازن سوخت باید علامت گذاری شده، روشنایی مناسب و حصارکشی داشته و نظارت کافی و در صورت امکان هشدار امنیتی داشته باشند، اما در عین حال دسترسی پرسنل مسئول به آن‌ها آسان باشد.
۵. وسایل و مایعات/محلول‌های قابل اشتعال در مکان‌های ایمن که به صورت اختصاصی برای این مواد در نظر گرفته شده است، ذخیره شوند.
۶. منابع تأمین کننده اکسیژن و مخازن ذخیره آن با توجه به خطر انفجار خارج از ساختمان بیمارستان قرار گیرد. جایگاه بایستی به آسانی در دسترس بوده و در معرض مخاطرات (سیل، منابع حرارتی و سقوط اشیاء و اجسام معلق در هوا) قرار نداشته باشد.

➤ تعیین تعداد و نوع خاموش کننده‌های دستی

برحسب موقعیت هر بخش/ واحد و نوع آتش سوزی<sup>۱</sup> که احتمال وقوع دارد نوع و اندازه خاموش کننده‌ها متفاوت است. طبق جدول ذیل از خاموش کننده‌های متفاوتی استفاده می‌شود. البته در هر بخش/ واحد که احتمال چند نوع آتش سوزی وجود دارد، از دو یا چند نوع کپسول استفاده می‌شود.

نوع حریق	نوع سوخت	خاموش کننده
A	مواد قابل احتراقی که پس از سوختن از خود خاکستر بر جای می‌گذارند (مثل کاغذ، چوب، پارچه)	آب
B	مایعات قابل اشتعال یا جامداتی که به راحتی قابلیت مایع شدن دارند (مثل الکل، استون، بنزین)	پودر و گاز، CO <sub>2</sub> و کف
C	گازهای مایع و مایعاتی که براحتی به گاز تبدیل می‌شوند (مثل گاز شهری)	پودر و گاز، CO <sub>2</sub> و کف
D	فلزات اکسیدشونده (نظیر منیزیم، سدیم، پتانسیم)	پودرهای ویژه
E	وسایل الکتریکی و الکترونیکی	CO <sub>2</sub>

➤ نکاتی مهم در خصوص استفاده از خاموش کننده‌های دستی

۱. تعداد و نوع خاموش کننده‌های دستی مورد نیاز به تفکیک بخش‌ها/واحدها و فضاهای مختلف، مشخص شده و با تاریخ معتبر و آماده خاموش کردن آتش باشد.
۲. وسایل اطفای حریق باید نزدیک ورودی و خروجی‌های بخش قرار گیرد.
۳. فاصله قرارگیری کپسول‌ها برای حریق جامدات ۲۱ متر و حریق مایعات ۱۵ متر باشد.
۴. کپسول‌ها باید به آسانی در دسترس و در معرض دید نصب شوند.
۵. کپسول‌ها در ارتفاع مناسب بنحوی که فاصله انتهای کپسول از کف ۱،۲ متر باشد نصب باشد.
۶. ثبت نتایج تعمیر و نگهداری (شارژ مجدد) کپسول‌های آتش نشانی و شیرهای آتش نشانی موجود باشد.
۷. راهنمای عملکرد سیستم‌های محافظت از آتش سوزی موجود است و نیز نتایج تعمیر و نگهداری کپسول‌ها و شیرهای آتش نشانی ثبت شده باشد.
۸. نقشه محل قرارگیری شیرهای آتش نشانی در چندین محل به ویژه در اتاق عملیات فوریت وجود داشته باشد.
۹. در کنار تابلو برق‌های بیمارستان، کپسول CO<sub>2</sub> قرار گیرد.
۱۰. برنامه‌ریزی آموزشی برای کارکنان جهت اطفاء حریق و استفاده از انواع خاموش کننده برنامه‌ریزی و اجرا شود.

➤ سیستم اعلام حریق و دتکتورها

نوع و حساسیت دتکتورها، با توجه به خطر حریق در هر محل تعیین شود. به همین دلیل لازم است در بخش‌های مختلف بیمارستان براساس صلاحدید کارشناس فنی حریق، انتخاب شود. محدوده حفاظتی دتکتورها بستگی به حساسیت آن و تراکم محصولات حریق دارد، به نحوی که تعیین محدوده مؤثر آن، براساس توصیه‌های سازنده و با آزمایشات کنترل کیفی صورت می‌پذیرد. دتکتورها باید تابع یکی از استانداردهای معتبر بین المللی<sup>۲</sup> یا استاندارد ملی<sup>۳</sup> باشد.

۱ A,B,C,D,E

۲ BS و NFPA

۳ ISIRI-3706



### ➤ رابطین آتش نشانی

کارکنان بیمارستان باید با اصول اولیه کار با کپسول‌های آتش نشانی و اطفاء حریق آشنایی داشته باشند ولیکن نیاز است افرادی بصورت تخصصی تر در مورد اطفاء حریق، کار با فایرباکس‌ها، شیرهای آتش نشانی و ... آموزش دیده باشند. رابطین آتش نشانی مسئول برنامه‌های آموزشی، پیشگیری و عملیات اطفاء حریق هستند. این افراد با هماهنگی آتش نشانی منطقه یا استان، دوره‌های تخصصی آتش نشانی را می‌گذرانند.

### ➤ دوره آموزشی الزامی برای رابطین آتش نشانی

۱. مباحث تئوری ایمنی در برابر آتش سوزی.
۲. کار با کپسول آتش نشانی و جعبه‌های آب آتش نشانی به منظور کسب مهارت عملی
۳. نگهداری ایمن از مواد قابل اشتعال و خطرناک

فهرست رابطین آتش نشانی در تمام ساعات شبانه روز در اختیار واحد/ بخشهای بیمارستان قرار دارد همچنین در اتاق عملیات فوریت<sup>۱</sup>، دفتر پرستاری، مدیریت و تلفن خانه بیمارستان موجود باشد تا در صورت لزوم فراخوان شوند. این افراد بایستی از شرح وظایف خود مطلع باشند.

### ➤ نحوه پایش مداوم سیستم ایمنی حریق

۱. تدوین چک لیست و کنترل منظم و دوره‌ای خاموش کننده‌ها جهت اطمینان از شارژ و آماده استفاده بودن خاموش کننده‌ها
۲. تاریخ مصرف وسایل اطفای حریق باید بصورت دوره ای کنترل شود.
۳. نتایج تعمیر و نگهداری (شارژ مجدد) کپسول‌های آتش نشانی و شیرهای آتش نشانی نگهداری شود.
۴. تعداد کافی از فایرباکس‌ها سالم در محل وجود داشته باشد.
۵. کسب اطمینان از اینکه این شیرهای فایرباکس‌ها دارای منبع دائمی آب برای استفاده حین رخداد آتش سوزی هستند.
۶. شلنگ‌ها به شیرهای آتش نشانی متصل و از طول کافی برخوردار و دارای منابع آب مخصوص به خود باشند.
۷. شبکه لوله‌ها ی آب، پمپ‌ها و اجزای فرعی، منحصر به شیرهای آتش نشانی باشد.
۸. به صورت دوره‌ای وجود فشار آب کافی کنترل شود.
۹. نقشه محل قرارگیری شیرهای آتش نشانی در چندین محل به ویژه در اتاق عملیات فوریت موجود باشد.

<sup>1</sup> HCC



سطح یک	الف-۲-۲- ایمن سازی سطوح و دیوارها در محیط بیمارستان برنامه‌ریزی و اجرا می‌شود.
	<ul style="list-style-type: none"> <li>❖ رعایت اصول ایمنی سطوح و دیوارها، پنجره‌ها، کف پوش‌ها، درب‌های ورودی و خروجی و سایر سطوح</li> <li>❖ انجام اقدامات ایمنی جهت پیشگیری از سقوط بیماران و مراجعین در محیط‌های پر مخاطره</li> <li>❖ انجام اقدامات ایمنی در محوطه بیمارستان</li> <li>❖ رعایت اصول ایمنی وسایل و تجهیزات پزشکی بیمارستان و مهار نمودن تجهیزات</li> <li>❖ انجام بازدیدهای دوره‌ای جهت بررسی ایمنی محیط بیمارستان در صورت لزوم انجام اقدامات اصلاحی/پیشگیرانه</li> <li>❖ عدم وجود هرگونه عامل مخاطره آمیز در سطوح و دیوارها برای کارکنان، مراجعین و بیماران</li> </ul>
	<p style="text-align: right;">➤ نکاتی مهم در اجرای ایمن سازی سطوح و دیوارها</p> <ol style="list-style-type: none"> <li>۱. به منظور حفظ ایمنی بیماران و جلوگیری از سقوط در اتاق‌ها، راهروها و سرویس‌های بهداشتی دستگیره اتکا نصب شود.</li> <li>۲. در صورت وجود رمپ در ورودی بخش‌ها یا در محوطه بیمارستان، سطوح آن‌ها مشبک شده تا اصطکاک کافی داشته باشند.</li> <li>۳. برای رمپ‌ها و مسیرهایی که همسطح با کف نیستند، نرده پیش‌بینی شده باشد.</li> <li>۴. راه پله‌ها و رمپ‌ها عاری از موانع یا آیرتمهایی است که می‌توانند سقوط کنند و باعث انسداد مسیر شوند.</li> <li>۵. راه پله‌ها و رمپ‌ها باید نرده‌هایی داشته باشند که در حداکثر ظرفیت خود به صورت ایمن قابل استفاده باشند.</li> <li>۶. پله‌ها در راه پله دارای لبه واضح و مشخص و سالم بدون شکستگی لبه باشند.</li> <li>۷. در محل‌هایی که رمپ در مجاورت دیوار قرار دارد روی سرتاسر دیوار دستگیره در ارتفاع مناسب نصب شده باشد.</li> <li>۸. کف می‌بایست در برابر آب مقاوم بوده، لیز و سست نبوده و دارای شکاف به ویژه در محل‌های پرتردد و اصلی نباشد.</li> <li>۹. کف ساختمان در مقابل آب مقاوم بوده، لیز نباشند، ترک خوردگی یا لق شدگی به خصوص در محل‌های مهم و مکان‌های پر رفت آمد نداشته باشد.</li> <li>۱۰. کف ساختمان ناهموار یا فرورفته نباشد. چرا که منجر به سقوط افراد و یا واژگونی برانکارد و تجهیزات می‌شود.</li> <li>۱۱. در مکان‌هایی که تعداد زیاد لوله محافظ، کابل یا کف‌های کاذب هست، کف برای مقاومت در برابر فشارهای جانبی زمین لرزه با بست‌های جانبی تقویت شده باشد.</li> <li>۱۲. مناطق ناهموار یا فرورفتگی که منجر به سقوط افراد یا واژگونی تجهیزات شود برطرف شود.</li> <li>۱۳. جهت جلوگیری از سقوط اجسام و تجهیزات همه آن‌ها به دیوار ثابت شوند.</li> <li>۱۴. قفسه داروها، کمدها و کابین‌ها و تابلوها و قاب‌ها تا حد امکان به صورت ایمن و استاندارد به دیوارها فیکس و مهار شوند.</li> <li>۱۵. حتی الامکان از قاب‌ها و تابلوهای مقاوم و سبک استفاده شود.</li> <li>۱۶. تجهیزات نصب شده روی دیوارها به صورت ماهانه توسط واحد ساختمان بازدید و از استحکام آن‌ها اطمینان حاصل گردد.</li> <li>۱۷. در بازدیدهای دوره‌ای کلیه قسمت‌های بیمارستان از لحاظ ایمنی کنترل می‌شوند.</li> <li>۱۸. کلیه لبه‌های تیز و نبش‌های در بخش‌های بستری و اتاق‌های عمل توسط ضربه‌گیر از جنس مناسب محافظت شده باشد.</li> <li>۱۹. خطوط انتقال برق (فشار ضعیف و فشار قوی) در محوطه بیمارستان شناسائی و حریم آن‌ها مشخص شود.</li> <li>۲۰. روشنائی کافی در قسمت‌های مختلف داخلی و محوطه بیمارستان که نیاز به روشنائی جهت تردد و انجام فعالیت دارند، تأمین شود.</li> <li>۲۱. راهروهای داخلی عاری از موانع برای اطمینان از سهولت حرکت کارکنان، برانکارد و تجهیزات پزشکی باشند.</li> </ol>



سطح یک	الف-۲-۳- پله فرار با علائم راهنمای واضح، دارای نرده و پلکان در همه طبقات بیمارستان بدون هیچ مانعی قابل دسترسی است.
	<ul style="list-style-type: none"> <li>❖ پیش‌بینی پله فرار در صورت طبقاتی بودن بیمارستان</li> <li>❖ وجود نرده پلکان برای تمام راه پله‌ها</li> <li>❖ باز بودن مسیرهای خروج و پلکان‌های اضطراری در تمام اوقات شبانه روز</li> <li>❖ عدم وجود هرگونه موانعی در مسیر خروج و پلکان‌های اضطراری</li> </ul>
	<p>➤ نکات مهم در مسیرهای خروج و پله فرار</p> <ol style="list-style-type: none"> <li>۱. درب‌های ورودی عاری از هر گونه مانع بوده و به اندازه کافی برای عبور بیماران و پرسنل در شرایط اضطراری عریض باشند.</li> <li>۲. درب‌ها به سمت خارج باز شوند تا در صورت هجوم جمعیت مانعی در برابر خروج آن‌ها وجود نداشته باشد.</li> <li>۳. توجه ویژه به وضعیت درب‌ها و ورودی‌های بخش‌های مهم مانند بخش اورژانس و بخش مراقبت‌های ویژه و اتاق عمل شود.</li> <li>۴. علائم راهنمایی واضح و از نوع شب نما به سمت پله فرار از داخل راهروها تا پله فرار در هر بخش/ واحد نصب شده و روشنایی اضطراری در مسیر پله‌های فرار تامین شود</li> <li>۵. دسترسی به پلکان‌های خارجی در هر طبقه از طریق درب‌های مقاوم در برابر آتش ضربه و دود بند صورت پذیرد.</li> <li>۶. کف پاگردها و پلکان‌های خارجی با سازه فلزی باید از نوع ورق فلزی آجدار پوشش داده شود.</li> </ol>
سطح یک	الف-۲-۴ آسانسورهای فعال تحت نظارت‌های مستمر ایمنی و فنی بوده و دارای گواهی‌نامه استاندارد / گواهی ایمنی از اداره کل استاندارد است.
	<ul style="list-style-type: none"> <li>❖ اخذ گواهی‌نامه استاندارد/گواهی ایمنی از اداره کل استاندارد برای تمامی آسانسورهای فعال بیمارستان</li> <li>❖ تعمیر و نگهداری آسانسورها توسط شرکت‌های دارای صلاحیت از اداره استاندارد آسانسور منطقه</li> <li>❖ برنامه‌ریزی و انجام سرویس‌های دوره‌ای و پیشگیرانه آسانسورها توسط شرکت‌های دارای صلاحیت از اداره استاندارد آسانسور</li> <li>❖ همسطح بودن ورودی آسانسور با دسترسی بلامانع صندلی چرخدار یا برانکار</li> <li>❖ نصب دستگیره‌های کمکی در دیواره‌های آسانسور</li> </ul>
	دستورالعمل استفاده از آسانسورها در زمان حریق و یا تخلیه اضطراری تدوین و اطلاع رسانی شود.
سطح یک	الف-۲-۵ انبارهای بیمارستان با شیوه ایمن مدیریت می‌شوند.
	<ul style="list-style-type: none"> <li>❖ تدوین دستورالعمل انبارش ایمن با حداقل‌های مورد انتظار</li> <li>❖ آگاهی و عملکرد کارکنان مرتبط بر اساس دستورالعمل انبارش ایمن</li> <li>❖ نظارت مدیریت بیمارستان بر اجرای دقیق دستورالعمل انبارش ایمن</li> </ul>
	<p>➤ حداقل‌های مورد انتظار در دستورالعمل انبارش ایمن</p> <ol style="list-style-type: none"> <li>۱. انبارش مستقل مواد شیمیایی و قابل اشتعال برنامه‌ریزی شود.</li> <li>۲. اصول ایمنی و دکتورهای هشداردهنده در فضای خارج از انبار اصلی که مجهز به وسائل آتش نشانی رعایت شود..</li> <li>۳. از قفسه بندی‌های فلزی مستحکم و غیر قابل اشتعال استفاده شود.</li> <li>۴. از درب فلزی و فاقد شکاف در انبار استفاده شود.</li> <li>۵. سیم کشی توکار برق و از داخل لوله‌های مخصوص ضد ضربه و اشتعال باشد.</li> <li>۶. از کلیدها و پریزها و روشنایی‌های ضد جرقه استفاده شود.</li> <li>۷. چیدمان طبقه بندی شده و ایمن از جمله نگهداری مواد سوزاننده و اشتعال زا در طبقات پایین انجام شود.</li> <li>۸. از علائم هشداردهنده ممنوعیت سیگار و سایر موارد ایمنی استفاده شود.</li> <li>۹. کف انبار صاف و فاقد هرگونه لغزندگی باشد.</li> <li>۱۰. استحکام کافی و زیر سازی مناسب کف انبار از جهت ایمنی در مقابل آتش سوزی و زلزله ایجاد شود.</li> <li>۱۱. انبار روشنایی و تهویه مناسب داشته باشد.</li> <li>۱۲. جعبه کمک‌های اولیه در انبار پیش بینی شود.</li> <li>۱۳. از نرده محافظ در پشت پنجره‌های انبارها استفاده شود.</li> <li>۱۴. نکات نگهداری اجزاء غیرسازه‌ای در هنگام زلزله (مانند قفسه‌ها و ...) رعایت شود.</li> <li>۱۵. مواد قابل اشتعال در یک انبار امن خارج از ساختمان بیمارستان نگهداری شده و محل آن با تصویر گرافیکی یا علائم راهنما مشخص گردد.</li> <li>۱۶. چک لیستی بر اساس دستورالعمل انبارش ایمن تدوین و بررسی دوره‌ای آن توسط مدیریت بیمارستان انجام و موارد عدم انطباق اصلاح شود.</li> </ol>



سطح یک	الف-۲-۶ حوادث در بیمارستان گزارش، بررسی، تحلیل شده و اقدامات اصلاحی/ برنامه بهبود مؤثر طراحی و اجرا می‌شود.
	<ul style="list-style-type: none"> <li>❖ تدوین روش اجرایی گزارش حوادث بیمارستان و اطلاع رسانی آن به تمامی کارکنان</li> <li>❖ آگاهی و عملکرد کارکنان مطابق روش اجرایی در زمان بروز حوادث در سطح بیمارستان</li> </ul> <p>حوادث داخلی حداقل در حیطه‌های ساختمان، تاسیسات، برق اضطراری، سیستم اطلاعات بیمارستان، خرابی تجهیزات اصلی و سایر موارد با توجه به شرایط بیمارستان در روش اجرایی تعریف می‌شود. برای پیشگیری از بروز حوادث مشابه در بیمارستان، بایستی حوادث گزارش شده در کمیته مدیریت خطر حوادث و بلایا تحلیل ریشه‌ای شده و در صورت لزوم اقدامات اصلاحی/پیشگیرانه/ برنامه بهبود تدوین و اجرا شود.</p>
سطح دو	الف-۲-۷ هرگونه تغییر کاربری در بیمارستان با رعایت اصول ایمنی و مقررات مرتبط انجام می‌شود.
	<ul style="list-style-type: none"> <li>❖ انجام مطالعات مقاوم سنجی قبل از هرگونه تغییر کاربری/ توسعه فضای فیزیکی</li> <li>❖ انجام مطالعات مقاوم سنجی قبل از نصب تجهیزات پزشکی سنگین مثل <i>CT scan.MRI</i></li> <li>❖ اخذ مجوزهای مربوط به هرگونه توسعه یا تغییر کاربری از وزارت بهداشت و سایر مبادی قانونی مربوط</li> </ul> <p>ایجاد تغییرات در بخش‌های مختلف بیمارستان بدون در نظر گرفتن تأثیر آن بر کاهش مقاومت سازه در برابر مخاطرات و حوادث، باعث افزایش آسیب پذیری ساختمان و ساکنان آن می‌شود. لذا هر گونه تغییر کاربری در بیمارستان می‌بایست به توجه به طرح جامع درمانی بیمارستان که بر اساس اصول سطح بندی و ضوابط مهندسی تدوین شده است صورت پذیرفته و به تایید دفتر فنی و مهندسی دانشگاه رسیده باشد.</p>
سطح دو	الف-۲-۸ بیمارستان در خصوص پدافند غیر عامل اقدامات امنیتی را برنامه‌ریزی و اجرا می‌نماید.
	<ul style="list-style-type: none"> <li>❖ برنامه‌ریزی و تامین امنیت فیزیکی بیمارستان با رعایت اصول تکریم انسانی و با محوریت حفاظت فیزیکی</li> <li>❖ برنامه‌ریزی و انجام اقدامات امنیتی شامل ساختارها، موانع فیزیکی و کنترل دسترسی‌ها</li> <li>❖ استفاده از دوربین‌های مدار بسته بدون نقض حریم خصوصی بیماران</li> <li>❖ استفاده از قفل‌ها و آژیرها برای مناطق حساس و مهم بیمارستان</li> <li>❖ برنامه‌ریزی و تامین ایمنی محل ذخیره آب، مواد غذایی، دارو و تجهیزات، سوخت با محوریت کمیته مدیریت خطر حوادث و بلایا</li> <li>❖ برنامه‌ریزی و تامین ایمنی بر سیستم‌های ارتباطی شبکه‌های کامپیوتری، سایت بیمارستان و سیستم اطلاعات بیمارستان</li> <li>❖ ایجاد نظام‌های گزارش فوری موارد غیر معمول بیماری‌های نوپدید توسط کارکنان مرتبط</li> <li>❖ ایجاد نظام‌های گزارش فوری موارد تخلفات مدنی یا احتمالات خرابکاری و دزدی و کودک/ آدم ربایی و سایر مصادیق به تشخیص بیمارستان</li> </ul> <p>نصب هرگونه دوربین مدار بسته با هر شرایطی و در هر بخشی با دید مستقیم بر بالین بیماران، ناقض حریم شخصی بیماران است.</p>
سطح	الف-۲-۳ برنامه ارزیابی، نگهداری و راهبری ایمن سیستم‌های مکانیکی و الکتریکی تدوین شده و اجرا می‌شود.
سطح یک	الف-۲-۱ انرژی الکتریکی مستمر با شرایط ایمن برای بیمارستان برنامه‌ریزی و تامین می‌شود.
	<ul style="list-style-type: none"> <li>❖ آماده به کار بودن ژنراتور/ ژنراتورهای اصلی برق اضطراری بیمارستان، با تعداد، ظرفیت و کارایی متناسب با شرایط بیمارستان</li> <li>❖ آماده به کار بودن حداقل یک دستگاه ژنراتور جهت پشتیبانی ژنراتور/ ژنراتورهای اصلی برق اضطراری</li> <li>❖ پایش عملکرد و آمادگی ژنراتورهای اصلی و پشتیبان و سامانه‌های برق اضطراری</li> <li>❖ تغذیه بیمارستان از دو شبکه انتقال نیروی برق شهری مجزا</li> </ul> <p>دستگاه‌های دیزل ژنراتور از مهمترین دستگاه‌های مرکز درمانی می باشد. لذا قطع برق حتی به مدت کوتاه نیز ممکن است منجر به مرگ یا آسیب جدی به بیماران شود.</p> <p>➤ اهم نکات در مدیریت ژنراتور</p> <ol style="list-style-type: none"> <li>۱. وجود شناسنامه برای دستگاه‌ها</li> <li>۲. تعمیرات و نگهداری بموقع</li> <li>۳. سرویس‌های پیشگیرانه</li> <li>۴. ارزیابی مستمر و مدون براساس چک لیست</li> <li>۵. ثبت سوابق تعمیراتی در شناسنامه</li> </ol> <p>بررسی روزانه ژنراتورها از نظر عملکرد و ایمنی با استفاده از چک لیست و اطمینان از صحت عملکرد دستگاه و باتری‌ها، بررسی منابع سوخت، الکتروپمپ گازوئیل و اتصال آن به برق اضطراری، اتصال روشنایی اتاق به برق اضطراری، گرم‌کن‌ها. ثبت ساعت کارکرد و زمان تعویض روغن و فیلترها، بررسی مایع خنک‌کننده و ضدیخ صورت می‌پذیرد. بایستی از تامین ذخیره سوخت به میزان کافی (برای یک هفته) برای عملکرد ژنراتورها اطمینان حاصل می‌شود. مسیر مناسب ورودی و خروجی هوا، محل مناسب خروجی دودکش وجود تابلو کنترل، راه‌اندازی و قرارگیری در مدار خودکار (چنج‌اور) با رعایت مسایل ایمنی و حفاظتی انجام شود.</p> <p>📄 به دستورالعمل تأمین برق ایمن در مؤسسات پزشکی شماره ۴۰۲/۲۶۴۳۸ د مورخ ۹۵/۰۹/۰۳ رجوع شود.</p>



سطح یک	الف-۲-۳- توزیع انرژی الکتریکی بیمارستان با رعایت اصول ایمنی و الزامات مربوط برنامه‌ریزی و اجرا می‌شود.
	<ul style="list-style-type: none"> <li>❖ اتصال به زمین توزیع انرژی الکتریکی بیمارستان دارای سیستم نول و ارت جدا از هم</li> <li>❖ استفاده از ترانسفورمر یک به یک (ایزوله) در توزیع انرژی الکتریکی بخش‌های مراقبت ویژه و اتاق عمل</li> <li>❖ تأییدیه بازرسی و تست چاه ارت توسط مراجع ذیصلاح</li> <li>❖ برنامه‌ریزی و ارزیابی دوره ای تابلوهای برق اصلی، فرعی و تابلوهای درون بخشی بیمارستان</li> <li>❖ تدوین و اجرای برنامه نگهداری و ارزیابی دوره‌ای از تابلوهای ایزوله بیمارستان</li> </ul>
	<p>➤ چاه ارت</p> <p>به دلیل تماس و ارتباط الکتریکی تجهیزات پزشکی با بدن بیماران کلیه بخش‌های درمانی، تشخیصی و کلیه قسمت‌هایی که دارای تجهیزات پزشکی هستند، باید مجهز به سیستم ارتینگ (اتصال به زمین) باشند. وجود ارت در مراکز درمانی جزو الزامات اساسی است تعداد چاه ارت می‌بایست متناسب با حجم تجهیزات مرکز درمانی (میزان آمپر مصرفی) باشد. دستگاه‌های پرمصرف مانند آنژیوگرافی بایستی دارای چاه ارت مستقل در نزدیکی تابلوی اصلی توزیع برق خودش باشد.</p> <p>ارت مناسب و اتصال به زمین بدنه تجهیزات در مراکز درمانی علاوه بر حفاظت الکتریکی پرسنل و بیماران و مراجعان در مقابل جریان‌های ناشی، پارازیت‌ها و نویزهای ناشی از خود بیمار، تخت‌ها و تجهیزات اطراف بیمار را نیز که از طریق امواج الکترومغناطیسی موجود در فضا القاء می‌شوند (مانند موبایل، تلویزیون و ...)، را از بین می‌برد. اندازه پیری ارت مرکزی و مقاومت زیر ۲ اهم آن همچنین کنترل همبندی‌ها در تمامی بخش‌های درمانی الزامی می‌باشد. اطمینان از استفاده پریزهای ارت دار، سه همراهی‌های ارت دار و همچنین کنترل سفت و محکم بودن اتصالات ارت علی‌الخصوص در اتاق‌های عمل بسیار ضروری می‌باشد. محل اتصالات سیم ارت باید بصورت دوره‌ای بازدید و مقاومت سیم زمین اندازه‌گیری شود. سیستم‌های نیرو و منابع تغذیه مورد استفاده در تاسیسات برق بیمارستان متناسب با موارد کاربری در بخش‌ها و واحدها از انواع TN-S و یا IT (تابلو ایزوله) است. سیستم توزیع برق IT در فضاهای اتاق عمل و فضاهایی که تجهیزات الکتریکی با بدن باز بیمار در تماس است (آنژیوگرافی، بخش‌های ویژه و ...) الزامی است. در این فضاها تجهیزات بایستی از این سیستم تغذیه الکتریکی شوند. به منظور تداوم نیروی برق و اعمال استانداردهای ایمنی و پیشگیری در برابر آتش سوزی و انفجار و همچنین محافظت بیماران و افراد در برابر شوک و برق گرفتگی در مناطق معینی از بیمارستان مانند اتاق‌های عمل، زایمان و همچنین بخش‌های ویژه باید از سیستم برق ایزوله (سیستم IT) استفاده شود.</p>
	<p>➤ نگهداری تابلو برق‌های اصلی و فرعی، تابلو برق ایزوله</p> <p>یکی از نکات اساسی سیستم توزیع برق، تابلوهای برق در بیمارستان است. نگهداری از تابلوها در بخش‌ها اعم از تابلوهای اصلی پست برق و تابلوهای فرعی و تابلوهای درون بخشی بسیار ضروری است. هر ماه بایستی به صورت ادواری تابلوها بطور کامل بررسی و آچارکشی و نظافت شوند. اطمینان از انجام عملیات مذکور و همچنین انجام اندازه‌گیری‌های اولیه جریان در فازهای مختلف اطمینان از توالی فاز و یکسان تقسیم شدن جریان در تابلوهای ۳ فاز بسیار مهم است. برای تابلوهای برق ایزوله هم موارد مذکور لازم الاجرا می‌باشد. در تابلوهای ایزوله چک کردن ترانس و ایزوله بودن برق خروجی باید حتماً بطور ادواری چک گردیده چرا که هرگونه نشت جریان و یا عملکرد ناصحیح ترانس باعث آسیب به بیمار می‌شود.</p>
	<p>➤ برنامه ارزیابی حداقل شامل موارد ذیل است</p> <ol style="list-style-type: none"> <li>۱. اندازه‌گیری منظم ارت مرکزی و تأیید مقاومت زیر ۲ اهم آن و همچنین کنترل همبندی‌ها در تمامی بخش‌های درمانی</li> <li>۲. کنترل محکم بودن اتصالات ارت مخصوصاً در اتاق‌های عمل، استفاده از پریزهای ارت دار و سه راهی‌های ارت دار</li> <li>۳. بررسی و آچارکشی و نظافت کامل تابلوها به‌صورت ادواری</li> <li>۴. انجام اندازه‌گیری جریان در فازهای مختلف و تقسیم یکسان جریان در تابلوهای ۳ فاز</li> </ol> <p>تابلو برق‌ها باید دارای قفل مناسب بوده و از دسترسی افراد غیرمجاز محافظت شوند. پریزهای برق یوپی‌اس و برق اضطراری مشخص شوند. از کفپوش عایق مناسب جلوی تمامی تابلوهای برق استفاده شود. از بانک‌های خازنی جهت اصلاح ضریب توان و کاهش هزینه برق (صفر شدن هزینه توان راکتیو در قبض برق) استفاده شود. ترانسفورمر یک به یک (ایزوله) در بخش‌های مراقبت ویژه و اتاق عمل فعال باشد. برنامه نگهداری و ارزیابی دوره‌ای از تابلوهای ایزوله بیمارستان (در تدوین برنامه نگهداری و ارزیابی دوره‌ای از تابلوهای ایزوله، چک کردن ترانس و ایزوله بودن برق خروجی گنجانده شود). تدوین و اجرا شود. بایستی مراقب بود چرا که هرگونه نشت جریان و یا عملکرد ناصحیح ترانس باعث آسیب به بیمار خواهد شد. در پریزهای برق مرتبط با استفاده بیماران، علاوه بر استفاده از فیوزهای مناسب از کلید جریان باقی‌مانده (محافظ جان) استفاده شود.</p> <p>📌 به دستورالعمل تأمین برق ایمن در مؤسسات پزشکی شماره ۴۰۲/۲۶۴۳۸ د مورخ ۹۵/۰۹/۰۳ رجوع شود.</p>





سطح یک	الف-۲-۳- ارزیابی، نگهداری و راهبری سامانه‌های سرمایشی، گرمایشی و تهویه بیمارستان برنامه‌ریزی و اجرا می‌شود.
	<ul style="list-style-type: none"> <li>❖ وجود شناسنامه دستگاه‌ها و تجهیزات در موتورخانه بیمارستان با حداقل‌های مورد انتظار</li> <li>❖ کنترل روزانه دستگاهها براساس چک لیست عملکردی</li> <li>❖ سرویس و نگهداری ادواری پیشگیرانه وسایل و تجهیزات سامانه‌های سرمایشی، گرمایشی و تهویه</li> <li>❖ مدیریت سوابق تعمیرات دستگاه‌ها</li> <li>❖ مداخلات به موقع در رفع نواقص و مشکلات در سوابق بازدهی‌های دوره‌ای از تأسیسات و تجهیزات بیمارستان</li> <li>❖ به روز رسانی و جایگزینی سامانه‌های سرمایشی، گرمایشی و تهویه یا اجزای آن</li> </ul>
	<p>برنامه ادواری سرویس و نگهداری پیشگیرانه وسایل و تجهیزات سامانه‌های سرمایشی، گرمایشی و تهویه سرمایشی، گرمایشی و تهویه بیمارستان و دستگاه‌های حساس و حیاتی در موتورخانه‌ها و ساختمان شامل ( دیگ‌های بخار، چیلرهای جذبی و تراکمی، الکتروپمپ‌ها و هواسازها، اگزاست‌فن‌ها، برج‌های خنک‌کننده، مبدل‌های حرارتی، منابع کندانس و دی‌اریتور، سختی‌گیرها و ...) طبق نظر کارخانه سازنده و متخصصین نگهداری راهبری تأسیسات یک ضرورت مهم در امر مدیریت تأسیسات است. سوابق تعمیرات دستگاه‌ها از جمله تاریخ تعمیر، شرح فعالیت انجام گرفته و قطعات تعویض شده و ارزیابی‌های منظم و دوره‌ای دستگاه‌ها و تجهیزات با استفاده از چک لیست‌های معین نیز بایستی مدیریت شود. امنیت زیرساخت‌های مکانیکی و برقی تجهیزات در موتورخانه مرکزی مراکز درمانی بسیار حایز اهمیت و حساس بوده لذا باید به جهت بالابردن ضریب ایمنی عملکردی تجهیزات و همچنین به حداقل رساندن خطرات مربوطه برنامه‌ریزی خاصی انجام گیرد.</p> <p>دستگاه‌ها از منظر خطر در دو گروه دسته بندی می شوند، دستگاه‌هایی که مولد اولیه خطر هستند مانند دیگ‌های بخار و دستگاه‌هایی که منبع اولیه خطر نیستند اما عملکرد نامناسب آن‌ها علت ثانویه خطر می‌شود. مانند الکتروپمپ آتش نشانی که در زمانی که حتی با خرابی یک کویلینگ ساده که در مدار سرویس قرار نگرفته، امکان اطفاء حریق در بیمارستان میسر نخواهد بود.</p> <p>دستگاه‌ها و تجهیزات مهم و اساسی در یک موتورخانه صنعتی بیمارستانی باید دارای شناسنامه باشند. در شناسنامه می بایست نوع و مدل دستگاه، سال ساخت، کارخانه سازنده، تاریخ نصب و راه اندازی مشخص باشد. همچنین بایستی سوابق تعمیراتی انجام شده دستگاه بطور کامل و شفاف مشخص گردد. تاریخ تعمیر، شرح فعالیت انجام گرفته و قطعات تعویض شده و سرویس‌های انجام شده در شناسنامه دستگاه ثبت شود. در صورت عدم ثبت سوابق، هزینه‌های نگهداری تجهیزات فرسوده بسیار بالاتر از هزینه تعویض و جایگزینی دستگاه طی دوره زمانی یک ساله و یا کمتر است. دستگاه‌های مهم و حیاتی در موتورخانه بایستی دارای چک لیست عملکردی<sup>۱</sup> باشند و در زمان‌هایی معین مثلاً هر دو ساعت یکبار در هر شبانه روز، تکنسین فنی فاکتورهای قابل اندازه‌گیری و مهم هر دستگاه را که معمولاً به داشبرد دستگاه معروف می باشند را ارزیابی و ثبت نماید. افراد واجد صلاحیت برای این ارزیابی بایستی برای هر دستگاه از بین تکنسین‌های با تجربه توسط مدیر تأسیسات تعیین شده و بر عملکرد آن‌ها نظارت نماید. برنامه نگهداری راهبری پیشگیرانه<sup>۲</sup> برای دستگاه‌ها و تجهیزات در موتورخانه مرکزی بایستی توسط مسئول تأسیسات با مشارکت تکنسین‌های مجرب و بر اساس توصیه‌های کارخانه سازنده تدوین و بر اساس ان اقدام می‌شود. دستگاه‌های حساس و حیاتی در موتورخانه‌های مراکز درمانی اعم از چیلرهای جذبی و تراکمی، الکتروپمپ‌ها، دیگ‌های بخار، دیزل ژنراتورها، تابلوهای فشار متوسط و ضعیف، منابع دی اریتور و ... بایستی دارای برنامه ادواری نگهداری پیشگیرانه باشند. بدیهی است که این برنامه با چک لیست دستگاه تفاوت داشته و در فرم‌های نگهداری پیشگیرانه برنامه تعمیرات دستگاه در فواصل زمانی خاص مشخص می‌شوند. توصیه می‌شود انجام سرویس‌های دوره‌ای و برنامه‌های پیشگیرانه تجهیزات مطابق با سامانه<sup>۳</sup> و ثبت فرآیندها در آن صورت گیرد. همچنین از تجهیزات بازرسی (شفاف‌الاینمنت، کنترل لرزش، کنترل سختی آب، کنترل PH دیگ بخار و ...) جهت افزایش عمر مفید دستگاه‌ها استفاده شود. توجه به هزینه اثربخش بودن اقدامات/مداخلات اصلاحی تأسیسات در هنگام تصویب بودجه جهت تعمیرات و نگهداری دستگاه‌ها توصیه می‌شود.</p> <p>چند توصیه مهم! دسترسی به موتورخانه محدود به کارکنان تأسیسات باشد. از دسترسی و ورود افراد غیرمجاز به کارگاه تأسیسات جلوگیری به عمل آید. علائم و تابلوهای خطر و هشدار نصب شده باشد. کلیه تابلوهای برق موتورخانه بر اساس برنامه تعمیرات پیشگیرانه مورد ارزیابی قرار گیرند. فضای موتورخانه‌ها، تحت هیچ عنوان و به هیچ دلیل برای منظوره‌های دیگر مانند: انباری، رختشویخانه پارکینگ و غیره استفاده نشود. تهویه موتورخانه به سمت هوای باز قرار داشته و استعمال دخانیات در موتورخانه اکیدا ممنوع باشد. جنس دیوارها، سقف و کف موتورخانه از نوع مقاوم در برابر حریق باشد و نور کافی در کلیه نقاط موتورخانه تامین شود.</p>

<sup>1</sup> Recording Checklist

<sup>2</sup> PM

<sup>3</sup> CMMS



سطح یک	الف-۲-۴ ارزیابی، نگهداری و راهبری سامانه‌های تامین بخار بیمارستان برنامه‌ریزی و اجرا می‌شود.
	<ul style="list-style-type: none"> <li>❖ تدوین و اجرای برنامه ادواری سرویس و نگهداری پیشگیرانه دیگ‌های بخار تامین بخار استریلیزاسیون<sup>۱</sup> و لئتری</li> <li>❖ انجام تست هیدرواستاتیک و صدور گواهینامه جهت دیگ‌های بخار توسط شرکت‌های ذیصلاح</li> <li>❖ فشار بخار متناسب با نیاز دستگاه‌ها و تامین پیوسته بخار مورد نیاز</li> <li>❖ وجود دیگ بخار پشتیبان</li> <li>❖ مدیریت سوابق تعمیرات سامانه‌های تامین بخار</li> </ul>
	مدیریت سوابق تعمیرات سامانه‌های تامین بخار شامل تاریخ تعمیر، شرح فعالیت انجام گرفته و قطعات تعویض شده و ارزیابی‌های منظم و دوره‌ای دستگاه‌ها و تجهیزات با استفاده از چک لیست‌های معین است. نصب رگولاتور در نزدیکی دستگاه‌ها جهت تنظیم فشار بخار ورودی، وجود حداقل یک دستگاه دیگ بخار دوگانه سوز با ذخیره سوخت کافی برای یک هفته و وجود دستگاه پشتیبان تامین بخار عملیات بلودان (زیرآب‌زنی دیگ بخار) در فواصل زمانی مناسب به صورت خودکار انجام شود. همچنین انجام سرویس‌های دوره‌ای و برنامه‌های پیشگیرانه تجهیزات مطابق با سامانه CMMS و ثبت فرآیندها در سامانه ضروری است.
سطح یک	الف-۲-۵ ارزیابی، نگهداری و راهبری سامانه‌های آب‌رسانی بیمارستان برنامه‌ریزی و اجرا می‌شود.
	<ul style="list-style-type: none"> <li>❖ تدوین و اجرای برنامه ادواری سرویس و نگهداری الکترو پمپ‌ها و شیرآلات در قسمت آب‌رسانی</li> <li>❖ در بیمارستان منبع ذخیره آب شهر برای مصرف یک هفته آب بیمارستان در شرایط اضطراری</li> <li>❖ وجود الکترو پمپ‌های ذخیره جهت اطمینان از تامین پیوسته آب</li> <li>❖ نصب تجهیزات برقی در محلی بدون هرگونه احتمال آب گرفتگی ناشی از سرریز منبع یا ترکیدگی لوله</li> <li>❖ فعال بودن سیستم آتش‌نشانی و منبع ذخیره آن</li> <li>❖ مدیریت سوابق تعمیرات سامانه‌های آب‌رسانی</li> </ul>
	مدیریت سوابق تعمیرات سامانه‌های تامین بخار شامل تاریخ تعمیر، شرح فعالیت انجام گرفته و قطعات تعویض شده و ارزیابی‌های منظم و دوره‌ای دستگاه‌ها و تجهیزات با استفاده از چک لیست‌های معین است. منظور از سامانه‌های آب‌رسانی، تمامی دستگاه‌ها و تجهیزات وابسته به تامین، ذخیره‌سازی و انتقال آب مصرفی (آب شرب و آب گرم) به تمامی نقاط بیمارستان است. دستگاه‌ها و تجهیزات شامل الکتروپمپ‌ها، شیرآلات، منابع ذخیره، لوله‌کشی‌ها و سایر ملزومات آن است. سرویس‌های دوره‌ای و برنامه‌های پیشگیرانه تجهیزات مطابق با سامانه CMMS انجام شود. منابع ذخیره آب در فواصل زمانی برنامه‌ریزی شده لایروبی شوند. کنترل کیفیت آب در چند نقطه مختلف از جمله در خروجی منبع ذخیره در فواصل زمانی برنامه‌ریزی انجام شود. کنترل سرریز آب از منابع و جلوگیری از هدر رفت آب به صورت فعال اجرا شود به نحوی که با پیش‌بینی ساز و کاری سرریز آب به اپراتور اطلاع رسانی شود. مدیریت/ کاهش مصرف آب در شرایط اضطراری به منظور استفاده بهینه از ذخیره آب موجود بایستی دارای برنامه مدون باشد که در شرایط بحران طبق آن عمل شود. در صورت اشتراک منبع ذخیره آتش‌نشانی با آب مصرفی، مکش الکتروپمپ‌های آتش‌نشانی در ارتفاع پایین‌تری قرار گیرد.
سطح دو	الف-۲-۶ منابع تغذیه بدون وقفه جریان برق جهت تجهیزات حیاتی، تامین شده و استفاده می‌شوند.
	<ul style="list-style-type: none"> <li>❖ تامین و استفاده از منابع تغذیه بدون وقفه جریان برق برای تجهیزات حیاتی اتاق عمل</li> <li>❖ تامین و استفاده از منابع تغذیه بدون وقفه جریان برق برای تجهیزات حیاتی بخش‌های ویژه</li> <li>❖ تامین و استفاده از منابع تغذیه بدون وقفه جریان برق برای تجهیزات حیاتی سایر بخش‌ها/ واحدهای محل استقرار تجهیزات حیاتی</li> <li>❖ بررسی منظم و دوره‌ای عملکرد دستگاه تغذیه بدون وقفه جریان برق و فعال شدن دستگاه پس از قطع جریان برق</li> </ul>
	سیستم‌هایی که از دیزل ژنراتور و مولد برای تولید برق اضطراری استفاده می‌کنند بدلیل اینکه موتور مکانیکی برای راه اندازی نیازمند زمان است، دارای تأخیر در وصل برق اضطراری خواهند بود. منابع تغذیه بدون وقفه جریان برق ابزار ذخیره کننده و تأمین کننده برق است که بدون تأخیر بعد از قطع برق شهر و در عرض چند میلی ثانیه برق اضطراری را وصل نمایند. اینگونه منابع تغذیه اضطراری معمولاً انرژی خود را از باتری تأمین می‌کنند بایستی در مکان‌هایی مانند اتاق عمل، اتاق سرور بیمارستان، بخش‌های ویژه و سایر تجهیزاتی که تاخیر چند ثانیه ای برق هم ممکن است مشکلاتی در آن‌ها بوجود آورد نصب شود. همچنین تجهیزات حیاتی بخش اورژانس، دستگاه‌ها و تجهیزات حساس در آزمایشگاه و بانک خون و سایر موارد به تشخیص بیمارستان نیز می‌توانند از این منابع تغذیه بدون وقفه استفاده نمایند.
	دستورالعمل تامین برق ایمن در مؤسسات پزشکی شماره ۴۰۲/۲۶۴۳۸ د مورخ ۹۵/۰۹/۰۳

<sup>1</sup> CSSD

<sup>2</sup> Uninterruptible power supply (UPS)



## الف-۲-۴ برنامه آمادگی و پاسخ مؤثر و به موقع به حوادث و بلایا تدوین شده و بر اساس آن عمل می‌شود.

الف-۲-۱ برنامه‌های آمادگی و پاسخ به حوادث و بلایا با شرایط ازدحام مصدومین، برنامه‌ریزی و اجرا می‌شوند.

- ❖ سازماندهی برای پاسخ به حوادث و بلایا در بیمارستان
- ❖ برنامه‌ریزی مدیریت مصدومین انبوه در زمان حوادث و بلایا
- ❖ برنامه‌ریزی مدیریت اطلاعات مصدومین در زمان حوادث و بلایا
- ❖ برنامه‌ریزی مدیریت کارکنان و داوطلبین در زمان حوادث و بلایا
- ❖ برنامه‌ریزی در زمینه ایمنی و امنیت محیط‌های ارائه خدمت در زمان ازدحام مصدومین و مراجعین

سازماندهی برای پاسخ به حوادث و بلایا شامل طراحی سامانه هشدار اولیه، سامانه فرماندهی حادثه، تجهیز اتاق فرماندهی حادثه<sup>۱</sup>، سطح بندی حادثه و فعال سازی برنامه‌ها، هماهنگی با سایر سازمان‌ها و نهادهای می‌باشد.

➤ سامانه هشدار اولیه<sup>۲</sup>

اولین قسمت از برنامه پاسخ به حوادث و بلایا، سامانه هشدار اولیه است و به گونه‌ای عمل می‌کند که آمادگی پاسخ بیمارستان به حادثه را با قابلیت‌های در دسترس به بالاترین سطح برساند و جمعیت در معرض خطر پیش از مواجهه با حادثه از آن آگاه شوند. کمیته مدیریت خطر حوادث و بلایا فهرست منابع خبری معتبر همراه با شماره تماس با آن‌ها را تدوین نموده و در اختیار دفتر پرستاری و دفتر مدیریت بوده و نسخه‌ای از آن در اتاق فرماندهی حادثه قرار می‌گیرد. کمیته مدیریت خطر حوادث و بلایا فهرست موارد قابل گزارش به سوپروایزر و ستاد هدایت دانشگاه براساس آخرین دستورالعمل ابلاغی وزارت بهداشت را تدوین نموده و به تمام بخش‌ها/ واحدها ابلاغ می‌نماید. در همین راستا حداقل انتظار می‌رود:

۱. کارکنان در خصوص موارد قابل گزارش به سوپروایزر آموزش‌های لازم را دیده باشند.
۲. نحوه اطلاع رسانی و دریافت خبر از مراجع بالاتر را براساس آخرین دستورالعمل ابلاغی وزارت بهداشت تدوین شده و به اعضاء سامانه فرماندهی حادثه ابلاغ شود.
۳. اعضاء سامانه فرماندهی حادثه در خصوص سامانه هشدار اولیه، سطوح فعال سازی و نحوه ارتباط با مراجع بالاتر و ستاد هدایت آموزش‌های لازم را دیده باشند.

➤ سامانه فرماندهی حادثه بیمارستان<sup>۳</sup>

سامانه فرماندهی حادثه یک سامانه مدیریتی برای سازماندهی کارکنان، امکانات، تجهیزات و ارتباط برای پاسخی مؤثر به حوادث و بلایا است. تحت این ساختار، یک نفر به عنوان فرمانده، مدیریت حادثه را برعهده می‌گیرد. فرماندهی حادثه تنها جایگاهی است که همیشه و در هر وضعیتی از حادثه فعال می‌شود. این جایگاه علاوه بر فرماندهی، تدوین اهداف و مشخص نمودن استراتژی و اولویت‌ها را نیز به عهده دارد.

➤ در کنار فرماندهی حادثه، چهار پست عملکرد مدیریتی دیگر نیز وجود دارد که همزمان با رهبری عملیات زیر نظر فرماندهی، واحدهای خود را هدایت می‌کنند

۱. رئیس واحد عملیات برای هدایت اقدامات تاکتیکی مانند تریاژ، مراقبت از بیماران، درمان در راستای اهداف تعیین شده برنامه و نیز هدایت منابع مورد نیاز
۲. رئیس واحد برنامه‌ریزی برای جمع آوری داده‌ها، اطلاعات و ارزیابی آن‌ها برای تصمیم‌گیری، تأمین اطلاعات مورد نیاز درباره منابع، تهیه مستندات برنامه عملیاتی حوادث و بلایا و تهیه مستندات لازم برای ارائه گزارش‌ها
۳. رئیس واحد پشتیبانی برای حمایت، تأمین منابع و دیگر اقدام ضروری و مورد نیاز برای دستیابی به اهداف عملیاتی تدوین شده توسط فرماندهی حادثه
۴. رئیس واحد اداری مالی برای نظارت و بررسی هزینه‌های مرتبط با حادثه، ثبت زمان کار، بازپرداخت هزینه‌ها و تحلیل مخارج، ثبت حضور و غیاب پرسنل



1 HCC

2 Early Warning System (EWS)

3 Hospital Incident Command System (HICS)



➤ فرماندهی می تواند براساس شرایط حادثه، افرادی را برای جایگاه‌های زیر انتخاب کند و بکار گیرد

۱. ارشد روابط عمومی که اطلاعات مرتبط با حادثه را برای کارکنان، مدیران داخلی و همچنین رسانه‌ها و سازمان‌های خارجی تأمین کرده و نقش سخنگو دارد.
۲. ارشد ایمنی که محل حادثه یا محل فعالیت کارکنان را برای اطمینان از ایمنی لازم همه کارکنان بررسی نموده و ایمنی را تأمین می‌نماید.
۳. ارشد رابط و هماهنگی که رابط بیمارستان با مرکز هدایت عملیات دانشگاه و سازمان‌های حمایت‌کننده بیرون از بیمارستان است.
۴. متخصص فنی و پزشکی که برحسب موقعیت، به عنوان مشاور تخصصی فرمانده حادثه عمل می‌کند. بسته به نوع تهدیدات، از بین متخصصانی، همچون بیولوژیک، پزشکی هسته‌ای، شیمیایی و اپیدمیولوژیست انتخاب می‌شود. این فرد حین یا بعد از حادثه توصیه‌های لازم را به فرمانده ارائه می‌دهد.

➤ نمودار سامانه فرماندهی حادثه

۱. کمیته مدیریت خطر حوادث و بلايا سامانه فرماندهی حادثه بیمارستان را براساس نمودار پیشنهادی فرماندهی حوادث بیمارستانی را تدوین می‌نماید.
۲. برای هر یک از هشت باکس اصلی یک نفر اصلی و دو نفر جانشین تعیین می‌شود و در هر باکس نام افراد ذکر می‌شود.
۳. شرح وظایف، مسئولیت‌ها و اختیارات افراد بر حسب نوع جایگاه و براساس کتاب آمادگی بیمارستانی تدوین شده و به اعضاء اصلی و جانشین‌ها ابلاغ می‌شود.
۴. به افراد در خصوص شرح وظایف آموزش‌های لازم ارائه شده و در صورت لزوم تمرین نیز برگزار می‌گردد.
۵. باکس متخصص فنی/پزشکی الزامی نیست و برای حوادث خاص مثل (حملات CBRN، اپیدمی‌ها و ...) فعال می‌شود.
۶. در بیمارستان‌های زیر ۲۰۰ تخت، باکس‌های مالی و پشتیبانی می‌توانند با هم ادغام شود.

➤ مرکز فرماندهی بیمارستان<sup>۱</sup>

اتاق فرماندهی بیمارستان در محلی مطمئن و ایمن و در دسترس بوده و از قبل مجهز شود. البته اگر ترتیبی داده شود که به سرعت اتاق مذکور برای بهره برداری فوری تجهیز شود نیز قابل قبول است. معمولاً حداقل تجهیزات و وسایل برای آماده به کار شدن اتاق فرماندهی به آسانی جهت ارتباطات، مدیریت اطلاعات (اسناد، صفحه مانیتور/ صفحه نمایش) شناسایی، امنیت و رفاه کارکنان میسر است. اتاق فرماندهی بایستی در مکانی خارج از منطقه درمان قرار داشته باشد و کمترین تأثیر را از شرایط بحرانی دریافت نماید. این اتاق بایستی توسط سیستم مدیریت اطلاعات پشتیبانی شود که این امر موجب حمایت از عملیات بحران شود و داده‌ها را به مدیریت اطلاعات بیمارستان متصل نماید. در شرایط اضطراری خطوط معمول ارتباطی مانند تلفن ثابت، تلفن همراه و... یا قطع خواهند شد یا مشغول و غیرقابل استفاده می‌شوند. با توجه به اهمیت برقراری ارتباط جهت فراخوان پرسنل، هماهنگی با سایر مراکز و نهادها لازم است وسایل ارتباطی جایگزین مانند بی‌سیم، بلندگو، پیک و سایر ابزار مشابه پیش بینی شود.

➤ هماهنگی با سایر سازمان‌ها

هماهنگی رسمی و توافقنامه‌های همکاری بین بیمارستان و سازمان‌های مدیریت بحران مانند کمیته‌های مدیریت بحران شهرداری یا فرمانداری منطقه، خدمات اورژانس خارج بیمارستانی، نیروی انتظامی، آتش نشانی و پلیس به منظور حمایت از عملکرد بیمارستان در زمان بحران ضروری است. هماهنگی باید شامل کمک به انتقال بیماران و هدایت بیماران به سایر بیمارستان‌ها در صورت لزوم، تغییر مسیر ترافیک اطراف بیمارستان، امنیت، ارتباطات، پشتیبانی، رفع آلودگی، اطفاء حریق و غیره است. توافقنامه‌ها باید در تمرینات منظم حداقل سالانه تمرین شود.

همکاری بین بیمارستان مراکز بهداشت منطقه، بیمارستان‌های عمومی، خصوصی و سایر بیمارستان‌های غیردولتی به ویژه بیمارستان‌های مجاور، پزشکان و گروه‌های داوطلب به منظور اطمینان از ارائه خدمات بهداشتی و درمانی ضروری در جامعه در مدت زمان حوادث و بلايا وجود دارد.

➤ مدیریت بیماران

فضایی برای تریاژ در بلايا و فوریت‌های بزرگ طراحی شده و کارکنان برای انجام تریاژ آموزش دیده باشند. فرایندهای تریاژ در حوادث بزرگ باید مورد آزمایش قرار گرفته باشند و منابعی مثل نیرو و تجهیزات برای انجام تریاژ در دسترس باشد. در حوادث شیمیایی و رادیولوژیک تریاژ باید بیرون از بیمارستان و قبل از ورود بیمار به بخش اورژانس انجام شود. آمبولانس‌ها و سایر وسایل نقلیه و راه‌های انتقال برای انتقال بیمار، نیرو، تجهیزات و ذخایر در بحران در دسترس باشند. روش‌هایی برای حل مشکلات ارتباطی بیمارستان‌ها، وسایل نقلیه و نیروها، در صحنه حادثه و همچنین هماهنگی برای توزیع و ارجاع بیماران برنامه‌ریزی شود. مثلاً قراردادهایی با آمبولانس‌های خصوصی و یا آژانس و غیره وجود داشته باشد. همچنین فرایندی جهت استفاده و تعمیر و نگهداری سیستم نقلیه باید وجود داشته باشد.

<sup>1</sup> Hospital Command Center (HCC)



➤ مدیریت بیماری‌های عفونی و اپیدمی‌ها

برنامه پیشگیری و کنترل بیماری‌های عفونی شامل سیاست‌ها، فرایندها و تدابیر پیش بینی شود. برنامه باید به اقدامات احتیاطی استاندارد، نظام مراقبت بیمارستانی و تدابیری برای بیماری‌های مسری بپردازد. در یک برنامه فعال آموزش فرایندهای پیشگیری و کنترل بیماری‌های عفونی برای نیروها باید وجود داشته باشد. در شرایط اضطراری مثل اپیدمی‌ها، پاندمی‌ها منابع اضافی و دسترسی به ذخایر و کارکنان فوق برنامه برای آلودگی زدایی باید وجود داشته باشد. دسترسی به تجهیزات حفاظت فردی برای کارکنانی که در مناطق پرخطر مواجهه با بیماری‌های عفونی کار میکنند، برنامه‌ریزی شود. مناطقی برای قرنطینه پیش بینی شود. کمیته بحران و بلایای بیمارستان بایستی با توجه به خدماتی که بیمارستان ارائه میدهد و افزایش ظرفیت موردنیاز برای پاسخ به شرایط بحران و بلایا، سطح تقاضای تجهیزات حفاظت فردی در حداکثر ظرفیت را مشخص نمایند. کفایت دسترسی به تجهیزات حفاظت فردی برای حداقل ۶۰ ساعت در حداکثر ظرفیت بیمارستان را لازم است. هماهنگی‌ها و زمان ذخیره مجدد تجهیزات حفاظت فردی تعیین شده باشد.

➤ مدیریت اطلاعات بیماران

برای نگهداری و انتقال ایمن گزارش‌های درمانی و سایر اطلاعات حیاتی بیماران، در برنامه پاسخ بیمارستان تدابیری اتخاذ شود. همچنین باید فرایندهایی برای اطمینان از تداوم و یکپارچگی نگهداری گزارش‌های درمانی، دسترسی به اطلاعات بیماران در زمان لازم و ذخیره ایمن اطلاعات محرمانه پیش بینی شده باشد. توجه ویژه‌ای باید به امنیت دسترسی به اطلاعات الکترونیکی توسط افراد واجد شرایط مبذول گردد. گزارش‌های درمانی معمولاً ارزش قانونی دارند و ممکن است در مسائل قانونی مورد استفاده قرار گیرند. در همین راستا فرایندها و روش‌های جایگزین برای سیستم‌های الکترونیک مدیریت اطلاعات در شرایط بحران و بلایا برنامه‌ریزی شود.

➤ ایمنی و امنیت

فرایندهایی برای تضمین امنیت بیماران، کارکنان و بیمارستان مانند کنترل اولیه نقاط دسترسی، مناطق تریاژ، سایر مناطق عبور بیماران، ترافیک، پارکینگ، مرکز هماهنگی بحران در شرایط اضطراری پیش بینی شود. این فرایندها نحوه اعلام هشدار و پاسخ به تهدیدات امنیتی را نیز در بر میگیرد. این تهدیدات ممکن است شامل خشونت و حمله به طور مستقیم به خود بیمارستان یا ناآرامی جامعه در مجاورت بیمارستان باشد و بیمارستان، کارکنان و بیماران و عملکرد را تحت تأثیر قرار دهد. کارکنان حفاظت فیزیکی و سایر کارکنان در مناطق کلیدی برای شرایط اضطراری آموزش داده شده و مورد آزمایش قرارگیرد.

الف-۲-۴- برنامه‌های آمادگی و پاسخ به عوامل خطرآفرین اولویت دار بیمارستان، برنامه‌ریزی و اجرا می‌شوند. سطح دو

❖ تدوین برنامه‌های آمادگی و پاسخ براساس ارزیابی خطر و تعیین پنج مخاطره اول(محتمل ترین سناریوهای داخلی و خارجی)

❖ پاسخ براساس ارزیابی خطر و تعیین پنج مخاطره اول(محتمل ترین سناریوهای داخلی و خارجی)

برنامه بیمارستان برای مخاطرات خاص که به آن‌ها برنامه‌های اقتضایی گفته می‌شود برای محتمل ترین سناریوهای داخلی و خارجی مرتبط با مخاطرات زمین شناختی، آب و هوایی، زبستی، تکنولوژیک و اجتماعی تدوین می‌شوند. این برنامه‌ها بایستی بازبینی شده و بیمارستان منابع لازم برای اجرای آن را در اختیار داشته باشد.



سطح دو	الف-۲-۳ افزایش ظرفیت بیمارستان در حوزه‌های "فضای فیزیکی، تجهیزات پزشکی و نیروی انسانی" برنامه‌ریزی شده است.
	<ul style="list-style-type: none"> <li>❖ افزایش ظرفیت بیمارستان در حوزه فضای فیزیکی پیش بینی شده و در صورت لزوم عقد تفاهم نامه یا قرارداد با سایر مراکز</li> <li>❖ افزایش ظرفیت بیمارستان در حوزه‌های تجهیزات پزشکی پیش بینی شده و در صورت لزوم عقد تفاهم نامه یا قرارداد با سایر مراکز</li> <li>❖ افزایش ظرفیت بیمارستان در حوزه‌های تأمین نیروی انسانی پیش بینی شده و در صورت لزوم عقد تفاهم نامه یا قرارداد با سایر مراکز</li> </ul>
	<p>مرکز درمانی در صورتی می‌تواند هنگام وقوع حوادث به ارائه خدمات خود ادامه دهد، که بتواند براساس یک برنامه از پیش تدوین و تمرین شده، ظرفیت خود را افزایش دهد. برنامه افزایش ظرفیت بیمارستان می‌تواند با تکیه بر منابع داخلی بیمارستان و یا استفاده از منابع خارجی در قالب انعقاد تفاهم نامه‌هایی با سازمان‌ها، مراکز و یا سایر مراکز درمانی نزدیک به محل بیمارستان جهت استفاده از فضا، منابع انسانی و یا تجهیزات باشد. که منجر به تفاهم نامه‌ها با سازمان‌ها، مراکز، بیمارستان‌ها و... جهت افزایش ظرفیت بیمارستانی شود.</p>
	<p>➤ سه جزء اصلی برنامه افزایش ظرفیت</p> <ol style="list-style-type: none"> <li>۱. ساختارها (فضای فیزیکی)</li> <li>۲. تجهیزات و امکانات (تخصصی و غیرتخصصی بیمارستانی)</li> <li>۳. کارکنان (منابع انسانی)</li> </ol>
	<p>➤ ساختارها (فضای فیزیکی)</p> <p>بیمارستان می‌تواند از تمام ظرفیت فیزیکی خود که شامل اتاق‌های بستری، راهروها، سالن‌ها و حتی فضای باز بیمارستان، به‌خصوص در مواقعی که ایمنی ساختمان اصلی تهدید شده است، برای عرضه خدمات بهتر استفاده کند. در این برنامه، کاربری تمامی فضاهای موجود در بیمارستان در هنگام وقوع حادثه، از پیش مشخص و نیز فضاهای مورد نیاز برای تریاژ بیماران، بستری مصدومان، نگهداری اجساد و همچنین، محل استراحت کارکنان پیش‌بینی شود. نکته مهم در استفاده از این فضاها، ایمن بودن آن‌ها برای تداوم ارائه خدمات است.</p>
	<p>➤ برنامه افزایش ظرفیت در حوزه تجهیزات</p> <p>بیمارستان برنامه‌ای را برای استفاده از منابع و تجهیزات از انبارهای موجود و یا از طریق تفاهم نامه‌هایی که با مراکز و نهادهای همکار برای تأمین مواد و تجهیزات منعقد نماید. در این برنامه، لازم است علاوه بر تأمین نیازهای تخصصی، نحوه تأمین مواد مصرفی و همچنین مواد غذایی نیز مشخص شده باشد.</p>
	<p>➤ برنامه افزایش ظرفیت منابع انسانی</p> <p>بیمارستان براساس یک برنامه پیش‌بینی شده منابع انسانی مورد نیاز، اعم از پزشکان، پرستاران، کادر پیراپزشکی و نیروهای خدماتی را تأمین سازد. بالطبع، ممکن است تمام این منابع هنگام بروز حادثه در اختیار مدیریت نباشند؛ بنابراین، برنامه افزایش ظرفیت می‌تواند منابع انسانی مورد نیاز را از راه‌های مختلف مانند سایر کارکنان بیمارستان، کارکنان مراکز همکار، نیروهای داوطلب و سایر منابع تأمین سازد.</p>





سطح دو	الف-۲-۴ آموزش و تمرین‌های شبیه سازی شده حوادث و بلایا با تدوین سناریو، برنامه‌ریزی و انجام می‌شود.
	<ul style="list-style-type: none"> <li>❖ نیازسنجی و ارائه آموزش‌های عمومی کارکنان در بدو ورود و حین خدمت در زمینه مدیریت خطر حوادث و بلایا حداقل به صورت سالیانه</li> <li>❖ ارائه آموزش‌های تخصصی برای کارکنانی که در کنترل حوادث نقش کلیدی دارند، برحسب شرح وظایف و مسئولیت‌های آنها</li> <li>❖ ارائه آموزش‌های تخصصی رفع آلودگی CBRN و نحوه مراقبت از این بیماران برای کارکنان بالینی منتخب</li> <li>❖ تمرین دورمیزی حداقل دو بار در سال براساس نتایج ارزیابی خطر و سناریو محتمل بلایا برای اعضای کمیته</li> <li>❖ برگزاری تمرین‌هایی براساس نتایج ارزیابی خطر و سناریوهای محتمل بلایا برای کارکنان بصورت تمرین مشق<sup>۱</sup> حداقل یک بار در سال</li> </ul>
	<p>برگزاری تمرین‌ها به منظور سنجش میزان آمادگی، هماهنگی و تکرار آموخته‌ها برای کسب مهارت و بررسی میزان درستی سیاستها و برنامه‌های مدیریت خطر حوادث و بلایا به کار می‌رود. برای انجام تمرین‌ها نیاز به سناریو است. سناریو متن و داستانی است که در آن وقایعی توصیف می‌شود که به دنبال وقوع حوادث و بلایا باعث اختلال در عملکرد سازمان می‌شود. بهتر است سناریوها براساس نتایج ارزیابی خطر و محتمل ترین حادثه تدوین گردند. در سناریو حداقل باید به توصیف ویژگی و آثار حادثه فرضی (نوع، زمان وقوع، ابعاد، پیچیدگی، محدوده، آثار و پیامدهای حادثه و امکانات موجود و روش پاسخ به حادثه) اشاره شده باشد.</p> <p style="text-align: right;">➤ تمرین دور میزی</p> <p>افراد اصلی مسئول در انجام یک کار دور هم جمع می‌شوند و به بررسی یک سناریو می‌پردازند. این کار معمولاً برای بررسی برنامه‌ها، سیاست‌ها و روش‌ها به کار می‌رود و ویژه اعضای کمیته مدیریت خطر حوادث و بلایا است.</p> <p style="text-align: right;">➤ تمرین مشق (دریل) طرح هماهنگ و نظارت شده‌ای است که برای بررسی یک فعالیت معین طراحی شده است. به عنوان مثال</p> <ol style="list-style-type: none"> <li>۱. تمرین تریاژ در حوادث با مصدومین انبوه</li> <li>۲. تمرین فعال‌سازی سامانه مدیریت حوادث و بلایا در بیمارستان</li> <li>۳. تمرین فعال‌سازی سامانه هشدار سریع</li> <li>۴. تمرین استفاده از وسایل حفاظت فردی<sup>۲</sup> در حوادث شیمیایی، هسته‌ای و بیولوژیکی</li> <li>۵. تمرین آلودگی زدایی مصدومین در حوادث شیمیایی، هسته‌ای و بیولوژیکی</li> <li>۶. تمرین حفظ ایمنی و امنیت بیمارستان، پرسنل و بیماران در زمان وقوع حوادث و بلایا</li> <li>۷. تمرین تخلیه اضطراری افقی و یا عمودی در بخش‌های مختلف بیمارستان به ویژه بخش اورژانس</li> </ol>
	<p>برای تدوین سناریو از کتاب سناریوهای پایه ملی نظام سلامت جمهوری اسلامی ایران در حوادث و بلایا می‌توان استفاده نمود. در حین برگزاری تمرین لازم است مستندات مربوط به اجرای آن (فیلم، عکس، صورتجلسه و ..) جمع آوری و سپس تحلیل شوند. برای بررسی نقاط قوت و ضعف تمرین لازم است فرد/ افرادی در حین برگزاری تمرین اجرای صحیح آن را منطبق با سناریو کنترل نمایند که می‌تواند با کمک چک لیست از قبل طراحی شده این کار انجام شود. دبیر کمیته موظف به ارائه گزارش از روند برگزاری تمرین و نقاط قوت و ضعف اجرای آن در کمیته است.</p> <p style="text-align: right;">کتاب دستورالعمل مرتبط: نامه ابلاغ برنامه ملی تمرین نظام سلامت در حوادث و بلایا به شماره ۴۰۱/۱۹۷/د مورخ ۹۸/۰۱/۲۶</p>

<sup>1</sup> Drill

<sup>2</sup> PPE



سطح دو	الف-۲-۵ نحوه فعال‌سازی برنامه پاسخ در زمان حوادث، برنامه‌ریزی و مدیریت می‌شود.
	<ul style="list-style-type: none"> <li>❖ تدوین دستورالعمل " فعال‌سازی برنامه پاسخ در زمان بروز حوادث "</li> <li>❖ آگاهی اعضاء سامانه فرماندهی حادثه و کارکنان مرتبط</li> <li>❖ عملکرد مدیران/کارکنان منطبق بر دستورالعمل</li> </ul>
	<p>شاخص‌های شروع پاسخ فوریت و فرد مسئول در بیمارستان بایستی در دستورالعمل مشخص باشد و فرایند فراخوان کارکنان براساس سطح فعال سازی برنامه‌ریزی شود. کلید فعال سازی برنامه پاسخ بیمارستانی در حوادث و بلایا، خبر و هشدار معتبر و قابل استنادی از وقوع حادثه است که به تایید فرمانده حادثه بیمارستان و ستاد هدایت دانشگاه رسیده باشد.</p> <p>➤ فعال سازی ممکن است توسط سازمان‌های زیر آغاز/ درخواست شود</p> <ol style="list-style-type: none"> <li>۱. مرکز فرماندهی بحران دانشگاه<sup>۱</sup></li> <li>۲. سازمان پدافند غیرعامل</li> <li>۳. مدیریت بحران شهری</li> <li>۴. فرمانداری شهرستان</li> </ol>
	<p>در هر صورت استعلام باید از مرکز فرماندهی حادثه سطح بالاتر انجام پذیرد. بعد از آن فرمانده حادثه موظف است، برنامه پاسخ را فعال نماید.</p> <p>➤ فعال سازی برنامه پاسخ شامل دو بخش است</p> <ol style="list-style-type: none"> <li>۱. تعیین سطح فعال سازی برنامه با توجه به شدت و وسعت حادثه و با توجه به وضعیت اعلام شده(زرد، نارنجی و قرمز)</li> <li>۲. اطلاع رسانی سطح فعال سازی برنامه</li> </ol>
	<p>➤ سطوح هشدار که به بیمارستان می رسد شامل موارد زیر است</p> <ol style="list-style-type: none"> <li>۱. اطلاع‌رسانی (زرد) در این سطح امکان وقوع مخاطره وجود دارد ولی احتمال آن خیلی کم است و یا به دلایل امنیتی فعلاً اجازه انتشار خبر در بیمارستان وجود ندارد. در این سطح تنها به سامانه فرماندهی حادثه خبر داده می شود تا آمادگی نسبی جهت فعال سازی برنامه پاسخ را کسب نمایند؛ اما در این مرحله روند کار بیمارستان تغییری نمی کند.</li> <li>۲. آماده باش (نارنجی) در این سطح از هشدار احتمال وقوع مخاطره زیاد است اما فعال شدن همه کارکردهای تخصصی بیمارستان به علت کافی نبودن اطلاعات نیاز نیست. لذا بخش فرماندهی و برنامه‌ریزی فعال می شوند. اقدامات افزایش ظرفیت بخش اورژانس، حفظ ارتباط با EOC دانشگاه و سازمان‌های خارج از بیمارستان جهت دریافت اطلاعات کامل تر و آماده کردن بیمارستان برای مقابله با حوادث و بلایا انجام پذیرد.</li> <li>۳. فعال سازی (قرمز) در این مرحله مخاطره رخ داده و یا قریب الوقوع است و نیاز است علاوه بر فعال سازی سامانه فرماندهی حادثه بیمارستان، اکثر کارکردهای تخصصی مانند فراخوان پرسنل موظف و جایگزین، افزایش تخت‌ها و همچنین لغو عمل‌های الکتیو، با نظر فرمانده فعال شوند. EOC بیمارستان نیز فعال می شود.</li> </ol>
	<p>➤ بسته به سطح و محل حادثه ( داخلی یا خارجی) فعال‌سازی در سه سطح صورت می‌گیرد</p> <ol style="list-style-type: none"> <li>۱. فعال‌سازی در سطح بخش اورژانس</li> <li>۲. فعال‌سازی در سطح جزئی ( افزودن منابع اضافی به بخش اورژانس از بخش‌های دیگر)</li> <li>۳. فعال‌سازی کامل زمانی که تعداد قربانیان یا میزان آسیب ناشی از حادثه در حدی باشد که منابع و عملکرد بیمارستان را به‌طور قابل توجهی متأثر نماید.</li> </ol>
	<p>➤ اطلاع رسانی سطح فعال سازی برنامه</p> <ol style="list-style-type: none"> <li>۱. سطح اول اطلاع رسانی مرکز تلفن فهرست کامل و به روز شده ای از افرادی تهیه می‌شود که باید در زمان فعال شدن برنامه در هر سطحی، توسط مرکز تلفن، از داخل و خارج بیمارستان فراخوان شوند. مرکز تلفن با دریافت فرمان فعال شدن برنامه از اتاق هدایت عملیات حادثه یا اتاق بحران، موظف است با این افراد تماس بگیرد.</li> <li>۲. سطح دوم اطلاع رسانی بخش‌ها: هر بخش بیمارستان بایستی فهرست مشابهی از کارکنان خود تهیه و به ترتیب اولویت افراد تماس و نیز افراد جایگزین را تعیین نماید.</li> <li>۳. سطح سوم اطلاع رسانی در سطح جامعه: با پیشرفت عملیات مقابله، مرکز عملیات اضطراری بیمارستان باید ضمن هماهنگی با مرکز هدایت عملیات دانشگاه با سازمان‌ها و مراجع خارج از بیمارستان ارتباط برقرار کرده و آن‌ها را در جریان وقوع حوادث و فوریت‌ها و نیازهای احتمالی قرار دهد.</li> </ol> <p>دستورالعمل مرتبط: نامه ابلاغ چارچوب ملی پاسخ به حوادث<sup>۲</sup> به شماره ۴۰۱/۳۹۷۰/د مورخ ۹۷/۱۰/۱۷</p>

<sup>1</sup> EOC

<sup>2</sup> National Response Framework( NRF)



سطح دو	الف-۲-۶ نحوه تخلیه بیمارستان در زمان حادثه، برنامه‌ریزی شده و بر اساس آن عمل می‌شود.
	<ul style="list-style-type: none"> <li>❖ تدوین و ابلاغ دستورالعمل "تخلیه بیمارستان در زمان حادثه" به تمامی واحدها / بخش‌ها</li> <li>❖ آگاهی تمامی کارکنان از دستورالعمل تخلیه بیمارستان در زمان حادثه</li> <li>❖ تامین وسایل و تجهیزات و مسیرهای آماده مورد نیاز برای تخلیه طبق دستورالعمل</li> </ul>
	<p>دستورالعمل "تخلیه بیمارستان در زمان حادثه" بایستی با مشارکت مسئول ایمنی، مسئول ساختمان و تأسیسات و سایر مسئولان واحدها/بخش‌ها با محوریت کمیته مدیریت خطر حوادث و بلايا تدوین شود. تخلیه اضطراری یکی از فعالیت‌هایی است که در زمان بروز حوادث اهمیت بسیار پیدا می‌کند. بروز آتش سوزی در بخشی از بیمارستان، نشت دود و مواد خطرناک، تخریب ساختمان، از بین رفتن سیستم‌های گاز یا برق یا آب، خطر بمب گذاری و سایر موارد ممکن است نیاز به تخلیه بخش و جابجایی بیماران و کارکنان به نقطه ای امن را ضروری نماید.</p>
	<p>تخلیه می‌تواند بصورت افقی، عمودی و یا کامل صورت گیرد :</p> <ol style="list-style-type: none"> <li>۱. تخلیه افقی - ساکنین یک طبقه به قسمتهای دیگری از همان طبقه منتقل می‌شوند (بیماران از یک بخش به بخش دیگر در همان طبقه منتقل می‌شوند)</li> <li>۲. تخلیه عمودی - ساکنین یک طبقه به طبقات بالا یا پایین منتقل می‌شوند. (بیماران از یک بخش به بخش دیگر در سایر طبقات منتقل می‌شوند)</li> <li>۳. تخلیه کامل - بیماران و کارکنان در همه بخشها/واحدها بایستی بیمارستان را ترک نمایند.</li> </ol>
	<p>آگاهی از چگونگی انجام تخلیه اضطراری و جزئیات آن و همچنین آمادگی برای اجرای آن در هنگام بروز حوادث، از مهمترین فعالیت‌های ارتقاء آمادگی بیمارستان‌ها برای مقابله در هنگام بروز حوادث و فوریت‌ها است.</p>
	<p>➤ در تدوین دستورالعمل تخلیه بیمارستان حداقل موارد ذیل مد نظر قرار گیرد</p> <ol style="list-style-type: none"> <li>۱. اندیکاسیون‌های فعال‌سازی برنامه تخلیه بیمارستانی و همچنین فرد تصمیم گیرنده برای تخلیه مشخص باشد.</li> <li>۲. مسئولیت‌های افراد در زمان تخلیه بیمارستانی مشخص شده باشد.</li> <li>۳. نحوه اولویت بندی بیماران جهت تخلیه اضطراری مشخص باشد از جمله روش‌هایی مثل تریاژ</li> <li>۴. نوع و سطح تخلیه‌ای که ممکن است رخ دهد تعریف شود.</li> <li>۵. فازهای اجرایی تخلیه با برنامه زمان بندی مشخص (مانند هشدار پرسنل، دسترسی به منابع و تجهیزات، آماده کردن بیماران و وسایل مورد نیاز) وجود داشته باشد.</li> <li>۶. مسیرها و خروجی‌های باز و بدون مانع برای تخلیه تعیین شده باشد.</li> <li>۷. پروتکل برای تبادل اطلاعات لازم بین پرسنلی که در تخلیه نقش دارند وجود داشته باشد.</li> <li>۸. وسایل و تجهیزات مورد نیاز برای تخلیه پیش‌بینی و موجود باشد.</li> <li>۹. منابع لازم (از قبیل آب و غذا و...) برای بیمارانی که تخلیه می‌شوند و نحوه دسترسی به آنها تعیین شده باشد.</li> <li>۱۰. مسیرهای تخلیه سریع و ایمن و پلکان اضطراری با علائم تصویری مشخص شده‌اند و در تمام اوقات باز و قابل دسترسی هستند.</li> </ol>



الف-۲-۵- تداوم خدمات حیاتی و برنامه بازیابی پس از حوادث و بلایا پیش بینی شده و بر اساس آن عمل می‌شود.	
سطح یک	الف-۲-۵-۱ تداوم ارائه خدمات درمانی حیاتی بیمارستان، برنامه‌ریزی شده و بر اساس آن عمل می‌شود.
	<ul style="list-style-type: none"> <li>❖ شناسایی بخش‌ها/واحدهای حیاتی بیمارستان</li> <li>❖ تهیه فهرست و نحوه تدارک اقلام ضروری مورد نیاز برای تداوم عملکرد بخش‌ها/واحدهای حیاتی بیمارستان</li> <li>❖ تهیه فهرست تجهیزات پزشکی مورد نیاز/ذخیره و یا نحوه تأمین آن‌ها برای تداوم عملکرد بخش‌ها/واحدهای حیاتی بیمارستان</li> <li>❖ پیش بینی مکان‌های جایگزین احتمالی برای بخش‌ها/واحدهای حیاتی بیمارستان</li> </ul>
	<p>ارائه خدمات سلامت در حوادث و بلایا، عامل اصلی بقای انسان‌هاست. بیمارستان برخلاف برخی سازمان‌ها نمی‌تواند خدمات خود را به تعویق انداخته و یا تعطیل نماید و هرگونه تأخیر/توقف خدمات سلامت منجر به فوت/آسیب جدی بیماران و حوادث دیدگان خواهد شد. لذا بیمارستان‌ها بایستی بتوانند در زمان حوادث و بلایا، بلافاصله عملکرد قسمت‌های حیاتی خود را مانند اورژانس، اتاق عمل، بخش‌های ویژه، آزمایشگاه و رادیولوژی را حفظ نموده و حتی در صورت تخریب، پیش بینی مکان‌های جایگزین احتمالی برای بخش‌ها/واحدهای حیاتی بیمارستان صورت پذیرد. بدین منظور بیمارستان باید منابع، تجهیزات، امکانات و همچنین مکان جایگزین برای این بخش‌ها/واحدها را پیش بینی و برنامه‌ریزی نماید. بطور مثال در صورت تخریب اتاق عمل از اتاق عمل اورژانس استفاده می‌شود و حتی در صورت تخریب اورژانس از فضای پارکینگ استفاده شود. لازم است فهرستی از خدمات ضروری و بخش‌ها/واحدهای حیاتی بیمارستان در کمیته مدیریت خطر حوادث و بلایا، مسئولان واحدها / بخش‌ها شناسایی شود و از دسترسی به اقلام ضروری و حیاتی مورد نیاز برای تداوم خدمات در این بخش‌ها در هر شرایط و موقعیتی مطمئن حاصل شود. منابع مورد نیاز بجز فضای فیزیکی آب، برق و اکسیژن و سوخت در زمان حوادث و بلایا حداقل به مدت ۷۲ ساعت است. همچنین از در دسترس بودن تجهیزات پزشکی موجود/ جایگزین ضروری در اتاق عمل، اورژانس، بخش‌های ویژه، CSSD، آزمایشگاه و رادیولوژی اطمینان حاصل شود. شناسایی و تأمین منابع مورد نیاز جهت تداوم خدمات ضروری بیمارستان به ویژه برای گروه‌های آسیب پذیر و بیماران بدحال مانند کودکان، افراد سالمند، کم توان، بیهوش و معلولین بایستی به دقت برنامه‌ریزی شود. با توجه به نقش بیمارستان‌ها در امر تداوم خدمات درمانی حیاتی در زمان حوادث و بلایا تدوین خط مشی و روش " تداوم ارائه خدمات درمانی حیاتی بیمارستان در شرایط بحران " با محوریت کمیته مدیریت خطر حوادث و بلایا و مدیران و مسئولان تمامی بخش‌ها/ واحدها توصیه می‌شود.</p>
سطح دو	الف-۲-۵-۲ تحلیل عملکرد بیمارستان پس از انجام تمرین‌ها و یا بروز حوادث داخلی و خارجی انجام شده و اقدامات اصلاحی مؤثر انجام می‌شود.
	<ul style="list-style-type: none"> <li>❖ ارزیابی و تحلیل در زمینه نحوه عملکرد بیمارستان پس از انجام تمرین‌ها و یا بروز حوادث داخلی و خارجی</li> <li>❖ شناسایی نقاط قوت و ضعف و اثربخشی آموزش‌ها و برنامه‌ریزی‌ها در کمیته مدیریت خطر حوادث و بلایا</li> <li>❖ طراحی برنامه‌ریزی آموزشی/تدوین برنامه بهبود/ طراحی اقدامات اصلاحی براساس نتایج پایش و تحلیل عملکردها در زمان تمرین‌ها و یا بروز حوادث داخلی و خارجی</li> </ul> <p>یکی از مهمترین اقدامات پس از برنامه پاسخ به حوادث و بلایا، ارزیابی عملکرد بیمارستان با هدف مشخص کردن درس آموخته‌هایی برای تصحیح فعالیت‌ها است و به عنوان یکی از مهمترین وظایف کمیته مدیریت خطر حوادث و بلایا بیمارستان است. این اقدام ممکن است با تکمیل یک فرم گزارش‌گیری/مصاحبه توسط کارکنانی که در حادثه فعالیت داشته‌اند، انجام شود و سپس نتایج مصاحبه‌ها/فرم‌ها جمع آوری شده و برای بهبود و به روزرسانی برنامه‌ها به کمیته ارائه شود.</p>
سطح سه	الف-۲-۵-۳ برنامه بازیابی و برگشت به حالت عادی پس از حادثه تدوین شده و بر اساس آن عمل می‌شود.
	<ul style="list-style-type: none"> <li>❖ تدوین برنامه غیر فعال سازی و برگشت به حالت عادی بیمارستان</li> <li>❖ برنامه‌ریزی برای بازیابی بیمارستان پس از حوادث و بلایا</li> </ul> <p>بیمارستان بایستی دارای یک برنامه بازیابی واحد با لحاظ تمامی مخاطرات، به صورت مستند باشد و بازبینی و به روزرسانی شود. در این راستا فعالیت‌هایی که برای بازگرداندن عملکرد بیمارستان به شرایط عادی لازم است تعیین می‌شوند. برنامه بازیابی بیمارستان مثل برنامه پاسخ باید مرتبط با تداوم خدمات بیمارستان باشد.</p> <p>➤ برنامه بازیابی باید بتواند موارد زیر را فراهم نماید</p> <ol style="list-style-type: none"> <li>۱. تداوم و بازیابی خدمات بیماران</li> <li>۲. پیش بینی و نحوه تأمین نیازهای بازیابی کارکنان</li> <li>۳. جایگزینی مجدد ذخایر و تجهیزات</li> <li>۴. اولویت بندی ارزیابی و بازسازی اجزای سازه ای و غیر سازه ای بیمارستان که در زمان بحران آسیب دیده اند</li> </ol> <p>نکته مهم! غیر فعال سازی و توقف برنامه صرفاً با هماهنگی فرمانده حادثه بیمارستان با ستاد هدایت دانشگاه و بر اساس شرایط و وضعیت حادثه صورت می‌گیرد و از طریق مرکز پیام با کدهای مربوطه اعلام می‌شود. همچنین پس از اتمام عملیات و توقف برنامه، اعضای سامانه فرماندهی حادثه ظرف ۷۲ ساعت، گزارش کاملی از عملیات و فعالیت‌های صورت گرفته، مشکلات و پیشنهادات خود را به کمیته مدیریت خطر حوادث و بلایای ارائه نمایند. برنامه بازیابی شامل ارزیابی خسارات بیمارستان و منابع از دست رفته و جایگزینی آن‌ها، تأمین نیازهای حمایت روانی از بیماران، کارکنان و خانواده‌های آن‌ها است.</p>



## الف-۳ مدیریت منابع انسانی و سلامت حرفه‌ای

سطح	الف-۳-۱ کارکنان بر اساس ضوابط و مقررات مربوط و احراز توانمندی‌های لازم برای هر یک از مشاغل بکارگیری می‌شوند.
سطح یک	الف-۳-۱-۱ بکارگیری کارکنان بر اساس ضوابط و مقررات مربوط، شرح شغل و شرایط احراز صورت می‌پذیرد. <ul style="list-style-type: none"> <li>❖ بکارگیری پزشکان، پرستاران، نیروهای پاراکلینیک، پشتیبانی، اداری و مالی و خدمات مطابق با قوانین و مقررات وزارت بهداشت و کتاب طبقه‌بندی مشاغل</li> <li>❖ بکارگیری نیروهای شاغل در بیمارستان براساس قوانین بالادستی سازمان مربوط</li> <li>❖ ممنوعیت بکارگیری اعضای هیات علمی تمام وقت جغرافیایی در بیمارستان‌های غیر دانشگاهی</li> <li>❖ ممنوعیت اشتغال اعضای هیات علمی غیر تمام وقت جغرافیایی در بخش غیر دانشگاهی در ساعات اداری</li> <li>❖ ممنوعیت بکارگیری نیروهای مشمول طرح نیروی انسانی و نیروهای متخصص متعهد در بیمارستان‌های غیر دانشگاهی یا بیمارستان‌های غیر موظفی</li> <li>❖ ممنوعیت بکارگیری دستیاران، دانشجویان پزشکی و پرستاری و حرف وابسته در بیمارستان‌های غیر دانشگاهی</li> <li>❖ بکارگیری نیروهای مرتبط در بخش‌های درمانی مطابق با شرایط احراز شغل و عملکرد در چارچوب شرح وظایف و براساس برآورد کمی و کیفی نیروی انسانی</li> <li>❖ رعایت توازن در ترکیب رده‌های شغلی و سابقه افراد و تعداد آن‌ها در برآورد نیروی انسانی در هر بخش/ واحد</li> </ul> <p>تهیه نسخه الکترونیکی کتاب " طرح طبقه بندی مشاغل دانشگاه‌های علوم پزشکی و خدمات بهداشتی و درمانی" و اطلاع رسانی آن به بخش‌ها و واحدها به صورت الکترونیکی توسط مسئول واحد منابع انسانی صورت پذیرد.</p> <p>بکارگیری دانشجویان گروه پرستاری در بیمارستان‌های دانشگاهی دستورالعمل ابلاغی معاونت پرستاری وزارت بهداشت شماره ۱۳۹۸/۲۷۴/د مورخ ۱۶/۴/۱۳۹۳</p>
سطح دو	الف-۳-۱-۲ توانمندی‌های عمومی و اختصاصی برای هر یک از مشاغل تعیین شده است و بکارگیری کارکنان بر اساس آن صورت می‌پذیرد. <ul style="list-style-type: none"> <li>❖ تعیین فرآیندهای فنی و تخصصی هر بخش/واحد توسط مدیر منابع انسانی با همکاری مسئولان بخش‌ها/ واحدها</li> <li>❖ شناسایی و تدوین حداقل صلاحیت‌های فنی و تخصصی برای اشتغال در بخش‌ها/ واحدهای بیمارستان و ارزیابی صلاحیت کارکنان جدید ورود بر همین اساس</li> <li>❖ ارزیابی و احراز صلاحیت نهایی کارکنان توسط مسئول بخش‌ها/ واحد مربوط</li> </ul> <p>تدوین فهرست توانمندی‌های لازم برای انجام وظایف، ضرورتی برای همه مشاغل نیست و بیمارستان صرفاً در خصوص مشاغلی که علاوه بر شرایط تصدی موجود در کتاب طبقه بندی مشاغل و شرایط احراز و توانمندی‌های خاصی مانند گذراندن دوره‌های آموزشی یا داشتن سوابق اجرایی برای آن‌ها مدنظر است، تدوین می‌نماید. به عنوان مثال مسئول بانک خون، به عنوان کارشناس آزمایشگاه (طبق کتاب طبقه بندی مشاغل) دارای شرح وظایف کلی است، اما توانمندی‌های اختصاصی این شغل می‌تواند شامل دوره آموزشی هموویژولانس و برخی توانمندی‌های فردی از جمله دقت، سرعت عمل، سایر موارد باشد که بایستی به تایید مسئول فنی آزمایشگاه برسد. در خصوص مشاغل حساس مانند پرستار تریاژ، مسئول اتاق عمل، سوپروایزرها، سرپرستاران، مسئول بانک خون و سایر مواردی که از نظر بیمارستان نیاز به توانمندی‌های خاص برای انجام وظایف دارند، بایستی فهرست توانمندی‌ها تعیین و قبل از بکارگیری احراز شود. همچنین بر اساس نتایج ارزیابی صلاحیت‌های فنی و تخصصی، واحد مورد نظر تعیین گردد و دوره آشناسازی برای افراد مشخص شود. کلیه نیروهای جدید ورود تحت نظارت یک نفر کارشناس ماهر دوره استاد شاگردی را طی نمایند. ارزیابی تخصصی در پایان دوره آشناسازی انجام شود و نتیجه ارزیابی فوق، مبنای ادامه‌ی کار فرد در واحد باشد. در صورت عدم احراز مواردی از مهارت‌های مورد نیاز، اجرای برنامه آموزشی، ارزیابی مجدد و احراز صلاحیت نهایی صورت پذیرد.</p> <p>مهم! فرایندهای مدیریت منابع انسانی برای پرستاران تحت مدیریت و برنامه‌ریزی مدیریت پرستاری است. در این استاندارد کارکنان غیر پرستاری مد نظر است.</p>
سطح سه	الف-۳-۱-۳ حداقل مهارت‌های ارتباطی برای کارکنان مرتبط با مراجعین و بیماران، ارزیابی و پیش از بکارگیری آن‌ها احراز می‌شود. <ul style="list-style-type: none"> <li>❖ تعیین مصادیق ارزیابی مهارت‌های ارتباطی برای کارکنان مرتبط با مراجعین و بیماران</li> <li>❖ ارزیابی و در صورت لزوم اجرای برنامه آموزشی در زمینه مهارت ارتباطی مورد نیاز برای کارکنان مرتبط با مراجعین و بیماران</li> <li>❖ رفتار و برخورد مناسب و حرفه‌ای کارکنان مرتبط با مراجعین و بیماران مبتنی بر اصول مهارت‌های ارتباطی اثربخش</li> </ul> <p>مهم! فرایندهای مدیریت منابع انسانی برای پرستاران تحت مدیریت و برنامه‌ریزی مدیریت پرستاری است. در این استاندارد کارکنان غیر پرستاری مد نظر است.</p>



سطح	الف-۳-۲ توانمندسازی کارکنان بر اساس آموزش‌های هدفمند، برنامه‌ریزی و اجرا می‌شود.
سطح دو	الف-۳-۱ برنامه‌ریزی آموزشی سالیانه بر اساس برنامه توسعه فردی و نیازسنجی آموزشی برنامه‌ریزی و اجرا می‌شود.
	<ul style="list-style-type: none"> <li>❖ تدوین برنامه آموزشی سالیانه کارکنان</li> <li>❖ لحاظ برنامه توسعه فردی کارکنان در برنامه آموزشی سالیانه کارکنان</li> <li>❖ لحاظ دوره‌های پیشنهادی مسئولان بخش‌ها / واحدها کارکنان در برنامه آموزشی</li> <li>❖ لحاظ نتایج ارزشیابی کارکنان و برنامه‌ریزی آموزشی توسط مسئولان واحدها/ بخش</li> <li>❖ محوریت مدیریت پرستاری در نیازسنجی آموزشی پرستاران</li> <li>❖ محوریت رئیس/ مدیرعامل بیمارستان در نیازسنجی آموزشی پزشکان</li> <li>❖ محوریت مدیریت بیمارستان/ مسئول واحد منابع انسانی در نیازسنجی آموزشی کارکنان غیر پزشک و غیر پرستار</li> <li>❖ برآورد بودجه آموزشی مورد نیاز برنامه آموزشی سالیانه کارکنان</li> <li>❖ تامین بودجه و تصویب و ابلاغ برنامه آموزشی سالیانه کارکنان توسط تیم رهبری و مدیریت</li> <li>❖ اجرای برنامه آموزشی به صورت الکترونیک/ حضوری</li> <li>❖ تدوین برنامه اصلاحی متعاقب ارزشیابی دوره‌های آموزشی و نتایج آزمون‌ها</li> </ul>
	<p>کسب تجربه و آموزش، یک اتفاق یا رویداد<sup>۱</sup> نیست، بلکه فرآیندی است مستمر که طی آن، کارکنان سازمان از متولیان آموزش در سازمان، سایر کارکنان و همکارانشان، مشتری / مراجعه کننده، الگوها و مدل‌های کاری و حتی از اشتباهات، یاد می‌گیرند.</p>
	<p>➤ مسئولیت آموزش کارکنان بر عهده سه مرجع است:</p>
	<ol style="list-style-type: none"> <li>۱. خود کارکنان<sup>۲</sup></li> <li>۲. روسا / مسئولان و مافوق‌ها</li> <li>۳. متولیان آموزش در سازمان (مانند سوپروایزر آموزشی در بیمارستان)</li> </ol>
	<p>انتظار می‌رود کارکنان از مفهوم و نحوه تنظیم و اجرای برنامه توسعه فردی آگاهی داشته و هریک از آن‌ها دارای برنامه توسعه فردی واقعی باشند. برنامه توسعه فردی و یا توسعه شغلی و حرفه ای یک فرایند مستمر درخصوص ارزیابی نیازهای آموزشی هر فرد و برنامه‌ریزی برای رفع این نیازها است. براساس برنامه توسعه فردی هریک از کارکنان، بایستی در حیطه‌های دانشی و مهارتی نیازهای آموزشی در حیطه کاری و انجام وظایف محوله پیشنهاد نمایند. برنامه توسعه فردی در تعامل نزدیک کارکنان با مسئول واحد و به صورت طرح پیشنهادات کارکنان شکل می‌گیرد که توسط مسئول واحد/ بخش به مقامات مافوق اعلام می‌شود. نحوه شناسایی برنامه‌های آموزشی به نحوی است که کارکنان وضع مطلوب و وضع موجود را مقایسه، و فاصله خود را با مهارت‌ها و قابلیت‌هایی که برای موفقیت در آینده در انجام وظایف محوله باید داشته باشند، تعیین می‌کنند. برنامه توسعه فردی پزشکان با مشارکت روسای بخش‌های بالینی و هدایت رئیس/ مدیرعامل بیمارستان تنظیم شود. فرم توسعه فردی و نحوه تدوین برنامه توسعه فردی با تشخیص بیمارستان است و ملاک ارزیابی نیست. تمامی فرم‌ها لازم است به صورت الکترونیک تکمیل، تایید و ارسال شود.</p> <p>لحاظ برنامه‌های آموزشی ایمنی بیمار و مدیریت خطر حوادث و بلايا همواره از اولویت‌های سازمان پرخطری مانند بیمارستان است. کارکنان می‌توانند دوره‌های آموزشی مهارت‌های تخصصی ضمن خدمت خود را علاوه بر بیمارستان محل خدمت، در مراکزی نظیر سازمان نظام پرستاری، دانشگاه‌های علوم پزشکی، سازمان انتقال خون، سازمان پزشکی قانونی و سازمان انرژی اتمی بگذرانند. همچنین پزشکان می‌توانند دوره‌های آموزشی مهارت‌های تخصصی ضمن خدمت خود را علاوه بر بیمارستان محل خدمت، در مراکزی نظیر سازمان نظام پزشکی، دانشگاه‌های علوم پزشکی، سازمان انتقال خون، سازمان پزشکی قانونی و سازمان انرژی اتمی بگذرانند.</p>

<sup>1</sup> Event

<sup>2</sup> PDP





سطح دو	الف-۲-۳ کتابچه توجیهی برای معرفی شرایط عمومی و موارد اختصاصی هر بخش/ واحد و مقررات اداری و مالی در دسترس کارکنان است.
	<ul style="list-style-type: none"> <li>❖ تدوین مجموعه مدون کتابچه توجیهی برای معرفی شرایط عمومی و موارد اختصاصی هر بخش/ واحد و مقررات اداری و مالی به صورت فایل الکترونیک</li> <li>❖ اطلاع رسانی کتابچه توجیهی بیمارستان توسط واحد منابع انسانی</li> <li>❖ دسترسی کارکنان به فایل الکترونیک کتابچه توجیهی بیمارستان در بخش‌ها/ واحدها</li> <li>❖ آگاهی کارکنان در زمینه کتابچه توجیهی بیمارستان</li> </ul>
	مقررات داخلی در موضوع اداری مالی بیمارستان حداقل شامل شرح شغل، شرح وظایف، حقوق و مزایا، آیین‌نامه‌های انضباطی، نحوه ارزشیابی، ارتقای شغلی، ضوابط و مقررات مرخصی و خروج از خدمت است و فصلی از کتابچه توجیهی اختصاص به کارکنان جدیدالورود دارد. منشور حقوق بیماران و راهنمای عمومی اخلاق حرفه‌ای شاغلین حرف پزشکی و وابسته مصوب شورای عالی سازمان نظام پزشکی جمهوری اسلامی ایران و شورای عالی اخلاق بالینی وزارت بهداشت، در کتابچه توجیهی درج (پیوست) گردد.
سطح سه	الف-۳-۲-۳ جانشین پروری و انتقال تجربیات و اطلاعات بین کارکنان، برنامه‌ریزی و بر اساس آن اقدام می‌شود.
	<ul style="list-style-type: none"> <li>❖ برنامه‌ریزی درخصوص شناسایی و پیش بینی احتمالات خروج کارکنان از واحدها/ بخش‌ها</li> <li>❖ تدوین دستورالعمل انتقال دانش و تجربه راهبر (استاد) و رهجو (شاگرد) حداقل در مشاغل حساس توسط تیم رهبری و مدیریت</li> <li>❖ تدوین دستورالعمل انتخاب، انتصاب، ارتقا و تنزل جایگاه مدیریتی در بیمارستان</li> <li>❖ آگاهی کارکنان مرتبط و و اجرای دستورالعمل انتقال دانش و تجربه راهبر (استاد) و رهجو (شاگرد)</li> <li>❖ معرفی حداقل یک فرد جانشین مسئول بخش/ واحد با تفویض اختیارات مسئول واحد در غیاب وی</li> </ul>
	دستورالعمل انتقال دانش و تجربه راهبر (استاد) و رهجو (شاگرد) حداقل در مشاغل حساس تدوین و اجرایی شود.
سطح سه	الف-۳-۲-۴ اثربخشی برنامه‌های آموزشی در حیطه آگاهی و مهارت، ارزیابی و بر اساس نتایج آن اقدامات اصلاحی مؤثر برنامه‌ریزی و اجرا می‌شوند.
	<ul style="list-style-type: none"> <li>❖ تعیین شاخص‌های اثربخشی آموزشی بر مبنای اهداف آموزشی در حیطه‌های دانش و مهارت توسط مجریان برنامه‌ها</li> <li>❖ ارزیابی دوره‌های آموزشی در حیطه دانش با انجام پیش آزمون و پس آزمون و بر اساس شاخص‌های اثربخشی آموزشی</li> <li>❖ ارزیابی دوره‌های آموزشی در حیطه مهارت با بررسی مهارت‌های عملی آموخته شده و بر اساس شاخص‌های اثربخشی آموزشی</li> </ul> <p>طراحی اقدام اصلاحی براساس نتایج ارزیابی اثربخشی دوره‌های آموزشی برگزار شده</p>
	انتخاب این شاخص‌ها متناسب با انتظارات از فراگیران صورت می‌پذیرد. به عنوان مثال سنجش اثربخشی دوره آموزشی احیای قلبی - ریوی را می‌توان ذکر کرد. در این نمونه شاخص‌ها بایستی در هر سه حیطه آگاهی به مبانی تئوری، مهارت بکارگیری آموخته‌ها و بهبود اولویت‌بندی و کیفیت نتایج عملکردی به صورت مقایسه قبل و بعد از آموزش تعریف و ارزیابی شود.
	<ol style="list-style-type: none"> <li>۱. میزان افزایش آگاهی فراگیران به مبانی تئوری آموزش با استفاده از درصد آگاهی فراگیران در پیش آزمون و پس آزمون</li> <li>۲. میزان ارتقای مهارت بکارگیری آموخته‌ها با روش ارزیابی میدانی رعایت توالی و اصول فنی در عرصه عمل (واقعی و مجازی)</li> <li>۳. بهبود اولویت بندی و کیفیت که معمولاً نتایج عملکردی ارزیابی می‌شود: درصد احیای قلبی - ریوی موفق</li> </ol>
	در صورت عدم تحقق نتایج مورد انتظار در بهبود شاخص‌های اثربخشی دوره‌های آموزشی در هر یک از حیطه‌های شناخت لازم است نسبت به تکرار یا تکمیل برنامه‌های آموزشی اقدام شود. مفهوم آموزش الزاما معادل یادگیری نیست، در واقع تغییر رفتار پس از آموزش اثربخش، یادگیری تلقی می‌شود. تغییر رفتار بایستی در سه حیطه شناخت دانشی، مهارتی و نگرشی رخ بدهد تا منجر به یادگیری پایدار بشود. روش‌های متعدد و معتبری برای ارزیابی اثربخشی آموزشی وجود دارد. روش‌های سنتی مانند مدل هدف مدار تایلر تا روش ادیورنه، مدل کرک پاتریک، سالیوان و چندین مدل دیگر که تاثیر گذاری آموزش را در یک تا سه حیطه شناخت دانشی، مهارتی و نگرشی ارزیابی می‌نمایند. آگاهی قبل و بعد آموزش، اثرات تاخیری آموزش، تغییر رفتار، تغییر عملکرد و بهبود نتیجه کامل ترین ابعاد اثربخشی آموزشی است <sup>۱</sup>

<sup>۱</sup> مدل پنج مرحله ای ارزیابی اثربخشی آموزشی سالیوان



سطح سه	الف-۳-۵ کنگره‌ها و همایش‌های علمی اطلاع رسانی شده و از حضور کارکنان در دوره‌های بازآموزی و آموزش مداوم پزشکان حمایت می‌شود.
	<ul style="list-style-type: none"> <li>❖ اطلاع رسانی بیمارستان در خصوص برگزاری کنگره‌ها و همایش‌های علمی</li> <li>❖ حمایت و مساعدت بیمارستان در خصوص شرکت پزشکان در دوره‌های بازآموزی و آموزش مداوم</li> <li>❖ حمایت و مساعدت بیمارستان در خصوص شرکت پرستاران در دوره‌های بازآموزی و آموزش مداوم</li> <li>❖ حمایت و مساعدت بیمارستان در خصوص شرکت کارکنان پاراکلینیک در دوره‌های بازآموزی و آموزش مداوم</li> <li>❖ حمایت و مساعدت بیمارستان در خصوص شرکت کارکنان غیر بالینی در دوره‌های بازآموزی و آموزش‌های تخصصی</li> </ul>
	<p>➤ اطلاع رسانی کنگره‌ها و همایش‌های علمی به پزشکان و کارکنان می‌تواند از طرق زیر انجام شود</p> <ol style="list-style-type: none"> <li>۱. نصب پوسترها یا فراخوان‌های ارسال مقالات و برگزاری کنگره‌ها و همایش‌های علمی در معرض دید پزشکان و کارکنان</li> <li>۲. اطلاع رسانی فراخوان‌های ارسال مقالات و برگزاری کنگره‌ها و همایش‌های علمی از طریق سایت بیمارستان</li> <li>۳. اطلاع رسانی فراخوان‌های ارسال مقالات و برگزاری کنگره‌ها و همایش‌های علمی از طریق مکاتبات اداری</li> </ol> <p>مساعدت بیمارستان در شرکت نمودن پزشکان و کارکنان در دوره‌های بازآموزی و آموزش مداوم می‌تواند از طریق موافقت حضور کارکنان در ساعات کاری، تخصیص حق الزحمه، اعطاء ماموریت آموزشی و سایر سیاست‌های تشویقی برنامه‌ریزی شود.</p>
سطح	الف-۳-۳ <b>ارزشیابی و نظارت بر عملکرد کارکنان در مسیر ارتقاء و توسعه، برنامه‌ریزی و مدیریت می‌شود.</b>
سطح یک	الف-۳-۳-۱ کنترل‌های انضباطی بر اساس ارزیابی مستمر کارکنان برنامه‌ریزی شده و با رعایت قوانین و مقررات مرتبط اجرا می‌شوند.
	<ul style="list-style-type: none"> <li>❖ رسیدگی اولیه به تخلفات کارکنان غیر بالینی توسط تیم رهبری و مدیریت و اخذ تصمیم در زمینه برخورد‌های انضباطی با متخلفین احتمالی</li> <li>❖ طرح اولیه تخلفات کارکنان بالینی در کمیته اخلاق بالینی با حضور تیم رهبری و مدیریت و اخذ تصمیم در زمینه برخورد‌های انضباطی با متخلفین احتمالی</li> <li>❖ معرفی کارکنان بالینی / غیر بالینی به هیات‌های رسیدگی به تخلفات کارکنان / اعضای هیات علمی به تشخیص تیم رهبری و مدیریت بیمارستان / دانشگاه علوم پزشکی</li> </ul> <p>در ساختار اجرایی دانشگاه‌های علوم پزشکی حوزه‌های رسمی رسیدگی به تخلفات اداری تعریف شده و هدف از این استاندارد بررسی و اخذ تصمیمات انضباطی برای متخلفین احتمالی است که به هیات‌های رسیدگی به تخلفات معرفی نمی‌شوند یا لازم است تا زمان صدور رای نهایی مراجع ذیربط تصمیماتی در مورد آن‌ها اخذ شود.</p> <p>نظارت بر اجرای صحیح دستورالعمل "ممنوعیت استفاده غیر متعارف از تلفن همراه در حین انجام وظیفه در موسسات پزشکی و تشخیص درمانی توصیه موکد می‌گردد.</p>
سطح دو	الف-۳-۳-۲ نتایج ارزشیابی سالیانه کارکنان، در طراحی برنامه آموزشی و ارتقاء شغلی کارکنان استفاده می‌شوند.
	<ul style="list-style-type: none"> <li>❖ دسترسی به دستورالعمل ارزشیابی کارکنان در بیمارستان</li> <li>❖ اطلاع رسانی و دسترسی به فرم ارزشیابی سالانه برای تمامی رده‌های شغلی بر اساس شرح وظیفه</li> <li>❖ شروع فرایند ارزشیابی سالانه با خود ارزیابی افراد و تکمیل جدول مربوطه در فرم ارزیابی</li> <li>❖ تهیه فهرستی از نقاط قابل بهبود کارکنان در هر یک از بخش‌ها / واحدها</li> <li>❖ استفاده از نتایج ارزشیابی در روند ارتقا کارکنان</li> <li>❖ استفاده از نتایج ارزشیابی برنامه‌ریزی آموزشی توسط مسئولان واحدها / بخش‌ها</li> </ul>
	انتظار می‌رود دوره‌های آموزشی ارتقاء دهنده نقاط قابل بهبود کارکنان که در فرایند ارزشیابی کارکنان شناسایی شده اند در برنامه‌ریزی آموزشی لحاظ شود. بیمارستان‌های خصوص و غیر دانشگاهی می‌توانند از دستورالعمل ارزشیابی عملکرد مدیران و کارکنان دانشگاه‌های علوم پزشکی و خدمات بهداشتی درمانی کشور و سازمان‌های وابسته و فرم‌های مربوطه استفاده نمایند.



سطح دو	الف-۳-۳ شایستگی کارکنان بر اساس معیارهای معین ارزیابی شده و نتایج آن ملاک ارتقای شغلی کارکنان است.
	<ul style="list-style-type: none"> <li>❖ مشخص بودن روند ارتقای شغلی در رده‌های شغلی مختلف در مقررات داخلی بیمارستان</li> <li>❖ آگاهی کارکنان از ضوابط و روند ارتقای شغلی خود</li> <li>❖ ارتقای شغلی کارکنان مطابق ضوابط ابلاغی و احکام کارگزینی مربوط</li> <li>❖ انتصاب مدیران و مسئولان بخش‌ها/ واحدها متناسب با شایستگی‌های دانشی، مهارتی و تجربه افراد و شواهد عملکردی آنان</li> <li>❖ داشتن حسن شهرت و نداشتن سوء سابقه در زمینه اخلاق حرفه‌ای شرط لازم برای انتصاب‌های مدیریتی</li> </ul>
	در کتابچه مقررات داخلی بیمارستان در موضوع اداری و مالی مدل‌های شایستگی مدیران و ارتقای شغلی کارکنان تبیین شود. ایجاد بانک اطلاعات کارکنان و مدیران در بیمارستان و ثبت توانمندی‌ها و شایستگی‌های برجسته مدیران میانی و کارکنان توصیه می‌شود. ملاک‌های چهارگانه ویژگی‌های تحصیلی، دانشی، مهارتی و تجربه توسط سازمان/ نهاد بالادستی و یا توسط تیم رهبری و مدیریت بیمارستان تعیین و ابلاغ می‌شود.
سطح سه	الف-۳-۴ کارکنان نمونه، بر اساس عوامل کلیدی معین و مؤثر بر کیفیت کار، شناسایی شده و مورد تشویق قرار می‌گیرند.
	<ul style="list-style-type: none"> <li>❖ تعیین ملاک‌های شناسایی و معرفی کارکنان نمونه در تمامی بخش‌ها/ واحدها</li> <li>❖ اطلاع رسانی ملاک‌های شناسایی و معرفی کارکنان نمونه به تمامی کارکنان</li> <li>❖ انتخاب کارکنان نمونه براساس ملاک‌های شناسایی شده و با روش مشخص</li> <li>❖ داشتن حسن شهرت و عدم وجود سوء سابقه در زمینه اخلاق حرفه‌ای شرط لازم برای پرسنل نمونه</li> </ul>
	این سنجج ارتباطی به انتخاب کارمند نمونه توسط سازمان‌های بالادستی ندارد و انتظار می‌رود هر بیمارستان به صورت داخلی اقدام نماید.
سطح	الف-۳-۴ بیمارستان برای حمایت از کارکنان برنامه‌های مدون داشته و بر اساس آن عمل می‌نماید.
سطح یک	الف-۳-۴-۱ اصل محرمانه بودن و امنیت اطلاعات کارکنان و سطح بندی دسترسی به این اطلاعات رعایت می‌شود.
	<ul style="list-style-type: none"> <li>❖ تعیین حداقل محتوای پرونده پرسنلی منطبق با قوانین سازمان‌های بالادستی</li> <li>❖ وجود فضای بایگانی منطبق بر استانداردها از نظر مساحت، دما، رطوبت و استفاده از ملزومات و تجهیزات با کیفیت برای نگهداری اسناد پرسنلی</li> <li>❖ رعایت اصل محرمانگی، تعیین سطح دسترسی‌ها با نظارت مسئول واحد منابع انسانی</li> <li>❖ وجود پرونده پرسنلی کاغذی/ الکترونیک برای تمامی کارکنان در واحد منابع انسانی برگه شمار نمودن و جداسازی اوراق پرونده‌های پرسنلی</li> <li>❖ وجود پرونده پرسنلی کاغذی/ الکترونیک برای کارکنان بخش‌ها و واحدهای برون سپاری شده</li> </ul>
	فهرست اوراق پرونده در قسمت داخلی جلد پرونده نصب گردد و صفحات شماره گذاری و با جدا کننده از هم جدا شود. فرم قرارداد کارکنان قراردادی و شرکتی و در بخش‌های غیر دولتی، دارای امضای کارفرما و پیمانکار باشد. فرم ارشیابی کارکنان مبتنی بر مدت قرارداد تکمیل و با امضای ارشیابی کننده و ارشیابی شونده رسیده باشد. به منظور حفظ محرمانگی، محل نگهداری مستندات مربوط به موارد سوء رفتار حرفه‌ای کارکنان توسط کمیته اخلاق بیمارستانی تعیین گردد. ایجاد پرونده الکترونیکی به استثنای مستندات قانونی که فیزیک آن‌ها مورد نیاز کارکنان و بیمارستان است مانند بیمه عمر، تاییدیه تحصیلی و سایر موارد. توسط مسئول واحد منابع انسانی و تایید مدیر بیمارستان و استخراج برگه‌های غیر جاری و غیر ضرور و انتقال آن‌ها به بایگانی راکد در محیطی امن و ایمن توصیه می‌شود.
	طبق بخشنامه شماره ۱۷۵۰/۳۰۶ مورخ ۱۳۹۰/۲/۳ مرکز سلامت محیط و کار وزارت بهداشت، محل نگهداری فرم‌های معاینات شغلی در واحد بهداشت حرفه‌ای است.
سطح دو	الف-۳-۴-۲ اطلاعات مربوط به مرخصی و سوابق حوادث شغلی احتمالی کارکنان، به تفکیک بخش‌ها / واحدها، در واحد منابع انسانی نگهداری می‌شوند.
	وجود سوابق کاغذی/ الکترونیک مرخصی استحقاقی و استعلاجی و بدون حقوق تمامی کارکنان در تمامی واحدها و واحدهای برون سپاری شده در واحد منابع انسانی
	وجود سوابق کاغذی/ الکترونیک سوابق حوادث شغلی برای تمامی کارکنان در کلیه واحدها و واحدهای برون سپاری شده در واحد منابع انسانی
	سوابق کاغذی/ الکترونیک حوادث شغلی کارکنان و اقدامات انجام شده در بیمارستان موجود باشد و کارکنان اقدامات انجام شده را در زمینه حوادث شغلی تایید نمایند.



سطح دو	الف-۳-۳ عملکرد و تصمیمات تیم مدیریت و رهبری نشان دهنده ارزش گذاری، توسعه و حمایت از کارکنان است.
	<ul style="list-style-type: none"> <li>❖ وجود رویکرد عاری از سرزنش نابجای کارکنان منطبق بر نگرش سیستمیک و فرهنگ ایمنی بیمار در وقایع ناخواسته درمان از سوی تیم رهبری و مدیریت</li> <li>❖ وجود سیستم حمایتی حقوقی و قانونی مانند بیمه مسئولیت مدنی و حمایت از پرسنل در وقایع ناخواسته درمان در موارد غیر از قصور</li> <li>❖ رسیدگی به شکایات/ توجه و ارزش گذاری به پیشنهادات کارکنان در موارد مرتبط با مشکلات محیط‌های کاری</li> <li>❖ تقویت ارتباط با کارکنان با تیم رهبری و مدیریت از طریق برنامه ملاقات حضوری و جلسات پرسش و پاسخ</li> <li>❖ مدیریت صحیح تعارضات داخلی بخش‌ها و مشکلات بین بخشی توسط مدیران میانی و تیم رهبری و مدیریت</li> <li>❖ ایجاد اطمینان و امنیت شغلی برای تمامی رده‌های شغلی بیمارستان</li> <li>❖ تایید کارکنان مبنی بر ارزش‌گذاری، توسعه و حمایت از کارکنان از سوی تیم رهبری و مدیریت بیمارستان</li> </ul>
	<p>✓ نتایج سایر استانداردهای این محور نیز با در نظر گرفتن نتیجه این استاندارد ارزیابی خواهد شد و این سنجه دارای وزن و تاثیر بالایی در نتایج اعتباربخشی است.</p> <p>مصوبات کمیته‌های متنوع بیمارستانی و تصمیمات تیم رهبری و مدیریت بیان کننده جایگاه کارکنان به عنوان ارزشمندترین سرمایه در بیمارستان است. انتظار می‌رود شواهد متعددی در حمایت از کارکنان در تصمیمات و اقدامات تیم رهبری و مدیریت احصاء شود.</p>
سطح دو	الف-۳-۴ رضایت کارکنان حداقل دو بار در سال و با فاصله شش ماه ارزیابی و بر اساس نتایج آن، اقدامات اصلاحی/ برنامه بهبود مؤثر اجرا می‌شود.
	<ul style="list-style-type: none"> <li>❖ انجام رضایت مندی کارکنان با پرسشنامه پایا و روا حداقل هر شش ماه</li> <li>❖ مقایسه نتایج رضایت کارکنان دوره‌های قبلی، پیش بینی راهکارهای بهبود</li> <li>❖ طراحی اقدامات اصلاحی/ برنامه بهبود بر اساس نتایج رضایت سنجی از کارکنان</li> </ul> <p>پایایی و روایی پرسشنامه بایستی با استفاده از روش‌های علمی توسط دفتر بهبود کیفیت انجام شود. پیش بینی برنامه‌های انگیزشی، رفاهی و فرهنگی برای افزایش رضایت و ارتقای انگیزش کارکنان است. البته غالب مدیران بر این باورند که مسائل معیشتی کارکنان مهمترین عامل رضایتمندی کارکنان است اما مطالعات معتبر در مدیریت منابع انسانی، نقش بیشتری برای بهداشت محیط کار، احترام به وجاهت شغلی، رعایت اصول اخلاقی از سوی تیم رهبری و مدیریت و توجه بیشتر به ارزش‌های انسانی و اجتماعی کارکنان و حذف هر گونه تبعیض و بی عدالتی، در افزایش انگیزه و رضایت کارکنان قائل هستند. این امر مهم نیازمند حضور موثر رهبری است.</p>
سطح سه	الف-۳-۵ رضایت کارکنان در بیمارستان به نحوی است که اشتغال در این مرکز را به سایرین توصیه می‌نمایند.
	<ul style="list-style-type: none"> <li>❖ رضایت کامل مدیران/ مسئولان بخش‌ها/ واحدهای بیمارستان به دیگر همکاران خود جهت اشتغال در این مرکز</li> <li>❖ رضایت کامل و توصیه پزشکان بیمارستان به دیگر همکاران خود جهت اشتغال در این مرکز</li> <li>❖ رضایت کامل و توصیه پرستاران بیمارستان به دیگر همکاران خود جهت اشتغال در این مرکز</li> <li>❖ رضایت کامل و توصیه کارکنان پاراکلینیک بیمارستان به دیگر همکاران خود جهت اشتغال در این مرکز</li> <li>❖ رضایت کامل و توصیه کارکنان اداری مالی و پشتیبانی بیمارستان به دیگر همکاران خود جهت اشتغال در این مرکز</li> </ul> <p>بالاترین مرتبه رضایتمندی توصیه بهره‌مندی به دیگران است. این استاندارد در ارزیابی‌هایی مستقل توسط ارزیابان وزارت بهداشت امتیازدهی خواهد شد.</p>
سطح سه	الف-۳-۶ امکانات رفاهی بر اساس شاخص‌های مبتنی بر شواهد عینی و ضوابط مربوط، به کارکنان تعلق می‌گیرد.
	<ul style="list-style-type: none"> <li>❖ پیش بینی امکانات رفاهی، برنامه‌های فرهنگی آموزشی/ تفریحی برای کارکنان</li> <li>❖ توزیع عادلانه امکانات رفاهی و فرهنگی براساس ملاک‌های عملکردی معین</li> </ul> <p>پیش بینی امکانات فوق برنامه‌ای برای تقویت انگیزش کارکنان و ایجاد فضای دوستی و همکاری صمیمانه و در نهایت، ارتقای شاخص تعلق سازمانی در بین کارکنان است. اما سطح و ابعاد این برنامه‌ها در ارزیابی بیمارستان تاثیری نداشته و نحوه برگزاری یک مراسم جشن روز پرستار یا کارمند یا پزشک هم می‌تواند ملاک ارزیابی باشد. منظور از دسترسی عادلانه، آگاهی کارکنان به نحوه اطلاع رسانی عمومی و استفاده از امکانات رفاهی براساس ضوابط مشخص، برنامه‌های فرهنگی آموزشی و تفریحی بیمارستان است. تعیین ملاک‌های عملکردی برای استفاده کارکنان از امکانات رفاهی، برنامه‌های فرهنگی آموزشی و تفریحی مانند پیشنهادات موثر، رضایت بیماران و سایر ملاک‌های مدنظر مدیران ارشد است.</p>



سطح سه	الف-۳-۷ تعلق سازمانی در میان کارکنان مشهود بوده و رده‌های مختلف شغلی نسبت به موفقیت سازمان احساس مسئولیت می‌نمایند.
	<ul style="list-style-type: none"> <li>❖ خوش‌بینی کارکنان به روند توسعه و بهبود مستمر کیفیت خدمات در بیمارستان</li> <li>❖ انگیزه و اشتیاق وافر کارکنان به انجام وظایف سازمانی</li> <li>❖ بالا بودن نرخ ماندگاری کارکنان</li> <li>❖ پایین بودن نرخ غیبت و ترک خدمت در بیمارستان</li> <li>❖ احساس مسئولیت نسبت به موفقیت سازمان در رده‌های مختلف شغلی</li> </ul>
	در صورت استقرار این استاندارد انتظار می‌رود کیفیت ارائه خدمات، پاسخگویی کارکنان به بیماران/مراجعین و بیمارمحوری در سطح مطلوب احصاء شود.
سطح سه	الف-۳-۸ * بیمارستان در قبال عملکرد/ نقش کارکنان در وقایع ناخواسته ناشی از ارائه خدمات/ مراقبت مبتنی بر فرهنگ ایمنی بیمار اقدام می‌نماید.
	<ul style="list-style-type: none"> <li>❖ آشنایی و اشراف تیم رهبری و مدیریت به اصول فرهنگ ایمنی بیمار در قبال مدیریت کارکنان درگیر در وقایع ناخواسته</li> <li>❖ تعهد تیم رهبری و مدیریت به مبانی فرهنگ ایمنی بیمار در قبال مدیریت کارکنان درگیر در وقایع ناخواسته</li> <li>❖ آگاهی تیم رهبری و مدیریت از نقش نواقص/عوامل سیستمیک/ زمینه‌ساز و نیز تاثیر عوامل انسانی<sup>۱</sup> در بروز وقایع ناخواسته و خطاها</li> <li>❖ ایفای نقش موثر از سوی تیم رهبری و مدیریت در خصوص وقایع تهدید کننده ایمنی بیمار از منظر نقش/ عملکرد کارکنان</li> <li>❖ حمایت تیم رهبری و مدیریت از کارکنان درگیر در وقایع ناخواسته منطبق بر مبانی فرهنگ منصفانه ایمنی بیمار</li> <li>❖ عدم پذیرش بی‌مبالاتی‌های کارکنان درگیر در وقایع ناخواسته در مواردی مانند میانبر زدن یا بی توجهی به قوانین جاری</li> </ul>
	<p>تیم مدیریت و رهبری بیمارستان این موضوع را درک می‌نماید که کارکنان حرفه‌ای واجد صلاحیت ممکن است دچار اشتباه شوند و حتی ممکن است تحت شرایط، رفتارهای متفاوت با هنجارهای سازمانی از خود بروز دهند ولی بی‌مبالاتی‌ها قابل پذیرش و تحمل نمی‌باشند. در موارد مقتضی، تیم رهبری و مدیریت از کارکنان درگیر در وقایع ناخواسته منطبق بر مبانی فرهنگ منصفانه ایمنی بیمار حمایت می‌کند. این حمایت می‌تواند شامل حمایت عاطفی، مالی از جمله بیمه مسئولیت حرفه‌ای کارکنان و سایر موارد قانونی/ حقوقی باشد.</p>

<sup>1</sup> Human Factors



سطح	الف-۳-۵ بهبود شرایط و سالم سازی محیط کار، برنامه‌ریزی شده و بر اساس آن اقدام می‌شود.
سطح یک	الف-۳-۱-۵ وسایل حفاظت فردی و راهنماهای تصویری متناسب با فعالیت بخش‌ها/ واحدهای مختلف در دسترس بوده و به نحوه صحیح استفاده می‌شوند.
<ul style="list-style-type: none"> <li>❖ تامین وسایل حفاظت فردی متناسب با اصول احتیاطات در بخش‌ها/ واحدها براساس کتاب کنترل عفونت‌های بیمارستانی</li> <li>❖ وجود راهنماهای تصویری برای استفاده صحیح از وسایل حفاظت فردی در بخش‌ها / واحدها</li> <li>❖ دسترسی کارکنان به وسایل حفاظت فردی مناسب و متناسب برای حفاظت فردی در موارد نیاز</li> <li>❖ تحویل و استفاده به موقع و مناسب کارکنان از وسایل حفاظت فردی در تمامی مشاغل مشمول در بیمارستان بر طبق ماده ۹۱ قانون کار</li> <li>❖ انجام اقدامات اصلاحی در خصوص پیگیری نواقص موجود در زمینه وسایل حفاظت فردی</li> </ul>	
<p>➤ مواردی از اقدامات کارشناس بهداشت حرفه ای بیمارستان در راستای پیاده سازی این استاندارد<sup>۱</sup></p>	
<ol style="list-style-type: none"> <li>۱. برنامه‌ریزی و انجام نیازسنجی وسایل حفاظت فردی مورد نیاز جهت کارکنان به تفکیک بخش‌ها و واحدهای مختلف</li> <li>۲. بازدید از بخش‌ها/ واحدهای بیمارستان به منظور نظارت بر استفاده و نگهداری صحیح وسایل حفاظت فردی</li> <li>۳. تحلیل نتایج ارزیابی استفاده و نگهداری صحیح وسایل حفاظت فردی</li> <li>۴. تهیه وسایل حفاظت فردی بر اساس نتایج اندازه گیری عوامل زیان آور محیط کار</li> <li>۵. نظارت بر تحویل و استفاده به موقع کارکنان از وسایل حفاظت فردی بر طبق ماده ۹۱ قانون کار</li> <li>۶. اجرای برنامه آموزشی جهت کارکنان در خصوص نحوه استفاده صحیح از وسایل حفاظت فردی</li> <li>۷. بررسی و الزام تعهدات پیمانکاران جهت تامین و توزیع وسایل حفاظت فردی طبق صلاحیت ایمنی پیمانکاران و آئین نامه امور ایمنی پیمانکاران</li> <li>۸. نظارت بر اقدامات لازم جهت در اختیار قرار دادن وسایل حفاظت فردی به همراهان بیمار در بخش‌های پرخطر<sup>۲</sup></li> <li>۹. تهیه کتابچه الکترونیک راهنما و علائم تصویری استفاده از وسایل حفاظت فردی به تفکیک مشاغل مختلف</li> </ol>	
<p>ماده ۹۱ قانون کار: کارفرمایان و مسئولان کلیه واحدهای موضوع ماده (۸۵) این قانون مکلفند بر اساس مصوبات شورای عالی حفاظت فنی برای تامین حفاظت و سلامت و بهداشت کارگران در محیط کار، وسایل و امکانات لازم را تهیه و در اختیار آنان قرار داده و چگونگی کاربرد وسایل فوق الذکر را به آنان بیاموزند و در خصوص رعایت مقررات حفاظتی و بهداشتی نظارت نمایند. افراد مذکور نیز ملزم به استفاده و نگهداری از وسایل حفاظتی و بهداشتی فردی و اجرای دستورالعمل‌های مربوط کارگاه می‌باشند و وسایل حفاظت فردی با توجه به نتایج اندازه‌گیری عوامل زیان آور محیط کار و نیازسنجی‌های انجام شده از بخش‌ها و واحدهای مختلف تهیه می‌شود، همچنین در بخش‌های پرخطر از جمله اتاق ایزوله، بخش‌های مراقبت ویژه، هماتولوژی، شیمی درمانی، سوختگی و ...، وسایل حفاظت فردی علاوه بر کارکنان در اختیار ملاقات کنندگان و مراجعین نیز قرار می‌گیرد.</p>	
<p>از جمله مصادیق مهم تامین وسایل حفاظت فردی متناسب با اصول احتیاطات براساس کتاب کنترل عفونت‌های بیمارستانی، موقعیت‌های استفاده از ماسک N95 در هنگام انجام پروسیجرهای تولید کننده آئروسول به نحوه صحیح در تمامی بخش‌های بالینی شناسایی و در مواجهه با بیمار مشکوک / محتمل / مبتلا به عفونت‌های مسری است. تدوین فهرست وسایل حفاظت فردی متناسب با اصول احتیاطات در بخش‌ها/واحدها و تعداد مورد نیاز براساس نوع بیماران بستری و دستورالعمل‌های ابلاغی وزارت بهداشت، با مشارکت تیم کنترل عفونت و مسئولان بخش‌ها/ واحدها و آن در جلسه مشترک کمیته کنترل عفونت و حفاظت فنی و بهداشت کار توصیه می‌شود.</p>	

<sup>۱</sup> برای دسترسی به اطلاعات بیشتر در خصوص سنجه‌های بهداشت حرفه‌ای به راهنماهای موجود در سایت مرکز سلامت محیط و کار آدرس <http://markazsalamat.behdasht.gov.ir> / نامه شماره ۳۰۶/۱۷۲۳ مورخ ۹۷/۵/۲۷ معرفی کتاب ایمنی و بهداشت حرفه ای در بیمارستان‌ها و مراکز بهداشتی درمانی/ انتشارات دانشگاه علوم پزشکی شیراز و کتاب حدود مجاز مواجهه شغلی به شماره ۳۰۰/۸۶۲۳ مورخ ۹۵/۵/۲۰ دستورالعمل شرکت‌های خصوصی ارائه دهنده خدمات بهداشت حرفه ای به شماره ۳۰۰/۵۶۳۷ مورخ ۹۲/۵/۲۲ مراجعه فرمایید.

<sup>۲</sup> اتاق ایزوله، مراقبت‌های ویژه، هماتولوژی، شیمی درمانی و ..





سطح دو	الف-۳-۵-۲ عوامل زیان آور شیمیایی محیط کار شناسایی و مدیریت می‌شوند.
	<ul style="list-style-type: none"> <li>❖ اندازه‌گیری عوامل زیان آور شیمیایی محیط کار حداقل در بخش‌های پرخطر</li> <li>❖ شناسایی عوامل زیان آور شیمیایی محیط کار براساس نتایج ارزیابی</li> <li>❖ کنترل عوامل زیان آور شیمیایی محیط کار، در موارد بالاتر از حد مجاز، براساس نتایج ارزیابی</li> <li>❖ ارزیابی اثر بخشی اقدامات اصلاحی در زمینه کنترل زیان آور عوامل شیمیایی محیط کار</li> </ul>
	<p>عوامل زیان آور شیمیایی تمامی مواد شیمیایی و آلاینده‌های محیطی هستند که تماس با آن‌ها معمولاً به مرور موجب اثرات زیان آور روی سلامتی انسان و موجودات زنده می‌شود. عوامل زیان آور شیمیایی گازها و بخارها و گرد و غبارها و بطور کلی سایر آئروسول‌ها را شامل می‌شود.</p> <p>واحدهای پر خطر مرتبط با عوامل زیان آور شیمیایی محیط کار شامل آزمایشگاه‌ها، پاتولوژی، اتاق عمل و ریکاوری، لاندری، شیمی درمانی و تاسیسات، استرایلیزاسیون مرکزی، دیالیز، انبار مواد شیمیایی هستند. اولین گام در ارزیابی محیط کار، شناخت و بررسی چگونگی روش کار و فرآیندهای کاری در بخش‌ها/ واحدهای مختلف شناسایی گروه‌های در معرض خطر، از طریق بازدیدهای میدانی مستمر و شناسایی انواع عوامل زیان آور شیمیایی محیط کار شامل گازها و بخارات شیمیایی، مواد شیمیایی مایع، گرد و غبار، دود و دمه می‌باشد. ارزیابی کمی عوامل شیمیایی بخش‌ها/ واحدهای مختلف توسط مراجع ذی صلاح طبق نظر کارشناس بهداشت حرفه ای صورت می‌گیرد.</p>
	<p>➤ مواردی از اقدامات کارشناس بهداشت حرفه ای بیمارستان در راستای پیاده سازی این استاندارد</p>
	<ol style="list-style-type: none"> <li>۱. شناسایی و ارزیابی کیفی (چک لیست) عوامل شیمیایی موجود در بخش‌های مختلف</li> <li>۲. ارزیابی کمی عوامل شیمیایی بخش‌های مختلف توسط مراجع ذیصلاح طبق کتابچه حدود مجاز مواجهه شغلی<sup>۱</sup> و دستورالعمل‌های وزارت بهداشت</li> <li>۳. بازدیدهای میدانی مستمر از بخش‌های مختلف در خصوص بررسی عوامل زیان آور شیمیایی</li> <li>۴. ارائه گزارش نواقص در زمینه عوامل شیمیایی موجود بر اساس بازدیدهای انجام شده و ارزیابی‌های کمی در بخش‌ها به کمیته حفاظت فنی و بهداشت کار</li> <li>۵. بررسی کارایی سیستم تهویه طبیعی و مکانیکی در بخش‌های بیمارستان به صورت کمی و کیفی</li> <li>۶. ارزیابی مستمر کیفیت عملکرد هودهای آزمایشگاهی، شیمی درمانی، داروسازی، آشپزخانه و....</li> <li>۷. آموزش کارکنان در زمینه نحوه مواجهه با عوامل شیمیایی محیط کار با توجه به جامعه هدف و بررسی اثربخشی آن</li> <li>۸. تدوین و اطلاع رسانی کتابچه الکترونیک آموزشی ایمنی و سلامت شغلی در حیطه عوامل زیان آور شیمیایی</li> <li>۹. ارزیابی اثر بخشی اقدامات اصلاحی در زمینه کنترل عوامل شیمیایی زیان آور محیط کار</li> </ol>
	<p>اندازه‌گیری عوامل زیان آور شیمیایی محیط کار حداقل در بخش‌های پرخطر مرتبط با عوامل زیان آور شیمیایی حداقل یک بار بایستی برنامه‌ریزی و انجام شود و در صورت هر گونه تغییر در ساختار، فرآیند، شکایت کارکنان، بنابر تشخیص و ارزیابی کارشناس مسئول بهداشت حرفه ای و پیشنهاد در خصوص تکرار و انجام ارزیابی مجدد کنترل خطر در صورت طرح در کمیته حفاظت فنی و بهداشت کار و تأیید اعضا کمیته بیمارستان بایستی نسبت به اندازه‌گیری مجدد اقدام شود.</p>

<sup>1</sup> OEL



الف-۳-۵-۳ عوامل زیان آور فیزیکی محیط کار شناسایی و مدیریت می‌شوند. سطح دو

- ❖ اندازه گیری، ارزیابی و کنترل عوامل زیان آور فیزیکی محیط کار حداقل در بخش‌های پرخطر
- ❖ شناسایی عوامل زیان آور فیزیکی محیط کار براساس نتایج ارزیابی
- ❖ کنترل عوامل زیان آور فیزیکی محیط کار
- ❖ ارزیابی اثر بخشی اقدامات اصلاحی در زمینه کنترل عوامل زیان آور فیزیکی محیط کار

کنترل عوامل زیان آور فیزیکی محیط کار، شامل روشنایی، ارتعاش، پرتوهای غیر یونیزان، میدان‌های الکتریکی و مغناطیسی، صدا شرایط جوی متناسب با فعالیت بخش‌ها/واحد‌ها انجام می‌شود.

فهرست بخش‌های پرخطر به تفکیک عوامل زیان آور به شرح زیر می باشد

عامل زیان آور	بخش / واحد پرخطر
صدا	آشپزخانه، تأسیسات، اتاق عمل، بخش زنان و زایمان، اتاق گچ بری، بخش ام آر آی و سی تی اسکن، لاندری و استرایلیزاسیون مرکزی
روشنایی	تمامی بخش‌ها و اتاق بیماران و محوطه بیمارستان
پرتو غیر یونیزان	اتاق عمل، NICU، اتاق ایزوله، تاسیسات، فیزیوتراپی، اتاق لیزر و بخش‌های درمانی و پاراکلینیک که توسط اشعه ماورابنفش گندزدایی می‌شوند.
ارتعاش	تاسیسات، اتاق‌های برش گچ و جراحی ارتوپدی، خدمات (دستگاه چمن زنی فضای سبز)
میدان مغناطیسی	اتاق‌های برق، تابلو برق، بخش ام آر آی و سی تی اسکن، رادیولوژی و اتاق سرور، تاسیسات، آشپزخانه، اتاق عمل و استرایلیزاسیون مرکزی،
شرایط جوی	شاخص استرس‌های حرارتی لاندری و از لحاظ شاخص آسایش دمایی تمامی بخش‌ها و اتاق بیماران

➤ مواردی از اقدامات کارشناس بهداشت حرفه ای بیمارستان در راستای پیاده سازی این استاندارد

۱. شناسایی و ارزیابی کیفی عوامل فیزیکی صدا و ارتعاش، روشنایی، پرتوهای یونیزان، غیر یونیزان، شرایط جوی محیط کار در بخش‌های پرخطر
۲. ارزیابی کمی عوامل فیزیکی صدا و ارتعاش، روشنایی، پرتوهای یونیزان و غیر یونیزان، شرایط جوی محیط کار در بخش‌های پرخطر توسط مراجع ذیصلاح بر اساس کتابچه حدود مجاز مواجهه شغلی طبق دستورالعمل‌های وزارت بهداشت
۳. بازدیدهای میدانی بصورت مستمر از بخش‌های مختلف در خصوص بررسی عوامل زیان آور فیزیکی
۴. ارائه گزارش نواقص در زمینه عوامل فیزیکی موجود بر اساس بازدیدهای انجام شده و ارزیابی‌های کمی در بخش‌ها به کمیته حفاظت فنی و بهداشت کار
۵. آموزش کارکنان در زمینه نحوه مواجهه با عوامل فیزیکی محیط کار با توجه به جامعه هدف و بررسی اثربخشی آن
۶. تدوین و اطلاع رسانی کتابچه الکترونیک آموزشی ایمنی و سلامت شغلی در حیطه عوامل زیان آور فیزیکی ارزیابی اثر بخشی اقدامات اصلاحی

اندازه‌گیری عوامل زیان آور فیزیکی محیط کار حداقل در بخش‌های پرخطر مرتبط با عوامل زیان آور فیزیکی حداقل یک بار بایستی برنامه‌ریزی و انجام شود و در صورت هرگونه تغییر در ساختار، فرآیند، شکایت کارکنان، بنابر تشخیص و ارزیابی کارشناس مسئول بهداشت حرفه ای و پیشنهاد در خصوص تکرار و انجام ارزیابی مجدد کنترل خطر در صورت طرح در کمیته حفاظت فنی و بهداشت کار و تأیید اعضا کمیته بیمارستان بایستی نسبت به اندازه گیری مجدد اقدام شود.

📄 فرم گزارش اندازه‌گیری صدا به شماره ۳۰۶/۱۹۰۷۸ مورخ ۹۰/۶/۲۶



سطح دو	الف-۳-۴ عوامل زیان آور بیولوژیکی محیط کار شناسایی و مدیریت می‌شوند.
	<ul style="list-style-type: none"> <li>❖ اندازه گیری، ارزیابی و کنترل عوامل زیان آور بیولوژیکی محیط کار حداقل در بخش‌های پرخطر</li> <li>❖ شناسایی عوامل زیان آور بیولوژیکی محیط کار براساس نتایج ارزیابی</li> <li>❖ کنترل عوامل زیان آور بیولوژیکی محیط کار</li> <li>❖ ارزیابی اثر بخشی اقدامات اصلاحی در زمینه کنترل عوامل زیان آور بیولوژیکی محیط کار</li> </ul>
	<p>عوامل زیان آور بیولوژیک تمامی پاتوژن‌ها و عوامل بیماری‌زای میکروبی شامل ویروس‌ها، باکتری‌ها، انگل‌ها، قارچ‌ها هستند. واحدهای پرخطر مرتبط با عوامل زیان‌آور بیولوژیک محیط کار شامل بخش‌های ویژه (اتاق عمل، اورژانس، NICU)، آنژیوگرافی، مراقبت‌های ویژه، اتاق‌های ایزوله و اتاق زایمان، آزمایشگاه، پاتولوژی، جنین شناسی است.</p> <p>➤ مواردی از اقدامات کارشناس بهداشت حرفه ای بیمارستان در راستای پیاده سازی این استاندارد</p> <ol style="list-style-type: none"> <li>۱. شناسایی و ارزیابی کیفی عوامل بیولوژیک در بخش‌های مختلف با هماهنگی و همکاری واحد کنترل عفونت</li> <li>۲. بازدیدهای میدانی مستمر از بخش‌های مختلف با هماهنگی و همکاری واحد کنترل عفونت در خصوص بررسی عوامل زیان آور بیولوژیک</li> <li>۳. ارائه گزارش نواقص در زمینه عوامل بیولوژیک بر اساس بازدیدهای مشترک انجام شده با واحد کنترل عفونت</li> <li>۴. آموزش کارکنان در زمینه نحوه مواجهه با عوامل بیولوژیک محیط کار با توجه به جامعه هدف و بررسی اثربخشی آن با همکاری واحد کنترل عفونت</li> <li>۵. بررسی مستمر کارایی سیستم تهویه در اتاق عمل، اتاق ایزوله، آزمایشگاه و بخش‌های ویژه و هودهای بیولوژیکی</li> <li>۶. نظارت بر تعویض بموقع فیلترهای هپا در سیستم‌های تهویه طبق دستورالعمل‌های وزارت بهداشت</li> <li>۷. ارزیابی اثر بخشی اقدامات اصلاحی در زمینه کنترل عوامل بیولوژیک محیط کار با همکاری واحد کنترل عفونت</li> <li>۸. گزارش ارزیابی‌ها، اقدامات اصلاحی و اثربخشی آن‌ها در زمینه کنترل عوامل بیولوژیک به جلسه مشترک کمیته حفاظت فنی و بهداشت کار و کنترل عفونت</li> </ol> <p>اندازه‌گیری عوامل زیان آور بیولوژیک محیط کار حداقل در بخش‌های پرخطر مرتبط با عوامل زیان آور بیولوژیک حداقل یک بار بایستی برنامه‌ریزی و انجام شود و در صورت هرگونه تغییر در ساختار، فرآیند، شکایت کارکنان، بنا بر تشخیص و ارزیابی کارشناس مسئول بهداشت حرفه ای و پیشنهاد در خصوص تکرار و انجام ارزیابی مجدد کنترل خطر در صورت طرح در جلسه مشترک کمیته حفاظت فنی و بهداشت کار و کنترل عفونت و تأیید اعضا کمیته بیمارستان بایستی نسبت به اندازه گیری مجدد اقدام شود.</p>



سطح سه	الف-۳-۵ عوامل زیان آور ارگونومیک محیط کار شناسایی و مدیریت می‌شوند.
	<ul style="list-style-type: none"> <li>❖ بررسی میزان شیوع آسیب‌های اسکلتی-عضلانی شاغلین و ایستگاه‌های بخش‌های مختلف</li> <li>❖ تعیین مشاغل با ریسک فاکتورهای ارگونومیک بالا</li> <li>❖ کنترل عوامل ارگونومیک محیط کار، براساس اولویت بندی در مشاغل با ریسک فاکتور ارگونومیک بالا</li> <li>❖ ارزیابی اثربخشی اقدامات اصلاحی در زمینه کنترل عوامل زیان آور ارگونومیک محیط کار</li> </ul>
	<p>عوامل زیان آور ارگونومیک شامل وضعیت نامطلوب بدنی، وارد شدن فشار بیش از حد بر روی اندام، فقدان تناسب جسمانی و روانی میان انسان و کار، هل دادن و بلند کردن، کشیدن و حمل بار و ابزار نامناسب ایستگاه‌ها و وضعیت‌های کاری هستند. شیوع آسیب‌های اسکلتی عضلانی شاغلین در مشاغل دارای ریسک فاکتورهای ارگونومیک شامل تمامی بخش‌های اداری، درمانی و پاراکلینیک، بر اساس بازدیدهای میدانی مستمر و مستند از بخش‌های مختلف انجام می‌شود. اقدامات اصلاحی برای کنترل عوامل زیان آور ارگونومیک مانند اصلاح ایستگاه کاری، اصلاح پوسچر مناسب براساس اولویت بندی انجام شده صورت می‌پذیرد.</p> <p>➤ مواردی از اقدامات کارشناس بهداشت حرفه ای بیمارستان در راستای پیاده سازی این استاندارد</p> <ol style="list-style-type: none"> <li>۱. شناسایی و ارزیابی ریسک فاکتورهای ارگونومیک مشاغل مختلف در بیمارستان به روش‌های متداول<sup>۱</sup></li> <li>۲. بازدیدهای میدانی بصورت مستمر از بخش‌های مختلف توسط کارشناس بهداشت حرفه‌ای در خصوص بررسی عوامل زیان آور ارگونومیک</li> <li>۳. ارائه گزارش نواقص در زمینه عوامل ارگونومیک موجود بر اساس بازدیدهای انجام شده و ارزیابی‌های کمی در بخش‌ها به کمیته حفاظت فنی و بهداشت کار</li> <li>۴. حداقل یک بار بررسی شیوع اختلالات اسکلتی عضلانی شاغلین بخش‌های مختلف</li> <li>۵. اولویت بندی ریسک فاکتورهای موجود بر اساس ارزیابی‌های انجام شده</li> <li>۶. آموزش کارکنان در خصوص نحوه پیشگیری و افزایش آگاهی در زمینه ایجاد اختلالات اسکلتی عضلانی در محیط کار به صورت میدانی و با حضور در محل کار</li> <li>۷. تدوین و اطلاع رسانی کتابچه الکترونیک آموزشی ایمنی و سلامت شغلی در حیطه عوامل زیان آور ارگونومیک</li> <li>۸. ارزیابی اثر بخشی اقدامات اصلاحی در زمینه عوامل ارگونومیک محیط کار</li> <li>۹. گزارش نتایج ارزیابی اثربخشی اقدامات اصلاحی در زمینه عوامل ارگونومیک محیط کار به کمیته حفاظت فنی و بهداشت کار</li> </ol> <p>اندازه‌گیری عوامل زیان آور بیولوژیک محیط کار حداقل در بخش‌های پرخطر مرتبط با عوامل زیان آور بیولوژیک حداقل یک بار بایستی برنامه‌ریزی و انجام شود و در صورت هرگونه تغییر در ساختار، فرآیند، شکایت کارکنان، بنا بر تشخیص و ارزیابی کارشناس مسئول بهداشت حرفه ای و پیشنهاد در خصوص تکرار و انجام ارزیابی مجدد کنترل خطر در صورت طرح در جلسه مشترک کمیته حفاظت فنی و بهداشت کار و کنترل عفونت و تأیید اعضا کمیته بیمارستان بایستی نسبت به اندازه‌گیری مجدد اقدام شود.</p> <p style="text-align: right;">✍ آیین نامه حفاظتی حمل بار دستی به شماره ۱۰۰/۶۶۶ مورخ ۹۰/۵/۱۱</p>

<sup>1</sup> RULA, ROSA, QEC, REBA..



سطح	الف-۳-۶ حوادث شغلی در سطح بیمارستان پیشگیری و مدیریت می‌شوند.
سطح دو	<p>الف-۳-۱ برنامه ایمنی شیمیایی به صورت مدون در سطح بیمارستان اجرا و مدیریت می‌شود.</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>❖ شناسایی و طبقه بندی مواد شیمیایی مورد استفاده در بیمارستان</li> <li>❖ برنامه زمان بندی شده جهت بازدیدهای میدانی از بخش‌های مختلف در خصوص بررسی وضعیت مواد شیمیایی مورد استفاده در بخش‌ها و انبارها</li> <li>❖ تعیین فهرست مواد شیمیایی با حداقل کمیت مواد شیمیایی با پتانسیل ایجاد حادثه<sup>۱</sup> و انجام اقدامات لازم در خصوص مواد فوق طبق دستورالعمل موجود</li> <li>❖ تهیه برگه اطلاعات ایمنی شیمیایی<sup>۲</sup> و ارائه به بخش‌ها و واحدهای مرتبط به صورت کاغذی/ الکترونیکی</li> <li>❖ برچسب گذاری مواد شیمیایی<sup>۳</sup></li> <li>❖ انبارش صحیح مواد شیمیایی در سطح بخش‌های مختلف و انبارهای بیمارستان و رعایت دستورالعمل انبارش ایمن</li> <li>❖ آموزش کارکنان مرتبط با مواد شیمیایی در خصوص آگاهی از مخاطرات مواد شیمیایی موجود در بیمارستان</li> <li>❖ وجود تجهیزات اضطراری واکنش در برابر ریخت و پاش یا حوادث شیمیایی در بخش‌هایی مرتبط با مواد شیمیایی مانند آزمایشگاه</li> <li>❖ انجام ارزیابی ریسک و مشخص نمودن ریسک مواد شیمیایی</li> <li>❖ انجام اقدامات اصلاحی و کنترلی با اولویت ریسک‌های غیر قابل پذیرش</li> </ul> <p>برگه اطلاعات ایمنی SDS شامل ۱۶ مشخصه از جمله، نام ماده شیمیایی، خطرات، ترکیب و اطلاعات مواد تشکیل دهنده، اقدامات کمک‌های اولیه مواد و سایر قسمت‌ها است. استفاده از از برگه‌های یک قسمتی MSDS نیز مورد قبول است.</p> <p>وجود سیستم تهویه مناسب برای انبارهای مواد شیمیایی، رعایت ایمنی در حمل نقل، استفاده و دفع مواد شیمیایی از جمله اقدامات اصلاحی و کنترلی محسوب می‌شوند.</p> <p>📄 آیین نامه اجرایی کنترل و نظارت بهداشتی بر سموم و مواد شیمیایی موضوع نامه شماره ۳۲۰۱ت۱۹۳۷۸</p>
سطح دو	<p>الف-۳-۲ حوادث شغلی کارکنان با حمایت بیمارستان کنترل و مدیریت می‌شوند.</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>❖ آموزش کارکنان در خصوص مخاطرات موجود که پتانسیل ایجاد حوادث و شبه حوادث را دارند</li> <li>❖ طراحی و اجرای اقدامات اصلاحی و پیشگیرانه/ تدوین و اجرای برنامه بهبود در صورت بروز حوادث شغلی</li> <li>❖ حمایت بیمارستان از کارکنان در زمان بروز حوادث شغلی مطابق ضوابط مربوط</li> </ul> <p>تدوین و اطلاع رسانی کتابچه درس آموزی و پیشگیری از حوادث توصیه می‌شود.</p>
سطح سه	<p>الف-۳-۳ پیشگیری از وقوع حوادث و شبه حوادث شغلی برنامه‌ریزی و بر اساس آن اقدام می‌شود.</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>❖ شناسایی و ارزیابی ریسک مخاطرات شغلی با روش‌های علمی مرسوم<sup>۴</sup> در بخش‌های مختلف با پتانسیل ایجاد حوادث و شبه حوادث</li> <li>❖ انجام بازدیدهای میدانی مستمر مطابق با برنامه زمان بندی شده، در خصوص بررسی وضعیت مخاطرات کنترل شده یا کشف ریسک‌های جدید</li> <li>❖ تهیه شاخص‌های مقایسه‌ای به صورت فصلی یا حداکثر شش ماهه</li> <li>❖ بررسی فرم‌های تکمیل شده ثبت وقوع حوادث و شبه حوادث و شکواییه‌های شغلی بخش‌های مختلف</li> <li>❖ تجزیه و تحلیل حوادث/ شبه حوادث با روش‌های مختلف<sup>۵</sup> بر اساس تکنیک‌های موجود به تفکیک بخش/واحد</li> <li>❖ مطرح شدن حوادث بر حسب نوع حادثه در کمیته‌های حفاظت فنی، مدیریت خطر حوادث و بلایا و انجام اقدامات اصلاحی/ تدوین و اجرای برنامه بهبود</li> <li>❖ ارزیابی اثر بخشی اقدامات اصلاحی/ برنامه بهبود جهت پیشگیری حوادث شغلی</li> <li>❖ کاهش نرخ حوادث شغلی بر اساس برنامه‌ریزی‌ها و اقدامات انجام شده</li> </ul> <p>هدف بازدیدها بررسی وضعیت مخاطرات کنترل شده یا کشف ریسک‌های جدید می باشد.</p> <p>شاخص‌های مقایسه‌ای به صورت فصلی یا حداکثر شش ماهه تدوین می‌شوند.</p> <p>📄 نامه شماره ۳۰۶/۴۱۳۹ مورخ ۹۷/۱۲/۱۱ ابلاغ چک لیست قبل و بعد از بروز حوادث شیمیایی و راهنمای آن و برنامه عملیاتی مدیریت حوادث شیمیایی</p>

<sup>1</sup> TPQ

<sup>2</sup> SDS or MSDS

<sup>3</sup> GHS

<sup>4</sup> FMEA .JSA .ETBA

<sup>5</sup> RCA .OSHA .5WH



سطح	الف-۳-۷ بیماری‌های شغلی در سطح بیمارستان پیشگیری و مدیریت می‌شوند.
سطح دو	<p>الف-۳-۱ شناسایی و ارزیابی گروه‌های شغلی در معرض بیماری‌های شغلی در بخش‌ها / واحدها برنامه‌ریزی و انجام می‌شود.</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>❖ شناسایی گروه‌های شغلی در مشاغل پرخطر و در معرض بیماری‌های شغلی</li> <li>❖ ارزیابی و انجام معاینات شغلی در بیمارستان برای کارکنان مشاغل پرخطر و در معرض طبق ضوابط مربوط</li> </ul> <p>تعریف مشاغل پرخطر و در معرض بر اساس دستورالعمل‌های ابلاغی و شرایط بومی بیمارستان صورت می‌پذیرد. همچنین شناسایی پرسنل باردار در سطح بیمارستان و انجام تمهیدات لازم جهت پیشگیری از مواجهه مادر و کودک در دوران بارداری و شیردهی در مشاغل پرخطر و در معرض بیماری‌های شغلی الزامی است. ثبت مستندات معاینات سلامت شغلی انجام شده در سامانه جامع بازرسی مرکز سلامت محیط و کار انجام شود.</p>
سطح سه	<p>الف-۳-۲ بیماری‌های شغلی شناسایی شده با حمایت بیمارستان مدیریت می‌شوند.</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>❖ شناسایی بیماری‌های شغلی بر اساس سوابق معاینات شغلی کارکنان</li> <li>❖ تدوین و اجرای برنامه آموزشی در خصوص بیماری‌های شغلی و روش‌های پیشگیری از آن</li> <li>❖ اعلام نتایج و پیگیری ارجاعات کارکنان غربال شده در معاینات سلامت شغلی به متخصص</li> <li>❖ انجام اقدامات در جهت بازبانی و بهبود سلامت شاغلین و حمایت بیمارستان از کارکنان در ابتلا به بیماری‌های شغلی پایدار یا تاثیر گذار بر سلامتی</li> <li>❖ انجام اقدامات اصلاحی/پیشگیرانه/تدوین برنامه بهبود با اولویت بخش‌های با شیوع بالای بیماری‌ها و اختلالات شغلی</li> </ul> <p>📄 نامه شماره ۳۰۰/۵۳۱۲ د مورخ ۹۷/۴/۶ ابلاغ دستورالعمل انجام معاینات سلامت شغلی</p>





## الف-۴ مدیریت خدمات پرستاری

سطح	الف-۴-۱ بکارگیری کارکنان پرستاری بر اساس شرح شغل و شرایط احراز انجام می‌شوند.
سطح یک	<p>الف-۴-۱-۱ * حداقل مهارت‌های عمومی بالینی پرستاران برای اشتغال در بخش‌های بالینی ارزیابی و احراز می‌شوند.</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>❖ تعیین حداقل مهارت‌های عمومی بالینی کارکنان پرستاری</li> <li>❖ طراحی چک لیست ارزیابی صلاحیت مهارت‌های عمومی بالینی پرستاران</li> <li>❖ ارزیابی مهارت‌های عمومی بالینی کارکنان پرستاری و تکمیل فرم مربوطه توسط سرپرستار/کارشناس خبره</li> <li>❖ تجزیه و تحلیل نتایج ارزیابی و در صورت لزوم تنظیم برنامه اصلاحی</li> <li>❖ بکارگیری کارکنان بر اساس نتایج ارزیابی و تعیین بخش یا واحد خدمت</li> </ul> <p>حداقل مهارت‌های عمومی بالینی توسط مدیر پرستاری با مشارکت سوپروایزر آموزشی، سوپروایزرهای بالینی و سرپرستاران با توجه به شرح وظایف پرستاران و تجهیزات مرتبط با فرایندهای مراقبتی تعیین و اطلاع رسانی می‌شود. همچنین مدیر پرستاری با مشارکت سوپروایزر آموزشی، سوپروایزرهای بالینی و سرپرستاران و پرستاران خبره براساس حداقل مهارت‌های عمومی بالینی تعیین شده، چک لیست ارزیابی را تدوین و ابلاغ می‌نماید. کارشناس خبره بخش با معیارهای تعیین شده شناسایی و پس از تایید مدیر پرستاری در ارزیابی صلاحیت کارکنان پرستاری مشارکت می‌نماید. در صورت عدم احراز مواردی از مهارت‌های مورد نیاز، بخش لازم است ضمن به کارگیری محدود، برنامه آموزشی مرتبط با هماهنگی سوپروایزر آموزشی و سرپرستار بخش مربوطه تنظیم و اجرا شود و صرفاً پس از ارزیابی مجدد و احراز صلاحیت کامل محدودیت به کارگیری رفع شود. تمامی کارکنان گروه پرستاری تازه استخدام جهت اشتغال و کارکنان پرستاری انتقالی از سایر بخش‌ها بایستی قبل از بکارگیری در بخش جدید از نظر مهارت‌های عمومی بالینی احراز صلاحیت شوند. ملاک‌های ارزیابی با استفاده از شرح وظایف مصوب کادر پرستاری و ذکر حداقل مهارت‌های مورد نیاز برای انجام شرح وظایف عمومی تعیین می‌گردد. شرح وظایف گروه پرستاری بر اساس آخرین نسخه کتاب شرح وظایف جامع سطوح و رده‌های پرستاری اعم مدیریتی، عمومی، تخصصی و اولیه است.</p>
سطح یک	<p>الف-۴-۱-۲ * مهارت‌های تخصصی پرستاران برای اشتغال در بخش‌های بالینی ارزیابی و احراز می‌شوند.</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>❖ تعیین معیارهای ارزیابی مهارت‌های تخصصی پرستاران در هر یک از بخش‌های بالینی</li> <li>❖ طراحی چک لیست ارزیابی صلاحیت و مهارت‌های تخصصی پرستاران</li> <li>❖ ارزیابی مهارت‌های تخصصی پرستاران و تکمیل فرم مربوطه توسط سرپرستار/کارشناس خبره</li> <li>❖ تجزیه و تحلیل نتایج ارزیابی و در صورت لزوم تنظیم برنامه اصلاحی</li> <li>❖ بکارگیری کارکنان پرستاری بر اساس نتایج ارزیابی و تعیین بخش یا واحد خدمت</li> </ul> <p>حداقل مهارت و توانمندی‌های تخصصی و تجهیزات مرتبط با فرایندهای مراقبتی مورد نیاز هر یک از بخش‌های درمانی و تشخیصی توسط مدیر پرستاری با مشارکت سوپروایزر آموزشی، سوپروایزرهای بالینی و سرپرستاران بر اساس شرح وظایف پرستاران تعیین و اطلاع رسانی می‌شوند. همچنین مدیر پرستاری با مشارکت سوپروایزر آموزشی، سوپروایزرهای بالینی و سرپرستاران بر اساس حداقل مهارت و توانمندی‌های تخصصی تعیین شده هر یک از بخش‌های تشخیصی و درمانی، چک لیست ارزیابی را تدوین و ابلاغ می‌نماید. کارشناس خبره بخش با معیارهای تعیین شده شناسایی و پس از تایید مدیر پرستاری در ارزیابی صلاحیت کارکنان پرستاری مشارکت می‌نماید. در صورت عدم احراز مواردی از مهارت‌های مورد نیاز، بخش، لازم است ضمن بکارگیری محدود، برنامه آموزشی مرتبط با هماهنگی سوپروایزر آموزشی و سرپرستار بخش مربوطه تنظیم و اجرا شود و صرفاً پس از ارزیابی مجدد و احراز صلاحیت کامل محدودیت بکارگیری رفع شود. تمامی کارکنان گروه پرستاری تازه استخدام جهت اشتغال و کارکنان پرستاری انتقالی از سایر بخش‌ها بایستی قبل از بکارگیری در بخش جدید از نظر مهارت‌های تخصصی احراز صلاحیت شوند. ملاک‌های ارزیابی با استفاده از شرح وظایف مصوب کادر پرستاری و ذکر حداقل مهارت‌های مورد نیاز برای انجام شرح وظایف تخصصی تعیین می‌گردد. ملاک شرح وظایف گروه پرستاری، آخرین نسخه کتاب شرح وظایف جامع سطوح و رده‌های پرستاری اعم مدیریتی، عمومی، تخصصی و اولیه است.</p>



سطح دو	الف-۱-۳ حداقل مهارت‌های ارتباطی کارکنان پرستاری ارزیابی و احراز می‌شوند.
	<ul style="list-style-type: none"> <li>❖ تعیین حداقل مهارت‌های ارتباطی کارکنان پرستاری</li> <li>❖ طراحی چک لیست ارزیابی صلاحیت و مهارت‌های ارتباطی کارکنان پرستاری</li> <li>❖ انجام ارزیابی مهارت‌های ارتباطی کارکنان پرستاری و تکمیل فرم مربوطه توسط سرپرستار/کارشناس خبره</li> <li>❖ تجزیه و تحلیل نتایج ارزیابی و در صورت لزوم تنظیم برنامه اصلاحی</li> <li>❖ بکارگیری کارکنان پرستاری بر اساس نتایج ارزیابی و تعیین بخش یا واحد خدمت</li> </ul>
	<p>حداقل مهارت‌های ارتباطی بر اساس شرح وظایف پرستاری هر یک از بخش‌های بالینی و فعالیت تخصصی مرتبط توسط مدیر پرستاری با مشارکت سوپروایزر آموزشی، سوپروایزرهای بالینی و سرپرستاران تعیین و اطلاع رسانی می‌شود. همچنین مدیر پرستاری با مشارکت سوپروایزر آموزشی، سوپروایزرهای بالینی و سرپرستاران و پرستاران خبره بر اساس حداقل مهارت‌های ارتباطی تعیین شده چک لیست ارزیابی را تدوین و ابلاغ می‌نماید. کارشناس خبره بخش با معیارهای تعیین شده شناسایی و پس از تایید مدیر پرستاری در ارزیابی صلاحیت کارکنان پرستاری مشارکت می‌نماید. در صورت عدم احراز مواردی از مهارت‌های مورد نیاز لازم است ضمن بکارگیری محدود، برنامه آموزشی مرتبط با هماهنگی سوپروایزر آموزشی و سرپرستار بخش مربوطه تنظیم و اجرا شود و صرفاً پس از ارزیابی مجدد و احراز صلاحیت کامل محدودیت بکارگیری رفع شود. تمامی کارکنان گروه پرستاری تازه استخدام جهت اشتغال و کارکنان پرستاری انتقالی از سایر بخش‌ها بایستی قبل از بکارگیری در بخش جدید از نظر مهارت‌های ارتباطی احراز صلاحیت شوند. ملاک ارزیابی با استفاده از شرح وظایف پرستاران و ذکر حداقل مهارت‌های ارتباطی مورد نیاز برای انجام شرح وظایف گروه پرستاری تعیین گردد. ملاک شرح وظایف گروه پرستاری، آخرین نسخه کتاب شرح وظایف جامع سطوح و رده‌های پرستاری اعم مدیریتی، عمومی، تخصصی و اولیه است.</p>
سطح دو	الف-۱-۴ * توزیع و چینش کارکنان گروه پرستاری با استفاده از روش‌های علمی برآورد کمی و کیفی صورت می‌پذیرد.
	<ul style="list-style-type: none"> <li>❖ برآورد کمی و کیفی منابع انسانی گروه پرستاری مورد نیاز هر یک از بخش‌های تشخیصی و درمانی براساس معیارهای معین توسط سرپرستاران</li> <li>❖ گزارش برآورد کمی و کیفی منابع انسانی گروه پرستاری مورد نیاز به مدیریت پرستاری توسط سرپرستاران هر یک از بخش‌ها</li> <li>❖ جمع بندی منابع انسانی گروه پرستاری مورد نیاز هر یک از بخش‌های تشخیصی و درمانی توسط مدیر پرستاری</li> <li>❖ توزیع گروه پرستاری در بخش‌های مختلف بر اساس جمع بندی منابع انسانی پرستاری مورد نیاز هر یک از بخش‌ها توسط مدیریت پرستاری</li> <li>❖ چیدمان گروه پرستاری در نوبت‌های کاری بخش‌های مختلف براساس جمع بندی منابع انسانی پرستاری مورد نیاز توسط سرپرستاران</li> <li>❖ نظارت بر چیدمان گروه پرستاری در نوبت‌های کاری مختلف توسط مدیریت پرستاری</li> </ul>
	<p>گروه پرستاری شامل پرستار، تکنسین /کاردان/کارشناس و بالاتر رشته‌های اتاق عمل و هوشبری، بهیار و کمک پرستار/ کمک بهیار است. برآورد کمی نیروی انسانی گروه پرستاری با استفاده از استانداردها و ضرایب اعلام شده از سوی وزارت بهداشت در بخش‌های مختلف بیمارستان، با لحاظ قوانین دیگر از جمله قانون استخدام کشوری، قانون ارتقاء بهره‌وری و وزارت کار و تامین اجتماعی و یا با استفاده از یکی از روش‌های سازمان بهداشت جهانی، نگرش نظام گرا، حجم کار، روش کالیفرنیا و سایر روش‌های علمی معتبر صورت می‌پذیرد. همچنین لحاظ معیارهای کیفی از جمله تجربه، مهارت و توانمندی پرستار، تحصیلات و سایر معیارهای کیفی در برآورد نیروی انسانی گروه پرستاری با تشخیص مدیر پرستاری ضروری است. مدیر پرستاری ضمن بررسی برآورد کمی و کیفی صورت پذیرفته توسط سرپرستاران، با رویکرد ارائه مراقبت‌های یکپارچه در بخش‌های بالینی نسبت به بازنگری و جمع بندی برآورد کمی و کیفی منابع انسانی گروه پرستاری مورد نیاز هر یک از بخش‌های تشخیصی درمانی، اقدام می‌نماید.</p>
	<p>➤ مدیر پرستاری بر اساس برآورد کمی و کیفی منابع انسانی گروه پرستاری مورد نیاز اقدامات ذیل را به عمل می‌آورد</p> <ol style="list-style-type: none"> <li>۱. باز توزیع متوازن نیروهای پرستاری موجود</li> <li>۲. اعلام کمبود نیروی پرستاری به تیم رهبری و مدیریت</li> <li>۳. جبران کمبود از طریق جذب نیروهای جدید در صورت وجود مجوز از رهبری و مدیریت</li> <li>۴. پیش بینی روش‌های جایگزین برای تامین نیروهای انسانی مورد نیاز با در نظر گرفتن مشوق‌های لازم</li> </ol>
	<p>چیدمان گروه پرستاری در بخش‌های مختلف بر اساس جمع بندی نهایی مدیریت پرستاری در خصوص برآورد منابع انسانی مورد نیاز هر بخش موضوع این استاندارد صورت می‌پذیرد. مدیر پرستاری با مشارکت سوپروایزرها، برنامه‌های پیشنهادی نوبت‌های کاری ماهیانه بخش‌ها را بررسی و پس از اعمال تغییرات در صورت نیاز تایید می‌نماید. توجه به امکان ارائه خدمات به صورت همگن در چینش نیروهای پرستاری الزامی است.</p>



سطح سه	<p><b>الف-۱-۵ *</b> شیوه‌های اجرایی و نحوه چیدمان کارکنان پرستاری، مانع مراقبت‌های مستقیم پرستاری نمی‌شوند.</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>❖ ارائه مراقبت‌های پرستاری به شیوه‌های بیمار محور از قبیل مراقبت موردی</li> <li>❖ حضور مستمر پرستاران بر بالین و ارزیابی مستمر وضعیت بالینی بیمار در هر نوبت کاری توسط گروه پرستاری مسئول</li> <li>❖ نظارت بر حضور مستمر پرستاران بر بالین توسط تیم مدیریت پرستاری</li> <li>❖ شناسایی اقدامات، فرایندها و امورات غیر مرتبط و مانع مراقبت مستقیم توسط مدیریت پرستاری از جمله مستندسازی‌های مازاد یا انجام امور غیر مرتبط</li> <li>❖ گزارش اقدامات، فرایندها و امور غیر مرتبط شناسایی شده توسط مدیریت پرستاری به تیم رهبری و مدیریت جهت تعیین تکلیف و بازنگری آن‌ها</li> <li>❖ برنامه‌ریزی جهت حذف مستندسازی‌های مازاد با رعایت ضوابط ابلاغی وزارت بهداشت</li> <li>❖ ارزیابی اثربخشی اقدامات اصلاحی در زمینه بهبود مراقبت‌های مستقیم پرستاری</li> <li>❖ ارائه مراقبت‌های مستقیم پرستاری در سطح انتظار و استانداردهای مربوط</li> </ul>
	<p>در خصوص مراقبت موردی استناد به دستورالعمل مراقبت موردی ابلاغیه شماره ۱۳۹۵/۵/۲۱۵۱ مورخ ۹۵/۱۲/۹ معاونت پرستاری شود.</p> <p>** جهت ارزیابی مستمر وضعیت بالینی بیمار بر حسب شرایط پرستار مسئول به دفعات ( بر حسب شرایط بیمار) بر بالین بیمار حضور یافته و نسبت به ارزیابی و ارائه مراقبت‌های مستقیم اقدام می‌نماید. منظور از اقدامات، فرایندها و امورات غیر مرتبط مانع مراقبت مستقیم، فعالیت‌های خارج از شرح وظایف مصوب پرستاران، تکمیل فرم‌های غیر ضروری و... می‌باشد.</p> <p>این استاندارد یکی از مهمترین و تاثیر گذارترین موارد در نتیجه اعتباربخشی بیمارستان محسوب شده و از وزن تاثیر بسیار بالایی برخوردار است.</p>
سطح	<p><b>الف-۴-۲ سیاست‌های آموزشی پرستاران و بیماران تدوین و ابلاغ شده است.</b></p>
سطح دو	<p>الف-۴-۲-۱ سیاست‌های آموزشی پرستاران توسط مدیریت پرستاری تدوین و ابلاغ شده است.</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>❖ تدوین سیاست‌های آموزشی گروه پرستاری</li> <li>❖ اطلاع رسانی سیاست‌های آموزشی به بخش‌ها و واحدها</li> <li>❖ آگاهی کارکنان گروه پرستاری از سیاست‌های آموزشی</li> </ul> <p>در تدوین سیاست‌های آموزشی کارکنان مواردی شامل گروه‌های هدف برنامه‌های آموزشی، مجری برنامه‌های آموزشی، اولویت‌های آموزشی هر گروه هدف، نحوه نیازسنجی آموزشی، شیوه‌های اجرای برنامه‌های آموزشی، نحوه تامین منابع مورد نیاز و نحوه نظارت بر اجرای برنامه‌های آموزشی مد نظر قرار گیرد. سیاست‌های آموزش کارکنان گروه پرستاری توسط تیم مدیریت پرستاری ( مدیر خدمات پرستاری، سوپروایزرها و سرپرستاران بخش‌ها) تدوین و پیش از ابلاغ جهت تایید به تیم رهبری و مدیریت اعلام می‌گردد. ملاک اصلی برنامه‌ریزی آموزشی شرح وظایف پرستاران و مهارت‌های مورد نیاز برای انجام وظایف عمومی و تخصصی مصوب گروه پرستاری بر اساس آخرین نسخه کتاب شرح وظایف جامع سطوح و رده‌های پرستاری اعم از مدیریتی، عمومی، تخصصی و اولیه است.</p>
سطح دو	<p>الف-۴-۲-۲ برنامه‌ریزی آموزشی کارکنان پرستاری در چارچوب سیاست‌های آموزشی مدیریت پرستاری برنامه‌ریزی و اجرا می‌شوند.</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>❖ نیازسنجی آموزشی دوره ای کارکنان گروه پرستاری بر اساس سیاست‌های آموزشی کارکنان گروه پرستاری</li> <li>❖ اولویت‌بندی نیازهای آموزشی تعیین شده</li> <li>❖ اجرای برنامه‌های آموزشی بر اساس اولویت‌بندی انجام شده</li> <li>❖ نظارت بر اجرای برنامه‌های آموزشی</li> </ul> <p>➤ نیازسنجی آموزشی کارکنان پرستاری حداقل شامل موارد ذیل است:</p> <ol style="list-style-type: none"> <li>۱. نیازسنجی بر مبنای توسعه فردی کارکنان پرستاری</li> <li>۲. نیازسنجی بر اساس شرح وظایف مصوب گروه پرستاری</li> <li>۳. نیازسنجی بر اساس نتایج ارزیابی عملکرد کارکنان</li> <li>۴. نیازسنجی بر اساس نیازهای آتی سازمان</li> <li>۵. نیازسنجی بر اساس شیوع بیماری‌های بازپدید، نوپدید</li> <li>۶. سایر سرفصل‌های آموزشی مورد نیاز بومی بیمارستان</li> </ol>



سطح دو	الف-۲-۳ سیاست‌های آموزشی بیماران با محوریت مدیریت پرستاری متناسب با سطح و نوع مراقبت‌های بیماران تدوین و ابلاغ شده است.
	<ul style="list-style-type: none"> <li>❖ تدوین سیاست‌های آموزشی بیماران</li> <li>❖ اطلاع رسانی سیاست‌های آموزشی به بخش‌ها و واحدها</li> <li>❖ آگاهی کارکنان از سیاست‌های آموزشی بیماران</li> </ul> <p>در تدوین سیاست‌های آموزشی بیماران بایستی چارچوب‌های تعیین نیازهای آموزشی، اولویت‌های آموزشی، شیوه‌ها و تدابیر آموزش به بیمار، تامین منابع مورد نیاز و نحوه نظارت بر اجرای برنامه‌های آموزش به بیمار تبیین شود.</p> <p>سیاست‌های آموزش بیماران توسط مدیریت پرستاری با مشارکت سرپرستار/مسئول بخش‌ها و واحدها و روسای بخش‌های بالینی، تدوین و پیش از ابلاغ جهت تایید به تیم رهبری و مدیریت اعلام می‌شود. این امر بخصوص در زمینه سیاست‌های آموزش بیمار در گروه پزشکان بایستی توسط رئیس/مدیرعامل بیمارستان تصویب و ابلاغ شود. همچنین تشکیل و برگزاری منظم جلسات کارگروه آموزش به بیمار در بیمارستان توصیه موکد می‌شود.</p>
سطح دو	الف-۲-۴ برنامه‌ریزی آموزشی بیماران در چارچوب سیاست‌های آموزشی مدیریت پرستاری، برنامه‌ریزی و اجرا می‌شوند.
	<ul style="list-style-type: none"> <li>❖ شناسایی نیازهای آموزشی بیماران و همراهان با محوریت سوپروایزر آموزش سلامت بر اساس سیاست‌های آموزشی بیماران</li> <li>❖ اولویت‌بندی نیازهای آموزشی تعیین شده بیماران</li> <li>❖ اجرای برنامه‌های آموزش به بیمار بر اساس اولویت بندی انجام شده</li> <li>❖ نظارت بر اجرای برنامه‌های آموزش به بیمار و همراهان</li> </ul> <p>نیازهای آموزشی بیماران با توجه به نوع فعالیت تخصصی و سطوح دانش گیرندگان خدمت و مراقبت‌های مورد نیاز در بخش‌های مختلف بر اساس بیماری‌های شایع هر بخش/خدمات هر واحد، توسط کارگروه آموزش به بیمار شناسایی و اولویت‌بندی شده و پس از تایید مدیر پرستاری، و پیگیری تامین امکانات اجرایی شود. انواع شیوه‌های آموزش به بیمار شامل چهره به چهره، استفاده از پمفلت و جزوات آموزشی، نمایش فیلم آموزشی و برگزاری کلاس‌های آموزشی است.</p>
سطح سه	الف-۲-۵ نتایج ارزیابی اثربخشی برنامه‌های آموزشی بیماران و کارکنان در بازنگری سیاست‌های آموزشی و روش‌های آموزش استفاده می‌شوند.
	<ul style="list-style-type: none"> <li>❖ سنجش اثربخشی برنامه ای آموزشی کارکنان پرستاری بر اساس راهنمای ابلاغی معاونت پرستاری</li> <li>❖ تجزیه و تحلیل نتایج اثربخشی برنامه‌های آموزشی کارکنان</li> <li>❖ طراحی و اجرای اقدامات اصلاحی/برنامه بهبود بر اساس نتایج تحلیلی اثربخشی آموزشی</li> <li>❖ بازنگری سیاست‌های و برنامه‌های آموزشی کارکنان در صورت لزوم</li> </ul> <p>نحوه ارزیابی اثر بخشی برنامه‌های آموزشی کارکنان و بیماران در راهنماهای شاخص‌های ملی کیفیت مراقبت پرستاری ابلاغی شماره ۱۳۹/۷۶۳/د مورخ ۹۶/۵/۱۱ (مراکز دولتی) و شماره ۱۳۹/۱۰۰۶/د مورخ ۹۶/۶/۷ (مراکز خصوصی) ذکر شده است.</p>
سطح	الف-۳-۳ مدیریت پرستاری بر روند مراقبت و درمان، نظارت مؤثر می‌نماید.
سطح یک	الف-۳-۱ گزارش‌های بیست و چهار ساعته سوپروایزرها به صورت روزانه توسط تیم رهبری و مدیریت بررسی و اقدامات اصلاحی لازم به عمل می‌آید.
	<ul style="list-style-type: none"> <li>❖ نظارت بر روند مراقبت و درمان در تمامی نوبت‌های کاری توسط تیم مدیریت پرستاری</li> <li>❖ ثبت گزارش نتایج نظارت بر روند مراقبت و درمان در فرم گزارش بیست و چهار ساعته نوبت کاری سوپروایزری</li> <li>❖ بررسی گزارش‌های بیست و چهار ساعته سوپروایزرها توسط مدیر پرستاری و در صورت لزوم اقدام یا پیشنهاد اقدام اصلاحی</li> <li>❖ ارائه گزارش مشکلات/پیشنهاد اقدام اصلاحی به مدیران ذیربط و پیگیری رفع آن</li> <li>❖ برنامه‌ریزی اصلاحی جهت مشکلات و رخداد‌های گزارش شده توسط مدیران مربوطه در تیم مدیریت و رهبری</li> <li>❖ آگاهی روزانه‌ی شخص رئیس/مدیرعامل بیمارستان از گزارش‌های بیست و چهار ساعته سوپروایزرها و استفاده از این اطلاعات در تصمیم‌گیری‌های تیم رهبری و مدیریت</li> </ul> <p>سوپروایزرها در نوبت‌های کاری (عصر و شب و ایام تعطیل) بر روند ارائه خدمات در تمامی واحدهای بیمارستان (فنی و پشتیبانی) نظارت می‌کنند.</p> <p>در مواردی که مرتبط با عملکرد پرستاری است مستقیماً اقدام اصلاحی برنامه‌ریزی و اجرا می‌شود و در موارد غیر پرستاری با هماهنگی ریاست بیمارستان/اکمیته اورژانس و با مدیران مربوطه اقدامات اصلاحی طراحی و اجرا می‌شود. اما شخص رئیس/مدیرعامل بیمارستان بایستی از گزارش‌های بیست و چهار ساعته سوپروایزرها آگاهی کامل داشته و از این اطلاعات در تصمیم‌گیری‌های تیم رهبری و مدیریت استفاده شود.</p>



سطح یک	<p>الف-۳-۴- نظارت مستمر بر نحوه ارائه مراقبت‌های پرستاری انجام شده و در صورت نیاز اقدامات اصلاحی مؤثر به عمل می‌آید.</p>
	<ul style="list-style-type: none"> <li>❖ نظارت مدون و مستمر بر نحوه ارائه مراقبت‌های پرستاری توسط مدیریت پرستاری</li> <li>❖ طراحی و اجرای اقدامات اصلاحی/ برنامه بهبود بر اساس نتایج نظارت‌ها</li> <li>❖ پایش روند مراقبت‌های پرستاری و ایمنی بیماران بر اساس اقدامات اصلاحی/ برنامه‌های بهبود اجرا شده</li> </ul> <p>تمامی جزئیات و روش‌های بازدیدهای نظارتی در تمام سطوح مدیریت پرستاری بایستی تبیین و ضمن پرهیز از بازدیدهای سلیقه‌ای، با استفاده از روش‌های یکپارچه و اثربخش و با مشارکت سوپروایزرهای بالینی و آموزشی و سرپرستاران برنامه‌ریزی و انجام شود.</p> <ol style="list-style-type: none"> <li>۱. حداقل‌های مورد انتظار در برنامه‌ریزی نظارت بر نحوه مراقبت‌های پرستاری</li> <li>۲. تعیین و اولویت‌بندی فرایندها، برنامه‌ها و اقدامات نیازمند به نظارت و بازدید مستمر</li> <li>۳. تعیین مسئول انجام هر یک از سطوح و ابعاد نظارتی</li> <li>۴. تهیه ابزار نظارت و تعیین نحوه ارزیابی و نحوه تهیه گزارش نظارت</li> <li>۵. برنامه زمان بندی ارزیابی برای هر یک از مسئولان نظارت</li> <li>۶. تامین منابع، امکانات و کارکنان مرتبط تعیین مسئول انجام هر یک از سطوح و ابعاد نظارتی</li> <li>۷. اجرای نظارت با شیوه ارزیابی همه جانبه و در تمام سطوح مدیریتی و عملیاتی مراقبت‌های پرستاری</li> <li>۸. طراحی و اجرای اقدامات اصلاحی/ برنامه بهبود بر اساس نتایج نظارت‌ها</li> <li>۹. کسب اطمینان از اثر بخشی اقدامات اصلاحی/ برنامه‌های بهبود اجرا شده در بهبود روند مراقبت‌های پرستاری و ایمنی بیماران</li> <li>۱۰. در صورت لزوم بازنگری/ بهبود روش‌های ارزیابی بر اساس سنجش اثر بخشی نظارت در بهبود کیفیت مراقبت‌های پرستاری و ایمنی بیماران</li> </ol> <p>جهت کسب اطمینان از ارائه مطلوب خدمات، لازم است علاوه بر انجام نظارت‌های مدون، تیم مدیریت پرستاری در چارچوب زمان‌بندی معین، بازدیدهای مقطعی و سرزده را در تمام ساعات شبانه نیز توسط تیم مذکور پیش بینی شود.</p>
سطح دو	<p>الف-۳-۴- مدیریت پرستاری بر نحوه تکمیل پرونده‌های پزشکی در حین بستری نظارت می‌نماید و در صورت لزوم اقدامات اصلاحی مؤثر به عمل می‌آورد.</p>
	<ul style="list-style-type: none"> <li>❖ تدوین و بازنگری مستمر راهنمای ثبت صحیح اقدامات و مراقبت‌های پرستاری در پرونده پزشکی بیمار</li> <li>❖ ابلاغ راهنمای ثبت صحیح اقدامات پرستاری تدوین شده و توزیع راهنماها و دستورالعمل‌های ابلاغی وزارت بهداشت به کارکنان و بخش‌های مربوطه</li> <li>❖ آگاهی کارکنان پرستاری مرتبط از نحوه ثبت صحیح اقدامات پرستاری بر اساس راهنماها و دستورالعمل‌های ابلاغی</li> <li>❖ ثبت اقدامات پرستاری در پرونده پزشکی مطابق راهنماها و دستورالعمل‌های ابلاغی</li> <li>❖ نظارت و گزارش موارد عدم انطباق در نحوه تکمیل پرونده‌های پزشکی توسط پزشکان و سایر گروه‌های بالینی با هماهنگی مدیر پرستاری و رئیس بخش</li> <li>❖ طراحی و انجام اقدامات اصلاحی/ برنامه بهبود در کمیته فن آوری و مدیریت اطلاعات بر اساس در صورت لزوم</li> </ul>
	<p>در خصوص فرم‌هایی مثل ارزیابی اولیه پرستاری و سایر موارد مشابه که راهنما/ دستورالعمل توسط وزارت بهداشت ابلاغ شده است نیازی به تدوین راهنما نیست و صرفاً توزیع راهنما در بخش‌ها و آگاهی کارکنان از محتوا کفایت می‌کند.</p> <p>📄 فرم‌های ارزیابی اولیه پرستاری به همراه راهنماهای تکمیل آن‌ها طی نامه شماره ۴۰۹/۸۸/د مورخ ۹۷/۱/۸ ابلاغ شده است.</p> <p>📄 دستورالعمل مستند سازی پرونده‌های پزشکی که طی نامه شماره ۴۰۹/د/۱۵۳۹۴ مورخ ۹۶/۶/۱۵ به دانشگاه‌های علوم پزشکی ابلاغ شده است نیز در مستند سازی و ثبت اقدامات پرستاری در پرونده پزشکی بیمار مد نظر قرار گیرد.</p> <p>مدیر پرستاری با نظارت بر روند بکارگیری روش ثبت صحیح اقدامات و مراقبت‌های پرستاری در بازه زمانی مشخص عملکرد کارکنان پرستاری را پایش نموده، با مشارکت سرپرستاران نتایج پایش را تحلیل، در صورت نیاز برنامه اصلاحی را تدوین و بر روند اجرای مداخلات اصلاحی کنترل و نظارت می‌نماید. در خصوص سایر گروه‌های بالینی نتایج ارزیابی به کمیته فن آوری و مدیریت اطلاعات سلامت گزارش نموده و طراحی و انجام اقدامات اصلاحی/ برنامه بهبود در کمیته مزبور برنامه‌ریزی می‌شود.</p>



سطح دو	الف-۴-۳-۴ * مدیریت پرستاری بر روند اعزام و ارجاع بیماران برابر ضوابط مربوط و رعایت اصول ایمنی بیمار نظارت می‌نماید.
	<ul style="list-style-type: none"> <li>❖ مدیریت و انجام اعزام/ارجاع بیماران بر اساس دستورالعمل ابلاغی وزارت بهداشت و اخذ رضایت آگاهانه از بیمار/ خانواده</li> <li>❖ آموزش کارکنان مراقبت/ خدمات سلامت مرتبط با فرایند اعزام/ارجاع در زمینه رعایت اصول ایمنی بیمار</li> <li>❖ به اشتراک گذاری اطلاعات کامل بالینی بیمار بین مبداء و مقصد اعزام/ارجاع توسط افراد ذیصلاح</li> <li>❖ وجود آمبولانس، تجهیزات، داروها و ملزومات مناسب و متناسب با وضعیت بیماران در تمام مراحل انتقال</li> <li>❖ تطبیق آمادگی‌های و تثبیت وضعیت بیمار قبل از انتقال</li> <li>❖ استفاده از کارکنان مراقبت/ خدمات سلامت واجد صلاحیت متناسب با میزان وخامت حال بیمار و نیاز به مراقبت ویژه بر اساس راهنماهای بالینی مبتنی بر شواهد</li> <li>❖ پایش و مراقبت ایمن بیمار حین انتقال و تحویل کامل و صحیح بیمار به مقصد اعزام/ارجاع توسط کارکنان مراقبت/ خدمات سلامت همراه بیمار</li> <li>❖ پیگیری سرانجام بیماران اعزام/ ارجاع شده با لحاظ جوانب ایمنی و تحلیل نتایج به منظور پیشگیری از بروز موارد مشابه عدم انطباق احتمالی در اعزام/ ارجاع</li> </ul>
	<p>❖ مدیریت و انجام اعزام و ارجاع بیماران بر اساس دستورالعمل جامع اعزام و انتقال بیماران بین مراکز درمانی به شماره ۴۰۰/۸۷۹ مورخ ۹۸/۱/۲۴</p> <p>حفظ و تضمین زنجیره ارائه خدمات بیماران بین سطوح مختلف خدمات سلامت / مراکز درمانی و یا بین بخش‌ها و واحدهای مختلف درمانی در همان مرکز از الزامات انتقال ایمن و به زمان بیماران است. با توجه به این که انتقال یک بیمار ممکن است تغییرات فیزیولوژیکی مختلفی ایجاد کند که پیش آگهی بیماری را تحت تاثیر قرار دهد، بایستی انتقال به صورت سیستمی و مطابق با راهنماهای معتبر و مبتنی بر شواهد صورت پذیرد. از طرفی با توجه به این که تصمیم‌گیری برای انتقال، بیماران و کارکنان را در معرض خطرات اضافی قرار می‌دهد و هزینه اضافی بر بیماران و خانواده ایشان و نیز بیمارستان تحمیل می‌نماید، هرگونه اعزام/ارجاع و انتقال بیماران بایستی مبتنی بر شواهد معتبر باشد. با اقتباس از منابع معتبر چنین درک می‌شود که تصمیم جهت انتقال بیمار توسط پزشک ارشد شاغل در سرویس بیمار و بعد از بحث با خانواده و بستگان بیمار و آگاهی ایشان از منافع و مضار انتقال بایستی انجام شود.</p> <p>انتقال ایمن بیماران منوط به تصمیم‌گیری دقیق، ارتباطات صحیح، فراهم بودن آمادگی‌های قبل از انتقال و انتخاب بهترین روش انتقال بیمار(زمینی و یا هوایی) است. انتخاب کارکنان بالینی همراهی کننده بیمار، وجود تجهیزات سالم و آماده بکار و مانیتورینگ و پایش حرفه‌ای بیمار در حین انتقال و بالاخره مستندات و نحوه تحویل بیمار در مقصد که مبتنی بر انتقال جامع، کامل و صحیح اطلاعات درمانی و تکمیل مستندات و مدارک پزشکی بیماران است بایستی دقیقاً برنامه‌ریزی و رعایت شود. این ملاحظات به ویژه در مورد گروه‌های در معرض خطر منجمله بیماران سالمند با اختلالات و بیماریهای متعدد زمینه‌ای، خردسالان، نوزادان و مادران باردار حائز اهمیت است.</p> <p>➤ برقراری ارتباط مستقیم بین مرکز مبدا و مقصد به منظور به اشتراک گذاری</p> <ol style="list-style-type: none"> <li>۱. اطلاعات کامل بالینی بیمار</li> <li>۲. درمان‌های دریافت شده است</li> <li>۳. دلایل انتقال</li> <li>۴. روش انتقال بیمار</li> <li>۵. مهلت زمانی موجود برای انتقال به صورت مستند و مکتوب</li> </ol>
	<p>❖ استفاده از ابزارهای استاندارد با توجه به دستورالعمل شماره ۴۰۹/۱۰۷۵۷ مورخ ۹۳/۶/۱۲ برقراری ارتباط صحیح کارکنان خدمات سلامت در حین تحویل بیمار قبل از انتقال، بیمار باید به صورت مناسب احیا و حتی‌الامکان، وضعیت <i>ABC</i> و <i>D</i> بیمار (راه هوایی، تنفس و جریان خون و ناتوانی/ معلولیت بیمار) بررسی، کنترل و مدیریت شود. تصمیم‌گیری سطح مهارتی و دانشی کارکنان مراقبت/ خدمات سلامت همراه با بیمار ضمن انتقال بر اساس میزان وخامت حال بیمار و نیاز وی به مراقبت ویژه و بر اساس راهنماهای بالینی مبتنی بر شواهد صورت می‌گیرد. برای انتقال بیماران نیازمند به مراقبت‌های ویژه سطح ۱، ۲ و ۳، تمامی داروهای نجات بخش و وسایل و لوازم پزشکی ضروری برای احیاء بیماران، اکسیژن رسانی، تهویه، مانیتورینگ همودینامیک و احیاء بایستی همراه باشد. لازم است آمادگی‌های ضروری برای انتقال بیمار بر اساس راهنماهای مبتنی بر شواهد و به ویژه با در نظر گرفتن ناتوانی‌های بیمار صورت پذیرد.</p>





سطح دو	الف-۳-۵- مدیریت پرستاری برای بهبود روند تعامل بین بخش‌های بالینی و تعامل با سایر واحدها، برنامه‌ریزی نموده و بر اساس آن اقدام می‌نماید.
	<ul style="list-style-type: none"> <li>❖ تدوین روش اجرایی " نظارت بر روند تعامل بخش‌های بالینی با سایر بخش‌ها "</li> <li>❖ اطلاع‌رسانی روش اجرایی به کارکنان مرتبط</li> <li>❖ آگاهی کارکنان دفتر مدیریت پرستاری از روش اجرایی نظارت بر روند تعامل بخش‌های بالینی با سایر بخش‌ها</li> <li>❖ انطباق عملکرد مدیریت پرستاری با روش اجرایی تدوین شده</li> </ul>
	<p>نقش محوری مدیر پرستاری در تقویت تعاملات بین بخشی به منظور تسریع و تسهیل در روند ارائه خدمات به بیماران حائز اهمیت است. تدوین یک روش اجرایی جامع و با در نظر گرفتن شرایط بومی بیمارستان موجب ساختارمندی این اقدامات با رویکردی سیستمیک شده و انتظار می‌رود در گام‌های اجرایی آن شیوه‌های متنوع و خلاقانه بومی برای تقویت تعامل و رفع موانع همکاری بین بخشی و برون بخشی پیش بینی شود.</p> <p>➤ وظایف مدیر پرستاری در پیاده‌سازی این استاندارد</p> <ol style="list-style-type: none"> <li>۱. شناسایی موارد عدم انطباق بین بخش‌های بالینی و بخش‌های بالینی با سایر واحدهای پاراکلینیک، خدمات، پشتیبانی و سایر واحدها</li> <li>۲. تحلیل اولیه چالش‌های بین بخشی در دفتر مدیریت پرستاری</li> <li>۳. برگزاری جلسات تفاهی و هم‌اندیشی برای یافتن راه‌های برون رفت در چالش‌های بین بخشی و طراحی و اجرای اقدامات اصلاحی/برنامه بهبود با تفاهم طرفین</li> <li>۴. طرح چالش‌های بین بخشی که در جلسات تفاهمی و هم‌اندیشی اولیه به توافق نرسیده و یا نیازمند تامین منابع است در جلسات تیم رهبری و مدیریت</li> <li>۵. اخذ تصمیمات و رفع موارد عدم انطباق/تامین منابع موردنیاز با محوریت رئیس بیمارستان</li> </ol>
سطح سه	الف-۳-۶- عملکرد مدیریت پرستاری نشان دهنده استفاده از خرد جمعی و ترویج کارگروهی در دفتر مدیریت پرستاری است.
	<ul style="list-style-type: none"> <li>❖ تنظیم جلسات منظم با تیم مدیریت پرستاری به منظور استفاده از خرد جمعی</li> <li>❖ تشکیل گروه‌های کاری متناسب با مأموریت بیمارستان و فعالیت‌های پرستاری</li> <li>❖ تایید کارکنان پرستاری در زمینه استفاده مدیریت پرستاری از خرد جمعی و ترویج کارگروهی در بیمارستان</li> </ul>
	<p>ترویج و توسعه کارگروهی در سطوح مدیریتی و اجرایی و استفاده از خرد جمعی در تصمیم‌سازی و تصمیم‌گیری و همچنین هدایت کارکنان پرستاری به انسجام هرچه بیشتر برای ارائه مراقبت‌های پرستاری ایمن، به موقع و اثر بخش مهم‌ترین نتیجه عملکرد مدیر خدمات پرستاری از منظر رهبری سازمانی است.</p>



## الف-۵ فناوری و مدیریت اطلاعات سلامت

سطح	الف-۵-۱ سامانه اطلاعات بیمارستان با قابلیت‌های مورد انتظار فعال است.
سطح یک	الف-۵-۱-۱ سامانه اطلاعات بیمارستانی گواهی ارزیابی عملکرد، مورد تأیید وزارت بهداشت را اخذ نموده است. <ul style="list-style-type: none"> <li>❖ وجود تصویر گواهینامه معتبر ارزیابی عملکردی و غیر عملکردی سامانه اطلاعات بیمارستان<sup>۱</sup></li> <li>❖ اعتبار تاریخ گواهینامه ارزیابی عملکرد در محدوده معتبر</li> </ul> <p>سامانه اطلاعات بیمارستان گواهی ارزیابی عملکردی و غیر عملکردی مطابق آخرین سند ارزیابی ابلاغی مرکز مدیریت آمار و فناوری اطلاعات وزارت بهداشت و مورد تایید مرکز را اخذ نموده است. مرجع استعمال گواهینامه مذکور پایگاه اینترنتی رگولاتوری<sup>۲</sup> مرکز مدیریت آمار و فناوری اطلاعات میباشد. ضمناً گواهینامه مذکور به صورت فیزیکی به توسعه دهنده سامانه‌های سلامت ارائه می‌شود و تصویر آن در بیمارستان موجود و قابل استناد است. در صورت مغایرت اطلاعات گواهینامه فیزیکی با اطلاعات موجود در پایگاه، اطلاعات پایگاه ملاک خواهد بود. در منوی صدور مجوز زیرمنوی استعمال سامانه‌های دارای گواهینامه، موارد به تفکیک نوع گواهینامه درج شده است. گواهینامه مذکور در صورت داشتن اعتبار زمانی در محدوده ارزیابی اعتبار بخشی معتبر می‌باشد.</p>
سطح یک	الف-۵-۱-۲ سامانه اطلاعات بیمارستانی امکان پشتیبانی و ارائه اقلام اطلاعاتی مطابق ضوابط مربوط را برای بیماران فراهم می‌نماید. <ul style="list-style-type: none"> <li>❖ قابلیت پشتیبانی سامانه از حداقل اقلام اطلاعاتی پرونده بستری</li> <li>❖ قابلیت پشتیبانی سامانه از حداقل اقلام اطلاعاتی پرونده سرپایی</li> <li>❖ قابلیت پشتیبانی سامانه از حداقل اقلام اطلاعاتی پرونده اورژانس و فرم تریاژ</li> <li>❖ قابلیت پشتیبانی سامانه از حداقل اقلام اطلاعاتی مربوط به پرونده‌های مادر و نوزاد</li> <li>❖ قابلیت پشتیبانی سامانه از نسخه اسکن شده انواع اجازه نامه‌ها</li> </ul> <p>منظور از اجازه نامه‌ها، رضایت آگاهانه برای عمل جراحی و سایر مداخلات تهاجمی، اجازه استفاده از اطلاعات پزشکی در پژوهش و یا اجازه ترخیص با میل شخصی است.</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>➤ حداقل اقلام اطلاعاتی پرونده بستری</li> <li>۱. داده‌های دموگرافیک بیمار و نام پزشک</li> <li>۲. تاریخ پذیرش، نوع پذیرش، نوع بیمه</li> <li>۳. تشخیص‌های اولیه و نهایی، کد تشخیص‌ها، اقدامات درمانی، کد اقدامات درمانی</li> <li>۴. یادداشت‌های پرستاری مانند مستندات مربوط به ارزیابی اولیه بیمار، گزارش/مشاهدات پرستاری، نتایج کنترل علائم حیاتی، گزارش مراقبت در بخش‌های ویژه</li> <li>۵. درخواست‌ها و گزارش مشاوره‌ها</li> <li>۶. داده‌های مربوط به اعمال جراحی شامل مراقبت‌های قبل از عمل، گزارش بیهوشی، گزارش عمل جراحی و مراقبت‌های بعد از عمل جراحی</li> <li>۷. نتایج آزمایشات، گزارش پاتولوژی و گزارش تصویربرداری‌ها</li> <li>۸. گزارش داروهای مصرفی</li> <li>۹. گزارش الکتروکاردیوگرام</li> <li>۱۰. مستندات مربوط به مددکاری اجتماعی</li> <li>۱۱. تاریخ ترخیص، وضعیت بیمار هنگام ترخیص، علت فوت، کد علت فوت، شرح حال پزشکی و نتایج معاینات فیزیکی، یادداشت‌های سیر بیماری، دستورات پزشک</li> <li>۱۲. داده‌های خلاصه پرونده بیمار شامل شکایت اصلی بیمار و تشخیص اولیه، تشخیص نهایی، اقدامات درمانی و اعمال جراحی، نتایج آزمایشات پاراکلینیک، سیر بیماری، وضعیت بیمار هنگام ترخیص، توصیه‌های پس از ترخیص</li> <li>۱۳. صورت حساب بیمار</li> </ul>

<sup>1</sup> Hospital Information System (HIS)

<sup>2</sup> <http://regulatory.it.behdasht.gov.ir>



	<p>➤ حداقل اقلام اطلاعاتی پرونده سرپایی</p> <ol style="list-style-type: none"> <li>۱. داده‌های دموگرافیک بیمار و نام پزشک</li> <li>۲. نوع بیمه</li> </ol> <p>خلاصه شرح حال بیمار و یافته‌های معاینات فیزیکی و تشخیص و طرح درمان</p> <p>➤ حداقل اقلام اطلاعاتی پرونده اورژانس</p> <ol style="list-style-type: none"> <li>۱. داده‌های دموگرافیک بیمار و نام پزشک</li> <li>۲. زمان و روش مراجعه بیمار</li> <li>۳. شرح حال بیمار، تشخیص، کد تشخیص، موارد حساسیت، نتایج کنترل علائم حیاتی، رفلکس مردمک، علائم عصبی و جذب و دفع مایعات</li> <li>۴. دستورات پزشک</li> <li>۵. گزارش پرستار</li> <li>۶. نتایج آزمایشات و گزارش تصویربرداری‌ها</li> <li>۷. درخواست مشاوره، نظر پزشک مشاور،</li> <li>۸. وضعیت بیمار هنگام ترخیص و توصیه‌های پس از ترخیص</li> <li>۹. انتقال به سایر بخش‌ها یا بیمارستان‌ها</li> <li>۱۰. علت فوت</li> </ol> <p>➤ حداقل اقلام اطلاعاتی نظام ارجاع</p> <ol style="list-style-type: none"> <li>۱. حداقل اقلام اطلاعاتی مربوط به پرونده بیماران ارجاعی از سطح یک درمان</li> <li>۲. پسخوراند اطلاعات درمان به سطح یک</li> </ol>
سطح دو	<p>الف-۵-۱-۳ سامانه اطلاعات بیمارستانی امکان ارائه اطلاعات ارائه دهندگان خدمت را فراهم می‌نماید.</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>❖ وجود فیلدهای مرتبط با درج اطلاعات کامل ارائه دهنده خدمت از جمله نام و نام خانوادگی، کد ملی، شماره نظام پزشکی در سیستم اطلاعات بیمارستانی</li> <li>❖ وجود فیلدهای مرتبط با درج اطلاعات کامل ارائه دهنده خدمت از جمله نام و نام خانوادگی، کد ملی، شماره نظام پرستاری در سیستم اطلاعات بیمارستانی</li> <li>❖ وجود فیلدهای مرتبط با درج اطلاعات کامل ارائه دهنده خدمت از جمله نام و نام خانوادگی، کد ملی، شماره نظام مامایی در سیستم اطلاعات بیمارستانی</li> </ul> <p>توصیه می‌شود امکان استفاده از سرویس استعلام نظام پزشکی در سیستم اطلاعات بیمارستانی فراهم شود</p>



سطح دو	الف-۵-۱-۴ سامانه اطلاعات بیمارستان مطابق ضوابط و مقررات با سامانه‌های ملی وزارت بهداشت، تبادل اطلاعات می‌نماید.
	<ul style="list-style-type: none"> <li>❖ تصویر گواهینامه استانداردهای تبادل داده با درگاه یکپارچه تبادل اطلاعات سلامت</li> <li>❖ اعتبار تاریخ گواهینامه ارزیابی عملکرد در محدوده معتبر</li> </ul>
	<p>سامانه اطلاعات بیمارستانی بایستی استانداردهای تبادل داده با درگاه یکپارچه تبادل اطلاعات سلامت (دیتاس) را اخذ نماید. مرجع استعلام گواهینامه مذکور پایگاه اینترنتی رگولاتوری مرکز مدیریت آمار و فناوری اطلاعات<sup>۱</sup> است. گواهینامه مذکور به صورت فیزیکی به توسعه دهنده سامانه‌های سلامت ارائه می‌شود و کپی آن که در بیمارستان موجود و قابل استناد است. در صورت هرگونه مغایرت اطلاعات گواهینامه فیزیکی با اطلاعات موجود در پایگاه، اطلاعات پایگاه ملاک خواهد بود. در منوی صدور مجوز زیرمنوی استعلام سامانه‌های دارای گواهینامه، موارد به تفکیک نوع گواهینامه درج شده است.</p> <p>هدف از این استاندارد کاهش مداخلات انجام شده در پرونده و تعداد خطاهای بیمارستان در تراکنش‌های ارسالی به سپاس است. لذا بایستی مستندات مربوط به مطابقت تعداد پرونده‌های ترخیصی با پرونده‌های ارسالی به سپاس و مداخلات انجام شده به منظور کاهش تعداد خطاهای بیمارستان در تراکنش‌های ارسالی به سپاس موجود باشد. همچنین فرآیندی تعبیه شده باشد که در طی آن در هر ماه کلیه پرونده‌های ارسالی به سپاس توسط تیم‌های منسجم و مرتبط با فقره‌های ارسالی، بررسی شود و نتایج آن منجر به کاهش تعداد خطاهای بیمارستان در تراکنش‌های ارسالی به سپاس شود. در همین راستا لازم است پیوست صورتجلسه، گزارش مغایرت تعداد پرونده‌های ارسال شده به سپاس با تعداد بیماران ترخیص شده بیمارستان در بازه زمانی یک ماهه، موجود باشد. این گزارش به کمک زیر سیستم گزارش‌گیری یا داشبورد ارسال پرونده‌ها به سپاس موجود در سامانه اطلاعات بیمارستانی مرکز امکان‌پذیر است. همچنین ضروری است فرآیندی مستمر برای بررسی مشکلات خروجی سپاس و کاهش خطا در بیمارستان برقرار و فردی مسئول برای نظارت این امر در نظر گرفته شده باشد. مستندات مرتبط با نظارت بر پیاده‌سازی سرویس‌های استحقاق سنجی بیمه و استعلام هویت موجود باشد و ثبت داده‌ها در سامانه اطلاعات بیمارستانی با استفاده از کدهای تایید شده در کمیته مرجع کدینگ سلامت ایران (مکسا) که توسط مرکز مدیریت آمار و فناوری اطلاعات ابلاغ شده است انجام شود.</p> <p>تمامی ابلاغیه‌های مذکور در پایگاه اینترنتی رگولاتوری مرکز مدیریت آمار و فناوری اطلاعات موجود است ضمناً توجه به پایگاه کدینگ مرکز مدیریت آمار و فناوری اطلاعات<sup>۲</sup> برای ارزیابی برخی کدهای منتخب در سامانه‌های اطلاعاتی بیمارستانی توصیه می‌شود.</p>
سطح دو	الف-۵-۱-۵ سامانه اطلاعات بیمارستانی امکان بازیابی اطلاعات بیماران را فراهم می‌نماید.
	<ul style="list-style-type: none"> <li>❖ امکان بازیابی سوابق پرونده‌های پزشکی</li> <li>❖ امکان بازیابی شامل فراخوانی و مشاهده پرونده پزشکی بستری براساس نام و نام خانوادگی، شماره پرونده پزشکی و کد ملی بیمار</li> <li>❖ امکان بازیابی شامل فراخوانی و مشاهده پرونده پزشکی سرپایی براساس نام و نام خانوادگی، شماره پرونده پزشکی و کد ملی بیمار</li> <li>❖ امکان بازیابی شامل فراخوانی و مشاهده پرونده پزشکی اورژانس براساس نام و نام خانوادگی، شماره پرونده پزشکی و کد ملی بیمار</li> <li>❖ امکان بازیابی و دسترسی به پرونده بیمار در موارد اورژانس در تمام ساعات شبانه روز و ایام تعطیل</li> <li>❖ به روز رسانی و نگهداری دائمی محتوای ایندکس اصلی بیمار</li> </ul>
	<p>پرونده‌های پزشکی به منظور استمرار استفاده از شواهد و مراقبت از بیمار، تحقیق و پژوهش و پاسخگویی به سایر درخواست‌های اطلاعاتی مجاز تدوین می‌شود و بایستی به آسانی در دسترس و قابل بازیابی باشند. البته شیوه بازیابی بایستی متضمن محرمانگی، حفظ امنیت، تعیین سطوح دسترسی کارکنان به اطلاعات پرونده بیماران، قابلیت ثبت مراجعه هر یک از کارکنان، شناسایی و بررسی مراجعات غیر موجهه به پرونده بیماران، سلامت و صیانت از داده‌ها باشد. بازیابی صرفاً توسط افراد مجاز و آموزش دیده انجام شود. سوابق بازیابی‌ها توسط هر فرد در سیستم ثبت شده و امکان حذف لاگ فایل مربوطه وجود نداشته باشد. چارچوب و ضوابط دسترسی پژوهشگران به مفاد پرونده بیماران شامل ممنوعیت دسترسی به اطلاعات بیماران بدون اخذ تاییدیه از کمیته‌های اخلاق در پژوهش دارای اعتبار نامه از کمیته ملی اخلاق در پژوهش وزارت بهداشت رعایت شود. همچنین تدابیر لازم جهت ایجاد، به روز رسانی و نگهداری دائمی محتوای ایندکس اصلی بیمار<sup>۳</sup> به عنوان منبع کلیدی بازیابی پرونده‌ها در سامانه اطلاعات بیمارستانی اتخاذ گردد.</p>
	<p>➤ حداقل اقلام اطلاعاتی محتوای ایندکس اصلی بیمار</p> <ol style="list-style-type: none"> <li>۱. نام و نام خانوادگی، کد ملی، نام پدر، تاریخ تولد، شماره شناسنامه و آدرس محل سکونت بیمار</li> <li>۲. شناسه الکترونیک بیمار و شماره پرونده</li> <li>۳. تاریخ مراجعات، تاریخ ترخیص (ها)، بخش‌های بستری بیمار</li> <li>۴. نام پزشک یا پزشکان معالج و تشخیص نهایی</li> </ol>

<sup>1</sup> <http://regulatory.it.behdasht.gov.ir>

<sup>2</sup> [coding.behdasht.gov.ir](http://coding.behdasht.gov.ir)

<sup>3</sup> Master Patient Index (MPI)



الف-۵-۱-۶	سامانه اطلاعات بیمارستانی گواهی تبادل داده با درگاه یکپارچه تبادل اطلاعات سلامت را اخذ نموده است.	سطح دو
<ul style="list-style-type: none"> <li>❖ اخذ گواهی مطابقت با استانداردهای تبادل داده با درگاه یکپارچه تبادل اطلاعات سلامت (دیتاس) سامانه اطلاعات بیمارستانی</li> <li>❖ اعتبار تاریخ گواهینامه تبادل داده با درگاه یکپارچه تبادل اطلاعات سلامت در محدوده معتبر</li> </ul> <p>مرجع استعلام گواهینامه مذکور پایگاه اینترنتی رگولاتوری مرکز مدیریت آمار و فناوری اطلاعات است. گواهینامه تبادل داده با درگاه یکپارچه تبادل اطلاعات سلامت به صورت فیزیکی به توسعه دهنده سامانه‌های سلامت ارائه می‌شود و کپی آن که در بیمارستان موجود است قابل استناد است. در صورت مغایرت اطلاعات گواهینامه فیزیکی با اطلاعات موجود در پایگاه، اطلاعات پایگاه ملاک است. در منوی صدور مجوز زیر منوی استعلام سامانه‌های دارای گواهینامه، موارد به تفکیک نوع گواهینامه درج شده است.</p>		
الف-۵-۱-۷	سامانه اطلاعات بیمارستانی امکان گزارش‌سازی و گزارش‌گیری از انواع اطلاعات پرونده پزشکی بیماران را فراهم می‌نماید.	سطح سه
<ul style="list-style-type: none"> <li>❖ امکان گزارش‌سازی و گزارش‌گیری از انواع اطلاعات پرونده پزشکی بیماران</li> <li>❖ امکان اخذ خروجی از هریک از فرم‌های پرونده الکترونیک یا اقلام اطلاعاتی موجود در سامانه اطلاعات بیمارستان</li> </ul> <p>امکان گزارش‌سازی و گزارش‌گیری از سامانه اطلاعات بیمارستانی در مورد فرم‌های ورودی پرونده پزشکی بیمار موجود می‌باشد. براساس الزامی که برای سامانه‌های اطلاعات بیمارستانی در خصوص الکترونیک نمودن پرونده بالینی بیمار ایجاد شده، این سامانه‌ها علاوه بر فراهم نمودن امکان ورود داده‌های بالینی در قالب فرم، بایستی قابلیت اخذ گزارش‌ها<sup>۱</sup> از داده‌های ورودی را هم دارا باشند. در این قسمت تاکید بر امکان اخذ گزارش‌های مورد نیاز از رونده بالینی بیمار (داده‌های ورودی) در سامانه است.</p>		
الف-۵-۱-۸	سامانه‌های اطلاعات بیمارستانی امکان گزارش‌سازی و گزارش‌گیری از انواع اطلاعات مدیریتی را فراهم می‌نماید.	سطح سه
<ul style="list-style-type: none"> <li>❖ امکان گزارش‌سازی و گزارش‌گیری از سامانه اطلاعات بیمارستانی در خصوص آمار مراجعه و خدمات سرپایی، اورژانس، بستری، اتاق عمل و بخش‌های پاراکلینیک</li> <li>❖ امکان گزارش‌سازی و گزارش‌گیری از انواع اطلاعات و ایجاد داشبوردهای مدیریتی/ مالی از سامانه اطلاعات بیمارستان</li> <li>❖ امکان اخذ گزارش‌های گرافیکی برای بررسی روند داده‌ها مانند روند نتایج آزمایش بیمار</li> </ul> <p>مثالهایی از آمار مراجعه و خدمات سرپایی، اورژانس، بستری، اتاق عمل و بخش‌های پاراکلینیک شامل خدمات ویزیت، مشاوره، جراحی‌ها، تست‌های آزمایشگاهی، تصویربرداری‌ها و سایر خدمات پاراکلینیک برحسب پارامترهای مختلف و سایر موارد به تشخیص و محدوده انتظارات مدیران/ کاربران بیمارستان است.</p> <p>مثالهایی از اطلاعات و داشبوردهای مدیریتی/ مالی، درصد اشغال تخت بستری، متوسط مدت اقامت بیماران، فاصله چرخش اشغال تخت/فاصله بازگردانی تخت<sup>۲</sup>، چرخش اشغال تخت توسط بیماران بستری در یک دوره زمانی معین<sup>۳</sup>، بار بیماری‌ها و اعمال جراحی و سایر موارد به تشخیص و محدوده انتظارات مدیران/ کاربران بیمارستان است.</p> <p>مثالهایی از اطلاعات و داشبوردهای مالی، متوسط درآمد هر پرونده، متوسط درآمد هر پرونده به تفکیک گروه خدمات/ درمان‌دارو/تجهیزات، نسبت تخفیف به درآمد به تفکیک نوع تخفیف، متوسط درآمد بیمه‌ای پرونده، درآمد کل به تخت روز، گزارش‌های مرتبط با اعمال گلوبال شامل سود و زیان هزینه‌های گلوبال، سود و زیان هزینه‌های گلوبال به تفکیک خدمات گلوبال، گزارش‌های مرتبط با تامین کنندگان مالی شامل درصد سهم بیمه، بیمار و یارانه، متوسط سهم بیمه، بیمار و یارانه به تفکیک گروه خدمات، متوسط سهم بیمه، بیمار و یارانه به تفکیک گروه خدمات پاراکلینیک از پرونده‌های اورژانس، تراز هزینه کرد و درآمد حاصله از ۶٪ خدمات پرستاری، تراز هزینه کرد و درآمد حاصله از ۴۰٪ اتاق عمل و سایر موارد مورد نظر بیمارستان است. عملکرد مالی بیمارستان و مدیریت مصرف منابع و سایر موارد به تشخیص و محدوده انتظارات مدیران/ کاربران بیمارستان است.</p> <p>درصد اشغال تخت بستری بیانگر میزان اشغال تخت‌های فعال بیمارستان توسط بیماران بستری در یک دوره زمانی معین است. فعال بودن تختها نیز بنا بر شرط‌های دایر بودن، مجهز بودن، برخورداری از نیروی متخصص و در دسترس بودن تعریف می‌گردد. به عبارت دیگر، درصد اشغال تخت تعداد بیماران بستری در یک دوره معین را با تعداد تخت‌های موجود در همان دوره مقایسه می‌کند. برای محاسبه درصد اشغال تخت، جمع تخت روز اشغالی در صورت و جمع تخت روز فعال در مخرج لحاظ شده و حاصل در عدد ۱۰۰ ضرب می‌شود. متوسط مدت اقامت، عبارتست از متوسط تعداد روزهایی که به هر بیمار بستری ترخیص شده ارایه خدمت شده است. محاسبه متوسط مدت اقامت از طریق جمع روزهای بستری یک بخش یا بیمارستان در طی یک دوره معین تقسیم بر تعداد بیماران ترخیص شده در همان دوره انجام می‌شود.</p> <p>چرخش اشغال تخت عبارتست از میانگین تعداد دفعاتی که بیماران بستری از یک تخت بستری بیمارستانی در یک دوره معین استفاده میکنند. این میزان، تعداد اشغال و خالی شدن تخت را در یک دوره معین نشان می‌دهد. برای محاسبه این شاخص، تعداد ترخیص‌ها در یک دوره زمانی معین بر میانگین تعداد تخت‌های فعال همان دوره تقسیم می‌شود. فاصله چرخش اشغال تخت/فاصله بازگردانی تخت، عبارتست از متوسط زمانی فاصله ترخیص یک بیمار و پذیرش بیمار بعدی برای هر تخت (بر حسب روز). به عبارتی دیگر، این شاخص بیانگر میانگین زمانیست که هریک از تخت‌های فعال فاصله بین دو پذیرش خالی می‌مانند. برای محاسبه این شاخص، تفاضل تخت روز اشغالی از تخت روز کل در یک دوره زمانی معین بر تعداد کل ترخیص شده‌ها در همان دوره تقسیم می‌شود.</p>		

<sup>1</sup> report

<sup>2</sup> Bed Turnover Interval Rate

<sup>3</sup> Bed Turnover Rate



سطح	الف-۵-۲ بیمارستان از ورود صحیح و کامل داده‌ها اطمینان حاصل می‌نماید.
سطح دو	الف-۵-۲-۱ بر اساس شیوه‌ای مدون، ورود صحیح داده‌ها در سامانه اطلاعات بیمارستانی نظارت و کنترل می‌شود.
	<ul style="list-style-type: none"> <li>❖ تدوین روش اجرایی کنترل صحت داده‌های ثبت شده در سامانه اطلاعات بیمارستانی با مشارکت صاحبان فرایند</li> <li>❖ آگاهی و عملکرد کارکنان مرتبط بر اساس روش اجرایی</li> <li>❖ ارزیابی و کنترل صحت داده‌های ثبت شده در سامانه اطلاعات بیمارستانی حداقل به صورت هفتگی توسط مدیران / مسئولان بخش‌ها و واحدها</li> <li>❖ اطلاع رسانی نتایج ارزیابی و کنترل صحت داده‌ها به مسئول واحد مدیریت اطلاعات</li> </ul>
	<p>➤ حداقل‌های مورد انتظار در روش اجرایی کنترل صحت داده‌های ثبت شده در سامانه اطلاعات بیمارستانی</p> <ol style="list-style-type: none"> <li>۱. تعیین مسئولان مجاز برای کنترل صحت داده‌های ثبت شده در سامانه اطلاعات بیمارستانی</li> <li>۲. تعیین نحوه گزارش نتایج کنترل صحت داده‌ها به مسئولان واحدهای مدیریت و فن آوری اطلاعات سلامت</li> <li>۳. بازه زمانی هفتگی برای کنترل صحت داده‌های ثبت شده در سامانه اطلاعات بیمارستانی</li> <li>۴. پیش بینی ابزار/چک لیست برای ثبت نتایج کنترل صحت داده‌های ثبت شده در سامانه اطلاعات بیمارستانی</li> <li>۵. نحوه عملکرد و طراحی و اجرای اقدامات اصلاحی/ برنامه بهبود توسط کمیته فن آوری و مدیریت اطلاعات سلامت</li> <li>۶. نحوه ساختارمند نمودن ورود داده‌ها بر اساس آخرین ابلاغیه‌های وزارت بهداشت</li> <li>۷. به روز نمودن الزامات مستندسازی در سامانه اطلاعات بیمارستانی بر اساس آخرین ابلاغیه‌های وزارت بهداشت<sup>۱</sup></li> </ol> <p>نحوه ردیابی فعالیت کاربران<sup>۲</sup> جهت ردیابی خطاهای ثبت داده‌ها</p>
سطح دو	الف-۵-۲-۲ داده‌های مرتبط با فقره‌های اطلاعاتی سامانه آمار و اطلاعات بیمارستانی، بر اساس ضوابط مربوط ثبت و به روز رسانی می‌شود.
	<ul style="list-style-type: none"> <li>❖ ثبت داده‌های مربوط به اطلاعات شناسنامه‌ای و بخش‌های بیمارستانی</li> <li>❖ ثبت و به روزرسانی داده‌های مربوط به پرسنل و پزشکان</li> <li>❖ ثبت و به روزرسانی داده‌های مربوط تجهیزات پزشکی و تجهیزات سرمایه‌ای</li> </ul> <p>میزان مطابقت اطلاعات ثبت شده در بخش اطلاعات شناسنامه‌ای و بخش‌های بیمارستان با وضعیت موجود و تعیین میزان ثبت، کنترل و به روزرسانی داده‌های مربوط به پرسنل و پزشکان، تجهیزات پزشکی و تجهیزات سرمایه‌ای براساس راهنمای ارزیابی سنجش‌های اعتباربخشی سامانه آواب انجام می‌شود.</p>

<sup>۱</sup> از جمله کدینگ تشخیص‌ها و اقدامات، تعیین هزینه‌ها، الزامات بیمه ای و رگولاتوری‌ها





سطح	الف-۵-۳ نگرهداشت تجهیزات سخت افزاری و نرم افزارها برنامه‌ریزی و بر اساس آن عمل می‌شود.
سطح یک	الف-۵-۳-۱ پشتیبانی از برنامه‌ها و سامانه‌های نرم افزاری برنامه‌ریزی و انجام می‌شود. <ul style="list-style-type: none"> <li>❖ تدوین روش اجرایی "نگهداری و پشتیبانی منظم داده‌ها و بانک‌های اطلاعات الکترونیک و تهیه نسخه پشتیبان" با مشارکت صاحبان فرایند</li> <li>❖ آگاهی و عملکرد کارکنان مرتبط بر اساس روش اجرایی</li> <li>❖ پشتیبانی از برنامه‌ها و سامانه‌های نرم افزاری</li> </ul> <p>➤ در روش اجرایی "نگهداری و پشتیبانی منظم داده‌ها و بانک‌های اطلاعات الکترونیک و تهیه نسخه پشتیبان" نحوه اخذ تاییدیه پنج مورد ذیل در قالب چک لیست یا طی یک نامه صادر شده از دفتر آمار و فناوری اطلاعات دانشگاه نیز پیش بینی شود.</p> <ol style="list-style-type: none"> <li>۱. وجود گزارش تایید شده مسئول فنی سامانه اطلاعات بیمارستانی دفتر آمار و فناوری اطلاعات دانشگاه از وجود برنامه زمان بندی پشتیبان گیری خودکار بر روی سرورهای بیمارستان از بانک اطلاعاتی سامانه‌های مرکز<sup>۱</sup> در طول یک شبانه روز.</li> <li>۲. وجود گزارش تایید شده مسئول فنی سامانه اطلاعات بیمارستانی دفتر آمار و فناوری اطلاعات دانشگاه از کپی خودکار نسخه‌های پشتیبان بانک اطلاعاتی سامانه اطلاعات بیمارستانی به صورت روزانه و هفتگی بر روی سرور اصلی بانک اطلاعاتی بیمارستان.</li> <li>۳. صدور نامه گواهی صحت فنی و عملیاتی نسخه‌های پشتیبان گرفته شده از بانک سامانه اطلاعات بیمارستانی که توسط مسئول فنی سامانه اطلاعات بیمارستانی دفتر آمار و فناوری اطلاعات دانشگاه.</li> <li>۴. وجود گزارش تایید شده مسئول شبکه و زیر ساخت دفتر آمار و فناوری اطلاعات دانشگاه از نصب نرم افزار آنتی ویروس لایسنس دار و به روز رسانی شده حتی به صورت آنلاین بر روی سرورها و کلاینتهای بیمارستان.</li> </ol> <p>وجود گزارش تایید شده مسئول شبکه و زیر ساخت دفتر آمار و فناوری اطلاعات دانشگاه از عدم اتصال مستقیم سرورهای سامانه‌های بیمارستان به اینترنت به غیر از سرور آنتی ویروس بیمارستان. استفاده از رایانه‌های واسط و کنترل شده برای اتصال شرکت‌های پشتیبان به سرورهای بیمارستان.</p>
سطح دو	الف-۵-۳-۲ نگرهداشت و پشتیبانی از تجهیزات سخت افزاری برنامه‌ریزی و انجام می‌شود. <ul style="list-style-type: none"> <li>❖ تدوین روش اجرایی " پشتیبانی از سیستم‌های سخت افزاری " با مشارکت صاحبان فرایند</li> <li>❖ آگاهی و عملکرد کارکنان مرتبط بر اساس روش اجرایی</li> <li>❖ اجرای پشتیبانی از سیستم‌های سخت افزاری در سطح بیمارستان</li> </ul> <p>➤ مرکز اتاق سرور<sup>۲</sup> برای سامانه‌ها و اطلاعات بیمارستان با حداقل مشخصات زیر برای پشتیبانی از سامانه اطلاعات بیمارستان فعالیت نماید</p> <ol style="list-style-type: none"> <li>۱. محیط آن پاکیزه، ایزوله و دارای پوشش دیواری مناسب بوده و امکان تردد در آن بدون مجوز ریاست/ مدیریت یا مدیر فن آوری اطلاعات مرکز مقدور نباشد.</li> <li>۲. دارای سیستم برق اضطراری و تغذیه کننده بدون وقفه جریان الکتریکی<sup>۳</sup> برای سرورهای بیمارستان باشد.</li> <li>۳. ایمن بوده و دارای امکانات ضد حریق باشد.</li> <li>۴. سرورها و محل نگهداری تجهیزات در آن کاملا برجسب گذاری شده و دفترچه راهنمای حداقلی برای دسترسی و عیب یابی سریع موجود باشد.</li> <li>۵. استفاده از رایانه‌های رومیزی در بیمارستان‌ها به عنوان سرور اصلی سامانه‌ها و بانک اطلاعاتی قابل قبول نیست.</li> <li>۶. وجود کلاینت و پرینترهای پشتیبان برای واحدهای حیاتی و پر تردد بیمارستان نظیر پذیرش صندوق و ... از قبل برنامه‌ریزی شده و موجود باشد.</li> <li>۷. اتاق سرور هیچ گونه راه نفوذ و پنجره رو به بیرون نداشته باشد.</li> <li>۸. ابزارهای هوشمند نظارت نظیر درب ضد سرقت، دوربین و یا سامانه‌های هشدار به کاربر باشند.</li> <li>۹. تجهیزات سخت افزاری موجود در اتاق سرور دارای دو ورودی مجزای برق، اتصالات شبکه کافی بوده و در داخل رک‌های استاندارد قرار گرفته باشند.</li> </ol> <p>ردیف‌های اول تا پنجم الزامی و ردیف‌های شش تا نه صرفا توصیه می‌شود.</p> <p>سوابق فرایندهای ارتقاء و تعمیرات سخت افزاری و درخواست‌های خروجی برای تعمیرات به خارج از بیمارستان نگهداری شوند. همچنین وجود شناسنامه بروز شده از شبکه و تجهیزات سخت افزاری بیمارستان لازم و ضروری است.</p>

<sup>1</sup> Full backup & Log back up

<sup>2</sup> Data Center

<sup>3</sup> UPS



الف-۵-۴ امنیت داده‌ها برنامه‌ریزی و بر اساس آن عمل می‌شود.	
سطح یک	الف-۵-۴-۱ سطوح دسترسی به اطلاعات بیماران با شرایط و معیارهای معین و مبتنی بر اصل محرمانگی برنامه‌ریزی و رعایت می‌شود.
	<ul style="list-style-type: none"> <li>❖ تعیین شرایط و معیارهای سطح دسترسی درون سازمانی و برون سازمانی به اطلاعات بیماران در کمیته مدیریت اطلاعات سلامت</li> <li>❖ رعایت سطوح دسترسی به اطلاعات بیماران با شرایط و معیارهای معین و مبتنی بر اصل محرمانگی</li> </ul> <p>دستورالعمل وزارت بهداشت (کد دستورالعمل: الف-پ-۲-۹۸/۲) مد نظر قرار گیرد.</p>
سطح دو	الف-۵-۴-۲ سامانه اطلاعات بیمارستانی دارای گواهی مورد تأیید وزارت بهداشت در زمینه امنیت برنامه است.
	<ul style="list-style-type: none"> <li>❖ وجود تصویر گواهینامه گواهی امنیت سامانه اطلاعات بیمارستان</li> <li>❖ اعتبار تاریخ گواهینامه ارزیابی عملکرد در محدوده معتبر</li> </ul> <p>گواهینامه امنیت سامانه اطلاعات بیمارستانی به صورت فیزیکی به توسعه‌دهنده سامانه‌های سلامت ارائه می‌شود و کپی آن که در بیمارستان موجود بوده و قابل استناد است. این گواهینامه از آزمایشگاه‌ها به صورت مستقل اخذ شده و مرکز مدیریت آمار و فناوری اطلاعات این گواهینامه را ارائه نمی‌کند.</p>
الف-۵-۵ بیمارستان از فرآیند تشکیل و تکمیل پرونده‌های پزشکی بیماران اطمینان حاصل می‌نماید.	
سطح یک	الف-۵-۵-۱ * پذیرش تمامی مراجعین و بیماران با کد اختصاصی الکترونیک و با قابلیت بازیابی در مراجعه‌های بعدی صورت می‌پذیرد.
	<ul style="list-style-type: none"> <li>❖ اختصاص شناسه منحصر به فرد قابل بازیابی در کلیه مراجعات بیماران پذیرش شده در بخش‌های بستری و سرپایی</li> <li>❖ قابلیت ارایه یادآور در مواردی که بیمار مراجعه قبلی داشته در سامانه اطلاعات بیمارستان</li> <li>❖ هوشمندی و عدم امکان پذیرش یک بیمار در دو مراجعه با دو شناسه متفاوت در سامانه اطلاعات بیمارستان</li> <li>❖ کنترل و اصلاح موارد اختصاص شناسه‌های متعدد به یک بیمار در سامانه اطلاعات بیمارستان</li> </ul> <p>شماره‌دهی پرونده‌های سرپایی معمولاً به صورت سریال انجام می‌شود. به این صورت که بر حسب توالی مراجعه بیماران مختلف، شماره‌هایی به صورت متوالی و سریال اختصاص می‌یابد. تعداد ارقام شماره سریال براساس متوسط مراجعه سالیانه با احتساب درصد افزایش سالیانه تعیین می‌شود. به منظور استمرار روند درمان بیمار و دسترسی به سوابق مراجعه‌های قبلی، شماره اختصاص یافته به یک بیمار باید منحصر به فرد باشد. به این معنی که تمام پذیرش‌های بیمار در کلینیک‌ها و درمانگاه‌های مختلف با یک شماره منحصر به فرد انجام شود. شماره‌دهی پرونده‌های بستری براساس سیستم شماره دهی واحد انجام شود. به این صورت که پذیرش بیمار در مراجعه‌های مختلف بستری با یک شناسه منحصر به فرد و معمولاً بین ۶ تا ۸ رقمی صورت پذیرد. سامانه اطلاعات بیمارستانی باید از قابلیت ارایه یادآور در مواردی که بیمار مراجعه قبلی داشته برخوردار باشد. لازم است رویه‌های مدون به منظور کنترل و اصلاح موارد اختصاص شماره‌های متعدد به یک بیمار یا اختصاص یک شماره پرونده به چند بیمار طراحی و اجرا شود. شماره دهی پرونده‌های تحت نظر اورژانس نیز معمولاً براساس سیستم سریال (سریال سالانه) انجام می‌شود. در حالت ایده آل، تمامی مراجعه‌های سرپایی، اورژانس و بستری بیمار با یک شماره منحصر به فرد صورت می‌گیرد.</p>



سطح یک	الف-۵-۵-۲ ثبت اطلاعات پرونده بیماران با استفاده از فرم‌های ابلاغی دارای شناسه کشوری صورت می‌پذیرد.
	<ul style="list-style-type: none"> <li>❖ استفاده از فرم‌های ابلاغی پرونده پزشکی بیماران بستری</li> <li>❖ استفاده از فرم‌های ابلاغی تریاژ و پرونده اورژانس</li> <li>❖ استفاده از فرم‌های ابلاغی مراقبت‌های مادر و نوزاد در بلوک زایمان</li> <li>❖ استفاده از فرم‌های ابلاغی مراقبت‌های ویژه در بخش مراقبت ویژه بزرگسالان، کودکان و نوزادان<sup>۱</sup></li> <li>❖ استفاده از فرم‌های ابلاغی ارزیابی اولیه پرستاری</li> <li>❖ استفاده از فرم‌های ابلاغی تغذیه و رژیم درمانی بیماران بستری</li> <li>❖ استفاده از فرم‌های ابلاغی خدمات مددکاری</li> </ul>
	<p>➤ شرح انواع فرم‌های ابلاغی</p> <ol style="list-style-type: none"> <li>۱. فرم‌های ابلاغی پرونده پزشکی بیماران بستری شامل فرم‌های پذیرش و خلاصه ترخیص، خلاصه پرونده، شرح حال و معاینات بدنی، سیر بیماری، درخواست مشاوره، مراقبت قبل از عمل جراحی، بیهوشی، گزارش عمل جراحی، مراقبت بعد از عمل جراحی، دستورات پزشک، گزارش پرستار، کنترل علائم حیاتی، نمودار علائم حیاتی، گزارش رادیولوژی، گزارش پاتولوژی، گزارش آزمایشگاه، گزارش الکتروکاردیوگرام، جذب و دفع مایعات است.</li> <li>۲. فرم‌های ابلاغی تریاژ و پرونده اورژانس به منظور ثبت اطلاعات بیماران اورژانس استفاده می‌شود.</li> <li>۳. فرم‌های ابلاغی در خصوص مراقبت‌های مادر و نوزاد (بلوک زایمان) شامل شرح حال مادر باردار، ثبت پیشرفت زایمان، پارتوگراف، زایمان، مراقبت پس از زایمان، تزریق سولفات منیزیم، ارزیابی خطر ترومبوآمبولی وریدی در بارداری و پس از زایمان، شرح حال نوزاد بدو تولد و جدول آپگار، معاینات بدنی و بررسی‌های بدو تولد نوزاد، بدون تغییر در پرونده بستری مادر است.</li> <li>۴. فرم‌های ابلاغی در خصوص مراقبت ویژه شامل بخش‌های ویژه بزرگسالان، کودکان و نوزادان بدون تغییر و بر حسب نیاز در پرونده بستری بیمار موجود است.</li> <li>۵. فرم‌های ابلاغی در خصوص ارزیابی اولیه پرستاری در بخش شامل فرم‌های ارزیابی اولیه پرستاری بزرگسال، کودک، بیمار مبتلا به اختلالات اعصاب و روان، و ارزیابی اولیه پرستاری کودک و نوجوان در بخش روان، بدون تغییر در استفاده می‌شود.</li> <li>۶. فرم‌های ابلاغی در خصوص خدمات مددکاری شامل فرم ارزیابی تخصصی مددکار اجتماعی و فرم مدیریت مورد مددکار اجتماعی بدون تغییر در پرونده بستری بیمار موجود است.</li> <li>۷. فرم‌های ابلاغی در خصوص تغذیه بیماران بستری شامل فرم‌های ارزیابی و پیگیری تخصصی و مراقبت تغذیه‌ای، فرم‌های ارزیابی و پیگیری تخصصی و مراقبت تغذیه‌ای کودکان و نوجوانان بستری بدون تغییر و بر حسب نیاز در پرونده بیماران موجود است.</li> <li>۸. پرونده سرپایی مشتمل بر داده‌های شناسایی و دموگرافیک بیمار، نام پزشک، نوع بیمه، تاریخ مراجعه، خلاصه شرح حال بیمار و نتایج معاینات بدنی، تشخیص و طرح درمان، امضای پزشک و تاریخ و زمان ثبت اطلاعات، به منظور ثبت اطلاعات مراجعین به درمانگاه‌ها استفاده می‌شود.</li> <li>۹. ثبت اطلاعات بیماران ارجاعی از سطح یک درمان و نیز پسخوراند اطلاعات درمان به سطح یک در قالب حداقل اقلام اطلاعاتی تعیین شده انجام می‌شود.</li> </ol>
	<p>📄 نامه ۴۰۹/۵۳۱۷ مورخ ۹۵/۰۲/۱۸ وزارت بهداشت</p> <p>📄 نامه ۴۰۰/۱۹۱۲۰ مورخ ۱۳۹۳/۰۹/۱۸ وزارت بهداشت</p> <p>📄 نامه ۴۰۰/۲۵۱۸۵ مورخ ۱۳۹۵/۰۸/۲۲ وزارت بهداشت</p> <p>📄 نامه ۴۰۹/۸۸ مورخ ۱۳۹۷/۰۱/۰۸ وزارت بهداشت</p> <p>📄 نامه ۴۰۰/۴۳۵۰ مورخ ۱۳۹۷/۰۳/۰۱ وزارت بهداشت</p> <p>📄 نامه ۴۰۹/۲۶۹۳۶ مورخ ۹۳/۱۲/۱۰ وزارت بهداشت</p> <p>📄 نامه ۴۰۰/۲۱۲۴۳ مورخ ۱۳۹۷/۰۹/۰۷ وزارت بهداشت</p> <p>📄 نامه ۴۰۱/۱۴۸۰۹ مورخ ۱۳۹۴/۰۶/۱۸ وزارت بهداشت</p>

<sup>1</sup> ICU . NICU . PICU



سطح یک	الف-۵-۳ محل نگهداری سوابق پرونده‌های پزشکی بر اساس ضوابط مربوط است.
	<ul style="list-style-type: none"> <li>❖ وجود فضای کافی جهت نگهداری پرونده‌های سرپایی، اورژانس و بستری در وضعیت جاری و راکد، مطابق با مدت زمان‌های مقرر و متناسب با میزان مراجعه</li> <li>❖ رعایت شرایط محل نگهداری پرونده‌ها مطابق دستورالعمل ساماندهی اسناد وزارت بهداشت</li> </ul> <p>تمامی بیمارستان‌ها اعم از دولتی، خصوصی وابسته به سازمان‌ها و نهادها، تابع قوانین و مقررات ابلاغی وزارت بهداشت در خصوص مدت زمان نگهداری و نحوه امحاء می‌باشند.</p> <p>❖ رعایت شرایط محل نگهداری پرونده‌ها براساس دستورالعمل ۱۰۱/۳۵۹۳ مورخ ۹۷/۱۱/۱۰ وزارت بهداشت فصل سوم دستورالعمل ساماندهی اسناد موضوع نامه ۳۰۷۶۸۲ مورخ ۸۹/۱۲/۲۵ وزارت بهداشت</p>
سطح یک	الف-۵-۴ خلاصه برداری و امحاء پرونده‌های پزشکی پس از دوره زمانی مقرر، بر اساس ضوابط مربوط است.
	<ul style="list-style-type: none"> <li>❖ آگاهی کارکنان مرتبط از دستورالعمل‌های خلاصه برداری و امحاء پرونده‌های پزشکی بستری</li> <li>❖ خلاصه برداری از پرونده‌های پزشکی بستری مشمول بعد از طی حداقل زمان‌های مقرر در دستورالعمل ابلاغی وزارت بهداشت</li> <li>❖ امحاء پرونده‌های پزشکی بعد از طی حداقل زمان‌های مقرر در دستورالعمل ابلاغی وزارت بهداشت</li> </ul> <p>در مورد پرونده‌های بستری مشمول، خلاصه برداری حداقل شامل فرم‌های اصلی پذیرش و خلاصه پرونده، فرم‌های مخصوص شامل شرح عمل و گزارش پاتولوژی و فرم‌های تخصصی شامل شرح زایمان، آپگار نوزاد، گواهی فوت، گواهی ولادت، نمودار سطح سوختگی بیمار نگهداری شود. مدت زمان‌های قید شده در بخشنامه‌های ابلاغی حداقل زمان الزامی برای نگهداری پرونده بوده و مراکز در صورت داشتن فضای کافی می‌توانند بیشتر از زمان‌های ابلاغی نسبت به نگهداری پرونده‌ها اقدام نمایند.</p> <p>❖ دستورالعمل ۱۰۱/۱۹/۱۰/د مورخ ۹۲/۰۱/۱۷ وزارت بهداشت ❖ دستورالعمل ۱۰۱/۲۴۴۸/د مورخ ۹۵/۱۰/۰۸ وزارت بهداشت ❖ دستورالعمل ۱۰۱/۱۶۴۴/د مورخ ۹۵/۰۷/۱۴ وزارت بهداشت ❖ دستورالعمل ۱۰۱/۱۹۰۶/د مورخ ۹۵/۰۸/۰۹ وزارت بهداشت ❖ دستورالعمل ۱۰۱/۳۶۴۸/د مورخ ۹۷/۱۱/۱۶ وزارت بهداشت ❖ دستورالعمل ۱۰۱/۲۴۵۰/د مورخ ۹۷/۰۸/۱۲ وزارت بهداشت</p> <p>فصل پنجم دستورالعمل ساماندهی اسناد موضوع نامه ۳۰۷۶۸۲ مورخ ۸۹/۱۲/۲۵ وزارت بهداشت</p>
سطح یک	الف-۵-۵ پرونده‌های پزشکی حین فرآیند تریخیص و در بخش‌های بالینی از نظر کمی بازبینی شده و اقدامات اصلاحی مؤثر به عمل می‌آید.
	<ul style="list-style-type: none"> <li>❖ تدوین چک لیست ممیزی پرونده‌های پزشکی در کمیته فن‌آوری و مدیریت اطلاعات سلامت بیمارستان</li> <li>❖ کنترل اولیه توسط منشی بخش و بازبینی تمامی پرونده‌های پزشکی قبل از تریخیص بیمار و براساس چک لیست ممیزی پرونده‌ها (بررسی کمی)</li> <li>❖ کنترل نهایی کارشناسان بخش مدیریت اطلاعات سلامت و بازبینی تمامی پرونده‌های پزشکی بعد از تریخیص بیمار و براساس چک لیست ممیزی پرونده‌ها (بررسی کمی)</li> <li>❖ ارائه بازخورد در خصوص موارد نقص به پزشک، پرستار یا سایر افراد سهیم در مستند سازی پرونده بیمار</li> </ul> <p>چک لیست ممیزی پرونده‌های پزشکی در کمیته فن‌آوری و مدیریت اطلاعات بیمارستان تصویب شده و حداقل دربرگیرنده کنترل اولیه و نهایی محتوای پرونده توسط منشی بخش و کارشناس بخش مدیریت اطلاعات از لحاظ وجود تمامی فرم‌ها و ترتیب قرار گرفتن فرم‌های پرونده کاغذی، گزارشات مورد نیاز، تکمیل تمام اقلام اطلاعاتی فرم‌ها، ثبت تاریخ و زمان مستندات، ثبت مهر و امضای مستند سازان است. قسمت کنترل اولیه چک لیست ممیزی، قبل از تریخیص بیمار و در بخش بستری و قسمت کنترل نهایی آن بعد از تریخیص بیمار و در بخش مدیریت اطلاعات سلامت بیمارستان تکمیل می‌شود. نتایج مربوط به رفع موارد نقص در چک لیست ممیزی فرم‌های پرونده مستند می‌شود. چک لیست‌ها به صورت الکترونیک یا فیزیک قابل قبول است.</p>



سطح یک	الف-۵-۶ بازبینی کمی و کیفی تعداد معینی از پرونده‌های پزشکی، پس از ترخیص انجام شده و در صورت نیاز اقدامات اصلاحی مؤثر به عمل می‌آید.
<ul style="list-style-type: none"> <li>❖ ارزیابی کمی و کیفی مستندسازی اطلاعات سلامت بیماران، پس از ترخیص از طریق بازبینی پرونده پزشکی منتخب/نمونه در واحد مدیریت اطلاعات سلامت</li> <li>❖ بررسی کیفی محتوای پرونده‌های پزشکی در نمونه منتخب از پرونده‌ها و در قالب تیم کنترل کیفی مستندات پزشکی با مشارکت گروه‌های بالینی و مدیریت اطلاعات</li> <li>❖ اعلام موارد نقص پرونده به پزشک، پرستار و یا سایر افراد سهیم در مستند سازی پرونده بیمار و پیگیری جهت رفع نواقص حداکثر ظرف مدت چهارده روز</li> </ul>	
<p>پایش مستمر و بازخورد موارد نقص پرونده به افراد و گروه‌های سهیم در ثبت اطلاعات در پرونده صورت گرفته و مداخلات مناسب جهت کاهش نواقص پرونده‌های پزشکی در قالب کمیته مدیریت اطلاعات بیمارستان طراحی و اجرا می‌گردد. همچنین بررسی کیفی محتوای پرونده‌های پزشکی در مورد تعداد نمونه قابل قبولی از پرونده‌ها و در قالب تیم کنترل کیفی مستندات پزشکی با مشارکت نمایندگان گروه‌های بالینی و بخش مدیریت اطلاعات سلامت در بازه‌های زمانی معین انجام می‌شود.</p> <p>بررسی کیفی محتوای پرونده‌های پزشکی در مورد نمونه قابل قبولی از پرونده‌ها و در قالب تیم کنترل کیفی مستندات پزشکی با مشارکت نمایندگان گروه‌های بالینی و بخش مدیریت اطلاعات سلامت در بازه‌های زمانی مشخص انجام می‌شود.</p> <p>بررسی کیفی محتوای پرونده پزشکی به منظور ارتقای مستندات بالینی از لحاظ کیفیت ثبت محتوا انجام شده (از جمله درستی و صحت اطلاعات ثبت شده، همخوانی اطلاعات ثبت شده، به موقع بودن ثبت اطلاعات، دقیق بودن و کافی بودن اطلاعات ثبت شده) و چک لیست مورد نظر بر حسب آن که کدام ویژگی کیفی مورد نظر باشد، متفاوت است. نتایج بررسی کیفی پرونده‌های پزشکی به افراد و گروه‌های بالینی سهیم در ثبت پرونده بازخورد داده شده و مداخلات مورد نیاز به منظور ارتقای کیفی مستند سازی پرونده پزشکی در قالب کمیته مدیریت اطلاعات بیمارستان طراحی و اجرا می‌گردد.</p>	
<p>➤ برخی مصادیق کنترل کیفی پرونده پزشکی</p>	
<ol style="list-style-type: none"> <li>۱. اطلاعات هویتی بیمار در فرم پذیرش با اطلاعات ثبت شده در سر برگ سایر فرم‌های پرونده مطابقت و همخوانی دارد.</li> <li>۲. تشخیص‌های ثبت شده در فرم پذیرش و خلاصه ترخیص با موارد ثبت شده در شرح حال، گزارش عمل جراحی، گزارش پاتولوژی و خلاصه ترخیص همخوانی دارد.</li> <li>۳. فرم شرح حال بیمار انعکاس دهنده روال منطقی تصمیم گیری بالینی<sup>۱</sup> شامل اظهارات بیمار، بررسی‌ها و معاینات بدنی توسط پزشک، نتیجه ارزیابی پزشکی (تشخیص قطعی، تشخیص احتمالی یا تشخیص افتراقی) و طرح درمان می‌باشد.</li> <li>۴. یادداشت‌های سیر بیماری به صورت روتین ثبت شده، بیانگر سیر پیشرفت وضعیت سلامتی بیمار می‌باشد و از لحاظ بالینی تایید کننده لزوم مداخلات پزشکی یا توجیه تصمیمات اخذ شده در مورد مراقبت بیمار می‌باشد.</li> <li>۵. مستندات کافی در مورد انجام تمام دستورات پزشک موجود می‌باشد.</li> <li>۶. دستورات پزشک مشاور توسط پزشک معالج تایید می‌شود.</li> <li>۷. در دستورات دارویی، نام دارو، روش مصرف دارو، دوز مصرفی، دفعات تکرار، مدت زمان مصرف دارو و دلیل تجویز دارو باید در متن دستور مستند گردد. به ویژه در مورد آنتی بیوتیک‌ها ذکر تاریخ توقف در مصرف نیز لازم است.</li> <li>۸. دستورات تلفنی مطابق با دستورات عمل مستند سازی ثبت و مستند می‌شوند.</li> <li>۹. دستور ترخیص بیانگر ضرورت ترخیص بیمار می‌باشد.</li> <li>۱۰. دستورات عمل‌های مربوط به ویرایش اطلاعات شامل تصحیح اطلاعات، اضافه کردن اطلاعات و ثبت‌های تاخیری به درستی رعایت شده است.</li> <li>۱۱. فاصله زمانی بین دستورات پزشک و دریافت گزارش اقدام<sup>۲</sup> بر مبنای مستندات پرونده قابل محاسبه می‌باشد.</li> <li>۱۲. دستورات عمل‌های مرتبط با استفاده از نمادها و اختصارات در مستند سازی پرونده رعایت می‌گردد.</li> <li>۱۳. خلاصه ترخیص بیانگر توصیه‌های هنگام ترخیص و اطمینان از درک آن‌ها از سوی بیمار یا همراه وی می‌باشد.</li> <li>۱۴. مستندات ثبت شده توسط فراگیران، توسط پزشک معالج مورد بازبینی قرار گرفته و تایید شده است.</li> <li>۱۵. گزارش عمل جراحی بلافاصله بعد از عمل جراحی ثبت می‌شود.</li> </ol> <p>پرونده بیمار دارای وقف‌های زمانی نبوده و مستندات آن محل استقرار بیمار را در طی بستری انعکاس می‌دهد.</p>	

<sup>1</sup> Subjective, Objective, Assessment, Plan (SOAP)

<sup>2</sup> Turn Around Time (TAT)



سطح یک	الف-۵-۷ فرآیندی معین برای کنترل و صیانت از پرونده‌های بالینی در نقل و انتقال بین بخش‌ها / واحدها برنامه‌ریزی و بر اساس آن اقدام می‌شود.
	<ul style="list-style-type: none"> <li>❖ تدوین خط مشی و روش " کنترل و صیانت از پرونده‌های بالینی در نقل و انتقال بین بخش‌ها/ واحدها " با مشارکت صاحبان فرایند</li> <li>❖ آگاهی و عملکرد کارکنان مرتبط بر اساس خط مشی و روش</li> <li>❖ صیانت از پرونده‌های بالینی در نقل و انتقال بین بخش‌ها / واحدها</li> </ul>
	<p>کج نکاتی در خصوص خط مشی و روش " کنترل و صیانت از پرونده‌های بالینی در نقل و انتقال بین بخش‌ها/ واحدها "</p> <p>۱. امکان ردیابی<sup>۱</sup> و تعیین محل دقیق پرونده<sup>۲</sup> از طریق سامانه اطلاعات بیمارستانی وجود داشته باشد.</p> <p>۲. ساز و کار مدونی در خصوص کنترل خروج پرونده از بخش مدیریت اطلاعات سلامت وجود داشته و مطابق آن اقدام شود.</p> <p>۳. ثبت درخواست پرونده از سوی درخواست کننده مجاز در دفتر ثبت یا سامانه الکترونیک ثبت خروج پرونده (حداقل شامل شماره پرونده، نام بیمار، نام درخواست کننده، علت درخواست پرونده، نام فرد تحویل دهنده پرونده، نام فرد تحویل گیرنده پرونده، تاریخ درخواست، تاریخ واگذاری پرونده، تاریخ عودت پرونده)</p> <p>۴. انتقال پرونده توسط فرد یا افراد معین و مجاز صورت پذیرد و پرونده بیمار برای نقل و انتقال بین بخشی هرگز تحویل همراه نشود.</p> <p>۵. کنترل مستمر و حداقل ماهیانه سیستم ثبت کاغذی/ الکترونیک خروج پرونده توسط کارشناس بخش مدیریت اطلاعات سلامت برای عودت به موقع پرونده‌های تحویلی به بخش‌ها/ واحدها صورت پذیرد.</p> <p>۶. تدابیر کنترلی لازم به منظور اطمینان از الصاق گزارش‌های تاخیری از جمله گزارش پاتولوژی پس از ترخیص به پرونده کاغذی بیمار اتخاذ شده است.</p> <p>۷. تطابق فهرست بیماران پذیرش شده با فهرست پرونده‌های ورودی به بخش مدیریت اطلاعات بیمارستان پس از ترخیص بیماران صورت پذیرد.</p> <p>. گزارش پرونده‌های مفقودی به مدیریت اعلام شده و در کمیته مدیریت اطلاعات بیمارستان تعیین تکلیف شده و اقدامات اصلاحی/ برنامه بهبود تدوین و اجرا شود</p>
سطح یک	الف-۵-۸ کد گذاری پرونده‌های بالینی بر اساس طبقه بندی بین‌المللی بیماری‌ها و ضوابط مربوط انجام می‌شوند.
	<ul style="list-style-type: none"> <li>❖ کد گذاری کلیه تشخیص‌ها و اقدامات بر اساس آخرین ویرایش طبقه بندی‌ها</li> <li>❖ کد گذاری تشخیص نهایی حداکثر تا ۴۸ ساعت بعد از ترخیص بیمار</li> </ul> <p>کد گذاری تمامی تشخیص‌ها و اقدامات بر اساس آخرین ویرایش طبقه بندی‌ها ابلاغی وزارت بهداشت بر اساس نسخه ابلاغی (ICD10-2016) انجام شده و در سامانه اطلاعات بیمارستانی ثبت می‌شود.</p> <p>دستورالعمل ابلاغی ۴۰۰/۳۵۵۱ مورخ ۹۸/۰۲/۲۴ وزارت بهداشت</p>
سطح دو	الف-۵-۹ قابلیت ردیابی مراجعه‌های قبلی بیماران بر اساس کد ملی در سامانه اطلاعات بیمارستانی در تمامی بخش‌ها / واحدها فراهم است.
	<ul style="list-style-type: none"> <li>❖ ثبت کد ملی بیماران حداکثر تا زمان ترخیص در سامانه اطلاعات بیمارستان</li> <li>❖ قابلیت ردیابی پرونده بیماران بستری از طریق کد ملی در سامانه اطلاعات بیمارستانی</li> <li>❖ قابلیت ردیابی پرونده بیماران سرپایی از طریق کد ملی در سامانه اطلاعات بیمارستانی</li> <li>❖ قابلیت ردیابی پرونده بیماران اورژانس از طریق کد ملی در سامانه اطلاعات بیمارستانی</li> <li>❖ وجود رویه مشخصی به منظور امکان ردیابی پرونده بیمار مجهول الهویه در سامانه اطلاعات بیمارستانی</li> </ul> <p>پایش و کاهش پرونده‌های فاقد کد ملی تا پایان ترخیص، در سامانه اطلاعات بیمارستانی برنامه‌ریزی و اقدامات اصلاحی لازم به عمل می‌آید.</p>

<sup>1</sup> Tracking

<sup>2</sup> Locating



سطح	الف-۵-۶ بیمارستان در راستای الکترونیک نمودن خدمات برنامه‌ریزی نموده و بر اساس آن عمل می‌نماید.
سطح یک	الف-۵-۶-۱ مراحل پیاده‌سازی برنامه نظام الکترونیک ارجاع بیماران در بیمارستان، مطابق ضوابط مربوط برنامه‌ریزی شده و اجرا می‌شوند. <ul style="list-style-type: none"> <li>❖ اخذ گواهینامه به روز تبادل اطلاعات در نظام ارجاع برای سامانه اطلاعات بیمارستان</li> <li>❖ امکان دریافت اطلاعات از سطح یک درمان</li> <li>❖ اخذ گواهینامه اتصال به میان افزار نوبت دهی نظام ارجاع برای سامانه نوبت‌دهی بیمارستان</li> <li>❖ امکان گزارش‌گیری از فهرست بیماران مراجعه کننده به درمانگاه بیمارستان دارای کد نظام ارجاع معتبر</li> </ul> <p>سامانه اطلاعات بیمارستان بایستی دارای گواهینامه به روز تبادل اطلاعات در نظام ارجاع باشد و امکان دریافت اطلاعات از سطح یک درمان برقرار باشد. سامانه نوبت‌دهی بیمارستان دارای گواهینامه اتصال به میان افزار نوبت‌دهی نظام ارجاع بوده و امکان اخذ نوبت از سطح یک درمان فراهم است. همچنین امکان گزارش‌گیری از فهرست بیماران مراجعه کننده به درمانگاه بیمارستان که دارای کد نظام ارجاع معتبر فراهم است. همه این موارد نیز در کارنامه سامانه اطلاعاتی بیمارستانی مندرج در پشت گواهینامه مطابقت با استانداردهای پرونده الکترونیک سلامت قابل احصاء است.</p>
سطح یک	الف-۵-۶-۲ مراحل پیاده‌سازی برنامه استحقاق سنجی الکترونیک در بیمارستان، مطابق ضوابط مربوط برنامه‌ریزی شده و اجرا می‌شوند. <ul style="list-style-type: none"> <li>❖ امکان استحقاق سنجی بیمه‌ها در مراجعه‌های بستری و سرپایی بیماران</li> <li>❖ فعال بودن سرویس استعلام هویت بیمار</li> <li>❖ درج HID به همراه بارکد بر روی فرم‌های پرونده بیمار</li> <li>❖ امکان گزارش‌گیری از تعداد کدهای استحقاق درمان صادر شده یا رزرو شده برای بیماران در سامانه اطلاعات بیمارستان در شش ماه گذشته</li> </ul> <p>این مصادیق در کارنامه سامانه اطلاعاتی بیمارستانی مندرج در پشت گواهینامه قابل احصاء است.</p>
سطح یک	الف-۵-۶-۳ * مراحل پیاده‌سازی برنامه نسخه نویسی الکترونیک در بیمارستان، مطابق ضوابط مربوط برنامه‌ریزی شده و اجرا می‌شوند. <ul style="list-style-type: none"> <li>❖ اخذ گواهینامه به روز و معتبر تبادل اطلاعات در نظام ارجاع برای سامانه اطلاعات بیمارستان دارای</li> <li>❖ امکان دریافت اطلاعات از سطح یک درمان</li> <li>❖ وجود تجهیزات سخت افزاری ثبت اطلاعات برای کارکنان بالینی</li> <li>❖ آگاهی کابرن در خصوص نرم افزارها و استفاده از سخت افزارهای ثبت اطلاعات بیماران</li> <li>❖ ثبت اطلاعات مراقبت و درمان بیماران به صورت الکترونیکی</li> </ul> <p>این موارد در کارنامه سامانه اطلاعاتی بیمارستانی مندرج در پشت گواهینامه مطابقت با استانداردهای پرونده الکترونیک سلامت قابل احصاء است.</p>
سطح دو	الف-۵-۶-۴ مراحل پیاده‌سازی برنامه بازخورد الکترونیک بیماران در نظام ارجاع، مطابق ضوابط مربوط برنامه‌ریزی شده و اجرا می‌شوند. <ul style="list-style-type: none"> <li>❖ قابلیت ارسال بازخورد الکترونیک خدمات انجام شده در بیمارستان به سطح یک درمان در سامانه اطلاعات بیمارستان</li> <li>❖ امکان گزارش‌گیری از تعداد بیماران دارای کد ارجاعی ویزیت شده توسط متخصصین دارای شرح ویزیت/ اقدامات تشخیصی، درمانی در زیر سامانه درمانگاه</li> </ul> <p>این موارد در کارنامه سامانه اطلاعاتی بیمارستانی مندرج در پشت گواهینامه قابل احصاء است.</p>
سطح سه	الف-۵-۶-۵ فرایند الکترونیک نمودن فرم‌ها، ثبت و بایگانی خدمات در بیمارستان برنامه‌ریزی شده و اجرا می‌شود. <ul style="list-style-type: none"> <li>❖ الکترونیک نمودن فرم‌های پرونده در سامانه اطلاعات بیمارستان</li> <li>❖ نگهداری پرونده‌های پزشکی به صورت الکترونیکی و یا اسکن پرونده کاغذی</li> </ul> <p>پیاده سازی کامل این سنجه در شرایط ایده آل محتمل است و انتظار می‌رود روند الکترونیک نمودن خدمات آغاز و در مسیر توسعه ابعاد آن برنامه‌ریزی و انجام شود.</p>





## الف-۶ بهداشت محیط

الف-۶-۱	بیمارستان از رعایت اصول بهداشت محیط در تمام بخش‌ها / واحدها اطمینان حاصل می‌نماید.	سطح
الف-۶-۱-۱	* نظافت، شستشو و گندزدایی در تمام بخش‌ها / واحدها با رعایت اصول و شرایط بهداشت محیط برنامه‌ریزی و انجام می‌شود.	سطح یک
<p>❖ تدوین راهنمای گندزدایی مطابق دستورالعمل وزارت بهداشت</p> <p>❖ تدوین دستورالعمل نظافت، شستشو و گندزدایی و لکه زدایی بخش‌ها/ واحدهای مختلف بیمارستان با توجه به شرایط اختصاصی آن‌ها</p> <p>❖ آگاهی کارکنان مرتبط از محتویات راهنما/ دستورالعمل‌های مرتبط</p> <p>❖ نظافت، شستشو و گندزدایی بخش‌ها/ واحدها بر اساس راهنما/ دستورالعمل‌های مرتبط</p> <p>کتابچه/ مجموعه الکترونیک راهنمای گندزدایی شامل روش‌های فیزیکی و شیمیایی و نحوه استفاده از مواد گندزدا مطابق دستورالعمل وزارت بهداشت تدوین و به روز رسانی شود. دستورالعمل نظافت، شستشو و گندزدایی و لکه زدایی محیط‌های اتاق‌های عمل، بخش‌های ایزوله عفونی، بستری بیماران نقص ایمنی و پیوند، بخش‌های ویژه بزرگسالان و نوزادان، آزمایشگاه، آمبولانس، سردخانه متوفیان، بخش‌های بستری، تحت نظر و واحدهای پشتیبانی توسط کمیته بهداشت محیط و با همکاری کمیته کنترل عفونت و تمامی صاحبان فرآیند از جمله سرپرستار اتاق عمل، کارشناس بهداشت محیط و کارشناس کنترل عفونت و سایر افراد به تشخیص بیمارستان تدوین می‌شود. اطلاع رسانی و آموزش کارکنان خدماتی با توجه به سطح سواد آن‌ها لازم است. آموزش به صورت چهره به چهره باشد و فایل الکترونیکی دستورالعمل در اختیار سرشیفت‌های خدماتی قرار گیرد. امکانات و تسهیلات لازم برای نظافت بخش‌ها/واحدها و فضاهای عمومی از قبیل مواد گندزدای مجاز و دارای مجوز از سازمان غذا و دارو تامین شود. از ذکر نام‌های تجاری محلول‌های گندزدا در دستورالعمل خودداری شود. برچسب گذاری محلول‌های گندزدایی مصرفی در قالب مصوبات کمیته مربوطه، برچسب گذاری محلول‌های گندزدایی بر اساس دستورالعمل نحوه طبقه بندی و برچسب گذاری مواد شیمیایی انجام می‌گیرد.</p> <p>برچسب مشخصات ماده شیمیایی خطرناک شامل هشدارهای لازم برای حفاظت کارکنان به منظور اطمینان از در دسترس بودن اطلاعات لازم در زمینه خطرات فیزیکی و اثرات سمی و زیست محیطی مواد به منظور ارتقاء سلامت انسان و محیط است.</p> <p>نظافت اتاق بیمار شامل حداقل شستشوی روزانه و گندزدایی کف، نظافت پنجره‌ها، در و دیوار، سقف و پرده‌ها است. لوازم مصرفی اتاق بیمار از قبیل ملحفه‌ها، تشک، پتو و بالش و روتختی‌ها بایستی بطور مرتب و حداقل روزی یکبار تعویض گردد. به نحوی که همواره سالم، تمیز و عاری از آلودگی باشند. در صورت وجود منابع لازم، توصیه می‌شود از ماشین‌های نظافت خودکار استفاده شود.</p>		
الف-۶-۱-۲	ساختار فیزیکی از جمله کف، دیوار، سقف، درب و پنجره‌های بیمارستان مطابق ضوابط بهداشتی است.	سطح یک
<p>❖ مطابقت کف بخش‌ها/ واحدها با ضوابط بهداشتی ابلاغی وزارت بهداشت<sup>1</sup></p> <p>❖ مطابقت دیوارهای بخش‌ها/ واحدها با ضوابط بهداشتی ابلاغی وزارت بهداشت</p> <p>❖ مطابقت سقف‌های بخش‌ها/ واحدها با ضوابط بهداشتی ابلاغی وزارت بهداشت</p> <p>❖ مطابقت درب‌های بخش‌ها/ واحدها با ضوابط بهداشتی ابلاغی وزارت بهداشت</p> <p>❖ مطابقت پنجره‌های بخش‌ها/ واحدها با ضوابط بهداشتی ابلاغی وزارت بهداشت</p> <p>کف تمامی بخش‌ها/ واحدها سالم، بادوام، قابل شستشو، غیر قابل نفوذ به آب و بدون ترک خوردگی باشد. دیوارها سالم، فاقد شکستگی و ترک خوردگی، تمیز، روشن، قابل شستشو و گندزدایی، بدون خلل و فرج، تا ارتفاع حداقل ۱/۸ متر از کف از جنس مقاوم و صیقلی باشد. اتاق تزریقات و پانسمان، احیاء قلبی ریوی<sup>۲</sup>، جراحی سرپایی، سرویس‌های بهداشتی، اتاق کار کثیف، فضاهای تمیز و استریل (آشپزخانه، آبدارخانه، اتاق عمل، رختشویخانه و ...) تا زیر سقف سنگ یا کاشی باشد. سقف تمامی بخش‌ها/ واحدها سالم، فاقد شکستگی و ترک خوردگی، تمیز و به رنگ روشن باشد. درب‌های تمام بخش‌ها / واحدها سالم بوده و در سرویس‌های بهداشتی اتاق بیماران به سمت خارج باز شود. تمامی پنجره‌های باز شو به توری سالم، ضد زنگ، مجهز بوده و پنجره‌های مشرف به خیابان و محل‌های پرسرو صدا دوجداره باشند، چارچوب پنجره‌ها سالم بوده و نظافت عمومی پنجره‌ها رعایت شود.</p>		

<sup>1</sup> ساختارهای فیزیکی کف، دیوار، سقف، درب و پنجره‌های تمام بخش‌ها / واحدهای بیمارستان مطابق با الزامات و ضوابط فصل هشتم آیین نامه تاسیس و بهره برداری بیمارستان و چک لیست وضعیت بهداشت باشد.

<sup>2</sup> CPR



سطح یک	الف-۶-۱-۳ امکانات و سرویس‌های بهداشتی مطابق الزامات مربوط در دسترس کارکنان، بیماران، همراهان و مراجعین است.
	<ul style="list-style-type: none"> <li>❖ وجود سرویس‌های بهداشتی در دسترس، متناسب با تعداد مراجعین/ بیماران و کارکنان برای زنان و مردان به صورت مجزا</li> <li>❖ سالم بودن ساختار فیزیکی سرویس‌های بهداشتی</li> <li>❖ فراهم بودن امکانات بهداشتی (توالت و حمام) در هر سرویس</li> </ul>
	<p>در اتاق‌های خصوصی یک سرویس در هر اتاق، در اتاق‌های عمومی یک سرویس به ازای هر ۸ بیمار، برای کارکنان به ازای هر ۳۰ نفر یک دستگاه توالت برای مردان و یک دستگاه توالت برای زنان به صورت مجزا در نظر گرفته شود. سرویس‌های بهداشتی دارای کاسه توالت سالم و بدون ترک خوردگی به رنگ روشن دارای فلاش تانک، تهویه مناسب و روشنایی مناسب باشند، دستگیره حمایتی و فضای فیزیکی مناسب در سرویس‌های بهداشتی حداقل ابعاد ۲ متر در ۲ متر برای استفاده با ویلچر، فضای خالی بدون مانع دایره‌ای شکل به قطر ۱۵۰ سانتیمتر برای چرخش ۱۸۰ درجه‌ی صندلی چرخدار، عدم وجود اختلاف ارتفاع در کف سرویس بهداشتی حتی در قسمت ورودی نسبت به کف طبقه، همچنین پیش بینی محلی برای آویز سرم، نصب توالت فرنگی برای بیماران، مراجعین کم توان و ناتوان کاسه توالت فرنگی به ارتفاع ۴۵ سانتیمتر از کف و با فاصله حداقل ۴۰ سانتی متر از روشویی و یا دیگر موانع مجاور (به جز دستگیره افقی)، وجود کاسه روشویی در فضایی با حداقل ابعاد ۹۰ در ۱۲۰ سانتیمتر تا امکان دسترسی از رو به رو را فراهم نماید ضروری است. حداقل فاصله‌ی لبه‌ی جانبی کاسه روشویی تا دیوار یا هر مانع دیگر، ۲۰ سانتیمتر است. ارتفاع مناسب لبه‌ی بالایی روشویی برای فرد نشسته روی ویلچر، ۸۵ سانتی متر فضای آزاد (بدون قرار گیری کابینت) با ارتفاع ۷۰ سانتی متر از کف تا زیر لبه‌ی کاسه‌ی روشویی برای قرارگرفتن زانو است. عمق این فضا در قسمت زانو ۲۰ سانتیمتر و در قسمت نوک پا، ۴۵ سانتیمتر باشد. امکانات بهداشتی حداقل شامل صابون مایع، تجهیزات خشک کردن دست‌ها و دستمال کاغذی ترجیحاً رولی و سطل درب دار پدالی است. امکان بازنمودن درب توالت/ حمام از بیرون بایستی در اتاق بیماران پیش بینی شده باشد.</p>
سطح یک	الف-۶-۱-۴ کارکنان مشمول آموزش‌های بهداشتی برابر ضوابط مربوط، گواهینامه آموزشی بهداشت معتبر اخذ نموده‌اند.
	<ul style="list-style-type: none"> <li>❖ وجود گواهینامه معتبر پایان دوره آموزشی بهداشت اصناف برای کارکنان تهیه، توزیع و فروش مواد غذایی و مدیریت پسماند</li> <li>❖ وجود گواهینامه دوره ویژه پسماند برای کارکنان خدمات مرتبط با پسماند</li> <li>❖ عدم بکارگیری کارکنان پسماند در مراحل تهیه، توزیع، طبخ، سرو و فروش مواد غذایی در فرایند مدیریت پسماند و بالعکس</li> </ul> <p>اخذ گواهینامه بر اساس دستورالعمل‌ها و قوانین بوده، از نظر زمان و مرجع صادر کننده معتبر می باشد. تصویر گواهینامه دوره آموزشی بهداشت اصناف در واحدهای تهیه، توزیع و فروش مواد غذایی و مدیریت پسماند نصب شده است.</p>
سطح یک	الف-۶-۱-۵ کنترل حشرات و جانوران موذی با اولویت استفاده از روش‌های تلفیقی و لحاظ نکات بهداشتی و ایمنی برنامه‌ریزی و اجرا می‌شود.
	<ul style="list-style-type: none"> <li>❖ وجود برنامه مدون برای کنترل حشرات و جانوران موذی با استفاده از روش‌های تلفیقی</li> <li>❖ اولویت بخشی به استفاده از روش تلفیقی با هدف کنترل طولانی مدت نسبت به روش‌های شیمیایی</li> </ul> <p>استفاده از روش‌های تلفیقی با هدف کنترل طولانی مدت، و نه از بین بردن موقت حشرات و جانوران موذی صورت می‌پذیرد. روش‌های تلفیقی از قبیل بهسازی محیط، کنترل فیزیکی، ایجاد موانع در راه‌های ورود کنترل حشرات و جانوران، استفاده از مصالح مناسب، ترمیم شکاف دیوار، کف و سقف است. برنامه کنترل با تاکید و اولویت بر بخش‌ها و واحدهایی از قبیل آشپزخانه، رختشویخانه، استریلیزاسیون مرکزی، اتاق عمل، انبارها، محل انجام فعالیت‌های ساختمانی، سرویس‌های بهداشتی و حمام تدوین شود. در صورت استفاده از روش‌های شیمیایی و ضرورت سم پاشی، بایستی اطلاعات فرمولاسیون سموم مورد استفاده، نوع ماده موثر و غلظت مورد نیاز مصرف، نحوه کاربرد، پادزهر هر یک از سموم مورد استفاده مشخص شده و دستورالعمل اقدامات احتیاطی لازم در مواجهه با سموم مورد استفاده در بیمارستان بر اساس کتاب کنترل ناقلین بیماری‌ها و عوامل محیطی مرتبط با آن‌ها و ضوابط شرکت‌های خدماتی مبارزه با حشرات و جانوران موذی در اماکن عمومی و خانگی، تهیه و در دسترس کارکنان مرتبط قرار گیرد.</p>



سطح یک	<p>الف-۶-۱-۶ * در تمام بخش‌ها و واحدهای بیمارستان سامانه‌های تهویه مطابق ضوابط مربوط و با رعایت اصول بهداشتی به کار گرفته می‌شوند.</p>
<ul style="list-style-type: none"> <li>❖ انطباق سامانه‌های تهویه در بخش‌ها/ واحدهای مختلف با الزامات بهداشتی مربوط</li> <li>❖ وجود برنامه مدون برای ارزیابی تهویه در بخش‌ها/ واحدها</li> <li>❖ برنامه‌ریزی و انجام اقدامات اصلاحی موثر بر اساس نتایج ارزیابی تهویه در بیمارستان</li> </ul>	
<p>ارزیابی تهویه در بخش‌ها/ واحدها براساس چک لیست بازرسی بهداشتی از نگهداری سیستم تهویه برنامه‌ریزی و انجام شود. در صورت وجود اتاق ایزوله تنفسی، فشار منفی برقرار باشد. گردش/ تغییر هوای اتاق ایزوله تنفسی بیش و یا مساوی ۱۲ بار در ساعت باشد. بالای درب ورودی، دستگاه فشارسنج نصب باشد. تغییرات فشار داخل اتاق موجب فعال شدن آلارم و اطلاع مسیول بخش شود. در صورت وجود اتاق ایزوله حفاظتی فشار مثبت برقرار باشد. گردش/تغییر هوای اتاق ایزوله حفاظتی/بیش و یا مساوی ۱۲ بار در ساعت صورت می‌گیرد. حفاظتی بالای درب ورودی، دستگاه فشارسنج نصب شده باشد و در صورت وجود اتاق ایزوله حفاظتی تغییرات فشار داخل اتاق موجب فعال شدن آلارم و اطلاع به مسئول بخش شود. هوای ورودی اتاق عمل از طریق دمندهای واجد فیلتر هپا که به صورت مربع شکل در سقف اتاق عمل و بالای تخت عمل واقع گردیده‌اند، به صورت جریان تیغه‌ای تامین شود. گردش/تغییر هوای اتاق/ اتاق‌های عمل بیش /مساوی ۲۰ بار در ساعت صورت پذیرد. دهانه خروجی مکش اتاق/ اتاق‌های عمل مستقیم به خارج باز نشود. گردش/تغییر هوای اتاق تریاژ بیش و یا مساوی ۱۲ بار در ساعت صورت پذیرد. همچنین فشار فضا/ اتاق تریاژ منفی است. گردش/ تغییر هوای فضای انتظار بخش اورژانس و درمانگاه بیمارستان بیش و یا مساوی ۱۲ بار در ساعت صورت پذیرد. فشار هوای کریدورهای عمومی بیمارستان منفی است. فشار هوای داروخانه مثبت است. گردش/تغییر هوای داروخانه/اتاق دارو بیش و یا مساوی ۴ بار در ساعت صورت پذیرد. فشار هوای آزمایشگاه منفی است. در واحد استریلیزاسیون مرکزی فشار هوای فضای استریل مثبت است. گردش/ تغییر هوای فضای واحد استریلیزاسیون مرکزی بیش و یا مساوی ۱۰ بار در ساعت صورت پذیرد و جریان هوا از فضای استریل به سمت فضای تمیز و کثیف برقرار باشد. تمیز کردن دریچه خروجی به منظور پیشگیری از انسداد و شتاب منفی جریان هوا و بازرسی چشمی فیلتر به منظور تایید درزگیری مناسب و عدم وجود سوراخ انجام شود. فیلترها به شکل مناسب نصب شده باشند و سیستم مورد استفاده میزان جریان تهویه مورد نیاز برای هر اتاق را فراهم نماید. دسترسی به سیستم تهویه ایمن و آسان باشد. دستگاه تامین کننده هوا دارای حداقل استانداردها بوده و حاوی ماده یا اجزایی باشد که باعث تقویت رشد میکروارگانیسم‌ها نشود. برای جلوگیری از ورود حشرات موزی در داخل کانال ورودی و خروجی از یک مش با منافذ ۶ الی ۱۲ میلی متر استفاده شود. فیلترها به طور مطمئن نصب شده و به گونه‌ای در قاب خود قرار گیرند که فاقد هرگونه درز و شکافی باشد و از هرگونه جریان جانبی نیز جلوگیری شود. همچنین محل نصب فیلتر به گونه‌ای باشد که دسترسی آسان به فیلتر برای پاکسازی، حذف یا جایگزینی آن فراهم باشد. بخش‌هایی که فیلتر هپا دارند قابل تعویض بوده و فاقد هرگونه درز باشند. همچنین فیلترهای هپا بر اساس کاتالوگ‌های سازنده تعویض شود. واحدهای تامین هوا از دسترسی‌های غیر مجاز محافظت شود. واحدهای تامین هوا بر روی پشت بام مسیر دسترسی دائمی و ایمن داشته باشند. تمامی اجزا واحدهای تامین هوا برای بازرسی روزانه به آسانی قابل دسترس باشند. بر اساس راهنمای تهویه در بیمارستان، ابلاغی وزارت بهداشت ارزیابی‌های تهویه بخش‌ها/ واحدها انجام شود و گزارش آن به کمیته مرتبط ارائه شده و در صورت لزوم اقدام اصلاحی/ برنامه بهبود تدوین و اجرا شود و مسئول بهداشت محیط بیمارستان بر اجرای آن نظارت نماید.</p>	
سطح دو	<p>الف-۶-۱-۷ وضعیت بهداشت محیط بیمارستان به صورت دوره‌ای ارزیابی شده و اقدامات اصلاحی/ برنامه بهبود مؤثر تدوین و بر اساس آن عمل می‌شود.</p>
<ul style="list-style-type: none"> <li>❖ وجود برنامه مدون برای ارزیابی وضعیت بهداشتی بخش‌ها/ واحدهای بیمارستان</li> <li>❖ برنامه‌ریزی و انجام اقدامات اصلاحی موثر بر اساس نتایج ارزیابی وضعیت بهداشتی در بیمارستان</li> </ul>	
<p>وضعیت بهداشت محیط بخش‌ها/ واحدهای بیمارستان به صورت مدون و منظم و در فواصل زمانی تعیین شده بر حسب نوع فعالیت در بخش‌ها/ واحدهای مختلف بیمارستان با استفاده از چک لیست‌های مرتبط ارزیابی شود. ارزیابی با تجهیزات پرتابل مورد نیاز صورت گرفته و نتایج ترجیحا به صورت الکترونیک مستند شود. نتایج ارزیابی‌ها در کمیته مرتبط گزارش و در صورت نیاز اقدام اصلاحی/ برنامه بهبود کیفیت تدوین و اجرا شود.</p>	
سطح دو	<p>الف-۶-۱-۸ * بیمارستان برای کاهش آلاینده‌های ناشی از ساخت و ساز همزمان با ارائه خدمت، برنامه معین و مؤثر داشته و بر اساس آن عمل می‌نماید.</p>
<ul style="list-style-type: none"> <li>❖ اطلاع رسانی هماهنگی هرگونه ساخت و ساز به واحد بهداشت بیمارستان</li> <li>❖ وجود برنامه مدون برای کاهش آلاینده‌های ناشی از ساخت و ساز همزمان با ارائه خدمت به مراجعین/ بیماران</li> <li>❖ کنترل هرگونه آلاینده ناشی از ساخت و ساز در بیمارستان</li> </ul>	
<p>برای جلوگیری و کاهش مخاطرات و آلاینده‌های ناشی از ساخت و ساز در بیمارستان کارگران مربوطه قبل از شروع بکار، آموزش‌های لازم را دیده و توجیه شوند. محل‌های ساخت و ساز، راه‌ها و درب‌های منتهی به ساخت و ساز مسدود شوند، محل‌های مذکور از طریق حصار کشی، تخلیه بخش و... تا حد امکان ایزوله شود. همچنین حدود زمان لازم برای اجرای هر پروژه تعیین شود. ترجیحا از موادی که نخاله ساختمانی کمتری تولید می‌کند استفاده شود و نخاله‌های ساختمانی در حداقل زمان ممکن به خارج از بیمارستان انتقال یابند، روش‌های جلوگیری از تولید گرد و خاک بکارگرفته شود، با هدف کنترل عوامل آلاینده‌های ناشی ساخت و ساز لازم است مسئول بهداشت محیط بر فعالیت‌های پیمانکاران و سازندگان نظارت داشته باشد.</p>	



الف-۶-۱-۹	قانون ممنوعیت استعمال دخانیات در اماکن عمومی و ضوابط مرتبط آن در بیمارستان رعایت می‌شود.	سطح دو
	<ul style="list-style-type: none"> <li>❖ اطلاع رسانی ممنوعیت استعمال دخانیات در تمامی بخش‌ها/ واحدها/ راهروهای بیمارستان</li> <li>❖ نظارت میدانی بر رعایت قانون ممنوعیت استعمال دخانیات و انجام اقدامات اصلاحی در موارد عدم انطباق</li> </ul> <p>اطلاع رسانی ممنوعیت استعمال دخانیات با ابزارو تابلوها در تمامی بخش‌ها و واحدها و مکان‌های رفت و آمد مراجعین و بیماران در فضاهایی در معرض دید نصب شده است. رعایت ممنوعیت استعمال دخانیات در تمامی بخش‌ها/ واحدها/ راهروهای بیمارستان بر اساس ماده ۷ آیین نامه اجرایی قانون جامع کنترل و مبارزه ملی با دخانیات مصوب شورای اسلامی مورخ ۱۳۸۵/۰۶/۱۵ رعایت می‌شود. در بیمارستان‌های روانپزشکی و بخش‌های روانپزشکی اتاق سیگار با امکانات و تجهیزات لازم شامل هواکش قوی، عدم وجود مواد اشتعال زا، وجود سیستم اطفای حریق، برای سیگار کشیدن بیماران این بخش اختصاص داده شود.</p>	
الف-۶-۱-۱۰	عملکرد بیمارستان نشان دهنده تحقق اهداف بیمارستان بدون دخانیات است.	سطح سه
	<ul style="list-style-type: none"> <li>❖ اطلاع رسانی ممنوعیت استعمال دخانیات در تمامی بخش‌ها/ واحدها/ راهروهای بیمارستان</li> <li>❖ تامین تمامی الزامات ساختاری بیمارستان بدون دخانیات</li> <li>❖ اخذ تاییدیه برای بیمارستان بدون دخانیات از مراجع ذیربط</li> <li>❖ عدم استعمال دخانیات در تمامی بخش‌ها/ واحدها/ راهروهای بیمارستان توسط مراجعین/بیماران و کارکنان</li> </ul> <p>نظارت میدانی بر رعایت قانون ممنوعیت استعمال دخانیات و انجام اقدامات اصلاحی در موارد عدم انطباق لازم است. اما بیمارستان بدون دخانیات بایستی تمامی قوانین مرتبط با این اعتبار مهم را پیاده سازی نموده و از از مراجع ذیربط گواهی نامه بیمارستان بدون دخانیات دریافت نماید.</p> <p>✓ در صورت اخذ این گواهی تعدادی از استانداردهای ارتقای سلامت کارکنان و بیماران و محیط زیست نیز مثبت ارزیابی خواهد شد.</p>	
الف-۶-۲	آماده سازی، طبخ، توزیع و سرو غذا با رعایت اصول بهداشتی انجام می‌شود.	سطح
الف-۶-۲-۱	مواد غذایی مجاز، از مراکز معتبر با رعایت اصول بهداشتی تهیه و مطابق ضوابط بهداشتی به بیمارستان حمل می‌شود.	سطح یک
	<ul style="list-style-type: none"> <li>❖ استفاده از مواد اولیه غذایی سالم و بهداشتی</li> <li>❖ دارا بودن پروانه ساخت و شناسه نظارت از وزارت بهداشت برای مواد اولیه غذایی</li> <li>❖ حمل و نقل مواد اولیه غذایی با رعایت اصول بهداشتی</li> <li>❖ نظارت کارشناس مسئول بهداشت محیط بر تهیه مواد اولیه غذایی و انجام اقدامات اصلاحی در صورت لزوم</li> </ul> <p>مواد اولیه غذایی که از نظر فیزیکی (درجه حرارت نامناسب)، شیمیایی (فلزات سنگین، کودهای شیمیایی و سموم کشاورزی) و میکروبی (باکتری‌ها و سموم آن‌ها و قارچ‌ها) مشکلی نداشته باشد. از مواد غذایی بسته بندی مجاز دارای اطلاعات نام محصول، ترکیبات، آدرس کارخانه یا کارگاه، شماره پروانه ساخت یا کد بهداشتی از وزارت بهداشت، تاریخ تولید و انقضا و محصولات واحدهای تولیدی دارای پروانه معتبر بهداشتی استفاده شود. سبزیجات و صیفی جات و میوه‌ها از مراکز تهیه و توزیع معتبر تهیه شود. مواد اولیه غذایی که مشمول دریافت پروانه ساخت و شناسه نظارت از وزارت بهداشت دارای پروانه ساخت و شناسه نظارت هستند. حمل و نقل مواد اولیه غذایی به وسیله وسایط نقلیه مخصوص حمل و نقل مواد غذایی دارای مجوز درج شده بر روی وسیله نقلیه به صورت برجسب مواد اولیه غذایی به وسیله وسایط نقلیه مخصوص حمل و نقل مواد غذایی مجوز درج شده بر روی وسیله نقلیه به صورت برجسب صادره از معاونت بهداشتی، مطابق آیین نامه اجرایی ابلاغی وزارت بهداشت حمل شوند. لازم است پروانه بهداشتی صادر شده از سوی معاونت بهداشتی و اعتبار پروانه بهداشتی بررسی شود. همچنین سازو کاری برای ثبت، نظارت و بررسی پروانه تمامی وسایط نقلیه مخصوص حمل و نقل مواد غذایی در تمام ساعات شبانه روز که به بیمارستان جهت بارگیری یا تخلیه بار مراجعه می‌کنند توسط بیمارستان تدوین شده و در واحد بهداشت محیط وجود داشته باشد.</p> <p>🔍 ملاک اجرای این استاندارد قانون ماده ۱۳ مواد خوردنی، آشامیدنی، آرایشی و بهداشتی و آیین نامه اجرایی آن و دستورالعمل اجرایی بازرسی بهداشتی از مراکز تهیه، تولید، توزیع، نگهداری، حمل و نقل و فروش مواد خوردنی و آشامیدنی به شماره ۱۸۰۳۹۲۰۹ است.</p>	



سطح یک	الف-۲-۶ نحوه نگهداری و انبارش مواد اولیه غذایی در انبار و سردخانه به صورت ایمن و با رعایت اصول بهداشتی است.
	<ul style="list-style-type: none"> <li>❖ وجود انبار/ سردخانه‌های اختصاصی برای نگهداری مواد غذایی با شرایط بهداشتی</li> <li>❖ وجود مکانیسم‌های ایمن برای ورود و خروج به سردخانه‌ها</li> <li>❖ نگهداری و انبارش مواد اولیه غذایی در انبار/ سردخانه با رعایت اصول بهداشتی</li> </ul>
	<p>در تمام یخچال‌ها و فریزرهای نگهداری مواد غذایی، دماسنج وجود داشته و روزانه درجه حرارت یخچال‌ها/ فریزرها و سردخانه‌های نگهداری مواد غذایی در دو نوبت صبح و عصر کنترل و ثبت شود. مکانیسم‌های ایمن و تمام خودکار برای ورود و خروج به یخچال‌ها و فریزرها و سردخانه‌ها وجود داشته و درب یخچال از خارج قفل نشود و داخل یخچال کلیدی جهت توقف سرد کننده باشد. مکانیسم عملکرد قفل در تمام سردخانه باید از داخل و خارج، قابل باز شدن باشند. تمام مواد و فراورده‌های مواد غذایی بالاتر از سطح زمین و جدا از مواد شوینده نگهداری می شود، برای مواد غذایی پالت و قفسه بندی وجود دارد. مواد غذایی پخته و خام و مواد غذایی شسته شده و شسته نشده جدا از هم نگهداری شود. زنجیره سرد و گرم به تناسب مواد غذایی رعایت شده، مواد غذایی فاسد شدنی در یخچال و یا سردخانه قرار گیرد، مواد غذایی فاسد شدنی نباید بیش از دو ساعت در محدوده دمای بین ۵ تا ۶۰ درجه سلسیوس نگهداری شود و لازم است در دمای پایین تر از ۵ درجه و بالاتر از ۶۰ درجه سلسیوس در شرایط پخت نگهداری شود. برای تامین و افزایش ایمنی، تجهیزاتی از قبیل سیستم هشدار(اعلام خطر/آژیر) نیز می‌توان در سردخانه استفاده کرد.</p> <p>❖ مشخصات سردخانه مواد غذایی باید با استاندارد ملی شماره ۱۶-۱۸۹۹ "آیین کار تاسیسات، تجهیزات فنی بهداشت و نگهداری سردخانه مواد غذایی"</p>
سطح یک	الف-۲-۳ انبار، سردخانه، محل آماده‌سازی، پخت، ظرفشویی در آشپزخانه چیدمان مناسب داشته و مسیر یک طرفه تمیز به کثیف رعایت می‌شود.
	<ul style="list-style-type: none"> <li>❖ رعایت مسیرهای کثیف و تمیز در چیدمان ساختار و اجزای آشپزخانه</li> <li>❖ رعایت مسیرهای کثیف و تمیز در چیدمان فرایندهای کاری شپزخانه</li> <li>❖ استفاده از امکانات و تسهیلات لازم برای جلوگیری از انتقال آلودگی در مسیرهای آشپزخانه</li> <li>❖ محدودیت تردد و ممنوعیت ورود افراد متفرقه به داخل آشپزخانه</li> </ul>
	<p>برای جلوگیری از انتقال آلودگی توالی استقرار فضای انبار، سردخانه، محل آماده سازی، محل پخت، محل توزیع و ظرفشویی به نحوی است که مسیر یک طرفه تمیز به کثیف رعایت می شود. از امکانات و تسهیلات لازم برای جلوگیری از انتقال آلودگی از کفش‌ها از قبیل وجود خط قرمز، کفش مخصوص آشپزخانه، جا کفشی، در ابتدای ورودی به واحدهایی نظیر محل طبخ و سرد خانه در ابتدای ورودی به واحدهایی نظیر محل طبخ و سردخانه مواد غذایی استفاده می‌شود. محدودیت تردد برنامه‌ریزی شده و از ورود افراد متفرقه به داخل آشپزخانه جلوگیری شود.</p>
سطح یک	الف-۲-۴ مراحل آماده‌سازی طبخ غذا با رعایت اصول بهداشتی و تحت نظارت کارشناس بهداشت محیط صورت می‌پذیرد.
	<ul style="list-style-type: none"> <li>❖ وجود ابزار، لوازم و ظروف دارای شرایط بهداشتی متناسب با فعالیت آشپزخانه</li> <li>❖ آماده سازی، طبخ مواد غذایی با رعایت اصول بهداشتی</li> </ul>
	<p>ابزار، لوازم و ظروف سالم بدون شکستگی، زنگ زدگی و دارای جنس مورد تایید وزارت بهداشت، مطابق با مواد ۲۵ الی ۲۸ و سایر بندهای مرتبط در دستورالعمل اجرایی بازرسی بهداشت از مراکز تهیه، تولید، توزیع و نگهداری، حمل و نقل و فروش مواد خوردنی و آشامیدنی باشد. میوه و سبزیجات خام مصرفی بایستی مطابق دستورالعمل سالم سازی سبزیجات آماده مصرف شوند. سالم سازی میوه و سبزیجات در چهار مرحله شامل شستشو، انگل زدایی، گندزدایی و شستشوی نهایی با آب است. برای این منظور تجهیزات و مواد لازم در آشپزخانه موجود باشد. طبخ غذا در فضای مجزا از محل آماده‌سازی صورت پذیرد. آماده‌سازی مواد مصرفی جهت تهیه غذا مطابق دستورالعمل‌های ابلاغی وزارت بهداشت انجام شود. آماده‌سازی مواد غذایی شامل یخ زدایی مواد پروتئینی، سرد کردن و گرم کردن مواد غذایی آماده مصرف به صورت بهداشتی است. برای این منظور تجهیزات مورد نیاز برای آماده‌سازی مواد مصرفی موجود باشد.<sup>۱</sup></p>

<sup>۱</sup> دسترسی به دستورالعمل‌های مرتبط با بهداشت به سایت‌های مرکز سلامت محیط و کار به نشانی [markazsalamat.behdasht.gov.ir](http://markazsalamat.behdasht.gov.ir) یا معاونت‌های بهداشتی دانشگاه‌های علوم پزشکی



سطح یک	الف-۲-۶- توزیع و سرو غذا در بیمارستان با رعایت اصول بهداشتی و حفظ رنجیره سرد و گرم برنامه‌ریزی می‌شود.
	<ul style="list-style-type: none"> <li>❖ تدوین دستورالعمل " نحوه حفظ رنجیره سرد و گرم با رعایت اصول بهداشتی در مراحل توزیع و سرو غذا" با حداقل‌های مورد انتظار</li> <li>❖ آگاهی کارکنان مرتبط در زمینه دستورالعمل</li> <li>❖ توزیع و سرو غذا رعایت اصول بهداشتی و حفظ رنجیره سرد و گرم</li> </ul>
	<p>حمل و نقل و سرو غذا بر بالین بیماران با رعایت شرایط بهداشتی استفاده از ظروف یک بار مصرف برای سرو غذای بیماران اتاق‌های ایزوله، واحدهای عفونی و بخش‌های ویژه و اورژانس الزامی است. در مورد سایر بیماران با تشخیص بیمارستان است. ظروف و وسایل یکبار مصرف سالم، تمیز، عاری از رگه و سوراخ ریز ذرات یا اجسام خارجی، خراش، پارگی، جمع شدگی، لبه‌های تیز، بو و حباب باشد و دارای پروانه ساخت یا پروانه ورود به کشور معتبر باشد. متناسب با نوع پروانه برای مواد غذایی سرد یا گرم بوده و در داخل کیسه‌های تمیز و مستحکم و در بسته و به دور از نور مستقیم خورشید نگهداری می‌شود. بیمارستان از ترالی‌های گرم خانه دار مخصوص توزیع غذا یا آسانسورهای مخصوص حمل مستقیم غذا از آشپزخانه به داخل بخش‌ها برخوردار باشد. کنترل تصادفی و دقیق درجه حرارت غذا به روشی بهداشتی توسط مسئول واحد بهداشت محیط برنامه‌ریزی و انجام شود. شرایط برای تامین زنجیره گرم و رسیدن به دمای بالای ۶۰ درجه سلسیوس از مرحله تولید تا زمانی که مواد خوردنی و آشامیدنی به دست مصرف کننده می‌رسد، فراهم شود. اقدامات و تجهیزات لازم برای تامین زنجیره سرد و رسیدن به دمای پایین تر از ۵ درجه سلسیوس از مرحله تولید تا زمانی که مواد خوردنی و آشامیدنی به دست مصرف کننده می‌رسد، فراهم شود. استفاده از آسانسور مخصوص حمل غذا در بیمارستان برای تامین زنجیره گرم توصیه می‌شود..</p>
سطح یک	الف-۲-۶- صلاحیت بهداشتی کارکنان در واحدهای مرتبط با مواد غذایی ارزیابی و احراز می‌شود.
	<ul style="list-style-type: none"> <li>❖ دریافت کارت معاینه پزشکی معتبر برای کارکنان تهیه، توزیع و فروش مواد غذایی</li> <li>❖ عدم بکارگیری کارکنان شاغل در مراحل مختلف مدیریت پسماند در فرایندهای تهیه مواد غذایی، طبخ، توزیع و سرو غذا</li> </ul> <p>کارت معاینه پزشکی دارای اعتبار از نظر زمان و مرجع صادر کننده برای کارکنانی که در تهیه، توزیع و فروش مواد غذایی در بیمارستان فعالیت دارند، دریافت شده است و تصویر آن در محل آن‌ها نصب شده باشد. در تمامی مراحل تهیه و توزیع مواد غذایی کارکنان پسماند بکارگیری نمی‌شوند. و کارکنان فعال در مراحل تهیه توزیع مواد غذایی نیز در فرایند مدیریت پسماند هیچگونه دخالتی نداشته باشند.</p>
سطح دو	الف-۲-۶- ۷- آبدارخانه بخش‌ها و واحدهای مختلف بیمارستان دارای شرایط بهداشتی و ایمن است.
	<ul style="list-style-type: none"> <li>❖ شرایط بهداشتی آبدارخانه بخش‌ها و واحدهای مختلف مطابق آیین نامه و ضوابط ابلاغی وزارت بهداشت</li> <li>❖ اطمینان از رعایت اصول ایمنی برای کارکنان و مراجعین استفاده کننده از امکانات آبدارخانه</li> </ul> <p>نظافت و نگهداری آبدارخانه با رعایت اصول بهداشتی و ایمنی بایستی داری تولید و نظارت مستمر باشد. رعایت اصول ایمنی از جمله پیشگیری از سوختگی، برق گرفتگی و سایر حوادث احتمالی بایستی کنترل شوند.</p>
سطح دو	الف-۲-۶- ۸- سالن‌های غذا خوری و محل سرو غذا مطابق ضوابط مربوط است.
	<ul style="list-style-type: none"> <li>❖ مطابقت شرایط فیزیکی و محیطی سالن‌های غذاخوری و محل سرو غذا با شرایط بهداشتی</li> <li>❖ رعایت اصول بهداشتی در مراحل سرو غذا</li> </ul> <p>شرایط فیزیکی و محیطی از قبیل کف، دیوار، سقف، سیستم تهویه، در و پنجره و شرایط محیطی از قبیل دما رطوبت و نور و تهویه مطابق با دستورالعمل‌های مرتبط باشد. جهت دسترسی به دستورالعمل‌های مرتبط با بهداشت به سایت مرکز سلامت محیط و کار به نشانی <a href="http://markazsalamat.behdasht.gov.ir">markazsalamat.behdasht.gov.ir</a> یا معاونت‌های بهداشتی دانشگاه‌های علوم پزشکی مراجعه شود.</p>
سطح دو	الف-۲-۶- ۹- محل فروش مواد غذایی یا بوفه بیمارستان مطابق با ضوابط بهداشتی مربوط است.
	<ul style="list-style-type: none"> <li>❖ محل/ مکان و ساختار فیزیکی فروش مواد غذایی یا بوفه در داخل بیمارستان مطابق آیین نامه اجرایی ابلاغی وزارت بهداشت</li> <li>❖ ارائه مواد غذایی و کالاهای مجاز مطابق ضوابط مربوط</li> </ul> <p>جهت دسترسی به دستورالعمل‌های مرتبط با بهداشت به سایت مرکز سلامت محیط و کار به نشانی <a href="http://markazsalamat.behdasht.gov.ir">markazsalamat.behdasht.gov.ir</a> یا معاونت‌های بهداشتی دانشگاه‌های علوم پزشکی مراجعه شود.</p>





سطح	الف-۶-۳ مدیریت آب و فاضلاب بیمارستان بر اساس استانداردهای ملی و ضوابط بهداشتی مربوط صورت می‌پذیرد.
سطح یک	الف-۶-۳-۱ کیفیت فیزیکی، شیمیایی و بیولوژیکی آب مصرفی و ذخیره بیمارستان مطابق استانداردهای ملی و بهداشتی است.
	<p>❖ کیفیت فیزیکی آب مصرفی و ذخیره بیمارستان مطابق استانداردهای ملی و بهداشتی است.</p> <p>❖ کیفیت شیمیایی آب مصرفی و ذخیره بیمارستان مطابق استانداردهای ملی و بهداشتی است.</p> <p>❖ کیفیت بیولوژیکی آب مصرفی و ذخیره بیمارستان مطابق استانداردهای ملی و بهداشتی است.</p> <p>متغیرهای فیزیکی شامل جامدات معلق، کدورت، طعم، بو و درجه حرارت خصوصیات هستند که بوسیله حواس بینایی، لامسه، چشایی و بویایی قابل تشخیص است. مخزن اختصاصی آب با گردش دائم و ذخیره آب مورد نیاز بیمارستان حداقل برای ۲۴ ساعت وجود داشته و آزمایشات لازم با تناوب زمانی تعیین شده انجام شود. کیت کلرسنج و معرف‌های مورد تایید وزارت بهداشت با تاریخ مصرف معتبر برای انجام کلر سنجی حداقل در سه نقطه به صورت روزانه و متناوب، همچنین کلرسنجی روزانه کلر آزاد باقیمانده آب مخزن ذخیره برنامه‌ریزی و انجام شود. نتایج کلرسنجی بایستی با استاندارد مطابقت داشته و در صورت عدم تطابق نتایج با استاندارد ملی ۱۰۵۳ حتی در یک مورد، پیگیری و اقدام اصلاحی انجام شود. نمونه‌برداری آزمایشات شیمیایی حداقل هر شش ماه یک بار انجام و سوابق آزمایشات شیمیایی آب شش ماهه موجود باشد. برای نمونه‌برداری شیمیایی از دستورالعمل تواتر نمونه‌برداری برای آزمون‌های شیمیایی در شبکه توزیع آب آشامیدنی اعلام شده از سوی معاونت بهداشت استفاده شود و حداقل دو بار در سال ارزیابی کیفیت شیمیایی آزمایش شود. نمونه‌برداری آزمایشات میکروبی حداقل در هر ماه یک بار انجام شود و سوابق آزمایشات میکروبی برای تمامی ماه‌های سال موجود باشد. بر اساس استاندارد شماره ۴۲۰۸ تحت عنوان "کیفیت آب-نمونه برداری از آب برای آزمون‌های میکروبی" حداقل تعداد نمونه برای آزمون باکتری‌های نشانگر آلودگی مدفوعی برای جمعیت کمتر از ۵۰۰۰ نفر ۱۲ نمونه در سال در نظر گرفته شده است. سوابق حداقل ۱۲ نمونه در سال وجود داشته باشد. تمامی نتایج انجام آزمایشات میکروبی و شیمیایی با استاندارد ملی ۱۰۱۱ و ۱۰۵۳ و ۴۲۰۷ مطابقت داشته و در صورت عدم تطابق نتایج آزمایشات میکروبی و شیمیایی با استاندارد، پیگیری و مداخلات اصلاحی صورت می‌گیرد. جهت دسترسی به دستورالعمل‌های مرتبط با بهداشت به سایت مرکز سلامت محیط و کار به نشانی <a href="http://markazsalamat.behdasht.gov.ir">markazsalamat.behdasht.gov.ir</a> یا معاونت‌های بهداشتی دانشگاه‌های علوم پزشکی مراجعه شود.</p>
سطح یک	الف-۶-۳-۲ مدیریت فاضلاب بیمارستانی بر اساس ضوابط مربوط برنامه‌ریزی و اجرا می‌شود.
	<p>❖ تطابق عملکرد مدیریت فاضلاب بیمارستان با استانداردهای مرتبط</p> <p>❖ تطابق نتایج آزمایشات خروجی فاضلاب بیمارستانی با استانداردهای مرتبط</p> <p>وضعیت مدیریت فاضلاب بیمارستان و عملکرد کارکنان مرتبط با تفاهم نامه وزارت نیرو و وزارت بهداشت و راهنمای کشوری مدیریت فاضلاب بیمارستانی مطابقت داشته و طبق این تفاهم نامه بیمارستان دارای تصفیه خانه فعال فاضلاب، متناسب با تخت‌های بیمارستان می‌باشد یا در صورت وجود شبکه جمع آوری متصل به تصفیه خانه فعال و کارآمد فاضلاب شهری، به شبکه فوق متصل است. کارکنان مرتبط از مفاد تفاهم نامه مشترک وزارت نیرو و وزارت بهداشت و راهنمای کشوری مدیریت فاضلاب بیمارستانی از قبیل عدم تخلیه مواد شیمیایی خطرناک، داروهای خطرناک، داروهای رادیواکتیو در بیمارستان آگاهی دارند و رعایت می‌کنند. نتایج آزمایشات پساب خروجی فاضلاب بیمارستانی با استانداردهای سازمان حفاظت محیط زیست مطابقت داشته و در صورت عدم تطابق با استاندارد پیگیری و اقدامات اصلاحی صورت می‌گیرد. در صورت وجود تصفیه خانه، استاندارد خروجی و تواتر نمونه برداری فاضلاب بیمارستانی رعایت شود. در صورت اتصال به آگو، تصویر قرارداد یا مستندات اشتراک فاضلاب قابل ارائه و در دسترس باشد. سیستم جمع آوری، تصفیه و دفع فاضلاب به نحوی است که بدبو و بد منظره نبوده و موجب جلب و تکثیر حشرات و حیوانات موذی نشود.</p>





سطح	<b>الف-۶-۴ مدیریت پسماند بر اساس ضوابط و دستورالعمل‌های ابلاغی، برنامه‌ریزی و اجرا می‌شود.</b>
سطح یک	الف-۶-۴-۱ ممنوعیت بازیافت پسماند پزشکی مطابق قانون مدیریت پسماند در بیمارستان رعایت می‌شود.
<ul style="list-style-type: none"> <li>❖ پیش بینی روش‌های مراقبت از پسماندهای پزشکی از مرحله تولید تا امحاء، بی‌خطر سازی و دفع در خصوص عدم ورود به فرایندهای بازیافت</li> <li>❖ عدم بازیافت هر گونه پسماند پزشکی در بیمارستان</li> </ul>	
<p>مقدمه و گام اول رعایت ممنوعیت بازیافت پسماند پزشکی وجود نظارت‌های دقیق و مستمر بر روند نگهداری، حمل و نقل، بی‌خطر سازی و دفع بهداشتی پسماندهای پزشکی توسط کارشناس بهداشت با مشارکت سایر مدیران و مسئولان است.</p>	
سطح یک	الف-۶-۴-۲ تفکیک در مبدا و دفع پسماندهای عادی بر اساس ضوابط مربوط و کدبندی رنگی و برچسب گذاری اجرا می‌شود.
<ul style="list-style-type: none"> <li>❖ تفکیک در مبدا پسماندهای عادی بر اساس ضوابط مربوط، کدبندی رنگی و برچسب گذاری</li> <li>❖ دفع پسماندهای عادی بر اساس ضوابط بهداشتی ابلاغی وزارت بهداشت</li> </ul>	
<p>پسماندهای عادی، ناشی از کارکردهای خانه‌داری و مدیریت اجرایی مراکز است که شامل پسماندهای آشپزخانه، آبدارخانه، قسمت اداری مالی، ایستگاه‌های پرستاری، باغبانی و پسماندهای بی‌خطر شده است.</p> <p>امکانات و تسهیلات لازم جهت جمع‌آوری انواع پسماند عادی از قبیل سطل‌های آبی و کیسه‌های با رنگ بندی مشکی، با رعایت اصول و الزامات "ضوابط و روش‌های مدیریت اجرایی پسماندهای پزشکی و پسماندهای وابسته" تامین شود. دفع پسماندهای عادی بر اساس قرارداد معتبر با شهرداری انجام شود. ویژگی‌های برچسب گذاری مطابق ماده ۳۳ ضوابط و روش‌های مدیریت اجرایی پسماندهای پزشکی و پسماندهای وابسته است. پسماندهای عادی در کیسه‌های پلاستیکی مقاوم و به رنگ مشکی با برچسب پسماند عادی جمع‌آوری می‌شود. در صورت مخلوط شدن پسماند عادی با یکی از پسماندهای عفونی، شیمیایی، رادیواکتیو و نظایر آن خارج کردن آن ممنوع بوده و پسماند غیر عادی محسوب می‌شود. در خصوص وضعیت پسماندهای ایستگاه پرستاری بخش دیالیز و اورژانس و قسمت اداری آزمایشگاه مانند سایر ایستگاه‌های پرستاری، در صورتیکه قرار دادن کیسه‌های پسماند عادی در ایستگاه‌های پرستاری باعث اختلال در فرآیند تفکیک نشود، پسماندهای تولید شده در این قسمت‌ها عادی و سایر پسماند بخش‌های فوق مطابق پسماند پزشکی ویژه مدیریت می‌شوند.</p> <p>❖ تفکیک در مبدا پسماند عادی در بیمارستان با رعایت اصول و الزامات "ضوابط و روش‌های مدیریت اجرایی پسماندهای پزشکی و پسماندهای وابسته" و بر اساس دستور کار یکسان سازی و رفع ابهامات اجرای "ضوابط و روش‌های مدیریت اجرایی پسماندهای پزشکی و پسماندهای وابسته" به شماره ۳۰۶/۱۶۳۸۴ د مورخ ۹۴/۱۰/۰۷ و سایر بخشنامه‌های مرکز سلامت محیط و کار برنامه‌ریزی و انجام می‌شود.</p>	
سطح یک	الف-۶-۴-۳ تفکیک در مبدا و دفع پسماندهای عفونی بر اساس ضوابط مربوط و کدبندی رنگی و برچسب گذاری اجرا می‌شود.
<ul style="list-style-type: none"> <li>❖ تفکیک در مبدا پسماندهای عفونی بر اساس ضوابط مربوط، کدبندی رنگی و برچسب گذاری</li> <li>❖ دفع پسماندهای عفونی بر اساس ضوابط بهداشتی ابلاغی وزارت بهداشت</li> </ul>	
<p>پسماند عفونی حاوی عوامل زنده بیماری زا باکتری، ویروس، انگل و یا قارچ به مقدار و با کیفیتی که بتوانند در میزبان حساس موجب بیماری شوند، است. پسماندهای عفونی در کیسه‌های پلاستیکی مقاوم و به رنگ زرد با برچسب پسماند عفونی جمع‌آوری و در سطل‌ها و یا کانتینرهای زرد رنگ نگهداری می‌شوند. ظروف نگهداری و ظروف جمع‌آوری پسماندهای عفونی کیسه و سطل زرد در اتاق بیماران، راهروها و سالن‌های عمومی به جز در بخش‌های مشخص شده در دستورالعمل یکسان سازی قرار نمی‌گیرند. پسماندهای اتاق‌های عمل، اتاق‌های ایزوله، بخش دیالیز، بخش اورژانس و آزمایشگاه، عفونی محسوب شده و در این بخش‌ها کیسه و سطل زرد استفاده می‌شود و از قرار دادن ظروف برای پسماندهای عادی خودداری شود. در بخش‌های درمانی- تشخیصی بیمارستان‌های سوانح سوختگی و بخش‌های سوختگی تمامی پسماندها عفونی محسوب می‌شوند. بی‌خطر سازی، تصفیه و دفع بهداشتی پسماندهای عفونی مطابق ضوابط ابلاغی توسط دستگاه بی‌خطر ساز فعال و با حجم متناسب مقدار پسماند عفونی و تیز و برنده تولیدی دارای مجوز معتبر از سازمان غذا و دارو انجام می‌شود.</p> <p>❖ تفکیک در مبدا پسماند عفونی در بیمارستان با رعایت اصول و الزامات "ضوابط و روش‌های مدیریت اجرایی پسماندهای پزشکی و پسماندهای وابسته" و بر اساس دستور کار یکسان سازی و رفع ابهامات اجرای "ضوابط و روش‌های مدیریت اجرایی پسماندهای پزشکی و پسماندهای وابسته" به شماره ۳۰۶/۱۶۳۸۴ د مورخ ۹۴/۱۰/۰۷ و سایر بخشنامه‌های مرکز سلامت محیط و کار برنامه‌ریزی و انجام می‌شود.</p>	



سطح یک	الف-۴-۶-۴ تفکیک در مبدا و دفع پسماندهای تیز و برنده، بر اساس ضوابط مربوط و کدبندی رنگی و برچسب گذاری اجرا می‌شود.
<p>❖ تفکیک در مبدا پسماندهای تیز و برنده بر اساس ضوابط مربوط، کدبندی رنگی و برچسب گذاری</p> <p>❖ دفع پسماندهای تیز و برنده بر اساس ضوابط بهداشتی ابلاغی وزارت بهداشت</p>	
<p>اجسام تیز و برنده اقلامی هستند که می‌توانند موجب زخم، بریدگی یا سوراخ شدگی شوند این اجسام شامل سوزن‌ها، سوزن‌های زیرجلدی، تیغه چاقوی جراحی و دیگر تیغ‌ها، چاقو، ست انفوزیون، اره‌ها، شیشه شکسته‌ها، لام و لامل و سایر اقلام شیشه‌ای آزمایشگاه و ناخن‌بیماران و هر شیئی برنده است. اجسام تیز و برنده ممکن است عفونی یا غیر عفونی باشند اما در هر دو شکل به عنوان پسماندهای به شدت تهدید کننده سلامتی به شمار می‌آیند.</p> <p>پسماندهای تیزو برنده در ظروف مستحکم و ایمن<sup>۱</sup> استاندارد زرد رنگ با درب قرمز رنگ و برچسب پسماند تیز و برنده دارای خطر زیستی جمع آوری می‌شوند. ظروف مستحکم و ایمن به آسانی سوراخ یا پاره نمی‌شود، درب آن به آسانی بسته و مهر و موم می‌گردد. دهانه ظرف باید به اندازه ای باشد که بتوان پسماند را بدون اعمال فشار دست، در ظروف انداخت و خارج کردن آن‌ها از ظرف ممکن نباشد، دیواره‌های ظرف نفوذ ناپذیر باشد و سیالات نتوانند از آن خارج شوند، پس از بستن درب، از عدم خروج مواد از آن اطمینان حاصل شود، حمل و نقل ظرف آسان و راحت باشد، به هیچ عنوان از کیسه‌های پلاستیکی برای جمع آوری و نگهداری پسماندهای تیز و برنده استفاده نشود و مطابق یا ماده ۲۳ ضوابط و روش‌های مدیریت اجرایی پسماندهای پزشکی و پسماندهای وابسته جمع آوری شوند. توالی‌ها به ظروف مستحکم و ایمن مجهز بوده و ظروف نگهداری پسماندهای تیز و برنده و ظروف جمع آوری پسماند تیز و برنده در اتاق بیماران، راهروها و سالن‌های عمومی به جز در بخش‌های مشخص شده در دستورالعمل یکسان سازی قرار نمی‌گیرند. همچنین نصب ظروف مستحکم و ایمن برای پسماندهای تیز و برنده در اتاق‌های بستری و تحت نظر مانند اورژانس، ممنوع است. امکانات مذکور در موارد لزوم به همراه توالی به بالین بیمار آورده می‌شود. پسماندهای تیز و برنده این مکان‌ها در داخل ظروف مستحکم و ایمن که با توالی توسط ارائه دهنده خدمت درمانی به اتاق آورده می‌شود، جمع آوری می‌شوند. در بخش‌های ویژه و اتاق ایزوله، اتاق خون‌گیری آزمایشگاه و اتاق عمل به جز بخش‌های دیالیز، مراقبت‌های ویژه قلب و مراقبت‌های ویژه کودکان، در یونیت هر بیمار می‌توان ظروف مستحکم و ایمن برای پسماندهای تیز و برنده در محل مناسب به صورت ثابت و فیکس شده مورد استفاده قرار داد. پس از پر شدن ۳/۴ ظروف مستحکم و ایمن جمع‌آوری و به محل تعیین شده برای ذخیره موقت پسماند حمل شده، و سپس بی خطر سازی شوند. سوزن سرنگ نیابتی مجدداً درپوش گذاری<sup>۲</sup> شود و بایستی بدون هر گونه دستکاری داخل ظروف مستحکم و ایمن رها و جمع آوری شود. سوزن و سرنگ توأم در ظروف مستحکم و ایمن جمع آوری شود. از جداسازی آن اجتناب گردد. در مورد سوزن و سرنگ آزمایش‌های تشخیص طبی مطابق پروتکل اجرایی خود عمل نمایند. سوزن ست‌سرم، جدا شده و در ظروف مستحکم و ایمن قرار گیرد. مابقی ست سرم و باتل سرم به عنوان پسماند عفونی در نظر گرفته شده و مطابق پسماند عفونی مدیریت شوند.</p> <p>❖ تفکیک در مبدا پسماند تیز و برنده در بیمارستان با رعایت اصول و الزامات " ضوابط و روش‌های مدیریت اجرایی پسماندهای پزشکی و پسماندهای وابسته" و بر اساس دستور کار یکسان سازی و رفع ابهامات اجرای "ضوابط و روش‌های مدیریت اجرایی پسماندهای پزشکی و پسماندهای وابسته به شماره ۳۰۶/۱۶۳۸۴ د مورخ ۹۴/۱۰/۰۷ و سایر بخشنامه‌های مرکز سلامت محیط و کار برنامه‌ریزی و انجام می‌شود.</p>	
سطح یک	الف-۴-۶-۵ تفکیک در مبدا و دفع پسماندهای شیمیایی و دارویی بر اساس ضوابط مربوط و کدبندی رنگی و برچسب گذاری اجرا می‌شود.
<p>❖ تفکیک در مبدا پسماندهای شیمیایی و دارویی بر اساس ضوابط مربوط، کدبندی رنگی و برچسب گذاری</p> <p>❖ دفع پسماندهای شیمیایی و دارویی بر اساس ضوابط بهداشتی ابلاغی وزارت بهداشت</p>	
<p>پسماندهای دارویی شامل داروهای تاریخ گذشته یا غیر لازم اقلامی که حاوی دارو و یا اقلامی که به دارو آلوده شده‌اند مانند قوطی‌ها و شیشه‌های دارویی است که در صورت آزاد شدن در محیط برای محیط و انسان مضر خواهند بود. پسماندهای ژنوتوکسیک از جمله پسماندهای حاوی داروهای سایتوتوکسیک و سایر مواد شیمیایی با خصوصیات سمی برای زن‌ها هستند. پسماندهای دارای فلزات سنگین شامل باتری‌ها، ترمومترهای شکسته، سایر وسایل دارای جیوه برای اندازه گیری فشار خون، باتل‌های سرم در صورتیکه حاوی داروهای سایتوتوکسیک و خطرناک باشند نیز به عنوان پسماند شیمیایی و دارویی محسوب می‌شوند و بایستی مطابق پسماندهای مذکور مدیریت شوند.</p> <p>پسماندهای شیمیایی و دارویی در کیسه‌های پلاستیکی مقاوم به رنگ سفید یا قهوه ای با برچسب پسماند شیمیایی و دارویی جمع آوری می‌شوند. روش‌های مجاز دفع بهداشتی از قبیل محفظه سازی و نحوه استفاده و انعقاد قرارداد از شرکت و سایت‌های دارای مجوز از معاونت بهداشتی جهت حمل و نقل و دفع بهداشتی پسماندهای شیمیایی و دارویی با رعایت مفاد راهنمای مدیریت پسماندهای دارویی و شیمیایی در مراکز بهداشتی درمانی و ضوابط و روش‌های مدیریت اجرایی پسماندهای پزشکی و پسماندهای وابسته تدوین و اجرا می‌شود.</p> <p>❖ تفکیک در مبدا پسماند شیمیایی و دارویی در بیمارستان با رعایت اصول و الزامات ضوابط و روش‌های مدیریت اجرایی پسماندهای پزشکی و پسماندهای وابسته، دستور کار یکسان سازی و رفع ابهامات اجرای "ضوابط و روش‌های مدیریت اجرایی پسماندهای پزشکی و پسماندهای وابسته به شماره ۳۰۶/۱۶۳۸۴ د مورخ ۹۴/۱۰/۰۷ و راهنمای مدیریت پسماندهای دارویی و شیمیایی در مراکز بهداشتی درمانی برنامه‌ریزی و انجام می‌شود.</p>	

<sup>1</sup> safety box

<sup>2</sup> ReCap



سطح یک	الف-۶-۴-۶ تفکیک، نگهداری و دفع پسماندهای رادیواکتیو/ پرتوزا بر اساس ضوابط مربوط و کدبندی رنگی و برچسب گذاری اجرا می‌شود.
	<ul style="list-style-type: none"> <li>❖ تفکیک در مبدا پسماندهای رادیواکتیو/ پرتوزا بر اساس ضوابط مربوط، کدبندی رنگی و برچسب گذاری</li> <li>❖ دفع پسماندهای رادیواکتیو/ پرتوزا بر اساس ضوابط بهداشتی ابلاغی وزارت بهداشت</li> </ul> <p>پسماندهای رادیواکتیو/ پرتوزا شامل داروهای شیمی درمانی، پسماندهای اقدامات تشخیصی و درمانی است.</p> <p>تفکیک در مبدا پسماند رادیواکتیو/پرتوزا در بیمارستان بر اساس دستورالعمل پسمانداری سازمان انرژی اتمی و وزارت بهداشت برنامه‌ریزی و انجام می‌شود. همچنین لازم است امکانات و تسهیلات لازم جهت جمع آوری پسماند رادیواکتیو/پرتوزا فراهم شده و کد بندی و برچسب گذاری پسماندهای تفکیک شده رادیواکتیو/پرتوزا رعایت شود.</p>
سطح یک	الف-۶-۴-۷ جمع آوری، نگهداری، حمل و نقل انواع پسماندها از بخش‌ها /واحدها تا جایگاه موقت نگهداری طبق ضوابط مربوط اجرا می‌شود.
	<ul style="list-style-type: none"> <li>❖ جمع آوری، نگهداری، حمل و نقل از بخش‌ها /واحدها تا جایگاه موقت نگهداری</li> <li>❖ وجود امکانات و تسهیلات لازم جهت جمع آوری و حمل و نقل بهداشتی</li> </ul> <p>محل مناسب در بخش برای نگهداری، شستشو و گندزدایی سطل‌های زباله محل مذکور دارای شرایط بهداشتی شامل آب گرم و سرد، سیستم تهویه مناسب، متصل بودن به سیستم فاضلاب بیمارستان، مجهز به کف شوی، شرایط بهداشتی دیوار و کف باشد. از محل مذکور جهت شستشو و گندزدایی سطل‌های زباله در بخش استفاده شود. امکانات و تسهیلات لازم از قبیل کانتینر چرخ دار و یا چرخ دستی جهت جمع آوری و حمل و نقل بهداشتی و مناسب پسماند به تعداد کافی جهت انتقال پسماند به جایگاه موقت وجود داشته و ترالی در انتهای بخش تعویض شود.</p> <p>❖ مفاد دستور کار یکسان سازی و رفع ابهامات اجرای "ضوابط و روش‌های مدیریت اجرایی پسماندهای پزشکی و پسماندهای وابسته" به شماره ۳۰۶/۱۶۳۸۴ د مورخ ۹۴/۱۰/۷ و ضوابط و روش‌های مدیریت اجرایی پسماندهای پزشکی و پسماندهای وابسته رعایت شود.</p>
سطح یک	الف-۶-۴-۸ شرایط جایگاه موقت نگهداری انواع پسماندها بر اساس ضوابط مربوط است.
	<ul style="list-style-type: none"> <li>❖ وجود محل نگهداری موقت پسماندها با شرایط بهداشتی</li> <li>❖ شرایط نگهداری انواع پسماندها مطابق ضوابط مربوط</li> </ul> <p>محل نگهداری موقت پسماندها دارای سرویس بهداشتی، حمام و دستشویی و محل استراحت با شرایط بهداشتی و مجزا برای کاربر دستگاه بی خطر ساز پسماند و استفاده اختصاصی کاربر باشد. زمان نگهداری پسماندها در جایگاه، مطابق ماده ۴۵ در شرایط آب و هوایی معتدل ۷۲ ساعت در فصل سرد و ۴۸ ساعت در فصل سرد و ۲۴ ساعت در فصل گرم، است. در صورت عدم امکان رعایت زمان نگهداری اتاقک نگهداری به سیستم خنک کننده مجهز گردد. پسماندها داخل بین‌ها با رعایت کد بندی بدون انباشتگی نگهداری شوند. رفع آلودگی و گندزدایی تمام تسهیلات، تجهیزات و ظروف نگهدارنده پسماندها مطابق ماده ۳۰ ضوابط رعایت شود.</p>
سطح یک	الف-۶-۴-۹ اظهارنامه بی خطر سازی انواع پسماندهای عفونی و تیز و برنده بر اساس ضوابط مربوط تکمیل و ثبت می‌شود.
	<ul style="list-style-type: none"> <li>❖ تکمیل و ثبت اظهارنامه بی خطر سازی انواع پسماندهای عفونی</li> <li>❖ تکمیل و ثبت اظهارنامه بی خطر سازی انواع پسماندهای تیز و برنده</li> </ul> <p>اظهارنامه بی خطر سازی پسماندهای عفونی و تیز و برنده منظم به نتایج میکروبی ماهیانه تکمیل شود.</p> <p>اظهار نامه دارای دو فرم است فرم شماره ۱ توسط بیمارستان تکمیل و به امضاء کارشناس بهداشت محیط، کارشناس تجهیزات پزشکی و رئیس بیمارستان می‌رسد. این فرم به انضمام نتایج آزمون‌های میکروبی است که توسط آزمایشگاه بیمارستان یا آزمایشگاه معتمد محیط زیست انجام داده است تکمیل و همراه یکبار به مرکز بهداشت مربوطه ارسال می‌شود. فرم شماره ۲ پس از بررسی و احراز صحت فرم شماره ۱ توسط مرکز بهداشت تکمیل و در پایان هر فصل به معاونت بهداشتی دانشگاه ارسال می‌شود.</p> <p>❖ مطابق مفاد دستورالعمل تکمیل و ارائه اظهار نامه بی خطر سازی پسماندهای عفونی و نوک تیز و برنده به شماره ۱۰۰/۱۱۳۶ مورخ ۹۰/۸/۱۰ وزارت بهداشت به مرکز/ شبکه بهداشت ارسال شود.</p>
سطح یک	الف-۶-۴-۱۰ تفکیک، جمع آوری، نگهداری، حمل و دفع اعضا و اندام قطع شده بدن، جفت و جنین مرده بر اساس ضوابط مربوط انجام می‌شود.
	<ul style="list-style-type: none"> <li>❖ تفکیک، جمع آوری، نگهداری، حمل و دفع اعضا و اندام قطع شده بدن</li> <li>❖ تفکیک، جمع آوری، نگهداری، حمل و دفع جفت و جنین مرده</li> </ul> <p>اعضا و اندام‌های قطع شده بدن و جنین مرده مطابق با "ضوابط و روش‌های مدیریت اجرایی پسماندهای پزشکی و پسماندهای وابسته" مجزا جمع آوری، بسته بندی و برای دفع به آرامستان محل حمل شده و به روش تبیین شده و با رعایت احکام شرعی دفع می‌گردد .</p> <p>❖ دفع جفت بر اساس دستور کار یکسان سازی و رفع ابهامات اجرای "ضوابط و روش‌های مدیریت اجرایی پسماندهای پزشکی و پسماندهای وابسته" به شماره ۳۰۶/۱۶۳۸۴ د مورخ ۹۴/۱۰/۷ انجام می‌گردد.</p>



سطح یک	الف-۴-۱۱ جمع آوری و امحاء تجهیزات پزشکی کاشتنی خارج شده از بدن بیماران، بر اساس ضوابط مربوط و رعایت اصول بهداشتی انجام می‌شود.
	<ul style="list-style-type: none"> <li>❖ جمع آوری تجهیزات پزشکی کاشتنی خارج شده از بدن بیماران با نظارت و مدیریت رئیس/ سرپرستار اتاق عمل</li> <li>❖ امحاء تجهیزات پزشکی کاشتنی خارج شده از بدن بیماران بر اساس دستورالعمل ابلاغی</li> </ul>
	🔗 مفاد دستورالعمل مدیریت کاشتنی‌های مورد استفاده تهیه شده توسط سازمان غذا و دارو و به شماره ابلاغی ۳۰۶/۲۲۳۵۰ مورخ ۹۵/۱۲/۷ رعایت شود.
سطح دو	الف-۴-۱۲ عملکرد دستگاه‌های بی خطر ساز پسماندها از نظر مکانیکی، میکروبی و شیمیایی طبق ضوابط مربوط کنترل و ارزیابی می‌شود.
	<ul style="list-style-type: none"> <li>❖ ارزیابی عملکرد و پایش میکروبی دستگاه‌های غیرسوز بی خطر ساز پسماند</li> <li>❖ ارزیابی عملکرد و پایش شیمیایی دستگاه‌های غیرسوز بی خطر ساز پسماند</li> <li>❖ ارزیابی عملکرد و پایش مکانیکی دستگاه‌های غیرسوز بی خطر ساز پسماند</li> </ul>
	بازدید روزانه از عملکرد و پایش دستگاه بی‌خطر ساز انجام شود و نتایج ارزیابی‌ها در کمیته مرتبط مطرح و در صورت لزوم اقدام اصلاحی به عمل آید. همچنین لازم است مستندات مربوط به کالیبراسیون دستگاه در سوابق نگهداری شود.
	🔗 مفاد دستورالعمل ارزیابی عملکرد و پایش میکروبی، شیمیایی و مکانیکی دستگاه‌های غیرسوز بی‌خطر ساز پسماند به شماره ۳۰۰/۲۶۶۶۷ مورخ ۹۰/۹/۸ رعایت شود.
سطح دو	الف-۴-۱۳ برنامه عملیاتی پسماندها تدوین و اجرا می‌شود.
	<ul style="list-style-type: none"> <li>❖ تدوین برنامه عملیاتی مدیریت پسماندهای پزشکی</li> <li>❖ اجرای برنامه عملیاتی مدیریت پسماندهای پزشکی</li> </ul>
	برنامه عملیاتی مدیریت پسماندهای پزشکی با توجه به مشکلات و اولویت‌های بومی بیمارستان تدوین می‌شود. اهداف این برنامه عملیاتی که همسو با برنامه استراتژیک تدوین می‌شود شامل بهبود نحوه تفکیک، جمع آوری، حمل و نقل و نگهداری، بی‌خطرسازی و دفع نهایی، افزایش آگاهی و پایبندی کارکنان و به اصول مدیریت پسماند. مدیریت حجم پسماندهای پزشکی و سایر اولویت‌های بومی بیمارستان است. این برنامه با توجه به ضوابط و روش‌های مدیریت اجرایی پسماندهای پزشکی و پسماندهای وابسته و راهنمای مدیریت پسماندهای شیمیایی و دارویی همسو با برنامه استراتژیک بیمارستان تدوین می‌شود. توصیه می‌شود انواع پسماندها به تفکیک روزانه وزن شده، فهرستی از انواع پسماندهای پزشکی ویژه یا خطرناک شامل تمامی پسماندهای عفونی و زیان آور که به دلیل بالا بودن یکی از خواص خطرناک از قبیل سمیت، بیماری‌زایی، قابلیت انفجار یا اشتعال، خوردگی و عوامل مشابه، نیاز به مدیریت خاص دارند با ذکر محل تولید آن‌ها تهیه شود. فهرست مذکور به تفکیک محل تولید در اختیار بخش‌ها و واحدهای مربوطه قرار گرفته و اقدامات احتیاطی لازم در خصوص مدیریت ایمن دفع آن انجام می‌شود. در خصوص کاهش میزان تولید پسماند و مدیریت انواع پسماند در بیمارستان لازم است برنامه‌ریزی لازم به عمل آید. روش‌های کاهش میزان تولید پسماند از قبیل استفاده از لوازم یکبار مصرف، ترجیح بر استفاده از کالاهایی با تولید پسماند کمتر و غیر خطرناک و هرگونه صرفه و صلاح دیگر ضمن رعایت دقیق و کامل موازین تفکیک پسماند قابل برنامه‌ریزی و اجرا است.



سطح	الف-۶-۵ فرایندهای رختشویخانه با رعایت ضوابط و شرایط استاندارد برنامه‌ریزی و انجام می‌شود.
سطح یک	الف-۶-۵-۱ اصول بهداشتی ساختارها و فضاهای فیزیکی رختشویخانه رعایت می‌شود.
❖ وجود ساختارها و فضاهای فیزیکی رختشویخانه با اصول بهداشتی	
<p>تاسیسات آبرسانی و توزیع آب باید مطابق دستور العمل‌های ابلاغی مرکز سلامت محیط و کار و به تایید معاونت‌های بهداشتی دانشگاه/ دانشکده برسد.<sup>۱</sup> آب با فشار کافی و درجه حرارت مورد نیاز در تمام تاسیسات و تجهیزات استفاده کننده از آب در دسترس باشد. شبکه جمع آوری، تصفیه و دفع فاضلاب به تایید معاونت‌های بهداشتی برسد. رختشویخانه بیمارستان بایستی از دو بخش اصلی (بخش تمیز، بخش کثیف) و بخش‌های پشتیبان پذیرش رخت، رختکن، محل استراحت، دست شویی، توالت، حمام، دفتر مدیریت، انبار مواد شیمیایی شوینده و گندزدا، انبار رخت تمیز، انبار رخت کثیف، خیاط خانه، محل شستشوی توالی، تی‌شویخانه تشکیل شود. بخش کثیف، محل دریافت و کنترل رخت‌های کثیف و آلوده است. بخش تمیز، محل پردازش رخت‌های شسته شده است. درب ورودی به بخش کثیف بایستی بعد از بخش پذیرش رخت و مستقل از درب خروجی بخش تمیز باشد. در ابتدای بخش‌های کثیف و تمیز می‌بایست جاکفشی به همراه تعداد کافی دمپایی وجود داشته باشد. مسیرهای کثیف و تمیز محیط رختشویخانه شامل محوطه ورودی، محوطه خروجی توسط خط قرمز جدا گردد. مساحت رختشویخانه متناسب با حجم کار بیمارستان و حداقل ۰/۵-۰/۶ متر مربع به ازای هر تخت بیمارستان است. برای بیمارستان‌های با تعداد تخت کمتر حداقل فضای مورد نیاز ۳۸ متر مربع است. در محل استقرار رختشویخانه و ارتباط آن با بخش‌های مختلف بیمارستان مواردی از قبیل عدم ایجاد مزاحمت برای بیماران و مردم لحاظ شده است. کف واحد رختشویخانه از سنگ یا سرامیک سالم، بادوام، قابل شستشو، غیرقابل نفوذ به آب و بدون ترک خوردگی و مقاوم به مواد گندزدا و خوردگی باشد. کف بخش کثیف واحد رختشویخانه دارای تعداد کافی کف شور با توری ریز و مجهز به شتر گلو بوده و شیب بندی کف بخش به طرف کف شور باشد. دیوار رختشویخانه سالم، فاقد شکستگی و ترک خوردگی، تمیز، روشن، قابل شستشو و گندزدایی، بدون منفذ و خلل و فرج و از کف تا زیر سقف از جنس مقاوم و صیقلی مانند سنگ، کاشی و یا سرامیک باشد. سقف باید بدون درز و شکاف، به رنگ روشن، صاف و قابل نظافت باشد. لوازم تعبیه شده در سقف، برای مثال لامپ باید به گونه‌ای باشد که تجمع کثیفی، تراکم بخار آب و ریزش ذرات به حداقل برسد. در صورت وجود سقف کاذب، باید بدون درز و شکاف، صاف، به رنگ روشن، ضدحریق، رطوبت و قابل نظافت باشد. درب و پنجره‌ها باید از جنس مقاوم، سالم و بدون زنگ زدگی و پوسیدگی باشد. در صورت وجود پنجره در رختشویخانه، تمامی پنجره‌های باز شو مجهز به توری سیمی زنگ نزن، بدون پارگی، متحرک و قابل تعویض یا شستشو باشند. در صورت وجود سیستم تهویه مطبوع مطابق ضوابط و مقررات آن سیستم عمل شود. انبار رخت تمیز دارای دیوار از جنس کاشی، سنگ یا سرامیک مقاوم تا سقف، کف از جنس سنگ یا سرامیک مقاوم، قابلیت شستشو و گندزدایی کف و دیوارها، و تهویه مناسب باشد. قفسه بندی انبار رخت تمیز، ضد زنگ، و باید به گونه‌ای باشد که رخت تمیز از گرد و خاک و آلودگی حفاظت گردد. انبار مواد شیمیایی و انبار نگهداری و ذخیره مواد شوینده و گندزدا دارای شرایط بهداشتی انبارهای کوچک مطابق با "دستورالعمل شرایط و ویژگی‌های انبارهای مواد شیمیایی و سموم" باشد. قفسه‌هایی که برای نگهداری رخت‌های تمیز در بخش‌ها استفاده می‌شوند عاری از گرد و غبار، حشرات ناقل و دور از محل رفت و آمد باشند. تهویه رختشویخانه به نحوی صورت گیرد که همواره هوای داخل تازه، کافی و بدون بو و سالم باشد. به منظور کاهش پتانسیل آلودگی مجدد رخت‌های شسته شده توسط آئروسول‌های آلوده، بخش کثیف رختشویخانه همواره دارای فشار منفی نسبت به بخش تمیز بوده و اگزاست فن‌ها در این بخش نصب شوند. جریان هوا در رختشویخانه همواره از بخش تمیز به طرف بخش کثیف باشد. طراحی سیستم تهویه رختشویخانه باید به گونه‌ای باشد که از اختلاط هوای بخش تمیز و بخش کثیف جلوگیری شود. هوای خروجی هود و هواکش نباید برای مکان‌های مجاور ایجاد مزاحمت نماید. چرخش هوای رختشویخانه مجاز نیست. رطوبت در رختشویخانه حداکثر بین ۵۵-۵۰ درصد باشد. نصب رطوبت سنج در محل رختشویخانه الزامی است. حداکثر دمای محیط رختشویخانه میبایست همواره کمتر از ۳۰ درجه سانتیگراد باشد. کنترل دما در محوطه رختشویخانه الزامی است. میزان صدا در محیط رختشویخانه نمیبایست از ۸۵ دسیبل<sup>۲</sup> تجاوز نماید. نور در محیط رختشویخانه میبایست بین ۲۰۰-۲۵۰ لوکس باشد. میزان نور برای کار دوخت و دوز در خیاط خانه حداقل ۵۰۰ لوکس باشد. توالت و حمام به صورت مجزا از هم و تمیز و از کف تا زیر سقف از سنگ، سرامیک یا کاشی سالم، قابل شستشو و بدون شکستگی و ترک خوردگی و به رنگ روشن باشد. رختکن کارکنان زن و مرد جدا و امکانات لازم جهت نگهداری لباس و وسایل شخصی کارگران کمد اختصاصی سالم و فاقد زنگ زدگی در آن فراهم شده باشد. محل استراحت کارکنان رختشویخانه از لحاظ نور، تهویه، دما، رطوبت، و صدا دارای شرایط بهداشتی بوده و مجهز به تسهیلاتی مانند تخت خواب، کمد، جاکفشی باشد. در واحد رختشویخانه تسهیلات بهداشتی شستشوی دست مجهز به صابون مایع و دستمال کاغذی و سطل زباله پدالدار با تعداد مناسب در دسترس کارگران وجود داشته باشد. محل شستشوی توالی در واحد رختشویخانه مجهز به آب گرم و سرد، متصل به سیستم فاضلاب و دارای تهویه مناسب بوده و دیوارها و کف آن دارای معیارهای بهداشتی باشد. تی‌شورخانه باید در قسمت کثیف احداث شده و دارای ضوابط و معیارهای بهداشتی باشد. خیاط خانه باید در مجاورت قسمت تمیز رختشویخانه احداث شده و دارای ضوابط و معیارهای بهداشتی باشد. مدیریت پسماند در رختشویخانه مانند سایر قسمت‌های بیمارستان و برابر ضوابط و روش‌های مدیریت اجرایی پسماندهای پزشکی و پسماندهای وابسته است. در واحد رختشویخانه به منظور جمع آوری وسایل تیز و برنده احتمالی باقیمانده در رخت‌ها ظروف مستحکم و ایمن<sup>۳</sup> موجود باشد.</p> <p>❖ مفاد "ضوابط بهداشت محیط رختشویخانه بیمارستان‌ها و مرکز جراحی محدود به شماره ۳۰۰/۲۲۳۹۱/د مورخ ۹۶/۱۲/۲۲ وزارت بهداشت رعایت شود.</p>	

<sup>۱</sup> آب مورد استفاده باید سالم و کیفیت فیزیکی، شیمیایی و بیولوژیکی آب، مطابق استاندارد ملی به شماره ۱۰۱۱ و ۱۰۵۳ باشد.

<sup>۲</sup> db

<sup>۳</sup> safety box





سطح یک	<p>الف-۵-۶-۲ * تفکیک، جمع آوری و حمل البسه و ملحفه‌های تمیز، کثیف و آلوده به رختشویخانه، جداگانه و با رعایت اصول بهداشتی انجام می‌شود.</p>
	<ul style="list-style-type: none"> <li>❖ تفکیک، جمع آوری و حمل البسه و ملحفه‌های تمیز، کثیف و آلوده عفونی به رختشویخانه به صورت جداگانه و با رعایت اصول بهداشتی</li> <li>❖ خروج رخت‌های آلوده عفونی از بخش داخل کیسه پلاستیکی زرد رنگ غیر قابل نشت گره زده شده</li> <li>❖ برچسب گذاری البسه آلوده عفونی</li> </ul>
	<p>در هنگام جمع آوری البسه و ملحفه‌ها کارکنان باید از برجای نماندن وسایل نوک تیز و برنده در داخل البسه و ملحفه‌ها اطمینان یابند. البسه و ملحفه آلوده عفونی و کثیف (چرک) در ترالی‌ها و بین‌ها حداقل در پایان هر نوبت کاری به رختشویخانه منتقل شود. انتقال البسه و ملحفه‌ها حتی المقدور در ساعاتی صورت پذیرد که کمترین میزان تردد در بخش وجود دارد. اتاق کثیف، محل دریافت و کنترل البسه و ملحفه‌های کثیف و آلوده است. امکانات و تسهیلات لازم جهت جمع آوری البسه و ملحفه‌های تمیز به رختشویخانه وجود داشته و مستندات ثبت البسه کثیف و تمیز در بخش‌ها و رختشویخانه وجود داشته باشد. همچنین برچسب گذاری البسه عفونی انجام شود. به منظور ممانعت از تولید آئروسول‌ها و پراکندگی میکروارگانیسم‌ها، رخت‌ها با کمترین تکان دادن و بهم خوردگی و بدون شتابزدگی جمع آوری و جابجا شوند. دسته بندی و یا آبکشی رخت‌ها در محلی که آلوده شده‌اند (مانند بخش‌ها) ممنوع است. رخت‌های آلوده عفونی در بخش داخل کیسه پلاستیکی زرد رنگ غیر قابل نشت قرار گرفته و گره زده شود. خروج رخت آلوده از بخش بدون قراردادن در کیسه پلاستیکی و برچسب گذاری ممنوع است. حداکثر سه چهارم ظرفیت کیسه‌های پلاستیکی بایستی پر شود. فشردن کیسه‌های پلاستیکی حاوی رخت ممنوع است. رخت‌های آلوده (عفونی) قبل از خروج از محل تولید به طور واضح دارای کدبندی رنگی و برچسب شامل نام بخش، تاریخ، شیفت و علامت یا عبارت خطر زیستی باشند. رعایت اقدامات احتیاطی مطابق کتاب راهنمای کشوری نظام مراقبت عفونت‌های بیمارستانی در هنگام کار بارخت‌هایی که منشأ آن، بخش‌های ایزوله بیمارستان الزامی است. نحوه انتقال رخت ای استفاده شده به واحد رختشویخانه می‌تواند به دو صورت شوتینگ (با طراحی، نگهداری و استفاده مناسب) و استفاده از ترالی باشد. سیستم شوتینگ رخت به منظور ممانعت از پراکندگی میکروارگانیسم‌ها بایستی دارای فشار منفی باشد. بین‌های انتقال البسه و ملحفه استفاده شده در زمانی که مورد استفاده نیستند باید در اتاق کثیف نگهداری شوند. مستندات جمع آوری به تفکیک هر بخش بر اساس دفتر جمع آوری (پیوست ۱ دستورالعمل) درج شده باشد و یک نسخه از آن در بخش و نسخه دیگر در رختشویخانه موجود باشد. ارسال لباس شخصی بیمار/کارکنان به رختشویخانه اکیدا ممنوع است.</p> <p>❖ مفاد "ضوابط بهداشت محیط رختشویخانه بیمارستان‌ها و مرکز جراحی محدود به شماره ۳۰۰/۲۲۳۹۱ مورخ ۹۶/۱۲/۲۲ معاونت بهداشت وزارت بهداشت رعایت شود.</p>
سطح یک	<p>الف-۵-۶-۳ * انتقال البسه و ملحفه تمیز از رختشویخانه به بخش‌ها با رعایت اصول ممانعت از انتقال آلودگی انجام می‌شوند.</p>
	<ul style="list-style-type: none"> <li>❖ رعایت اصول ممانعت از انتقال آلودگی به البسه و ملحفه تمیز در مسیر تردد</li> <li>❖ رعایت اصول ممانعت از انتقال آلودگی به البسه و ملحفه تمیز در اتاق تمیز</li> </ul>
	<p>امکانات و تسهیلات لازم برای انتقال البسه و ملحفه تمیز از رختشویخانه به بخش‌ها وجود دارد، در رختشویخانه محلی مناسب برای شستشو و گندزدایی تجهیزات انتقال البسه در نظر گرفته شده است. محل نگهداری البسه تمیز در بخش‌ها و انبار البسه و ملحفه تمیز در رختشویخانه باید به گونه‌ای باشد که البسه تمیز از گرد و خاک و آلودگی حفاظت گردد. البسه و ملحفه‌های تمیز میبایست در ترالی‌های در دار و یا کیسه‌های پلاستیکی سفیدرنگ بسته بندی شده حمل گردند. البسه و ملحفه‌های تمیز نباید در قسمت‌هایی که دارای آلودگی محیطی هستند مانند صندلی‌ها و تهویه مطبوع قرار گیرند.</p> <p>❖ مفاد "ضوابط بهداشت محیط رختشویخانه بیمارستان‌ها و مرکز جراحی محدود به شماره ۳۰۰/۲۲۳۹۱ مورخ ۹۶/۱۲/۲۲ معاونت بهداشت وزارت بهداشت رعایت شود.</p>



سطح یک	<p>الف-۶-۵-۴ * البسه و ملحفه عفونی و غیرعفونی با ماشین لباسشویی جداگانه و محلول‌های مناسب و متناسب با ظرفیت مورد نیاز شستشو می‌شوند.</p>
<p>❖ وجود ماشین لباسشویی جداگانه برای البسه و ملحفه عفونی و غیرعفونی</p> <p>❖ وجود محلول‌های مناسب و متناسب با ظرفیت مورد نیاز شستشو</p> <p>❖ انجام صحیح شستشو البسه و ملحفه عفونی و غیرعفونی</p>	
<p>دستورالعمل شستشوی انواع البسه تدوین شود و ضمن آگاهی کارکنان بر اساس آن اقدام نمایند. حداقل دو دستگاه لباسشویی اتوماتیک و صنعتی متناسب با ظرفیت البسه ورودی روزانه در رختشویخانه وجود دارد. برگه راهنمای کار با دستگاه در دسترس کارکنان مرتبط بوده و کارکنان از مفاد ضوابط و دستورالعمل اطلاع دارند. دستورالعمل کاربرد مواد شوینده و گندزدا در واحد رختشویخانه نصب و در معرض دید کارکنان می‌باشد برای اطمینان از عملکرد صحیح گند زدایی، از مواد گندزداها، سفیدکننده‌ها و دترجنت‌های دارای پروانه ساخت از وزارت بهداشت استفاده گردد. مراحل شستشو عبارتست از ۱- شستشو با آب سرد (در صورتی که رخت‌ها آغشته به خون باشند برای زدودن خون آن‌ها باید دو مرحله با آب سرد شستشو شوند ۲- شستشوی اصلی با آب داغ ۳- افزودن سفیدکننده ۴- آبکشی، البسه و محفه باید با آب داغ حداقل به مدت ۲۵ دقیقه شستشو گردند. استفاده از مایع سفیدکننده (هیپوکلریت سدیم)، مطابق با دستورالعمل موجب افزایش حاشیه ایمنی شستشو می‌شود. میزان که کلر باقیمانده در دسترس در محلول ۵۰-۱۵۰ ppm می‌باشد. در صورت عدم امکان رسیدن دمای آب به ۷۱ درجه سانتی‌گراد، باید از محلول‌های گندزدا مناسب دارای پروانه ساخت از سازمان غذا و دارو مطابق دستورالعمل‌های مربوطه استفاده کرد. البسه و ملحفه آلوده و البسه و ملحفه کثیف باید با ماشین‌های لباسشویی جداگانه شستشو گردند. البسه و ملحفه‌های مرطوب نباید در طول شب در ماشین لباسشویی رها شوند. (قرار دادن البسه و ملحفه‌ها در ماشین لباسشویی بدون عملیات شستشو ممنوع است). در صورت استفاده از دستگاه غیر اتوماتیک حداقل دو ترالی مخصوص جهت حمل البسه و ملحفه خیس از ماشین لباسشویی به آبگیر و بعد از آن به خشک‌کن (ترالی البسه و ملحفه خیس) و حمل البسه و ملحفه خشک شده به اطوها (ترالی البسه و ملحفه خشک) باشد. در صورت استفاده از دستگاه‌های اتوماتیک برای لباسشویی با توجه به البسه و ملحفه آلوده یا کثیف و میزان مقاومت البسه و ملحفه‌ها به حرارت از برنامه‌های دستگاه‌ها برای شستشو استفاده شود. مستندات دمای شستشو میبایست در محل مناسب نگهداری گردد. هر البسه ای که دوخت و دوز یا تعمیر شود باید مجدد شستشو گردد. تمامی البسه و ملحفه‌های اتاق عمل و بخش‌های با خطر بالا مانند بخش سوختگی و پیوند اعضا باید بعد از شستشو، اتوکلاو شوند. البسه آلوده به آنتراکس یا سیاه زخم باید قبل از شستشو اتوکلاو شوند (بهتر است برای بیماران مبتلا به آنتراکس یا سیاه زخم از البسه و ملحفه یکبار مصرف استفاده شود و پس از مصرف البسه و ملحفه آلوده همانند پسماندهای عفونی مدیریت گردد). البسه آلوده به ایدز و تیفوئید باید به طور جداگانه با آب داغ بالاتر از ۸۵ درجه سانتیگراد شسته شود. بهتر است برای بیماران مبتلا به ایدز و تیفوئید از البسه و ملحفه یکبار مصرف استفاده شود و پس از مصرف البسه و ملحفه آلوده همانند پسماندهای عفونی مدیریت گردد). در صورت استفاده از دستگاه‌های اتوماتیک تو صیه می‌شود مواد شوینده و گندزدا به صورت خودکار به دستگاه اضافه شود. همچنین از مواد شوینده فاقد ترکیبات فسفات استفاده شود و شوینده‌هایی مانند زئولیت A جایگزین آن‌ها شود.</p>	
سطح یک	<p>الف-۶-۵-۵ * محل ذخیره البسه و ملحفه تمیز هیچ گونه تداخلی با البسه کثیف ندارد.</p>
<p>❖ عدم تداخل محل ذخیره البسه و ملحفه تمیز با البسه کثیف</p>	
<p>فضایی برای نگهداری و ذخیره البسه تمیز با شرایط بهداشتی و متناسب با ظرفیت منسوجات شسته شده روزانه وجود دارد.</p>	
<p>❖ مفاد "ضوابط بهداشت محیط رختشویخانه بیمارستان‌ها و مرکز جراحی محدود به شماره ۳۰۰/۲۲۳۹۱ مورخ ۹۶/۱۲/۲۲ معاونت بهداشت وزارت بهداشت عمل می‌شود.</p>	
سطح دو	<p>الف-۶-۵-۶ رختشویخانه دارای تجهیزات خشک‌کن و اتوی غلطکی یا پرس برقی بوده و دستگاه‌ها سالم هستند.</p>
<p>❖ وجود تجهیزات خشک‌کن اتوی غلطکی یا پرس برقی سالم و فعال</p>	
<p>تجهیزات خشک‌کن و اتوی غلطکی یا برقی برای خشک کردن و اطو کشی متناسب با میزان البسه ورودی روزانه وجود دارد، دستگاه‌ها ایمن بوده مجهز به سوئیچ خودکار قطع جریان برق می‌باشند، در بخش تمیز رختشویخانه نصب شده اند .</p>	
<p>❖ عملکرد دستگاه‌ها و تجهیزات بر اساس مفاد "ضوابط بهداشت محیط رختشویخانه بیمارستان‌ها و مرکز جراحی محدود به شماره ۳۰۰/۲۲۳۹۱ مورخ ۹۶/۱۲/۲۲ معاونت بهداشت وزارت بهداشت می‌باشد.</p>	
سطح دو	<p>الف-۶-۵-۷ البسه و ملحفه‌های مورد نیاز بیماران با شرایط بهداشتی تامین می‌شود.</p>
<p>❖ وجود البسه در گردش و ذخیره در بخش‌ها/ واحدها و انبار</p> <p>❖ تامین البسه به میزان کافی برای شرایط اضطرار و بلایا</p>	
<p>تامین البسه و ملحفه در گردش و ذخیره بر اساس ضوابط بهداشت محیط رختشویخانه بیمارستان‌ها و مرکز جراحی محدود به شماره ۳۰۰/۲۲۳۹۱ مورخ ۹۶/۱۲/۲۲ معاونت بهداشت وزارت بهداشت، وجود مستندات (ترجیحا الکترونیک) از جمله دفتر ثبت رخت جمع آوری شده، رخت شسته شده و رخت توزیع شده به تفکیک هر بخش بر اساس جداول مندرج در دستورالعمل مطابق ضوابط به صورت روزانه ثبت که حداقل حداقل برای یک سال نگهداری گردد، مستندات شستشوی روزانه در رختشویخانه بر اساس تعداد و کیلوگرم به تفکیک هر یک از ماشین‌های، دفتر سرجمع اموال برای تفکیک رخت ذخیره شده و رخت در گردش بر اساس جداول مطابق ضوابط موجود. برای اطمینان از برآورد آماری میزان لباس، ملحفه و اقلام پارچه ای مورد نیاز</p>	





سطح	الف-۶-۶ اصول بهداشت حفاظت در برابر پرتوها رعایت می‌شود.
سطح یک	الف-۶-۶-۱ * تجهیزات و منابع مولد پرتو در بیمارستان دارای مجوز کار با اشعه از سازمان انرژی اتمی و کنترل کیفی معتبر است.
	<ul style="list-style-type: none"> <li>❖ مجوز کار با اشعه از سازمان انرژی اتمی</li> <li>❖ مدارک و تاییدیه‌های کنترل کیفی معتبر</li> </ul>
	<p>مجوز کار با اشعه شامل وجود شناسنامه منابع مولد اشعه (دستگاهها و چشمه‌ها)، وجود گواهی نامه کنترل کیفی معتبر برای تمام منابع مولد اشعه مشمول وجود مجوز معتبر کار با اشعه برای تمام منابع مولد اشعه مشمول، وجود برنامه نظارتی برای پیشگیری از فعالیت/ کاربرد منابع مولد اشعه بدون اخذ مجوز کار با اشعه می باشد. مدارک و تاییدیه‌های واحدهای پرتوپزشکی شامل مستندات کنترل کیفی، مجوز کار با اشعه، پرونده‌های بهداشتی پرسنل پرتوکار، قرارداد فی ما بین بیمارستان و واحد پسمانداری سازمان انرژی اتمی، نتایج بازدیدها و دزیمتری‌های ادواری و مستمر انجام شده و ... با بهره گیری از آیین نامه اجرایی قانون حفاظت در برابر اشعه مصوب ۱۳۶۸/۰۲/۰۲ می باشند. توصیه می شود کنترل و گزارش تحلیلی مستندات مذکور همراه پیشنهادات اصلاحی به تیم مدیریت ارشد بیمارستان ارائه گردد.</p>
سطح یک	الف-۶-۶-۲ * حدود مجاز پرتو، ساختار فیزیکی و تجهیزات حفاظت در برابر اشعه مطابق ضوابط مربوط برنامه‌ریزی و رعایت می‌شود.
	<ul style="list-style-type: none"> <li>❖ رعایت اصول بهداشت و حفاظت پرتوها در خصوص حدود مجاز پرتو</li> <li>❖ رعایت اصول بهداشت و حفاظت پرتوها در خصوص ساختار فیزیکی</li> <li>❖ رعایت اصول بهداشت و حفاظت پرتوها در خصوص تجهیزات</li> </ul>
	<p>اصول بهداشت پرتوها و حفاظت پرتوها مطابق ضوابط سازمان انرژی اتمی ایران شامل الزامات و اقدامات مختلفی می باشد، از جمله می توان به موارد ذیل اشاره نمود؛</p> <p>اطلاع مسئول فیزیک بهداشت از شرح وظایف قانونی و عمل به آن</p> <p>انطباق نقشه‌های مصوب با جانمایی منابع مولد اشعه یونساز</p> <p>وجود برنامه نظارتی برای پیشگیری از فعالیت/ کاربرد منابع مولد اشعه بدون اخذ مجوز کار با اشعه</p> <p>وجود تجهیزات حفاظت فردی متناسب با کاربری دستگاهها (پرتوکاران و بیماران)</p> <p>استفاده از فیلم بیج اختصاصی توسط پرتوکاران</p> <p>کاربرد تجهیزات نگهدارنده کمکی در وضعیت بیماران در هنگام تصویربرداری</p> <p>استفاده مستمر از تجهیزات حفاظت فردی متناسب با کاربری دستگاهها (پرتوکاران و بیماران)</p> <p>وجود دستورالعمل‌های پیشگیری و مقابله با اتفاقات و سوانح پرتویی</p> <p>اطلاع کلیه کارکنان مرتبط از مفاد دستور العمل</p> <p>آمادگی برای اجرای کامل دستورالعمل توسط کارکنان مرتبط در صورت بروز اتفاق یا سانحه پرتویی</p> <p>وجود تابلوهای راهنما و علائم هشدار دهنده استاندارد مرتبط با حفاظت در برابر اشعه</p> <p>در صورت وجود مدیریت پسماندهای رادیواکتیو</p> <p>وجود پرونده حفاظتی پرتوکاران</p> <p>مانیتورینگ فردی و بنا به نوع کار با اشعه مانیتورینگ محیطی</p> <p>نصب آیفون جهت ارتباط بین پرتوکار و بیمار</p> <p>رعایت شرایط حفاظتی از جمله (درها، شیشه‌های سربی و دیوارها) در بخش تصویر برداری و بخش‌های دارای تجهیزات مولد اشعه</p>



## الف-۲ مدیریت تجهیزات پزشکی

سطح	الف-۷-۱ بیمارستان از تامین ایمن گازهای طبی برای استفاده بیماران اطمینان حاصل می‌نماید.
سطح یک	<p>الف-۷-۱-۱ * در بدو ورود انواع کپسول گازهای طبی به بیمارستان، نوع گاز و خلوص گاز اکسیژن بررسی شده و نتایج آن ثبت می‌شود.</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>❖ بررسی و تایید و خلوص گاز اکسیژن و شناسایی کپسول انواع گازهای طبی در بدو ورود به بیمارستان توسط مسئول گازهای طبی</li> <li>❖ اطمینان از مطابقت محتوای سیلندر گاز با مشخصات ظاهری استاندارد آن هنگام تحویل به بیمارستان و در حین هرگونه تحویل و تحویل</li> <li>❖ نشانه گذاری و تفکیک سیلندرهاي خالی گازهای طبی</li> </ul> <p>اطمینان از پر بودن کپسول‌ها در ابتدای هر نوبت کاری در بخش‌های درمانی با روشی مدون برنامه‌ریزی و انجام شود. در صورتی که سیلندر دارای گیج تعیین کننده فشار داخلی گاز است، بایستی روش / حد تشخیص سیلندرهاي خالی از پر در فرایند تامین گازهای طبی به ویژه گاز اکسیژن برنامه‌ریزی شده باشد.</p> <p>📄 نامه ابلاغی وزارت بهداشت با شماره ۴۰۲/۴۵۵۷ د مورخ ۹۵/۲/۱۱ موضوع استاندارد رنگ سیلندرهاي گازهای طبی</p>
سطح یک	<p>الف-۷-۱-۲ * تهیه، نگهداری و حمل و نقل کپسول‌های طبی مطابق ضوابط ایمنی مربوط انجام می‌شود.</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>❖ تهیه و تامین کپسول اکسیژن و سایر گازهای طبی از محل‌های مجاز و مورد تایید مبادی ذیربط</li> <li>❖ اطمینان از مطابقت محتوای سیلندر با گاز مورد نیاز برای بیمار قبل از استفاده برای بیمار</li> <li>❖ استاندارد سازی محل انبارش / نگهداری سیلندر گازهای طبی</li> <li>❖ آگاهی کارکنان از شیوه‌های انتقال ایمن گازهای طبی</li> <li>❖ انتقال ایمن گازهای طبی در سطح بیمارستان</li> </ul> <p>کپسول‌های اکسیژن موجود در بخش بایستی مجهز به مانومتر و فشار شکن و ماسک و ابزار و اتصالات استاندارد و آماده برای استفاده باشند.</p> <p>➤ نکات ایمنی کپسول‌های گازهای طبی</p> <ol style="list-style-type: none"> <li>۱. کپسول‌های گازهای طبی در مکان‌های خود ثابت و محکم شوند.</li> <li>۲. حمل کپسول‌های گازهای طبی پر در تمامی نقاط بیمارستان با کلاهک انجام شود.</li> <li>۳. جهت جلوگیری از تماس روغن و گریس یا استعمال دخانیات و تماس با شعله و یا جرقه با کپسول، علائم هشدار دهنده در مجاورت کپسول‌ها نصب شود.</li> <li>۴. دستورالعمل استفاده از کپسول‌های گازهای طبی تهیه و در مجاورت محل استقرار کپسول نصب شود.</li> <li>۵. جهت حمل و جابجایی از تrolley مخصوص حمل گاز طبی استفاده شود.</li> <li>۶. در حین انتقال سیلندرهاي اکسیژن و سایر گازهای طبی قابل اشتعال رگلاتور از سیلندر باز شود.</li> <li>۷. در حین انتقال سیلندرهاي اکسیژن و سایر گازهای طبی قابل اشتعال دریچه‌های سیلندر بسته شده و کلاهک بر روی آن محکم شود.</li> <li>۸. در حین انتقال سیلندرهاي اکسیژن و سایر گازهای طبی قابل اشتعال ضمن انتقال به تrolley مخصوص حمل و نقل بایستی توسط زنجیر محکم شود</li> <li>۹. در حین انتقال سیلندرهاي اکسیژن و سایر گازهای طبی قابل اشتعال سیلندر به صورت ایستاده حمل و نقل شود.</li> <li>۱۰. در حین انتقال سیلندرهاي اکسیژن و سایر گازهای طبی قابل اشتعال از کشیدن و یا چرخاندن آن به صورت افقی بر روی زمین اکیدا خودداری شود.</li> <li>۱۱. نگهداری کپسول‌های گازهای طبی با رعایت نکات ایمنی انجام شود.</li> </ol> <p>➤ نگهداری ایمن کپسول‌های گازهای طبی</p> <ol style="list-style-type: none"> <li>۱. محل نگهداری سیلندر گازهای طبی در فضای محصور و مسقف</li> <li>۲. به دور از تابش مستقیم نور خورشید</li> <li>۳. دارای تهویه مناسب</li> <li>۴. دارای حداقل دو درب (ورودی و خروجی) و قابل قفل شدن</li> <li>۵. اندازه درب‌ها به نحوی باشد که ورود و خروج تrolley مخصوص حمل به سهولت به داخل آن ممکن باشد</li> <li>۶. جلوگیری از دسترسی افراد غیر مجاز</li> <li>۷. محل نگهداری دارای علامت هشدار با مضمون "گازهای قابل اشتعال" و "استعمال دخانیات ممنوع" که از فاصله ۱۵۰ سانتیمتری قابل خواندن باشد</li> <li>۸. چیدمان سیلندرهاي گازهای طبی به نحوی که اولویت با مصرف سیلندرهاي قدیمی تر باشد.</li> <li>۹. فضا باید به نوعی محصور و حفاظت شود که امکان سرایت آتش یا اشیاء مشتعل (مانند سیگار) به داخل آن نباشد</li> </ol> <p>✓ نظارت بر حسن اجرای تهیه، نگهداری و حمل و نقل ایمن کپسول‌های طبی توسط مسئول فنی / ایمنی و مسئول تجهیزات پزشکی برنامه‌ریزی و با دقت انجام شود.</p>



سطح یک	<p>الف-۷-۱-۳ * نحوه نشانه گذاری و رنگ بندی کپسول انواع گازهای طبی، مطابق ضوابط مربوط بررسی شده و از هیچ گونه پوشش استفاده نمی‌شود.</p>
	<ul style="list-style-type: none"> <li>❖ قید اطلاعات نام گاز به فارسی و فرمول شیمیایی به صورت واضح و خوانا بر روی تمامی سیلندره‌های گازهای طبی به صورت ماندگار و غیر قابل مخدوش شدن</li> <li>❖ قید نام مرکز درمانی بر روی کپسول‌های گازهای طبی</li> <li>❖ عدم پوشاندن بدنه کپسول اعم از رنگ، پارچه، نایلون و سایر پوشاننده‌ها</li> <li>❖ بررسی مستند سلامت و کارآیی کپسول‌های گازهای طبی اعم از بدنه سیلندرها و رگولاتور در بازه‌های زمانی معین</li> </ul>
	<p>❖ اقدام بر اساس مفاد نامه استاندارد رنگ سیلندره‌های گازهای طبی ابلاغی مرکز نظارت و اعتباربخشی امور درمان وزارت متبوع با شماره ۴۰۲/۴۵۵۷ مورخ ۹۵/۲/۱۱</p> <p>❖ دستورالعمل حداقل الزامات ایمنی در استفاده از گازهای طبی شماره ۴۰۲/۲ به تاریخ ۹۵/۱/۴</p>
سطح دو	<p>الف-۷-۱-۴ * اکسیژن با فشار، جریان و خلوص مورد انتظار برای بیمار تامین شده و مدیریت تجهیزات پزشکی بر کیفیت آن نظارت می‌نماید.</p>
	<ul style="list-style-type: none"> <li>❖ نظارت مستمر بر تامین مستمر اکسیژن با فشار، جریان و خلوص مورد انتظار برای بیمار توسط مدیریت تجهیزات پزشکی</li> <li>❖ تامین ابزار سنجش میزان خلوص اکسیژن</li> <li>❖ وجود برنامه‌ای مدون و منظم برای ارزیابی درصد خلوص و فشار اکسیژن در بالین بیماران</li> <li>❖ تامین اکسیژن با میزان خلوص و فشار مناسب مورد نیاز بر بالین بیماران</li> </ul>
	<p>➤ نکات مهم در زمینه تامین اکسیژن با فشار، جریان و خلوص مورد انتظار برای بیماران</p> <ol style="list-style-type: none"> <li>۱. تهیه و تامین ابزار لازم برای سنجش فشار و خلوص اکسیژن</li> <li>۲. سنجش میزان فشار و خلوص اکسیژن در نقاط مختلف به ویژه بر بالین بیماران</li> <li>۳. توجه خاص به بخش‌های پرخطر مانند بخش‌های ویژه نوزادان و بزرگسالان</li> <li>۴. کنترل خلوص، فشار و میزان مصرف اکسیژن به صورت مستمر در سایت اکسیژن ساز و بالین بیمار</li> <li>۵. کنترل سلامت لوله‌های انتقال گازهای طبی به صورت مستمر از مسیر تولید تا بالین بیمار</li> <li>۶. وجود حداقل خلوص ۹۰ درصدی اکسیژن تولیدی اکسیژن ساز در ورودی بخش‌ها</li> <li>۷. نصب هشدار دهنده کاهش فشار اکسیژن در ورودی بخش‌های ویژه</li> <li>۸. وجود قرارداد سرویس و نگهداری با شرکت نمایندگی دستگاه اکسیژن ساز و انجام سرویس‌های دوره ای و نگهداری مستندات مربوط</li> <li>۹. رعایت نکات ایمنی و فنی دستگاه‌های اکسیژن ساز</li> <li>۱۰. اتصال دستگاه اکسیژن ساز به برق اضطراری</li> <li>۱۱. محل استقرار دستگاه اکسیژن ساز حفاظت شده و مطابق مبانی استاندارد و ایمن.</li> <li>۱۲. برنامه نگهداری پیشگیرانه و بازبینی دوره‌ای لوله کشی‌های سانترال به بخش‌ها، موجود و در دسترس می‌باشد.</li> <li>۱۳. وجود شناسنامه و تمامی سوابق سرویس دوره ای/تعمیر و کالیبراسیون دستگاه اکسیژن ساز</li> <li>۱۴. سیستم رزرو کپسول اکسیژن در بیمارستان برای مواقع اضطراری</li> <li>۱۵. دسترسی حفاظت شده برای افراد مجاز به استقرار منابع تامین کننده اکسیژن و مخازن ذخیره</li> <li>۱۶. استقرار منابع تامین کننده اکسیژن و مخازن ذخیره آن به علت احتمال خطر انفجار خارج از ساختمان بیمارستان و در دسترس بودن جایگاه به سهولت و آسانی</li> <li>۱۷. مدیریت پیشگیرانه ایمنی محیط درموارد مخاطرات سیل، منابع حرارتی و سقوط اشیاء و اجسام معلق در هوا و سایر مخاطرات</li> <li>۱۸. تهیه و شارژ کپسول‌های اکسیژن توسط شرکت‌های معتبر و دارای مجوز تولید اکسیژن طبی از موسسه ملی استاندارد ایران</li> <li>۱۹. نگهداری سوابق تهیه/ شارژ کپسول‌های اکسیژن</li> <li>۲۰. مدیریت موجودی کپسول شارژ شده به نحوی که علاوه تامین نیازهای معمول در تمام ساعات شبانه روز برای شرایط غیر مترقبه نیز ذخیره پیش بینی شود.</li> </ol> <p>درخصوص سیستم گازهای طبی هوای فشرده با توجه به ورود هوا از طریق دستگاه ونتیلاتور به ریه بیمار، وجود سیستم کامل فیلترینگ هوا، فیلترهای ذره گیر و آنتی باکتریال ..... ضروری می‌باشد.</p>



الف-۷-۲ تامین تجهیزات پزشکی بر اساس اصول فنی و رعایت ضوابط مربوط برنامه‌ریزی و مدیریت می‌شود.	
سطح یک	الف-۷-۲-۱ * تجهیزات پزشکی فراخوان شده جمع آوری و از گردش کار خارج می‌شوند.
	<ul style="list-style-type: none"> <li>❖ اطلاع رسانی تجهیزات پزشکی فراخوان شده<sup>۱</sup> به بخش/واحدها توسط مسئول تجهیزات پزشکی</li> <li>❖ نظارت بر جمع آوری فوری تجهیزات پزشکی فراخوان شده</li> <li>❖ نشان‌گذاری تجهیزات پزشکی فراخوان شده با مدیریت مسئول تجهیزات پزشکی</li> <li>❖ عدم دسترسی کاربران به تجهیزات پزشکی فراخوان شده در محل ارائه مراقبت/خدمت</li> <li>❖ عدم قرار گرفتن تجهیزات پزشکی ریکال شده در محدوده تجهیزات سالم و گردش کار</li> <li>❖ روشن بودن سرنوشت نهایی تجهیزات فراخوان و جمع آوری شده در مدیریت تجهیزات پزشکی</li> </ul>
	<p>➤ سوابق و مستندات مورد نیاز تجهیزات پزشکی فراخوان شده</p> <ol style="list-style-type: none"> <li>۱. سوابق مکاتبات سازمان غذا و دارو و سایر نهادهای ذیربط در خصوص فراخوان شده تجهیزات پزشکی</li> <li>۲. فهرست تجهیزات فراخوان شده با ذکر مشخصات، کارخانه سازنده، سری ساخت و در صورت مصرفی بودن تاریخ تولید و انقضاء</li> <li>۳. سوابق اطلاع رسانی تجهیزات پزشکی فراخوان شده به تمامی بخش/واحدها توسط مسئول تجهیزات پزشکی</li> <li>۴. سوابق و مستندات بیان‌کننده سرنوشت نهایی تجهیزات فراخوان شده</li> </ol> <p>به منظور پیشگیری از بکارگیری اشتباه تجهیزات فراخوان شده به جای تجهیزات سالم بایستی چینش و نگهداری تجهیزات پزشکی فراخوان شده به نحوی باشد که در محدوده تجهیزات سالم مانند تجهیزات پشتیبان/فعال در بخش‌های بالینی و پشتیبانی قرار نگیرد.</p>
سطح دو	الف-۷-۲-۲ خرید و ارتقای تجهیزات پزشکی سرمایه‌ای مبتنی بر صرفه و صلاح و رعایت الزامات قانونی و ملاحظات فنی انجام می‌شود.
	<ul style="list-style-type: none"> <li>❖ تبیین مفاهیم صرفه و صلاح به صورت بومی برای هر مورد خرید تجهیزات پزشکی سرمایه‌ای و یا انتخاب نوع/مدل آن در کمیته درمان دارو و تجهیزات</li> <li>❖ انتخاب نوع/مدل تجهیزات پزشکی مصرفی/سرمایه‌ای بر اساس صرفه و صلاح بیمارستان در چارچوب قوانین و ضوابط مربوط</li> </ul> <p>تجهیزات پزشکی سرمایه‌ای و ملزومات مصرفی بایستی در چارچوب فهرست تجهیزات پزشکی مصرفی و سرمایه‌ای مجاز در سامانه اداره کل تجهیزات پزشکی وزارت بهداشت تامین می‌شود. همچنین ضمن رعایت آیین‌نامه‌های مالی و معاملاتی، موضوع خرید تجهیزات پزشکی سرمایه‌ای و ملزومات مصرفی در کمیته درمان، دارو و تجهیزات پزشکی با حضور مسئول تجهیزات پزشکی بیمارستان مطرح و بررسی کارشناسی فنی با در نظر گرفتن صرفه و صلاح در خصوص خرید صورت پذیرد. نوع/برند انتخاب شده و قیمت ملزومات مصرفی پزشکی در سامانه اطلاعات بیمارستان بایستی ثبت شود. همچنین لازم است فرمولاری (فهرست) تجهیزات مصرفی با استفاده از سامانه اداره کل تجهیزات و ملزومات پزشکی با همکاری پزشکان به ویژه در خصوص کاشتنی‌ها تدوین شده و چارچوب آن رعایت شود. بدیهی است در صورت هرگونه تغییر در تقاضا یا عرضه امکان بازنگری این فرمولاری در کمیته درمان دارو و تجهیزات فراهم است. حضور مسئول تجهیزات پزشکی بیمارستان/حداقل کارشناس نماینده تجهیزات پزشکی در جلسات تصمیم‌گیری کمیته دارو درمان و تجهیزات الزامی است. زنجیره توزیع شامل وارد کننده اصلی، تولید کننده اصلی و نمایندگان مجاز آن‌ها که در سامانه اداره کل تجهیزات و ملزومات پزشکی ثبت شده است. همچنین مسئول تجهیزات پزشکی بایستی از نحوه برگزاری مناقصات، مقررات، ضوابط و بخشنامه‌های مرتبط با تامین (خرید) تجهیزات پزشکی و همچنین، قیمت‌گذاری تجهیزات ملزومات پزشکی آگاهی داشته و در برگزاری مناقصات مشارکت فعال داشته باشند. بدیهی است در مواردی که ارتقای قابلیت‌های تجهیزات پزشکی با تهیه لوازم جانبی (نرم افزاری، سخت افزاری) میسر است خرید و جایگزینی تجهیزات جدید توصیه نمی‌شود.</p> <p>➤ ملاک‌های مهم در خصوص انتخاب/خرید تجهیزات پزشکی</p> <ol style="list-style-type: none"> <li>۱. حمایت از تجهیزات پزشکی تولید داخل</li> <li>۲. قیمت تمام شده خدمت و رابطه آن با درآمد حاصله از نصب و راه اندازی تجهیزات</li> <li>۳. شناسایی ارزش افزوده تجهیزات مورد درخواست برای ایمنی بیمار، ارتقای کیفیت و بهبود درآمد/هزینه خدمات، جهت اولویت‌بندی درخواست‌های خرید</li> <li>۴. بررسی و تطبیق قابلیت‌های کمی و کیفی مورد انتظار دستگاه مطابق نیاز مرکز و درخواست کاربر حرفه‌ای آن در بیمارستان</li> <li>۵. خرید تجهیزات پزشکی از زنجیره توزیع قانونی و مجاز بودن شرکت تامین‌کننده/تولید کننده از نظر وزارت بهداشت</li> <li>۶. خوشنامی فروشنده در انجام تعهدات و کیفیت پشتیبانی و خدمات پس از فروش و سوابق عملکرد تجهیزات پزشکی مشابه و شرکت پشتیبان آن در سایر مراکز</li> <li>۷. بررسی گزارش کارشناسی هزینه بهره‌وری اعم از هزینه نگهداشت، هزینه ارتقاء و تعمیرات و قطعات</li> <li>۸. امکان تامین کیت/مواد مصرفی و قطعات یدکی در کشور</li> <li>۹. قابلیت‌های ارتقای تجهیزات پزشکی موجود و لحاظ شیوه‌های اقتصاد سنجی تجهیزات و ملزومات پزشکی</li> <li>۱۰. خرید تجهیزات و ملزومات پزشکی مطابق با ضوابط سامانه اداره کل تجهیزات پزشکی و رعایت آیین‌نامه‌های مالی و معاملاتی و تشریفات قانونی مربوط</li> </ol>



سطح دو	الف-۲-۳ * تجهیزات ضروری هر یک از بخش‌ها / واحدها تامین شده و در صورت نیاز تجهیزات پشتیبان آماده به کار جایگزین می‌شوند.
	<ul style="list-style-type: none"> <li>❖ تعیین و تصویب فهرست تجهیزات ضروری هر بخش در کمیته درمان دارو و تجهیزات</li> <li>❖ تعیین و تصویب واحدها/ بخش‌های پشتیبان تجهیزات ضروری هر بخش در کمیته درمان دارو و تجهیزات</li> <li>❖ وجود فهرست تجهیزات ضروری در هر بخش/ واحد و نیز در واحدها/ بخش‌های پشتیبان تجهیزات ضروری و آگاهی مسئولان/ کارکنان مرتبط در تمام نوبت‌های کاری</li> <li>❖ آماده به کار بودن تجهیزات ضروری در هر بخش/ واحد و تجهیزات پشتیبان با دسترسی مناسب و به موقع</li> <li>❖ بازنگری فهرست تجهیزات ضروری و پشتیبان در بازه‌های زمانی مناسب مبتنی بر وضعیت ارائه خدمات در بیمارستان</li> </ul>
	فهرست تجهیزات ضروری و همچنین واحدها/ بخش‌های پشتیبان هر بخش در کمیته درمان دارو و تجهیزات با پیشنهاد مسئول تجهیزات پزشکی و تایید مسئول فنی/ ایمنی و مسئولان بخش‌ها/ واحدها تعیین و تصویب می‌شود. بخش‌های ویژه، اورژانس و اتاق‌های عمل جزو بخش‌ها/ واحدهای پشتیبان محسوب نمی‌شوند. بازنگری فهرست تجهیزات ضروری و پشتیبان در بازه‌های زمانی مناسب مبتنی بر وضعیت ارائه خدمات در بیمارستان صورت می‌پذیرد. وضعیت ارائه خدمات در بیمارستان تابع عواملی مانند میزان اشغال تخت، میزان چرخش تخت، بحران‌ها و تنوع بیماری‌ها است. به عنوان مثال با افزایش بستری بیماران بدحال یا طغیان عفونت‌ها، در برخی بخش‌ها جهت سهولت دسترسی به تجهیزات پشتیبان برای آن بخش/ واحد ممکن است نیاز به تجدید نظر باشد.
سطح سه	الف-۲-۴ در راستای افزایش سرعت، دقت و صحت خدمات تشخیصی، از تجهیزات با تکنولوژی پیشرفته و به روز استفاده می‌شود.
	<ul style="list-style-type: none"> <li>❖ انجام مطالعات لازم جهت آگاهی از آخرین تکنولوژی‌های پیشرفته و به روز برای بخش‌ها/ واحدهای تشخیصی و پاراکلینیکی</li> <li>❖ بهبود و توسعه تجهیزات پزشکی در راستای ارتقای سرعت، دقت و صحت خدمات تشخیصی، با استفاده از تجهیزات دارای تکنولوژی پیشرفته و به روز</li> </ul>
	به روز رسانی تکنولوژی تجهیزات تشخیصی به منظور بهبود سرعت، دقت و صحت خدمات تشخیصی در بخش‌ها/ واحدهای مهمی مانند آزمایشگاه، تصویر برداری و سایر بخش‌های تشخیصی و پاراکلینیکی یکی از مصادیق بیمار محوری در بیمارستان است. در مواردی که ارتقای قابلیت‌های تجهیزات پزشکی با تهیه لوازم جانبی (نرم افزاری، سخت افزاری) میسر است خرید و جایگزینی تجهیزات جدید مد نظر نیست. بهبود و توسعه تجهیزات پزشکی در راستای ارتقای سرعت، دقت و صحت خدمات تشخیصی، بدون لحاظ منافع مالی محض موید استقرار بسیاری از استانداردهای همسو در ارتقای کیفیت، بهبود ایمنی بیماران و فرهنگ بیمار محوری است. لذا از این منظر این استاندارد نقش مهمی در ارزیابی باور مدیران ارشد در امر اولویت بخشیدن به ارتقای کیفیت، ایمنی بیمار و فرهنگ بیمار محوری است.
سطح سه	الف-۲-۵ در راستای ارتقای کیفیت خدمات بالینی، کاهش عوارض و کاهش مدت مراقبت، از تجهیزات با تکنولوژی پیشرفته و به روز استفاده می‌شود.
	<ul style="list-style-type: none"> <li>❖ انجام مطالعات لازم جهت آگاهی از آخرین تکنولوژی‌های پیشرفته و به روز برای ارائه خدمات بالینی</li> <li>❖ بهبود و توسعه تجهیزات پزشکی با تکنولوژی پیشرفته و به روز در راستای ارتقای کیفیت، خدمات بالینی، ایمنی بیمار، کاهش عوارض و کاهش مدت مراقبت</li> </ul>
	به روز رسانی تکنولوژی تجهیزات تشخیصی به منظور بهبود کیفیت، خدمات بالینی، ایمنی بیمار، کاهش عوارض و کاهش مدت مراقبت مانند اتاق عمل، کت لب، بخش‌های ویژه و اورژانس و سایر بخش‌های بالینی یکی دیگر از مصادیق مهم بیمار محوری در بیمارستان است. در مواردی که ارتقای قابلیت‌های تجهیزات پزشکی با تهیه لوازم جانبی (نرم افزاری، سخت افزاری) میسر است خرید و جایگزینی تجهیزات جدید مد نظر نیست. هر گونه بهبود کیفیت، خدمات بالینی، ایمنی بیمار، کاهش عوارض و کاهش مدت مراقبت، بدون لحاظ منافع مالی محض موید استقرار بسیاری از استانداردهای همسو در ارتقای کیفیت، بهبود ایمنی بیماران و فرهنگ بیمار محوری است. لذا از این منظر این استاندارد نقش مهمی در ارزیابی باور مدیران ارشد در امر اولویت بخشیدن به ارتقای کیفیت، ایمنی بیمار و فرهنگ بیمار محوری است.
سطح	الف-۳-۷ <b>پایش، نگهداری، ارزیابی و کاربری صحیح تجهیزات پزشکی برنامه‌ریزی و مدیریت می‌شود.</b>
سطح یک	الف-۳-۷-۱ اطلاعات شناسنامه‌ای، کنترل کیفی، نگهداری پیشگیرانه، تعمیرات و سرویس‌های دوره‌ای تجهیزات پزشکی به روز بوده و در دسترس است.
	<ul style="list-style-type: none"> <li>❖ وجود شناسنامه الکترونیک تجهیزات پزشکی</li> <li>❖ اطلاعات شناسنامه شامل نام دستگاه، محل استقرار، مدل، سال نصب، تولید، سوابق کنترل کیفی، شرکت نمایندگی، سوابق نگهداشت و کد شناسه تجهیزات پزشکی</li> <li>❖ به روزرسانی و اصلاح / تکمیل شناسنامه تجهیزات پزشکی پس از سرویس‌های دوره‌ای/ تعمیرات، اسقاط و یا خرید تجهیزات پزشکی جدید/جایجایی محل استقرار آنها</li> </ul>
	تجهیزاتی که امکان نصب برچسب اموال ندارد از قبیل گوشی معاینه، فشارسنج عقربه‌ای، فلومتر اکسیژن، چراغ قوه و از این قبیل موارد نیاز به شناسنامه ندارد. اما تعداد آن در هر بخش باید مشخص و معلوم باشد.
سطح یک	الف-۳-۷-۲ انبارش و اسقاط تجهیزات پزشکی مطابق ضوابط مربوط انجام می‌شود.
	<ul style="list-style-type: none"> <li>❖ دسترسی و آگاهی مسئول تجهیزات پزشکی بیمارستان از ضوابط ابلاغی انبارش تجهیزات پزشکی در سامانه اداره کل تجهیزات و ملزومات پزشکی وزارت بهداشت</li> <li>❖ دسترسی و آگاهی مسئول تجهیزات پزشکی بیمارستان از ضوابط ابلاغی وزارت بهداشت در خصوص اسقاط تجهیزات پزشکی</li> <li>❖ اسقاط تجهیزات پزشکی منطبق بر ضوابط ابلاغی اداره کل تجهیزات و ملزومات پزشکی</li> </ul>
	نظارت و تسلط مسئول تجهیزات پزشکی بیمارستان/ کارشناسان تجهیزات پزشکی در زمینه نحوه انبارش تجهیزات پزشکی مطابق ضوابط ابلاغی اداره کل تجهیزات و ملزومات پزشکی وزارت بهداشت و نحوه اسقاط تجهیزات مشمول اسقاطی و وضعیت انبار تجهیزات پزشکی، از شواهد استقرار این استاندارد است



سطح یک	الف-۳-۷- تعمیرات تجهیزات پزشکی از طریق شرکت‌های نمایندگی / ثالث مجاز انجام می‌شود.
	<ul style="list-style-type: none"> <li>❖ شناسایی شرکت‌های نمایندگی و یا مجاز (ثالث) تجهیزات پزشکی در واحد مهندسی پزشکی در شناسنامه تجهیزات</li> <li>❖ انجام تعمیرات تجهیزات پزشکی صرفاً از طریق شرکت‌های نمایندگی و یا مجاز (ثالث مجاز)</li> </ul> <p>فهرست شرکت‌هایی که انجام خدمات آن‌ها به موقع و با قیمت و کیفیت مناسب صورت نمی‌پذیرد، حتماً به اداره کل تجهیزات پزشکی اطلاع‌رسانی گردد و در خریدهای بعدی به موضوع عدم رضایت از خدمات پس از فروش توجه جدی شود. اسکن مستندات کاغذی و الکترونیکی نمودن سوابق تعمیرات/سرویس‌های دوره‌ای تجهیزات به منظور دسترسی سریع و امکان طبقه بندی سوابق توصیه می‌شود.</p>
سطح دو	الف-۳-۷-۴ * نگهداری پیشگیرانه براساس بازدهی‌های میدانی دوره‌ای برای تجهیزات پزشکی برنامه‌ریزی و بر اساس آن اقدامات اصلاحی مؤثر به عمل می‌آید.
	<ul style="list-style-type: none"> <li>❖ تهیه فهرست تجهیزات پزشکی سرمایه‌ای و حیاتی مشمول نگهداری پیشگیرانه<sup>۱</sup> توسط تجهیزات پزشکی بیمارستان</li> <li>❖ تدوین برنامه زمان‌بندی انجام ارزیابی‌های نگهداری پیشگیرانه</li> <li>❖ فهرست تجهیزات پزشکی مشمول نگهداری پیشگیرانه به تفکیک بخش و تقویم بازدهی‌های دوره‌ای نگهداری پیشگیرانه آن‌ها</li> <li>❖ تدوین چک لیست‌های نگهداری پیشگیرانه براساس دستورالعمل‌های ابلاغی اداره کل تجهیزات پزشکی و توصیه‌های کارخانه سازنده</li> <li>❖ اجرای برنامه نگهداری پیشگیرانه براساس دستورالعمل‌های ابلاغی اداره کل تجهیزات پزشکی و توصیه‌های کارخانه سازنده</li> <li>❖ طراحی و انجام اقدامات اصلاحی/ برنامه بهبود کیفیت بر اساس نتایج ارزیابی و نگهداری پیشگیرانه</li> <li>❖ نگهداری سوابق ارزیابی‌های نگهداری پیشگیرانه و اقدامات اصلاحی احتمالی متعاقب آن در بخش‌ها/ واحدها و دفتر تجهیزات پزشکی بیمارستان</li> </ul> <p>برنامه‌ریزی و اجرای دقیق نگهداری پیشگیرانه تجهیزات پزشکی یکی از مهمترین و موثرترین خدمات تخصصی واحد تجهیزات پزشکی است که در کاهش هزینه‌های تعمیر و نگهداشت و نیز صیانت از کیفیت خدمات و ایمنی بیماران بسیار تاثیر گذار است.</p>
سطح دو	الف-۳-۷-۵ سرویس‌های دوره‌ای تجهیزات حیاتی و سرمایه‌ای توسط شرکت‌های مجاز در قالب قرارداد، برنامه‌ریزی و در تاریخ مقرر انجام می‌شوند.
	<ul style="list-style-type: none"> <li>❖ تعیین فهرست تجهیزات حیاتی و سرمایه‌ای مشمول سرویس‌های دوره‌ای در کمیته درمان دارو و تجهیزات</li> <li>❖ عقد قراردادهای معتبر و جاری برای سرویس دوره‌ای تجهیزات حیاتی و سرمایه‌ای</li> <li>❖ تدوین برنامه زمان‌بندی انجام سرویس دوره‌ای تجهیزات حیاتی و سرمایه‌ای</li> <li>❖ انجام سرویس‌های دوره‌ای به صورت منظم و بر اساس برنامه زمان‌بندی شده واحد تجهیزات پزشکی بیمارستان توسط شرکت‌های نمایندگی مجاز</li> </ul> <p>فهرست تجهیزات حیاتی و سرمایه‌ای مشمول سرویس‌های دوره‌ای با پیشنهاد مسئول تجهیزات پزشکی و موافقت مسئول فنی/ ایمنی و تصویب کمیته درمان دارو و تجهیزات تدوین می‌شود.</p>
سطح دو	الف-۳-۷-۶ کنترل کیفی دوره‌ای تجهیزات پزشکی مطابق ضوابط مربوط برنامه‌ریزی و اجرا می‌شود.
	<ul style="list-style-type: none"> <li>❖ تعیین فهرست تجهیزات حیاتی و سرمایه‌ای کالیبراسیون در کمیته درمان دارو و تجهیزات</li> <li>❖ تدوین برنامه زمان‌بندی انجام کالیبراسیون تجهیزات حیاتی و سرمایه‌ای</li> <li>❖ اجرای کالیبراسیون تجهیزات پزشکی به صورت منظم و بر اساس برنامه زمان‌بندی شده توسط شرکت‌های مجاز</li> <li>❖ نصب برچسب‌های الصافی مطابق با دستورالعمل‌ها و نتایج آزمون کالیبراسیون بر روی تجهیزات با تاریخ اعتبار</li> <li>❖ انجام کالیبراسیون مجدد در صورت دریافت هرگونه گزارش یا موارد عدم انطباق در عملکرد دستگاه در فاصله دو دوره کالیبراسیون</li> </ul> <p>کالیبراسیون دوره‌ای تجهیزات پزشکی تحت ضوابط ابلاغی اداره کل تجهیزات و ملزومات پزشکی انجام می‌شود. قبل از شروع آزمون کالیبراسیون بایستی تاریخ اعتبار پروانه و زمینه صلاحیت شرکت براساس سامانه اداره کل تجهیزات و ملزومات پزشکی وزارت بهداشت ارزیابی شود. برای اجرای کالیبراسیون بیمارستان برنامه زمان‌بندی شده انجام کنترل کیفی را براساس دستورالعمل مدیریت نگهداشت قابل دسترسی در تارنمای IMED.IR را تدوین نموده و براساس آن عمل می‌نماید. پیش بینی زمان سنجی انجام کالیبراسیون و استعلام تعرفه خدمات آزمون و انجام آزمون کالیبراسیون و الصاق برچسب‌ها مطابق دستورالعمل ابلاغی اداره کل تجهیزات و ملزومات پزشکی بایستی برنامه‌ریزی و انجام شود. حضور کارشناسان تجهیزات پزشکی جهت نظارت بر نحوه و عملکرد انجام آزمون و کسب اطمینان از کالیبراسیون ضروری است. همچنین تجهیزاتی که نتیجه کنترل کیفی آن‌ها مشروط و یا مردود ارزیابی شوند بایستی جمع آوری شده و تا زمان انجام اقدامات اصلاحی/تعمیرات لازم مورد بهره‌برداری قرار نگیرد. همچنین بایستی مستندات و سوابق اقدامات اصلاحی و نحوه مرتفع نمودن اشکالات گزارش شده و نتایج کالیبراسیون مجدد این دستگاه‌ها نگهداری و نسبت به الصاق برچسب جدید اقدام شود.*</p>

<sup>1</sup> Preventative Maintenance (PM)





سطح دو	الف-۷-۳-۷ * کاربران دائم و موقت در نوبت‌های کاری، بر اساس اصول نگهداشت و کاربری صحیح و ایمن از تجهیزات پزشکی استفاده می‌نمایند.
	<ul style="list-style-type: none"> <li>❖ آموزش کاربری ایمن و صحیح تجهیزات پزشکی توسط افراد ذیصلاح</li> <li>❖ ارزیابی اثربخشی آموزش‌های ارائه شده توسط مسئول تجهیزات پزشکی بیمارستان</li> <li>❖ اعطای گواهینامه الکترونیکی / فیزیکی پس از گذراندن دوره‌های آموزشی کاربران آموزش دیده</li> <li>❖ آگاهی و تسلط تمامی کاربران دائم و موقت تجهیزات پزشکی در تمامی نوبت‌های کاری در خصوص اصول نگهداشت و کاربری صحیح و ایمن تجهیزات پزشکی</li> </ul>
	<p>➤ مراحل آموزش کاربری ایمن و صحیح تجهیزات پزشکی</p> <ol style="list-style-type: none"> <li>۱. تعیین فهرست تجهیزات پزشکی که کاربران برای استفاده از آن نیازمند آموزش هستند.</li> <li>۲. پیش بینی تعهد آموزش اثربخش کاربران تجهیزات در مفاد قرارداد خرید و نظارت مسئول تجهیزات پزشکی بر اجرای دقیق آن</li> <li>۳. تعیین نحوه آموزش، مسئول آموزش، مکان و مدت آموزش برای هر یک از تجهیزات پزشکی دارای برنامه آموزش کاربری</li> <li>۴. تعیین مخاطبین آموزش به عنوان کاربران اصلی برای هر یک از تجهیزات پزشکی</li> <li>۵. آموزش کاربران مطابق برنامه تدوین شده برای استفاده صحیح و ایمن از تجهیزات</li> <li>۶. ارائه آموزش توسط افراد ذیصلاح که با توجه به نوع تجهیزات توسط نمایندگی رسمی / کارشناس ستادی / بیمارستان</li> <li>۷. استفاده از وسایل کمک آموزشی مانند فیلم‌های آموزشی جهت استمرار آموزش‌های مورد نیاز</li> <li>۸. صدور گواهینامه الکترونیکی / فیزیکی پس از گذراندن دوره‌های آموزشی جهت کاربران تجهیزات پزشکی</li> <li>۹. تعیین افراد مجاز کاربری تجهیزات بر اساس گواهینامه دوره‌های آموزشی صادر شده</li> <li>۱۰. تهیه راهنمای اصلی تجهیزات، دفترچه راهنمای نگهداری و کاربری خلاصه شده‌ای به زبان فارسی توسط واحد تجهیزات پزشکی</li> <li>۱۱. تهیه راهنمای تصویری کاربری سریع تجهیزات پزشکی و در دسترس بودن آن در مکان کاربری دستگاه‌های منتخب</li> </ol> <p>راهنمای نگهداری و کاربری تجهیزات پزشکی بایستی به زبان ساده و قابل فهم در تمامی بخش‌های درمانی و تشخیصی تهیه شود این مهم در بخش‌های اورژانس، اتاق عمل، بخش‌های مراقبت ویژه صورت ویژه برنامه‌ریزی شود. در مواردی که به تشخیص واحد تجهیزات پزشکی نیازی به نصب راهنما بر روی دستگاه نیست فایل الکترونیکی تهیه و در دسترس مستمر کاربران قرار گیرد.</p>
سطح دو	الف-۷-۳-۸ * تجهیزات پزشکی غیر فعال / معیوب، نشانه‌گذاری شده و از جریان کار خارج می‌شوند.
	<ul style="list-style-type: none"> <li>❖ نشان گذاری تجهیزات پزشکی معیوب</li> <li>❖ عدم وجود یا دسترسی کاربران به تجهیزات پزشکی معیوب در محل ارائه مراقبت/خدمت</li> <li>❖ عدم قرار گرفتن تجهیزات پزشکی معیوب در محدوده تجهیزات سالم</li> <li>❖ نظارت مستمر کارشناسان واحد تجهیزات پزشکی بر خروج تجهیزات پزشکی غیر فعال / معیوب، از جریان کار</li> </ul> <p>برای استقرار این استاندارد لازم است مسئول تجهیزات پزشکی بر جمع آوری تجهیزات مازاد، غیرفعال و معیوب، تعیین تکلیف آن‌ها و ثبت مستندات مربوطه نظارت نموده و از عدم دسترسی کاربران به تجهیزات پزشکی معیوب/ غیرفعال در محل ارائه مراقبت/ خدمت اعم از خدمات سرپایی، بستری، اتاق‌های عمل، واحدهای پاراکلینیک اطمینان حاصل نماید. همچنین تجهیزات پزشکی مازاد، غیرفعال و معیوب نبایستی در محدوده تجهیزات سالم مانند تجهیزات پشتیبان در بخش‌های بالینی و پشتیبانی اعم از واحد تجهیزات پزشکی و بخش‌ها قرار نگردد چراکه امکان استفاده نابجا از تجهیزات مازاد، غیرفعال و معیوب به جای تجهیزات سالم و آماده به کار محتمل می‌گردد. مستندات مبتنی بر فهرست تجهیزات مازاد، غیرفعال و معیوب و سرنوشت نهایی تجهیزات معیوب در واحد تجهیزات پزشکی ارزیابی می‌شود.</p>
سطح	الف-۷-۴ بیمارستان از انجام دیالیز بیماران با استفاده از تجهیزات استاندارد اطمینان حاصل می‌نماید.
سطح یک	الف-۷-۴-۱ مشخصات فنی و خدمات پشتیبانی دستگاه‌های همودیالیز، صافی‌های مصرفی و دستگاه‌های تصفیه اسمز معکوس مطابق ضوابط مربوط است.
	<ul style="list-style-type: none"> <li>❖ مطابقت مشخصات فنی انواع دستگاه‌های همودیالیز بیمارستان با مشخصات فنی ابلاغی وزارت بهداشت</li> <li>❖ مطابقت مشخصات فنی صافی‌های مصرفی همودیالیز بیمارستان با مشخصات فنی ابلاغی وزارت بهداشت</li> <li>❖ مطابقت مشخصات فنی انواع دستگاه‌های تصفیه اسمز معکوس بیمارستان با مشخصات فنی ابلاغی وزارت بهداشت</li> </ul> <p>❖ بخشنامه شماره ۴۰۰/۱۱۶۹۶ مورخ ۱۳۹۰/۱۲/۲۱ معاون محترم درمان وزارت بهداشت، مشخصات فنی تمامی انواع دستگاه‌های همودیالیز بیمارستان در واحد تجهیزات پزشکی بررسی می‌شود.</p>
سطح یک	الف-۷-۴-۲ کنترل کیفیت آب دستگاه‌های تصفیه اسمز معکوس انجام می‌شود و در صورت هرگونه عدم انطباق اقدامات اصلاحی مؤثر به عمل می‌آید.
	<ul style="list-style-type: none"> <li>❖ نمونه برداری از آب مصرفی دستگاه‌های دیالیز برای ارزیابی درجه سختی</li> <li>❖ نمونه برداری از آب مصرفی دستگاه‌های دیالیز برای ارزیابی میکروبی‌شناسی</li> </ul> <p>کارشناس بهداشت محیط با هماهنگی واحد تجهیزات فرایند نمونه برداری مستمر و انجام آزمایشات را برنامه‌ریزی نموده و سوابق نتایج نگهداری می‌شود.</p>





## ب- مراقبت و درمان

### ب-۱ مراقبت‌های عمومی بالینی

سطح	ب-۱-۱-۱ شناسایی بیماران به صورت فعال و مطابق ضوابط مربوط انجام می‌شود.
سطح دو	<p>ب-۱-۱-۱* قبل از انجام هرگونه اقدام تشخیصی/درمانی، شناسایی بیماران حداقل با دو شناسه و توجه نمودن به رنگ دست‌بند به صورت فعال انجام می‌شود.</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>❖ تهیه دستبند شناسایی در پذیرش</li> <li>❖ الصاق دستبند شناسایی به دست بیمار در محل پذیرش و تایید صحت مندرجات آن توسط بیمار/ خانواده</li> <li>❖ آموزش بیمار در بدو ورود به بخش در خصوص نگهداری و نحوه و علت استفاده از دستبند شناسایی</li> <li>❖ انجام شناسایی ایمن بیماران به صورت فعال</li> <li>❖ الصاق دستبند شناسایی برای کلیه بیماران بستری شامل بیماران تحت نظر بخش اورژانس و اقدامات روزانه</li> <li>❖ رعایت سیستم کدبندی رنگی دستبند شناسایی</li> <li>❖ چک مستقل دوگانه هویت بیمار در پروسیجرهای پر خطر</li> <li>❖ آگاهی بیماران/خانواده آنان نسبت به اهمیت و نحوه استفاده از دستبند</li> <li>❖ شناسایی بیماران و تطبیق بیمار صحیح با مراقبت/درمان صحیح به عنوان مسئولیت اولیه کارکنان خدمات سلامت برای تمامی بیماران طبق دستورالعمل ابلاغی</li> </ul> <p>شناسایی بیماران و تطبیق بیمار صحیح با مراقبت/درمان صحیح به عنوان مسئولیت اولیه کارکنان خدمات سلامت در کلیه بیماران بستری و تمامی بخش‌ها/واحدها اعم از پاراکلینیک، اسکوپ‌ها و مانند آن‌ها بر اساس دستورالعمل ابلاغی بایستی نهادینه شده باشد. تاکید می‌گردد که استفاده از دستبندهای شناسایی برای بیماران از مسئولیت کارکنان درمانی جهت کسب اطمینان از انجام اقدام درمانی، مراقبتی و تشخیصی صحیح بر روی بیمار صحیح نمی‌کاهد. استفاده از دستبند شناسایی در بیماران با اختلالات روانی یا شرایط خاص بالینی (منجمله سوختگی و شکستگی موضعی اندام‌های فوقانی) تابع دستورالعمل داخلی بیمارستان است.</p> <p>ملاک ارزیابی شناسایی بیماران، دستورالعمل ۱۰۷۵۷/۴۰۹/۱۲ مورخ ۹۳/۶/۱۲ وزارت بهداشت، شناسایی بیماران مجهول‌الهویه نیز بر اساس همین دستورالعمل ۱۰۷۵۷ انجام می‌پذیرد.</p> <p>➤ تاکیدات مهم در شناسایی صحیح بیماران</p> <ol style="list-style-type: none"> <li>۱. به منظور پیشگیری از خطا، مشخصات بیماران بایستی به صورت خوانا و واضح به روش یکسان در کل بیمارستان بر روی دستبندهای شناسایی درج شود.</li> <li>۲. بایستی حداقل دو شناسه مشتمل بر نام و نام خانوادگی ( نام پدر) و تاریخ تولد بیمار( به روز، ماه و سال ) با رنگ مشکی یا آبی در پس زمینه سفید دستبند پرنیت شود.</li> <li>۳. در صورت تشابه نام و نام خانوادگی دو بیمار بستری، ضروری است نام پدر بیمار نیز به عنوان جزئی از دو شناسه اصلی در دستبند شناسایی درج شود.</li> <li>۴. هیچگاه از شماره اتاق و تخت بیمار به عنوان شناسه برای شناسایی استفاده نشود.</li> </ol> <p>➤ برخی حیطه‌های عملکردی شایع که بیشترین میزان شناسایی نادرست بیماران ممکن است حادث شود</p> <ol style="list-style-type: none"> <li>۱. دارو دهی به بیماران</li> <li>۲. فلوتومی</li> <li>۳. ترانسفوزیون خون</li> <li>۴. اقدامات تهاجمی</li> <li>۵. اعمال جراحی</li> <li>۶. اقدامات پاراکلینیک اعم از نمونه‌برداری، انجام اقدامات تشخیصی، ثبت و گزارش نتایج</li> <li>۷. ترخیص نوزادان</li> <li>۸. خدمات غیر مستمر مانند مشاوره‌ها</li> <li>۹. انجام اقدامات تشخیصی یا درمانی در خارج از بخش یا توسط کارکنان غیرشاغل در همان بخش (اعم از تصویربرداری، سونوگرافی تحت‌گاید، دیالیز و سایر)</li> <li>۱۰. ارائه خدمات توسط کارکنان موقت (مانند به‌کارگیری نیروها از سایر بخش‌ها در قالب اضافه کار)</li> <li>۱۱. بیماران تازه بستری و بیماران با اسامی مشابه</li> <li>۱۲. بیماران تازه وارد اورژانس</li> </ol>



➤ برخی از عوامل مؤثر و همراه در افزایش احتمال بروز خطا در شناسایی صحیح بیماران

۱. تواتر بالای تحویل بیماران بین نوبت‌های کاری، بین بخشی، بین بیمارستانی
۲. مشکلات برقراری ارتباط بین کارکنان بالینی و گاهی غیر بالینی
۳. عدم به کار بستن چک لیست‌های قبل از عمل
۴. عدم رعایت روش‌های صحیح کنترلی
۵. بیماران دارای محدودیت‌های خاص در برقراری ارتباط مانند گویش‌ها و زبان‌های مختلف
۶. بیماران با سطح هشجاری پایین یا اغما
۷. نوزادان و کودکان، سالمندان (به علت مشکلات فیزیکی مانند نقص شنوایی یا ذهنی مانند آلزایمر)
۸. بیماران روانپزشکی
۹. افراد با معلولیت یا اختلالات ذهنی

➤ روش شناسایی فعال بیماران

۱. از بیمار درخواست نمایید که نام و نام خانوادگی و تاریخ تولد/سن خود را و در صورت ضرورت نام پدر را بیان نماید.
۲. پاسخ بیمار را با مشخصات مندرج بر روی دستبند شناسایی تطبیق دهید.
۳. اگر بیمار کودک/ معلول ذهنی/ قادر به تکلم نباشد/ هوشیار نباشد، با پرسش مشخصات بیمار از والدین / وابستگان درجه یک، او را شناسایی نمایید.

در سیستم کد بندی رنگی، رنگ "قرمز" فقط برای شناسایی بیماران مبتلا به آلرژی شناخته شده، و رنگ "زرد" برای شناسایی سایر بیماران در معرض خطر (از جمله بیماران مستعد یا مبتلا به زخم فشاری، در معرض خطر سقوط یا ترومبوآمبولیسم، ریسک خودکشی، سوءتغذیه، تشنج) مورد استفاده قرار می‌گیرد.

تعریف این خطرات باید در کمیته درمان دارو و تجهیزات پزشکی و با استفاده از دستورالعمل ابلاغی فوق الذکر، مصوب و به بخش‌ها ابلاغ شود و کارکنان از آن آگاهی داشته و بر اساس آن کدبندی رنگی دستبندهای شناسایی انجام شود. بنابراین علت انتخاب رنگ زرد برای بیمار (خطر متوجه بیمار) باید مشخص باشد. همچنین لازم است بر روی دستبند شناسایی زرد رنگ، ریسک مربوطه که دلیل تعیین رنگ زرد بوده است درج شود. البته اگرچه در مواردی لازم است بیمار/ همراهان از ریسک مربوطه به صورت مستقیم یا غیرمستقیم آگاه و در قبال آن آموزش دیده باشد ولی این عنوان نباید محل حریم خصوصی یا موجب تشویش برای بیمار باشد. برای نمونه می‌توان به "خودکشی" اشاره نمود. در این موارد می‌توان از کد شناخته شده (تنها برای کارکنان) مصوب در کمیته اخلاق بالینی بیمارستان استفاده کرد.

در بخش‌های اورژانس بر اساس ارزیابی بالینی به عمل آمده و بخش‌های ویژه طبق ارزیابی اولیه پرستاری رنگ دستبند تعیین خواهد شد. به منظور پیش‌گیری از وقوع حوادث تهدید کننده حیات بیمار در تغذیه‌ی مکمل وریدی و تمامی مراحل نسخه پیچی در داروخانه بستری، آماده سازی و دادن داروهای با هشدار بالا به بیماران، الزامی است بیمار صحیح با اقدام درمانی صحیح توسط دو نفر از کادر حرفه‌ای واجد صلاحیت ذیربط به صورت مستقل از یکدیگر کنترل شود. در فرایند انتقال خون نیز بایستی چک همزمان توسط دو نفر از کادر بالینی و با تایید صحت شناسه‌ها، دستورات پزشکی و انطباق آن‌ها با یکدیگر صورت پذیرد. شناسایی صحیح بیماران قبل از انجام هرگونه اقدام تشخیصی/ درمانی در بیمارستان پایه اصلی و خشت اول ایمنی بیماران را تشکیل می‌دهد در صورت عدم نهادینه سازی این مهم در بیمارستان بسیاری از استانداردهای مرتبط با ایمنی و ارتقای کیفیت نیز در رهبری و مدیریت کیفیت بدون نیاز به ارزیابی امتیازی کسب نخواهند نمود. نتایج سایر استانداردهای این محور نیز با در نظر گرفتن نتیجه این استاندارد ارزیابی خواهد شد. این سنجه دارای وزن و تاثیر بالایی در نتایج اعتباربخشی است.

ب-۱-۱-۲ \* از فن‌آوری‌های نوین جهت شناسایی فعال بیماران استفاده می‌شود.

- ❖ انجام شناسایی ایمن بیماران به صورت فعال مبتنی بر فن‌آوری‌های نوین
- ❖ وجود مستند آموزش کارکنان ذیربط از نحوه کاربری فناوری‌های نوین مربوط

➤ فن‌آوری‌های نوین می‌توانند شامل موارد ذیل باشند:

۱. Biometric devices
۲. RFID Chips
۳. Barcodes

در این روش احراز شناسایی صحیح بیماران تابع فرایند مربوطه طبق سنجه ب-۱-۱-۱ و دستورالعمل مورد اشاره است.



سطح	ب-۱-۲ ارزیابی اولیه بیماران با رعایت اصول مراقبتی انجام می‌شود.
سطح دو	ب-۱-۲-۱ پرستاران ارزیابی اولیه بیماران را مطابق ضوابط مربوط انجام می‌دهند.
	<ul style="list-style-type: none"> <li>❖ آگاهی پرستاران در بخش‌های بستری از نحوه ارزیابی اولیه</li> <li>❖ انجام ارزیابی اولیه دقیق و کامل پرستاری بر بالین بیمار توسط پرستار در محدوده زمانی تعیین شده</li> <li>❖ ثبت مشکلات/ تشخیص‌های پرستاری شناسایی شده طی ارزیابی اولیه در گزارش پرستار</li> </ul>
	<p>ارزیابی پرستاری یکی از اجزای مهم مراقبت‌های پرستاری جامع و اساس فرآیند پرستاری است. ارزیابی اولیه پرستاری یکی از مراجع مهم تصمیم‌گیری پزشک معالج در تدوین طرح مراقبت و درمان بیماران است. این اقدام در دو جزء تاریخچه سلامتی و بررسی جسمی انجام می‌گیرد. نتایج حاصل از ارزیابی اولیه در فرم گزارش پرستاری ثبت می‌گردد. ملاک ارزیابی این سنجش ارزیابی بیمار و ثبت مشکلات/ تشخیص‌های پرستاری شناسایی شده طی ارزیابی اولیه در گزارش پرستاری است. لذا تکمیل فرم/ چک لیست ارزیابی برابر فرم ابلاغی مورد ارزیابی قرار نمی‌گیرد. البته مصادیق چک لیست ابلاغی ارزیابی اولیه پرستاری متناسب با عملکرد هر بیمارستان بایستی بررسی شود اما آنچه اعتباربخشی رصد می‌نماید شناسایی کامل تاریخچه سلامتی و بررسی جسمی بیمار در ارزیابی پرستاری است لذا تکمیل/ عدم تکمیل چک لیست ابلاغی ارزیابی اولیه پرستاری ملاک کسب امتیاز نیست. تا زمان انجام ارزیابی اولیه، ضروری است در بدو پذیرش، ارزیابی وضعیت هوشیاری، جسمی، روحی، روانی و عوامل تهدید کننده ایمنی بیمار به همراه اقدامات پرستاری لازم در بخش انجام و در گزارش پرستاری ثبت گردد. در ارزیابی وضعیت روحی خطر اقدام به خودکشی در بیمار از روش معتبر ارزیابی و در برنامه‌ریزی مراقبت پرستاری استفاده شود. در انتقال بیمار از یک بخش به بخش دیگر نیازی به انجام مجدد ارزیابی پرستاری ( تاریخچه سلامتی و بررسی جسمی) نمی‌باشد. در خصوص بیماران سرپایی دیالیز، تالاسمی و شیمی درمانی در اولین مراجعه بیمار به بخش‌های سرپایی در مواردی که بیماران به صورت برنامه‌ریزی شده و منظم مراجعه می‌نمایند، یک بار ارزیابی اولیه پرستاری انجام و در پرونده این بیماران ثبت شود و صرفاً در صورت ایجاد تغییر وضعیت این گروه از بیماران در مراجعه بعدی مجدداً ارزیابی اولیه انجام شود. در غیر این صورت یک بار ارزیابی اولیه کفایت می‌نماید. در خصوص بیماران تحت نظر در اورژانس که پرونده بستری برای آن‌ها تشکیل می‌شود بایستی در بدو پذیرش، ارزیابی وضعیت هوشیاری، جسمی، روحی، روانی و عوامل تهدید کننده ایمنی بیمار به همراه اقدامات پرستاری لازم در بخش انجام و در گزارش پرستاری ثبت گردد. همچنین در خصوص بیماران تعیین تکلیف شده در بخش اورژانس که پرونده سرویس پزشک معالج تشکیل شده است در صورتی که این بیماران بیش از ۱۲ ساعت از زمان تشکیل پرونده سرویس نهایی در اورژانس ماندگاری داشته باشند فرم ارزیابی اولیه پرستاری ( جامع ) تکمیل شود. بدیهی است در این صورت پس از انتقال به بخش بستری دیگر نیازی به ارزیابی اولیه ( تاریخچه سلامتی و بررسی جسمی) در بخش مقصد نمی‌باشد.</p> <p>❖ استناد به دستورالعمل ابلاغی شماره ۴۰۹/۸۸ / د مورخ ۹۷/۱/۸ در خصوص ارزیابی اولیه پرستاری</p> <p>❖ شرایط تهدیدکننده ایمنی بر اساس ابلاغیه شماره ۴۰۰/۱۵۳۰۷ / د مورخ ۹۵/۵/۱۹ وزارت بهداشت با موضوع رسیدگی به گزارش فوری وقایع ناخواسته تهدید کننده حیات و شناسایی بیماران مستعد خودکشی</p> <p>❖ اقدامات پیشگیرانه کنترل عوامل تهدید کننده ایمنی بیماران بر اساس ابلاغیه شماره ۴۰۹/۱۰۷۵۷ / د مورخ ۹۳/۶/۱۲ وزارت بهداشت</p>
سطح دو	ب-۱-۲-۲ ارزیابی اولیه، طراحی و هدایت برنامه مراقبت و درمان بیماران توسط پزشک معالج و پزشکان ذیصلاح انجام می‌شود.
	<ul style="list-style-type: none"> <li>❖ تعیین و ابلاغ محدوده زمانی مناسب توسط بیمارستان جهت انجام ارزیابی اولیه بیمار توسط پزشک از سوی رئیس/ مدیرعامل بیمارستان</li> <li>❖ انجام ارزیابی‌های اولیه بیماران در محدوده زمانی تعیین شده/ بدو ورود و تکمیل فرم شرح حال با قید مهر و امضای پزشک</li> <li>❖ برنامه‌ریزی مراقبتی، تسکینی و آرام بخشی طراحی شده برای بیمار بر اساس تشخیص/ تشخیص‌های اولیه و ارزیابی اولیه پرستار</li> <li>❖ ثبت تمامی دستورات تشخیصی، درمانی و مراقبتی، تسکینی و آرام بخشی توسط پزشک</li> <li>❖ ارائه طرح مراقبتی و درمانی پیشنهادی پزشک به بیمار/ بستگان قانونی و جلب مشارکت آن‌ها</li> <li>❖ اجرای برنامه مراقبت و درمان بیماران توسط پزشک معالج</li> </ul>
	<p>ارزیابی اولیه پزشک منجر به تشخیص/تشخیص‌های احتمالی اولیه می‌شود. محدوده زمانی مناسب جهت انجام ارزیابی اولیه پزشک و تکمیل فرم شرح حال توسط رئیس/ مدیرعامل بیمارستان با مشاوره مسئول فنی تعیین شود. مشکلات واقعی یا بالقوه بیمار که در ارزیابی اولیه یا براساس تشخیص/تشخیص‌های احتمالی اولیه شناسایی شده اند بایستی در برنامه مراقبتی طراحی شده از طرف پزشک لحاظ شوند. پزشک وضعیت بیماران پرخطر، نیازمند مراقبت فوری و نیازمند مراقبت حاد را در اولین ارزیابی بیمار شناسایی و در برنامه مراقبتی درمانی طراحی شده لحاظ می‌نماید. انجام هیچ یک از فعالیت‌های یاد شده نبایستی موجب تاخیر/ تعلل در ارائه خدمات حیاتی به بیماران بدحال شود. در صورتی که ارزیابی اولیه پزشکی نشان دهد که بیمار در گروه پر خطر و اورژانس قرار دارد، هم زمان با انجام اقدامات درمانی ضروری، ویزیت توسط پزشک از سرویس تخصصی مربوط انجام می‌شود. منظور از سرویس تخصصی مربوط، پزشک مقیم با تخصص مرتبط/ پزشک آنکال با تخصص مرتبط/ در بیمارستان‌های آموزشی رزیدنت ارشد همان شیفت در سرویس تخصصی مرتبط است.</p> <p>❖ ارزیابی اولیه پزشک شامل اطلاعات موجود در فرم شرح حال می‌باشد که طبق نامه شماره ۱۰۰/۶۲۳۳ مورخ ۸۳/۸/۱۰ سازمان پزشکی قانونی ایران</p>



سطح	ب-۱-۳ مراقبت‌های پرستاری به صورت ایمن، بدون وقفه به بیماران ارائه می‌شود.
سطح یک	ب-۱-۳-۱ ارزیابی و مراقبت‌های پرستاری در هر نوبت کاری توسط پرستار معین برای هر بیمار انجام می‌شود.
	<ul style="list-style-type: none"> <li>❖ تعیین پرستار مسئول برای هر بیمار در هر نوبت کاری</li> <li>❖ تقسیم متوازن بیماران بین پرستاران حاضر در شیفت بجز سرپرستار</li> <li>❖ معرفی پرستار مسئول بیمار، در شروع هر نوبت کاری به بیمار/ همراه و ثبت نام پرستار مسئول در تابلوی مشخصات بالای تخت بیمار</li> <li>❖ ثبت نتایج ارزیابی مستمر وضعیت بالینی بیمار در هر نوبت کاری توسط پرستار مسئول</li> <li>❖ ثبت اقدامات پرستاری انجام شده در هر نوبت کاری توسط پرستار مسئول هر بیمار در فرم گزارش پرستار</li> <li>❖ همراهی پرستار مسئول بیمار در تمامی ویزیت پزشک‌ها و تبادل اطلاعات و نتایج ارزیابی‌های انجام شده</li> </ul>
	<p>توزیع متوازن نیروی انسانی پرستاری در بخش‌های مختلف بیمارستان به نحوی باشد که غیر از سرپرستار سایر نیروهای پرستاری به میزان یکسان و با در نظر گرفتن ویژگی‌ها و سطح بندی مراقبتی بیماران در مراقبت از بیماران مشارکت داشته باشند. همچنین برای نوبت‌های کاری عصر و شب تعیین مسئول شیفت ضروری است.</p> <p>استناد به دستورالعمل مراقبت موردی ابلاغیه شماره ۱۳۹/۵/۲۱۵۱ مورخ ۱۳۹۵/۱۲/۱۹</p>



سطح یک	ب-۱-۳-۲ * مراقبت‌های پرستاری به صورت مستمر، بدون وقفه، ایمن و متناسب با سطح مراقبتی برای هر بیمار برنامه‌ریزی و ارائه می‌شود.
	<ul style="list-style-type: none"> <li>❖ حضور پرستار مسئول بیمار در بخش در کلیه ساعات نوبت کاری موظف</li> <li>❖ ارزیابی مستمر وضعیت بالینی بیمار در هر نوبت کاری توسط گروه پرستاری مسئول</li> <li>❖ مراقبت و پیشگیری از اتصالات نادرست<sup>۱</sup> کاتترها و لوله‌ها مطابق ضوابط ابلاغی وزارت بهداشت</li> <li>❖ نظارت بر حضور مستمر پرستاران بر بالین توسط تیم مدیریت پرستاری</li> <li>❖ شناسایی اقدامات، فرایندها و امورات غیر مرتبط و مانع مراقبت مستقیم توسط مدیریت پرستاری از جمله مستندسازی‌های مازاد یا انجام امور غیر مرتبط</li> <li>❖ گزارش اقدامات، فرایندها و امور غیر مرتبط شناسایی شده توسط مدیریت پرستاری به تیم رهبری و مدیریت جهت تعیین تکلیف و بازنگری آن‌ها</li> <li>❖ برنامه‌ریزی جهت حذف مستندسازی‌های مازاد با رعایت ضوابط ابلاغی وزارت بهداشت</li> <li>❖ ارائه مراقبت‌های مستقیم پرستاری در سطح انتظار و استانداردهای مربوط</li> <li>❖ تحویل بالینی بیماران در هر شیفت توسط پرستاران طبق دستورالعمل ابلاغی</li> <li>❖ در نظر گرفتن مهلت مقرر هم پوشانی برای همه‌ی کارکنان درمانی هنگام تحویل نوبت کاری بر اساس دستورالعمل ابلاغی</li> <li>❖ حضور پرستاران / کمک پرستاران تحویل دهنده و تحویل گیرنده‌ی شیفت در مدت زمان همپوشانی برای تبادل اطلاعات در مورد بیماران</li> <li>❖ عدم هرگونه تاخیر/اختلال در مراقبت‌ها در ساعات تحویل نوبت کاری</li> <li>❖ اشراف و تسلط کامل پرستار به وضعیت بالینی بیمار خود و روند مراقبت و درمان در حال اجرا</li> </ul>
	<p>تعیین پرستار جانشین در مواردی که پرستار مسئول حتی به مدت کوتاه محل خدمت خود را ترک می‌نماید الزامی بوده و تحویل بیماران از طرف پرستار ترک کننده شیفت به پرستار جانشین قبل از ترک محل کار بایستی انجام شود. سطح بندی و توزیع بیماران برای شیفت بعد توسط مسئول شیفت با هماهنگی مسئول شیفت قبل باتوجه به اطلاع کامل تر از شرایط بیماران، صورت پذیرد. همچنین برای جلوگیری از اختلاف نظر و پوشش کامل مراقبت‌ها در زمان همپوشانی، مدیریت پرستاری، پایان ساعت پوشش هر تیم از کدهای فراخوان را به صورت رسمی ابلاغ نماید. دقت شود جابجایی بیماران بین بخش‌های مختلف حتی الامکان در ساعات تعویض شیفت نباشد مگر در موارد اورژانس که اجتناب ناپذیر است. همچنین موضوع تغییر پرستار در گزارش پرستاری و ثبت گزارش مراقبت‌ها در پرونده بیمار در زمان عدم حضور پرستار توسط پرستار جانشین انجام شود. در خصوص سطح بندی بیماران روان، بر اساس ضوابط داخلی بیمارستان برنامه‌ریزی و انجام شود.</p> <p>برای اطمینان از برقراری ارتباط موثر و ایمن از ابزارهایی مانند SBAR استفاده می‌شود. با استفاده از تکنیک SBAR که دارای مکانیسمی ساده برای به خاطر سپردن است و می‌تواند برای شکل دادن به ارتباطات افراد به ویژه در خصوص موارد حیاتی که توجه و اقدام اضطراری کادر بالینی را می‌طلبد، مورد استفاده قرار گیرد. توانمندی در درک بهتر اطلاعات مورد تبادل و چگونگی آن، تسهیل کار تیمی و پرورش فرهنگ ایمنی بیمار و فراهم سازی امکان تبادل اطلاعات کامل مرتبط به شرایط بیمار از ویژگی‌های تکنیک SBAR محسوب می‌شود.</p> <p>➤ مراحل تکنیک SBAR عبارت است از</p> <ol style="list-style-type: none"> <li>۱. وضعیت<sup>۲</sup> تشریح وضعیت کنونی در طی (۵ الی ۱۰ ثانیه)</li> <li>۲. سوابق<sup>۳</sup> بیان سوابق مرتبط و کاربردی بیمار به اختصار</li> <li>۳. ارزیابی<sup>۴</sup> نتیجه گیری، آن چه که فکر می‌کنید</li> <li>۴. توصیه‌ها<sup>۵</sup> آن چه که نیاز دارید با ذکر چهارچوب زمانی آن</li> </ol> <p>📖 دستورالعمل مراقبت موردی شماره ۱۳۹۵/۱۲/۱۹ مورخ ۱۳۹۵/۱۲/۱۹</p> <p>📖 استناد به دستورالعمل تحویل نوبت کاری در پرستاری به شماره ۱۳۹۶/۱۰/۰۹ مورخ ۱۳۹۶/۱۰/۰۹</p> <p>📖 دستورالعمل شماره ۴۰۹/۱۰۷۵۷ د مورخ ۹۳/۶/۱۲</p>

<sup>1</sup> Misconnection

<sup>2</sup> S(Situation)

<sup>3</sup> B(Background)

<sup>4</sup> A(Assessment)

<sup>5</sup> R(Recommendation)



سطح یک	<p>ب-۱-۳-۳ * آمادگی بیماران قبل از مداخلات تهاجمی، مراقبت و پایش مستمر حین و پس از آن، برنامه‌ریزی و بر اساس آن عمل می‌شود.</p>
	<ul style="list-style-type: none"> <li>❖ شناسایی و تدوین فهرست اقدامات تهاجمی قابل انجام در بخش‌های مختلف بیمارستان تحت نظارت مسئول فنی و مدیر خدمات پرستاری</li> <li>❖ آماده سازی بیماران برای مداخلات تهاجمی شناسایی شده در هر بخش</li> <li>❖ مراقبت و پایش بیماران مستمر حین مداخلات تهاجمی شناسایی شده در هر بخش</li> <li>❖ مراقبت و پایش بیماران مستمر پس از مداخلات تهاجمی شناسایی شده</li> <li>❖ آمادگی بیماران قبل از مداخلات تهاجمی و مراقبت و پایش مستمر و ایمن بیماران حین و پس از مداخلات تهاجمی</li> </ul>
	<p>مداخلات تهاجمی حداقل شامل اعمال جراحی، آنژیوگرافی، آنژیوپلاستی، دیالیز، شیمی درمانی، پرتو درمانی، انواع اسکوپ‌ها و سایر موارد با تشخیص بیمارستان است. به منظور استفاده بهینه از تخت‌های بستری، بایستی به نحوی برنامه‌ریزی شود که تا حد ممکن آمادگی‌های قبل از اعمال جراحی پیش از بستری بیمار ارزیابی و حاصل شود.</p> <p>➤ نکاتی مهم در خصوص دستورالعمل‌های آمادگی بیماران قبل از مداخلات تهاجمی، مراقبت و پایش مستمر حین و پس از آن</p> <ol style="list-style-type: none"> <li>۱. تدوین، حداقل برای جراحی، آنژیوگرافی، آنژیوپلاستی، دیالیز، شیمی درمانی، پرتو درمانی، انواع اسکوپ‌ها، سایر موارد با تشخیص بیمارستان</li> <li>۲. توجه به جزئیات آمادگی‌ها و مراقبت/پایش‌ها به تفکیک انواع مداخلات تهاجمی در دستورالعمل</li> <li>۳. آموزش کارکنان و نظارت بر اجرای صحیح دستورالعمل‌های تدوین شده با محوریت مدیریت خدمات پرستاری</li> <li>۴. استفاده از مفاد دستورالعمل ابلاغی از جمله دستورالعمل جراحی ایمن در تدوین دستورالعمل مربوط</li> <li>۵. برنامه‌ریزی دقیق پره آپ بیماران از طریق خدمات سرپایی</li> <li>۶. رعایت فرآیندهای تأیید کننده<sup>۱</sup> مانند چک لیست جراح، به منظور اجتناب از خطاهای ناشی از بیمار اشتباه، طرف اشتباه بدن و پروسیجر اشتباه</li> <li>۷. اجرای تکنیک‌هایی که از ایجاد خطرات و خطاها می‌کاهد، مانند وقفه در کار، توجیه اولیه، اخذ بازخورد نهایی و بیان دغدغه‌ها و سایر ...</li> <li>۸. درگیر شدن فعال کارکنان بالینی در فرایند مداخله به عنوان عضو تیم مراقبت سلامت</li> <li>۹. جلب مشارکت و تعامل فعال و همیشگی با بیمار/خانواده</li> <li>۱۰. ثبت وقایع از مرحله آماده سازی تا پایان پروسیجر در پرونده بیماران</li> <li>۱۱. شرکت در فرآیندهای آموزشی بررسی مرگ و میر</li> </ol> <p>❖ استفاده از مفاد دستورالعمل جراحی ایمن ابلاغی وزارت بهداشت به شماره ۴۰۹/۱۰۷۵۷/د مورخ ۹۳/۶/۱۲</p> <p>❖ استفاده از کتاب " راهنمای کشوری ارائه خدمات مامائی و زایمان بازنگری دوم بخشنامه شماره ۴۰۰/د/۱۱۰۵۶ مورخ ۹۱/۰۸/۲۳ " اطمینان از مراقبت و پایش مستمر بارداری‌های پرخطر، قبل، حین و پس از اتمام بارداری</p>

<sup>1</sup> Verification





سطح یک	<p>ب-۱-۳-۴ * تزریق خون و فراورده‌های خونی با شیوه ایمن و رعایت ضوابط شناسایی صحیح بیمار و تحت مراقبت‌های مستمر انجام می‌شود.</p>
	<ul style="list-style-type: none"> <li>❖ شناسایی ایمن بیمار طبق دستورالعمل ابلاغی وزارت بهداشت و احراز و تایید هویت صحیح بیمار به صورت همزمان توسط دو کادر بالینی</li> <li>❖ مقایسه و تایید هویت بیمار با پرونده وی و دستور تزریق خون، همزمان توسط دو کادر بالینی</li> <li>❖ مقایسه و تایید هویت بیمار با مشخصات مندرج بر روی کیسه خون ارسالی و دستور تزریق خون، همزمان توسط دو کادر بالینی</li> <li>❖ بررسی و تایید انطباق دستور تزریق خون با مشخصات مندرج بر روی کیسه خون ارسالی از سوی بانک خون، همزمان توسط دو کادر بالینی</li> <li>❖ بررسی تاریخ انقضاء کیسه و مخدوش بودن اطلاعات روی آن پیش از تزریق خون و فراورده‌های خونی</li> <li>❖ بررسی وضعیت ظاهری کیسه از نظر کدورت، تغییر رنگ، وجود لخته، همولیز، حباب گاز و هرگونه نشئی پیش از تزریق خون و فراورده‌های خونی</li> <li>❖ نظارت مستمر پرستار مسئول بیمار در ۵ دقیقه اول پس از تزریق با حضور دائم بر بالین بیمار و در ۱۵ دقیقه اول از طریق مراجعه و ارزیابی‌های مکرر بر بالین بیمار</li> <li>❖ توجه به سوابق تزریق خون بیمار و بررسی هرگونه عدم انطباق و انجام هماهنگی لازم با بانک خون</li> <li>❖ قطع فرایند تزریق خون بیمار در صورت بروز هر سطح/ نوع از واکنش انتقال خون توسط پرستار</li> <li>❖ اطلاع رسانی به پزشک و بانک خون و انجام سایر اقدامات لازم مطابق راهنمای هموویژیلانس</li> </ul>
	<p>در کلیه مراحل تزریق خون راهنمای هموویژیلانس ابلاغی از سوی وزارت متبوع رعایت می‌شود.</p> <p>نصب پوستر اقدامات مورد نیاز قبل از تزریق خون توسط پرستاران تهیه شده در سازمان انتقال خون در محل مناسب و قابل رویت توصیه می‌شود. اخذ مشارکت فعال از بیمار/خانواده به ویژه در بیماران با تزریق مستمر خون برای انطباق بررسی‌ها با سوابق تزریق خون قبلی کمک کننده است اما ملاک نیست.</p> <p>شناسایی بیماران، دستورالعمل ۴۰۹/۱۰۷۵۷/د مورخ ۹۳/۶/۱۲ وزارت بهداشت</p>
سطح دو	<p>ب-۱-۳-۵ * الزامات ایمنی بیمار در اقدامات تهاجمی خارج از اتاق عمل برنامه‌ریزی و رعایت می‌شوند.</p>
	<ul style="list-style-type: none"> <li>❖ شناسایی و تدوین فهرست اقدامات تهاجمی در حال انجام در خارج از اتاق عمل بیمارستان</li> <li>❖ تدوین دستورالعمل رعایت الزامات ایمنی بیمار در مراحل انجام اقدامات تهاجمی خارج از اتاق عمل</li> <li>❖ آگاهی کارکنان مرتبط از دستورالعمل رعایت الزامات ایمنی بیمار در مراحل انجام اقدامات تهاجمی خارج از اتاق عمل</li> <li>❖ رعایت دقیق الزامات ایمنی بیمار در مراحل انجام اقدامات تهاجمی خارج از اتاق عمل</li> </ul>
	<p>➤ نکاتی مهم در خصوص دستورالعمل‌های رعایت الزامات ایمنی بیمار در مراحل انجام اقدامات تهاجمی خارج از اتاق عمل</p> <ol style="list-style-type: none"> <li>۱. الزامات ایمنی ساختار فیزیکی و محیطی و تضمین وجود تجهیزات حیاتی و ضروری آماده به کار</li> <li>۲. شناسایی ایمن بیمار طبق دستورالعمل ابلاغی وزارت بهداشت</li> <li>۳. ارزیابی بالینی بیمار به منظور شناسایی وجود آلرژی‌های شناخته شده یا اثرات ناخواسته دارویی</li> <li>۴. اخذ رضایت آگاهانه طبق ضوابط مربوط</li> <li>۵. ارتباط موثر تیم سلامت به منظور تبادل اطلاعات حیاتی</li> <li>۶. شناسایی صحیح و تامین امنیت تمامی نمونه‌های اخذ شده حین پروسیجرهای تهاجمی</li> <li>۷. تشخیص سریع احتمال خطر خون ریزی شدید و آمادگی مواجهه موثر با آن</li> <li>۸. استفاده از روش‌های شناخته شده برای بی‌حسی بیمار و محافظت وی از درد کشیدن</li> <li>۹. استفاده از راهنماهای بهترین خدمات<sup>۱</sup> جهت انجام پروسیجرهای تهاجمی</li> <li>۱۰. تضمین ارائه مراقبت‌ها و اقدامات بعد از انجام پروسیجر (تسکین درد، کنترل خونریزی، آرام‌بخشی، ریکاوری)</li> <li>۱۱. استفاده از مفاد دستورالعمل جراحی ایمن ابلاغی وزارت بهداشت</li> <li>۱۲. رعایت موازین پیشگیری و کنترل عفونت</li> </ol> <p>استفاده از راهنماهای بهترین خدمات یکی از بهترین روش‌های کاهش خطاهای ناشی از عدم شناسایی صحیح بیماران و تضمین دریافت درمان صحیح توسط بیمار صحیح به روش صحیح در اقدامات تهاجمی است که شواهد متقاعد کننده‌ای مبنی بر ارتقاء چشمگیر پیامدهای خدمات سلامت ناشی از استفاده متخصصین سلامت از راهنماهای تأیید شده مانند راهنماها، دستورالعمل‌ها و چک لیست‌ها موجود است.</p> <p>شناسایی بیماران، دستورالعمل ۴۰۹/۱۰۷۵۷/د مورخ ۹۳/۶/۱۲ وزارت بهداشت</p>

<sup>1</sup> Best Practices



سطح دو	ب-۱-۳-۶ * مهار شیمیایی با دستور پزشک، به شیوه صحیح و ایمن انجام می‌شود.
	<ul style="list-style-type: none"> <li>❖ تدوین خط مشی و روش مهار شیمیایی با مشارکت همه صاحبان فرایند</li> <li>❖ آگاهی کارکنان مرتبط از خط مشی و روش مهار شیمیایی</li> <li>❖ رعایت دقیق الزامات خط مشی و روش مهار شیمیایی</li> </ul>
	<p>➤ نکاتی مهم در خط مشی و روش مهار شیمیایی</p> <ol style="list-style-type: none"> <li>۱. لحاظ سابقه دارویی و حساسیت‌های شناخته شده بیمار در تعیین نوع داروی مورد استفاده برای مهار شیمیایی بیمار و پیشگیری از عوارض و تداخلات دارویی</li> <li>۲. استفاده از ایمن‌ترین روش تجویز در مهار شیمیایی بیمار با کمترین عوارض و رعایت اصول ایمنی دارودهی<sup>۱</sup></li> <li>۳. آموزش اثربخش کارکنان مرتبط</li> <li>۴. انجام مهار شیمیایی صرفاً بر اساس دستور پزشک</li> <li>۵. ارزیابی پاسخ به درمان، علایم حیاتی و شرایط بالینی بیمار به صورت مستمر، قبل، حین و پس از مهار شیمیایی</li> <li>۶. شرایط بیمار قبل از شروع مهار وهمچنین پاسخ بیمار به درمان در گزارش پرستاری ثبت می‌گردد</li> <li>۷. کنترل و ثبت علایم حیاتی و شرایط بالینی بیمار به صورت مستمر در طول مدت زمان مهار در پرونده</li> <li>۸. تمهیدات ایمنی بیمار از قبیل احتمال سقوط، مانیتورینگ مداوم و...پایش وکنترل مستمر</li> <li>۹. قطع مهار شیمیایی در کوتاهترین زمان ممکن</li> <li>۱۰. حفظ حریم خصوصی بیمار در حین زمان مهار شیمیایی</li> <li>۱۱. نحوه بررسی وقایع ناخواسته ناشی از مهار شیمیایی بیمار</li> <li>۱۲. تکرار مهار شیمیایی صرفاً منوط به دستور مجدد پزشک و عدم امکان تکرار مهار شیمیایی بدون دستور مجدد پزشک حتی با وجود دستور در صورت لزوم<sup>۲</sup></li> </ol> <p>باتوجه به محدودیت استفاده از مهار شیمیایی در هرروز (حداکثر سه بار ) توصیه می‌شود با کاهش عوامل تحریک کننده برای بیمار، از مهار شیمیایی کمتر استفاده شود.</p>
سطح دو	ب-۱-۳-۷ * مهار فیزیکی با دستور پزشک، به شیوه صحیح و ایمن انجام می‌شود.
	<ul style="list-style-type: none"> <li>❖ تدوین خط مشی و روش مهار فیزیکی با مشارکت همه صاحبان فرایند</li> <li>❖ آگاهی کارکنان مرتبط از خط مشی و روش مهار فیزیکی</li> <li>❖ رعایت دقیق الزامات خط مشی و روش مهار فیزیکی</li> </ul>
	<p>➤ نکاتی مهم در خط مشی و روش مهار فیزیکی</p> <ol style="list-style-type: none"> <li>۱. تامین ابزار و تجهیزات استاندارد مورد نیاز با لحاظ جلوگیری از کمترین آسیب به بیمار برای مهار فیزیکی</li> <li>۲. انجام مهار فیزیکی و مدت آن صرفاً بر اساس دستور پزشک و ذکر اندام‌های لازم جهت مهار فیزیکی و مدت آن در دستور پزشک</li> <li>۳. استفاده از ایمن ترین روش جهت مهار فیزیکی و مهار اندام‌ها و اعضای مجاز با روش‌های استاندارد و بدون عوارض</li> <li>۴. ثبت و کنترل سیستم عصبی عروقی اندام‌های مهار شده به صورت مستمر</li> <li>۵. آموزش اثربخش کارکنان مرتبط</li> <li>۶. ارزیابی مستمر و مجدد بیمار تحت مهار فیزیکی ( بررسی شرایط بیمار قبل از شروع مهار فیزیکی و حین آن)</li> <li>۷. تمهیدات ایمنی بیمار از قبیل احتمال سقوط، ایجاد زخم‌های فشاری و صدمه بافتی به بیمار، آسیب به خود، و...</li> <li>۸. قطع مهار فیزیکی در کوتاهترین زمان ممکن</li> <li>۹. نحوه بررسی وقایع ناخواسته/ آسیب ناشی از مهار فیزیکی بیمار</li> <li>۱۰. حفظ حریم خصوصی بیمار در حین زمان مهار فیزیکی</li> <li>۱۱. ثبت زمان شروع، زمان خاتمه مهار فیزیکی و عوارض احتمالی در گزارش پرستاری</li> <li>۱۲. تکرار مهار فیزیکی صرفاً منوط به دستور مجدد پزشک و عدم امکان تکرار مهار فیزیکی بدون دستور مجدد پزشک حتی با وجود دستور در صورت لزوم</li> </ol> <p>در مادران باردار بدلیل امکان آسیب به مادر و جنین در وضعیت خوابیده به پشت، مهار فیزیکی ممنوع است. همچنین در بیمارانی که اعضای آن‌ها اختلال حرکتی دارد، مهار عضو مبتلا ممنوع می‌باشد.</p>

<sup>1</sup> Safe Medication Practice

<sup>2</sup> PRN



سطح	ب-۱-۴ مراقبت‌های بیماران در معرض خطر و آسیب پذیر، برنامه‌ریزی اختصاصی شده و بر اساس آن عمل می‌شود.
سطح یک	ب-۱-۴-۱ * عملکرد کارکنان بالینی پس از دریافت نتایج بحرانی بررسی‌های پاراکلینیک منطبق بر موازین ایمنی بیمار است.
<ul style="list-style-type: none"> <li>❖ وجود فهرست مقادیر بحرانی پاراکلینیک و اطلاع کارکنان بخش‌های بالینی اعم از بستری و سرپایی در باره آن</li> <li>❖ وجود خط آزاد ارتباطی یک طرفه و آماده به کار در بخش برای دریافت به موقع نتایج بحرانی بررسی‌های پاراکلینیک</li> <li>❖ آشنایی کارکنان بالینی با روش اجرایی مقادیر بحرانی پاراکلینیک</li> <li>❖ اطلاع کارکنان از روش اجرایی دستورات تلفنی / شفاهی و عمل بر اساس آن</li> <li>❖ حضور بلا درنگ کادر بالینی بر بالین بیمار جهت مداخله فوری به منظور نجات و حفظ ایمنی بیمار</li> <li>❖ اطلاع رسانی به موقع از سوی کارکنان بالینی بخش به کادر بالینی ذیصلاح برای انجام / تداوم مداخلات فوری و حیاتی</li> </ul>	
<p>فهرست مقادیر بحرانی پاراکلینیک شامل مقادیر واحدهای پاراکلینیک اعم از آزمایشگاه تشخیص طبی، آسیب‌شناسی بافت و تصویربرداری است. لیست مقادیر بحرانی پاراکلینیک با اجماع نظر متخصصین بالینی و پاراکلینیک مربوطه تدوین و توسط مسئول فنی آزمایشگاه در کمیته درمان دارو و تجهیزات پیشنهاد شده، پس از تصویب به کلیه بخش‌های بالینی، آزمایشگاه و آسیب‌شناسی بافت و تصویربرداری ابلاغ می‌گردد.</p> <p>از روش <i>Read Back . Write Down . Repeat Back Close the Loop</i>. تبادل اطلاعات بین کارکنان آزمایشگاه و آسیب‌شناسی بافت / تصویربرداری و کادر بالینی استفاده شود. چرخه مطمئن انتقال کامل و صحیح اطلاعات در چهار مرحله بازخوانی شنیده یادداشت شنیده بازخوانی یادداشت اطمینان از انتقال کامل و صحیح اطلاعات از روش <i>Read Back . Write Down . Repeat Back Close the Loop</i>. در تبادل اطلاعات بین کارکنان بالینی (اعم از پزشک و پرستار) استفاده شود. انجام / تداوم مداخلات فوری و حیاتی می‌تواند شامل اعلام کد احیا، اطلاع فوری به پزشک مقیم، آنکال یا معالج باشد. برای تبادل اطلاعات مورد اشاره به صورت کامل، جامع و دقیق روش‌های ساختارمند مانند SBAR پیشنهاد می‌گردد.</p>	
<p>📖 دستورالعمل شماره ۱۰۷۵۷/۴۰۹۵ مورخ ۹۳/۶/۱۲ وزارت بهداشت در خصوص برقراری ارتباط صحیح کارکنان خدمات سلامت در حین تحویل بیمار</p>	



سطح دو	ب-۱-۴-۲ * بیماران آسیب پذیر شناسایی و مراقبت و درمان با شیوه ایمن متناسب با شرایط آن‌ها ارائه می‌شود.
	<ul style="list-style-type: none"> <li>❖ ارائه مراقبت و درمان به بیماران آسیب پذیر همانند سایر بیماران بدون دخالت شرایط یاد شده و عدم ایجاد مانع از ارائه خدمت مطلوب و استاندارد به ایشان</li> <li>❖ توجه به مخاطرات ایمنی بیماران آسیب پذیر در شناسایی و احراز هویت آن‌ها در تمامی مراحل مراقبت و درمان</li> <li>❖ حمایت و مدیریت اقدامات توسط مددکاری اجتماعی</li> <li>❖ ترخیص ایمن بیماران آسیب پذیر</li> </ul>
	<p>منظور از بیماران/ مراجعین آسیب پذیر در این سنجه افرادی هستند که به دلیل قرار داشتن در شرایط خاص فیزیولوژیک/ فیزیکی/ روانی/ اجتماعی ممکن است به هنگام دریافت خدمات مراقبتی، تشخیصی و درمانی، در معرض خطر بیشتر یا تبعیض نسبت به سایر بیماران قرار گیرند.</p> <p>بیماران سالمند، روانپزشکی/ اختلالات ذهنی، معلولیت‌های جسمی (بینایی/ شنوایی/ حرکتی/ گفتاری)، بیماران مجهول‌الهویه، بیماران با اختلال هوشیاری، نوزادان و کودکان و مادران باردار، مراجعین/ بیماران مقیم مراکز نگهداری مانند خانه سالمندان، افراد دارای انگ اجتماعی مانند مبتلایان به ایدز، سوء مصرف مواد، زندانیان، بیماران با شخصیت‌های ضداجتماعی<sup>۱</sup>، افراد بی‌خانمان و ... از این گروه بیماران/ مراجعین هستند.</p> <p>در بیماران سالمند خطاهای شناسایی به علت اختلال در برقراری ارتباط مانند نقص شنوایی، بینایی، تکلم و ذهنی (مانند الزایمر و دمانس) از یک سو و سقوط به علت مشکلات حرکتی و نیز عدم برقراری ارتباط مناسب در فرایند مراقبت و درمان به دلایل پیشگفت مد نظر قرار می‌گیرند. در کودکان و نوزادان نیز عدم برقراری ارتباط مناسب در فرایند مراقبت و درمان در افزایش ریسک و تهدید ایمنی بیمار و نیز سقوط تاثیر دارند. در بیماران دچار اختلالات ذهنی و روانپزشکی خطاهای شناسایی به علت اختلال در برقراری ارتباط مانند الزایمر، دمانس، عقب ماندگی ذهنی، اختلالات روانپزشکی مانند اسکیزوفرنی از یک سو و سقوط به علت مشکلات حرکتی و تجویز دارویی و ریسک خودکشی و نیز عدم برقراری ارتباط مناسب و همکاری در فرایند مراقبت و درمان به دلایل پیشگفت مد نظر قرار می‌گیرند. بیماران دچار معلولیت‌های جسمی (بینایی/ شنوایی/ حرکتی) به علت اختلال در برقراری ارتباط مانند نقص شنوایی، بینایی یا تکلم از یک سو در معرض خطاهای شناسایی و به علت مشکلات حرکتی و نقص بینایی مواجه با خطر سقوط می‌باشند. این بیماران از سوی دیگر به سبب اشکال در برقراری ارتباط مناسب در فرایند مراقبت و درمان در معرض خطر هستند. بیماران مجهول‌الهویه به علت اشکال در برقراری و نیز نحوه شناسایی (از نظر شناسه‌ها و نحوه نام‌گذاری) در معرض خطاهای شناسایی و خطاهای ناشی از عدم همکاری در فرایند مراقبت و درمان هستند. بیماران با اختلال هوشیاری به علت اشکال در برقراری و نیز عدم امکان شناسایی فعال در معرض خطاهای شناسایی و خطاهای ناشی از عدم همکاری در فرایند مراقبت و درمان هستند. مادران باردار با توجه به بارداری و سلامت مادر و جنین از نظر روش‌های درمانی، دارودهی و مراقبت ملاحظات خاص خود را دارند. مراجعین/ بیماران مقیم مراکز نگهداری مانند خانه سالمندان از سویی از نظر کیفیت مراقبت و نگهداری قبل از بستری و عوارض ناشی از آن و احتمال عدم دسترسی مناسب به همراه/ خانواده، و از طرف دیگر پس از ترخیص به علت عدم تمکن مالی در تامین هزینه‌های مراقبت و درمان ممکن است دچار مشکل شوند. این بیماران/ مراجعین از نظر کیفیت مراقبت و نگهداری پس از بستری و عوارض ناشی از آن احتمالاً آسیب پذیر هستند. این شرایط با مخدوش نمودن تداوم زنجیره مراقبت می‌تواند باعث تهدید ایمنی بیمار و عدم دریافت پیامد مطلوب از درمان شود.</p> <p>بیمارستان برای بستری و ارائه خدمات به افراد دارای انگ اجتماعی مانند مبتلایان به ایدز، سوء مصرف مواد، زندانیان، افراد بی‌خانمان و بیماران با شخصیت‌های ضداجتماعی، بایستی ملاحظات دقیقی را مدنظر بگیرد.</p>
	<p>➤ پیشگیری از آسیب‌های احتمالی ناشی از افراد با رفتارهای پرخطر اجتماعی برای سایر بیماران/ مراجعین و یا ارائه کنندگان خدمت</p> <ol style="list-style-type: none"> <li>۱. تمهیدات لازم در خصوص محل ارائه خدمت و بستری مانند ایزولاسیون مناسب این بیماران</li> <li>۲. تامین ارائه کنندگان خدمت، متناسب با اصول اخلاقی و حفاظتی</li> <li>۳. تامین تمهیدات/ تسهیلات حفاظتی برای ارائه کنندگان خدمت مانند PPE</li> <li>۴. انتخاب دقیق و رعایت ملاحظات محل بستری این بیماران برای پیشگیری از ایجاد استرس برای بیماران مجاور و احساس نامطلوب برای بیمار به عنوان فرد طرد شده</li> <li>۵. ارائه خدمت مطلوب و استاندارد به هر یک از بیماران آسیب پذیر به نحوی است که شرایط یاد شده تاثیری بر روند مراقبت و درمان آن‌ها نداشته باشد</li> <li>۶. ارائه خدمات بدون تبعیض به این افراد</li> <li>۷. عدم استفاده از هرگونه شاخص/ برچسب به منظور مشخص نمودن بیماران/ مراجعین در گروه افراد دارای انگ اجتماعی</li> </ol> <p>تعریف مادران پرخطر مطابق بند ۵ بخشنامه ۴۹/۳۰۴۰۰/د مورخ ۹۰/۲/۱۹</p>

<sup>1</sup> Anti social



سطح دو	ب-۱-۳-۴ * بیماران پرخطر شناسایی شده و مراقبت و درمان با شیوه ایمن متناسب با شرایط آن‌ها ارائه می‌شود.
	<ul style="list-style-type: none"> <li>❖ مشخص بودن فهرست بیماران پرخطر در هر بخش با میزان ریسک ارزیابی شده توسط ابزار مربوطه</li> <li>❖ آشنایی کادر بالینی با مقولات مربوط به ایمنی بیمار و ریسک‌های متوجه بیمار و اقدام متناسب بر اساس آن‌ها</li> <li>❖ استفاده از دستبند زرد برای بیماران پرخطر در کلیه بخش‌ها<sup>۱</sup></li> <li>❖ مشخص بودن ملاحظات و برنامه مربوط به مراقبت و درمان و کنترل ریسک در بیماران در معرض خطر سقوط</li> <li>❖ مشخص بودن ملاحظات و برنامه مربوط به مراقبت و درمان و کنترل ریسک در بیماران در معرض خطر زخم فشاری</li> <li>❖ مشخص بودن ملاحظات و برنامه مربوط به مراقبت و درمان و کنترل ریسک در بیماران در معرض خطر ترومبوز وریدهای عمقی</li> <li>❖ مشخص بودن ملاحظات و برنامه مربوط به مراقبت و درمان و کنترل ریسک در بیماران در معرض خطر خودکشی</li> <li>❖ مشخص بودن ملاحظات و برنامه مربوط به مراقبت و درمان و کنترل ریسک در بیماران پلی فارمسی</li> <li>❖ مشخص بودن ملاحظات و برنامه مربوط به مراقبت و درمان و کنترل ریسک در بیماران در معرض سوء تغذیه</li> <li>❖ مشخص بودن ملاحظات و برنامه مربوط به مراقبت و درمان و کنترل ریسک در سایر بیماران در معرض خطر</li> <li>❖ آموزش لازم اثربخش به بیماران برای پیش‌گیری از بروز وقایع تهدید کننده ایمنی بیمار ناشی از خطرات مورد اشاره</li> <li>❖ تریخیص ایمن بیماران پرخطر</li> </ul>
	<p>منظور از بیماران/ مراجعین پرخطر در این استاندارد افرادی هستند که به دلیل شرایط موقت یا دائمی نیاز به دریافت خدمات تشخیصی- درمانی یا تمهیدات پیشگیرانه ویژه در اولین فرصت را دارند و باید تحت نظر مستمر و منظم و با اولویت ویژه قرار گیرند.</p> <p>➤ بیماران/ مراجعین پرخطر غالباً شامل موارد ذیل است</p> <ol style="list-style-type: none"> <li>۱. بیماران در معرض سقوط</li> <li>۲. زخم فشاری</li> <li>۳. خودکشی</li> <li>۴. سوءتغذیه</li> <li>۵. پلی فارمسی</li> <li>۶. ترومبوز وریدهای عمقی</li> </ol> <p>برای شناسایی و تعیین ریسک در بیماران در معرض سقوط ابزار مورس<sup>۲</sup>، زخم فشاری مقیاس‌هایی پیش‌بینی کننده معتبر مانند برادن<sup>۳</sup> و مانند آن پیشنهاد می‌شود. برای هر یک از بیماران در معرض خطر به صورت مکتوب و مدون و با اطلاع و دستور پزشک و پیگیری و اقدامات لازم از سوی پرستار مربوطه هم اقدامات مقابله با ریسک و هم طرح درمان مشخص و در قالب دستورات پزشکی درج و توسط پرستار اجراء می‌شود. در بیماران سالمند خطاهای شناسایی به علت اختلال در برقراری ارتباط مانند نقص شنوایی، بینایی، تکلم و ذهنی (مانند الزایمر و دمانس) از یک سو و سقوط به علت مشکلات حرکتی و نیز عدم برقراری ارتباط مناسب در فرایند مراقبت و درمان به دلایل پیشگفت مد نظر قرار می‌گیرند. پلی‌فارمسی به مواردی اطلاق می‌گردد که بیمار بیش از ۴ دارو مصرف می‌نماید. وجود تعریف برای هر یک از این موارد و ابزار تعیین ریسک بیماران در هر یک از این گروه‌ها ضروری است. توصیه می‌شود عنوان گروه/گروه‌های پرخطر که بیمار در آن قرار گرفته (مانند زخم فشاری) بر روی دستبند شناسایی زرد درج گردد. البته اگرچه در مواردی لازم است بیمار از ریسک مربوطه به صورت مستقیم یا غیرمستقیم آگاه و در قبال آن آموزش دیده باشد ولی این عنوان نباید مخل حریم خصوصی یا تشویش برای بیمار باشد. برای نمونه می‌توان به "خودکشی" اشاره نمود. در این موارد می‌توان از کد شناخته شده (تنها برای کارکنان) مصوب در کمیته اخلاق بالینی بیمارستان استفاده کرد.</p> <p>📖 دستورالعمل ۴۰۹/۱۰۷۵۷ مورخ ۹۳/۶/۱۲ با موضوع راهنماهای ایمنی بیمار</p> <p>📖 دستورالعمل ۴۰۰/۱۲۸۴۳ مورخ ۹۵/۴/۲۷ با موضوع دستورالعمل راهنمای ایمنی بیمار مرتبط با استانداردهای اعتباربخشی</p>

<sup>۱</sup> مطابق مندرجات و توضیحات سنجه ب-۱-۱-۱

<sup>۲</sup> MORSE Scale

<sup>۳</sup> Braden Scale



سطح	ب-۱-۵ مراقبت‌های پزشکان به صورت ایمن، به موقع و بدون وقفه به بیماران ارائه می‌شود.
سطح یک	ب-۱-۵-۱ ویزیت روزانه بیماران توسط پزشک معالج/ ذیصلاح در زمان بندی منظم به نحوی است که تعللی در روند مراقبت و درمان بیمار ایجاد نمی‌شود.
<p>❖ ویزیت روزانه بیماران توسط پزشک معالج در زمان بندی منظم و بدون هرگونه تاخیر/ اختلال در روند مراقبت و درمان بیمار</p> <p>❖ ویزیت روزانه توسط پزشک ذیصلاح جانشین در زمان مرخصی/ ایام تعطیل</p>	
<p>پزشک جانشین/ ذیصلاح به ترتیب اولویت شامل پزشک مقیم متخصص یا تخصص مرتبط - پزشک آنکال با تخصص مرتبط - در بیمارستان‌های آموزشی رزیدنت ارشد همان شیفت در سرویس تخصصی مرتبط است.</p> <p>➤ برخی اقدامات پزشکی در ویزیت‌های روزانه</p>	
<ol style="list-style-type: none"> <li>۱. ارزیابی ادواری شامل ارزیابی وضعیت و پاسخ بیمار به اجرای طرح درمان و در صورت نیاز بازنگری برنامه بر اساس پاسخ بیمار</li> <li>۲. ارزیابی مجدد بیمار به منظور تناسب و کارایی تصمیمات درمانی/ مراقبتی به منظور تایید یا رد تشخیص اولیه</li> <li>۳. ثبت دستورات دارویی و مراقبتی و تشخیصی درمانی در برگه دستورات پزشک و در صورت لزوم تغییر برنامه مراقبت و درمان در برگه سیر بیماری</li> <li>۴. ثبت پاسخ بیمار به برنامه‌های مراقبتی و درمانی در برگه سیر بیماری</li> <li>۵. ثبت وضعیت بهبودی بیماری حداقل به صورت روزانه در برگ سیر بیماری</li> <li>۶. ثبت ارزیابی‌های ادواری در برگه سیر بیماری</li> <li>۷. ثبت سیر بیماری با یکی از روش‌های مبتنی بر وضعیت یا مبتنی بر مشکل</li> <li>۸. مندرجات برگه سیر بیماری باید شامل تاریخ و ساعت، امضا و مهمور به مهر پزشک</li> </ol>	
<p>ثبت سیر بیماری مبتنی بر وضعیت بیمار یک روش سنتی است که ساختار آن به شکل داستان نویسی بوده و تنها اطلاعات مربوط به وضعیت بیمار ثبت می‌شود. ثبت سیر بیماری مبتنی بر مشکل<sup>۱</sup> روشی است که اطلاعات بیمار بر طبق مشکل وی سازماندهی و ثبت می‌شود.</p>	
<p>➤ اجزای سیر بیماری مبتنی بر مشکل</p> <ol style="list-style-type: none"> <li>۱. یافته‌های موضوعی<sup>۲</sup> (تاریخچه)</li> <li>۲. یافته‌های هدفمند<sup>۳</sup> (فیزیکی و نتایج بررسی‌های آزمایشگاهی)</li> <li>۳. فرایند ارزیابی<sup>۴</sup></li> <li>۴. برنامه‌ریزی درمان بیمار بر اساس اطلاعات<sup>۵</sup> به دست آمده که شامل شناسایی مشکلات (تشخیص) و بررسی پاسخ بیمار به بیماری است.</li> </ol>	
سطح یک	ب-۱-۵-۲ * در تمام ساعات شبانه روز دسترسی بیماران به پزشک دارای صلاحیت به نحوی است که اختلال/ تاخیری در روند درمان ایجاد نمی‌شود.
<p>❖ تنظیم برنامه و حضور به موقع پزشک متخصص آنکال بر بالین بیماران در هر ساعت از شبانه روز و ایام تعطیلات</p> <p>❖ دسترسی بیماران به پزشک دارای صلاحیت بدون هرگونه اختلال/ تاخیر در روند مراقبت درمان</p>	
<p>پزشک جانشین/ ذیصلاح به ترتیب اولویت شامل پزشک مقیم متخصص یا تخصص مرتبط - پزشک آنکال با تخصص مرتبط - در بیمارستان‌های آموزشی رزیدنت ارشد همان شیفت در سرویس تخصصی مرتبط است.</p>	

<sup>1</sup> Problem Oriented Method (POM)

<sup>2</sup> S: Subjective Data

<sup>3</sup> O: Objective Data

<sup>4</sup> A: Assessment Process

<sup>5</sup> P: Plan





سطح یک	<p>ب-۱-۵-۳ * مشاوره‌های تخصصی اورژانسی برنامه‌ریزی و در حداقل زمان انجام می‌شود.</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>❖ ویزیت بیمار و ثبت درخواست مشاوره با قید " مشاوره اورژانسی و ذکر سرویس تخصصی مد نظر " توسط پزشک معالج/ ذیصلاح در پرونده بیمار</li> <li>❖ ثبت توضیحات کافی توسط پزشک معالج/ ذیصلاح و تاریخ و ساعت درخواست در برگه مشاوره</li> <li>❖ حضور بلادرنگ پزشک مشاور ذیصلاح بر بالین بیمار</li> <li>❖ انجام ویزیت توسط مشاور و تکمیل برگه مشاوره توسط پزشک</li> <li>❖ اطلاع فوری نتایج مشاوره به پزشک معالج</li> <li>❖ شروع فوری اقدامات تشخیصی درمانی پس از تایید مراتب توسط پزشک معالج</li> </ul> <p>مشاوره‌های تخصصی اورژانسی بایستی بر بالین بیمار صورت پذیرد اما در صورت وضعیت بحرانی دستورات تلفنی تا زمان حضور بلادرنگ در بالین بیمار قابل اجرا می‌باشد. بدهی است تمامی دستورات تلفنی بایستی توسط پزشک مشاور در پرونده بیمار ثبت شود. پایش مدت زمان و نحوه انجام مشاوره‌های اورژانسی به عنوان یکی از شاخص‌های مهم به منظور ارتقای روند سرعت و کیفیت مشاوره‌های اورژانسی به تفکیک سرویس‌های تخصصی توصیه می‌شود. برگه مشاوره بایستی ممه‌ور به مهر و امضاء و تاریخ و ساعت پزشک مشاور باشد. بدیهی است دستورات فوری برای اقدامات نجات دهنده حیات بیماران توسط پزشک مشاور در شرایط بحرانی نیازی به اطلاع رسانی/ اخذ تایید پزشک معالج ندارد.</p> <p>پزشک جانشین/ ذیصلاح به ترتیب اولویت شامل پزشک مقیم متخصص یا تخصص مرتبط - پزشک آنکال با تخصص مرتبط - در بیمارستان‌های آموزشی رزیدنت ارشد همان شیفت در سرویس تخصصی مرتبط است.</p>
سطح دو	<p>ب-۱-۵-۴ مشاوره‌های تخصصی غیر اورژانسی برنامه‌ریزی و در حداقل زمان انجام می‌شود.</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>❖ ویزیت بیمار و ثبت درخواست مشاوره با قید " مشاوره با ذکر سرویس تخصصی مد نظر " توسط پزشک معالج/ ذیصلاح در پرونده بیمار</li> <li>❖ ثبت توضیحات کافی توسط پزشک معالج/ ذیصلاح و تاریخ و ساعت درخواست در برگه مشاوره</li> <li>❖ حضور پزشک مشاور ذیصلاح بر بالین بیمار</li> <li>❖ انجام ویزیت توسط مشاور و تکمیل برگه مشاوره توسط پزشک مشاور</li> <li>❖ اطلاع فوری نتایج مشاوره به پزشک معالج</li> <li>❖ شروع اقدامات تشخیصی درمانی پس از تایید مراتب توسط پزشک معالج</li> </ul> <p>مشاوره‌های تخصصی غیر اورژانسی بایستی بر بالین بیمار صورت پذیرد و به هیچ وجه دستورات تلفنی قابل اجرا نمی‌باشد. پایش مدت زمان و نحوه انجام مشاوره‌های غیر اورژانسی به عنوان یکی از شاخص‌های مهم به منظور ارتقای روند سرعت و کیفیت مشاوره‌های غیر اورژانسی به تفکیک سرویس‌های تخصصی توصیه می‌شود. برگه مشاوره بایستی ممه‌ور به مهر و امضاء و تاریخ و ساعت پزشک مشاور باشد. بدیهی است دستورات فوری برای اقدامات نجات دهنده حیات بیماران توسط پزشک مشاور در شرایط بحرانی نیازی به اطلاع رسانی/ اخذ تایید پزشک معالج ندارد.</p> <p>پزشک جانشین/ ذیصلاح به ترتیب اولویت شامل پزشک مقیم متخصص یا تخصص مرتبط - پزشک آنکال با تخصص مرتبط - در بیمارستان‌های آموزشی رزیدنت ارشد همان شیفت در سرویس تخصصی مرتبط است.</p>
سطح دو	<p>ب-۱-۵-۵ اقدامات تشخیصی و درمانی با آگاهی و محوریت پزشک معالج انجام می‌شود.</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>❖ اطلاع رسانی اقدامات تشخیصی درمانی در خواستی از طرف سایر اعضای تیم درمان و دستورات پزشک مشاور به پزشک معالج</li> <li>❖ ثبت دستورات پزشک مشاور در برگه دستورات پزشک و یا تایید آن در برگه مشاوره توسط پزشک معالج در اولین حضور بر بالین بیمار</li> <li>❖ ثبت تاریخ و ساعت اطلاع دهی نتایج اقدامات تشخیصی به پزشک معالج در پرونده بیمار توسط پرستار</li> <li>❖ انجام تمامی اقدامات تشخیصی درمانی با تایید پزشک معالج</li> </ul> <p>پزشک معالج به عنوان مسئول اصلی و رهبر بالینی بیمار بوده و تمامی اقدامات تشخیصی و درمانی بایستی تحت نظر/ آگاهی و تایید ایشان انجام شود. اقدامات تشخیصی درمانی درخواستی از طرف سایر اعضای تیم درمان و دستورات پزشک مشاور جنبه توصیه‌ای داشته و تنها پس از موافقت پزشک معالج و ثبت دستورات یاد شده در برگ دستورات پزشک قابلیت اجرا دارد مگر در مواردی که تاخیر در اقدامات تشخیصی درمانی به دستور سایر اعضای تیم پزشکی سبب به مخاطره افتادن حیات بیمار شود که در این صورت پزشکان ذیصلاح مقیم/ آنکال در این خصوص تصمیم‌گیری می‌نمایند. در صورت انجام اقدامات فوری و ضروری توسط سایر اعضای تیم درمانی، نتایج در اولین فرصت به پزشک معالج اطلاع داده شود. اقدامات بعدی توسط پزشک معالج هدایت و انجام شود.</p> <p>پزشک جانشین/ ذیصلاح به ترتیب اولویت شامل پزشک مقیم متخصص یا تخصص مرتبط - پزشک آنکال با تخصص مرتبط در بیمارستان‌های آموزشی رزیدنت ارشد همان شیفت در سرویس تخصصی مرتبط است.</p>



سطح دو	ب-۱-۵-۶ * درد بیماران با شیوه اثربخش و ایمن مدیریت می‌شود.
	<ul style="list-style-type: none"> <li>❖ آگاهی کادر درمانی از دستورالعمل تسکین درد</li> <li>❖ اقدام مطابق دستورالعمل تسکین درد</li> <li>❖ مدیریت درد بیماران با شیوه اثربخش و ایمن</li> </ul>
	<p>در صورت استفاده از داروهای مخدر تزریقی، تدابیر لازم جهت پیشگیری از عوارض ناخواسته از جمله آپنه مدنظر قرارگیرد. در خصوص استفاده از پمپ‌های مخدر تمهیدات ایمنی لازم طبق دستورالعمل استاندارد از سوی بیمارستان رعایت شود. همچنین به منظور افزایش ظرفیت پذیرش بیمار جهت اجرای دقیق دستورالعمل، آگاه‌سازی بیمار از عوارض داروهای مسکن رده‌های پایانی دستورالعمل داروهای ضد التهاب غیر استروئیدی<sup>۱</sup> و مخدر صورت می‌پذیرد.</p> <p>❖ دستورالعمل به شماره ۴۰۰/۱۲۸۴۳ د مورخ ۴/۲۷/۱۳۹۵ با موضوع دستورالعمل راهنمای ایمنی بیمار</p>
سطح سه	ب-۱-۵-۷ پزشکان متخصص مرتبط با عملکرد بیمارستان، مقیم بوده و در صورت نیاز بلافاصله بر بالین بیماران حاضر می‌شوند.
	<ul style="list-style-type: none"> <li>❖ وجود برنامه شبانه روزی جهت حضور پزشکان متخصص مقیم متناسب با نیازهای تخصصی بیماران در بیمارستان</li> <li>❖ در صورت نیاز بیماران حضور و ارائه خدمت پزشکان متخصص مقیم بلافاصله بر بالین بیماران در هر ساعتی از شبانه روز</li> </ul>
	<p>این سنجش بر اساس دستورالعمل‌های مقیمی برنامه تحول نظام سلامت تنظیم نشده است. هر چند در مصادیقی همسو هستند. هدف از این سنجش که معمولاً در بیمارستان‌های عالی و برتر انتظار استقرار آن می‌رود ارائه خدمات تخصصی پزشکی در بالاترین سطح دانشی و در تمام ساعات شبانه روز است. لذا ضرورتی برای پیاده‌سازی آن در بیمارستان‌های معمول کشور که با محدودیت پزشک متخصص مواجه هستند وجود ندارد. در صورت وجود برنامه مقیمی، دستورات تلفنی قابلیت اجرا ندارد و پزشک مقیم بعد از اطلاع نتایج اقدامات پاراکلینیکی و یا وضعیت بیمار، بایستی بلافاصله بر بالین بیمار حاضر و اقدام به ارزیابی و یا صدور دستورات درمانی و مراقبتی نماید.</p> <p>➤ تعداد و نوع تخصص پزشکان مقیم در سطح ایده‌آل</p>
	<p>الف- بیمارستان‌های جنرال</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>• ۶۴ تا ۹۶ تخت فعال: یک پزشک مقیم از یکی از رشته‌های تخصصی داخلی، جراحی عمومی و یا طب اورژانس</li> <li>• از ۹۶ الی ۲۵۶ تخت فعال: دارای دوتا چهار پزشک مقیم در رشته‌های تخصصی مورد نظر باشد</li> <li>• بیش از ۲۵۶ تخت فعال: دارای چهار تا شش پزشک مقیم در رشته‌های تخصصی مورد نیاز باشد</li> </ul>
	<p>ب- بیمارستان‌های تک تخصصی</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>• تک تخصصی زنان: دارای سه پزشک مقیم با تخصص‌های زنان، بیهوشی و یک متخصص اطفال با اولویت فوق تخصص نوزادان</li> <li>• تک تخصص جراحی غیرزنان: دو پزشک متخصص شامل یک نفر متخصص جراح مربوطه و یک متخصص بیهوشی</li> <li>• تک تخصصی چشم: یک نفر متخصص چشم پزشک</li> <li>• تک تخصصی غیرجراحی: یک نفر متخصص همان رشته</li> </ul> <p>در مراکز تروما پزشک مقیم متخصص ارتوپدی مقیم باشد. در مراکز ترومای اصلی مرکز استان باید علاوه بر متخصص مقیم ارتوپدی، دارای پزشک مقیم فوق تخصص جراحی عروق و متخصص جراحی مغز و اعصاب نیز باشند. برنامه پزشکان مقیم بخش‌های مراقبت ویژه<sup>۲</sup> مطابق دستورالعمل مربوطه می‌باشد. حضور پزشک درخانه‌های سازمانی درون محوطه بیمارستان به عنوان پزشک مقیم محسوب نمی‌شود.</p>

<sup>1</sup> NSAID

<sup>2</sup> ICU, NICU, CCU



سطح	ب-۱-۶ داروهای بیماران با رعایت اصول ایمنی و ضوابط مربوط برنامه‌ریزی و انجام می‌شود.
سطح یک	ب-۱-۶-۱ * داروهای مخدر در بخش به صورت حفاظت شده نگهداری و بر اساس تجویز پزشک معالج به صورت ایمن مصرف می‌شوند.
<ul style="list-style-type: none"> <li>❖ مدیریت دسترسی به داروهای مخدر به صورت تعریف شده و حفاظت شده</li> <li>❖ آموزش اثربخش کادر بالینی در ارتباط با تجویز ایمن داروهای مخدر</li> <li>❖ تفکیک محل فیزیکی انبارش داروهای مخدر با غلظت‌های مختلف به صورت حفاظت شده</li> <li>❖ تزریق داروهای ناركوتیک با غلظت بالا بر اساس راهنمای بالینی مصوب بیمارستان</li> </ul>	
<p>➤ نکاتی مهم در خصوص داروهای مخدر</p> <ol style="list-style-type: none"> <li>۱. نسخه نویسی داروهای مخدر توسط پزشک متخصص (و بالاتر) انجام شود.</li> <li>۲. استفاده از حروف درشت جهت نوشتن نام داروهای مخدر در هنگام دستوردارویی</li> <li>۳. اتصال تجویز داروهای مخدر به سیستم‌های هشدار اتوماتیک در زمان بروز خطای دارویی</li> <li>۴. استاندارد سازی و دقت بسیار در هنگام انبار داری، نسخه نویسی، نسخه برداری، آماده سازی و تجویز داروهای مخدر</li> <li>۵. مشخص نمودن داروهای ناركوتیک با غلظت بالا توسط برچسب مخصوص از سایر غلظت‌های دارویی</li> <li>۶. آموزش‌های لازم به کادر بالینی در ارتباط با تفاوت‌های مورفین و هیدرومورفین ارائه</li> <li>۷. نگهداری داروهای ناركوتیک و تسکین دهنده‌های درد در داروخانه/ بخش‌های بستری در قفسه جداگانه قفل دار به صورت حفاظت شده</li> <li>۸. درج سوابق و تحویل موجودی داروهای مخدر در تعویض شیفت‌ها</li> <li>۹. استفاده از برچسب واجد مشخصات دارو و غلظت آن در صورت نیاز فوری به ارسال دارو از داروخانه با غلظتی متفاوت از غلظت استاندارد داروی ناركوتیک</li> <li>۱۰. الزام به چک مستقل دو گانه و تنظیم پمپ هوشمند را با نظارت فرد ثانی</li> <li>۱۱. وجود برچسب بر روی کیسه هرگونه دارویی که از طریق پمپ اپیدورال از جمله اینتر اسکالن و بلوک موضعی عصب انفوزیه می‌شود</li> <li>۱۲. رعایت اصول کلی دارو دهی بیمار صحیح - راه مصرف صحیح - زمان صحیح - دوز مصرف صحیح - ثبت صحیح - تجویز صحیح - پاسخ مناسب به دارو</li> </ol> <p>📖 دستورالعمل به شماره ۴۰۰/۱۲۸۴۳ د مورخ ۴/۲۷/۱۳۹۵ با موضوع دستورالعمل راهنمای ایمنی بیمار مرتبط با استانداردهای اعتباربخشی، راهنمای داروهای با هشدار بالا همچنین به مصادیق و توضیحات سنج ب-۱-۶-۲ مراجعه شود.</p>	



سطح یک	ب-۱-۶-۲ * داروهای با هشدار بالا با تمهیدات ویژه و ایمن در بخش‌ها نگهداری، تجویز و مصرف می‌شوند.
	<ul style="list-style-type: none"> <li>❖ نگهداری ایمن داروهای با هشدار بالا در بخش</li> <li>❖ شناسایی داروهای با هشدار بالا در فرمولاری بیمارستان</li> <li>❖ برچسب گذاری تمام داروهای با هشدار بالا در انبار دارویی و قبل از توزیع</li> <li>❖ تعیین نحوه برچسب گذاری بر روی ویال یا باکس یا قفسه برای انواع داروهای با هشدار بالا در کمیته درمان دارو بر اساس شواهد معتبر</li> <li>❖ ابلاغ نحوه برچسب گذاری بر روی ویال یا باکس یا قفسه برای انواع داروهای با هشدار بالا به تمامی بخش‌های بالینی توسط رئیس/مدیرعامل بیمارستان</li> <li>❖ رعایت دقیق نحوه برچسب گذاری داروهای با هشدار بالا</li> <li>❖ تجویز ایمن داروهای با هشدار بالا</li> <li>❖ گزارش وقایع ناخواسته ناشی از مصرف غیر ایمن داروهای با هشدار بالا و تحلیل علل ریشه‌ای آن‌ها</li> </ul>
	<p>بر اساس منابع معتبر زمانی که "داروهای با هشدار بالا"<sup>۱</sup> به اشتباه مورد استفاده قرار می‌گیرند، باعث مرگ یا آسیب شدید بیماران می‌شوند. اگر چه ممکن است میزان تکرار خطا در مصرف و تجویز این داروها شایع نباشد، لیکن عوارض به جای مانده ناشی از خطاهای دارویی برای بیماران بسیار شدید، پایدار و غیر قابل جبران و بازگشت است. این داروها که می‌توان از میان آن‌ها، به داروهای ضد انعقاد، نازکوتیک‌ها، اوپوئیدها، انسولین و آرام بخش‌ها اشاره نمود، بیشتر توأم با عوارضی نظیر کاهش فشارخون، خونریزی، کاهش قند خون، دلیریوم، لتارژی و برادیکاردی بوده که هر یک از این عوارض می‌توانند آسیب و ضرری جبران ناپذیر را برای بیماران باعث شوند.</p> <p>از اهم احتیاطاتی که در مصرف و تجویز این داروها، ممنوعیت دسترسی آزاد به "داروهای با هشدار بالا" است. دسترسی به "داروهای با هشدار بالا" در اتاق آماده‌سازی دارو و انبار دارویی بخش بایستی محدود باشد. داروهای با هشدار بالا که دارای اسامی و یا اشکال مشابه می‌باشند در محل نگهداری در بخش در سیدهای قرمز رنگ گذارده شده، نام دارو به زبان فارسی با فونت حداقل ۴۸ که از دور قابل خواندن باشد، بر روی آن نصب شود. کارکنان بالینی به اطلاعات داروئی داروهای هشدار بالا مانند اشکال داروئی، دوزها، طریقه آماده‌سازی، راه‌های تجویز، زمان دارودهی، عوارض، تداخلات، پایش، هشدارهای داروئی دسترسی داشته باشند. در هنگام نسخه نویسی و نسخه برداری داروهای با هشدار بالا که دارای اسامی مشابه هستند، حتما، از روش نگارش<sup>۲</sup> به منظور تأکید بر روی اختلاف اسامی دارویی، استفاده شود. (استفاده از حروف بزرگ در نوشتن نام داروهای مشابه اسمی به عنوان مثال دوپامین<sup>۳</sup> در مقابل دوبتامین<sup>۴</sup>) در هنگام نسخه نویسی، نسخه پیچی و دادن دارو به بیمار، هفت قانون دارودهی<sup>۵</sup> رعایت شود (طبق توضیحات مندرج ذیل سنجه ب-۱-۶-۴) ویال پتاسیم دور از سایر داروها و در جایگاه مجزا نگهداری شود. در تجویز داروهای با هشدار بالا به صورت شفاهی یا تلفنی محدودیت اعمال گردد. نسخه نویسی داروهای با هشدار بالا توسط پزشک متخصص (و بالاتر) انجام شود. خوانا بودن دستورات و نسخ دارویی و متون نوشته شده توسط کارکنان بالینی مانند نوشتن نسخ یا دستورات داروئی پزشک و نیز انتقال نسخه برداری دستورات داروئی از پرونده به کاردکس/ سامانه اطلاعات بیمارستان بسیار حائز اهمیت است. بر روی وسایل مورد استفاده برای تزریق داروهای پرخطر مانند سرنگ (مورد استفاده در پمپ هوشمند و غیر آن)، میکروست برچسب قرمز رنگ، حاوی نام دارو با فونت مناسب الصاق گردد. در وسایل فوق جریان داروی با هشدار بالا نباید هرگز نبایستی در حالت آزاد<sup>۶</sup> قرار بگیرد. استانداردسازی و دقت بسیار در هنگام انبار داری، نسخه نویسی، نسخه برداری، آماده سازی و تجویز "داروهای با هشدار بالا" رعایت گردد به نحوی که از بروز وقایع ناخواسته بکاهد. تجویز و آماده سازی "داروهای با هشدار بالا" توسط دو نفر از کادر حرفه‌ای به صورت مستقل از یکدیگر انجام شود. آموزش‌های لازم به بیماران در خصوص ملاحظات و مخاطرات مصرف داروهای با هشدار بالا و لزوم توجه به دستورات پزشکی ارائه شود.</p> <p>یادآوری مهم! در صورت هرگونه حذف داروهای با هشدار بالا از فرایند برچسب گذاری به دلیل کمبود منابع، امتیازی به این سنجه تعلق نخواهد گرفت و صرفا بایستی بر اساس منابع علمی معتبر و شواهد بومی تصمیم گیری شود.</p> <p>❖ اجرای مفاد دستورالعمل به شماره ۴۰۰/۱۲۸۴۳ مورخ ۱۳۹۵/۴/۲۷ معاونت درمان وزارت متبوع با موضوع "دستورالعمل راهنمای ایمنی بیمار مرتبط با استانداردهای اعتبار بخشی، راهنمای داروهای با هشدار بالا.</p> <p>❖ استناد به بخشنامه داروهای پرخطر (هشداربالا) ۴۰۹/۹۵۶۳ د مورخه ۹۵/۳/۲۶</p>

1 High Alert Medications

2 Tall Man Lettering

3 Dopamine

4 Dobutamine.

5 7Rs

6 Free Mode



ب-۱-۳-۶ \* داروهای با شکل، نام و تلفظ مشابه با تمهیدات ویژه و ایمن در بخش‌ها نگهداری، تجویز و مصرف می‌شوند. سطح دو

- ❖ نگهداری ایمن داروهای با اسامی و اشکال مشابه
- ❖ تجویز ایمن داروهای با اسامی و اشکال مشابه
- ❖ محدود نمودن دستور تلفنی و شفاهی در خصوص داروها با تلفظ (آوای) مشابه
- ❖ جلب مشارکت بیماران و خانواده یا مراقبین در مراقبت دارویی به منظور کاهش خطر
- ❖ تعیین فضای فیزیکی اختصاصی جهت انبارش الکترولیت‌های با غلظت بالا با اشکال مشابه
- ❖ گزارش وقایع ناخواسته ناشی از مصرف غیر ایمن داروهای با اسامی و اشکال مشابه و تحلیل علل ریشه‌ای آن‌ها
- ❖ آموزش مستمر کاربران دارویی ذیربط

تشابه داروها از سه منظر مطرح است. این تشابه می‌تواند به لحاظ شباهت در بسته‌بندی دارویی باشد که از آن به عنوان شباهت ظاهری یا نمایی یاد می‌شود. وجه دیگر از تشابه، شباهت در تلفظ یا به عبارتی املاء و تشابه نوشتاری می‌باشد که کارکنان در دیدن دچار اشتباه و خطای دیداری نام دارو می‌شوند. این تشابه غالباً می‌تواند شباهت تلفظی یا آوایی را به دنبال داشته باشد که منجر به خطای شنیداری در حین تبادل اطلاعات و دستورات دارویی به صورت شفاهی/تلفنی می‌شود. فلسفه‌ای که بر مبنای آن احتمال خطرات ناشی از داروها با اسامی مشابه شکل گرفته این است که تازمانی که حروف ابتدایی و انتهایی هر کلمه صحیح باشد مهم نیست که حروف یک کلمه به چه ترتیبی در کنار هم قرار گرفته‌اند و به عبارتی مشاهده کننده بدون توجه به سایر حروف و بر اساس تداعی ذهنی قبلی خود از آن کلمه برداشت می‌نماید. به همین دلیل است که وجود مقادیر انبوه داروهای موجود در بازار مصرف با اسامی (تجاری یا برند) مشابه، گیج کننده می‌شود و با توجه به همین فلسفه این مشکل در سراسر جهان به عنوان یکی از علل آسیب‌های ناخواسته و حوادث تهدید کننده ایمنی بیمار معنا یافته است. با توجه به فراوانی شباهت داروها به لحاظ شکلی و اسمی، رعایت استانداردهای تجویز ایمن داروهای مشابه شکلی و اسمی بسیار حائز اهمیت است.

➤ آسیب به بیماران از جانب داروهای مشابه شکلی و اسمی از جوانب ذیل ممکن است ایجاد شود

۱. بروز خطاها/ اشتباهات دارویی ناشی از دست خط ناخوانای کارکنان بالینی اعم از پزشکان در زمان نسخه نویسی/تجویز و پرستاران هنگام نسخه برداری
۲. بروز خطاها/ اشتباهات دارویی ناشی از خطای شنیداری داروهای با اسامی مشابه یا آواهای مشابه
۳. بروز خطاها/ اشتباهات دارویی ناشی از خطای تجویز (دادن دارو) در داروهای با اشکال مشابه.

نصب یادآور داروها با اشکال مشابه در اتاق آماده سازی داروها ( لیست داروهای با اشکال مشابه منطبق بر داروهای موجود در بیمارستان می‌باشد و بدین منظور ضروری است که پس از تدارک دارویی و در فواصل دوره‌های منظم توسط بخش‌ها بازنگری و به روز شود). برچسب داروهای با اسامی و اشکال مشابه به رنگ زرد است و به نحوی بر روی ویال دارویی الصاق گردد که نام و مشخصات دارو قابل خواندن باشد. جعبه محتوی ویال‌ها و آمپول‌ها و داروهای با اسامی و اشکال مشابه در ترالی اورژانس را با برچسب زرد رنگ نشان گذاری شوند. در تمامی انبارهای دارویی بیمارستان (بخش، انبار مرکزی بیمارستان و داروخانه)، ظروف نگهداری داروهای با اسامی و اشکال مشابه را با برچسب زرد رنگ نشان گذاری شوند. حین برچسب گذاری بر روی ظروف نگهدارنده برچسب صحیح الصاق و از چک مستقل دوگانه استفاده شده و به صورت دوره‌ای به روز شود. برقراری ارتباط در خصوص داروهای مشابه باید به صورت شفاف باشد. بدین منظور از روش‌هایی مانند "Read back/Right Down/ Repeat back" و "Close the Loop" می‌توان استفاده کرد. در هنگام نسخه نویسی و دادن دارو به بیمار ۵ قانون مرتبط به داروها (دارودهی درست) اعمال گردد. به منظور تأکید بر روی اختلاف اسامی داروهای با اسامی مشابه، نسخه نویسی و نسخه برداری داروها به روش نگارش<sup>۱</sup> استفاده از حروف بزرگ در نوشتن نام داروهای مشابه اسمی صورت پذیرد. روش و نحوه تحویل موقت خدمات در بخش‌های بستری یا انبارهای دارویی در زمان ترک موقت خدمت مشخص باشد. همچنین بایستی به بیماران و مراقبین آنان آموزش داده شود که داروها هم دارای اسامی تجاری و هم اسامی ژنریک هستند، شرکت‌های مختلف دارویی فرمولاسیون مشابه دارویی را با اسامی متفاوت تجاری تولید می‌کنند و معمولاً اسامی تجاری با حروف بزرگ و اسامی ژنریک با پرینت کوچک بر روی جعبه/ شیشه دارو نوشته می‌شوند. به بیماران برگه‌های آموزشی کتبی در ارتباط با موارد مصرف، نام‌های ژنریک و تجاری و عوارض جانبی بالقوه داروهای مصرفی داده شود. با توجه به افزایش خطر بالقوه ناشی از خطاهای مرتبط به اسامی و اشکال مشابه دارویی LASA، بیماران به نگهداری فهرستی از اسامی تجاری و ژنریک داروهای مصرفی‌شان تشویق شوند. به بیماران توضیح داده شود که برخی داروها ممکن است دارای دو نام مختلف باشند. به منظور رفع ابهامات بیماران، فرصتی برای مرور دستور دارویی آنان با داروساز بیمارستان فراهم شود. بیماران و خانواده آنان به یادگیری نام ژنریک داروی خود به عنوان شناسه کلیدی ترغیب شوند. به بیماران آموزش داده شود که در صورت مغایرت داروهای آنان با رژیم دارویی معمولی شان، قبل از مصرف حتماً به ارائه دهنده خدمت اطلاع دهند. در صورتی که داروی بیمار نیاز به ابزار اندازه‌گیری (برای مثال: وجود قاشق یا پیمانه برای شربت‌ها) دارد، در اختیار وی قرار گیرد. هفت قانون دارو دهی عبارت است از داروی صحیح، راه صحیح، زمان صحیح، دوز صحیح و بیمار صحیح دو موردی که بر اساس مطالعات سازمان جهانی بهداشت به منظور تضمین ایمنی مصرف دارویی به پنج قانون دارودهی اضافه شده، عبارت است از مستند سازی صحیح و حق کارکنان، بیمار یا مراقبین بیمار در ارتباط با سؤال در مورد دستور دارویی داده شده.

❏ مفاد دستورالعمل به شماره ۴۰۰/۱۲۸۴۳ مورخ ۱۳۹۵/۴/۲۷ معاونت درمان وزارت متبوع با موضوع "دستورالعمل راهنمای ایمنی بیمار و راهنمای داروهای با هشدار بالا.

<sup>1</sup> TALL MAN LETTERING



ب-۱-۴ \* دارودهی بیماران با رعایت اصول صحیح دارودهی طبق آخرین روش پیشنهادی سازمان بهداشت جهانی انجام می‌شود.

سطح دو

- ❖ آموزش هفت قانون دارو دهی به کارکنان ذیربط
- ❖ رعایت هفت قانون دارو دهی در هنگام نسخه نویسی، نسخه پیچی و دادن دارو به بیمار
- ❖ نظارت بر اجرای بهینه در زمان نسخه نویسی، نسخه پیچی و دادن دارو به بیمار
- ❖ اطمینان از عدم وجود حساسیت داروئی قبل از تجویز هر گونه دارو

هفت قانون دارو دهی عبارت است از داروی صحیح، راه صحیح، زمان صحیح، دوز صحیح و بیمار صحیح دو موردی که بر اساس مطالعات سازمان جهانی بهداشت به منظور تضمین ایمنی مصرف دارویی به پنج قانون دارو دهی اضافه شده، عبارت است از مستند سازی صحیح و حق کارکنان، بیمار یا مراقبین بیمار در ارتباط با سؤال در مورد دستور دارویی داده شده. عدم کفایت دانش و آگاهی کادر بالینی در خصوص موارد مصرف، منع مصرف و تداخلات دارویی و نیز عدم توجه به عوامل جسمانی، شناختی، روانی/هیجانی و اجتماعی بیماران مانند آلرژی، بارداری، بیماری‌های همراه، سواد سلامت و سایر داروهای مصرفی آنان از دیگرمنابع و علل خطاهای دارویی ضمن نسخه نویسی داروها محسوب می‌شوند که با افزایش تعداد داروهای مصرفی بر شدت این مشکل هم رو به افزایش است. خطاها می‌تواند شامل نوشتن نسخه برای بیمار اشتباه، دوز اشتباه دارویی، داروی اشتباه، راه اشتباه مصرف یا زمان اشتباه برای دادن دارو به بیمار باشد. دست خط ناخوانا، سوء تفاهم‌ها در محاوره کلامی و کاربرد اختصاراتی که دارای چندین معنا بوده و می‌توانند به صورت نادرست تفسیر شوند باشند، خطاهای ریاضی ناشی از محاسبه اشتباه دوز دارو به علت بی دقتی یا خستگی و هم چنین ناشی از عدم آموزش کافی و نا آشنایی با نحوه کار با حجم‌ها، مقادیر، غلظت‌ها و واحدها و/یا فقدان دسترسی به پارامترهای به روز از سایر علل خطاهای دارویی در ضمن نسخه نویسی داروها محسوب شود.

➤ رعایت گام‌های ذیل توسط داروساز در کاهش خطر خطاهای نسخه پیچی موثر است

۱. اطمینان از ثبت / ورود صحیح نسخه دارویی
۲. تأیید صحت و کامل بودن نسخه دارویی
۳. آگاهی از داروهای با اسامی و اشکال مشابه ( داروها با اسامی مشابه مسوول یک سوم خطاهای دارویی می‌باشند)
۴. دقت نظر و توجه به صفرها و اختصارات
۵. سازمان دهی و نظم محیط کاری
۶. در صورت امکان کاهش عوامل حواس پرتی و مزاحمت و ایجاد وقفه حین کار
۷. تمرکز بر کاهش استرس و ایجاد تعادل در حجم کاری سنگین
۸. صرف وقت به منظور ذخیره و انبارش مناسب داروها
۹. کنترل کامل تمامی نسخ دارویی و ارائه همیشگی مشاوره کامل دارویی به بیمار

خطاهای سنتی در فرآیند دادن دارو به بیمار عبارتند از مصرف دوز اشتباه دارو به بیمار اشتباه، راه مصرف اشتباه، در زمان اشتباه یا داروی اشتباه. ندادن دارو بر طبق نسخه دارویی تجویز شده به بیمار و مستند سازی نامناسب و خطاهای محاسباتی / اشتباهات محاسباتی برای داروهای وریدی ( برای مثال قطرات / ساعت یا قطرات/دقیقه،  $ml/h$  یا  $ml/min$ ) از اشکال خطاهای مرتبط به این مرحله است. این خطاها می‌توانند ناشی از عدم برقراری ارتباط مناسب، لغزش یا خطای حافظه و عدم توجه/ تمرکز آنی، عدم کنترل روش‌های اجرایی، عدم دقت و خواب آلودگی و نیز شرایط محیط کاری زیر استاندارد و طراحی و بسته بندی داروها باشد.

➤ روش‌هایی برای مصرف ایمن تر داروها جهت توصیه به پزشکان و سایر ارائه دهندگان خدمت در حیطه دارویی:

۱. استفاده از اسامی ژنریک
۲. داروهای بیماران را منطبق با نیازهای فردی آنان نسخه نویسی نمایید
۳. اخذ تاریخچه کامل دارویی را بیاموزید و به آن عمل کنید.
۴. در ناحیه خود، نام داروهایی را که با خطر بالای وقایع ناخواسته تزام می‌باشند، بدانید
۵. در مورد داروهایی که نسخه نویسی می‌نمایید بیشتر بدانید
۶. از کمک حافظه‌ها استفاده کنید و به صورت شفاف ارتباط برقرار نمایید

➤ دو پیام مهم ایمنی دارویی

۱. داروهای فاقد برچسب مشخصات به دور انداخته شوند.
۲. هیچگاه دارویی را که به طور ۱۰۰ درصد نمی‌دانید چیست، به بیمار ندهید.





سطح دو	ب-۱-۵-۶ * تلفیق دارویی بیماران برنامه‌ریزی و انجام می‌شود.
	<ul style="list-style-type: none"> <li>❖ بررسی داروهای در حال مصرف بیمار در هنگام پذیرش و ثبت در فرم شرح حال</li> <li>❖ تعیین فهرست داروهای مشمول تلفیق دارویی</li> <li>❖ ایجاد کامل‌ترین و صحیح‌ترین فهرست دارویی "بهترین تاریخچه دارویی ممکن"</li> <li>❖ مقایسه بهترین تاریخچه دارویی ممکن از بیمار با دستورات دارویی جدید بیمار در هنگام پذیرش، انتقال یا ترخیص و توجه به ناهمخوانی‌های احتمالی و رفع آن</li> <li>❖ رعایت دستورالعمل ابلاغی انجام تلفیق دارویی در تمام مراحل</li> </ul>
	<p>ارائه خدمات دارویی در بیمارستان، فرآیند پیچیده‌ای است که شامل تدارک، انبارش، نسخه نویسی، نسخه پیچی، تجویز و پایش دارو است. خطاهای دارویی در هر یک از این مراحل می‌تواند رخ دهد که بر اساس شواهد، هر سال باعث مرگ چند هزار نفر و آسیب به ۱/۵ میلیون نفر می‌گردد و فقط در کشور آمریکا تحمیل هزینه‌ای معادل ۳/۵ میلیون دلار تحمیل می‌نماید. بالغ بر ۵۶٪ خطاهای دارویی در هنگام نسخه نویسی واقع می‌شود. در ۴۶٪ مواقع خطاهای دارویی در زمان انتقال، پذیرش یا ترخیص از بخش/بیمارستان رخ می‌دهد. از طرفی واکنش ناخواسته دارویی که به عنوان آسیب ناشی از یک دارو در دوز و مصرف نرمال تعریف شده، از مشکلات پیچیده و مهم بالینی است. شیوع کلی تداخلات دارویی که می‌تواند ناشی از تأثیر متقابل دارو با دارو، دارو با غذا و دارو با داروهای گیاهی باشد در حد ۵۰٪ تا ۶۰٪ است و پیشگیری از وقوع آن در مدیریت دارویی بیمار بسیارحائز اهمیت است. تعدد داروهای مصرفی بیماران توان بالقوه برای بروز تداخلات دارویی را افزایش می‌دهد. سن بیمار، شدت بیماری، ژنتیک، بیماری‌ها (نقص عملکردی کبدی یا کلیوی)، رژیم غذایی، استعمال دخانیات و مصرف الکل از سایر علل و عوامل تأثیرگذار بر بروز تداخلات دارویی هستند.</p> <p>تلفیق دارویی یک فرآیند رسمی است که با همکاری ارائه‌کنندگان خدمات سلامت، بیماران و خانواده آنان به منظور تضمین انتقال منسجم اطلاعات صحیح و جامع دارویی در طی انتقال خدمت یا مراقبت شکل می‌گیرد. تلفیق دارویی مستلزم مرور منظم، ساختارمند و جامع تمام داروهای بیمار به منظور تضمین ارزیابی دقیق قبل از قطع، تغییر یا دستور داروی جدید است. این فرآیند جزئی از مدیریت داروی بیماران بوده که پزشک را قادر به تصمیم‌گیری برای دستور مناسب‌ترین دارو برای بیمار می‌نماید. تلفیق دارویی مستلزم مرور منظم، ساختارمند و جامع تمام داروهای بیمار به منظور تضمین ارزیابی دقیق قبل از قطع، تغییر یا دستور داروی جدید است. فهرستی از تمامی داروهایی که بیمار دریافت می‌نماید تهیه (با نام، دوز، دفعات مصرف، شکل و راه مصرف داروهای مصرفی) و بررسی شده و ضمن مشاوره با داروساز بالینی/داروساز و رفع تداخلات دارویی توسط پزشک معالج انجام می‌شود.</p>
	<p>➤ داروهایی که بایستی مشمول تلفیق دارویی شوند</p> <ol style="list-style-type: none"> <li>۱. داروهای نسخه شده</li> <li>۲. ویتامین‌ها</li> <li>۳. داروهای روی پیشخوان<sup>۱</sup> یا همان داروهایی که خرید و مصرف آن‌ها نیاز به تجویز پزشک ندارد.</li> <li>۴. مواد تشخیصی و کنتراست‌ها</li> <li>۵. تغذیه مکمل</li> <li>۶. فرآورده‌های خونی</li> <li>۷. مایعات وریدی</li> <li>۸. مواد غذایی</li> <li>۹. داروهای گیاهی</li> </ol>
	<p>اخذ و ثبت اطلاعات مربوط به داروهای فعلی از بیمار یا خانواده وی بایستی توسط پزشک بستری کننده بیمار صورت پذیرد، مگر در مواقع اورژانس که فوریت اقدامات درمانی مطرح می‌باشد و در این موارد، اخذ و ثبت اطلاعات مربوط به داروهای فعلی از بیمار می‌تواند حداکثر تا ۲۴ ساعت پس از پذیرش به تعویق بیفتد. در بیمارستان‌های آموزشی اخذ تاریخچه داروهای مصرفی فعلی بیمار معمولاً توسط دانشجویان پزشکی ذیصلاح انجام می‌شود.</p> <p>✍️ اجرای مفاد دستورالعمل به شماره ۴۰۹۱/۱۰۷۵۷ مورخ ۱۳۹۳/۶/۱۲ با موضوع "راهنماهای ایمنی بیمار، راهنمای تضمین صحت دارویی در فرآیند انتقال خدمات، ملاک ارزیابی این سنجه است.</p>

<sup>1</sup> Over The Counter (OTC)



سطح	ب-۱-۷- ارزیابی تخصصی تغذیه بیماران بر اساس ضوابط مربوط صورت می‌پذیرد.
سطح یک	ب-۱-۷-۱ وضعیت تغذیه‌ای بیماران توسط پزشک تعیین تکلیف شده و بر اساس آن برنامه‌ریزی و عمل می‌شود.
	<ul style="list-style-type: none"> <li>❖ تعیین تکلیف نوع رژیم غذایی تمامی بیماران توسط پزشک</li> <li>❖ ثبت دستور رژیم غذایی تمامی بیماران توسط پزشک در پرونده اعم از رژیم غذایی معمولی، دیابتی، پر کالری و سایر</li> <li>❖ اطلاع رسانی نوع رژیم غذایی بیمار در زمان مقرر به واحد تغذیه توسط پرستار</li> <li>❖ چینش سینی غذای بیماران مطابق با فهرست دریافت شده از سامانه اطلاعات بیمارستان و برنامه غذایی نوشته شده هفتگی یا ماهیانه</li> <li>❖ مطابقت غذای بیمار با رژیم غذایی ثبت شده در پرونده</li> <li>❖ الصاق برچسب مشخصات شامل نام بخش - نام بیمار - نوع رژیم غذایی برای غذاهای رژیمی</li> </ul>
	<p>دستور رژیم غذایی تمامی بیماران توسط پزشک در پرونده بیماران ثبت و توسط پرستار یا منشی بخش در زمان مقرر و حداکثر قبل از وعده غذایی بعدی در سامانه اطلاعات بیمارستانی یا <i>Diet Sheet</i> وارد می‌شود و مبنای سفارش غذا به تفکیک بیماران است. در صورتیکه برای بیمار ارزیابی تخصصی تغذیه طبق درخواست پزشک انجام شود در سامانه اطلاعات بیمارستانی ثبت می‌گردد. (مهر و امضا پزشک در فرم ارزیابی تخصصی تغذیه نشان دهنده موافقت پزشک با دستور پیشنهادی مشاور تغذیه است. نوع رژیم غذایی با روش پخت و یا روش تغذیه متفاوت است. به طور مثال پوره یا مایعات بیانگر نوع رژیم غذایی نمی‌باشد و یا گاوآذ نشان دهنده روش تغذیه بوده و باید مشخص شود گاوآذ استاندارد منظور است یا گاوآذ دیابتی یا سایر موارد. انواع رژیم‌های غذایی شایع در بیمارستان توسط کارشناس تغذیه در سامانه اطلاعات بیمارستانی تعریف می‌شود. کارشناس تغذیه فهرست اطلاعات رژیم غذایی بیماران را از سامانه اطلاعات بیمارستانی دریافت می‌نماید. چینش سینی غذای بیماران مطابق با فهرست مذکور و برنامه غذایی نوشته شده (هفتگی یا ماهیانه) بیمارستان انجام و توزیع می‌شود. رژیم غذایی معمولی، رژیم غذایی دیابتی، رژیم غذایی پر پروتئین - به تفکیک روزهای هفته که برای هر کدام آنالیز یا جیره غذایی مشخص شده‌ای وجود دارد و براساس آن آشپز اقدام به سرو غذا می‌کند.</p> <p>در توزیع غذا به روش مرکزی، حداقل غذاهای رژیمی، باید برچسب مشخصات حداقل شامل نام بخش - نام بیمار - نوع رژیم (داشته باشد. در توزیع غذا به روش نیمه متمرکز نیاز به وجود برچسب غذاهای رژیمی نیست و مطابق با فهرست رژیم غذایی استخراج شده از سامانه اطلاعات بیمارستانی بر بالین بیمار توزیع می‌شود. قبل از توزیع غذا در بخش فهرست غذایی بیماران توسط پرستار مسئول شیفت تطابق و مورد تأیید قرار می‌گیرد. در صورت مصرف ناکامل و یا عدم مصرف غذا توسط بیمار، پرستار مسئول بیمار، باید موارد را در گزارش پرستاری ثبت و در اسرع وقت به مشاور تغذیه اطلاع رسانی نماید. بیمارانی که ارزیابی تخصصی شده و غذای خود را مصرف نکرده و یا به هر علت قادر به مصرف غذای خود به طور کامل نیستند، توسط مشاور تغذیه پیگیری و برای تغذیه آنان تصمیم گیری خواهد شد.</p> <p>اطلاع رسانی سرپرستار نوبت کاری یا منشی بخش به مشاور تغذیه در خصوص موارد بستری جدید نیازمند به مشاوره، قبل از وعده غذایی اصلی بعدی و حداکثر ظرف مدت ۲۴ ساعت از زمان بستری بایستی صورت پذیرد. قرار دادن فرم ارزیابی تخصصی تغذیه‌ای در پرونده بیماران مشاوره شده، الزامی است. فرم ارزیابی تخصصی تغذیه برای هر فرد در هر نوبت بستری فقط یکبار تکمیل شده و مشاور تغذیه موظف به مهر نمودن آن در اولین ویزیت بیمار و فرم بی‌گیری وضعیت تغذیه در هر نوبت ویزیت است.</p> <p>وجود ترازو و قد سنج سالم و کالیبره (دارای برچسب کنترل کیفی تجهیزات) در کلیه بخش‌ها ضروریست و بایستی با روش‌های دقیق و علمی وزن و قد بیمار ثبت شده باشد. استفاده از روش‌های علمی تخمین وزن و قد صرفاً برای بیمارانی انجام می‌شود که امکان ایستادن بدلیل عدم هوشیاری، بد حالی، فلج خمیدگی یا قوز پشت میسر نباشد انجام می‌شود. در ایستگاه پرستاری کلیه بخش‌ها می‌بایست نمودار <i>BMI</i> بزرگسالان، جدول تعیین نمایه توده بدنی برای افراد بالای ۶۵ سال، جدول تعیین نمایه توده بدنی برای جانبازان، افراد دارای نقص عضو و معلولین جداول علمی تخمین قد و زن به عنوان یکی از تجهیزات تغذیه‌ای ایستگاه پرستاری وجود داشته باشد. این جداول مطابق با پیوست‌های کتاب دستورالعمل‌های ارزیابی و پیگیری تغذیه ای بیماران بستری در بیمارستان (ویژه بزرگسالان) تهیه شود. عدم وجود ترازو و قد سنج استاندارد در بخش و یا محل قرار گیری نامناسب ترازو و یا قد سنج نشان دهنده عدم ارزیابی صحیح تغذیه ای می‌باشد (برای بیمارانی که قادر به ایستادن هستند)، و در صورت درج وزن تخمینی به دلیل عدم وجود ترازو قد سنج برای این بیماران قابل قبول نیست. برای آندسته از بیمارانی که قادر به ایستادن نمی‌باشند از روش‌های علمی تخمین وزن و قد استفاده شود. بنابر این چارت و جداول مربوطه باید در ایستگاه پرستاری در دسترس پرستاران قرار گیرد. برگه ارزیابی تخصصی تغذیه می‌بایست به طور کامل تکمیل گردد. در صورت پایین بودن سطح هوشیاری بیمار و عدم حضور همراه، سابقه مصرف اخیر مکمل‌های غذایی و دارویی، حساسیت غذایی یا دارویی، اطلاعات تغییرات وزن اخیر، تاریخچه مختصر رژیم غذایی، وجود ادم دسترسی به این اطلاعات میسر نخواهد بود.</p> <p>مشاور تغذیه به تمامی دانش آموختگان تغذیه با یکی از مدارک تحصیلی لیسانس تغذیه، فوق لیسانس (اعم از تغذیه، علوم بهداشتی در تغذیه و تغذیه بالینی) و دکترای تخصصی تغذیه (اعم از <i>MD PHD</i>، <i>PHD</i>) اطلاق می‌شود.</p>



سطح دو	<p>ب-۷-۱-۲ بیماران بستری با اقامت بیش از ۲۴ ساعت در بخش‌های ویژه ارزیابی تخصصی تغذیه شده و بر اساس آن رژیم غذایی بیمار تنظیم و اجرا می‌شود.</p>
<ul style="list-style-type: none"> <li>❖ ثبت درخواست مشاوره تغذیه ای در پرونده پزشکی بیماران توسط پزشک برای تمامی بیماران با اقامت بیش از ۲۴ ساعت در بخش‌های ویژه بزرگسالان و کودکان<sup>۱</sup></li> <li>❖ اطلاع رسانی درخواست مشاوره توسط پرستار به مشاور تغذیه</li> <li>❖ انجام ارزیابی تخصصی تغذیه‌ای بیماران توسط مشاور تغذیه و تکمیل برگه ارزیابی تخصصی تغذیه در اولین ویزیت</li> <li>❖ بررسی / تایید نتایج ارزیابی تخصصی تغذیه توسط پزشک در پرونده پزشکی با ثبت مهر و امضای پزشک</li> <li>❖ اجرای صحیح رژیم غذایی تنظیم شده طبق نتایج ارزیابی تخصصی تغذیه و تایید پزشک</li> <li>❖ نظارت پرستار بر استمرار اجرای صحیح رژیم غذایی تنظیم شده طبق نتایج ارزیابی تخصصی تغذیه و تایید پزشک</li> <li>❖ نظارت کارشناس تغذیه بر روند اجرای صحیح رژیم غذایی تنظیم شده طبق نتایج ارزیابی تخصصی تغذیه و تایید پزشک</li> <li>❖ پیگیری بیماران مشاوره شده توسط مشاور تغذیه در فواصل زمانی مشخص با تکمیل فرم پیگیری تغذیه</li> <li>❖ ارزیابی مجدد تغذیه‌ای بیماران در فواصل زمانی معین و یا در صورت تغییر روش تغذیه، نوع رژیم غذایی بیمار و یا دستور پزشک معالج</li> </ul>	
<p>تغذیه حمایتی، تغذیه دهانی، تغذیه وریدی به همراه نوع رژیم مانند دیابتی، اورمیک و سایر موارد بایستی توسط پزشک برای تمامی بیماران با اقامت بیش از ۲۴ ساعت در بخش‌های ویژه بزرگسالان و کودکان تعیین تکلیف شود. اطلاع رسانی لازم به مشاور تغذیه، بایستی قبل از وعده غذایی اصلی و حداکثر ظرف مدت ۲۴ ساعت از زمان بستری صورت پذیرد. ملاک ارزیابی تاریخ تکمیل نمودن فرم ارزیابی تخصصی تغذیه توسط مشاور تغذیه و زمان ارجاع بیمار می باشد. اطلاع رسانی به موقع به مشاور تغذیه از اهم موضوعات است. لذا عدم اطلاع رسانی به موقع بخش به مشاور تغذیه به معنی عدم اجرای صحیح آن است. وجود برگه ارزیابی تخصصی تغذیه در پرونده بیمار ملاک ارزیابی نبوده و حداقل تکمیل بخش‌های ارزیابی‌های تن سنجی و تنظیم رژیم غذایی مد نظر است.</p> <p>بخش ارزیابی تغذیه ای در شیت‌های بخش‌های ویژه بایستی توسط پرستار تکمیل شود. مشاور تغذیه با مراجعه به گزارش پرستاری و شیت پرستاری امکان ارزیابی صحیحی از وضعیت تغذیه بیمار خواهد داشت. پیگیری وضعیت تغذیه بیماران مشاوره شده با تکمیل فرم پیگیری وضعیت تغذیه بیمار در فواصل زمانی مشخص ۳ تا ۵ روزه انجام می‌شود و در صورت ماندگاری بیماران بخش ویژه تا ۳ روز و بیماران معمولی تا ۷ روز نیاز به تکمیل فرم پیگیری/مجدد تغذیه ای است. البته در موارد تغییر برنامه تغذیه بیمار توسط پزشک، عدم تحمل غذایی بیمار و قطع گاوژ این زمان ممکن است کوتاه تر باشد. برای آندسته از بیمارانی که قادر به ایستادن نمی باشند از روش‌های علمی تخمین وزن و قد (مطابق دستورالعمل‌های ارزیابی تغذیه ای بزرگسالان و کودکان) استفاده شود بنابر این چارت و جداول مربوطه باید در ایستگاه پرستاری در دسترس پرستاران قرار گیرد. محلول‌های گاوژ دریافت شده می بایست دارای برچسب مشخصات (حداقل شامل: نام بخش- نام بیمار- نوع گاوژ -ساعت تهیه ) باشند.</p>	
سطح دو	<p>ب-۷-۱-۳ بیماران سوءتغذیه، سوختگی، دیالیز، پیوند، مبتلا به سرطان ارزیابی تخصصی تغذیه شده و بر اساس آن رژیم غذایی بیمار تنظیم و اجرا می‌شود.</p>
<ul style="list-style-type: none"> <li>❖ شناسایی بیماران سوءتغذیه، سوختگی، دیالیز، پیوند، مبتلا به سرطان در ارزیابی اولیه پرستار و پزشک</li> <li>❖ ثبت درخواست مشاوره تغذیه ای در پرونده پزشکی بیماران سوءتغذیه، سوختگی، دیالیز، پیوند، مبتلا به سرطان توسط پزشک در همه بخش‌های بستری</li> <li>❖ اطلاع رسانی درخواست مشاوره توسط پرستار به مشاور تغذیه</li> <li>❖ انجام ارزیابی تخصصی تغذیه ای بیماران توسط مشاور تغذیه و تکمیل برگه ارزیابی تخصصی تغذیه</li> <li>❖ بررسی / تایید نتایج ارزیابی تخصصی تغذیه توسط پزشک در پرونده پزشکی با ثبت مهر و امضای پزشک</li> <li>❖ اجرای صحیح رژیم غذایی تنظیم شده طبق نتایج ارزیابی تخصصی تغذیه و تایید پزشک</li> <li>❖ نظارت پرستار بر استمرار اجرای صحیح رژیم غذایی تنظیم شده طبق نتایج ارزیابی تخصصی تغذیه مورد تایید پزشک</li> <li>❖ نظارت کارشناس تغذیه بر روند اجرای صحیح رژیم غذایی تنظیم شده طبق نتایج ارزیابی تخصصی تغذیه مورد تایید پزشک</li> <li>❖ پیگیری بیماران مشاوره شده توسط مشاور تغذیه در فواصل زمانی مشخص طبق دستورالعمل ابلاغی</li> </ul>	
<p>پس از اطلاع رسانی توسط بخش، مشاور تغذیه حداکثر تا ۲۴ ساعت بایستی فرم ارزیابی تخصصی تغذیه برای بیمار را تکمیل شده باشد. وجود برگه ارزیابی تخصصی تغذیه در پرونده بیمار کافی نیست و بایستی برگه ارزیابی تخصصی تغذیه به طور کامل تکمیل شده و در نهایت ملاک ارزیابی این استاندارد مطابقت غذای سرو شده برای بیمار با رژیم ثبت شده در فرم ارزیابی تخصصی تغذیه و غذای ثبت شده در سامانه اطلاعات بیمارستان است.</p> <p>برای بیماران جدید تحت دیالیز در ارزیابی اولیه پرستار و پزشک، مشاوره تغذیه ارزیابی تخصصی تغذیه را انجام و رژیم غذایی بیمار را تنظیم می نماید. رژیم غذایی درمانی تنظیم شده جهت اجرا در بیمارستان و همچنین در صورت تایید پزشک معالج در منزل تداوم می یابد. پیگیری بیماران مشاوره شده توسط مشاور تغذیه در فواصل زمانی مشخص متناسب با شرایط بیمار و دستور پزشک معالج با تکمیل فرم پیگیری تغذیه انجام می‌شود.</p> <p>مشاوره تغذیه بر اساس نتایج ارزیابی اولیه پرستاری/ تشخیص بیماری با شرایط خاص و تعیین تکلیف نهایی توسط پزشک، انجام می‌شود.</p>	

<sup>1</sup> ICU-PICU



سطح دو	ب-۱-۷-۴ ارزیابی تخصصی تغذیه برای مادران باردار و اطفال برنامه‌ریزی و انجام می‌شود.
	<ul style="list-style-type: none"> <li>❖ شناسایی مادران باردار با دیابت، پره اکلامپسی، اکلامپسی در ارزیابی اولیه ماما/ پزشک</li> <li>❖ شناسایی کودکان پرخطر در معرض سوءتغذیه، سوختگی، کلیوی، سرطانی در ارزیابی اولیه پرستار و پزشک</li> <li>❖ ثبت درخواست مشاوره تغذیه ای در پرونده پزشکی مادران باردار با دیابت، پره اکلامپسی، اکلامپسی توسط پزشک در همه بخش‌های بستری</li> <li>❖ ثبت درخواست مشاوره تغذیه ای در پرونده پزشکی کودکان پرخطر در معرض سوءتغذیه، سوختگی، کلیوی، سرطانی توسط پزشک</li> <li>❖ اطلاع رسانی درخواست مشاوره‌های مادران باردار و اطفال توسط ماما/پرستار به مشاور تغذیه</li> <li>❖ انجام ارزیابی تخصصی تغذیه ای مادر باردار با دیابت، پره اکلامپسی، اکلامپسی توسط مشاور تغذیه و تکمیل برگه ارزیابی تخصصی تغذیه</li> <li>❖ انجام ارزیابی و تنظیم رژیم غذایی اطفال با استفاده از منحنی‌های رشد</li> <li>❖ بررسی/ تایید نتایج ارزیابی تخصصی تغذیه توسط پزشک در پرونده پزشکی با ثبت مهر و امضای پزشک</li> <li>❖ اجرای صحیح رژیم غذایی تنظیم شده طبق نتایج ارزیابی تخصصی تغذیه و تایید پزشک</li> <li>❖ نظارت کارشناس تغذیه بر روند اجرای صحیح رژیم غذایی تنظیم شده طبق نتایج ارزیابی تخصصی تغذیه و مورد تایید پزشک</li> <li>❖ نظارت پرستار بر استمرار اجرای صحیح رژیم غذایی تنظیم شده اطفال طبق نتایج ارزیابی تخصصی تغذیه و مورد تایید پزشک</li> <li>❖ نظارت ماما بر استمرار اجرای صحیح رژیم غذایی تنظیم شده مادران باردار طبق نتایج ارزیابی تخصصی تغذیه و مورد تایید پزشک</li> <li>❖ پیگیری بیماران مشاوره شده توسط مشاور تغذیه در فواصل زمانی مشخص طبق دستورالعمل ابلاغی</li> </ul>
	<p>اولویت زمانی در ارزیابی تخصصی تغذیه و انجام مشاوره برای مادران باردار مبتلا به دیابت، پره اکلامپسی و اکلامپسی در نظر گرفته شده و رژیم غذایی بیمار تنظیم و اجرا میشود. از منحنی‌های استاندارد وزن گیری مادران باردار جهت تعیین وضعیت ابتلا به سوء تغذیه توسط مشاور تغذیه استفاده می شود. تنظیم رژیم غذایی برای مادران باردار در موارد دیابت اکلامپسی و پره اکلامپسی توسط مشاور تغذیه انجام می‌شود. تایید و ثبت نتایج ارزیابی تخصصی تغذیه مادر باردار توسط پزشک ثبت مهر و امضاء در پرونده بیمار انجام می‌شود. در موارد درخواست مشاوره از سوی پزشک، علاوه بر تکمیل فرم ارزیابی تخصصی لازم است برگه درخواست مشاوره نیز تکمیل گردد. همچنین پرستار بیمار بایستی مصرف غذا توسط بیمار را بررسی و در صورت بی اشتهایی و یا عدم تمایل به غذا به مشاور تغذیه اطلاع دهد. با توجه به عدم وجود فرم ارزیابی تخصصی تغذیه ویژه مادر باردار از فرم‌های ارزیابی تخصصی تغذیه بزرگسال استفاده شود. مشاوره تغذیه اطفال با اولویت زمانی برای اطفال مبتلا به سوء تغذیه، سرطان، سوختگی، بیماری‌های کلیوی، سلیاک و بیماری‌های متابولیک مادرزادی و بر اساس نتایج ارزیابی اولیه پرستاری/ تشخیص بیماری با شرایط خاص و تعیین تکلیف نهایی توسط پزشک، انجام می‌شود. کودک و نوجوان به تمامی افرادی اطلاق می گردد که در محدوده سنی ۱ ماه تا پایان ۱۸ سال قراردارند.</p> <p>در ایستگاه پرستاری بخش‌هایی که کودک و یا نوجوان بستری می شوند بایستی نمودارهای محاسبه BMI بر حسب سن ۵ تا پایان ۱۸ سال (<i>Z-scores</i>) به تفکیک جنس و نمودارهای وزن بر حسب قد کودک زیر ۵ سال (<i>Z-scores</i>) (مطابق با پیوست‌های دستورالعمل و فرم‌های ارزیابی تغذیه ای کودکان و نوجوانان بستری در بیمارستان سال ۱۳۹۷) به عنوان یکی از تجهیزات تغذیه ای ایستگاه پرستاری وجود داشته باشد.</p> <p>در بخش‌هایی که زنان باردار بستری می شوند نمودار و جداول وزن گیری دوران بارداری برای مادران بالاتر از ۱۹ سال و نمودار و جداول وزن گیری دوران بارداری برای مادران نوجوان - تک قلوئی بر اساس BMI قبل از بارداری (<i>Z-scores</i>) ۱۰ تا تا پایان ۱۸ سال (مطابق با پیوست‌های کتاب دستورالعمل‌های ارزیابی و پیگیری تغذیه ای بیماران بستری در بیمارستان ویژه بزرگسالان) به عنوان یکی از تجهیزات تغذیه‌ای ایستگاه پرستاری وجود داشته باشد.</p> <p>عدم وجود ترازو و قد سنج استاندارد و کالیبره (دارای برچسب کنترل کیفی تجهیزات) در بخش و یا محل قرار گیری نامناسب ترازو و یا قد سنج نشان دهنده عدم ارزیابی صحیح تغذیه ای می باشد. (برای بیمارانی که قادر به ایستادن هستند)، و در صورت درج وزن تخمینی به دلیل عدم وجود ترازو قد سنج برای این بیماران نمره ای در بر نخواهد داشت. برای آندسته از بیمارانی که قادر به ایستادن نمی باشند از روش‌های علمی تخمین وزن و قد استفاده شود بنابر این چارت و جداول مربوطه باید در ایستگاه پرستاری در دسترس پرستاران قرار گرفته باشد.</p>



سطح سه	ب-۷-۱-۵ ارزیابی تخصصی تغذیه برای همه گروه‌های هدف طبق ضوابط مربوط برنامه‌ریزی و انجام می‌شود.
	<ul style="list-style-type: none"> <li>❖ شناسایی ۱۸ بیماری اولویت دار برای ارزیابی تخصصی تغذیه طبق دستورالعمل ابلاغی وزارت بهداشت در مرحله ارزیابی اولیه پرستار و پزشک</li> <li>❖ ثبت درخواست مشاوره تغذیه ای در پرونده پزشکی بیماران توسط پزشک در همه بخش‌های بستری</li> <li>❖ اطلاع رسانی درخواست مشاوره توسط پرستار به مشاور تغذیه</li> <li>❖ انجام ارزیابی تخصصی تغذیه ای بیماران توسط مشاور تغذیه و تکمیل برگه ارزیابی تخصصی تغذیه</li> <li>❖ بررسی / تایید نتایج ارزیابی تخصصی تغذیه توسط پزشک در پرونده پزشکی با ثبت مهر و امضای پزشک</li> <li>❖ اجرای صحیح رژیم غذایی تنظیم شده طبق نتایج ارزیابی تخصصی تغذیه و تایید پزشک</li> <li>❖ نظارت پرستار بر استمرار اجرای صحیح رژیم غذایی تنظیم شده طبق نتایج ارزیابی تخصصی تغذیه و تایید پزشک</li> <li>❖ نظارت کارشناس تغذیه بر روند اجرای صحیح رژیم غذایی تنظیم شده طبق نتایج ارزیابی تخصصی تغذیه و تایید پزشک</li> <li>❖ پیگیری بیماران مشاوره شده توسط مشاور تغذیه در فواصل زمانی مشخص طبق دستورالعمل ابلاغی</li> </ul>
	<p>ارزیابی تخصصی تغذیه بر اساس نتایج ارزیابی اولیه پرستاری و تعیین تکلیف نهایی توسط پزشک برای بیماران واجد ۱۸ بیماری اولویت دار انجام شده (با تکمیل فرم ارزیابی تخصصی تغذیه) و بر اساس آن رژیم غذایی بیمار تنظیم و اجرا می‌شود.</p> <p>۱۸ بیماری اولویت دار مشاوره تغذیه ابلاغ شده شامل بیماران ناتوان در تغذیه دهانی به هردلیل (NPO- نیاز به تغذیه انترال و پرنترال)، دیابت/ دیابت کنترل نشده در بخش‌های جراحی، فشار خون بالا و بیماری‌های قلبی عروقی، سرطان‌ها، سوختگی، سکت، نارسایی کلیه، همودیالیز، سیروز کبدی، پیوند اعضا، زخم بستری، سوء تغذیه و سوء جذب، بیماری‌های نورولوژی منجر به اختلال بلع، جراحی شکمی، پنومونی، بیماری انسدادی مزمن<sup>۱</sup> بیماران بستری در بخش مراقبت‌های ویژه بزرگسالان و کودکان و ضربه به سر است. تمامی بیماران مشاوره تغذیه شده (به جز تغذیه انترال و پرنترال) می‌بایست رژیم مکتوب داشته باشند. همچنین توصیه می‌گردد ۱۸ بیماری الویت دار مشاوره تغذیه به نحو موثر به اطلاع پزشکان رسانده شود. بیماران با دیابت کنترل نشده جز موارد ضروری برای مشاوره تغذیه می‌باشد.</p>
سطح سه	ب-۷-۱-۶ کارشناس تغذیه پاسخ بیمار به مراقبت‌های تغذیه‌ای را بررسی و در صورت نیاز اقدامات اصلاحی مؤثر به عمل می‌آورد.
	<ul style="list-style-type: none"> <li>❖ بررسی پاسخ بیمار به مراقبت‌های تغذیه ای در فواصل منظم توسط مشاور تغذیه با کنترل شاخص‌های تن‌سنجی و بررسی نتایج آزمایشگاهی</li> <li>❖ تکمیل فرم‌های پیگیری وضعیت تغذیه براساس تغییر وضعیت تغذیه به بیمار طبق دستور پزشک</li> <li>❖ در صورت لزوم انجام اقدامات اصلاحی و بازنگری مراقبت‌های تغذیه ای بیماران</li> </ul>
	<p>پاسخ بیمار به مراقبت‌های تغذیه ای توسط مشاور تغذیه با کنترل شاخص‌های تن‌سنجی و بررسی نتایج آزمایشگاهی انجام می‌شود. تکمیل فرم‌های پیگیری وضعیت تغذیه براساس تغییر وضعیت تغذیه بیمار طبق دستور پزشک نیز انجام می‌شود. (این موارد باید توسط بخش به مشاور تغذیه اطلاع رسانی گردد). تکمیل فرم‌های پیگیری وضعیت تغذیه در بخش‌های ویژه ۳ تا ۵ روز و در سایر بخش‌ها حداکثر یک هفته پس از اولین ویزیت تغذیه ای، در مواردی هم به تشخیص خود مشاور تغذیه ممکن است تا ثابت شدن وضعیت تغذیه بیمار نیاز به پیگیری روزانه داشته باشد. توصیه می‌شود راهکارهایی جهت پیگیری مراقبت‌های تغذیه ای پس از ترخیص در دوران نقاهت برنامه‌ریزی و انجام شود.</p>

<sup>1</sup> COPD



سطح	ب-۱-۸ روند تغذیه بیماران تحت نظارت‌های فنی و تخصصی برنامه‌ریزی و انجام می‌شود.
سطح یک	ب-۱-۸-۱ رعایت اصول تغذیه‌ای در طبخ و توزیع غذا تحت نظارت کارشناس تغذیه بوده و در صورت لزوم اقدامات اصلاحی مؤثر به عمل می‌آید.
	<ul style="list-style-type: none"> <li>❖ بررسی کیفیت، ارزش و مشخصات تغذیه‌ای مواد غذایی اولیه خریداری شده در هنگام ورود از لحاظ تغذیه ای</li> <li>❖ نظارت میدانی کارشناس تغذیه با همکاری متصدی غذا در مراحل آماده سازی موادغذایی</li> <li>❖ نظارت میدانی کارشناس تغذیه با همکاری متصدی غذا بر بسته بندی غذای بیماران</li> <li>❖ نظارت میدانی کارشناس تغذیه با همکاری متصدی غذا بر توزیع و سرو غذا</li> <li>❖ وجود تراس‌های گرم خانه دار حمل غذا با شرایط استاندارد</li> <li>❖ تدوین برنامه بهبود / انجام اقدامات اصلاحی در صورت لزوم</li> </ul>
	<p>منظور از نظارت میدانی حضور و ارزیابی متصدی غذا با نظارت کارشناس تغذیه در مراحل آماده سازی، طبخ مواد غذایی، بسته بندی، توزیع و سرو غذا در نوبت‌های کاری مختلف ( صبح و عصر ) می‌باشد.</p> <p>مواد غذایی می بایست در ساعات اداری وارد بیمارستان شوند. وسایل و امکانات سالم و استاندارد برای طبخ غذا تامین شود. همچنین برنامه‌ای مشخص برای تعویض و یا سرویس دوره‌ای تجهیزات و ابزار طبخ غذا/جایگزینی و تعویض موارد فرسوده، زیر نظر کارشناس تغذیه با تایید ریاست/مدیریت بیمارستان وجود داشته باشد. برای سنجش کمیت مناسب غذا توزین اتفاقی غذاها توسط متصدی غذا و با نظارت کارشناس تغذیه انجام می‌شود. همچنین عدم نگهداری مواد غذایی داغ در ظروف پلاستیکی، ظروف ترک خورده، شکسته و لب پر، عدم استفاده از ظروف مستعمل و زنگ زده مورد تاکید است.</p> <p style="text-align: right;">➤ شیوه‌های توزیع غذا</p> <ol style="list-style-type: none"> <li>۱. توزیع غذا به روش مرکزی، غذا در آشپزخانه بسته بندی شده و با درپوش مناسب داخل تراسی گرمخانه دار قرار داده می‌شوند و به بخش منتقل می‌شود.</li> <li>۲. توزیع غذا به روش نیمه متمرکز، غذا در تراسی‌های بن‌ماری دار قرار داده می‌شود و در بالین بیمار طبق فهرست سامانه اطلاعات بیمارستانی و مطابق با رژیم غذایی هر بیمار توزیع می‌شود.</li> </ol> <p>در شیوه توزیع غذا به روش مرکزی، حداقل در خصوص غذاهای رژیمی، بایستی برچسب مشخصات، شامل نام بخش- نام بیمار- نوع رژیم، استفاده شود.</p>





سطح دو	ب-۱-۸-۲ * تغذیه بیماران نیازمند حمایت تغذیه‌ای (گاوژ) با رعایت اصول بهداشتی و ضوابط مربوط و تحت برنامه‌ریزی کارشناس تغذیه اجرا می‌شود.
	<ul style="list-style-type: none"> <li>❖ شناسایی بیماران نیازمند به حمایت تغذیه‌ای (تغذیه انترال/گاوژ)</li> <li>❖ ثبت بیماران نیازمند به حمایت تغذیه‌ای (تغذیه انترال/گاوژ) در سامانه اطلاعات بیمارستان توسط پرستار در هر نوبت کاری و براساس دستور پزشک</li> <li>❖ تنظیم برنامه گاوژ / تغذیه انترال بیمار توسط مشاور تغذیه و ثبت در برگه ارزیابی تخصصی تغذیه</li> <li>❖ آماده سازی و تهیه محلول گاوژ با رعایت اصول بهداشتی</li> <li>❖ انجام گاوژ / تغذیه انترال برای بیمار توسط پرستار آموزش دیده مطابق رژیم غذایی تنظیم شده</li> <li>❖ نظارت کارشناس تغذیه بر مراحل تهیه، توزیع و نوع ظروف تغذیه انترال/گاوژ</li> <li>❖ تدوین برنامه بهبود/ انجام اقدامات اصلاحی در صورت لزوم</li> </ul>
	<p>در تغذیه روده‌ای و گاوژ بیماران، میزان نیاز بیمار باید بر اساس ارزیابی‌های انجام شده که در فرم‌های تغذیه‌ای موجود در پرونده بیماران ثبت میگردد توسط کارشناس تغذیه بررسی و برآورد می‌شود. در صورت هرگونه تغییر برنامه تغذیه بیمار توسط پزشک (به طور مثال از انترال به تغذیه دهانی یا از تغذیه دهانی به NPO و ...)، عدم تحمل غذایی بیمار و قطع تغذیه انترال/گاوژ، توسط پرستار به مشاور تغذیه جهت تنظیم رژیم جدید اطلاع رسانی شود. حداقل دو نوع گاوژ تجاری (استاندارد و پر پروتئین) برای بیماران بستری واجد شرایط بایستی در دسترس باشد. محلول گاوژ مورد نیاز در بخش، بایستی با ثبت درخواست در سامانه اطلاعات بیمارستان یا بصورت مکتوب، دریافت گردد. منظور از رعایت اصول بهداشتی مطابق با دستور العمل "سیاست‌های اجرایی و ضوابط بخش تغذیه در بیمارستان‌ها" است.</p> <p>➤ نکات مهم در خصوص تغذیه بیماران نیازمند حمایت تغذیه‌ای (تغذیه انترال/گاوژ)</p> <ol style="list-style-type: none"> <li>۱. تا زمانیکه بیمار توسط مشاور تغذیه ارزیابی تخصصی تغذیه نشده است مبنای در خواست گاوژ دستور پزشک است.</li> <li>۲. در صورت استفاده از گاوژ تجاری آماده‌سازی در اتاق گاوژ و یا محیط تمیز با شرایط دور از آلودگی و عفونت در مجاورت بخش‌های مراقبت ویژه انجام شود.</li> <li>۳. وجود هرگونه گاوژ دستی تهیه شده توسط همراه بیمار و یا هر نوع آبمیوه نشان دهنده عدم مراقبت صحیح تغذیه‌ای بیمار است.</li> <li>۴. محلول‌های گاوژ دریافت شده می بایست دارای برچسب مشخصات حداقل شامل نام بخش، نام بیمار، نوع تغذیه انترال/گاوژ، تاریخ و ساعت تهیه باشند.</li> <li>۵. اولویت با تهیه و تامین گاوژهای صنعتی می باشد و تنها در شرایط بحران و یا تشخیص مشاور تغذیه از گاوژ دست ساز استفاده می شود.</li> <li>۶. در صورت استفاده از فرمولا تجاری می‌توان توسط پرستار آموزش دیده و در اتاق تمیز آماده سازی و استفاده شود.</li> <li>۷. به هیچ عنوان از گاوژ دست ساز تهیه شده توسط همراه بیمار استفاده نشود.</li> <li>۸. فرمولای تجاری آماده بسته به نیاز بیمار باید در زمان مورد نیاز توسط پرستار آموزش دیده در محیطی تمیز تهیه شود.</li> <li>۹. توزیع محلول گاوژ در ظروف استاندارد و مجاز ( یکبار مصرف گیاهی درب دار) به بخش‌های مورد نیاز صورت پذیرد.</li> <li>۱۰. در صورت استفاده از محلول آماده گاوژ استاندارد تجاری، نیازی به استفاده از ظروف یک بار مصرف گیاهی نیست.</li> <li>۱۱. استفاده از ظروف ویژه ارائه شده توسط شرکت تولید کننده فرمولا ( لیوان‌های Shaker ) بلامانع است.</li> <li>۱۲. ثبت برچسب مشخصات بیمار بر روی ظرف گاوژ با تاریخ و ساعت تهیه آن ضروری است.</li> <li>۱۳. توزیع گاوژ توسط متصدی توزیع غذا به بخش‌ها حداقل دو بار در روز صورت پذیرد.</li> <li>۱۴. در صورت عدم تحمل گاوژ می بایست به مشاور تغذیه اطلاع رسانی شود.</li> <li>۱۵. در صورت تغییر روش تغذیه توسط پزشک می بایست به مشاور تغذیه اطلاع رسانی شود.</li> <li>۱۶. اصول بهداشتی تهیه محلول گاوژ مطابق طبق دستورالعمل<sup>۱</sup> مربوط رعایت شود.</li> <li>۱۷. بیماران نیازمند استفاده مصرف محلول گاوژ از سطح ایمنی پایین تری دارند و رعایت استانداردهای بهداشتی و ارائه آموزش‌های لازم ضروری است<sup>۲</sup>.</li> </ol> <p>وجود فضای مجزا مندرج در کتاب ضوابط خدمات غذایی در مجاورت آشپزخانه با رعایت اصول بهداشتی برای تهیه تغذیه انترال/گاوژ دستی با امکانات لازم شامل دستگاه مخلوط کننده، ترازو، سینک ظرفشویی، سطل زباله درب دار، ظروف یک بار مصرفی گیاهی بایستی پیش بینی و فراهم شود. امکانات مشروحه بایستی به صورت اختصاصی صرفا برای آماده سازی تغذیه انترال/گاوژ دستی استفاده شود.</p>

<sup>۱</sup> دستورالعمل اجرایی بازرسی بهداشتی طبخ از مراکز تهیه، توزیع، نگهداری، حمل و نقل و فروش مواد خوردنی و آشامیدنی

<sup>۲</sup> کتاب سیاست‌های اجرایی و ضوابط بخش تغذیه در بیمارستانهای کشور- سال ۹۷



سطح سه	<p>ب-۱-۸-۳ تنوع غذا و توزیع میان وعده برای بیماران با رویکرد حمایت تغذیه ای بیماران برنامه‌ریزی و اجرا می‌شود.</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>❖ وجود فهرست متنوع غذا شامل حداقل دو انتخاب در هر وعده، به تفکیک برای همه رژیم‌های غذایی معمولی</li> <li>❖ وجود فهرست انتخاب غذایی شامل حداقل دو انتخاب برای رژیم‌های غذایی درمانی در هر وعده</li> <li>❖ آگاهی بیماران از وجود و امکان انتخاب غذا در هر وعده</li> <li>❖ توزیع سرو غذای بیماران بر اساس انتخاب آن‌ها</li> <li>❖ تهیه فهرست افراد واجد شرایط جهت دریافت میان وعده حداقل شامل مادران باردار، کودکان، بیماران دیابتیک</li> <li>❖ توزیع میان وعده‌ها و غذاهای گرم قبل و پس از ساعت عادی سرو غذا</li> <li>❖ نظارت بر اجرای صحیح تنوع غذایی و توزیع میان وعده توسط کارشناس تغذیه با همکاری مسئول توزیع غذا</li> <li>❖ تدوین برنامه بهبود / انجام اقدامات اصلاحی در صورت لزوم</li> </ul>
<p>برنامه غذایی باید برای انواع رژیم‌های غذایی قابلیت اجرایی داشته باشد. مسئول توزیع غذا از بیماران نوع غذای انتخابی را بر اساس برنامه غذایی بیمارستان قبل از وعده اصلی غذایی یا روزانه سوال نموده و برای رژیم‌های غذایی درمانی مانند کتوژنیک، دیابتیک، کلیوی و سایر رژیم‌ها بسته به بیماری‌های شایع بستری در بیمارستان به تشخیص کارشناس تغذیه تنظیم می‌شود. در بیمارستان‌هایی که مدت اقامت بیمار زیر ۲۴ ساعت می باشد و فقط یک وعده در بیمارستان حضور دارند و بیمارستان‌های روانپزشکی این سنجه ارزیابی نمی شود. در برنامه غذایی وعده اصلی و میان وعده‌ها ذکر شده باشد برنامه غذایی ویژه کودکان و سالمندان وجود داشته باشد.</p> <p>میان وعده شامل مقدار کمی از غذاست و می تواند بخش قابل توجهی از نیازهای تغذیه ای فرد را تا ۱۵۹ کیلوکالری تامین نماید. (شامل: شیر، میوه، فرنی، کیک، بیسکویت و...) جای به تنهایی به عنوان میان وعده محسوب نشده و فاقد ارزش غذایی است. بین توزیع وعده اصلی و میان وعده باید حداقل دو ساعت فاصله زمانی باشد و حداقل دو نوبت متناسب با رژیم غذایی بیماران ارائه شود. کارشناس تغذیه بایستی برنامه‌ای مشخص برای توزیع میان وعده و همچنین تهیه فهرست افراد واجد شرایط جهت دریافت میان وعده رژیم‌های درمانی مانند کتوژنیک، دیابتیک - کلیوی و سایر رژیم‌ها بسته به بیماری‌های شایع بستری در بیمارستان داشته باشد و بر انجام آن نظارت نماید.</p>	
سطح دو	<p>ب-۱-۹ بیمارستان از تامین خدمات توانبخشی برای بیماران اطمینان حاصل می‌نماید.</p>
سطح دو	<p>ب-۱-۹-۱ نیازهای توانبخشی بیماران شناسایی و برنامه‌ریزی می‌شود.</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>❖ شناسایی، برنامه‌ریزی و ارائه مراقبت توان بخشی برای بیماران دارای ناتوانی جسمی</li> <li>❖ شناسایی، برنامه‌ریزی و ارائه مراقبت توان بخشی برای بیماران دارای ناتوانی ذهنی</li> </ul> <p>لازم است معیارهای نیاز به خدمات توانبخشی برای بیماران بستری، تعیین شده و کارکنان درمانی از آن‌ها آگاهی داشته باشند. همچنین بایستی نیازهای توان بخشی بیمارانی که در اثر یک بیماری یا اختلال و یا طی دیگر مداخلات درمانی، ناتوانی جسمی و ذهنی پیدا می کنند، شناسایی شود.</p> <p>خدمات توان بخشی حداقل شامل فیزیوتراپی، طب فیزیکی، روانشناسی بالینی، خدمات کاردرمانی، گفتاردرمانی، اپتومتری و ادیومتری حسب سرویس تخصصی فعال بیمارستان و نیاز بیماران بایستی تامین شود.</p> <p>➤ از جمله معیارهای نیاز به خدمات توانبخشی شامل</p> <ol style="list-style-type: none"> <li>۱. بیماران پیش‌رونده مغز اعصاب با ناتوانی جسمی - حرکتی و یا اختلال شناختی</li> <li>۲. بیماران سکتة مغزی فاز تحت حاد</li> <li>۳. بیماران آسیب‌های نخاعی و آسیب‌های مغزی تحت حاد</li> <li>۴. کودکان با کم توانی ذهنی - حرکتی</li> <li>۵. بیمارانی که در اثر یک بیماری یا اختلال و یا طی دیگر مداخلات درمانی، ناتوانی جسمی و ذهنی پیدا می کنند</li> <li>۶. بیماران در مرحله تحت حاد با علائم حیاتی پایدار که نیازمند مراقبت پزشکی و پرستاری ۲۴ ساعته</li> <li>۷. بیماران با آسیب روحی شدید/ ناگهانی</li> <li>۸. بیماران پس از جراحی و مداخلات تهاجمی منجر به کم توانی جسمی</li> </ol>



سطح دو	<p>ب-۹-۱-۲ نیازهای توانبخشی بیماران، توسط تأمین کننده داخل/ خارج از بیمارستان طبق الزامات مربوط و رعایت اصول کیفیت و ایمنی بیمار تأمین می‌شود.</p>
<ul style="list-style-type: none"> <li>❖ ارائه خدمات فیزیو تراپی شناسایی شده با رعایت استانداردهای مربوط در تمامی روزهای هفته اعم از تعطیل و غیر تعطیل حداقل در دو شیفت صبح و عصر</li> <li>❖ تأمین مشاوره‌های تخصصی طب فیزیکی جهت طرح درمان و هماهنگی در برنامه‌های توانبخشی با رعایت استانداردهای مربوط</li> <li>❖ تأمین نیازهای بیماران به مداخلات کاردرمانی با رعایت استانداردهای مربوط</li> <li>❖ تأمین نیازهای بیماران به مداخلات گفتاردرمانی، با رعایت استانداردهای مربوط</li> <li>❖ تأمین ارتوزها و پروتزهای مورد نیاز بیماران تحت استانداردهای ارتوپدی فنی</li> <li>❖ تأمین نیازهای بیماران به اپتومتری رعایت استانداردهای مربوط</li> <li>❖ تأمین نیازهای بیماران به ارزیابی و توانبخشی شنوایی با رعایت استانداردهای مربوط</li> <li>❖ تأمین خدمات روانشناسی بالینی با رعایت الزامات مربوط</li> <li>❖ ثبت نتایج ارزیابی بیمار در شروع مراقبت، اقدامات انجام شده و میزان پیشرفت و محدودیت‌های احتمالی هر یک از درمان‌های توانبخشی در پرونده پزشکی بیمار</li> <li>❖ امکان دسترسی آسان به خدمات توانبخشی بر بالین بیمار یا به بخش توانبخشی، با رعایت الزامات و استانداردهای مربوط و بدون اضطراب و رنج بیمار</li> <li>❖ وجود تجهیزات و امکانات مورد نیاز جهت انجام خدمات توانبخشی و رعایت موازین و اصول ایمنی بیمار و کارکنان</li> <li>❖ ارزیابی تأثیر توانبخشی بر روی بیماران شناسایی شده در بخش و ثبت نتایج در پرونده پزشکی بیمار</li> <li>❖ اخذ مشارکت از بیماران و تعیین نیازهای آموزش خود مراقبتی بیماران نیازمند به مراقبت توانبخشی</li> </ul>	
<p>تمامی نیازهای توانبخشی بیماران بایستی توسط بیمارستان یا از طریق خرید خدمات توسط تأمین کننده خارج از بیمارستان در بالین بیماران و داخل بیمارستان با رعایت استانداردهای مربوط تأمین شود. لازم به ذکر است شرایط بالینی بیماران یا شرایط بیمارستان و عدم فعالیت بخش‌های توانبخشی در بیمارستان مانع از ارائه خدمات توانبخشی نیست. در صورت برون سپاری خدمات توانبخشی وجود کارشناس توانبخشی به عنوان ناظر فنی در قرارداد منعقد ضروری است. نقل و انتقال ایمن بیماران از بخش به واحدهای توانبخشی و بالعکس انجام می‌شود و برنامه پیشگیری به منظور جلوگیری از خطر سقوط بیماران وجود دارد و اجرا می‌شود. آموزش‌های خود مراقبتی بیمار به منظور پیشگیری از خطر زخم بستر و سقوط در بخش توسط پرستار مسئول بیمار اجرا می‌گردد. بررسی و تحلیل علل رخداد سقوط و زخم بستر در بیماران دریافت کننده مراقبت توانبخشی انجام می‌گردد. کارشناسان توانبخشی به موقع بر بالین بیماران حضور می‌یابند. پس از دریافت درخواست از بخش‌های بالینی ارائه خدمات از نظر دفعات، زمان اجرا و ناحیه بازتوانی طبق دستور پزشک برنامه‌ریزی و انجام می‌شود. انجام خدمات توانبخشی درخواستی جهت بیماران به صورت روزانه و براساس درخواست اعلام شده در سامانه اطلاعات بیمارستان صورت می‌پذیرد. تمام موارد مربوط به نتایج ارزیابی بیمار در شروع هر یک از درمان‌های توانبخشی، محدودیت‌های بیمار جهت یادآوری به کادر مراقبتی، برنامه درمان، ارزشیابی درمان ارائه شده (درصد بهبود حاصل شده به بهبود قابل انتظار پزشک معالج)، توصیه‌های بعد از ترخیص، توسط کارشناس مربوطه توانبخشی در پرونده بیمار ثبت می‌شود.</p>	
سطح سه	<p>ب-۹-۱-۳ خدمات توانبخشی مورد نیاز بیماران در تمام نوبت‌های کاری و ایام هفته اعم از تعطیل و غیر تعطیل بدون وقفه ارائه می‌شود.</p>
<ul style="list-style-type: none"> <li>❖ ارائه خدمات فیزیوتراپی مورد نیاز بیماران در روزهای غیر تعطیل هفته حداقل در دو نوبت کاری صبح و عصر</li> <li>❖ ارائه خدمات فیزیوتراپی مورد نیاز بیماران در روزهای تعطیل حداقل در یک نوبت کاری صبح یا عصر</li> <li>❖ ارائه خدمات کاردرمانی مورد نیاز بیماران در تمامی روزهای غیر تعطیل حداقل در یک نوبت‌های کاری صبح یا عصر</li> <li>❖ ارائه خدمات روانشناسی بالینی مورد نیاز بیماران در تمامی روزهای غیر تعطیل حداقل در یک نوبت‌های کاری صبح یا عصر</li> <li>❖ ارائه خدمات گفتاردرمانی مورد نیاز بیماران در تمامی روزهای غیر تعطیل حداقل در یک نوبت‌های کاری صبح یا عصر</li> <li>❖ ارائه خدمات ارتوز و پروتز مورد نیاز بیماران در تمامی روزهای غیر تعطیل حداقل در یک نوبت‌های کاری صبح یا عصر</li> <li>❖ ارائه خدمات اپتومتری و ادیومتری مورد نیاز بیماران در تمامی روزهای غیر تعطیل حداقل در یک نوبت‌های کاری صبح یا عصر</li> </ul>	
<p>ارائه خدمت توانبخشی حداقل سه ساعت در روز به مدت ۵ روز متوالی در هفته یا پانزده ساعت به طور متناوب در هفته معمولاً برنامه‌ریزی می‌شود.</p>	



سطح	ب-۱-۱۰ آموزش بیماران، برنامه‌ریزی شده و بر اساس آن اجرا می‌شود.
سطح یک	ب-۱-۱۰-۱ در بدو ورود و مراحل تشخیص و درمان، توضیحات و آموزش‌های لازم به بیمار/ همراه ارائه می‌شود.
<ul style="list-style-type: none"> <li>❖ تعیین و ابلاغ حداقل موارد آموزشی به بیمار در بدو ورود و طول بستری برای هر بخش توسط رئیس بخش و سرپرستار، همسو با سیاست‌های آموزشی مدیرپرستاری</li> <li>❖ تعیین نیاز آموزشی بیمار/همراه، در اولین ارزیابی بیمار</li> <li>❖ تعیین شیوه آموزش اثربخش با توجه به سطح یادگیری بیمار /همراه</li> <li>❖ ارائه توضیحات و آموزش توسط پزشک به صورت شفاهی</li> <li>❖ ارائه توضیحات و آموزش توسط پرستار و ثبت در گزارش پرستاری</li> <li>❖ ارائه توضیحات و آموزش در صورت لزوم توسط سایر کارکنان بالینی و ثبت در برگه مشاوره در موارد بازتوانی</li> </ul>	
<p>آموزش‌ها در بدو ورود به بخش توسط پرستار حداقل شامل آشنایی با بخش و فضای فیزیکی و قوانین و مقررات بخش و نحوه احضار پرستار است. شیوه‌های آموزش حداقل شامل انواع آموزش چهره به چهره -کارگروهی -فیلم و پوستر -پمفلت یا سایر رسانه‌های آموزشی است. منظور از سایر کارکنان بالینی، فیزیوتراپ، کارشناس تغذیه، رسیپراتوریست، نمونه بردار آزمایشگاه، روانشناس بالینی و سایر زیر گروه‌های پزشکی است.</p>	
<p>➤ حداقل موضوعات عمومی آموزش بیمار توسط پزشک در دوران بستری</p> <ol style="list-style-type: none"> <li>۱. اطلاعات قابل فهم در باره علل بیماری، نحوه درمان و پیش آگهی آن</li> <li>۲. مراحل و طول مدت احتمالی درمان</li> <li>۳. وجود درمان‌های جایگزین احتمالی</li> <li>۴. عوارض درمان یا عدم درمان</li> <li>۵. داروهای مصرفی و عوارض احتمالی آن‌ها</li> <li>۶. تغذیه و رژیم درمانی</li> <li>۷. بازتوانی</li> <li>۸. سایر موارد براساس نیازسنجی آموزشی اختصاصی هر بخش تخصصی</li> </ol>	
<p>➤ حداقل موضوعات عمومی آموزش بیمار توسط پرستار و مسئول آموزش بخش در دوران بستری</p> <ol style="list-style-type: none"> <li>۱. افزایش آگاهی بیماران در مورد عوارض احتمالی سیر بیماری و روش برخورد با عوارض</li> <li>۲. پوزیشن مناسب بیمار در بستر با ذکر دلایل</li> <li>۳. محدوده/ محدودیت‌های فعالیت فیزیکی با ذکر دلایل</li> <li>۴. نحوه مراقبت از خود و مدیریت درد</li> <li>۵. مراقبت‌ها/ محدودیت‌های حرکتی با ذکر دلایل</li> <li>۶. سایر موارد براساس نیازسنجی آموزشی اختصاصی هر بخش تخصصی</li> </ol>	



سطح دو	آموزش‌های خود مراقبتی به بیماران در حین بستری و ترخیص ارائه می‌شود.
	<ul style="list-style-type: none"> <li>❖ تدوین دستورالعمل‌های خود مراقبتی برای بیماری‌های شایع با محوریت سوپروایزرهای آموزشی و آموزش سلامت و مشارکت پزشکان و سایر گروه‌های پزشکی</li> <li>❖ ارائه آموزش‌های خودمراقبتی در حین بستری توسط پرستار بر اساس دستورالعمل</li> <li>❖ ارائه آموزش‌های خودمراقبتی در حین بستری توسط پزشک بر اساس دستورالعمل</li> <li>❖ ارائه آموزش‌های خودمراقبتی در زمان ترخیص توسط پرستار بر اساس دستورالعمل</li> <li>❖ ارائه آموزش‌های خودمراقبتی در زمان ترخیص توسط پزشک بر اساس دستورالعمل</li> </ul>
	<p>خودمراقبتی مجموعه‌ای از اعمالی است که فرد به صورت اکتسابی، آگاهانه و هدفدار برای خود، فرزندان و خانواده‌اش انجام می‌دهد تا از لحاظ جسمی، روانی، اجتماعی سالم بمانند و همچنین در صورت ابتلا به بیماری و بستری در بیمارستان براساس آموزش‌های دریافتی در حین بستری و پس از ترخیص از سلامت خود و خانواده‌اش حفاظت نماید.</p> <p>آموزش‌های خود مراقبتی متوجه و متمرکز بر تغییر روش زندگی و آموزش اثر بخش در حیطه‌های نگرشی و ترک عادت‌های مضر برای سلامت و تمرین و استمرار در اتخاذ روش‌های بهداشتی، تغذیه‌ای، فیزیکی، ذهنی/ روانی و سایر رفتارهای شخصی برای زندگی سالم تر و حمایت از برنامه‌های پیشگیری و درمان و بهبود شاخص امید به زندگی و کاهش هزینه‌های سلامت در جامعه است. آموزش‌های خود مراقبتی محل اصلی ایفای نقش بیمارستان در بحث ارتقای سلامت بیماران است.</p> <p>نیازسنجی دقیق و برنامه‌ریزی صحیح و اجرای اثر بخش آموزش‌های خودمراقبتی متضمن اثربخشی بسیاری از هزینه‌های صرف شده برای درمان بیماران نیز هست. خودمراقبتی یک باور و مهارت انطباق بیمار با شرایط جدید زندگی است. از این منظر آموزش‌های خودمراقبتی بسیار پیچیده‌تر از آموزش‌های عمومی بدو ورود و حین بستری در زمینه بیماری است. لذا انتظار می‌رود بیمارستان به عنوان یکی از مهمترین و تاثیر گذارترین سازمان‌های سلامت محور در این زمینه برنامه‌های آموزشی موثر و مبتنی بر شواهد طراحی و ارائه نماید. برای این مهم لازم است، دستورالعمل‌های آموزش خود مراقبتی برای بیماری‌های شایع با محوریت سوپروایزرهای آموزشی و آموزش سلامت و مشارکت پزشکان و سایر گروه‌های پزشکی تدوین شده و بر اساس آن آموزش‌های خودمراقبتی در حین بستری و زمان ترخیص ارائه شود. ارائه آموزش‌های خود مراقبتی ترخیص، ساعاتی زودتر از زمان ترخیص و در راستای آموزش‌های خود مراقبتی حین بستری ارائه شود.</p>
	<p>➤ تشکیل کارگروه آموزش به بیمار در هریک از بخش‌های بالینی متشکل اعضای ذیل برای برنامه‌ریزی و اجرای دقیق آموزش بیماران توصیه می‌شود</p> <ol style="list-style-type: none"> <li>۱. رئیس بخش (یا یکی از پزشکان به نمایندگی از طرف ایشان)</li> <li>۲. سرپرستار بخش</li> <li>۳. سوپروایزر آموزشی و آموزش سلامت</li> <li>۴. مسئول آموزش به بیمار</li> </ol> <p>یادآوری بسیار مهم! آموزش بیمار بخشی از مراقبت‌های پزشکی و پرستاری است و به هیچ وجه نبایستی با تعیین مسئول آموزش بیمار، این مأموریت مهم از وظایف تک تک پزشکان و پرستاران خارج شود. این مهم در امر پیشگیری و کنترل عفونت، ایمنی بیمار، کنترل کیفیت و سایر اصول مراقبت و درمان هم می‌شود. این مسئولان صرفاً ناظر و هماهنگ کننده کیفیت هستند و استقرار کیفیت و ارائه خدمات با کیفیت وظیفه تک تک کارکنان شاغل در امر مراقبت و درمان بیماران است. در صورت اثبات رویه غلط مسئولیت اجرای این نوع مأموریت‌ها توسط یک فرد معین در بیمارستان بسیاری از استانداردهای مرتبط امتیازی کسب نخواهند نمود.</p>



سطح سه	ب-۱-۱-۳ اثربخشی آموزش‌های خود مراقبتی ارائه شده به بیماران ارزیابی و در صورت لزوم اقدامات اصلاحی مؤثر به عمل می‌آید.
	<ul style="list-style-type: none"> <li>❖ تعیین مسئول آموزش به بیمار در هریک از بخش‌های بالینی و صدور ابلاغ، از سوی مدیرخدمات پرستاری</li> <li>❖ نظارت مستمر مسئول آموزش به بیمار بر اجرای دقیق آموزش برنامه‌های خود مراقبتی توسط پزشک و پرستار در مراحل بستری و ترخیص بیمار</li> <li>❖ نظارت مستمر مسئول آموزش به بیمار بر ارائه توضیحات و آموزش‌های بدو ورود و حین بستری توسط پزشک و پرستار</li> <li>❖ نظارت مستمر سوپروایزرهای آموزشی و آموزش سلامت و عملکرد مسئول آموزش به بیمار از طریق بازدیدهای سرزده و ارزیابی اثربخشی آموزش بیماران</li> <li>❖ ارزیابی میزان اثر بخشی آموزش از طریق بررسی عملکرد صحیح بیماران در زمینه آموزش‌های دریافتی در زمینه آموزش‌های عمومی و خود مراقبتی</li> <li>❖ ارسال گزارش به مدیریت پرستاری در خصوص میزان اثربخشی برنامه‌های آموزش عمومی و خود مراقبتی ارائه شده به بیماران توسط سرپرستار</li> <li>❖ طراحی اقدامات اصلاحی/ برنامه بهبود در زمینه ارتقای اثربخشی برنامه‌های آموزش عمومی و خودمراقبتی بیماران</li> </ul>
	<p>فرایند آموزش به بیماران با محوریت و سیاست گذاری مدیریت خدمات پرستاری برنامه‌ریزی و با هدایت، برنامه‌ریزی و نظارت سوپروایزرهای آموزشی و آموزش سلامت و مشارکت مسئول آموزش بخش، سرپرستار و تمامی پرستاران و پزشکان بخش‌های بالینی اجرا می‌شود. در همین راستا و به منظور مشارکت کارکنان در امر آموزش بیماران و ارتقای کیفیت آموزش بیماران، از بین کارکنان پرستاری بیمارستان در هر بخش بالینی مسئول آموزش بیمار تعیین می‌شود. سوپروایزرهای آموزشی و آموزش سلامت در تعامل مستمر با ایشان بوده و با هماهنگی سرپرستاران و روسای بخش، روند آموزش عمومی و خود مراقبتی بیماران طراحی، اجرا و ارزیابی اثربخشی می‌شود. اثر بخشی آموزشی در موضوع خود مراقبتی، براساس روش‌های معتبر ارزیابی می‌شود. به عنوان مثال اثربخشی آموزش در حیطه دانشی در آموزش‌های عمومی و خود مراقبتی با پرسش مبانی آموزش داده شده و مقایسه پاسخ بیمار با اهداف آموزشی، ارزیابی می‌شود و در حیطه‌های مهارتی و عملکردی تغییر رفتار بیمار از طریق مشاهده ملاک ارزیابی اثربخشی آموزش‌های عمومی و خود مراقبتی است. . مثال دیگر در حیطه تغییر رفتار بیمار است که از طریق ارزیابی نا محسوس عملکرد بیماران درمورد نحوه/میزان راه رفتن بیمار پس از عمل جراحی و یادگیری و پذیرش آموزش‌های ارائه شده از سوی بیمار است.</p>
	<p>➤ ده توصیه مهم برای دستیابی به آموزش اثربخش و یادگیری/ تغییر رفتار بیماران</p> <ol style="list-style-type: none"> <li>۱. آموزش‌ها در موقعیت مناسب و با اختصاص زمان کافی و بدون تبادر احساس تعجیل به بیمار ارائه شود.</li> <li>۲. هرگونه موانع ارتباطی محیطی یا شخصی بیمار از جمله درد، ترس، ازدحام، سر و صدا، ناتوانی‌ها / ویژگی‌های خاص بیمار قبل از آموزش کنترل و حذف شوند.</li> <li>۳. شیوه‌ها و تدابیر آموزشی متناسب با هر مخاطب/ بیمار/ همراه طراحی و اجرا شود.</li> <li>۴. از جملات گویا، شفاف، قابل فهم و متناسب و درخور هر مخاطب استفاده شود.</li> <li>۵. هرگز از واژه‌های تخصصی در آموزش بیمار استفاده نشود.</li> <li>۶. از ابزار شیوایی بیان و شیرینی کلام که گاهی با چاشنی طنز محترمانه می‌تواند در تقویت ارتباط با بیمار کمک کند، استفاده شود.</li> <li>۷. ضمن پایبندی به محتوای علمی آموزش از جملات کلیشه‌ای/ تکراری و از پیش تعیین شده ( بیان طوطی واری) استفاده نشود.</li> <li>۸. از مهارت‌های برقراری ارتباط مؤثر مانند ایجاد همدلی، مثبت گرایی، مثبت اندیشی، امید بخشی و حمایت در حین ارائه محتوای آموزش استفاده شود.</li> <li>۹. ارتباط انسانی با چاشنی صبر، حوصله، مهربانی و دلسوزی در حین آموزش، مبنای ارتباط با بیمار باشد.</li> <li>۱۰. قبل از ترک بالین از فراگیری دانشی، مهارتی و نگرشی بیمار اطمینان حاصل شود و در صورت نیاز جمع بندی نهایی آموزش برای بیمار مجدداً تکرار شود.</li> </ol>
	<p>➤ اهم وظایف مسئول آموزش بیمار در بخش</p> <ol style="list-style-type: none"> <li>۱. انجام هماهنگی مستمر برای تمامی اقدامات مرتبط با آموزش بیماران با سرپرستار و سوپروایزر آموزشی و آموزش سلامت بیمارستان</li> <li>۲. انجام نیازسنجی آموزشی بیماران در دو حیطه آموزش‌های عمومی و خود مراقبتی و بیماری‌های شایع با هماهنگی سرپرستار و سوپروایزر آموزشی و آموزش سلامت</li> <li>۳. اولویت بندی نیازهای آموزشی بیماران بخش در چارچوب سیاست‌های آموزشی مدیر پرستاری با هماهنگی سرپرستار و سوپروایزر آموزشی و آموزش سلامت</li> <li>۴. مشارکت در طراحی برنامه‌های آموزش عمومی بیماران در بدو ورود و حین بستری و ترخیص مبتنی بر نیازسنجی آموزشی انجام شده</li> <li>۵. مشارکت در تدوین دستورالعمل‌های آموزش خود مراقبتی برای بیماری‌های شایع با محوریت سوپروایزرهای آموزشی و آموزش سلامت و مشارکت پزشکان</li> <li>۶. نظارت مستمر مسئول آموزش به بیمار بر ارائه توضیحات و آموزش‌های بدو ورود و حین بستری توسط پزشکان و پرستاران</li> <li>۷. نظارت مستمر مسئول آموزش به بیمار بر اجرای دقیق آموزش برنامه‌های خود مراقبتی توسط پزشکان و پرستاران در مراحل بستری و ترخیص بیمار</li> <li>۸. برنامه‌ریزی و مشارکت در زمینه طراحی پمفلت‌های و جزوات آموزشی و تهیه بانک اطلاعاتی آموزشی برای بیماران بخش و بیماری‌های شایع در هر بخش</li> <li>۹. ارزیابی و تعیین میزان اثربخش بودن آموزش‌های عمومی ارائه شده (حداقل سه ماه یکبار)</li> <li>۱۰. مشارکت در اجرای آموزش‌ها عمومی و خودمراقبتی برای بیماران تحت مراقبت خود</li> </ol>





سطح	ب-۱-۱۱-۱۱ مراقبت و درمان بیماران در بخش‌های مختلف به صورت متوازن و قابل مقایسه ارائه می‌شود.
سطح دو	<p>ب-۱-۱۱-۱۱ در بخش‌های قابل مقایسه، بیماران از مراقبت‌های پرستاری با سطح یکسان و متوازن برخوردار هستند.</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>❖ توزیع متوازن کارکنان پرستاری مورد نیاز در بخش‌ها جهت ارائه خدمات پرستاری.</li> <li>❖ اطلاع رسانی روش‌های اجرایی و دستورالعمل‌های مرتبط با ارائه خدمات پرستاری به تمامی بخش‌ها / واحدهای مرتبط.</li> <li>❖ آگاهی کارکنان پرستاری در تمامی بخش‌ها / واحدها از دستورالعمل‌ها و روش‌های اجرایی مرتبط با ارائه خدمات پرستاری.</li> <li>❖ اجرای یکسان و متوازن روش‌های اجرایی و دستورالعمل‌های مرتبط با ارائه خدمات پرستاری در بخش‌ها</li> <li>❖ ارائه سطوح قابل مقایسه مراقبت‌های پرستاری متناسب با نیاز بیماران در بخش‌های مختلف</li> <li>❖ توازن کیفی در مراقبت‌های پرستاری به بیماران سطوح قابل مقایسه در بخش‌های مختلف</li> </ul> <p>توزیع متوازن کمی و کیفی منابع انسانی مورد نیاز برای ارائه خدمات پرستاری در بخش‌ها بر اساس تعداد تخت‌ها و میزان حجم کاری نوع و سطح مراقبتی بیماران در هر بخش با تشخیص مدیر پرستاری صورت می‌پذیرد.</p>
سطح دو	<p>ب-۱-۱۱-۲ در بخش‌های قابل مقایسه، بیماران از مراقبت‌های پزشکی با سطح یکسان و متوازن برخوردار هستند.</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>❖ دسترسی و حضور منظم پزشکان معالج بر اساس برنامه تنظیمی در همه بخش‌ها</li> <li>❖ وجود برنامه آنکالی / مقیمی پزشک متخصص در همه بخش‌ها و توازن کیفی در نحوه عملکرد آن‌ها در بخش‌های قابل مقایسه</li> <li>❖ ارائه مراقبت‌های تشخیصی درمانی پزشکی متناسب با نیاز بیماران در بخش‌های مختلف و قابل مقایسه</li> <li>❖ توازن کیفی در مراقبت‌های پزشکی به بیماران سطوح قابل مقایسه در بخش‌های مختلف</li> </ul> <p>دسترسی بیماران به پزشک معالج/ پزشک جانشین ذیصلاح برای تمام ساعات شبانه روز و ایام تعطیل و غیر تعطیل ملاک ارزیابی این سنجه است.</p>
سطح سه	<p>ب-۱-۱۱-۳ در بخش‌های قابل مقایسه، بیماران از تجهیزات و امکانات تشخیصی درمانی با سطح یکسان و متوازن برخوردار هستند.</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>❖ توزیع متوازن تجهیزات مورد نیاز جهت ارائه خدمات تشخیصی درمانی، مراقبتی در بخش‌های قابل مقایسه</li> <li>❖ سرویس دوره‌ای و کالیبراسیون تجهیزات موجود در بخش‌ها / واحدها بطور یکسان توسط مهندسی تجهیزات پزشکی</li> <li>❖ توازن کیفی در روز آمدی و استفاده از تکنولوژی‌های نوین در تجهیزات پزشکی تامین شده برای بخش‌های مشابه و قابل مقایسه</li> </ul> <p>هرگونه خرید/ ارتقای تجهیزات پزشکی با رویکرد عدالت و توازن کیفی در ارائه خدمات بین بخش‌های قابل مقایسه برنامه‌ریزی و انجام شود.</p>



سطح	ب-۱-۱۲ ترخیص بیماران به صورت ایمن برنامه‌ریزی و اجرا می‌شود.
سطح یک	ب-۱-۱۲-۱* ترخیص بیماران به صورت ایمن انجام می‌شود.
	<ul style="list-style-type: none"> <li>❖ اطمینان پزشک معالج از آمادگی بیمار برای ترخیص ایمن و بی‌نیازی او به استمرار مراقبت‌های بیمارستانی/ جایگزینی سایر شیوه‌های مراقبتی ایمن خارج از بیمارستان</li> <li>❖ ثبت دستور ترخیص توسط پزشک معالج و پس از ویزیت بیمار در روز ترخیص</li> <li>❖ ارائه توضیحات جهت آمادگی خانواده و مراقبت‌کنندگان بیمار برای ترخیص و نگهداری ایشان در منزل</li> <li>❖ مدیریت مراقبت و درمان بیمار پس از صدور دستور ترخیص توسط پزشک تا هنگام ترک بیمارستان</li> <li>❖ نظارت بر نحوه انتقال ایمن بیمار از بیمارستان و پشتیبانی ارائه خدمات طبی مستمر در حین انتقال</li> <li>❖ مدیریت دارویی در فرایند ترخیص و تلفیق دارویی در نسخه ترخیص</li> <li>❖ آموزش اثر بخش بیماران حین ترخیص</li> <li>❖ شناسایی و برنامه‌ریزی برای بیماران نیازمند به استمرار مراقبت‌های توانبخشی</li> <li>❖ شناسایی بیماران آسیب‌پذیر و پرخطر و پی‌گیری وضعیت این بیماران پس از ترخیص</li> <li>❖ شناسایی بیماران/ مددجویان آسیب‌پذیر اجتماعی در مرحله قبل و پس از ترخیص و پیگیری وضعیت این بیماران پس از ترخیص توسط کارشناسان مددکاری اجتماعی</li> </ul>
	<p>استفاده از ابزارهای استاندارد مانند SMART<sup>1</sup> برای ارتقاء ترخیص ایمن بیماران توصیه می‌شود.</p> <p>آموزش "مراقبت از خود"، درمان‌های نگاه‌دارنده، پی‌گیری/مراجعه بعدی و مصرف ایمن داروها به بیمار جهت دستیابی به حداکثر سطح سلامت قابل اکتساب همچنین در موارد ترخیص با میل شخصی رعایت حداقل الزامات ترخیص ایمن توصیه موقت می‌گردد.</p> <p>ترخیص ایمن مفهومی همه‌جانبه برای صیانت از ایمنی بیماران و دستاوردهای مراقبت و درمان در زمان ترخیص است.</p> <p>ترخیص ایمن شامل تمامی ابعاد پیشگیری، ارتقای سلامت و مراقبت و درمان و پیگیری بیماران به منظور صیانت از دستاوردهای مراقبت و درمان پس از ترخیص است.</p> <p>شناسایی بیماران آسیب‌پذیر و پرخطر بر اساس سنجه‌های ب-۱-۴-۲ و ب-۱-۴-۳ صورت می‌پذیرد.</p>
سطح یک	ب-۱-۱۲-۲ در زمان ترخیص، خلاصه پرونده و مستندات مورد نیاز جهت ادامه روند درمان در اختیار بیماران قرار داده می‌شود.
	<ul style="list-style-type: none"> <li>❖ تکمیل خلاصه پرونده قبل از ترخیص بیمار توسط پزشک معالج/ جانشین ذیصلاح</li> <li>❖ ارائه نسخه ای تکمیل شده و خوانا از خلاصه پرونده به بیمار قبل از ترخیص</li> <li>❖ بایگانی یک نسخه خوانا از خلاصه پرونده در پرونده بیمار</li> </ul>
	<p>پزشک جانشین ذیصلاح در این سنجه صرفاً در مراکز آموزشی درمانی و دستیار ارشد سرویس تخصصی مربوط است در سایر بیمارستان‌ها صرفاً پزشک معالج بایستی ترخیص ایمن را مدیریت و هدایت نماید.</p> <p>داده‌های خلاصه پرونده بیمار حداقل شامل شکایت اصلی بیمار علت پذیرش/ بستری، تشخیص اولیه و نهایی، اقدامات درمانی و اعمال جراحی، نتایج آزمایشات و پاراکلینیک، فهرستی از خدمات ارائه شده، داروها، و نحوه انتقال بیمار و سیر بیماری، وضعیت بیمار هنگام ترخیص، توصیه‌های پس از ترخیص و نحوه انتقال بیمار است.</p>

<sup>1</sup> SMART Tool( Signs, Medications, Appointments, Results, Talks)



سطح دو	ب-۱-۱۲-۳ آموزش‌های لازم برای بیماران در زمان ترخیص برنامه‌ریزی و اجرا می‌شود.
	<ul style="list-style-type: none"> <li>❖ ارائه آموزش‌های عمومی و خود مراقبتی حین ترخیص به بیماران</li> <li>❖ ارائه دستورات لازم برای مراقبت‌های بعد از ترخیص توسط پزشک معالج</li> <li>❖ ارائه اطلاعات و آموزش‌های لازم به بیمار/ خانواده به صورت گفتاری و نوشتاری به زبان قابل فهم بیمار/ خانواده توسط پرستار</li> <li>❖ ارائه فرم آموزش به بیمار هنگام ترخیص</li> </ul> <p>آموزش‌های عمومی و خود مراقبتی حین ترخیص به بیماران بایستی طبق دستورالعمل و روش‌های تعیین شده در چارچوب سیاست‌های آموزشی ابلاغی مدیریت خدمات پرستاری ارائه شود. استفاده از ابزارهای استاندارد مانند SMART برای ارتقاء ترخیص ایمن بیماران توصیه می‌شود</p> <p>➤ دستورات لازم برای مراقبت‌های بعد از ترخیص حداقل شامل</p> <ol style="list-style-type: none"> <li>۱. محدوده / میزان فعالیت‌های فیزیکی</li> <li>۲. تغذیه و رژیم درمانی</li> <li>۳. نحوه مصرف دارو</li> <li>۴. برنامه بازتوانی و مراقبت‌های توانبخشی</li> <li>۵. زمان و نحوه مراجعه مجدد به درمانگاه/ بیمارستان</li> <li>۶. علائم/ نشانه‌های مهم و تهدید کننده برای مراجعه فوری به اورژانس بیمارستان</li> <li>۷. سایر موارد به تشخیص پزشک معالج</li> </ol>
سطح دو	ب-۱-۱۲-۴ * نتایج معوقه بررسی‌های پاراکلینیک، پس از ترخیص به بیمار اطلاع رسانی می‌شود.
	<ul style="list-style-type: none"> <li>❖ تصویب دستورالعمل نحوه برقراری ارتباط برای اطلاع رسانی نتایج معوق پاراکلینیک در کمیته درمان دارو و تجهیزات</li> <li>❖ ابلاغ دستورالعمل فوق به بخش‌ها/واحد‌های پاراکلینیک و بالینی اعم از سرپایی</li> <li>❖ برنامه‌ریزی برای اخذ اطلاعات تماس معتبر از بیماران حین پذیرش و قبل از ترخیص</li> <li>❖ آگاهی کارکنان از دستورالعمل نحوه برقراری ارتباط برای اطلاع رسانی نتایج معوق پاراکلینیک و اقدام بر اساس آن</li> <li>❖ پایش اجرای اثربخش دستورالعمل و در صورت لزوم طراحی اقدام اصلاحی موثر با پیگیری کارشناس هماهنگ کننده فعالیت‌های ایمنی بیمار</li> <li>❖ آموزش بیمار قبل از ترخیص در خصوص پیگیری فعال نتایج معوق احتمالی</li> </ul>
	<p>این دستورالعمل واحدها/ بخش‌های آزمایشگاه تشخیص طبی، آسیب‌شناسی بافتی و تصویربرداری را در برمی‌گیرد.</p> <p>➤ حداقل‌های مورد انتظار در دستورالعمل نحوه برقراری ارتباط برای اطلاع رسانی نتایج معوق پاراکلینیک</p> <ol style="list-style-type: none"> <li>۱. نحوه ایفای نقش واحدها/ بخش‌های بالینی، آزمایشگاه و تصویربرداری در اجرای دستورالعمل</li> <li>۲. تفکیک بین نتایج بحرانی، انواع غیر بحرانی و نتایج نرمال</li> <li>۳. دسته بندی اولویت و فوریت اطلاع رسانی برای هر یک از نتایج مورد اشاره</li> <li>۴. تعیین بخش/واحد مسئول برای اطلاع رسانی به موقع</li> <li>۵. تعیین نحوه، ابزارها و روش‌های اطلاع رسانی</li> </ol> <p>لازم به توضیح است که فرایندهای انجام و اطلاع رسانی بررسی‌های پاراکلینیک، اقدامات پرستاری پس از دریافت نتایج و اقدامات و ملاحظات پزشکی به گونه‌ای طراحی و اجرا گردند که معوق شدن نتایج بررسی‌های پاراکلینیک به حداقل ممکن برسد. همچنین در خصوص شناسایی بیماران با احتمال ترک غیر مترقبه بیمارستان مانند موارد خروج افراد با اختلال ذهنی و روانپزشکی/ فرار/ ترخیص با میل شخصی برنامه‌ریزی به عمل آید. اینگونه بیماران بایستی از بدو پذیرش تحت ملاحظات مدیریتی و مراقبتی ویژه قرار گرفته و درخصوص امکان پیگیری بیمار به ویژه در موضوع اطلاع رسانی نتایج معوقه بحرانی اطمینان حاصل شود.</p>
سطح سه	ب-۱-۱۲-۵ ادامه روند درمان و بازتوانی بیماران پس از ترخیص، برنامه‌ریزی شده و بر اساس آن عمل می‌شود.
	<ul style="list-style-type: none"> <li>❖ پیگیری بیماران پس از ترخیص جهت اطمینان از ادامه روند درمان طبق دستورات/ آموزش‌های پزشک/پرستار در زمان ترخیص</li> <li>❖ پیگیری بیماران پس از ترخیص جهت اطمینان از رعایت برنامه‌های خود مراقبتی و ارائه آموزش‌های تکمیلی پس از ترخیص</li> <li>❖ پیگیری بیماران پس از ترخیص جهت اطمینان از رعایت برنامه‌های بازتوانی و ارائه خدمات توانبخشی به بیمار پس از ترخیص</li> <li>❖ پیگیری بیماران پس از ترخیص جهت اطمینان از رعایت برنامه‌های مراجعه بعدی و ارائه خدمات سرپایی به بیماران پس از ترخیص</li> <li>❖ ایجاد سامانه‌های پاسخگویی به سوالات بیماران پس از ترخیص توسط کارکنان بالینی واجد صلاحیت</li> </ul> <p>تمامی موارد پیگیری بایستی به صورت فعال برنامه‌ریزی و انجام شود. پاسخگویی به سوالات بیماران پس از ترخیص کفایت نمی‌نماید.</p>



## ب-۲ مراقبت‌های حاد و اورژانس

سطح	ب-۲-۱ بیمارستان از ارائه مراقبت‌های ویژه به بیماران اطمینان حاصل می‌نماید.
سطح یک	<p>ب-۲-۱-۱ * استفاده از ظرفیت تخت‌های ویژه برای اعمال جراحی غیر اورژانسی مانع از دسترسی بیماران حاد در انتظار بستری در بخش‌های ویژه نمی‌شود.</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>❖ اولویت پذیرش بیماران حاد در انتظار بستری در بخش‌های ویژه نسبت به بیماران نیازمند به جراحی‌های غیر اورژانسی</li> <li>❖ وجود برنامه مشخص برای استفاده از تخت‌های ویژه برای اعمال جراحی غیر اورژانسی بدون مخدوش نمودن ارائه خدمات به بیماران در انتظار بستری بخش‌های ویژه</li> <li>❖ استفاده از ظرفیت تخت‌های ویژه برای انجام جراحی غیر اورژانس بدون هرگونه ممانعت از پذیرش بیماران بدحال از بخش اورژانس، منعی ندارد.</li> </ul>
سطح یک	<p>ب-۲-۱-۲ * نحوه پذیرش و نحوه انتقال ایمن بیماران حاد از اورژانس و سایر بخش‌ها به بخش‌های ویژه برنامه‌ریزی شده و بر اساس آن عمل می‌شود.</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>❖ ارزیابی بیماران در انتظار بستری در بخش‌های ویژه قبل از انتقال توسط متخصص مربوط</li> <li>❖ انتقال بیماران حاد از اورژانس و سایر بخش‌ها به بخش‌های ویژه به صورت ایمن مطابق دستورالعمل</li> <li>❖ حداقل نکات مورد توجه همراه داشتن مانیטورینگ (فشارسنج و پالس اکسی متر پرتابل) اکسیژن و وسایل کمک تنفسی با توجه به شرایط بیمار و حضور پرستار برای تحویل، چک پرونده و انتقال بیمار است.</li> </ul>
سطح یک	<p>ب-۲-۱-۳ مراقبت‌های فیزیولوژیک و مانیטورینگ مداوم بیماران حاد برنامه‌ریزی شده و بر اساس آن عمل می‌شود.</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>❖ تدوین خط مشی و روش "مراقبت‌های فیزیولوژیک و مانیטورینگ مداوم بیماران حاد" با مشارکت صاحبان فرایند</li> <li>❖ آگاهی کارکنان مرتبط به خط مشی و روش</li> <li>❖ مراقبت فیزیولوژیک و مانیטورینگ مداوم بیماران حاد در بخش‌های ویژه و خارج از بخش‌های ویژه</li> <li>❖ مراقبت و مانیטورینگ شامل فشار خون سیستولیک، دیاستولیک، فشارخون متوسط شریانی، ضربان قلب، تعداد تنفس، درجه حرارت، پایش درصد اشباع اکسیژن خون شریانی (پالس اکسی متری) است. کیفیت مراقبت از بیماران حاد با استفاده از روند برخی شاخص‌های عملکردی از جمله نرخ مورتالیتی و واکنش و حساسیت تیم رهبری و مدیریت به نتایج پایش این شاخص قابل ارزیابی است. بدیهی است با توجه به تفاوت بخش‌های ویژه حتی در یک بیمارستان، مقادیر مطلق نرخ مورتالیتی مد نظر این استاندارد نیست. بلکه روند این شاخص در بازه‌های زمانی در یک بخش ویژه ارزیابی می‌شود.</li> <li>❖ در خصوص نوزادان بستری در بخش مراقبت‌های ویژه نوزادان مراقبت‌های تکاملی نوزادان و هم آغوشی مادر و نوزادان و انجام معاینه چشم نوزادان برنامه‌ریزی و انجام شود. کیفیت مراقبت از نوزادان با استفاده از برخی شاخص‌های عملکردی قابل ارزیابی است. از جمله پایین بودن نرخ مرگ در نوزادان نیازمند تهویه مکانیکی و نوزادان با وزن کمتر از ۱۵۰۰ گرم موید کیفیت مراقبت نوزادان پرخطر است. خط مشی و روش "مراقبت‌های فیزیولوژیک و مانیטورینگ مداوم بیماران حاد" شامل برنامه‌های مراقبتی برای بیماران حاد در انتظار بستری بخش‌های ویژه هم می‌شود.</li> </ul>
سطح دو	<p>ب-۲-۱-۴ * اندیکاسیون‌های پذیرش و ترخیص بیماران در بخش‌های ویژه تعیین شده و بر اساس آن عمل می‌شود.</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>❖ تدوین خط مشی و روش "نحوه و اندیکاسیون‌های پذیرش و ترخیص بیماران در بخش‌های ویژه" با مشارکت صاحبان فرایند</li> <li>❖ آگاهی کارکنان مرتبط به خط مشی و روش</li> <li>❖ پذیرش و ترخیص بیماران در بخش‌های ویژه بر اساس خط مشی و روش</li> <li>❖ این خط مشی و روش با توجه به کمبود تخت‌های ویژه در اغلب بیمارستان‌ها نقش به‌سزایی در اولویت بندی ارائه مراقبت‌های ویژه به بیماران حاد و بحرانی دارد. لذا مشارکت تمامی متخصصین در تدوین آن بر مبنای منابع معتبر علمی و شرایط بومی بیمارستان بسیار راه‌گشا می‌باشد. همچنین در این خط مشی و روش لازم است، نحوه اندیکاسیون‌های پذیرش و ترخیص نوزادان در بخش‌های ویژه تبیین شود.</li> </ul>



سطح دو	<p>ب-۲-۱-۵ جایگاه رهبری بالینی بیماران در بخش‌های ویژه تعریف شده است و بر اساس آن عمل می‌شود.</p>
	<ul style="list-style-type: none"> <li>❖ مشخص بودن مسئولیت هدایت و رهبری بالینی بیماران به نحوی که هیچگونه خلل/تاخیری در مراقبت‌های مستمر پزشکی نباشد</li> <li>❖ انجام ویزیت‌های روزانه در سه نوبت صبح، عصر و شب توسط رهبری بالینی بیمار و مشاوره‌های تخصصی درخواست شده</li> <li>❖ بررسی پاسخ بیمار به مراقبت و درمان‌های ارائه شده</li> <li>❖ بازنگری مستمر برنامه مراقبت و درمان</li> </ul>
	<p>با عنایت به ارائه مراقبت‌ها و درمان توسط جمع کثیری از پزشکان مشاور و آسیب پذیری بیمار در شرایط حاد و بحرانی هدایت بالینی بیماران در بخش‌های ویژه توسط رهبری بالینی واحد یک ضرورت اساسی است.</p> <p>➤ بخش‌های ویژه به لحاظ کیفیت مراقبت در سطوح سه گانه، سطح بندی می‌شوند</p> <ol style="list-style-type: none"> <li>۱. رهبری و هدایت بالینی بیماران بستری در بخش‌های ویژه به صورت باز</li> <li>۲. رهبری و هدایت بالینی بیماران بستری در بخش‌های ویژه به صورت نیمه بسته/نیمه باز</li> <li>۳. رهبری و هدایت بالینی بیماران بستری در بخش‌های ویژه به صورت بسته</li> </ol> <p>رهبری و هدایت بالینی بیماران بستری در بخش‌های ویژه با شیوه بسته و با حضور متخصص مراقبت‌های ویژه<sup>۱</sup> مقیم و حداقل سه بار راند بیمار در طول شبانه روز بالاترین مرتبه کیفی خدمات به بیماران بستری در بخش‌های ویژه را تامین می‌نماید. شیوه‌های نیمه بسته حتی با حضور متخصص بیهوشی /متخصص داخلی مقیم رتبه دوم کیفیت را تامین می‌کند و رهبری و هدایت بالینی بیماران بستری در مراقبت‌های ویژه با شیوه باز و بدون حضور پزشک متخصص مراقبت‌های ویژه مقیم/ متخصص بیهوشی مقیم/متخصص داخلی مقیم، پایین‌ترین سطح کیفیت مراقبتی ارزیابی می‌شوند. تعیین مسئولیت هدایت و رهبری بالینی بیماران با توجه به حضور متخصص مراقبت‌های ویژه مقیم، شرایط بیمار، نظریه پزشک معالج برنامه‌ریزی می‌شود. در بخش‌هایی که متخصص مراقبت‌های ویژه مقیم دارد طبیعتاً رهبری بالینی غالباً به عهده ایشان بوده و هدایت بالینی با روش بسته برنامه‌ریزی و انجام می‌شود. لذا مدیریت مشاوره‌ها و اقدامات تشخیصی و درمانی بیماران با اطلاع پزشک معالج اما توسط متخصص مراقبت‌های ویژه مقیم انجام می‌شود. اما در صورت صلاحدید پزشک معالج و یا عدم حضور متخصص مراقبت‌های ویژه مقیم در هدایت بالینی با شیوه نیمه بسته خواهد بود. بدیهی است تداوم رهبری بالینی توسط پزشک معالج مشروط به حداقل ویزیت روزانه و محوریت او با هماهنگی متخصص مراقبت‌های ویژه است. در صورت حضور متخصص بیهوشی مقیم رهبری بالینی به صورت نیمه بسته خواهد بود و با همفکری و حضور مستمر و روزانه پزشک معالج و هماهنگی و مشورت با متخصص بیهوشی مقیم برنامه‌ریزی شود. رهبری بالینی در بخش مراقبت‌های ویژه نوزادان در بالاترین سطح کیفی بر عهده فوق تخصص نوزادان و با شیوه بسته است.</p> <p>✓ نتایج سایر استانداردهای این محور نیز با در نظر گرفتن نتیجه این استاندارد ارزیابی خواهد شد و این سنجه دارای وزن و تاثیر بالایی در نتایج اعتباربخشی است.</p>
سطح دو	<p>ب-۲-۱-۶ * تامین امکانات تشخیصی و درمانی قابل ارائه بر بالین بیماران حاد به نحوی است که ضرورتی برای انتقال بیمار به خارج از بخش نیست.</p>
	<ul style="list-style-type: none"> <li>❖ امکان ارائه خدمات تشخیصی رادیوگرافی بر بالین بیماران بستری در بخش‌های ویژه</li> <li>❖ امکان ارائه خدمات تشخیصی سونوگرافی بر بالین بیماران بستری در بخش‌های ویژه</li> <li>❖ امکان ارائه خدمات تشخیصی اکوکاردیوگرافی بر بالین بیماران بستری در بخش‌های ویژه</li> <li>❖ امکان انجام دیالیز بر بالین بیماران بستری در بخش‌های ویژه</li> </ul>
	<p>وجود دستگاه‌های همودیالیز و سایر تجهیزات تشخیصی اختصاصی برای بخش‌های ویژه کمتر از ۱۰ تخت توصیه موکد بوده اما در بخش‌های ویژه بیش از ۱۰ تخت الزامی است. همچنین استفاده از تجهیزات مناسب و پرتابل آن‌ها و ممانعت از جابجایی بیماران الزامی می‌باشد. استفاده از مشاوره نفرولوژیست/ متخصص مراقبت‌های ویژه/ متخصص داخلی آموزش دیده و حضور پرستار آموزش دیده جهت ارائه خدمت همودیالیز در بخش ویژه در زمان دیالیز الزامی است.</p>
سطح سه	<p>ب-۲-۱-۷ * مراقبت و درمان بیماران در انتظار انتقال به بخش‌های ویژه با شرایط مشابه با بخش‌های ویژه ارائه می‌شود.</p>
	<ul style="list-style-type: none"> <li>❖ آگاهی پزشکان و پرستاران مراقب بیماران در انتظار انتقال به بخش‌های ویژه از خط مشی و روش "مراقبت‌های فیزیولوژیک و مانیتورینگ مداوم بیماران حاد"</li> <li>❖ ارائه مراقبت به بیماران در انتظار انتقال به بخش‌های ویژه بر اساس خط مشی و روش "مراقبت‌های فیزیولوژیک و مانیتورینگ مداوم بیماران حاد"</li> <li>❖ تامین تجهیزات، امکانات و ملزومات مورد نیاز بیماران حاد برای بیماران در انتظار انتقال به بخش‌های ویژه تا زمان انتقال به بخش ویژه</li> <li>❖ استفاده از پرستار آموزش دیده بخش‌های ویژه برای بیماران در انتظار انتقال به بخش‌های ویژه</li> </ul>
	<p>مراقبت‌های پرستاری با شیوه مستمر و مشابه بخش‌های ویژه ارائه شود. همچنین بررسی‌های پزشکی و مراقبت‌های تجهیزاتی مشابه بخش‌های ویژه برنامه‌ریزی و حداقل در سه راند ویزیت بیماران توسط پزشک دیصلاح برنامه‌ریزی و انجام شود. در صورت بستری نمودن بیماران در انتظار انتقال به بخش‌های ویژه در بخش‌های عادی/اورژانس ضمن انتقال بیمار به اتاق‌های در معرض دید مستقیم ایستگاه پرستاری، به منظور پیشگیری از بروز آسیب‌های روحی به سایر بیماران در صورت موافقت همراه، در اتاق خصوصی بستری و در غیر این صورت بیمار/ بیماران اتاق استقرار آن‌ها از بیماران با وضعیت مشابه انتخاب شود</p>

<sup>1</sup> Intensivist



سطح	ب-۲-۲ تریاژ و هدایت بیماران مراجعه کننده به اورژانس در مسیر تشخیص و درمان برنامه‌ریزی و مدیریت می‌شود.
سطح یک	ب-۲-۲-۱ تریاژ بیماران اورژانس با رعایت ضوابط مربوط، به صورت تسهیل شده برنامه‌ریزی و انجام می‌شود.
	<ul style="list-style-type: none"> <li>❖ هدایت صحیح و به موقع بیماران بر اساس سطح تریاژ</li> <li>❖ حضور مستمر و بدون وقفه پرستار مجرب با سابقه حداقل پنج سال کار بالینی</li> <li>❖ وجود تجهیزات براساس آخرین دستورالعمل ابلاغی</li> <li>❖ پیش بینی ساز و کار هدایت بیمار از درب ورود اورژانس به تریاژ</li> <li>❖ محل استقرار تریاژ در اولین فضای قابل دسترس برای بیمار در بدو ورود اورژانس</li> <li>❖ اشراف و دید کامل پرستار تریاژ به ورودی اورژانس</li> <li>❖ ساختار فیزیکی مشخص، مساحت مناسب و متناسب برای تریاژ بر اساس تعداد و نوع مراجعین</li> <li>❖ اجرای تریاژ مطابق دستورالعمل ابلاغی<sup>۱</sup> با رعایت حریم خصوصی بیماران</li> <li>❖ عملکرد پرستار تریاژ به صورت فعال و میدانی برای شناسایی و هدایت و حمایت از بیماران بدحال</li> <li>❖ عدم تاخیر در آغاز روند مراقبت‌های پزشکی بیماران بدحال به علت اطاله روند تریاژ یا ورود بیمار به روندهای پذیرش و پرداخت هزینه</li> <li>❖ عدم ایجاد هرگونه صف بیماران برای خدمات تریاژ</li> <li>❖ فعالیت دولایه تریاژ در اورژانس‌های پر ازدحام</li> <li>❖ وجود فرایندی معین برای شناسایی تغییر سطح احتمالی تریاژ بیماران در سطوح ۴ و ۵ و در صورت نیاز تریاژ مجدد بیمار</li> </ul>
	<p>پرستار تریاژ با سابقه حداقل پنج سال کار بالینی که حداقل یک سال از آن در بخش اورژانس باشد و توانمندی اصلی او تریاژ بیماران بدون اطلاع زمان طلایی برای رسیدگی به بیماران بدحال است.</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>➤ دوره‌های آموزشی لازم برای پرستاران تریاژ               <ol style="list-style-type: none"> <li>۱. کارگاه تریاژ/ESI</li> <li>۲. کارگاه مهارت‌های ارتباطی</li> <li>۳. کارگاه احیای پایه و پیشرفته بزرگسالان و کودکان</li> <li>۴. کارگاه مراقبت‌های اولیه تروما</li> </ol> </li> <li>➤ دوره‌های آموزشی توصیه شده برای پرستاران تریاژ و سایر پرستاران اورژانس               <ol style="list-style-type: none"> <li>۱. دوره‌ها و کارگاه‌های به منظور شناخت کامل فضای فیزیکی و امکانات بخش اورژانس و بیمارستان</li> <li>۲. دوره‌ها و کارگاه‌های افزایش مهارت حل مسأله در مواجهه با موارد پیش بینی نشده</li> <li>۳. دوره‌ها و کارگاه‌های مهارت‌های تفکر انتقادی</li> <li>۴. دوره‌ها و کارگاه‌های به منظور افزایش مهارت انجام کار تیمی</li> <li>۵. دوره‌ها و کارگاه‌های مدیریت استرس</li> <li>۶. دوره‌ها و کارگاه‌های مدیریت بحران</li> </ol> </li> </ul> <p>ساختار و مساحت واحد تریاژ باید بر اساس تعداد و نوع مراجعه تعیین گردد. در صورت بالا بودن تعداد مراجعین اطفال، باید فضای کافی برای تخت معاینه اطفال و ترازوی نوزادان در نظر گرفته شود. واحد تریاژ باید به ورودی بیماران، ورودی آمبولانس و همچنین اتاق احیا دسترسی سریع و آسان داشته باشد و علاوه بر امکان نظارت بر ورود تمامی بیماران می‌بایست حریم خصوصی بیماران در حین معاینه در این اتاق، رعایت شود.</p> <p>سیستم <b>ESI/۴</b> در این روش که پنج سطحی است، پرستاران تریاژ نه تنها بر اساس سنجش فوریت نیاز بیمار به اقدام درمانی (مبتنی بر شواهد عینی، ذهنی و معاینه مختصر) بلکه بر اساس میزان منابع مورد نیاز در بخش، بیمار را برای دریافت خدمات اولویت بندی می‌نمایند. همچنین بیماران منتظر برای دریافت خدمات، در فواصل زمانی مناسب بر اساس اولویت بالینی باید مجدد ارزیابی شوند تا در صورت تغییر وضعیت بالینی، اولویت رسیدگی به آنان نیز تغییر کند. تغییر سطح تریاژ بیماران پس از تریاژ محتمل بوده و این امر بویژه در مواردی که وخامت حال بیمار در حین اخذ خدمات افزایش می‌یابد بسیار مهم است و نادیده گرفته شدن این مهم می‌تواند فقدان روندهای مراقبتی موثر و قابل اطمینان در سطح اورژانس است.</p> <p>ک دستورالعمل‌های مرتبط : دستورالعمل ۴۰/۱/۱۴۸۰۹ مورخ ۹۴/۶/۱۸ اورژانس کشور</p>

<sup>1</sup> Emergency Severity Index





سطح یک	<p>ب-۲-۲ * فرایندهای اورژانس پس از تریاژ تا تعیین تکلیف، به نحوی برنامه‌ریزی شده که اختلال/ تاخیری در روند تشخیص و درمان بیماران مشاهده نمی‌شود.</p>
<ul style="list-style-type: none"> <li>❖ حضور مستمر پزشک مقیم اورژانس جهت ویزیت بیماران پس از تریاژ</li> <li>❖ ویزیت تمامی بیماران مراجعه کننده اورژانس توسط پزشک مقیم اورژانس در حداقل زمان</li> <li>❖ هماهنگی با واحد مددکاری در خصوص بیماران بدحال/بیهوش/مجهول الهویه بدون همراه و حضور مددکار جهت هماهنگی اقدامات بیمار</li> <li>❖ عدم وجود گام‌های رفت و برگشتی و حذف فرایندهای زمان بر و ممانعت از قرار گرفتن بیماران سطح یک، دو و سه تریاژ در صف/انتظار برای انجام اقدامات تشخیصی</li> <li>❖ طراحی فرایندهای اقدامات تشخیصی آئی/فوری پاراکلینیک و عدم اطاله ارزیابی‌های آزمایشگاهی در زمان طلایی</li> <li>❖ در دسترس بودن و انجام اقدامات تشخیصی از جمله تصویر برداری، سونوگرافی، نوار قلب و سایر خدمات تشخیصی اختصاصی اورژانسی بدون هرگونه اطاله زمان</li> <li>❖ انجام مشاوره‌های اورژانسی بیماران تحت نظر در حداقل زمان ممکن توسط پزشکان سرویس تخصصی ذیصلاح</li> </ul>	
<p>بیماران/ مراجعین به اورژانس حتی در موارد غیر اورژانس یا روتین نیز بایستی قبل از ارجاع به درمانگاه‌های تخصصی، مورد ارزیابی پزشکی قرار گیرند. برای سرعت بخشیدن به مراقبت بیماران بدحال لازم است یکی از پرستاران تریاژ به سرعت و با دیدگاهی کلی، شکایت فعلی تمامی بیماران را بررسی و بیماران سطوح اول و دوم تریاژ را فوراً به اتاق احیا یا قسمت حاد هدایت نماید و دومین فرد مسؤول تریاژ سایر بیماران را تریاژ نماید.</p>	
سطح دو	<p>ب-۲-۳ نحوه پذیرش و پرداخت هزینه‌های اورژانس هیچ گونه اختلال/ تاخیری در روند تشخیص و درمان بیماران بدحال ایجاد نمی‌نماید.</p>
<ul style="list-style-type: none"> <li>❖ آگاهی و عملکرد کارکنان در خصوص پذیرش بدون قید و شرط بیماران بدحال</li> <li>❖ عدم تاخیر در آغاز روند مراقبت‌های پزشکی بیماران بدحال به علت اطاله روندهای پذیرش و پرداخت هزینه</li> <li>❖ انجام روندهای پذیرش و مالی پس از تریاژ با ملاحظه عدم ارجاع بیماران سطح یک، دو و سه</li> <li>❖ عدم ارجاع و مداخله بیماران سطح یک و دو و سه به روندهای پذیرش، مالی و پاراکلینیک مانند آزمایشگاه/تصویر برداری/داروخانه و سایر</li> <li>❖ وجود واحد پذیرش و صندوق مالی در بخش اورژانس و عدم اعزام بیمار/ همراه به ساختمان‌های مجاور و راهروهای دور دست</li> <li>❖ انجام پذیرش سریع و تسهیل شده و دسترسی به سوابق بالینی بیماران در همان مرکز در پذیرش بخش اورژانس</li> </ul>	
<p>مطابق قانون مصوب سال ۵۴ موضوع دستورالعمل شماره ۲۵۶۸۲ مورخ ۹۴/۱۰/۱ معاونت درمان، پذیرش بیماران اورژانسی بدون قید و شرط صورت گیرد. در صورتی که ارائه خدمات با توجه به نوع بیمارستان، مقدور نباشد پس از ارائه خدمات اولیه ضروری در بخش اورژانس و ارائه توضیحات لازم به بیمار/همراه در خصوص علت انتقال، اعزام، میزان تعرفه‌ها و پوشش بیمه ای خدمات در مرکز درمانی مقصد، با هماهنگی ستاد هدایت، زمینه انتقال گیرنده خدمت به واحد مجهز فراهم می‌شود.</p>	
سطح	<p>ب-۲-۳ دسترسی بیماران اورژانس به خدمات تشخیصی و درمانی در حداقل زمان برنامه‌ریزی و مدیریت می‌شود.</p>
سطح یک	<p>ب-۲-۳-۱ پزشک اورژانس به صورت شبانه روزی و بدون وقفه مقیم بخش اورژانس است و نقش فعال، محوری و مؤثر در تشخیص و درمان بیماران دارد.</p>
<ul style="list-style-type: none"> <li>❖ وجود برنامه ماهیانه حضور پزشک مقیم در بخش اورژانس</li> <li>❖ حضور بدون وقفه و شبانه روزی پزشکان مقیم اورژانس براساس برنامه و دستورالعمل ابلاغی وزارت بهداشت</li> <li>❖ انجام اولین ویزیت بیماران توسط پزشک اورژانس</li> <li>❖ نقش فعال پزشکان مقیم اورژانس، محوری و مؤثر در تشخیص و درمان بیماران بدحال</li> </ul>	
<p>تخصص پزشکان مقیم اورژانس مطابق دستورالعمل ابلاغی وزارت بهداشت، برنامه‌های پزشکان مقیم و آنکال بایستی مستقل از هم تدوین شوند. در تابلوی اطلاع رسانی اورژانس این دو برنامه در کنار هم نصب باشد.</p>	
<p>❖ دستورالعمل‌های مرتبط : دستورالعمل‌های وزارت بهداشت شماره ۱۰۰/۱۰۱۷ مورخ ۹۰/۷/۱۶</p>	
<p>❖ بند ۴ دستورالعمل وزارت بهداشت شماره ۱۴۲۴۴۸ مورخ ۸۹/۴/۱۵</p>	
<p>❖ دستورالعمل وزارت بهداشت شماره ۴۴۸۳ مورخ ۹۳/۳/۱۷ و در اورژانس‌های با ورودی کمتر از ۳۰ هزار نفر در سال پزشک عمومی مقیم در اورژانس قابل قبول است</p>	



سطح دو	<p><b>ب-۲-۳ *</b> داروخانه، تصویربرداری، آزمایشگاه و بانک خون برای ارائه خدمات اورژانس با دسترسی ایمن و آسان در تمام ساعات شبانه روز فعالیت می‌نمایند.</p>
	<ul style="list-style-type: none"> <li>❖ دسترسی ایمن و آسان بیماران به واحد آزمایشگاه اورژانس و ارائه خدمات در تمام ساعات شبانه روز</li> <li>❖ دسترسی ایمن و آسان بیماران به واحد بانک خون و ارائه خدمات در تمام ساعات شبانه روز</li> <li>❖ دسترسی ایمن و آسان بیماران به واحد تصویربرداری و ارائه خدمات در تمام ساعات شبانه روز</li> <li>❖ دسترسی ایمن و آسان بیماران به واحد داروخانه سرپایی و ارائه خدمات در تمام ساعات شبانه روز</li> </ul>
	<p>فعالیت بدون وقفه این بخش‌ها/واحد‌ها مد نظر بوده و منظور از دسترسی ایمن، رعایت نکات ایمنی اعم از روشنایی، هم سطحی/امکان استفاده از آسانسور، هموار بودن زمین، مسقف بودن مسیر، سرپوش و گرمایش مناسب، ویلچر و برانکارد متناسب با تعداد مراجعین، مجاورت آزمایشگاه و بانک خون و داروخانه در مسیر بخش/واحد است. منظور از دسترسی آسان، دسترسی بخش اورژانس به این بخش‌ها/واحد‌ها وجود علائم و راهنماهای شناسایی مشخص شده است.</p> <p>کمیته ارتقای خدمات راهبردی خدمات بخش اورژانس بایستی در خصوص شناسایی خدمات اورژانس و نحوه ارائه و نیز زمان بندی خدمات آزمایشگاه تصویر برداری، داروخانه و سایر خدمات پاراکلینیک برنامه‌ریزی نموده و مصوبات این کمیته با اخذ مشورت از صاحبان فرایند لازم الاجرا باشد. زمان بندی مشخص برای جوابدهی آزمایشات، تصویر برداری اورژانس تعیین و اطلاع رسانی، بر اساس آن عمل شود. در صورتیکه به هر علت ارائه هر یک از خدمات عنوان شده در فهرست مصوب کمیته اورژانس، به طور موقت مقدور نباشد، بایستی نسبت به در نظر گرفتن روش‌های جایگزین از جمله استفاده از ظرفیت سایر مراکز اقدام شود و در هر صورت این امر موجب وقفه در ارائه خدمات تشخیصی و درمانی نشود.</p>
سطح	<p><b>ب-۲-۴ تعیین تکلیف و انتقال بیماران از اورژانس به بخش‌های بستری در حداقل زمان برنامه‌ریزی و مدیریت می‌شود.</b></p>
سطح یک	<p><b>ب-۲-۴-۱</b> پزشکان متخصص مقیم و آنکال، در اورژانس بیمارستان در زمینه تعیین تکلیف بیماران مشارکت فعال و مؤثر دارند.</p>
	<ul style="list-style-type: none"> <li>❖ هدایت بالینی بیماران توسط پزشک مقیم اورژانس با هماهنگی و مشاوره‌های گروه‌های تخصصی برای تعیین تکلیف و انتقال به بخش‌های بستری/ ترخیص ایمن</li> <li>❖ حضور بدون هرگونه تعلل/تاخیر پزشکان متخصص مورد مشاوره اورژانس بر بالین بیماران بدحال در حداقل زمان</li> <li>❖ مشارکت فعال پزشکان متخصص مقیم / آنکال بیمارستان در تعیین تکلیف بیماران اورژانس</li> </ul> <p>در بیمارستان‌های آموزشی درمانی ویزیت بیماران سطح یک و دو سه در بخش اورژانس بایستی توسط پزشک متخصص یا حداقل دستیاران ارشد تحت نظارت استاد برنامه‌ریزی و انجام شود. در غیر این صورت تمامی سنجش‌های مرتبط با مراقبت‌های پزشکی اورژانس فاقد کیفیت ارزیابی خواهد شد.</p> <p>در بخش مراقبت‌های ویژه نوزادان پزشک مقیم مطابق دستورالعمل وزارت بهداشت به صورت شبانه روزی بایستی حضور داشته باشد.</p>
سطح یک	<p><b>ب-۲-۴-۲</b> بیماران اورژانس حداکثر ظرف شش ساعت تعیین تکلیف می‌شوند.</p>
	<ul style="list-style-type: none"> <li>❖ تعیین تکلیف بیماران اورژانس با هدایت بالینی پزشک مقیم اورژانس و با مشارکت فعال و مؤثر پزشکان متخصص مقیم / آنکال سرویس‌های تخصصی</li> <li>❖ در صورت نیاز به تداوم مراقبت و درمان پس از تعیین تکلیف ادامه خدمات و هدایت بالینی با محوریت سرویس تخصصی مربوط</li> <li>❖ تعیین تکلیف تمامی بیماران اورژانس کمتر از شش ساعت از زمان تریاژ</li> </ul>
	<p>مبنای زمان ابتدای شاخص، زمان تریاژ است و مبنای زمان انتهای شاخص تعیین تکلیف دستوری است که توسط پزشک اورژانس جهت مشخص شدن وضعیت بیمار در یکی از حالت‌های ذیل در پرونده بیماران بستری ثبت می‌نماید:</p> <ol style="list-style-type: none"> <li>۱. دستور ترخیص از بخش اورژانس بعد از انجام اقدام تشخیصی و درمانی</li> <li>۲. دستور انتقال قطعی بیمار به یک سرویس تخصصی مربوط جهت تداوم مراقبت و درمان</li> <li>۳. دستور اعزام به سایر بیمارستان توسط پزشک اورژانس</li> <li>۴. ترک با رضایت شخصی بیماران</li> <li>۵. فوت بیمار</li> </ol> <p>انتظار می‌رود کمیته ارتقای خدمات راهبردی خدمات بخش اورژانس نقش فعال و مؤثر در بهبود شاخص تعیین تکلیف بیماران کمتر از شش ساعت در اورژانس را ایفا نماید.</p> <p>ارزیابی سیستمی عوامل مؤثر در اطلاع تعیین تکلیف بیماران به صورت میدانی انجام و اقدامات اصلاحی / برنامه بهبود طراحی و اجرا شود</p> <p>دستورالعمل ابلاغی وزارت بهداشت شماره ۱۰۰/۸۸۶ مورخ ۹۶/۸/۲۷</p>



سطح دو	ب-۲-۳ * پذیرش بیماران الکتیو در بخش‌های بستری مانع از انتقال بیماران بدحال از اورژانس به بخش‌های بستری نمی‌شود.
	<ul style="list-style-type: none"> <li>❖ عدم استفاده از بخش اورژانس برای بستری نمودن بیماران الکتیو و غیر اورژانسی در بخش‌های بستری تخصصی، اعم از معرفی بیمار از مطب پزشکان یا سایر شیوه‌ها</li> <li>❖ عدم تصرف/ مسدود نمودن تخت‌های بستری برای بیماران الکتیو و غیر اورژانسی</li> <li>❖ اولویت مطلق انتقال و بستری بیماران بدحال و اورژانس در بخش‌های بستری</li> </ul> <p>در مواردی که تخت خالی جهت بستری بیماران در بخش تخصصی مربوط وجود ندارد با نظر مدیر تخت بایستی بیمار در بخش‌های غیر مرتبط ولی ترجیحاً در رشته نزدیک بستری شوند.</p> <p>📄 دستورالعمل ۱۴۲۴۴۸ مورخ ۸۹/۴/۱۵ وزارت بهداشت</p>
سطح دو	ب-۲-۴ بیماران اورژانس که نیازمند تدوام مراقبت و درمان هستند حداکثر ظرف دوازده ساعت به بخش‌های بستری منتقل می‌شوند.
	<ul style="list-style-type: none"> <li>❖ تفویض اختیارات کامل به مدیر تخت در انتقال بیماران بدحال اورژانس به بخش‌های بستری</li> <li>❖ خروج فیزیکی بیماران از بخش اورژانس و انتقال آن‌ها به بخش‌های بستری عادی/ ویژه کمتر از دوازده ساعت</li> <li>❖ مشارکت فعال و موثر سوپروایزر و مسئولان بخش‌های بستری با مدیر تخت در امر انتقال بیماران اورژانس به بخش‌های بستری عادی/ ویژه کمتر از دوازده ساعت</li> <li>❖ عملکرد مناسب اتاق عمل در خصوص بیماران تعیین تکلیف شده و نیازمند به عمل جراحی اورژانس</li> <li>❖ عدم اطلاع حضور بیماران تعیین تکلیف شده در اورژانس برای انجام مراقبت‌های تشخیصی و درمانی غیر ضرور و غیر اورژانسی قبل/ حین انتقال به بخش بستری</li> </ul> <p>خروج بیماران از اورژانس شامل بیمارانی می‌گردد که اورژانس را به صورت فیزیکی ترک کرده اند بدین معنا که ترخیص شده یا به یکی از بخش‌های همان بیمارستان منتقل شده و یا به بیمارستان دیگر اعزام شده اند. مبنای زمان ابتدای شاخص، اولین دستور پزشک می باشد که می بایستی حداکثر در مدت ۱۲ ساعت از بخش اورژانس خارج شده باشند، ترک بدون اطلاع و ترک با رضایت شخصی و بیماران سرپایی در این شاخص وارد نمی‌گردد.</p> <p>📄 خروج فیزیکی بیماران ظرف مدت ۱۲ ساعت مطابق دستورالعمل شماره ۱۰۰/۸۸۶ مورخ ۹۶/۸/۲۷ صورت می پذیرد.</p> <p>انتظار می‌رود کمیته کمیته ارتقای خدمات راهبردی خدمات بخش اورژانس نقش فعال و موثر در بهبود شاخص انتقال بیماران اورژانس به بخش‌های بستری کمتر از دوازده ساعت در اورژانس را ایفا نماید. ارزیابی سیستمی عوامل موثر در اطلاع زمان انتقال بیماران به بخش‌های بستری به صورت میدانی و اقدامات اصلاحی/ برنامه بهبود طراحی و اجرا شود.</p>
سطح دو	ب-۲-۵ عملکرد اورژانس در حوزه‌های بالینی و غیر بالینی بطور مستمر ارزیابی، روند ارائه خدمات از نظر مؤثر و به موقع بودن بازنگری و ارتقاء می‌یابد.
	<ul style="list-style-type: none"> <li>❖ ارزیابی مستمر عملکرد اورژانس در حوزه‌های بالینی و غیر بالینی بر اساس روش‌های مدون با محوریت کمیته ارتقای خدمات راهبردی خدمات بخش اورژانس</li> <li>❖ عملکرد موثر کمیته ارتقای خدمات راهبردی خدمات بخش اورژانس بیمارستانی در طراحی/بازنگری/ بهبود فرایندها و شاخص‌های عملکردی اورژانس</li> <li>❖ کارگروهی و هماهنگی کامل بین گروه‌های تخصصی/مقیم/ آنکال و پزشک مقیم اورژانس در تعیین تکلیف و انتقال بیماران اورژانس به بخش‌های تخصصی مربوط</li> <li>❖ بهبود روند مراقبت‌های حاد و نجات دهنده در بخش اورژانس</li> <li>❖ بهبود روند مشاوره‌های اورژانس برای تعیین تکلیف بیماران</li> <li>❖ بهبود روند مراقبت‌های مستقیم پرستاری در بخش اورژانس</li> <li>❖ تعیین تکلیف بیماران اورژانس سطح یک و دو سه کمتر از شش ساعت از زمان تریاژ</li> <li>❖ انتقال بیماران نیازمند به تدوام بستری به بخش‌های بستری تخصصی مربوط</li> <li>❖ ترخیص و بستری شبانه روزی و بدون وقفه بیماران از بخش اورژانس</li> <li>❖ مدیریت/ کاهش روند رضایت ترخیص با مسئولیت شخصی بیماران در اورژانس</li> <li>❖ کیفیت تعداد، صحت کارکرد، کالیبراسیون و آماده بکار بودن تجهیزات بخش اورژانس</li> <li>❖ آراستگی، نظافت و امکانات رفاهی بخش اورژانس</li> <li>❖ کارایی حفاظت فیزیکی در مدیریت امنیت و آسایش بیماران و کارکنان اورژانس</li> <li>❖ حمایت مددکاری از بیماران بی‌خانمان/مجهول الهویه /آسیب پذیراجتماعی در روند تشخیص و درمان و تا مرحله انتقال به بخش‌های بستری/ ترخیص</li> <li>❖ عملکرد مناسب اتاق عمل در خصوص بیماران تعیین تکلیف شده و نیازمند به عمل جراحی اورژانس</li> <li>❖ بهبود روند رضایتمندی بیماران و مراجعین به اورژانس</li> <li>❖ رضایتمندی کارکنان و پزشکان در خصوص اشتغال خود در بخش اورژانس</li> <li>❖ رضایتمندی و انتخاب اورژانس این بیمارستان توسط بیماران و مراجعین در صورت نیاز مجدد در آینده</li> <li>❖ ترخیص ایمن بیماران همراه با ارائه آموزش‌های پزشک و پرستار در زمینه روند پی‌گیری و شرایط و حالات مهم برای مراجعه مجدد به اورژانس</li> </ul> <p>✓ نتایج سایر استانداردهای این محور نیز با در نظر گرفتن نتیجه این استاندارد ارزیابی خواهد شد و این سنجه دارای وزن و تاثیر بالایی در نتایج اعتباربخشی است.</p>



ب-۲-۴-۶ \* مراقبت‌های مستقیم پرستاری به صورت مستمر، ایمن و مؤثر برای بیماران تحت نظر در اورژانس برنامه‌ریزی و ارائه می‌شود.

سطح دو

- ❖ حضور مستمر پرستاران بر بالین و ارزیابی مستمر وضعیت بالینی بیمار در هر نوبت کاری توسط گروه پرستاری مسئول
- ❖ مراقبت و ارزیابی مستمر بیماران به منظور شناسایی هرگونه تغییر سطح تریاژ
- ❖ نظارت بر حضور مستمر پرستاران بر بالین توسط تیم مدیریت پرستاری
- ❖ شناسایی اقدامات، فرایندها و امورات غیر مرتبط و مانع مراقبت مستقیم توسط مدیریت پرستاری از جمله مستندسازی‌های مازاد یا انجام امور غیر مرتبط
- ❖ گزارش اقدامات، فرایندها و امور غیر مرتبط شناسایی شده توسط مدیریت پرستاری به تیم رهبری و مدیریت جهت تعیین تکلیف و بازنگری آن‌ها
- ❖ برنامه‌ریزی جهت حذف مستندسازی‌های مازاد با رعایت ضوابط ابلاغی وزارت بهداشت
- ❖ ارزیابی اثربخشی اقدامات اصلاحی در زمینه بهبود مراقبت‌های مستقیم پرستاری
- ❖ ارائه مراقبت‌های مستقیم پرستاری در سطح انتظار و استانداردهای مربوط
- ❖ تحویل بالینی بیماران در هر شیفت توسط پرستاران طبق دستورالعمل ابلاغی
- ❖ تحویل بالینی بیماران از بخش اورژانس به بخش‌های بستری توسط پرستار

➤ موقعیت‌های تحویل بیماران بین کادر بالینی اعم از پزشکان و کادر پرستاری

۱. در هنگام تحویل شیفت
۲. در هنگام انتقال موقت بیمار از بخش در داخل بیمارستان (مانند انتقال به اتاق عمل، بخش‌های پاراکلینیک و اسکوپ‌ها، دیالیز و مانند آن)
۳. در انتقال موقت بیمار به خارج از بیمارستان (مانند انتقال جهت اقدامات تشخیصی و پاراکلینیک و اسکوپ‌ها، دیالیز و مانند آن) و تبادل اطلاعات بین تیم بالینی درون بیمارستان با کادر همراه اعزام و نیز مرکز تحویل گیرنده بیمار
۴. در انتقال دائم (اعزام) بیماران به سایر مراکز و تبادل اطلاعات بین تیم بالینی درون بیمارستان با کادر همراه اعزام و نیز مرکز تحویل گیرنده

برای اطمینان از برقراری ارتباط مؤثر و ایمن از ابزارهایی مانند **SBAR** استفاده می‌شود. با استفاده از تکنیک **SBAR** که دارای مکانیسمی ساده برای به خاطر سپردن است و می‌تواند برای شکل دادن به ارتباطات افراد به ویژه در خصوص موارد حیاتی که توجه و اقدام اضطراری کادر بالینی را می‌طلبد، مورد استفاده قرار گیرد. توانمندی در درک بهتر اطلاعات مورد تبادل و چگونگی آن، تسهیل کار تیمی و پرورش فرهنگ ایمنی بیمار و فراهم سازی امکان تبادل اطلاعات کامل مرتبط به شرایط بیمار از ویژگی‌های تکنیک **SBAR** محسوب می‌شود.

➤ مراحل تکنیک **SBAR** عبارت است از

۵. وضعیت<sup>۱</sup> تشریح وضعیت کنونی در طی (۵ الی ۱۰ ثانیه)
۶. سوابق<sup>۲</sup> بیان سوابق مرتبط و کاربردی بیمار به اختصار
۷. ارزیابی<sup>۳</sup> نتیجه گیری، آن چه که فکر می‌کنید
۸. توصیه‌ها<sup>۴</sup> آن چه که نیاز دارید با ذکر چهارچوب زمانی آن

ثبت موارد گزارش پرستاری در تمامی امور جاری جهت هر بیمار مانند علل تاخیر انتقال، ویزیت، مشاوره، ترخیص و آموزش به بیماران صورت پذیرد.

📎 تحویل بیماران بین کادر بالینی اعم از پزشکان و کادر پرستاری بر اساس دستورالعمل ۴۰۹/۱۰۷۵۷ مورخ ۹۳/۶/۱۲

<sup>1</sup> S(Situation)

<sup>2</sup> B(Background)

<sup>3</sup> A(Assessment)

<sup>4</sup> R(Recommendation)



سطح سه	ب-۲-۴- کاهش/ مدیریت ازدحام بیماران در اورژانس بر اساس ظرفیت‌های بیمارستان و دانشگاه برنامه‌ریزی و انجام می‌شود.
	<ul style="list-style-type: none"> <li>❖ عدم موجود هرگونه ازدحام در اورژانس بر اساس ظرفیت‌های بالقوه بیمارستان و دانشگاه</li> <li>❖ مدیریت ازدحام اورژانس با استفاده از فرایندهای منظم و ارائه خدمات مراقبت و درمان بدون اختلال/تاخیر/تعطل</li> </ul> <p>در صورت تکمیل بودن ظرفیت‌های بستری عادی/ ویژه بستری و اتاق عمل و همچنین روان بودن خدمات براساس فرایندهای منظم و هماهنگ بدون اختلال/تاخیر/تعطل وجود ازدحام ناگزیر بوده و امتیازی کسر نمی‌شود.</p>
سطح	<b>ب-۲-۵- عملیات احیاء و اقدامات نجات دهنده فوری بر اساس دستورالعمل‌های مربوط برنامه‌ریزی و انجام می‌شود.</b>
سطح یک	ب-۲-۵-۱- * ترالی اورژانس مطابق ضوابط مربوط در دسترس و تحت مدیریت است.
	<ul style="list-style-type: none"> <li>❖ چیدمان دارو و تجهیزات ترالی احیاء مطابق آخرین دستور العمل ابلاغی</li> <li>❖ دسترسی آسان، فوری و بدون مانع به ترالی احیاء ظرف مدت یک دقیقه</li> <li>❖ مدیریت و به روز رسانی مستمر ترالی اورژانس توسط پرستار مسئول در هر نوبت کاری</li> <li>❖ استفاده از ترالی اورژانس توسط افراد تعیین شده و ذیصلاح با تشخیص بیمارستان</li> <li>❖ چیدمان ترالی اورژانس در تمامی بخش‌ها/ واحدها بر اساس مصوب کمیته درمان و دارو تجهیزات و منطبق بر آخرین نسخه ابلاغی وزارت متبوع</li> <li>❖ در دسترس بودن ترالی اورژانس نوزاد در بخش‌های بلوک زایمان و لیبر و سایر مکان‌ها مطابق با دستورالعمل کشوری</li> </ul> <p>تعداد و مکان استقرار ترالی احیاء در بیمارستان بر اساس مصوب کمیته درمان و دارو تجهیزات و منطبق بر آخرین نسخه ابلاغی وزارت متبوع است.</p>
سطح یک	ب-۲-۵-۲- * گروه/ گروه‌های احیاء متناسب، با سرپرستی پزشک دارای صلاحیت در زمان اعلام کد بلافاصله بر بالین بیمار حاضر می‌شوند.
	<ul style="list-style-type: none"> <li>❖ تعیین گروه/ گروه‌های احیاء متناسب وسعت و دسترسی به بخش‌های مختلف بیمارستان با امکان حضور فوری بر بالین بیماران</li> <li>❖ وجود برنامه گروه/ گروه‌های احیاء و وسایل ارتباط جمعی احضار و اعلام کد احیاء در تمام ساعات شبانه روز</li> <li>❖ سرپرستی گروه/ گروه‌های احیاء با سرپرستی پزشک دارای صلاحیت به عنوان رهبر گروه احیاء</li> </ul> <p>منظور از امکان حضور فوری کمتر از ۲ دقیقه است. بدیهی است عضو مقیم تیم احیاء در بخش مربوط بلا درنگ نسبت به آغاز عملیات نجات اقدام می‌نماید. پزشک ذیصلاح توسط بیمارستان به عنوان رهبر تیم احیاء تعیین و انجام وظیفه می‌نماید. این مهم با توجه به نوع خدمات تخصصی، نوع بیماران اعم از کودکان، نوزادان، سالمندان، از بین متخصصین کودکان و نوزادان، متخصص بیهوشی، متخصص مراقبت‌های ویژه، طب اورژانس، داخلی و سایر تخصص‌ها به تشخیص بیمارستان برنامه‌ریزی می‌شود.</p> <p>گروه احیاء نوزادان دارای گواهینامه احیاء پیشرفته نوزادان مطابق استانداردهای مادر و نوزاد برنامه‌ریزی و تامین می‌شود.</p>
سطح یک	ب-۲-۵-۳- * راهنمای بالینی "احیای قلبی ریوی" اطلاع رسانی شده و کارکنان بالینی در این زمینه مهارت کافی دارند.
	<ul style="list-style-type: none"> <li>❖ نصب الگوریتم آخرین دستورالعمل احیای قلبی ریوی مورد تایید وزارت بهداشت متناسب با آخرین نسخه و مبتنی بر شواهد معتبر</li> <li>❖ مهارت تیم احیاء بزرگسالان و نوزادان متناسب با آخرین نسخه مهارت تیم احیاء بزرگسالان و نوزادان</li> </ul> <p>آموزش پایه و اساس مهارت‌های مهمی چون احیاء قلبی ریوی است. اما آنچه مهم است توانایی بکار بستن آگاهی‌های دانشی پس از طی دوره‌های آموزشی است. لذا بر اساس روند شاخص‌های عملکردی مانند نرخ احیای قلبی ریوی موفق در اورژانس و دیگر شاخص‌های مرتبط با عملیات نجات می‌توان روند عملکرد گروه/ گروه‌های احیاء را رصد نمود. از طرفی پایش میدانی و ارزیابی نحوه عملکرد گروه احیاء توسط مسئول فنی/ ایمنی و مدیریت پرستاری و بر اساس آن برنامه‌ریزی‌های آموزشی و یا بازنگری ترکیب گروه احیاء ضرورت مدیریتی اجتناب ناپذیر در روند بهبود این عملیات درمانی مهم و حیاتی است.</p>



سطح دو	<p>ب-۲-۴ * شناسایی و ارائه مراقبت‌های فوری به بیماران بدحال و اورژانسی برنامه‌ریزی شده و بر اساس آن عمل می‌شود.</p>
	<ul style="list-style-type: none"> <li>❖ تدوین خط مشی و روش "شناسایی به موقع و نحوه رسیدگی به بیماران بدحال و اورژانسی در بخش‌های بستری" با حداقل‌های مورد انتظار</li> <li>❖ آگاهی کارکنان مرتبط از خط مشی و روش</li> <li>❖ رسیدگی به موقع به بیماران بدحال و اورژانسی در تمام ساعات شبانه روز بر اساس خط مشی</li> </ul>
	<p>این خط مشی و روش در بخش اورژانس بررسی نمی‌شود و متمرکز شناسایی به موقع و نحوه رسیدگی به بیماران بدحال و اورژانسی در بخش‌های بستری غیر از اورژانس است. بیماران اورژانس به بیماران بدحالی اطلاق می‌شود که به هر دلیل در شرایط تهدید کننده حیات قرار گرفته و ارائه مراقبت‌های فوری ضرورت پایدار سازی و خروج آن‌ها از شرایط بحرانی است.</p>
	<p>➤ حداقل‌های مورد انتظار در خط مشی و روش "شناسایی به موقع و نحوه رسیدگی به بیماران بدحال و اورژانسی در بخش‌های بستری"</p> <ol style="list-style-type: none"> <li>۱. شناسایی بیمارانی که احتمال وخامت حال آنها می‌رود (در ارزیابی اولیه و ارزیابی‌های مستمر پرستاری و پزشکی)</li> <li>۲. نحوه کسب اطمینان از مهارت پرستاران در شناسایی به موقع تغییر حال و وخامت وضعیت بالینی بیماران</li> <li>۳. نحوه رصد وخامت حال بیماران با احتمال وخامت در فاصله زمانی ارزیابی‌های پرستاری و پزشکی</li> <li>۴. پیش بینی ساز و کاری برای اطلاع رسانی فوری درخواست ویزیت تخصصی سرویس مربوطه برای بیماران اورژانس</li> <li>۵. نحوه ارائه مراقبت‌های مستقیم پرستاری و بازنگری فاصله زمانی و تواتر مراقبت‌ها</li> <li>۶. نحوه استقرار بیماران بدحال و جابجایی و استقرار بیمار در اتاق‌های نزدیک ایستگاه پرستاری</li> <li>۷. شیوه‌های کسب آگاهی مستمر از روند وخامت حال بیماران در تمام ساعات شبانه روز از طریق آموزش و حساس سازی بیمار/همراه</li> <li>۸. انتقال بیماران حاد و بحرانی به بخش‌های مراقبت‌های ویژه</li> <li>۹. شرایط استفاده از امکانات مانیتورینگ مستمر بیمار بدحال/پرخطر در صورت لزوم</li> <li>۱۰. نحوه فراخوان بدون تاخیر/ تعلل پزشکان متخصص مقیم/آنکال مربوط در شرایط وخامت حال بیماران در تمام ساعات شبانه روز</li> <li>۱۱. نحوه ارزیابی اثربخشی این خط مشی و شناسایی به موقع بیماران بدحال به منظور بازنگری روش‌های تدوین شده</li> </ol>
سطح	<p>ب-۲-۶ <b>مراقبت و درمان بیماران سکته حاد قلبی و مغزی، برابر دستورالعمل ابلاغی ارائه می‌شود.</b></p>
سطح یک	<p>ب-۲-۱۶ * شناسایی و تشخیص سکته حاد قلبی و مغزی در زمان طلایی برنامه‌ریزی شده و بر اساس آن عمل می‌شود.</p>
	<ul style="list-style-type: none"> <li>❖ شناسایی و تشخیص سکته حاد قلبی در زمان طلایی در اورژانس</li> <li>❖ شناسایی و تشخیص سکته حاد مغزی در زمان طلایی در اورژانس</li> <li>❖ آموزش کارکنان مرتبط در خصوص شناسایی بیماران سکته حاد قلبی و مغزی به منظور حمایت و تسریع فرایندهای تریاژ و مراقبت و درمان فوری بیماران</li> </ul>
	<p>پرسنل مرتبط که بایستی در شناسایی بیماران سکته حاد قلبی و مغزی به منظور حمایت و تسریع فرایندهای تریاژ آموزش ببینند، حداقل شامل نگهبانی، پذیرش، خدمات، پرستار تریاژ، پرسنل اورژانس، پرسنل سی تی اسکن است.</p>
سطح یک	<p>ب-۲-۲۰ * اقدامات درمانی برای بیماران سکته حاد قلبی، در زمان طلایی طبق ضوابط و الزامات مربوط انجام می‌شود.</p>
	<ul style="list-style-type: none"> <li>❖ اقدام بر اساس فرآیند اعلام کد سکته حاد قلبی در بیمارستان مطابق دستورالعمل مربوط</li> <li>❖ اطمینان از آشنایی پرسنل مرتبط با نحوه اجرای آن</li> <li>❖ مشاوره اورژانس و حضور متخصص قلب بر اساس آخرین دستورالعمل ابلاغی وزارت متبوع</li> <li>❖ انتقال بیمار ۲۴۷ به کت لب/ تزریق ترومبولیتیک و یا پایدارسازی و اعزام بیمار براساس آخرین دستورالعمل ابلاغی وزارت متبوع</li> </ul>
	<p>این سنجه شامل تمامی بیمارستانها با انواع گرایش می‌باشد.</p>





سطح یک	<p>ب-۲-۳ * اقدامات درمانی برای بیماران سکته حاد مغزی، در زمان طلایی طبق ضوابط و الزامات مربوط انجام می‌شود.</p>
	<ul style="list-style-type: none"> <li>❖ اقدام بر اساس فرآیند اعلام کد سکته حاد مغزی در بیمارستان مطابق دستورالعمل مربوط</li> <li>❖ اطمینان از آشنایی کلیه پرسنل مرتبط با نحوه اجرای آن</li> <li>❖ مشاوره اورژانس و حضور متخصص نورولوژی بر اساس آخرین دستورالعمل آنکالی ابلاغی وزارت متبوع</li> <li>❖ انجام سی تی اسکن فوری بیمار بدون هرگونه تعلل/ تاخیر</li> <li>❖ تزریق ترومبولیتیک به بیمار ۷۲۴ تشخیص داده شده / و در صورت فقدان دستگاه سی تی اسکن، پایدارسازی و اعزام بیمار براساس آخرین دستورالعمل ابلاغی وزارت متبوع</li> </ul> <p>این سنجه شامل تمامی بیمارستانها با انواع گرایش می باشد. مگر در مواردی که بیمارستان فاقد سی تی اسکن باشد که بایستی پس از پایداری بلافاصله اعزام شود. بیمار در بدو ورود مستقیماً به بخش سی تی اسکن مراجعه و ارزیابی های اولیه در این بخش توسط پزشک صورت پذیرد.</p>
سطح دو	<p>ب-۲-۴ * استمرار مراقبت با شیوه ایمن و متناسب با شرایط بیماران سکته حاد مغزی برنامه ریزی و ارائه می‌شود.</p>
	<p>انتقال بیمار ۷۲۴ پس از اقدامات فوری به بخش های <i>SCU/ICU</i> در بیمارستان‌های مشمول برنامه ۷۲۴</p> <p>مراقبت مستمر و مانیتورینگ بیمار توسط پرستار آموزش دیده مطابق دستورالعمل ابلاغی</p> <p>در صورت استقرار بیمار در بخش های عادی مراقبت مستمر و مانیتورینگ بیمار توسط پرستار آموزش دیده مطابق دستورالعمل ابلاغی برنامه ریزی و انجام شود.</p>
سطح دو	<p>ب-۲-۵ * خدمات آنژیوگرافی با رعایت ضوابط مربوط و اصول کیفیت و ایمنی بیمار برنامه ریزی و ارائه می‌شود.</p>
	<ul style="list-style-type: none"> <li>❖ تدوین دستورالعمل اطمینان از آمادگی های قبل و مراقبت و پایش مستمر بیمار پس از آنژیوگرافی و آنژیوپلاستی</li> <li>❖ آگاهی و عملکرد کارکنان بر اساس دستورالعمل</li> <li>❖ حضور پزشک تا پایان آنژیوگرافی در بخش و پس از پایداری شرایط بیمار(علایم حیاتی، کنترل خونریزی و ...) صدور دستور انتقال بیمار</li> <li>❖ ثبت دستورات پس از آنژیوگرافی توسط پزشک در پرونده بیمار</li> <li>❖ انجام اقدامات درمانی و مراقبتی پس از انتقال به بخش براساس دستورات</li> <li>❖ ویزیت بیمار توسط پزشک در بخش پس از آنژیوگرافی</li> </ul>
	<p>پرستار بخش بایستی قبل از انتقال بیمار از آمادگی های لازم (زمان ناشتا بودن، جواب آزمایشات، شیو و حمام، رضایت آگاهانه و...) اطمینان یابد. انتقال ایمن بیمار براساس دستورالعمل نحوه جابجایی درون بخشی و بین بخشی بیماران به بخش آنژیوگرافی صورت پذیرد. بیمار و مستندات پرونده در بخش آنژیوگرافی کنترل و چک لیست آمادگی های قبل از آنژیوگرافی توسط پرستار تحویل گیرنده تأیید و مهر و امضا شود. همچنین بایستی انتقال بیماران در زمانی که پرستار از آماده بودن اتاق اطمینان یافته و کنترل صحت تجهیزات انجام شده ، صورت پذیرفته و بیماران، در اتاق بدون مراقب منتظر نباشند.</p>



## ب-۳ مراقبت‌های جراحی و بیهوشی

سطح	ب-۳-۱ آمادگی بیماران و تداوم مراقبت قبل از جراحی برنامه‌ریزی و انجام می‌شود.
سطح یک	<p>ب-۳-۱-۱ * نوبت دهی و پذیرش در اتاق عمل، با لحاظ وضعیت اورژانسی، عفونی و پرخطر بودن بیماران صورت می‌پذیرد.</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>❖ شناسایی، طبقه بندی و اولویت بندی بیماران با لحاظ وضعیت اورژانسی، عفونی و پرخطر</li> <li>❖ رعایت اولویت پذیرش و انجام اعمال جراحی</li> <li>❖ تخمین مدت زمان پذیرش بیماران</li> <li>❖ نحوه برخورد بیماران مبتلا به عفونت‌های مسری نیازمند اعمال جراحی</li> </ul> <p>بیماران پرخطر بیمارانی هستند که احتمال مرگ و میر در آنان حین و پس از عمل جراحی بیش از ۵ درصد تخمین می‌گردد و کاندیدای انجام مشاوره‌های تشخیصی/جراحی / بیهوشی و مراقبت‌های ویژه می‌باشند بر حسب تقسیم بندی انجمن بیهوشی آمریکا بیماران را از نظر وضعیت فیزیکی به ۶ دسته<sup>۱</sup> تقسیم می‌کنند. در این بیماران پیش‌آگهی بیماری و مدت زمان انتظار برای عمل جراحی مد نظر قرار می‌گیرد.</p> <p>بیماران اورژانسی بیمارانی هستند که در صورت عدم ارائه به موقع اقدامات درمانی، منجر به صدمات عضوی و یا جانی و نیز مشکلات روانی بیمار می‌شود. در این‌گونه بیماران برنامه‌ریزی انجام عمل جراحی بر اساس دستورالعمل بیمارستان و سطوح تریاژ به نحوی است که هیچ‌گونه تاخیر/ تعلل منجر به تهدید جان/ سلامتی بیماران رخ ندهد.</p> <p>بیماران عفونی بیمارانی هستند که قابلیت سرایت بیماری ایشان به محیط و دیگران وجود دارد. دستورالعملی در خصوص بیماران مبتلا به عفونت‌های مسری ( نیازمند اعمال جراحی) با کمک متخصص بیماری‌های عفونی مرکز تنظیم و اجرایی گردد. در این دستورالعمل ترتیب زمانی انجام اعمال جراحی (به تفکیک روز، تخت عمل جراحی و ساعت انجام عمل جراحی) و لزوم رعایت احتیاطات مبتنی بر روش تماسی و قطره‌ای و نیز مراعات ملاحظات پیش‌گیری و کنترل عفونت‌ها در مواجهه با سایر بیماران و کارکنان (در زمان قبل، حین و ریکآوری) لحاظ گردد. ضدعفونی تجهیزات پزشکی، اتاق و تخت‌های اتاق عمل در بیماران عفونی بلافاصله پس از خاتمه عمل جراحی طبق دستورالعمل جراحی ایمن الزامی است.</p> <p>بیمار پرخطر در گروه‌های مختلف پزشکی بر اساس تعریف، مشخص گردد و سپس اولویت بندی شوند. همچنین متخصص بیهوشی برای بیماران الکتیو جراحی بر اساس راهنمای بالینی ارزیابی پیش از عمل ابلاغی وزارت متبوع آبان ۹۷ اقدام نماید.</p>
سطح یک	<p>ب-۳-۱-۲ پره آپ بیماران قبل از عمل جراحی به صورت منظم و برنامه‌ریزی شده انجام می‌شود.</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>❖ وجود برگه ارزیابی و مشاوره پیش از بیهوشی بیماران در پرونده</li> <li>❖ رعایت اصول رضایت آگاهانه برای اعمال جراحی الکتیو</li> <li>❖ وجود لیست کنسلی اتاق عمل سرویس‌های مختلف و دلایل آن‌ها</li> </ul> <p>برگه ارزیابی و مشاوره پیش از بیهوشی بیماران برای بیماران با جراحی الکتیو الزامی است که حداقل شامل بررسی راه هوایی بیمار<sup>۲</sup>، بررسی ریسک فاکتورها و تعیین کلاس ASA است. براساس دستورالعمل " ارزیابی پیش از عمل بیماران جراحی"، بستری بیماران قبل از انجام اقدامات قبل از عمل جراحی الکتیو ممنوع می‌باشد. فهرست اعمال جراحی نیازمند به رزرو خون بر اساس تایید سرویس‌های مختلف تهیه و تدوین شود.</p>
سطح یک	<p>ب-۳-۱-۳ تقویم و برنامه اعمال جراحی غیر اورژانسی، حداقل یک روز قبل از عمل، برنامه‌ریزی و بر اساس آن عمل می‌شود.</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>❖ اعلام برنامه از سرویس‌های مختلف جراحی بیمارستان به اتاق عمل</li> <li>❖ تطابق عمل‌های الکتیو با برنامه‌های اعلام شده از بخش‌ها</li> </ul> <p>برنامه‌ها از طریق سامانه الکترونیک اعلام و ثبت گردد. تنظیم برنامه اعمال جراحی با توجه به ظرفیت اتاق عمل و حجم مراجعین صورت پذیرد.</p>

<sup>1</sup> ASA Class

<sup>2</sup> DIFFICULT AIRWAY



سطح یک	<p>ب-۳-۱-۴ * انتقال و تحویل بیمار از بخش به اتاق عمل با حضور پرستار و رعایت اصول ایمنی صورت می‌پذیرد.</p>
	<ul style="list-style-type: none"> <li>❖ وجود دستبند شناسایی بیمار</li> <li>❖ انطباق مشخصات هویتی بیمار طبق دستبند شناسایی با پرونده بیمار و محتویات و ضمایم همراه (مانند گرافی‌ها) با انجام شناسایی فعال (طبق سنجه ب-۱-۱-۱)</li> <li>❖ تایید امضاء بیمار در فرم رضایت آگاهانه موجود در پرونده بیمار</li> <li>❖ تحویل آزمایشات و مدارک تصویر برداری/ مشاوره‌ها و مستندات پرونده به اتاق عمل همراه با بیمار</li> <li>❖ بررسی بیماران از لحاظ وجود هرگونه عضو/اجزاء مصنوعی و کاشتنی و نداشتن هرگونه آرایش و زیورآلات</li> <li>❖ اجرا دستورات پزشک/ پزشکان در بخش توسط پرستار مربوطه</li> <li>❖ تحویل بیمار از بخش به اتاق عمل توسط یکی از کارکنان درمانی واجد شرایط</li> <li>❖ انتقال بیماران از طریق ویلچر و یا برانکاردر ایمن</li> <li>❖ حفظ حریم خصوصی و پوشش مناسب بیمار و رعایت شئونات اخلاقی در کلیه مراحل جابه جایی و در بدو ورود به اتاق عمل و بعد از آن</li> <li>❖ انجام ایمن تحویل بیمار<sup>۱</sup> مستند و مکتوب بین پرستار تحویل دهنده از بخش و فرد واجد شرایط تحویل گیرنده بیمار در بدو ورود به اتاق عمل</li> </ul> <p>تیم جراحی رضایت آگاهانه مکتوب بیمار را تایید می‌کند و از وجود هرگونه عضو مصنوعی ثابت یا غیرثابت اطلاع می‌یابد. استفاده از هرگونه آرایش، لاک ناخن، ناخن مصنوعی ممنوع بوده، به هنگام تحویل بیمار مراتب توسط فرد تحویل گیرنده در اتاق عمل بررسی می‌گردد. اعضای مصنوعی غیر ثابت مانند دندان مصنوعی قبل از پذیرش بیمار در اتاق‌های عمل از وی جدا گردیده‌اند. علامت گذاری اندام‌های قرینه و بندهای انگشتان/ سطوح مختلف ستون مهره‌ها، آنتی بیوتیک پروفیلاکسی و رزرو خون در صورت نیاز و سایر دستورات در بخش طبق دستورالعمل جراحی ایمن انجام می‌شود. ناشتا<sup>۲</sup> بودن بیمار قبل از انجام عمل متناسب با دستور پزشک و زمان بندی انجام عمل جراحی می‌باشد به نحوی که مدت زمان ناشتا بودن بیمار بیشتر یا کمتر از زمان مورد نظر نباشد. انتقال ایمن بیمار با استفاده از وسیله متناسب (ویلچر، برانکار) و تجهیزات و وسایل همراه (کپسول اکسیژن و تجهیزات احیا در صورت لزوم، پتو و غیره) و حضور کادر درمانی ذیصلاح همراهی کننده بر اساس کتاب شرح وظایف جامع سطوح و رده‌های پرستاری و رعایت اصول و موازین ایمنی متناسب با وضعیت بالینی بیمار صورت پذیرد.</p> <p>چک لیستی حاوی آیتم‌های پیش گفت برای بررسی نقل و انتقال ایمن بیمار طراحی شده، <i>Handover</i> در انتقال بیمار از بخش (قبل از انتقال بیمار از بخش به اتاق عمل و حین تحویل به اتاق عمل) چک شود.</p>
سطح یک	<p>ب-۳-۱-۵ بیماران بدو ورود به اتاق عمل توسط پرستار/ کارشناس اتاق عمل/ هوشبری، پذیرش شده و مراقبت‌های بیمار استمرار دارد.</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>❖ کنترل مجدد هویت بیمار براساس اصول شناسایی صحیح بیمار</li> <li>❖ ارزیابی مجدد بیماران</li> <li>❖ ارتباط و تعامل منطقی با بیمار برای کنترل استرس و اضطراب</li> <li>❖ کنترل پرونده بیمار برای اطمینان از کامل بودن مدارک پزشکی و اقدامات قبل از عمل</li> <li>❖ تحویل گرفتن ست‌ها و پک‌های مورد نیاز و وسایل مورد نیاز بیمار از اتاق وسایل استریل</li> <li>❖ برقراری یک یا چند راه وریدی مناسب با توجه به سن بیمار</li> <li>❖ کنترل و بررسی اتصالات بیمار از نظر صحت عملکرد</li> <li>❖ کمک به انتقال بیمار به تخت جراحی با حفظ حریم و رعایت ایمنی</li> <li>❖ تنظیم تخت جراحی، نصب اتصالات مورد نیاز بر حسب نوع و ناحیه عمل</li> </ul> <p>ارزیابی مجدد بیماران از لحاظ شرایط جسمی، روانی، سوابق بیماری و دارویی، ناشتایی، شیو ناحیه عمل، اجسام کاشتنی و گرفتن شرح حال پیرامون سابقه حساسیت بیهوشی در عمل جراحی صورت گیرد. کنترل و بررسی اتصالات بیمار از نظر صحت عملکرد اتصالات همووک، درن، چست تیوب و سایر اتصالات است. توجه به بیماری زمینهای و آسیب پوستی محل اتصال پلیت، کوتر، باز کردن پانسمان و آتل و .... بیمار قبل از عمل جراحی صورت پذیرد.</p>
سطح دو	<p>ب-۳-۱-۶ محل پذیرش اتاق عمل، دید مستقیم به اتاق‌های ریکاوری و اتاق‌های عمل ندارد.</p>
	<ul style="list-style-type: none"> <li>❖ عدم رویت اتاق‌های عمل و ریکاوری قبل از ورود بیمار به اتاق عمل</li> <li>❖ مدیریت کنترل مواجهه بیماران قبل از جراحی با بیماران بدحال و پس از جراحی</li> </ul> <p>وجود پیش ورودی در اتاق عمل به منظور آمادگی بیماران توصیه می‌شود.</p>

<sup>1</sup> Handover

<sup>2</sup> NPO



سطح دو	<p>ب-۳-۱-۷ چینش نیروهای هر یک از اتاق‌های عمل پیش از شروع عمل جراحی، برنامه‌ریزی و بر اساس آن عمل می‌شود.</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>❖ برآورد نیروی انسانی بر حسب تعداد اتاق‌های عمل</li> <li>❖ چینش نیروها بر اساس برنامه اعلام شده از بخش‌ها</li> <li>❖ تطابق تعداد نیروها با برنامه عمل‌های جراحی</li> </ul> <p>➤ بر اساس کتاب استانداردهای پست‌های سازمانی</p> <p>کاردان / کارشناس اتاق عمل برای هر اتاق عمل نوبت فعال جنرال، قلب باز و پیوند اعضا به ترتیب ۲، ۳، ۳/۵ نفر نیروی اتاق عمل پیش بینی می‌شود برای امور پذیرش بیمار در بخش اتاق عمل به ازای هر ۵ اتاق عمل فعال در نوبت‌های کاری صبح / عصر نیز یک نفر اضافه شود.</p> <p>در هر نوبت لزوماً تعداد اتاق عمل فعال معادل تعداد تیم‌های آماده به کار نیست اما تعداد تیم اتاق عمل در هر نوبت ملاک عمل می‌باشد</p> <p>کاردان / کارشناس اتاق عمل و CSSD برای هر بیمارستان حداقل یک نفر در نظر گرفته شده است. به ازای هر ۵ تخت عمل نوبت جنرال و هر ۲ تخت اتاق عمل قلب باز یا پیوند اعضا یک نفر در نظر گرفته می‌شود. به ازای هر ۱۵۰ تخت بستری بیمارستان یک نفر به موارد فوق اضافه می‌شود.</p> <p>یک نفر به عنوان مسئول واحد استریلیزاسیون مرکزی در نظر گرفته می‌شود.</p>
سطح سه	<p>ب-۳-۱-۸ برنامه‌ای مدون برای کاهش اضطراب بیماران از لحظه ورود به اتاق عمل تا زمان بیهوشی / جراحی پیش بینی شده و بر اساس آن عمل می‌شود.</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>❖ وجود برنامه مشخص با مشارکت پزشکان، پرستاران و کارکنان اتاق عمل برای کاهش اضطراب بیماران از لحظه ورود به اتاق عمل تا زمان بیهوشی / جراحی</li> <li>❖ کاهش اضطراب بیماران در اتاق عمل بر اساس تمهیدات انجام شده</li> </ul> <p>برنامه کاهش اضطراب بیماران از لحظه ورود به اتاق عمل تا زمان بیهوشی / جراحی بایستی با در نظر گرفتن سن، جنس و شرایط بیماران اجرا شود. در همین راستا بایستی آموزش خود مراقبتی به بیمار در زمینه کنترل اضطراب و استرس انجام شود. همچنین ارتباط موثر بین بیمار و کادر جراحی و ارائه توضیحات شفاف و قابل فهم به بیمار توسط پزشک معالج به کاهش اضطراب بیمار کمک می‌نماید.</p>
سطح	<p>ب-۳-۲ <b>مراقبت‌های جراحی با رعایت اصول جراحی ایمن برنامه‌ریزی و انجام می‌شود.</b></p>
سطح یک	<p>ب-۳-۲-۱ * قبل از هر مورد القای بیهوشی ارزیابی گازهای طبی، اتصالات و تجهیزات بیهوشی، تحت نظارت و تأیید نهایی متخصص بیهوشی انجام می‌شود.</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>❖ بررسی صحت عملکرد تجهیزات اتاق عمل در ابتدای هر شیفت توسط افراد ذیربط</li> <li>❖ اطمینان از برقراری درست اتصالات به بیمار</li> <li>❖ اطمینان از برقراری جریان صحیح گازهای طبی مناسب</li> <li>❖ وجود راهکارهای پیشگیرانه مدیریت خطر برای کاهش حوادث ناخواسته ناشی از گازهای طبی</li> </ul> <p>برای تمامی بیماران تحت بیهوشی عمومی بایستی ذخیره اکسیژنی مناسب موجود باشد. توسط متخصص بیهوشی با سمع و مشاهده کیفیت راه‌های هوایی و تهویه در بیماران تحت بیهوشی عمومی به صورت مستمر پایش شود. در صورت بکارگیری تهویه مکانیکی از آلارم جدادگی از دستگاه بایستی استفاده شود. غلظت اکسیژن دمی بایستی در کل بیهوشی با وسیله ای مجهز به " آلارم غلظت پایین اکسیژن " کنترل شود و برای اندازه گیری مستمر و نمایش موج و غلظت CO<sub>2</sub> بازدمی (کاپنوگرافی) استفاده شود. در ابتدای هر شیفت با استفاده از چک لیست معتبر صحت کارکرد تجهیزات بیهوشی اتاق عمل توسط تکنسین هوشبری بررسی و تایید می‌شود. همچنین در ابتدای هر مورد القاء بیهوشی، صحت اتصالات بیهوشی و آرام بخشی اتاق عمل به بیمار توسط متخصص بیهوشی بررسی و تایید شود. قبل از هرگونه اتصال گازهای طبی به بیمار، تکنسین بیهوشی از انطباق گاز در شرف استفاده با گاز تجویزی (اعم از سانتال یا کپسول) اطمینان حاصل نموده، مراتب توسط متخصص بیهوشی تایید می‌گردد. در ضمن سیستم‌های هشدار دهنده آماده به کار و سالم برای هشدار در زمان بروز اختلال در سیستم‌های مرکزی گازهای طبی تعبیه شده باشد.</p>
سطح یک	<p>ب-۳-۲-۲ * تجهیزات و ملزومات مورد نیاز در اتاق پروسیجر جراحی شناسایی شده و هیچ مورد مازاد بر نیاز در این مکان نگهداری نمی‌شود.</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>❖ نیازسنجی از لیست تجهیزات و ملزومات ضروری اتاق عمل</li> <li>❖ عدم وجود هیچ موردی از تجهیزات مازاد در اتاق پروسیجر جراحی</li> </ul> <p>وجود تجهیزات مازاد در اتاق پروسیجر جراحی همواره یک تهدید بالقوه ایمنی محسوب می‌شود. این سنجح علاوه بر حذف تجهیزات معیوب و فراخوان شده بایستی در اتاق پروسیجر برای تمامی تجهیزات مازاد برنامه‌ریزی شود.</p>



سطح یک	<p>ب-۳-۲-۳ * عملکرد پزشکان و کارکنان اتاق عمل قبل، حین و پس از پروسیجر جراحی منطبق بر " دستورالعمل جراحی ایمن " است.</p>
	<ul style="list-style-type: none"> <li>❖ آگاهی کارکنان اتاق عمل از چک لیست جراحی ایمن و نحوه استفاده از آن</li> <li>❖ انجام ارزیابی لازم طبق چک لیست جراحی ایمن قبیل از القاء بیهوشی به بیمار</li> <li>❖ اقدام برابر قسمت دوم چک لیست جراحی ایمن قبل از برش پوستی</li> <li>❖ اقدام برابر قسمت سوم چک لیست جراحی ایمن قبل از خروج بیمار از اتاق عمل</li> </ul>
	<p>چک لیست جراحی ایمن شامل ۳ بخش مجزا مربوط به قبل از القاء بیهوشی به بیمار، قبل از اقدام به برش جراحی و قبل از خروج بیمار از اتاق عمل می‌باشد. خصوصیت ویژه این چک لیست ارزیابی موقعیت و ریسک‌های متوجه بیمار به صورت شفاهی است. این روش مصداق یک کار تیمی و برقراری ارتباط اثربخش می‌باشد. در این روش فردی که به عنوان مسئول چک لیست تعیین شده در هر یک از مراحل، هر یک از اجزاء چک لیست را در حضور تیم جراحی ( اعم از جراح/جراحان، متخصص بیهوشی، تکنسین بیهوشی و پرستار سیرکولر و اسکراب و ...) به صورت قابل فهم قرائت نموده تایید تیم را در خصوص هر بند اخذ می‌نماید.</p> <p>۱. قبل از القاء بیهوشی</p> <p>قبل از القاء بیهوشی و در حضور پرستاران اتاق عمل و کادر بیهوشی، صحت هویت بیمار (به صورت فعال و با تایید توسط بیمار)، صحت علامت‌گذاری محل عمل جراحی در موارد لازم (که توسط خود جراح یا کادر درمانی که در تمام مدت عمل بر بالین بیمار حضور دارد انجام شده است)، صحت عملکرد ماشین بیهوشی و آماده بودن داروها و اتصال دستگاه پالس اکسیمتری و صحت عملکرد آن مرور و احراز شده، بیمار در خصوص داشتن حساسیت شناخته شده، وضعیت راه هوایی (راه هوایی مشکل دار) و ریسک خونریزی بیش از ۵۰۰ میلی لیتر (۷ میلی لیتر بر کیلوگرم در اطفال) بررسی می‌شود.</p>
	<p>۲. پس از القاء بیهوشی و قبل از اقدام به برش پوستی</p> <p>پس از بیهوشی و قبل از اقدام به برش پوستی و در حضور پرستاران اتاق عمل، کادر بیهوشی و جراح/جراحان، اعضای تیم خود را معرفی و نقششان را اعلام نموده متعاقباً هویت بیمار، پروسیجر جراحی و محل انجام برش (موضع عمل) تایید می‌شود و از تجویز آنتی بیوتیک مناسب در صورت لزوم و طی یک ساعت قبل از اقدام به برش پوستی اطمینان حاصل می‌گردد. وقایع حاد قابل پیش‌بینی مرتبط با جراح (موقعیت‌های حاد یا غیر روتین، طول مدت عمل، میزان از دست رفتن خون)، کادر بیهوشی (دغدغه‌های مرتبط به بیمار فعلی) و تیم پرستاری (تایید استریلیزاسیون و نشانگرهای مربوطه و مسائل و دغدغه‌های مربوط به تجهیزات) بررسی می‌شوند و نهایتاً در دسترس و معرض دید بودن گرافی‌های مربوطه تایید می‌شوند.</p>
	<p>۳. قبل از انتقال بیمار به خارج از اتاق عمل</p> <p>قبل از انتقال بیمار به خارج از اتاق عمل توسط پرستار مربوطه و در حضور پرستاران اتاق عمل، کادر بیهوشی و جراح/جراحان، نام پروسیجر، اتمام شمارش ابزارها، گازها و سوزن‌ها اعلام شده، صحت برچسب‌گذاری ظرف حاوی نمونه پاتولوژی/آزمایشگاه با خواندن نام بیمار تایید می‌گردد و سپس مشکلات تجهیزاتی پیش آمده در حین عمل مطرح می‌گردد. نهایتاً در حضور تیم دغدغه‌های مربوط به ریکآوری و مدیریت بیمار مطرح می‌شوند.</p> <p>📖 طی نامه شماره ۴۰۹۵/۱۰۷۵۷ مورخ ۹۳/۶/۱۲ دستورالعمل جراحی ایمن با موضوع راهنماهای ایمنی بیمار وزارت بهداشت</p>
سطح	<p>ب-۳-۳-۳ وضعیت بیماران قبل، حین و بعد از جراحی پایش و مستندات جراحی و بیهوشی بطور کامل تکمیل می‌شود.</p>
سطح یک	<p>ب-۳-۳-۱ پزشک جراح شرح عمل، اقدامات و سایر مشاهدات را در برگ گزارش عمل جراحی به طور خوانا ثبت، مهر و امضاء می‌نماید.</p>
	<ul style="list-style-type: none"> <li>❖ ثبت شرح عمل قبل از انتقال بیمار به بخش</li> <li>❖ ثبت دستورات پزشکی قبل از انتقال بیمار به بخش</li> </ul> <p>در صورت وجود بیش از یک جراح (غیر از کمک جراح) تکمیل برگه جداگانه توسط هر یک از آن‌ها الزامی است. اصول صحیح ثبت گزارشات براساس راهنمای مستند سازی پرونده‌های پزشکی رعایت شود.</p>
سطح یک	<p>ب-۳-۳-۲ پزشک بیهوشی، وضعیت بیمار را قبل، حین و بعد از جراحی پایش و در فرم بیهوشی و فرم مراقبت بعد از جراحی ثبت، مهر و امضاء می‌نماید.</p>
	<ul style="list-style-type: none"> <li>❖ شرح بیهوشی قبل از انتقال بیمار به بخش در اتاق عمل تکمیل گردد.</li> <li>❖ پیش بینی و تعیین بخش بستری بیمار توسط متخصص بیهوشی براساس وضعیت بالینی او</li> </ul> <p>متخصص بیهوشی با توجه به وضعیت بالینی بیمار، سوابق مشاوره‌های پزشکی و نظر پزشک جراح در رابطه با بستری در بخش ویژه تصمیم گیری می‌نماید.</p>



سطح	ب-۳-۴ ترخیص بیماران از اتاق عمل با شرایط ایمن برنامه‌ریزی و انجام می‌شود.
سطح یک	<p>ب-۳-۴-۱ * بیماران با شرایط ایمن از اتاق عمل ترخیص و با حضور پرستار به بخش مربوط منتقل می‌شوند.</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>❖ ترخیص بیمار از اتاق عمل با دستور متخصص بیهوشی</li> <li>❖ تحویل بیمار توسط کادر ذیصلاح بالینی اتاق عمل به پرستار با رعایت اصول مربوطه</li> <li>❖ همراه داشتن مانیتورینگ (فشارسنج و پالس اکسیمتر پرتابل)</li> <li>❖ استفاده از اکسیژن و وسایل کمک تنفسی با توجه به شرایط بیمار</li> <li>❖ رعایت پوشش مناسب و حریم خصوصی بیمار حین انتقال</li> <li>❖ استفاده از وسائل انتقال ایمن (مانند مجهز بودن برانکاردر به ریل محافظ)</li> </ul> <p>از برانکاردر ایمن برای انتقال بیمار از اتاق عمل به بخش استفاده گردد.</p>
سطح یک	<p>ب-۳-۴-۲ * پزشک بیهوشی تا زمان حضور بیمار در ریکاوری اتاق عمل حضور دارد و دستور ترخیص بیمار را از ریکاوری صادر می‌نماید.</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>❖ مشاهده شروع و پایان عمل و حضور تا ترخیص بیمار از ریکاوری</li> <li>❖ تایید انتقال قبل از خروج بیمار از ریکاوری توسط متخصص بیهوشی</li> </ul> <p>بر اساس کتاب ارزش‌های نسبی متخصص بیهوشی در هر صورت و بدون توجه به نوع بیهوشی بیماران به طور همزمان نمی‌تواند مسولیت بیش از دو بیمار را بپذیرد بیهوشی بیمار سوم و به بعد ممنوع و غیر قانونی بوده و قابل محاسبه نمی‌باشد. در بیمارستان‌های آموزشی که دارای دستیاران سال سوم و چهارم بیهوشی است به شرط حضور مستمر دستیار بر بالین بیمار حداکثر می‌توانند سه بیمار را به صورت همزمان بیهوش نمایند. در خصوص بیماران کلاس ۳ و بالاتر متخصص بیهوشی نمی‌تواند مسولیت بیش از یک بیمار را بپذیرد. در موارد خاص و مخاطرات حیاتی بیهوشی برای بیمار سوم قابل محاسبه و پرداخت بوده و در اسرع وقت متخصصین بیهوشی می‌بایست یکی از بیماران غیر اورژانسی را از لیست عمل خارج نموده و بیمار اورژانسی را جایگزین نمایند و تا زمانی که عمل اورژانسی ادامه دارد مجاز به پذیرش اورژانسی دیگری نیستند.</p>
سطح دو	<p>ب-۳-۴-۳ * نگهداری و انتقال ایمن نمونه‌های پاتولوژی از اتاق عمل به آزمایشگاه و تکمیل فرم درخواست مربوط تحت کنترل بوده و مدیریت می‌شود.</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>❖ برچسب گذاری و درج مشخصات (شناسه‌ها) صحیح نمونه‌های پاتولوژی با توجه به شناسه‌های دستبند شناسایی بیمار</li> <li>❖ شناسایی نوع محلول‌های کاربردی برای نگهداری نمونه‌های پاتولوژی</li> <li>❖ مدیریت نقل و انتقال نمونه‌های پاتولوژی از اتاق عمل به آزمایشگاه</li> </ul> <p>محلول‌ها جهت نگهداری نمونه‌ها، بایستی با توجه به صلاحدید گروه‌های مختلف پزشکی و مسئول فنی آزمایشگاه مشخص گردد. تحویل نمونه‌های پاتولوژی به همراه بیمار ممنوع می‌باشد. چارچوب ثبت برای تست‌های پاتولوژی از جمله مشخصات دموگرافیکی بیمار، نوع نمونه، محل جراحی شده، تاریخ ارسال نمونه‌ها به آزمایشگاه، شخص تحویل دهنده و گیرنده تعیین شده و بر اساس آن اقدام شود.</p>





## ب-۴ مراقبت‌های مادر و نوزاد

سطح	مراقبت از مادران پرخطر با رعایت ضوابط مربوط برنامه‌ریزی شده و بر اساس آن عمل می‌شود.
سطح یک	ب-۴-۱-۱ * نحوه شناسایی مادران پرخطر برنامه‌ریزی شده و مراقبت‌های اختصاصی بلافاصله آغاز می‌شود.
	<ul style="list-style-type: none"> <li>❖ شناسایی مادران پرخطر براساس سامانه ثبت اطلاعات مادر و نوزاد<sup>۱</sup>، در بدو ورود به بیمارستان در مرحله تریاژ و یا حین مراقبت</li> <li>❖ تریاژ مادران باردار و اولویت‌بندی مادران پرخطر جهت ویزیت، معاینه و تکمیل فرم تریاژ، گزارش مامائی دفتر سرپایی یا پرونده مادر باردار توسط ماما</li> <li>❖ پیش بینی اقدامات فوری در مواجهه با مادران پرخطر براساس دستورالعمل ابلاغی وزارت بهداشت</li> <li>❖ انجام بلافاصله مراقبت‌های لازم با رعایت اولویت</li> <li>❖ داشتن کد فوریت‌های مامایی و تیم مربوطه مطابق آخرین دستورالعمل اداره سلامت مادران وزارت بهداشت</li> </ul> <p>تیم دیده بان به کارکنان و واحدهایی اطلاق می‌شود که می‌توانند مادران پرخطر (نزدیک به مرگ) را شناسایی و گزارش نمایند. این تیم شامل فرد مسئول مادر، مسئول اتاق زایمان یا مسئول شیفت، مسئول اتاق عمل یا مسئول شیفت، مسئول بخش مراقبت‌های ویژه یا مسئول شیفت، مسئول بخش زایمان یا مسئول شیفت، مسئول تریاژ اورژانس/مامائی یا مسئول شیفت، سوپروایزر شیفت و مسئول آزمایشگاه یا مسئول شیفت مربوطه است. در همین راستا با صدور ابلاغ برای پزشک متخصص زنان/ ماما به عنوان مسئول مادران پرخطر توسط رئیس بیمارستان شناسایی و پیگیری مادران پرخطر توسط ایشان انجام شده و اطلاع رسانی مادر شناسایی شده در هر یک از واحدهای فوق به کارشناس مادر پرخطر در اسرع وقت انجام و سوپروایزر جهت تشکیل تیم فوریت‌های مامائی<sup>۲</sup> اقدام می‌نماید. تیم فوریت‌های مامائی شامل مدیر خدمات پرستاری، سوپروایزر، دو نفر متخصص زنان (یا یک متخصص جراح عمومی)، متخصص بیهوشی، دو نفر مامای اتاق زایمان، کارشناس مادران پرخطر و برحسب مورد سایر گروه‌های تخصصی (داخلی، هماتولوژی، قلب، نفرولوژی و...) است. بیمارستان موظف است کد اختصاصی فوریت‌های مامائی و اعضای تیم مربوطه را به تمامی بخش‌ها ابلاغ کند تا در صورت نیاز بلافاصله بر بالین بیمار فراخوان شوند و مراقبت‌های فوری برحسب نیاز به مادر ارائه نمایند.</p> <p>طراحی فضای فیزیکی جداگانه برای تریاژ فقط در مراکز درمانی تک تخصصی زنان الزامی است و سایر مراکز درمانی که فضایی جداگانه برای تریاژ مامایی در اورژانس عمومی در نظر نگرفته اند، می‌بایست از فضای اتاق معاینه در ورودی بلوک زایمان استفاده نمایند. نیروی انسانی مستقر در واحد تریاژ مامایی باید دارای حداقل کارشناسی مامایی با سابقه حداقل ۲ سال کار بالینی باشد. گذراندن کارگاه تریاژ ESI، کارگاه مهارت‌های ارتباطی، کارگاه احیای پایه و پیشرفته بزرگسالان و نوزادان، کارگاه مراقبت‌های اولیه تروما، کارگاه اورژانس‌های مامایی، کارگاه مدیریت شوک توسط مامای تریاژ الزامی است.</p> <p>در صورتی که به علت ازدحام اورژانس مامایی، به ناچار برخی از مددجویان سطوح سه، چهار یا پنج در اتاق انتظار در نوبت ویزیت و یا ورود به بخش اورژانس/اتاق معاینه هستند، مامای واحد تریاژ موظف است تا زمانی که مددجویان در اتاق انتظار حضور دارند و قبل از ارجاع به بخش مورد نظر و ویزیت پزشک، در بازه‌های زمانی مشخص مددجویان را مجدد ویزیت نماید و با تریاژ مجدد<sup>۳</sup> و در صورت لزوم با تغییر سطح تریاژ مددجویان در انتظار، از بروز عواقب ناخواسته احتمالی برای ایشان پیشگیری نماید. تجهیزات واحد تریاژ براساس دستورالعمل ابلاغی وزارت بهداشت تامین و آماده بکار باشند. همچنین ست پره اکلامپسی شامل امپول هیدرالازین، سولفات منیزیم ۲۰٪ و ۵۰٪ و امپول گلوکونات کلسیم، تهیه و در دسترس باشد و پکیج کنترل خونریزی شامل باکری بلون، مزوپروستول، پروستاگلندین F2α، مترژن، والو و... تهیه شود.</p> <p>ثبت اطلاعات مادران پرخطر در فرم تحت وب براساس دستورالعمل مربوطه، در سامانه ایمان قابل دسترسی است.</p>
	<p>براساس بند ۵ بخشنامه ۴۰۰/۳۰۴۹ مورخ ۹۰/۲/۱۹ (جداسازی مادران پرخطر و کم خطر) معاونت درمان و بهداشت وزارت متبوع</p> <p>آخرین نسخه ابلاغی کتاب "راهنمای کشوری ارائه خدمات مامائی و زایمان"</p> <p>دستورالعمل تریاژ مامایی ابلاغی با شماره ۴۰۰/۴۴۲ مورخ ۹۷/۱/۲۰</p> <p>بخشنامه ۴۰۰/۳۰۴۹ مورخ ۹۰/۲/۱۹</p> <p>بخشنامه حل مشکل پذیرش در رسیدگی سریع به مادران پرخطر، شماره ۴۰۰/۲۵۶۸ مورخ ۹۰/۲/۲۱</p> <p>بخشنامه شماره ۴۰۰/۹۶۲ مورخ ۹۲/۲/۲</p> <p>بخشنامه شماره ۴۰۰/۷۶۷۲ مورخ ۹۰/۳/۲۹ و کتاب ارزیابی کیفیت مراقبت‌ها در عوارض شدید بارداری و زایمان، رویکرد مادران نزدیک به مرگ</p>

<sup>1</sup> سامانه ایمان

<sup>2</sup> critical team management

<sup>3</sup> Re-Triage



سطح یک	<p>ب-۴-۱-۲ * در زایمان‌های پرخطر، تیم مراقبت پزشکی ذیصلاح بر اساس ضوابط مربوط در اتاق زایمان/ اتاق عمل حاضر شده و ارائه خدمت می‌نماید.</p>
	<ul style="list-style-type: none"> <li>❖ حضور پزشک متخصص زنان و زایمان مقیم بلافاصله و آنکال حداکثر ظرف ۲۰ دقیقه بر بالین مادران پرخطر</li> <li>❖ حضور فعال تیم مراقبت پزشکی ذیصلاح در شبانه روز اعم از روزهای تعطیل و غیر تعطیل برای زایمان‌های پرخطر اعم از موارد قابل پیش بینی و غیر قابل پیش بینی</li> <li>❖ تشکیل و حضور تیم فوریت‌های مامائی در صورت درخواست متخصص زنان طبق بخشنامه کشوری با رهبری بالینی پزشک معالج</li> <li>❖ در صورت اعلام کد مدیریت فوریت‌های مامایی، حضور اعضای تیم مربوطه مطابق آخرین دستورالعمل اداره سلامت مادران وزارت بهداشت بر بالین مادر</li> <li>❖ آگاهی پزشکان/ دستیاران تخصصی از وجود فرایند مشاوره با استاد معین در صورت نیاز طبق دستورالعمل ابلاغی</li> </ul>
	<p>ضرورت حضور پزشک متخصص زنان و زایمان مقیم بلافاصله و آنکال حداکثر ظرف ۲۰ دقیقه بر بالین مادران پرخطر بر اساس شیوه نامه ارتقای حضور متخصص زنان و زایمان ابلاغی وزارت بهداشت است. براساس شیوه نامه ابلاغی، مقیم بودن پزشک متخصص زنان در بیمارستان‌های دارای سه متخصص زنان و بیشتر الزامی است. در مراکز غیردولتی، خصوصی، خیریه و وابسته به ارگان‌ها، در صورت اورژانسی بودن وضعیت مادر و عدم حضور پزشک معالج، پزشک مقیم متخصص زنان موظف است ظرف ۲۰ دقیقه بر بالین بیمار حاضر شده و بیمار را ویزیت نماید. در بیمارستان‌های کمتر از سه متخصص زنان، بایست فهرست آنکال اول و آنکال دوم تهیه شود. تیم مراقبت پزشکی ذیصلاح شامل فوق تخصص، متخصص زنان و در بیمارستان‌های آموزشی، حداقل رزیدنت ارشد است. در خصوص تیم احیاء نوزاد بر اساس سنجه ب-۴-۳-۳ اقدام شود. مشاوره با استاد معین در صورت نیاز طبق دستورالعمل ابلاغی قابل استفاده است و اسامی اساتید معین بصورت ماهیانه از دانشگاه به مراکز اعلام می‌گردد. تا در صورت نیاز، مشاوره با آن‌ها انجام شود. همچنین در صورت نیاز به اعزام مادر به سطوح بالاتر، انجام اولین ویزیت توسط متخصص مربوطه الزامی است. در بیمارستان‌های آموزشی انجام مشاوره‌های تخصصی به ترتیب اولویت حضور توسط رده‌های آموزشی فوق تخصص، متخصص زنان و یا بالاترین رده دستیار حاضر زنان صورت پذیرد.</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>❖ شیوه نامه ارتقاء حضور متخصصین زنان شماره ۴۰۰/۱۴۲۶۴ مورخ ۹۱/۱۰/۲۶</li> <li>❖ بخشنامه شماره ۵۵۰/۱۸۹۴ مورخ ۹۱/۸/۷ با موضوع شیوه نامه استاد معین</li> <li>❖ بخشنامه شماره ۴۰۰/۳۵۶۸ مورخ ۹۰/۲/۲۱ با موضوع پذیرش مادران پرخطر</li> <li>❖ بخشنامه شماره ۴۰۰/۸۶۲ مورخ ۹۲/۲/۲ وزارت بهداشت، دستورالعمل طرح تحول سلامت در خصوص ماندگاری و مقیمی</li> </ul>
سطح یک	<p>ب-۴-۱-۳ * مراقبت و پایش بارداری‌های پرخطر به صورت مستمر، ایمن و بر اساس ضوابط مربوط ارائه می‌شود.</p>
	<ul style="list-style-type: none"> <li>❖ مراقبت و پایش بارداری‌های پرخطر به صورت مستمر در مراحل قبل، حین و پس از ختم بارداری بر اساس "راهنمای کشوری ارائه خدمات مامایی"</li> <li>❖ ویزیت حداقل روزانه متخصص زنان مقیم/ آنکال از مادر پرخطر و ثبت دستورات پزشکی در پرونده</li> <li>❖ تحویل و تحول مادر پرخطر توسط پزشکان و کارکنان در تمام نوبت‌های کاری به هم رسته شغلی مربوط</li> </ul> <p>جهت استمرار در مراقبت از مادر پرخطر براساس پروتکل مربوط به هر مورد اختصاصی در راهنمای ارائه خدمات مامائی عمل شود. تحویل و تحول مادران پرخطر در هر نوبت کاری توسط کارکنان و پزشکان متخصص زنان با حضور بر بالین بیمار به هم رسته خود انجام شود. در زمان تحویل، مادر توسط تحویل گیرنده بطور کامل معاینه و ارزیابی شده و نتیجه معاینات در پرونده ثبت شود. همچنین توصیه می‌شود مادران پرخطر در اتاقی مشرف به ایستگاه پرستاری و مجهز به فیتال مانیتورینگ، اکسیژن و ساکشن مستقر شوند و مراقبت‌های مامائی توسط مامای با سابقه بالاتر انجام شود.</p> <p>❖ آخرین راهنمای کشوری ارائه خدمات مامائی، ویرایش سوم، فصل مراقبت‌های ویژه زایمان، دستورالعمل پذیرش مادر باردار</p>
سطح	<p>ب-۴-۲ بیمارستان از مدیریت مراقبت های مادران باردار اطمینان حاصل می‌نماید.</p>
سطح یک	<p>ب-۴-۱-۲ مراقبت‌های حمایتی از مادران باردار از ابتدای بارداری تا ۴۲ روز پس از زایمان در بیمارستان برنامه‌ریزی و انجام می‌شود.</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>❖ آگاهی پرستاران تریاژ و پزشکان اورژانس بیمارستان به دستورالعمل پذیرش مادران باردار تا ۴۲ روز پس از زایمان</li> <li>❖ انجام اولین ارزیابی مادر توسط پزشک متخصص زنان/ ماما در محدوده زمانی از ابتدای بارداری تا ۴۲ روز پس از زایمان، بدلیل مشکلات بارداری/ غیربارداری</li> <li>❖ ثبت نتیجه معاینات در فرم تریاژ، فرم شرح حال و برگ دستورات پزشک در پرونده بیمار</li> <li>❖ مادران سطح ۴ و ۵ تریاژ، نتیجه معاینات در فرم تریاژ و سطوح ۱، ۲ و ۳ در فرم شرح حال و ثبت دستورات پزشک در پرونده</li> <li>❖ پس از بررسی‌های اولیه موارد غیرمامایی به متخصص مربوطه ارجاع گردد.</li> </ul> <p>اولین ارزیابی مادر در محدوده زمانی از ابتدای بارداری تا ۴۲ روز پس از زایمان، در صورت مراجعه اورژانس/ غیر اورژانس (بدلیل مشکلات بارداری/ غیربارداری) بایستی توسط پزشک متخصص زنان/ ماما انجام شود. آگاهی و عملکرد مناسب بخش اورژانس ضرورت پایه این سنجه است. لذا لازم است دستورالعمل مربوط به پزشکان اورژانس بیمارستان‌های جنرال/ اورژانس بیمارستان‌های تک تخصصی زنان ابلاغ شود. مادران با شرایط مناسب از اورژانس عمومی به بلوک زایمان ارجاع شده و در صورت نامناسب بودن وضعیت مادر ماما/ متخصص زنان بایستی به اورژانس و بر بالین مادر فراخوان شود.</p> <p>❖ بخشنامه شماره ۴۰۰/۶۶۲۲ مورخ ۱۳۹۱/۵/۱۶ با موضوع پذیرش مادران باردار</p>



سطح دو	ب-۴-۲- مراقبت‌های معمول مادران باردار بر اساس ضوابط مربوط ارائه می‌شود.
	<ul style="list-style-type: none"> <li>❖ وجود اتاق‌های LDR تک تختی برای زایمان طبیعی. با دسترسی کمتر از ۳ دقیقه از اتاق زایمان به اتاق عمل جراحی سزارین، برای انجام عمل‌های اورژانسی</li> <li>❖ ارائه مراقبت‌های حین زایمان در هر اتاق LDR انحصاراً برای هر مادر، توسط یک ماما و با امکان حضور همراه</li> <li>❖ ارائه مراقبت‌های معمول لیبر و زایمان در مراحل اول، دوم، سوم زایمان برای تمامی مادران باردار کم خطر و پرخطر طبق آخرین ویرایش راهنمای ارائه خدمات مامائی</li> <li>❖ ارزیابی و پایش مستمر مادر تا ۲ ساعت پس از زایمان برای تمام مادران باردار کم خطر و پرخطر براساس دستورالعمل ابلاغی وزارت بهداشت</li> <li>❖ انتقال ایمن به بخش مربوط برحسب مراقبت مورد نیاز مادران</li> <li>❖ تحویل و تحول مادران در لیبر، حین زایمان و پس از زایمان توسط پزشکان و کارکنان در تمام نوبت‌های کاری</li> <li>❖ مراقبت از مادر در بخش پس از زایمان تا زمان ترخیص طبق دستورالعمل راهنمای کشوری خدمات مامائی</li> <li>❖ ویزیت و معاینه مادران قبل از ترخیص حداقل توسط عامل زایمان یا پزشک متخصص زنان/ مامای کشیک و سپس صدور دستور ترخیص</li> <li>❖ ترخیص مادران سزارین شده با معاینه پزشک متخصص زنان و خودداری از هرگونه دستور تلفنی ترخیص</li> </ul>
	<p>به ازای ۴۰۰ زایمان سالیانه یک اتاق LDR با وجود تسهیلات همراه مادر پس از زایمان، شامل: صندلی تختخواب شو، تلفن، یخچال و ... برای ارائه حمایت‌های جسمی، روحی و روانی مادر با ارائه امکانات مورد نیاز مادران از جمله سرو غذا و میان وعده برای مادران بعد از زایمان شامل مادرانی که در ساعات شب زایمان می‌نمایند. رعایت ملاحظات هنگام بستری طبق راهنمای خدمات مامائی و ویرایش سوم. مراقبت‌های معمول شامل چک علائم حیاتی، ضربان قلب جنین، بررسی پیشرفت زایمان با انجام معاینات واژینال، چک انقباضات رحمی براساس راهنمای خدمات مامائی و ویرایش سوم است. آگاهی کارکنان از نحوه تکمیل فرم پارتوگراف و تکمیل پارتوگراف برای مادران باردار در لیبر در فاز فعال زایمانی توسط ماما/ پزشک طبق راهنمای ابلاغی ضروری بوده و پایش دو ساعت اول پس از زایمان تا زمان ترخیص شامل چک علائم حیاتی، خونریزی و وضعیت انقباض رحمی در ساعت اول هر ربع ساعت، ساعت دوم هر نیم ساعت، ساعت سوم هر یک ساعت تا ۴ ساعت و سپس هر ۶ ساعت تا زمان ترخیص الزامی است. مراقبت از مادر در بخش، پس از زایمان شامل ارزیابی خونریزی و محل برش اپی زیاتومی، خروج از تخت به محض مناسب شدن حال مادر، تغذیه، اطمینان از تخلیه مثانه، توجه به علائم خطر مادر است.</p> <p>❖ دستورالعمل ترویج زایمان طبیعی در طرح تحول سلامت نامه شماره ۱۰۰/۸۹ مورخ ۹۳/۲/۷</p> <p>❖ آخرین ویرایش کتاب راهنمای کشوری ارائه خدمات مامائی، استفاده از فرم پارتوگراف طی نامه شماره ۴۰۰/۱۵۹۵۰ مورخ ۱۳۹۰/۶/۲</p> <p>❖ استاندارد بلوک زایمان به شماره ۴۰۰/۱۵۸۷ مورخ ۸۹/۹/۲۱</p>
سطح دو	ب-۴-۳- مدیریت درد مادران باردار بر اساس ضوابط مربوط انجام می‌شود.
	<ul style="list-style-type: none"> <li>❖ دسترسی کارکنان بلوک زایمان به فایل الکترونیک/ کاغذی آخرین ویرایش راهنمای روش‌های بی‌دردی/ کاهش درد ابلاغی از وزارت بهداشت</li> <li>❖ آگاهی کارکنان بلوک زایمان به مزایا و معایب روش‌های بی‌دردی/ کاهش درد و دستورالعمل ابلاغی وزارت بهداشت</li> <li>❖ ارائه توضیحات لازم به مادر درخصوص محاسن و معایب روش‌های دارویی بی‌دردی و غیر دارویی کم‌دردی توسط ماما/ پزشک</li> <li>❖ امکان استفاده از روش‌های کاهش درد/ بی‌دردی و حضور همراه بنا به درخواست مادر</li> <li>❖ بکارگیری حداقل یکی از روش‌های معتبر و مورد تایید وزارت بهداشت برای بی‌دردی/ کاهش درد براساس تمایل مادر توسط ماما/ پزشک</li> </ul> <p>انتخاب زایمان بی درد داوطلبانه است. بی‌دردی دارویی با حضور، دستور و ویزیت متخصص بیهوشی انجام می‌شود و انتخاب روش بی‌دردیدارویی مناسب، توسط متخصص بیهوشی و با نظر بیمار انجام می‌شود. رعایت کنتر اندیکاسیون‌های مطلق بی‌دردی دارویی و توجه به شرایط لازم برای زایمان بی‌درد طبق دستورالعمل ابلاغی وزارت بهداشت الزامی است. روش‌های بی‌دردی دارویی شامل<sup>۱</sup> epidural, spinal, entonex, CSEA و درمان‌های کمکی بی‌دردی با داروهای وریدی است. روش‌های کم‌دردی غیردارویی شامل تن آرامی<sup>۲</sup>، آروماتوتراپی، ورزش‌ها، انواع تنفس و زایمان در آب (آب درمانی) است.</p> <p>❖ راهنمای کشوری زایمان بی‌درد- روش‌های دارویی بی‌دردی ابلاغی اداره سلامت مادران و کمیته کشوری سلامت مادران سال ۱۳۹۴</p> <p>❖ آخرین ویرایش کتاب راهنمای کشوری ارائه خدمات مامائی</p> <p>❖ دستورالعمل ترویج زایمان طبیعی در طرح تحول سلامت نامه شماره ۱۰۰/۸۹ مورخ ۹۳/۲/۷</p>

<sup>1</sup> Labor.Delivery, Recovery

<sup>2</sup> Combined Spinal-Epidural Analgesia

<sup>3</sup> relaxation



سطح دو	ب-۴-۲-۴ اثربخشی مراقبت‌های مادر و نوزاد با استفاده از ابزار بررسی کیفیت خدمات بخش زایمان ارزیابی و اقدامات اصلاحی مؤثر به عمل می‌آید.
	<ul style="list-style-type: none"> <li>❖ دسترسی ارائه دهندگان خدمات زایمان، به ابزار بررسی کیفیت خدمات بخش زایمان</li> <li>❖ آگاهی ارائه دهندگان خدمات زایمان از محتوای ابزار بررسی کیفیت خدمات در بخش زایمان</li> <li>❖ ارزیابی اثربخشی مراقبت‌های مادر و نوزاد با استفاده از ابزار مربوط در فواصل زمانی معین توسط ماما مسئول</li> <li>❖ تکمیل فرم مربوط طبق دستورالعمل ابلاغی و انجام اقدام اصلاحی/ برنامه بهبود در صورت نیاز</li> </ul>
	<p>ابزار ارزیابی اثربخشی مراقبت‌های مادر و نوزاد شامل چک لیستی است که آخرین وضعیت نیروی انسانی، ساختار فضا، منابع انسانی، تجهیزات و کیفیت فرایندهای مامائی را در بلوک زایمان ارزیابی و تعیین می‌نماید. بنا به تصمیم کمیته زایمان ایمن و ترویج تغذیه با شیر مادر، در فواصل زمانی مشخص مسئول بلوک زایمان، پایش با استفاده از ابزار را انجام و نتیجه را در کمیته‌های مربوطه ارائه نموده و اقدامات اصلاحی/ برنامه بهبود برنامه‌ریزی و اجرا شود. ارزیابی اثربخشی مراقبت‌های مادر و نوزاد با استفاده از ابزار مربوط در فواصل زمانی معین توسط ماما مسئول چک لیست ابلاغی از وزارت بهداشت به صورت فایل الکترونیک انجام می‌شود.</p> <p>❖ آخرین نسخه ابلاغی کتاب "راهنمای کشوری ارائه خدمات مامائی و زایمان"</p> <p>❖ ابزار بررسی کیفیت خدمات در بخش زایمان</p> <p>❖ نامه شماره ۴۰۰/۱۳۲۰۶ مورخ ۹۲/۱۰/۱۸ و آخرین ابزار ابلاغی پایش مراقبت‌های نوزادان</p>
سطح	ب-۴-۳ بیمارستان از مدیریت مراقبت‌های نوزادان اطمینان حاصل می‌نماید.
سطح یک	ب-۴-۳-۱ * شناسایی نوزادان بر اساس ضوابط مربوط انجام می‌شود.
	<ul style="list-style-type: none"> <li>❖ استفاده از مچ بند شناسایی مادر و نوزاد در بدو پذیرش مادر</li> <li>❖ ثبت مشخصات مربوط به نوزاد پس از زایمان بر مچ بند نوزاد، پس از شناسایی فعال</li> <li>❖ نشان دادن نوزاد و اعلام جنسیت به مادر</li> <li>❖ نصب مچ بند به دست و پای نوزاد بلافاصله پس از تولد در اتاق زایمان/ اتاق عمل</li> <li>❖ انجام هر گونه اقدام مراقبتی و تحویل و تحول پس از شناسایی صحیح و فعال نوزاد</li> <li>❖ انتقال ایمن و هم زمان مادر و نوزاد به بخش پس از زایمان</li> </ul>
	<p>در بدو پذیرش مادر در بیمارستان، شماره پرونده مادر به صورت کد شناسایی بر روی دو مچ بند یکی مخصوص مادر و دیگری مخصوص نوزاد ثبت و نصب پرونده گردد. هنگام تولد نوزاد مشخصات شامل نام و نام خانوادگی مادر، تاریخ و ساعت تولد، جنس نوزاد در کنار کد شناسایی نوزاد که روی مچ بند نصب شده در پرونده مادر نوشته شود. مچ بند استاندارد ترجیحاً "روی مچ پای نوزاد نصب باشد. اما مچ بند را می‌توان روی مچ دست یا پای نوزاد در محلی که ایجاد حساسیت نکند و به راحتی نیز باز نشود بست. مچ بند مادر را که هنگام پذیرش در بیمارستان نصب پرونده است تکمیل و جنس نوزاد تاریخ و ساعت تولد نوزاد نوشته شده و روی مچ دست مادر نصب شود. اخذ اثر کف پای نوزاد بلافاصله بر روی فرم مربوطه انجام شود. در نوزاد نیازمند احیاء، عملیات احیاء بر نصب مچ بند شناسایی و ثبت اثر کف پای نوزاد ارجح است. در صورتی که نوزاد دو قلو یا چند قلو است، بر روی دست‌بند شناسایی نوع قل مشخص شود. در هنگام انجام اقدامات درمانی، تشخیصی و مراقبتی برای نوزادان و یا ترخیص و تحویل به خانواده، به دست‌بند شناسایی توجه شود.</p>
	<p>انتقال ایمن نوزاد به بخش هم اتاقی مادر و نوزاد، پس از بررسی فرایندهای انجام شده در بلوک زایمان، ثبت و امضاء فرم مربوطه، قرار دادن مادر روی برانکارد و یا صندلی چرخ دار، در صورت پایدار بودن وضعیت مادر، به گونه‌ای که شرایط مادر اجازه دهد، انجام می‌شود. قرار دادن نوزاد در آغوش مادر، انتقال همزمان مادر و نوزاد در آرامش و دقت کامل، تحویل مادر و نوزاد به بخش، پس از شناسایی فعال و امضاء فرم مخصوص توسط عامل مراقبت از نوزاد و مامای بخش انجام می‌شود. در صورت نامناسب بودن وضعیت مادر، از انتقال نوزاد در آغوش مادر خودداری و در کات شفاف، سالم و قابل شستشو یا انکوباتور سیار منتقل می‌شود.</p>
	❖ دستورالعمل به شماره ۱۰۰/۱۱۳۰ مورخ ۱۳۹۰/۸/۹
	❖ آخرین ویرایش بسته خدمتی مراقبت نوزاد سالم راهنماهای ایمنی بیمار طی لوح فشرده، دستورالعمل شناسایی صحیح بیمار، مرداد ۱۳۹۲
	❖ دستورالعمل به شماره ۱۰۰/۱۱۳۰ مورخ ۱۳۹۰/۸/۹ و آخرین ویرایش بسته خدمتی مراقبت نوزاد سالم راهنماهای ایمنی بیمار طی لوح فشرده
	❖ دستورالعمل شماره ۴۰۹/۱۰۷۵۷ مورخ ۹۳/۶/۱۲ وزارت بهداشت با موضوع راهنماهای ایمنی بیمار



سطح یک	ب-۴-۳-۲ مراقبت نوزادان بر اساس ضوابط مربوط در مراحل زایمان برنامه‌ریزی و ارائه می‌شود.
	<ul style="list-style-type: none"> <li>❖ ارائه مراقبت قبل از تولد نوزاد براساس بسته خدمتی نوزاد سالم و ثبت در پرونده</li> <li>❖ ارائه مراقبت حین تولد براساس بسته خدمتی نوزاد سالم و ثبت در پرونده</li> <li>❖ ارزیابی و پایش مستمر نوزاد تا ۲ ساعت پس از زایمان براساس دستورالعمل ابلاغی وزارت بهداشت</li> <li>❖ انتقال ایمن به بخش مربوط، بر حسب مراقبت مورد نیاز</li> <li>❖ ارائه مراقبت بعد از تولد تا زمان ترخیص براساس بسته خدمتی نوزاد سالم و ثبت در پرونده</li> </ul>
	<p>بسته خدمتی مراقبت از نوزاد سالم بایستی در دسترس ارایه دهندگان خدمات زایمان قرار گرفته و کارکنان مرتبط از محتوای آن آگاهی داشته و مطابق آن عمل نمایند. در هر زایمان بایستی علاوه بر عامل زایمان حداقل یک نفر کارشناس مامایی به عنوان مسئول انحصاری مراقبت از نوزاد و دارای گواهی احیای پایه نوزاد حضور داشته باشد.</p> <p>➤ مراقبت قبل از تولد</p> <ol style="list-style-type: none"> <li>۱. آمادگی اتاق زایمان</li> <li>۲. بررسی سن بارداری از روی ارتفاع رحم، سونوگرافی و <i>Imp</i></li> <li>۳. بررسی بیماری مادر که تهدید کننده سلامت نوزاد است از طریق اخذ شرح حال و بررسی پرونده</li> <li>۴. بررسی ناهنجاری جنین، حجم مایع آمنیوتیک، وضعیت جفت و جنین و تخمین وزن از طریق سونوگرافی</li> <li>۵. بررسی وضعیت سلامت جنین بر اساس الگوی ضربان قلب، بیوفیزیکال پروفایل و آغشته بودن مایع آمنیوتیک به مکونیوم</li> </ol> <p>➤ مراقبت حین تولد</p> <ol style="list-style-type: none"> <li>۱. پیشگیری از هیپوترمی</li> <li>۲. ارزیابی نیاز نوزاد به احیاء</li> <li>۳. تعیین هویت و حفظ امنیت نوزاد</li> <li>۴. کلامپ تاخیری بند ناف بین ۱ تا ۳ دقیقه پس از تولد</li> <li>۵. معاینه نوزاد و تماس پوست با پوست، تغذیه نوزاد با شیر مادر</li> <li>۶. کنترل علائم حیاتی شامل: ضربان قلب، تنفس و دمای بدن نوزاد</li> <li>۷. انجام اولین ارزیابی نوزاد</li> </ol> <p>➤ پایش مستمر تا دو ساعت پس از زایمان</p> <ol style="list-style-type: none"> <li>۱. چک ضربان قلب، تنفس و دمای نوزاد هر نیم ساعت تا دو ساعت</li> <li>۲. توجه به بندناف</li> <li>۳. انجام شیردهی</li> </ol> <p>➤ مراقبت پس از تولد تا زمان ترخیص بر اساس فرایندهای مندرج در بسته خدمتی نوزاد سالم</p> <ol style="list-style-type: none"> <li>۱. ارزیابی معمول نوزاد</li> <li>۲. تحمل تغذیه</li> <li>۳. دفع مدفوع و ادرار</li> <li>۴. ایمن سازی (انجام واکسیناسیون هپاتیت، ب، ث ژ و دادن قطره فلج قبل از خروج از بیمارستان) و تزریق ویتامین <i>K</i></li> <li>۵. مراقبت از بند ناف</li> <li>۶. مراقبت از پوست نوزاد</li> <li>۷. مراقبت از چشم</li> <li>۸. برقراری ارتباط عاطفی نوزاد و والدین</li> <li>۹. آموزش شیردهی و پوشاک نوزاد</li> </ol> <p>📄 بخشنامه ۱۰۰/۱۱۳۰ مورخ ۹۰/۸/۹</p> <p>📄 دستور العمل مراقبت از نوزاد سالم داخل بیمارستانی به شماره ۱۰۰/۱۱۳۰ مورخ ۱۳۹۰/۸/۹</p> <p>📄 آخرین ویرایش بسته خدمتی نوزاد سالم</p>



سطح یک	<p>ب-۳-۴-۳ * احیاء نوزادان بر اساس ضوابط مربوط در مراحل زایمان برنامه‌ریزی و ارائه می‌شود.</p>
	<ul style="list-style-type: none"> <li>❖ ارزیابی نوزاد و تعیین نیاز فوری وی به احیاء مطابق با آخرین الگوریتم ابلاغ شده احیاء نوزاد</li> <li>❖ شروع احیاء پایه و گام‌های نخستین احیاء نوزاد توسط عامل مراقب نوزاد و ارزیابی مجدد</li> <li>❖ شروع تهویه با فشار مثبت در صورت عدم پاسخ به اقدامات فوق</li> <li>❖ فراخوان اعضای تیم احیاء پیشرفته در صورت نیاز</li> </ul>
	<p>۱- در ارزیابی اولیه، تمامی نوزادان بلافاصله پس از تولد ۴ مورد بررسی می‌شود</p> <p>۲- ترم بودن نوزاد</p> <p>۳- وضعیت مایع آمنیوتیک</p> <p>۴- تنفس نوزاد</p> <p>۵- تون عضلانی نوزاد</p> <p>تیم احیاء نوزادان در بخش مراقبت‌های ویژه نوزادان با مشارکت از کارکنان و پزشکان همان بخش با حضور سوپروایزر شیفت است. البته پیش شرط این برنامه داشتن گواهی احیاء پیشرفته نوزاد است.</p> <p>۶- دستورالعمل آخرین الگوریتم و بسته خدمتی احیاء نوزادان</p> <p>۷- اداره سلامت نوزادان وزارت بهداشت بهار ۱۳۹۳</p> <p>۸- ابلاغیه احیاء نوزاد با شماره ۲۱۱۲۱۲ مورخ ۱۳۸۹/۶/۷</p>
سطح یک	<p>ب-۴-۴-۴ * در اتاق زایمان/ اتاق عمل امکانات و حضور افراد ذیصلاح برای احیاء نوزادان برنامه‌ریزی و تامین می‌شود.</p>
	<ul style="list-style-type: none"> <li>❖ حضور فوری پزشکان ذیصلاح با اولویت پزشک فوق تخصص نوزادان/ حداقل متخصص اطفال دارای گواهی احیاء پیشرفته نوزاد، در اتاق زایمان/ اتاق عمل</li> <li>❖ حضور حداقل یک پزشک دارای گواهی احیاء پیشرفته نوزاد در تمام نوبت‌های کاری بلوک زایمان در تمامی ساعات شبانه روز و روزهای هفته در بیمارستان</li> <li>❖ حضور دایم حداقل یک فرد ذیصلاح و ترجیحاً ماما دارای گواهی احیاء پیشرفته نوزاد، بر اساس بسته خدمتی احیاء نوزاد در بیمارستان</li> <li>❖ تهیه و چینش ترالی احیاء نوزادان در اتاق زایمان/ اتاق عمل طبق دستورالعمل کشوری و دسترسی سریع به ترالی احیاء نوزاد</li> <li>❖ سازمان دهی تیم احیاء متشکل از حداقل یک فوق تخصص/متخصص کودکان/ پزشک/ فرد ذیصلاح و مامای مراقب نوزاد</li> </ul>
	<p>حضور پزشک فوق تخصص نوزادان اولویت اول رهبری بالینی احیاء نوزادان است و در صورت حضور او در بیمارستان حضور فرد جانشین مغایر معیارهای کیفیت است. اما در صورت عدم دسترسی به پزشک فوق تخصص نوزادان، حداقل متخصص اطفال دارای گواهی احیاء پیشرفته نوزاد بایستی در اتاق زایمان/ اتاق عمل حاضر شود. حضور یک نفر کارشناس مامایی دارای گواهی احیاء پایه نوزاد در هر زایمان الزامی است. همچنین حضور حداقل یک کارشناس مراقب نوزاد و ترجیحاً ماما در اتاق عمل سزارین دارای گواهی احیاء پایه نوزاد حضور فرد یا افرادی که دارای گواهی احیاء پیشرفته نوزاد هستند، در هنگام زایمان در بیمارستان الزامی است.</p> <p>برای عملیات احیاء پیشرفته با سن بارداری کمتر از ۲۸ هفته بایستی پیش از وقوع زایمان پزشک فوق تخصص نوزادان یا پزشک متخصص کودکان دارای گواهی احیاء احیاء پیشرفته نوزاد به همراه یک پرستار مراقبت ویژه نوزادان / ماما به اتاق زایمان فراخوانده شوند برای عملیات احیاء نوزاد در بارداری پرخطر با سن بارداری بیش از ۲۸ هفته از ۱۵ دقیقه پیش از زایمان پزشک واجد گواهی احیاء پیشرفته ( فوق تخصص نوزادان یا متخصص کودکان دوره دیده یا جانشین‌های وی) فراخوانده شوند و در محل زایمان حضور داشته باشند برنامه شیفت همکاری پزشکان واجد گواهی احیاء پیشرفته نوزاد در بلوک زایمان و حضور پزشک متخصص اطفال در زایمان‌های پرخطر و زایمان‌هایی که نیاز به عملیات احیاء نوزاد پیش بینی می‌شود در بلوک زایمان/ اتاق عمل ضروری است. حضور پزشکان طبق برنامه در بیمارستان کافی است و نیازی به حضور دائم در بخش زایمان، بجز موارد اعلام کد احیاء نوزادان نیست. همچنین لازم است از قبل فهرست و شیفت متخصصین اطفال واجد گواهینامه احیاء پیشرفته نوزاد در بلوک زایمان/ اتاق عمل (بیماران سزارینی) موجود باشد و در مواردی که زایمان دارای عوامل خطر بارداری است و همچنین زایمان‌هایی که احتمال تولد نوزاد نیازمند احیاء هست، قبل از تولد نوزاد، پزشک اطفال کشیک توسط ماما/پزشک زنان فراخوان شده، بر بالین مادر حاضر شوند. اقدامات مورد نیاز برای نوزاد انجام و در پرونده مادر/ نوزاد ثبت می‌شود.</p> <p>امکانات و تجهیزات مورد نیاز برای انجام عملیات احیاء پیشرفته نوزاد در اتاق زایمان و اتاق عمل سزارین و یا در صورت وجود اتاق احیاء نوزاد به صورت مجزا، در فاصله ۲۰- ۱۵ متری اتاق زایمان و اتاق عمل سزارین و با مدت زمان انتقال نوزاد به اتاق مزبور زیر ۱۵ ثانیه فراهم باشد.</p> <p>❖ دستورالعمل بسته خدمتی احیاء نوزادان ابلاغی اداره نوزادان وزارت بهداشت درمان</p> <p>❖ اداره سلامت نوزادان وزارت بهداشت، بهار ۱۳۹۳</p> <p>❖ ابلاغیه احیاء نوزاد با شماره ۲۱۱۲۱۲ مورخ ۱۳۸۹/۶/۷</p>





سطح دو	ب-۴-۵- استمرار ارتباط مادر و نوزاد برنامه‌ریزی و اجرا می‌شود.
	<ul style="list-style-type: none"> <li>❖ برقراری تماس "پوست با پوست" مادر و نوزاد بلافاصله پس از تولد و استمرار آن تا ۶۰ دقیقه یا بیشتر (پایان اولین تغذیه با شیر مادر) بدون جدایی *</li> <li>❖ انتقال و ترخیص مادران و نوزادان به صورت همزمان در زایمان طبیعی/سزارین، در صورت سلامت آن‌ها و دستور پزشک</li> <li>❖ فراهم بودن امکان برقراری هم آغوشی مادر و نوزاد (KMC) در بخش NICU و نوزادان</li> <li>❖ طراحی برنامه تجویز دارو، آزمایشات و اعمال جراحی به گونه‌ای که در تغذیه با شیر مادر اختلال ایجاد نکرده است در تمامی بخش‌ها</li> </ul> <p>کارکنان مرتبط با زایمان بایستی از چگونگی و اهمیت تماس پوست با پوست مادر و نوزاد بلافاصله پس از تولد و شروع شیر مادر در ساعت اول آگاهی داشته باشند. اهمیت برقراری تماس پوست با پوست حداقل شامل تداوم شیردهی، تحکیم روابط عاطفی مادر و نوزاد، پیشگیری از هیپوترمی، کنترل ضربان قلب و تنفس، کاهش گریه و بی‌قراری است. برقراری تماس پوست با پوست شامل قرار دادن نوزاد بدون هرگونه پوشش به صورت مایل و دمر بر روی قفسه سینه مادر و بین پستان‌هایش، سر نوزاد نزدیک پستان طرف مقابل، دهان نوزاد در تماس با نوک پستان، چشمان نوزاد در سطح نوک پستان مادر است. در صورت لزوم استفاده از وارمر با فاصله مناسب از مادر و نوزاد و بالای تنه مادر قرار گیرد. مادر و نوزاد بوسیله پتوی گرم و نرم پوشانده شوند. در موارد زایمان سزارین با بی‌حسی ناحیه‌ای و سزارین با بیهوشی عمومی پس از تولد نوزاد و پس از ساکشن دهان و بینی، قطع بندناف، خشک کردن نوزاد، ارزیابی سلامت نوزاد، بررسی نیاز به احیاء، پوشاندن کلاه و پوشک، پوشاندن مادر و نوزاد با هم در یک پتو در حین ادامه عمل جراحی، برقراری تماس پوستی به صورتی که نوزاد زیر بغل یا شانه مادر، قفسه سینه نوزاد در تماس با زیر بغل و قفسه سینه مادر و دهان نوزاد در تماس با نوک پستان مادر باشد و حتی امکان برقراری تماس چشم در چشم مادر و نوزاد انجام شود. یا نوزاد بدون هرگونه پوشش و به صورت دمر بر روی قفسه سینه مادر و سر نوزاد نزدیک پستان‌های مادر قرار گیرد. در صورتی که تماس پوست با پوست مادر و نوزاد مقدور نباشد، انتقال همزمان مادر و نوزاد انجام شود دلایل عدم تماس پوستی، در پرونده ثبت شود. مراقبت‌هایی مانند تزریق ویتامین K، واکسن، گرفتن اثر کف پا، مراقبت چشم، توزین و سایر اقدامات غیر فوری باید بعد از اتمام اولین تغذیه با شیر مادر یا پس از ساعت اول تولد و بر بالین مادر انجام شود. استحمام نوزاد پس از ۶ ساعت اول تولد ترجیحاً در ۲۴ ساعت اول انجام شود. دمای اتاق زایمان ۲۶-۲۵ درجه و بدون کوران، با نور ملایم و محیط آرام در اطراف مادر باشد. به مادر لباس جلو باز (گان مناسب) پوشانده شود. همچنین لازم است به هر مادر از آغاز لیبر تا پایان ساعت اول زایمان، یک ماما اختصاص داده شود. همچنین ایجاد یک برنامه آموزشی مناسب برای افزایش دانش و مهارت همه ارائه دهندگان مراقبت آغوشی مادر و نوزاد، به طوری که در همه بیمارستان‌های دارای بخش مراقبت از نوزاد با توجه به محتوای آموزشی مندرج در بسته خدمتی به اجرا در آید و بیمارستان بایستی مکان مناسب برای اقامت ۲۴ ساعته مادر و امکانات مورد نیاز برای انجام این مراقبت را در بخش‌های بستری فراهم نماید.</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>📖 دستورالعمل برقراری تماس پوستی مادر و نوزاد بلافاصله پس از تولد و شروع شیر مادر در ساعت اول</li> <li>📖 آخرین نسخه بسته خدمتی مراقبت‌های نوزاد سالم، دستورالعمل برنامه ترویج تغذیه با شیر مادر</li> <li>📖 دستورالعمل مراقبت از نوزاد سالم داخل بیمارستانی به شماره ۱۰۰/۱۱۳۰ مورخ ۱۳۹۰/۸/۹</li> <li>📖 دستورالعمل KMC مراقبت آغوشی مادر و نوزاد و بسته خدمتی پیوست به شماره ۱۰۰/۴۳۹ مورخ ۱۳۹۱/۴/۴</li> <li>📖 ابلاغ شماره ۳۰۲/۲۰۶۳۵ مورخ ۱۳۹۷/۱۲/۱۴ با موضوع حضور مادران در بخش‌های بستری نوزادان</li> </ul>
سطح دو	ب-۴-۶- تسهیلات و امکانات لازم جهت تداوم تغذیه با شیر مادر برای نوزادان بستری فراهم است.
	<ul style="list-style-type: none"> <li>❖ وجود اتاق آموزش، شیردهی و امکانات لازم برای مادران در بخش زنان و زایمان</li> <li>❖ استفاده از تسهیلات و امکانات لازم جهت تداوم تغذیه با شیر مادر برای مادرانی دارای نوزاد و شیرخوار زیر دو سال بستری در بیمارستان</li> <li>❖ وجود و امکان استفاده از شیردوش برقی، وسایل نگهداری و خورانش شیر دوشیده شده و وسایل استریل کردن ظروف مربوطه</li> <li>❖ تغذیه مناسب شیرخوار از شیر مادر و تکمیل فرم مشاهده شیردهی در بخش پس از زایمان، توسط ماما</li> <li>❖ اثربخشی تسهیلات و امکانات لازم جهت تداوم تغذیه با شیر مادر در ترویج تغذیه با شیر مادر</li> </ul> <p>اتاق شیردهی و امکانات شیردهی در اتاقی نزدیک به بخش مراقبت ویژه نوزادان پیش بینی شود و علاوه بر شیردوش برقی، ظروف نگهداری شیر در اندازه‌های مختلف، یخچال جهت نگهداری شیر و دستورالعمل شستشو و ضدعفونی وسایل موجود باشد. همچنین امکانات استراحت مادر شامل تخت، یخچال، دسترسی به حمام و سرویس بهداشتی، دسترسی به غذا و مایعات، دسترسی به مراقبت درمانی در صورت نیاز، دسترسی به صندلی راحتی زیر پای، امکان ملاقات پدر و دسترسی به تلفن فراهم گردد و کلاس‌های آموزش شیردهی به گونه‌ای طراحی شود که امکان حضور پدر در جلسه آموزش شیردهی میسر باشد.</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>📖 دستورالعمل برنامه ترویج تغذیه با شیر مادر، دستورالعمل مراقبت از نوزاد سالم داخل بیمارستانی به شماره ۱۰۰/۱۱۳۰ مورخ ۱۳۹۰/۸/۹</li> <li>📖 آخرین ویرایش بسته خدمتی مراقبت نوزاد سالم</li> <li>📖 دستورالعمل سطح بندی خدمات مراقبت مادر و نوزاد شماره ۱۵۹۵۳۰ مورخ ۱۳۸۹/۴/۲۹</li> <li>📖 استانداردهای بخش مراقبت ویژه نوزادان (اتاق شیردهی و امکانات مورد نیاز) بیمارستان ایمن، جلد هفتم</li> </ul>



سطح	ب-۴-۴ بیمارستان از آموزش به مادران در خصوص مراقبت از خود و نوزادش اطمینان حاصل می‌نماید.
سطح یک	ب-۴-۴-۱ آموزش لازم در زمینه فرآیند زایمان طبیعی به مادران ارائه می‌شود و مادران در خصوص نقش مشارکتی خود آگاهی دارند.
	<ul style="list-style-type: none"> <li>❖ ارائه توضیحات و آموزش شفاهی به زبان ساده و قابل فهم در زمینه نحوه زایمان، روش‌های کاهش درد/بی‌دردی زایمان، روند پیشرفت زایمان و مراقبت‌های نوزاد</li> <li>❖ ارائه توضیحات و آموزش شفاهی به زبان ساده و قابل فهم در زمینه اهمیت و چگونگی برقراری تماس پوست با پوست مادر با نوزاد بلافاصله پس از تولد</li> <li>❖ آگاهی مادر از توضیحات ارائه شده در طول لیبر، زایمان و پس از زایمان تا زمان ترخیص</li> <li>❖ بهبود مشارکت مادران در تمامی مراحل زایمان طبیعی بر اساس آموزش‌های ارائه شده</li> <li>❖ ارائه آموزش در زمینه اهمیت شروع تغذیه با شیر مادر در ساعت اول تولد (آغوز) و تداوم شیردهی، مزایای شیر مادر، مشکلات شیردهی، منافع تغذیه با شیر مادر</li> <li>❖ اثربخشی آموزش‌های ارائه شده و پایبندی و باور مادران در خصوص اهمیت تغذیه با شیر مادر</li> </ul>
	<p>➤ ده توصیه مهم برای دستیابی به آموزش اثربخش و یادگیری/تغییر رفتار مادران</p> <ol style="list-style-type: none"> <li>۱۱. آموزش‌ها در موقعیت مناسب و با اختصاص زمان کافی و بدون تبادر احساس تعجیل به مادر ارائه شود.</li> <li>۱۲. هرگونه موانع ارتباطی محیطی یا شخصی مادر از جمله درد، ترس، ازدحام، سر و صدا، ناتوانی‌ها / ویژگی‌های خاص بیمار قبل از آموزش کنترل و حذف شوند.</li> <li>۱۳. شیوه‌ها و تدابیر آموزشی متناسب با هر مخاطب/مادر / همراه طراحی و اجرا شود.</li> <li>۱۴. از جملات گویا، شفاف، قابل فهم و متناسب و درخور هر مخاطب استفاده شود.</li> <li>۱۵. در فرایند آموزش هرگز از واژه‌های تخصصی در آموزش مادر استفاده نشود.</li> <li>۱۶. از ابزار شیوایی بیان و شیرینی کلام که گاهی با چاشنی طنز محترمانه می‌تواند در تقویت ارتباط با مادر کمک کند، استفاده شود.</li> <li>۱۷. ضمن پایبندی به محتوای علمی آموزش از جملات کلیشه‌ای/تکراری و از پیش تعیین شده ( بیان طوطی واری) استفاده نشود.</li> <li>۱۸. از مهارت‌های برقراری ارتباط موثر مانند ایجاد همدلی، مثبت گرایی، مثبت اندیشی، امید بخشی و حمایت از مادر در حین ارائه محتوای آموزش استفاده شود.</li> <li>۱۹. ارتباط انسانی با چاشنی صبر، حوصله، مهربانی و دلسوزی در حین آموزش، مبنای ارتباط موثر و تاثیر گذاری بر مادر است.</li> <li>۲۰. قبل از ترک بالین از فراگیری دانشی، مهارتی و نگرشی مادر اطمینان حاصل شود و در صورت نیاز جمع بندی نهایی آموزش مجدداً تکرار شود.</li> </ol> <p>ارائه آموزش و اطلاعات در خصوص اهمیت شروع تغذیه با شیر مادر در ساعت اول تولد (آغوز) و تداوم شیردهی، مزایای شیر مادر، مشکلات شیردهی، منافع تغذیه با شیر مادر به مادر باردار و همراهان وی توسط ماما/ پزشک در زمان پذیرش و حین بستری در لیبر و پس از زایمان، در هر ملاقات و حداقل یک نوبت در کلاس آموزشی لازم است. توزیع پمفلت/ نشریه آموزشی برای مادران با موضوع مراقبت‌های دوران بارداری، زایمان و پس از زایمان با روشی مشخص برای تمامی مادران باردار بسیار کمک کننده است. برای ارائه هر چه بهتر آموزش‌ها به مادران توصیه میشود پرونده مراقبتی مادر در طول بارداری در بدو پذیرش دریافت و بررسی شود.</p> <p>📖 دستوالعمل فرایندهای مراقبت‌های نوزادی قبل و هنگام تولد و پس از تولد بر اساس ابلاغیه مراقبت نوزاد سالم داخل بیمارستانی</p> <p>📖 بسته خدمتی پیوست فرایندهای مربوط به شماره ۱۰۰/۱۱۳۰ /موزخ ۱۳۹۰/۸/۹</p> <p>📖 دستورالعمل برقراری تماس پوست با پوست مادر و نوزاد و شروع تغذیه با شیر مادر در ساعت اول تولد چاپ ۱۳۹۶</p> <p>📖 تسهیل چالش‌های تغذیه با شیر مادر برای نوزادان اواخر نارس ۱۳۹۶</p>



سطح دو	ب-۴-۲ در زمان ترخیص، آموزش مراقبت‌های مادر و نوزاد پس از زایمان، به صورت شفاهی به زبان قابل درک به مادر و همراه، ارائه می‌شود.
<ul style="list-style-type: none"> <li>❖ تدوین مفاد آموزشی بر اساس مراقبت‌های مادر و نوزاد پس از زایمان براساس دستورالعمل کشوری با محوریت رئیس بخش و ماما مسئول</li> <li>❖ آگاهی کارکنان از محتوای آموزش مراقبت‌های مادر و نوزاد پس از زایمان</li> <li>❖ ارائه آموزش و توضیحات مراقبت‌های مادر و نوزاد پس از زایمان به زبان ساده و قابل فهم</li> <li>❖ آگاهی مادر و همراه از توضیحات ارائه شده و یادگیری مبانی مهم مراقبت‌های مادر و نوزاد پس از زایمان</li> <li>❖ پاسخ به تمامی سوالات مادر/ همراه در زمینه مراقبت‌های مادر و نوزاد پس از زایمان و تحویل یک نسخه خوانا از آموزش‌های ارائه شده به مادر/همراه وی</li> </ul>	
<p>ارائه آموزش و توضیحات مراقبت‌های مادر و نوزاد پس از زایمان به زبان ساده و قابل فهم براساس دستورالعمل کشوری درخصوص علایم خطر مادر و نوزاد، بهداشت فردی، میزان فعالیت، تغذیه، نحوه مراقبت از محل اپیزیوتومی و برش سزارین، مراقبت از نوزاد و شیردهی، مراجعه بعدی به مادران پس از زایمان توسط پزشک/ ماما و ثبت در پرونده بیماران صورت می‌پذیرد. مفاد آموزشی مراقبت مادر شامل اصول بهداشت فردی، علائم هشدار در مادر، فعالیت، مراقبت از بخیه‌ها در زایمان و سزارین، مراقبت از سینه مادر، مصرف دارو و مراجعه بعدی است مفاد آموزشی مراقبت نوزاد شامل علائم هشدار در نوزاد، حفظ دمای بدن نوزاد، پوشاک نوزاد، حمام نوزاد، مراقبت از بندناف، تغذیه و شیردهی نوزاد، تغذیه انحصاری با شیر مادر تا ۶ ماهگی، غربالگری ۳ تا ۵ روزگی هیپوتیروئیدی، فنیل کتون یوری و فاویسم در مراکز خدمات جامع سلامت و نزدیکترین محل ارجاع، ادامه واکسیناسیون، الگوی خواب، حفظ و ایمنی نوزاد، مراقبت آغوشی مادر و نوزاد، آشنایی با مشکلات شایع دوره نوزادی نظیر بادگلو، بالا آوردن، گریه و بی قراری، زردی، مراقبت‌های بهداشتی نظیر طرز تعویض پوشک، کوتاه کردن ناخن، رشد و تکامل نوزاد در ماه اول و علائم هشدار دهنده تاخیر تکامل عصبی در ماه اول، ختنه در نوزاد پسر و مراجعه به متخصص اطفال در ۴۸ ساعت بعد از ترخیص است.</p> <p>آموزش مادران و همراهان به زبان ساده برای شناخت مزایای شیر مادر، علائم زودرس گرسنگی، دفعات تغذیه با شیر مادر، وضعیت صحیح بغل کردن، پستان گرفتن مناسب، تغذیه با آغوز، عدم استفاده از پستانک و بطری، تماس پوست با پوست است. یک نسخه مکتوب از آموزش‌های ارائه شده، تحویل مادر و تصویر آن به امضای مادر و پزشک/ ماما رسیده و در پرونده وی نگهداری می‌شود. ارائه مفلت آموزشی درخصوص مطالب ارائه شده به مادر برای تداوم یادگیری بسیار کمک کننده است.</p> <p>❖ آخرین نسخه ابلاغی کتاب "راهنمای کشوری ارائه خدمات مامائی و زایمان و آخرین نسخه بسته خدمتی مراقبت‌های نوزاد سالم (شماره ۱۰۰/۱۱۳۰ مورخ ۱۳۹۰/۸/۹)</p> <p>❖ محتوای‌های آموزشی مورد تایید اداره سلامت نوزاد</p> <p>❖ تسهیل چالش‌های تغذیه با شیر مادر برای نوزادان اواخر نارس ۱۳۹۶</p> <p>❖ راهنمای تغذیه با شیر مادر برای پزشکان ۱۳۹۷ (آموزش ۳۶ ساعته/ ۲۰ ساعته)</p> <p>❖ مجموعه آموزشی ترویج تغذیه با شیر مادر ۱۳۸۸</p> <p>❖ مجموعه سی دی آموزشی نسلی سالم با شیر مادر ۱۳۹۶ (برای مادران)</p>	
سطح سه	ب-۴-۳ پس از ترخیص میزان رعایت برنامه‌های خود مراقبتی مادر و نوزاد و مراجعه بعدی توسط بیمارستان پیگیری می‌شود.
<ul style="list-style-type: none"> <li>❖ تعیین فرد ذیصلاح ماما جهت پیگیری وضعیت مادر و نوزاد پس از ترخیص</li> <li>❖ پیگیری میزان رعایت برنامه‌های خود مراقبتی مادران و مراجعه بعدی آن‌ها پس از ترخیص در بازه‌های زمانی تعیین شده از سوی کمیته زایمان ایمن</li> <li>❖ پیگیری وضعیت نوزاد پس از ترخیص از مادر او در بازه‌های زمانی تعیین شده از سوی کمیته زایمان ایمن و ترویج تغذیه با شیر مادر</li> <li>❖ ثبت پیگیری‌های انجام شده و راهنمایی‌ها و اقدامات صورت پذیرفته در سوابق مادران باردار</li> </ul>	
<p>برنامه خودمراقبتی پس از زایمان مادر حداقل شامل خونریزی پس از زایمان، تب، مراقبت از بخیه‌ها، درد پس از زایمان، درد پستان<sup>۱</sup>، یبوست، درد و گرفتگی پا، افسردگی پس از زایمان، سلامت جنسی و سایر توصیه‌هاست. پیگیری مراقبت نوزاد حداقل شامل روند مراجعه به متخصص اطفال، علائم هشدار نوزاد، غربالگری هیپوتیروئیدی، فنیل کتون یوری و فاویسم در ۳ تا ۵ روزگی، ادامه واکسیناسیون، مراقبت از بند ناف، تداوم شیردهی و درصورت نیاز ارجاع به مراکز تخصصی مرتبط است. پیگیری نوزادان در معرض خطر رتینوپاتی ترخیص شده از بخش مراقبت‌های ویژه طبق دستورالعمل انجام شود. نوزادان در معرض خطر مشکلات شبکیه در نوزادان زودرس<sup>۲</sup> عبارت است از تشخیص اسفیکسی هنگام تولد، شیرخواری که وضعیت بی‌ثبات شدید یا مستمر و تظاهراتی مانند هیپوکسی طولانی، اسیدوز شدید، هیپوگلیسمی یا هیپوتانسیون جدی نیازمند به داروهای آوازوپرسور دارد. همچنین نیاز به حمایت قلبی-تنفسی، نیاز به تجویز داروهای افزایش فشارخون، خونریزی داخل بطنی، نیاز به تجویز خون/ گلبول‌های قرمز متراکم/ تعویض خون، دریافت اکسیژن به مدت بیش از ۴۸ ساعت، بیماری مزمن ربوی، حملات مکرر آپنه و سایر مشکلاتی که از نظر متخصص کودکان/ فوق تخصص نوزادان بیمار را در معرض خطر مشکلات شبکیه در نوزادان زودرس قرار می‌دهد.</p> <p>❖ آخرین نسخه ابلاغی کتاب "راهنمای کشوری ارائه خدمات مامائی و زایمان</p> <p>❖ آخرین نسخه بسته خدمتی مراقبت‌های نوزاد سالم و آئین نامه اجرایی برنامه رتینوپاتی نارس، اداره سلامت نوزادان، ۱۳۹۲</p>	

<sup>1</sup> Breast pain

<sup>2</sup> Retinopathy of Prematurity (ROP)



## ب-۵ پیشگیری و کنترل عفونت

سطح	ب-۵-۱-۱-۵-۱ * پاک سازی تجهیزات و ابزارها پیش از ضدعفونی انجام شده و نتیجه کار با استفاده از آزمون‌های کنترل کیفی ارزیابی می‌شود.
سطح یک	<p>پاکسازی تمامی ابزار حساس و غیر حساس به حرارت با آب زیر ۴۵ درجه سانتیگراد و دترجنت/ محلول‌های آنزیماتیک در نزدیکترین مکان به محل انجام پروسیجر حداقل فاصله زمانی بین استفاده از ابزار و پاک سازی به منظور اجتناب از خشک شدن مواد آلی، مواد دفعی و ترشحات بر روی ابزار و وسایل ارسال ابزار پاکسازی شده به واحد استریلیزاسیون مرکزی بدون بسته بندی با تاکید بر بخش‌ها و اورژانس استفاده موثر از تجهیزات سالم مولد آب پرفشار برای شستشو استفاده از هوای پر فشار برای خشک کردن کامل تجهیزات لومن دار به خصوص در کت لب و بخش‌های آندوسکوپی انجام کلیه گام‌های فرایند پاکسازی و گند زدایی ابزار و وسایل از ابتدا در واحد استریلیزاسیون مرکزی پایش کیفیت فرایند پاکسازی ابزار و تجهیزات به صورت تصادفی با استفاده تست‌های موجود و رایج با تاکید بر ابزار استفاده شده در اتاق‌های عمل نظارت بر نحوه پاکسازی اولیه ابزار و تجهیزات توسط سرپرستار بخش/ مسئول واحد و انجام اقدام اصلاحی موثر در صورت لزوم</p> <p>تست‌های ارزیابی آلودگی ابزار با مواد آلی/خون در پایش کیفیت فرایند پاکسازی ابزار و تجهیزات استفاده می‌شود. مسئول واحد استریلیزاسیون مرکزی بر صحت پاک سازی ابزار ارسال شده از هر بخش/واحد به واحد استریلیزاسیون مرکزی نظارت نموده و موارد عدم انطباق را گزارش و از مسئولان مربوط پیگیری نماید.</p> <p>➤ چند نکته در خصوص پاک سازی تجهیزات و ابزارها پیش از ضدعفونی</p> <ol style="list-style-type: none"> <li>۱. ابزار پیچیده و حساس به حرارت یا رطوبت شستشوی دقیق دستی شوند.</li> <li>۲. قسمت‌های قابل تفکیک ابزار متشکل از بیش از دو بخش، قبل از شستشو و اتصال کارآمد آن‌ها بعد از شستشو جدا شود.</li> <li>۳. در واحد استریلیزاسیون مرکزی از ست شوی استفاده شود.</li> <li>۴. در واحد استریلیزاسیون مرکزی از دستگاه اولتراسوند در موارد مقتضی استفاده شود.</li> <li>۵. شستشوی ابزار اسکویی در واحدهای ذیربط به صورت مکانیزه انجام شود.</li> </ol> <p>🔗 برای ابزار اسکویی مراجعه به دستورالعمل شماره ۴۰۹/۲۱۲۶۰ مورخ ۹۶/۸/۲۹ ضد عفونی سطح بالا/استریلیزاسیون دستگاه‌های آندوسکوپی با قابلیت انعطاف</p>
سطح دو	<p>ب-۵-۱-۲ * صحت عملکرد و کیفیت محلول‌های گندزدای سطح بالا، با روش‌های کنترل کیفی برنامه‌ریزی و اجرا می‌شود.</p> <p>کارگیری محلول‌های گندزدای سطح بالای مورد تایید سازمان غذا و دارو و دارای کد فرآورده</p> <p>پایش کیفیت فرایند گندزدایی محلول‌های سطح بالا به صورت تصادفی در مقاطع زمانی مختلف با استفاده تست‌های سواپینگ رایج بر اساس فرمولاسیون محلول آموزش و نظارت بر نحوه آماده سازی و استفاده از محلول‌های گندزدای سطح بالا توسط سرپرستار بخش/ واحد استریلیزاسیون رعایت تکنیک آماده سازی محلول‌ها درمحل استاندارد شامل تهیه استاندارد، استفاده از تجهیزات حفاظت فردی، نگهداری محلول در طرف ظروف مناسب درب دار نگهداری ایمن و رقیق سازی محلول‌های سطح بالا طبق راهنمای کشوری نظام مراقبت عفونت‌های بیمارستانی انتخاب ظرف شفاف و درب دار حاوی محلول ضد عفونی سطح بالا از جنسی که پس از استفاده دچار خوردگی نشود.</p> <p>ابزار سواپینگ هر محلول، ارزیابی کننده میزان غلظت محلول بوده و کاربرد آن توسط شرکت‌های سازنده مشخص می‌گردد.</p> <p>🔗 راهنمای کشوری نظام مراقبت عفونت‌های بیمارستانی، چاپ دوم ۱۳۸۶</p>
سطح دو	<p>ب-۵-۱-۳ * استریل نمودن اقلام حساس به حرارت مطابق با استانداردهای کارخانه سازنده و ضوابط مربوط انجام می‌شود.</p> <p>شناسایی اقلام حساس به حرارت در فرایند استریلیزاسیون در بیمارستان و اطلاع رسانی به بخش‌ها/ واحدها</p> <p>انتخاب روش استریل اقلام حساس به حرارت با توجه به امکانات موجود</p> <p>استریل اقلام حساس به حرارت طبق موازین استاندارد و توصیه کارخانه سازنده</p> <p>کنترل کیفی فرایند استریلیزاسیون سرد با به‌کارگیری نشانگرهای اختصاصی موجود و رایج</p> <p>برون سپاری خدمات در صورت نداشتن تجهیزات استریلیزاسیون سرد کاملاً ضروری است.</p>



سطح	ب-۵-۲ بیمارستان از صحت عملکرد دستگاه‌های استریل کننده اطمینان حاصل می‌نماید.
سطح یک	<p>ب-۵-۲-۱ * آزمون‌های اطمینان از عملکرد دستگاه‌های استریل کننده برنامه‌ریزی و انجام می‌شود.</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>❖ وجود تست‌های پایش فرایند استریلیزاسیون<sup>۱</sup>، و استفاده از آن‌ها بر اساس دستورالعمل، آگاهی و تطابق عملکرد پرسنل بر اساس آن</li> <li>❖ استفاده از نشانگرهای شیمیایی کلاس ۴ در هر بسته استریل برای کمتر از ۱۲ قلم</li> <li>❖ استفاده از نشانگرهای شیمیایی کلاس ۶ در هر بسته استریل برای بیش از ۱۲ قلم</li> <li>❖ انجام و ثبت هفتگی نتایج آزمون بیولوژیک، و در زمان راه اندازی دستگاه استریل کننده، پس از هر بار انجام تعمیرات کلی</li> <li>❖ انجام و ثبت نتایج آزمون بووی- دیک روزانه قبل از شروع کار دستگاه‌های پری و کیوم بر اساس راهنمای کشوری نظام مراقبت عفونت‌های بیمارستانی</li> </ul> <p>در ویال نشانگرهای بیولوژیک (تست اسپور)، از میکروارگانیسم‌های مقاوم به صورت اسپور استئاروترموفیلوس و باسیلوس آتروفکتوس استفاده می‌شود و این ویال‌ها به صورت هفتگی و به تعداد مناسب با توجه به اندازه اتوکلاو (سه عدد) در آن جای‌گذاری می‌گردد. هدف از استفاده از آن‌ها سنجش توانایی دستگاه اتوکلاو در از بین بردن میکروارگانیسم‌های زنده و مقاوم است. در پایان چرخه ویال‌ها از اتوکلاو خارج و در صورت وجود انکوباتور دیجیتال و تست سریع یک ساعت، و در غیر این صورت ۴۸ ساعت در انکوباتور قرار داده شده و نتایج آن طبق دستورالعمل شرکت سازنده ارزیابی و برای هر دستگاه اتوکلاو ثبت و بایگانی می‌شود. همچنین در صورت جابجایی دستگاه استریلیزر، طراحی مجدد، خرابی دستگاه و یا بعد از تعمیرات عمده، برای بازگرداندن آن به چرخه معمول کاربری، باید آزمون‌های بیولوژیک و بووی دیک با چرخه خالی دستگاه انجام و نتایج آن از نظر آلودگی منفی باشد.</p> <p>استفاده از دستگاه‌های اتوکلاو پری و کیوم بر دستگاه‌های گراویتی برای استریل کردن ابزار و اقلام جراحی ارجحیت دارد.</p> <p>📖 راهنمای کشوری نظام مراقبت عفونت‌های بیمارستانی، چاپ دوم ۱۳۸۶</p>
سطح دو	<p>ب-۵-۲-۲ * قبل از هرگونه استفاده از بسته‌های استریل از نتایج آزمون‌های شیمیایی اطمینان حاصل می‌شود.</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>❖ اطمینان از آشنایی و توجه کاربر به تغییر رنگ نشانگرهای شیمیایی و مشخصات ظاهری بسته‌های استریل</li> <li>❖ عملکرد صحیح مورد انتظار از کاربر در صورت عدم تطابق</li> <li>❖ انجام اقدام اصلاحی در صورت عدم تطابق</li> </ul> <p>از نشانگرهای شیمیایی کلاس ۴ برای تأیید صحت فرایند استریلیزاسیون بسته‌های کوچک حاوی کمتر از ۱۲ قلم مانند ست‌های پانسمان استفاده شده و نتایج در پرونده بیماران ثبت می‌شود. از نشانگرهای شیمیایی کلاس ۶ برای رهگیری صحت فرایند استریلیزاسیون بسته‌های حاوی بیشتر از ۱۲ قلم مانند ست‌های لاپاراتومی، سزارین، ایمپلنت‌ها و ... استفاده شده و نتایج در پرونده بیماران ثبت می‌شود.</p> <p>نشانگر کلاس ۶ یکی از مهمترین نشانگرهای شیمیایی است که به شاخصه‌های فشار، میزان دما، غلظت بخار، و کیوم و زمان استریل حساس می‌باشد، به طوری که این نشانگر برای اطمینان از اعمال صحیح کلیه پارامترهای موثر در استریلیزاسیون با حساسیت بالاتری طراحی شده است. نشانگر کلاس ۶ حاوی مشخصاتی از قبیل تاریخ و شیفت استریل، کد و سیکل اتوکلاو و کد کاربر می‌باشد. با استفاده از این نشانگر و چسباندن آن‌ها در پرونده بیماران، پس از انجام پروسیجر یا عمل جراحی، سیستم رهگیری جهت ست‌های استریل ایجاد می‌شود.</p> <p>علاوه بر بررسی تغییر رنگ مطلوب نشانگرهای شیمیایی اعم از کلاس ۱، ۴ و ۶ و توجه به وضعیت ظاهری بسته اعم از صحت بسته بندی و عوامل مخل استریلیتی ظاهر آن مانند وجود رطوبت و غیره اطمینان حاصل شود. در صورت تشخیص عدم تغییر رنگ مطلوب نشانگر توسط کاربر شامل گزارش به مبادی تعریف شده و متعاقباً انجام فراخوان توسط مسئول مربوطه انجام می‌شود. در صورت عدم تطابق عملکرد، کاربر اقدامات اصلاحی لازم مانند آموزش و صلاحیت به‌کارگیری کاربر در آن محل را بررسی می‌نماید.</p>

<sup>۱</sup> نشانگرهای شیمیایی و بیولوژیک



سطح دو	ب-۲-۳ * استریل نمودن فوری اقلام خاص مطابق ضوابط مربوط برنامه‌ریزی شده و بر اساس آن عمل می‌شود.
<ul style="list-style-type: none"> <li>❖ شناسایی اقلام خاصی که احتمال نیاز به استریلیزاسیون فوری دارند.</li> <li>❖ اطمینان از وجود تجهیزات مرتبط با استریل فوری اقلام خاص</li> <li>❖ پیش بینی فهرست انواع اقلامی مورد نیاز به صورت تک پیچ در بیمارستان</li> <li>❖ پیش بینی تعداد اقلامی مورد نیاز که به صورت تک پیچ بر اساس پروسیجرهای تهاجمی و جراحی بیمارستان و آمار مراجعین</li> </ul>	
<p>➤ شرایط استریلیزاسیون فوری</p> <ol style="list-style-type: none"> <li>۱. معمولاً استریلایزر اضطراری (سریع) در اتاق عمل قرار می‌گیرد.</li> <li>۲. استریلیزاسیون سریع در دمای ۱۳۵-۱۳۲ درجه سانتی گراد به مدت ۳ تا ۴ دقیقه برای ابزار متخلخل انجام می‌شود.</li> <li>۳. استریلیزاسیون سریع در دمای ۱۳۲ درجه سانتی گراد برای استریلیزاسیون ابزار غیر متخلخل تا ۱۰ دقیقه نیز زمان می‌برد.</li> <li>۴. وسیله بایستی بدون پوشش در استریلایزر اضطراری (سریع) قرار گیرد.</li> <li>۵. قبل از استفاده دمای وسیله/ابزار جراحی استریل شده بایستی سرد شده و به دمای محیط برسد.</li> </ol> <p>اطمینان از انطباق عملکرد بیمارستان با دستورالعمل شماره ۹۳/۶/۱۲ د ۴۰۹/۱۰۷۶۵۷</p>	
سطح دو	ب-۲-۴ سوابق عملکرد هر دستگاه استریل کننده موجود است و حداقل برای یک سال نگهداری می‌شود.
<ul style="list-style-type: none"> <li>❖ وجود نتایج پایش فیزیکی، شیمیایی و بیولوژیکی دستگاه‌های استریل کننده و اطمینان از اجرای فرایند به صورت استاندارد</li> <li>❖ وجود مستندات اختصاصی هر دستگاه که شامل تمامی تست‌های انجام شده برای هر دستگاه</li> <li>❖ وجود مستندات مربوط به شماره کد مخصوص هر استریل کننده، نتایج آزمون‌های روزانه و آزمون‌های بیولوژیک/پرینت دستگاه</li> <li>❖ ثبت نمودن نام مسئول هر مرحله بارگذاری و خدمات نگهداری از جمله نگهداری پیشگیرانه و آزمون‌های کالیبراسیون برای هر دستگاه</li> <li>❖ نگهداری مستندات حداقل برای یک سال</li> </ul>	
<p>ارزیابی این سنجه شامل استریلایزر فوری و پلاسما نیز می‌گردد.</p> <p>➤ مستندات هر دستگاه استریل کننده به صورت متمرکز در واحد استریلیزاسیون مرکزی وجود داشته و حداقل شامل موارد ذیل است</p> <ol style="list-style-type: none"> <li>۱. شماره/کد مخصوص هر اتوکلاو</li> <li>۲. نتایج آزمون اسپور</li> <li>۳. نمودار یا پرینت دستگاه که زمان مواجهه و درجه حرارت را ثبت کرده باشد.</li> <li>۴. نام مسئول هر چرخه بارگذاری</li> <li>۵. هر نوع اقدام و خدمات پیشگیرانه (pm) و آزمون‌های کالیبراسیون</li> </ol>	





سطح سه	ب-۵-۲-۵ برچسب هر بسته استریل حاوی حداقل اطلاعات مورد نیاز برای فراخوان است.
	<ul style="list-style-type: none"> <li>❖ ثبت حداقل اطلاعات مورد نیاز برای فرایند رهگیری و فراخوان اقلام استریل شده بر روی برچسب بسته استریل</li> <li>❖ نظارت توسط سرپرستار بخش / واحد استریلیزاسیون بر ثبت اطلاعات حداقلی بر روی برچسب بسته استریل و انجام اقدام اصلاحی در صورت لزوم</li> </ul>
	<p>برچسب گذاری در فرایند فراخوان و رهگیری مورد استناد و استفاده قرار می‌گیرد. زمان انقضاء استفاده از بسته‌های استریل بر اساس جنس و تعداد لایه‌های بسته بندی متفاوت است که کارکنان بر اساس روش اجرایی مربوط باید از آن آگاهی داشته و عمل نمایند. الصاق نشانگرهای شیمیایی موجود در تمامی بسته‌های استریل، پس از بازنمودن بسته توسط پرسنل در اتاق عمل و بایگانی در پرونده بیمار و در موارد سرپایی در دفتر ثبت مستندات استریل ست‌های بخش مربوطه در صورت قبول رهگیری کلاس ۴ صورت می‌پذیرد.</p> <p>➤ حداقل اطلاعات لازم روی برچسب هر بسته استریل</p> <ol style="list-style-type: none"> <li>۱. تاریخ و شیفت کاری</li> <li>۲. شماره/کد دستگاه استریل کننده</li> <li>۳. تاریخ انقضاء مصرف بسته استریل</li> <li>۴. چرخه بارگذاری</li> <li>۵. نام بارگذاری کننده هر چرخه استریل</li> <li>۶. نام ست</li> </ol>
سطح	ب-۵-۳ بسته‌های استریل با لحاظ الزامات، در برابر آلودگی محافظت می‌شوند.
سطح یک	<p>ب-۵-۳-۱* در واحد استریلیزاسیون، استقرار نیروی انسانی و فضای فیزیکی کثیف، تمیز و استریل، تفکیک و نشانه‌گذاری شده و مسیر عبور یک طرفه است.</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>❖ تفکیک، نشانه گذاری و رعایت فضاهای کثیف، تمیز و استریل در واحد استریلیزاسیون</li> <li>❖ برنامه‌ریزی صحیح در نوبت‌های کاری در راستای بکارگیری کارکنان در فضاهای تعریف شده با توجه به اصول کنترل عفونت</li> <li>❖ وجود امکانات بهداشت دست مانند افشانه حاوی محلول ضدعفونی دست با پایه الکلی در تمامی فضاها و در دسترس کارکنان</li> <li>❖ آگاهی و عملکرد کارکنان واحد استریلیزاسیون منطبق بر موازین پیشگیری و کنترل عفونت</li> <li>❖ مدیریت تردد کارکنان بر اساس موازین پیشگیری و کنترل عفونت</li> </ul>
	<p>➤ چند نکته در خصوص واحد استریلیزاسیون</p> <ol style="list-style-type: none"> <li>۱. انتقال ابزار و وسایل استریل و غیر استریل به/از اتاق عمل به صورت جداگانه انجام شود.</li> <li>۲. مدیریت تردد کارکنان با توجه به اصول کنترل عفونت مدیریت شود.</li> <li>۳. فضاهای کثیف، تمیز و استریل از نظر فیزیکی تفکیک شود.</li> <li>۴. در هر یک از فضاهای کثیف، تمیز و استریل، با رعایت توالی و چیدمان از وسایل اختصاصی استفاده شود.</li> <li>۵. مسیر عبور یکطرفه براساس نشانه گذاری‌ها و توالی انجام کار در فضاهای کثیف، تمیز و استریل توسط کارکنان رعایت شود.</li> <li>۶. تحویل ست‌های استریل و غیر استریل از دو مسیر جداگانه انجام شود.</li> </ol> <p>امکانات بهداشت دست مانند افشانه حاوی محلول ضدعفونی دست با پایه الکلی در تمامی فضاها پیش بینی شود و در دسترس مستمر کارکنان باشد. همچنین تسهیلات استاندارد شستشوی دست و ظروف ایمن<sup>۱</sup> در فضای کثیف وجود داشته باشد. رعایت مصادیق این سنجه در بخش آنژیوگرافی، اسکوپ‌ها و سایر بخش‌های مرتبط نیز الزامی است.</p> <p>راهنمای بهداشت دست شماره ۴۰۹/۱۰۷۵۷ د مورخ ۹۳/۶/۱۲</p>



سطح دو	ب-۵-۳ * الزامات و ملاحظات مراقبت از بسته‌های استریل برنامه‌ریزی و مدیریت می‌شود.
	<ul style="list-style-type: none"> <li>❖ وجود فضاهایی محصور با حداقل تردد مختص انبارش و نگهداری وسایل استریل در واحد استریلیزاسیون مرکزی، اتاق عمل و سایر بخش‌های دارای بسته‌های استریل</li> <li>❖ دمای کمتر از ۲۴ درجه سانتی گراد، رطوبت نسبی کمتر از ۷۰ درصد در محل انبارش و نگهداری وسایل استریل</li> <li>❖ فشار مثبت و تهویه مناسب با حداقل ۶ بار گردش هوا در ساعت و به دور از تابش نور مستقیم خورشید در محل انبارش و نگهداری وسایل استریل</li> <li>❖ انبارش وسایل استریل به صورت جداگانه و مستقل در سطحی بالاتر از سطح زمین و در قفسه‌های مشبک با سطوح صاف</li> <li>❖ تعریف مدت نگهداری و انقضای بسته‌های اقلام استریل با توجه به جنس پوشش بسته، تعداد لایه، نوع ابزار و شرایط نگهداری</li> <li>❖ هرگونه جابجایی وسایل استریل شده با استفاده از جعبه‌های دربسته، ترالی‌های کم‌مدار / کانتینرهای درب دار اختصاصی منطبق بر استانداردها</li> <li>❖ رعایت موازین و مدت زمان نگهداری ست‌های استریل بر اساس دستورالعمل مربوط</li> </ul>
	هرگونه جابجایی وسایل استریل شده با استفاده از جعبه‌های دربسته، ترالی‌های کم‌مدار / کانتینرهای درب دار اختصاصی منطبق بر استانداردهای کشوری و سازمان بهداشت جهانی انجام شود.
	جعبه‌های دربسته، ترالی‌های کم‌مدار، کانتینرهای درب دار از جنس استیل یا آلومینیوم و جابجایی وسایل استریل شده با استفاده از جعبه‌های دربسته، ترالی‌های کم‌مدار، کانتینرهای درب دار انجام شود.
سطح سه	ب-۵-۳ * در ساختار فیزیکی اتاق عمل و فضاهایی نیازمند به رعایت موازین استریل، تداخلی در مسیر انتقال وسایل استریل و غیر استریل وجود ندارد.
	<ul style="list-style-type: none"> <li>❖ ساختار فیزیکی اتاق عمل / کت لب و فضاهایی نیازمند به رعایت موازین استریل، بدون هر گونه تداخل در مسیر انتقال وسایل استریل و غیر استریل</li> <li>❖ تفکیک، نشانه گذاری و رعایت ورود به فضاهای پشتیبانی، تمیز و استریل اتاق عمل و تمامی فضاهای نیازمند رعایت موازین استریل</li> </ul>
	در صورت وجود ساختار فیزیکی اتاق عمل / کت لب و فضاهایی نیازمند به رعایت موازین استریل، بدون هر گونه تداخل در مسیر انتقال وسایل استریل و غیر استریل در بیمارستان هم موضوع مدیریت تردد کارکنان بر اساس موازین پیش‌گیری و کنترل عفونت اهمیت خود را داشته و بایستی بر رعایت دقیق آن نظارت شود.
سطح	ب-۵-۴ بهداشت دست‌ها مطابق ضوابط مربوط رعایت و بر اجرای آن نظارت می‌شود.
سطح یک	ب-۵-۴-۱ * امکانات رعایت بهداشت دست مطابق ضوابط مربوط در بخش‌ها / واحدها فراهم شده است.
	<ul style="list-style-type: none"> <li>❖ وجود تسهیلات بهداشت دست متناسب با روش‌های استاندارد مطابق با در تمامی بخش‌ها/ واحدها اعم از بخش اورژانس و غیره</li> <li>❖ وجود تسهیلات مناسب بهداشت دست در موقعیت‌های ارائه<sup>۱</sup> پروسیجرهای تهاجمی</li> <li>❖ در دسترس بودن حجم مناسب از محلول پایه الکلی به فراخور روش هندراب</li> <li>❖ جانمایی و استقرار تسهیلات استاندارد شستشوی دست، حداقل یک سینک به ازای هر اتاق بستری</li> <li>❖ سهولت دسترسی به تسهیلات استاندارد بهداشت دست</li> <li>❖ دسترسی آسان به محلول‌های ضدعفونی با پایه الکلی (وجود افشانه) در موقعیت‌های ارائه خدمت/مراقبت به ازای هر دو تخت یک عدد<sup>۲</sup> / استفاده از افشانه جیبی</li> </ul>
	تسهیلات مناسب بهداشت دست در موقعیت‌های ارائه پروسیجرهای تهاجمی تامین شود و از محلول‌های ضدعفونی با پایه الکلی حاوی کلرهگزیدین برای افزایش پایداری و ماندگاری قابلیت ضدعفونی‌کنندگی محلول استفاده شود. در اتاق‌های یک تخته هم وجود حداقل یک افشانه با دسترسی آسان ضروری است.
	راهنمای بهداشت دست شماره ۴۰۹/۱۰۷۵۷ د مورخ ۹۳/۶/۱۲

<sup>1</sup> Point of Care

<sup>2</sup> Arm reach



سطح دو	<p>ب-۴-۲ * میزان رعایت و پذیرش بهداشت دست با روش‌های استاندارد اندازه‌گیری شده و بر اساس نتایج، اقدامات اصلاحی مؤثر به عمل می‌آید.</p>
	<p>❖ اندازه‌گیری میزان رعایت بهداشت دست بر اساس بخشنامه کشوری</p> <p>❖ انجام اقدام اصلاحی مؤثر بر اساس تحلیل نتایج ارزیابی</p> <p>❖ اندازه‌گیری انجام اسکراب دست در کلیه بخش‌های دارای پروسجر نیازمند اسکراب جراحی و اتاق‌های عمل</p> <p>❖ پایش میزان رعایت بهداشت دست به تفکیک پنج موقعیت اعلام شده از سوی سازمان جهانی بهداشت</p> <p>❖ پایش میزان رعایت بهداشت دست به تفکیک پنج موقعیت اعلام شده از سوی سازمان جهانی بهداشت با تاکید بر دو موقعیت قبل از تماس با بیمار و قبل از انجام اقدامات درمانی تمیز/استریل برنامه‌ریزی و انجام می‌شود.</p> <p>➤ ممیزی میزان بهداشت دست به تفکیک گروه‌های حرفه‌ای</p> <p>۱. اندازه‌گیری میزان رعایت بهداشت دست در تمام بخش‌ها/واحدهای درمانی با روش‌های قابل اطمینان</p> <p>۲. انجام اقدامات اصلاحی/ برنامه بهبود براساس نتایج</p> <p>۳. مدیریت و برنامه‌ریزی ممیزی‌ها توسط سوپروایزر/پرستار کنترل عفونت طبق برنامه زمان‌بندی</p> <p>۴. ارائه گزارش نتایج ممیزی بهداشت دست در کمیته پیشگیری و کنترل عفونت</p> <p>۵. بازخورد نتایج ممیزی به واحدها / بخش‌های مربوطه</p> <p>📄 بخشنامه کشوری ۴۰۹/۱۳۳۳۱ د مورخ ۹۲/۱۰/۲۳</p>
سطح سه	<p>ب-۴-۳ * ارزش‌گذاری و فرهنگ‌سازی در خصوص رعایت اصول بهداشت دست در بین کارکنان برنامه‌ریزی شده و بر اساس آن عمل می‌شود.</p>
	<p>❖ ارزش‌گذاری و فرهنگ‌سازی رعایت اصول بهداشت دست در بین پزشکان /پرستاران و سایر کارکنان بالینی از سوی تیم رهبری و مدیریت</p> <p>❖ فرهنگ‌سازی و ارزش‌گذاری رعایت اصول بهداشت دست بر اساس چارچوب خودارزیابی بهداشت دست سازمان جهانی بهداشت و دستورالعمل کشوری</p> <p>❖ رعایت بهداشت دست در همه موارد به عنوان ارزش پایدار سازمانی در بیمارستان</p> <p>فرهنگ‌سازی و ارزش‌گذاری رعایت اصول بهداشت دست با رعایت چارچوب خودارزیابی بهداشت دست سازمان جهانی بهداشت، دستورالعمل شماره ۴۰۰/۱۴۷۵۰ مورخ ۹۷/۶/۲۷ صورت پذیرد.</p> <p>➤ معیارهای مدیریت و رهبری برای ارتقاء بهداشت دست</p> <p>۱. رعایت چارچوب خودارزیابی بهداشت دست سازمان جهانی بهداشت، دستورالعمل کشوری</p> <p>۲. تغییر سیستم</p> <p>۳. آموزش</p> <p>۴. ارزشیابی و بازخورد</p> <p>۵. استفاده از یادآورها در محیط کار</p> <p>📄 دستورالعمل شماره ۴۰۰/۱۴۷۵۰ مورخ ۹۷/۶/۲۷</p>



سطح	ب-۵-۵ خطر انتقال عفونت‌های ناشی از ارائه خدمات مراقبتی به صورت برنامه‌ریزی شده پیشگیری و کنترل می‌شود.
سطح یک	<p>ب-۵-۵-۱ بیماریابی مستمر و گزارش ماهیانه عفونت‌های بیمارستانی از طریق "سامانه مراقبت عفونت‌های بیمارستانی" مطابق ضوابط مربوط انجام می‌شود.</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>❖ وجود سامانه ثبت و گزارش دهی موارد بروز عفونت‌های بیمارستانی<sup>۱</sup></li> <li>❖ ثبت موارد ماهیانه عفونت‌های بیمارستانی از طریق "سامانه مراقبت عفونت‌های بیمارستانی"</li> <li>❖ بررسی و تحلیل نتایج در کمیته کنترل عفونت، به منظور پیگیری و انجام اقدام اصلاحی اثر بخش</li> <li>❖ برگزاری کمیته کنترل عفونت به صورت ماهیانه و در زمان وقوع طغیان عفونت‌های بیمارستانی و اپیدمی بیماری‌های واگیر به صورت فوری</li> </ul> <p>کمیته پیشگیری و کنترل عفونت بایستی بر رعایت دستورالعمل‌ها و روش‌های اجرایی پیشگیری و کنترل عفونت بیمارستان و سایر الزامات ابلاغی وزارت بهداشت، نظارت نموده و در صورت لزوم اقدام اصلاحی/ برنامه بهبود تدوین و اجرای آن را پایش می‌نماید. همچنین اطلاعات "سامانه مراقبت عفونت‌های بیمارستانی" دریافت و در بازنگری برنامه‌های پیشگیری و کنترل عفونت مورد استفاده قرار گیرد. تعریف "بیمار روز" و "ابزار روز" طبق تعاریف و دستورالعمل "نحوه ثبت و گزارش دهی" و تعاریف "عفونت‌های بیمارستانی" طبق تعاریف و دستورالعمل نحوه ثبت و گزارش دهی موجود در سامانه با اهمیت بوده و بایستی مد نظر قرار گیرد.</p>
سطح دو	<p>ب-۵-۵-۲ * روش‌های پیشگیری و کنترل عفونت‌های شایع بیمارستانی برنامه‌ریزی شده و بر اساس آن عمل می‌شود.</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>❖ تدوین روش اجرایی "پیشگیری و کنترل عفونت‌های بیمارستانی" با تاکید بر چهار عفونت شایع مشمول نظام مراقبت، با مشارکت صاحبان فرایند</li> <li>❖ آگاهی کارکنان از روش اجرایی "پیشگیری و کنترل عفونت‌های بیمارستانی"</li> <li>❖ انطباق عملکرد کارکنان با روش اجرایی "پیشگیری و کنترل عفونت‌های بیمارستانی"</li> </ul> <p>چهار عفونت شایع مشمول نظام مراقبت شامل عفونت ادرای، عفونت خون، عفونت سیستم تحتانی تنفسی و عفونت موضع جراحی است. روش اجرایی پیشگیری و کنترل عفونت در عفونت‌های شایع بیمارستانی توسط کمیته پیشگیری و کنترل عفونت با مشارکت صاحبان فرایند تدوین و ابلاغ شود. در تدوین این روش اجرایی از کتاب راهنمای کشوری نظام مراقبت عفونت‌های بیمارستانی استفاده شود و پروتکل تجویز آنتی‌بیوتیک پروفیلاکسی قبل از اعمال جراحی، دستورالعمل‌های مصرف آنتی‌بیوتیک برای عفونت‌های مهم و شایع مرکز درمانی و محدودیت مصرف آنتی‌بیوتیک با توجه به الگوی مقاومت میکروبی، مد نظر قرار گیرد. اخذ مشارکت فعال از مدیر دارویی، پزشکان متخصص داخلی، جراحی، بیهوشی و مسئول فنی آزمایشگاه در بیمارستان‌های تک تخصصی متخصصین رشته مربوطه و روسا و مسئولان بخش‌ها/ واحدها برای تدوین روش اجرایی به عنوان صاحبان فرایند، همچنین تدوین روش‌های شناسایی فعال عفونت بیمارستانی توصیه می‌شود.</p>
سطح دو	<p>ب-۵-۵-۳ * بیماریابی در موارد عفونت‌های بیمارستانی برنامه‌ریزی و اجرا شده و نتایج آن نشان‌دهنده اجرای مطلوب فرآیند بیماریابی است.</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>❖ تعیین روش‌های موثر شناسایی و گزارش‌دهی عفونت‌های بیمارستانی در حین بستری بیماران بر اساس دستورالعمل کشوری</li> <li>❖ تعیین روش‌های شناسایی فعال عفونت‌های بیمارستانی پس از ترخیص بیماران</li> <li>❖ همخوانی نتایج بیماریابی با آمار کشوری مورد انتظار در عفونت‌های بیمارستانی</li> </ul> <p>عوامل مداخله‌گر مانند تجویز بی رویه آنتی‌بیوتیک با شیوه‌های پروفیلاکسی و نیز عدم پیگیری وضعیت بیماران پس از ترخیص و برخی عوامل دیگر موجب شده آمار بیماریابی در بیمارستان‌ها با آمار واقعی عفونت‌های بیمارستانی مورد انتظار است تفاوت فاحش داشته باشد. این سنجه همخوانی نتایج بیماریابی در بیمارستان را با آمار مورد انتظار در کشور از عفونت‌های بیمارستانی ارزیابی می‌نماید. برای تحقق این مهم شناسایی فعال عفونت‌های بیمارستانی پس از ترخیص بیماران کمک کننده است. براساس بخشنامه مرکز مدیریت بیماری‌های واگیر، نمونه برداری از محیط بیمارستانی و کشت از وسایل و دستگاه‌ها نبایستی به صورت روتین انجام شود و تنها بر اساس تشخیص کمیته کنترل عفونت بیمارستان در موارد خاص (در مواقع بروز طغیان عفونت بیمارستانی، نمونه برداری هدف دار از منابع مشکوک) برنامه‌ریزی و انجام می‌شود. نمونه برداری کشت از سطوح صرفاً در شرایط طغیان عفونت‌های بیمارستانی و آن هم به صورت هدفدار انجام و اقدام اصلاحی موثر به عمل می‌آید.</p> <p>بخشنامه ابلاغی ۱۳۸۷/۱/۱۲ مورخ ۱۳۸۷/۱/۱۲ رئیس مرکز مدیریت بیماری‌های واگیر</p>



سطح دو	ب-۵-۴ * نحوه مراقبت و کنترل طغیان عفونت‌های بیمارستانی برنامه‌ریزی شده و بر اساس آن عمل می‌شود.
	<ul style="list-style-type: none"> <li>❖ تعیین و تعریف عوامل خطر بروز و اعلام طغیان عفونت بیمارستانی</li> <li>❖ طرح موارد طغیان از طرف تیم کنترل عفونت در کمیته کنترل عفونت و تدوین برنامه مداخله ای اصلاحی بر اساس مصوبات کمیته</li> <li>❖ ارزیابی اثر بخشی اقدامات اصلاحی انجام شده در شرایط طغیان عفونت‌های بیمارستانی</li> </ul> <p>بر اساس بخشنامه مرکز مدیریت بیماری‌های واگیر، نمونه‌برداری از محیط بیمارستانی و کشت از وسایل و دستگاه‌ها نبایستی به صورت روتین انجام شود و تنها بر اساس تشخیص کمیته کنترل عفونت بیمارستان در موارد خاص (در مواقع بروز طغیان عفونت بیمارستانی، نمونه برداری هدف دار از منابع مشکوک) برنامه‌ریزی و انجام می‌شود. نمونه برداری کشت از سطوح صرفاً در شرایط طغیان عفونت‌های بیمارستانی و آن هم به صورت هدفدار انجام و اقدام اصلاحی موثر به عمل می‌آید.</p> <p>❖ بخشنامه ابلاغی ۱۱۴/۱۲۱۴۵ ب مورخ ۱۳۸۷/۱/۱۲ رئیس مرکز مدیریت بیماری‌های واگیر</p>
سطح سه	ب-۵-۵ * اثربخشی برنامه‌های پیشگیری و کنترل عفونت‌های بیمارستانی ارزیابی می‌شود و نتایج آن مؤید کاهش بروز عفونت بیمارستانی است.
	<ul style="list-style-type: none"> <li>❖ خودارزیابی استانداردهای پیشگیری و کنترل عفونت بر اساس ابزار اصلی برنامه پیشگیری و کنترل عفونت<sup>۱</sup> و طبق دستورالعمل ابلاغی</li> <li>❖ تعیین زمان بندی انجام ممیزی توسط تیم پیشگیری و کنترل عفونت بر اساس چک لیست مصوب کمیته</li> <li>❖ کاهش نرخ عفونت‌های بیمارستانی</li> </ul> <p>ارائه بازخورد نتایج اطلاعات عفونت‌های بیمارستانی و ممیزی‌های انجام شده به کمیته پیشگیری و کنترل عفونت و مسئولان بخش‌ها / واحدهای مربوطه در اثربخشی برنامه‌ها و اقدامات پیشگیری و کنترل عفونت نقش تعیین کننده ای دارد. شاخص‌های عملکردی پیشگیری و کنترل عفونت توسط کمیته با مشارکت اعضاء کمیته و توجه به کتاب نظام کنترل عفونت‌های بیمارستانی تعیین و تدوین می‌شود.</p> <p>➤ حداقل شاخص‌های عملکردی پیشگیری و کنترل عفونت</p> <ol style="list-style-type: none"> <li>۱. میزان عفونت‌های بیمارستانی بر اساس نوع عفونت، نوع اقدامات تهاجمی، نوع بخش</li> <li>۲. به تفکیک بخش و رسته شغلی و برنامه‌های تدوین شده در جهت کاهش مواجهات</li> <li>۳. میزان رعایت بهداشت دست به لحاظ ساختاری و عملکردی</li> <li>۴. میزان رعایت/استفاده از وسایل حفاظت فردی به لحاظ ساختاری و عملکردی</li> </ol> <p>❖ دستورالعمل شماره ۴۰۹/۲۱۹۷۳ د مورخ ۹۶/۹/۸</p>
سطح	ب-۵-۶ تجویز و مصرف منطقی آنتی بیوتیک‌ها در سطح بیمارستان برنامه‌ریزی و هدایت می‌شود.
سطح دو	ب-۵-۶-۱ * تجویز و مصرف آنتی بیوتیک‌ها با توجه به الگوی مقاومت میکروبی و اعمال محدودیت در موارد خاص برنامه‌ریزی و اجرا می‌شود.
	<ul style="list-style-type: none"> <li>❖ تدوین پروتکل تجویز آنتی بیوتیک پروفیلاکسی قبل از اعمال جراحی</li> <li>❖ مدیریت مصرف آنتی بیوتیک برای عفونت‌های مهم و شایع مرکز درمانی و محدودیت مصرف آنتی بیوتیک با توجه به الگوی مقاومت میکروبی</li> <li>❖ اجرای دستورالعمل آنتی بیوتیک استوارد شیب</li> <li>❖ تحلیل نتایج حاصله از اجرای دستورالعمل/ پروتکل و انجام اقدام اصلاحی موثر</li> </ul> <p>تجویز و مصرف آنتی بیوتیک‌ها با توجه به الگوی مقاومت میکروبی و اعمال محدودیت در موارد خاص با محوریت کمیته پیشگیری و کنترل عفونت و مشارکت فعال مدیر دارویی، پزشکان متخصص عفونی، داخلی، جراحی، بیهوشی و مسئول فنی آزمایشگاه در بیمارستان‌های تک تخصصی متخصصین رشته مربوطه و روسا و مسئولان بخش‌ها/ واحدها برنامه‌ریزی و اجرا می‌شود. همچنین برگزاری جلسات مشترک با کمیته درمان دارو و تجهیزات در اخذ تصمیمات همسو توصیه می‌شود.</p>
سطح سه	ب-۵-۶-۲ حداقل سه ماه یکبار، نتایج مقاومت‌های میکروبی گزارش شده و نتایج آن در روند تجویز و مصرف منطقی آنتی بیوتیک مورد استفاده قرار می‌گیرد.
	<ul style="list-style-type: none"> <li>❖ گزارش نتایج مقاومت‌های میکروبی توسط مسئول فنی آزمایشگاه به کمیته پیشگیری و کنترل عفونت حداقل سه ماه یکبار</li> <li>❖ تحلیل نتایج مقاومت میکروبی و طرح در کمیته پیشگیری و کنترل عفونت</li> <li>❖ بررسی میزان انطباق الگوی مصرف آنتی بیوتیک‌ها در بیمارستان با دستورالعمل تدوین و ابلاغ شده در بیمارستان</li> <li>❖ طراحی و اجرای اقدامات اصلاحی/ برنامه بهبود در زمینه روند تجویز و مصرف منطقی آنتی بیوتیک با مشارکت گروه‌های تخصصی بیمارستان</li> </ul> <p>در صورت شیوع مقاومت میکروبی در یک بیمارستان جهت هشدار به سایر بیمارستان‌های تحت پوشش، بایستی نوع مقاومت میکروبی به کمیته کنترل عفونت دانشگاه گزارش شود. روش‌های آنتی بیوگرام در آزمایشگاه حداقل برای میکروب‌های مقاوم شناسایی شده بایستی استاندارد بوده<sup>۱</sup> و خطاهای احتمالی به دلیل عدم دقت روش‌های مرسوم<sup>۲</sup> در شناسایی الگوی مقاومتی تاثیر نگذارد.</p>

<sup>1</sup> IPC



سطح	ب-۵-۷ بیمارستان از انتقال بیماری‌های قابل سرایت پیشگیری می‌نماید.
سطح یک	<p>ب-۵-۷-۱ بیماری‌های واگیر مضمون نظام مراقبت سندرومیک، مطابق ضوابط مربوط شناسایی و گزارش می‌شوند.</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>❖ آموزش احتیاطات استاندارد و مبتنی بر روش انتقال به کلیه کارکنان بالینی به صورت حداقل سالیانه</li> <li>❖ اجرای احتیاطات و ایزولاسیون بر اساس نظام مراقبت سندرومیک طبق دستورالعمل کشوری نظام مراقبت عفونت‌های بیمارستانی</li> <li>❖ سهولت دسترسی کارکنان به وسایل حفاظت فردی<sup>۱</sup></li> <li>❖ تضمین اجرای پوشیدن و درآوردن صحیح وسایل حفاظت فردی توسط افراد مرتبط</li> <li>❖ شناسایی موارد قابل گزارش بیماری‌های واگیردار توسط کمیته پیشگیری و کنترل عفونت براساس دستورالعمل</li> <li>❖ در دسترس بودن فهرست بیماری‌های واگیردار مضمون گزارش‌دهی برای کارکنان مرتبط</li> <li>❖ آگاهی کارکنان ذیربط از بیماری‌های واگیر مضمون گزارش‌دهی و انطباق عملکرد آنان</li> <li>❖ گزارش بیماری‌های واگیر مضمون گزارش‌دهی به مراجع ذیربط توسط تیم پیشگیری و کنترل عفونت</li> </ul> <p>فهرست بیماری‌های واگیر مضمون گزارش‌دهی نظام مراقبت بیماری‌ها و چگونگی گزارش‌دهی آن‌ها که توسط مرکز مدیریت بیماری‌های وزارت بهداشت ارسال گردیده به شرح ذیل می‌باشد:</p> <p>الف - بیماری‌های مضمون گزارش فوری (تلفنی) شامل وبا، فلج شل حاد، سیاه سرفه، سرخک، سندرم سرخچه مادرزادی، دیفتری، کزاز نوزادان، مننژیت، طاعون، تیفوس، تب زرد، مالاریا، بوتولیسم، سیاه زخم تنفسی، هر نوع حیوان گزیدگی، تب‌های خونریزی دهنده ویروسی<sup>۲</sup>، عوارض ناخواسته متعاقب ایمن سازی (مرگ، بستری در بیمارستان، آبسه، لنف آدنیت و هر عارضه‌ای که منجر به نگرانی عمومی شود) و افزایش ناگهانی هر بیماری واگیر (طغیان یا همه گیری)</p> <p>ب - بیماری‌های مضمون گزارش غیر فوری (کتبی) سل، جذام، کزاز بالغین، ایدز و عفونت HIV، بیماری‌های مقاربتی، انواع هپاتیت‌های ویروسی، تیفوئید، شیگلوزیس، لپتوسپیروزیس، سیاه زخم جلدی، کالآزار، سالک، تب مالت، فاسیولیازیس، شیستوزومیازیس، تب راجعه، کیست هیداتید، پدیکولوز، عوارض ناخواسته متعاقب ایمن سازی غیر از موارد فوری.</p>
سطح یک	<p>ب-۵-۷-۲ برای کارکنان و افراد در معرض بیماری‌های واگیر مضمون نظام مراقبت سندرومیک، امکانات حفاظتی و مراقبت‌های لازم فراهم می‌شود.</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>❖ وجود وسایل حفاظت فردی مناسب و متناسب برای حفاظت فردی کارکنان در بخش‌ها/ واحدها</li> <li>❖ وجود راهنماهای تصویری برای استفاده صحیح از وسایل حفاظت فردی در بخش‌ها/ واحدها</li> <li>❖ دسترسی کارکنان به وسایل حفاظت فردی مناسب و متناسب برای استفاده در موارد مقتضی</li> <li>❖ رعایت ترتیب پوشیدن و درآوردن وسایل حفاظت فردی</li> </ul> <p>موقعیت‌های استفاده از ماسک N95 (که کارایی آن بررسی شده باشد) را در هنگام انجام پروسیجرهای تولید کننده آئروسول به نحوه صحیح در واحد اورژانس و تمامی بخش‌های بالینی شناسایی و قبل از مواجهه با بیمار مشکوک/ محتمل/ مبتلا کارکنان به ماسک N95 دسترسی داشته و از آن استفاده نمایند.</p> <p>تدوین فهرست وسایل حفاظت فردی متناسب با اصول احتیاطات در بخش‌ها/ واحدها و تعداد مورد نیاز براساس نوع بیماران بستری و دستورالعمل‌های ابلاغی وزارت بهداشت، با مشارکت تیم پیشگیری و کنترل عفونت و کارشناس بهداشت حرفه‌ای و مسئولان بخش‌ها/ واحدها و تأیید آن در جلسه مشترک کمیته کنترل عفونت و حفاظت و سلامت محیط کار توصیه می‌شود.</p>

<sup>1</sup> T.test method/ MIC method

<sup>2</sup> Disk Difusion method

<sup>3</sup> PPE

<sup>4</sup> CHFF





سطح یک	<p>ب-۷-۳ * جداسازی بیماران عفونی با احتمال سرایت به دیگران طبق ضوابط مربوط برنامه‌ریزی و انجام می‌شود.</p>
	<ul style="list-style-type: none"> <li>❖ جداسازی و مراقبت بیماران محتمل و مشکوک به بیمارهای واگیر مضمول نظام مراقبت، در کلیه بخش‌ها/ اورژانس‌ها بر اساس استاندارد</li> <li>❖ شناسایی موارد گزارش بیماری‌های واگیر مضمول نظام مراقبت توسط کمیته پیشگیری و کنترل عفونت بر اساس دستورالعمل</li> <li>❖ در دسترس بودن فهرست بیماری‌های واگیر مضمول نظام مراقبت سندرمیک مضمول گزارش‌دهی برای کارکنان مرتبط</li> <li>❖ گزارش بیماری‌های واگیر مضمول گزارش‌دهی توسط کارکنان به مراجع ذیصلاح</li> <li>❖ آموزش مستمر کارکنان/ پزشکان اورژانس و بخش‌های بالینی در خصوص نظام مراقبت سندرومیک به صورت سالیانه</li> </ul>
	<p>اتاق/ اتاق‌های ایزوله با حداقل شرایط طبق بخش‌نامه ابلاغی وزارت بهداشت پیش بینی شده باشند. اتاق از سه بخش پیش ورودی، اتاق ایزوله و سرویس بهداشتی تشکیل شده و در پیش ورودی روشویی، وسایل حفاظت فردی موجود باشد.</p> <p>رعایت کامل دستورالعمل‌های ذیل الزامی است:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>📄 ۱۹/م مورخ ۸۸/۱/۱۹ موضوع حفظ شرایط و به کارگیری و پایش فضاهای ایزوله تنفسی با فشار منفی و بهره‌گیری از فیلتر هپا</li> <li>📄 ۱۲۱۰۵/س مورخ ۸۹/۱/۲۹ موضوع نحوه استفاده از ICUهای تنفسی با فشار منفی</li> <li>📄 ۳۳۸۷/۴۰۰ مورخ ۹۱/۳/۹ موضوع حفظ و آماده‌سازی فضاهای ایزوله تنفسی با فشار منفی</li> <li>📄 بخش‌نامه ۳۰۴/۲۳۱۷ مورخ ۱۳۹۳/۷/۲۹ مرکز مدیریت بیماریه‌های واگیر و چک لیست مربوط</li> </ul> <p>وجود اتاق ایزوله تماسی/ قطره ای و ترجیحاً فضای ایزوله فشار منفی در اورژانس/کلیه بخش‌ها و واحدهای درمانی و جدا سازی بیماران مشکوک و محتمل به بیماری‌های واگیر مضمول نظام مراقبت در بخش‌های غیر بستری با حداقل امکانات توصیه موجد می‌شود.</p>
سطح یک	<p>ب-۷-۴ * بیمارانی که امکان انتقال هپاتیت از آن‌ها به دیگر بیماران محتمل است، با استفاده از دستگاه جداگانه دیالیز می‌شوند.</p>
	<ul style="list-style-type: none"> <li>❖ وجود دستگاه مجزا جهت دیالیز بیماران هپاتیت مثبت طبق دستورالعمل ابلاغی وزارت بهداشت</li> <li>❖ وجود شواهد انتقال ایمن بیمار کاندید دیالیز هپاتیت مثبت در صورت نبود دستگاه دیالیز مجزا در مرکز</li> </ul> <p>📄 بخشنامه شماره ۴۰۹/۱۱۶۹۵ مورخ ۱۳۹۰/۱۲/۲۱</p>



## ب-۶ مدیریت دارویی

سطح	<b>ب-۶-۱ تامین دارو، ملزومات و تجهیزات مصرفی پزشکی برای بیماران برنامه‌ریزی و مدیریت می‌شود.</b>
سطح یک	ب-۶-۱-۱ داروی مصرفی روزانه و مورد نیاز بیماران در تمام ساعات شبانه روز تامین می‌شود.
	<ul style="list-style-type: none"> <li>❖ تامین دارو، ملزومات و تجهیزات پزشکی مصرفی مورد نیاز بیماران بستری در بخش‌ها در تمام ساعات شبانه روز</li> <li>❖ تامین دارو ملزومات و تجهیزات پزشکی مصرفی مورد نیاز بیماران بخش اورژانس در تمام ساعات شبانه روز</li> </ul>
	تامین دارو ملزومات و تجهیزات پزشکی مصرفی مورد نیاز بیماران نایستی با استفاده از شیوه‌های ذخیره سازی دارو و ملزومات در بخش‌ها انجام شود. نحوه فعالیت داروخانه بایستی در سطح بیمارستان به نحوی برنامه‌ریزی شود که نیازهای بیماران در تمام ساعات شبانه روز تامین شود.
سطح یک	ب-۶-۱-۲ * داروهای حیاتی و ضروری در هر یک از بخش‌ها متناسب با دامنه خدمات و فرمولاری، تامین و در تمام ساعات شبانه روز در دسترس فوری است.
	<ul style="list-style-type: none"> <li>❖ تهیه فهرست و تامین داروهای ضروری هر یک از بخش‌ها در تمام ساعات شبانه روز</li> <li>❖ تهیه فهرست و تامین داروهای حیاتی هر یک از بخش‌ها در تمام ساعات شبانه روز</li> </ul>
	بازنگری فهرست داروهای ضروری و داروهای حیاتی حداقل سالیانه و در فواصل زمانی کمتر با تشخیص کمیته درمان دارو و تجهیزات انجام می‌شود. در واقع فهرست داروهای حیاتی و ضروری طبق فرمولاری بیمارستان است.
سطح دو	ب-۶-۱-۳ در شرایط کمبود دارو، ملزومات و تجهیزات مصرفی پزشکی، اولویت بندی و مدیریت مصرف، برنامه‌ریزی شده و بر اساس آن عمل می‌شود.
	<ul style="list-style-type: none"> <li>❖ شناسایی داروهای با احتمال و سابقه کمبود موقت در بازار</li> <li>❖ تعیین نقطه سفارش متناسب با سوابق کمبود دارویی برای داروهای با سابقه کمبود موقت در بازار</li> <li>❖ پیش بینی راه کارهای کنترل موجودی داروهای استراتژیک</li> <li>❖ تعیین شیوه‌های اطلاع‌رسانی به بخش‌ها در شرایط کمبودهای موقت دارویی</li> <li>❖ پیش بینی روش‌های جایگزین داروهای در شرایط کمبود موقت</li> </ul>
	به طور معمول ذخیره استراتژیک دارو، ملزومات و تجهیزات پزشکی مصرفی، معادل میانگین ۳ ماه مصرف بیمارستان توصیه می‌شود.
سطح سه	ب-۶-۱-۴ معرفی داروهای جدید و آموزش لازم در خصوص این داروها، توسط بخش مراقبت‌های دارویی برای گروه‌های درمانی انجام می‌شود.
	<ul style="list-style-type: none"> <li>❖ اجرای برنامه‌های آموزشی و اطلاع رسانی داروهای جدید برای گروه‌های درمانی و پزشکان توسط مسئول فنی یا رئیس بخش مراقبت‌های دارویی</li> <li>❖ نظارت مسئول فنی بخش مدیریت دارویی و ممنوعیت تبلیغات مستقیم شرکت‌های دارو و تجهیزات در سطح بیمارستان</li> </ul>
	➤ سرفصل‌های پیشنهادی برای برنامه‌های آموزشی دارویی توسط مسئول فنی/ رئیس بخش مراقبت‌های دارویی و با مشارکت معاونت آموزشی بیمارستان
	<ol style="list-style-type: none"> <li>۱. تجویز و مصرف منطقی دارو</li> <li>۲. تلفیق دارویی</li> <li>۳. اصول نسخه‌نویسی صحیح</li> <li>۴. عوارض جانبی و شایع داروها</li> <li>۵. تداخلات دارویی</li> <li>۶. استانداردهای ایمنی دارو و تجهیزات و ملزومات پزشکی</li> <li>۷. معرفی داروهای جدید</li> </ol>
	حضور و مشارکت فعال داروساز / داروساز بالینی در جلسات Journal Club/Case Report با بحث‌های دارویی در بیمارستان‌های آموزشی توصیه می‌شود.



سطح	<b>ب-۶-۲ انبارش، آماده سازی و توزیع دارو، ملزومات و تجهیزات مصرفی پزشکی بر اساس ضوابط و به صورت ایمن انجام می‌شود.</b>
سطح یک	<b>ب-۶-۲-۱ * شرایط انبارش/نگهداری دارو، ملزومات و تجهیزات مصرفی پزشکی، براساس الزامات کارخانه سازنده و بصورت حفاظت شده و ایمن انجام می‌شود.</b>
<ul style="list-style-type: none"> <li>❖ تامین، منابع، امکانات و کارکنان مرتبط برای انبارش ایمن دارو</li> <li>❖ برچسب گذاری داروهای پرخطر، مشابه و یخچالی در انبار، داروخانه و بخش</li> <li>❖ یخچال مجهز به درب شیشه ای و قفل دار و داروهای یخچالی با برچسب مشخص دریخچال مناسب واجد دماسنج و رطوبت سنج</li> <li>❖ کنترل دمای یخچال‌های دارویی در انبار دارویی، داروخانه و بخش و مجهز به سیستم هشدار دهنده در صورت انحراف از دمای مجاز</li> <li>❖ اتصال تمامی یخچال‌های دارویی به برق اضطراری بیمارستان</li> <li>❖ نصب فهرست داروهای موجود در یخچال با محل دقیق و دمای مورد نیاز بر درب یخچال</li> <li>❖ در دسترس بودن فهرست داروهای یخچالی در بخش‌ها یا در سامانه اطلاعات بیمارستان</li> <li>❖ عدم انباشتگی داروها که موجب اختلال در دمای یخچالی مناسب در همه طبقات</li> <li>❖ رعایت شرایط داروهای با نگهداری در تاریکی</li> <li>❖ داروهای مخدر در انبار داروخانه و بخش در یک قفسه قفل دار محفوظ با دسترسی کارکنان مسئول و معین</li> <li>❖ نگهداری داروهای پرخطر و سایتوتوکسیک در مکان مجزا و با علائم هشدار در انبار دارویی، داروخانه و بخش</li> <li>❖ نگهداری داروهای با هشدار بالا در مکان مجزا و با علائم هشدار با دسترسی محدود در انبار دارویی، داروخانه و بخش</li> <li>❖ لحاظ شباهت‌های دارویی در نحوه چینش داروها در انبار/محل نگهداری با علائم هشدار</li> <li>❖ شرایط انبارش دارو، ملزومات و تجهیزات مصرفی پزشکی، بر اساس الزامات کارخانه سازنده</li> <li>❖ مدیریت تاریخ انقضا دارو ملزومات و تجهیزات مصرفی پزشکی و مدیریت مصرف آن‌ها در انبار با روشی مدون و منظم</li> </ul>	
<p>مسئول فنی / رئیس بخش مراقبت‌های دارویی بایستی بر کیفیت انبارش به صورت مدون و برنامه‌ریزی شده نظارت نموده و در صورت مشاهده هرگونه عدم انطباق ضمن انجام اقدامات اصلاحی موارد را با ذکر اقدام اصلاحی در سوابق انبار ثبت و نگهداری نماید.</p> <p>دستورالعمل به شماره ۴۰۰/۱۲۸۴۳ د مورخ ۴/۲۷/۴۰ معاونت درمان وزارت متبوع ۱۳۹۵ با موضوع دستورالعمل راهنمای ایمنی بیمار مرتبط با استانداردهای اعتباربخشی، راهنمای داروهای با هشدار بالا</p>	
سطح یک	<b>ب-۶-۲-۲ * توزیع دارو، ملزومات و تجهیزات مصرفی پزشکی، بر اساس الزامات کارخانه سازنده و به صورت حفاظت شده و ایمن انجام می‌شود.</b>
<ul style="list-style-type: none"> <li>❖ وجود برنامه مدون برای توزیع دارو تحت نظارت مستقیم مسئول فنی/ رئیس بخش مراقبت‌های دارویی</li> <li>❖ توزیع ایمن دارو، ملزومات و تجهیزات مصرفی پزشکی، بر اساس الزامات کارخانه سازنده</li> <li>❖ رعایت موازین ایمنی بیمار طبق دستورالعمل ابلاغی در خصوص داروهای با هشدار بالا</li> </ul>	
<p>مدیریت توزیع به خصوص در خصوص داروهای یخچالی و داروهای با شرایط خاص نگهداری از اهم مواردی است که بایستی تحت نظارت دقیق صورت پذیرد.</p> <p>دستورالعمل به شماره ۴۰۰/۱۲۸۴۳ د مورخ ۴/۲۷/۴۰ معاونت درمان وزارت متبوع ۱۳۹۵ با موضوع دستورالعمل راهنمای ایمنی بیمار مرتبط با استانداردهای اعتباربخشی، راهنمای داروهای با هشدار بالا</p>	



سطح یک	<p>ب-۶-۳ * فراخوان دارو و تجهیزات مصرفی پزشکی طبق ضوابط مربوط برنامه‌ریزی و انجام می‌شود.</p>
	<ul style="list-style-type: none"> <li>❖ اطلاع رسانی دارو و تجهیزات مصرفی پزشکی فراخوان شده<sup>۱</sup> به بخش/ واحدها توسط مسئول فنی/ رئیس بخش مراقبت‌های دارویی</li> <li>❖ نظارت بر جمع آوری فوری دارو و تجهیزات مصرفی پزشکی فراخوان شده</li> <li>❖ عدم دسترسی کارکنان بالینی به دارو و تجهیزات مصرفی پزشکی فراخوان شده در محل ارائه مراقبت/خدمت</li> <li>❖ عدم قرار گرفتن دارو و تجهیزات مصرفی پزشکی فراخوان شده در محدوده داروها و تجهیزات مصرفی پزشکی در حال مصرف و گردش کار</li> <li>❖ روشن بودن سرنوشت نهایی دارو و تجهیزات مصرفی پزشکی فراخوان و جمع آوری شده در بخش مراقبت‌های دارویی</li> </ul>
	<p>➤ سوابق و مستندات مورد نیاز دارو و تجهیزات مصرفی پزشکی فراخوان شده</p> <ol style="list-style-type: none"> <li>۱. سوابق مکاتبات سازمان غذا و دارو و سایر نهادهای ذیربط در خصوص فراخوان دارو و تجهیزات مصرفی پزشکی</li> <li>۲. فهرست دارو و تجهیزات مصرفی پزشکی فراخوان شده با ذکر مشخصات، کارخانه سازنده، سری ساخت و در صورت مصرفی بودن تاریخ تولید و انقضا</li> <li>۳. سوابق اطلاع رسانی دارو و تجهیزات مصرفی پزشکی فراخوان شده به تمامی بخش/ واحدها توسط مسئول فنی/ رئیس بخش مراقبت‌های دارویی</li> <li>۴. سوابق و مستندات بیان کننده سرنوشت نهایی دارو و تجهیزات مصرفی پزشکی فراخوان شده</li> </ol> <p>📎 دستورالعمل به شماره SOP_DPNA_GIO_014 مورخ ۹۷/۱۱/۰۱</p>
سطح یک	<p>ب-۶-۴ * داروهای " با هشدار بالا " به صورت ایمن نگهداری و توزیع می‌شوند.</p>
	<ul style="list-style-type: none"> <li>❖ نگهداری ایمن داروهای با هشدار بالا در در انبار دارویی</li> <li>❖ نشان گذاری و توزیع ایمن داروهای با هشدار بالا</li> </ul> <p>بنابر منابع معتبر، زمانی که "داروهای با هشدار بالا"<sup>۲</sup> به اشتباه مورد استفاده قرار می‌گیرند، باعث مرگ یا آسیب شدید بیماران می‌شوند. اگر چه ممکن است میزان تکرار خطا در مصرف و تجویز این داروها شایع نباشد، لیکن عوارض به جای مانده ناشی از خطاهای دارویی برای بیماران بسیار شدید، پایدار و غیر قابل جبران و بازگشت است. این داروها که می‌توان از میان آن‌ها، به داروهای ضد انعقاد، نارتوتیک‌ها، اوپوئیدها، انسولین و آرام بخش‌ها اشاره نمود، بیشتر تَوَام با عوارضی نظیر کاهش فشارخون، خونریزی، کاهش قند خون، دلیریوم، لتارژی و برادیکاردی بوده که هر یک از این عوارض می‌توانند آسیب و ضرری جبران ناپذیر را برای بیماران باعث شوند. از اهم احتیاطاتی که در مصرف و تجویز این داروها، ممنوعیت دسترسی آزاد به "داروهای با هشدار بالا" است. دسترسی به "داروهای با هشدار بالا" در اتاق آماده‌سازی دارو و انبار دارویی بخش بایستی محدود باشد. داروهای با هشدار بالا که دارای اسامی و یا اشکال مشابه می‌باشند در محل نگهداری در بخش در سبدهای قرمز رنگ گذارده شده، نام دارو به زبان فارسی با فونت حداقل ۴۸ که از دور قابل خواندن باشد، بر روی آن نصب شود. کارکنان بالینی به اطلاعات دارویی داروهای هشدار بالا مانند اشکال دارویی، دوزها، طریقه آماده‌سازی، راه‌های تجویز، زمان دارودهی، عوارض، تداخلات، پایش، هشدارهای دارویی دسترسی داشته باشند. استانداردسازی و دقت بسیار در هنگام انبار داری، نسخه نویسی، نسخه برداری، آماده سازی و تجویز "داروهای با هشدار بالا" رعایت گردد به نحوی که از بروز وقایع ناخواسته بکاهد. تجویز و آماده سازی "داروهای با هشدار بالا" توسط دو نفر از کادر حرفه‌ای به صورت مستقل از یکدیگر انجام شود.</p> <p>اجرای مفاد دستورالعمل به شماره ۴۰۰/۱۲۸۴۳ مورخ ۱۳۹۵/۴/۲۷ معاونت درمان وزارت متبوع با موضوع " دستورالعمل راهنمای ایمنی بیمار مرتبط با استانداردهای اعتبار بخشی، راهنمای داروهای با هشدار بالا.</p> <p>📎 استناد به بخشنامه دارهای پرخطر (هشدار بالا) ۴۰۹/۹۵۶۳ د مورخه ۹۵/۳/۲۶</p> <p>📎 "بخشنامه" برچسب گذاری داروهای با هشدار بالا به شماره ۶۵۵/۱۲۷۷۱۴ مورخ ۱۳۹۶/۱۰/۱۲</p>

<sup>1</sup> Recall

<sup>2</sup> High Alert Medications



سطح یک	ب-۶-۵ * آماده‌سازی داروهای پر خطر و سیتوتوکسیک با رعایت ضوابط مربوط و تحت شرایط ایمن آماده سازی می‌شوند.
	<p>❖ وجود حداقل تجهیزات و امکانات مورد نیاز</p> <p>❖ آماده‌سازی داروهای پر خطر و سیتوتوکسیک با رعایت ضوابط مربوط و تحت شرایط ایمن</p> <p>➤ نکاتی در زمینه مدیریت دارویی داروهای شیمی درمانی</p> <ol style="list-style-type: none"> <li>۱. آماده سازی دارو طبق نسخه الکترونیک بیمار</li> <li>۲. انتقال داروهای سیتوتوکسیک در بسته بندی مناسب و با برچسب هشداردهنده</li> <li>۳. هرگونه انتقال داروها از داروخانه یا انبار به محل ساخت یا بخش توسط پرسنل آموزش دیده</li> <li>۴. ممنوعیت تحویل دارو به بیمار</li> <li>۵. دسترسی و آشنایی با کیت نشت برای تمامی افرادی که در فرایند جابجایی و حمل و نقل داروهای سیتوتوکسیک دخالت دارند</li> <li>۶. استفاده از تجهیزات حفاظت شخصی برای تمامی افرادی که در فرایند جابجایی و حمل و نقل داروهای سیتوتوکسیک دخالت دارند</li> <li>۷. برچسب گذاری داروهای سیتوتوکسیک در قفسه محل نگهداری شامل نام دارو، تاریخ انقضا و شماره سری ساخت بدون استفاده از علائم اختصاری و کد</li> <li>۸. وجود یخچال‌های استاندارد داروی دارای مشخصات مطابق دستورالعمل</li> </ol> <p>➤ آماده سازی داروهای سیتوتوکسیک</p> <ol style="list-style-type: none"> <li>۱. نظارت مستقیم داروساز</li> <li>۲. حفاظت از کارکنانی که با این داروها سروکار دارند و حفاظت از فرآورده ( به لحاظ میکروبی و وجود ذره)</li> <li>۳. به حداقل رساندن آلودگی محیط زیست کاهش هدر رفت فرآورده دارویی</li> <li>۴. امکان آماده سازی دارو با دز تجویز شده و کاهش عوارض و افزایش اثر بخش</li> <li>۵. ممانعت از انتقال آلودگی به محیط، پرسنل و فرآورده</li> <li>۶. وجود اتاق تمیز<sup>۱</sup> در مرکز شیمی درمانی بیشتر از ۱۲ تخت ( در مرکز شیمی درمانی کمتر از ۱۲ تخت شیمی درمانی استفاده از ایزولاتور منعی ندارد)</li> <li>۷. وجود تجهیزات آماده سازی دارو و کابین بیولوژیک ایمن<sup>۲</sup></li> <li>۸. وجود ایزولاتور، دستگاه‌های خودکار نیمه خودکار آماده سازی دارو و تجهیزات مصرفی آماده سازی دارو</li> <li>۹. دفع ایمن و منطبق بر اصول بهداشتی پسماندهای داروی سیتوتوکسیک</li> <li>۱۰. تمامی پسماندهای سیتوتوکسیک باید به صورت جداگانه از سایر زباله‌ها جمع آوری شده و به شکل صحیح مدیریت گردند</li> <li>۱۱. برچسب زنی دارو در اتاق تمیز که حاوی اطلاعات کافی و صحیح به صورت خوانا باشد</li> <li>۱۲. درج مواردی که در برچسب باید ذکر شود</li> <li>۱۳. انتقال ایمن داروها توسط کارکنان آموزش دیده</li> <li>۱۴. نگهداری ایمن داروهای آماده شده و ویال‌های نیمه مصرف</li> </ol> <p>➤ رئوس مطالب آموزشی کارکنان فعال در آماده سازی و حمل و نقل و تزریق داروهای سیتوتوکسیک</p> <ol style="list-style-type: none"> <li>۱. فرآیندهای مناسب برای کار با داروی سیتوتوکسیک</li> <li>۲. اثرات داروها بر سلامت، خطرات و اقدامات ایمنی</li> <li>۳. فنون اسپتیک</li> <li>۴. نحوه دفع مواد و وسایل آلوده و باقیمانده مواد سیتوتوکسیک</li> <li>۵. اقدامات لازم در صورت بروز حادثه و نشت دارو</li> <li>۶. محاسبات</li> <li>۷. استفاده از تجهیزات حفاظت فردی و رعایت بهداشت دست و استفاده از دستکش استریل</li> <li>۸. استانداردها و شرایط کار در اتاق تمیز و کابین ایمن بیولوژیک</li> </ol> <p>📄 دستورالعمل<sup>۱</sup> استانداردهای اتاق تمیز برای آماده‌سازی داروهای تزریقی و تغذیه وریدی<sup>۲</sup> به شماره ۶۵۵/۶۹۱۲ مورخ ۱۳۹۶/۰۱/۲۹</p> <p>📄 دستورالعمل<sup>۲</sup> استانداردهای اتاق تمیز برای آماده‌سازی داروهای سیتوتوکسیک<sup>۲</sup> به شماره ۶۵۵/۶۹۱۵ مورخ ۱۳۹۶/۰۱/۲۹</p>

<sup>1</sup> Clean Room

<sup>2</sup> Biological Safety Cabinet ( BSC)



سطح دو	ب-۶-۲* انهدام داروها و تجهیزات مصرفی پزشکی تاریخ مصرف گذشته با تدوین صورتجلسه برای هر مورد با حضور مسئول فنی داروخانه انجام می‌شود.
	<ul style="list-style-type: none"> <li>❖ دسترسی و آگاهی کارکنان مدیریت دارویی به دستورالعمل الزامات امحاء ضایعات دارویی ابلاغی وزارت بهداشت</li> <li>❖ انهدام داروها تاریخ گذشته بر اساس دستورالعمل فوق الذکر</li> <li>❖ انهدام تجهیزات پزشکی مصرفی تاریخ گذشته بر اساس دستورالعمل ابلاغی سازمان غذا و دارو</li> <li>❖ عدم وجود هیچ مورد و تجهیزات مصرفی پزشکی تاریخ مصرف گذشته در محدوده داروها و تجهیزات مصرفی پزشکی در حال مصرف و گردش کار</li> </ul>
	ک شماره ۶۵۸/۴۴۲۸۲/د مورخ ۱۳۹۵/۵/۵
سطح دو	ب-۶-۲-۷ انبار داروخانه فضای فیزیکی مستقل دارد و تحت کنترل است.
	<ul style="list-style-type: none"> <li>❖ تامین، منابع، امکانات و کارکنان مرتبط برای انباردارویی</li> <li>❖ وجود فضای فیزیکی مستقل انبار داروخانه طبق دستورالعمل ابلاغی وزارت بهداشت</li> <li>❖ تقسیم بندی فضای فیزیکی انبار طبق استاندارد ابلاغی</li> <li>❖ جداسازی محل نگهداری داروها و تجهیزات پزشکی مصرفی فراخوان شده</li> <li>❖ جداسازی محل نگهداری ضایعات، داروهای سایتوتوکسیک، بایو داروها، محلول‌های شیمیایی، مواد قابل اشتعال و ضدعفونی کننده‌ها طبق استاندارد</li> <li>❖ قفسه بندی انبار مطابق استاندارد</li> <li>❖ عدم دسترسی افراد و کارکنان غیر مرتبط به انبار دارویی و داروخانه</li> <li>❖ وجود سیستم گرمایش، سرمایش و تهویه مناسب</li> <li>❖ مدیریت کیفیت انبارش دارو، ملزومات و تجهیزات مصرفی پزشکی، بر اساس الزامات کارخانه سازنده تحت نظارت مسئول فنی/ رئیس بخش مراقبت‌های دارویی</li> </ul>
	ک استاندارد فضای فیزیکی بخش مراقبت‌های دارویی به شماره ۶۵۵/۱۵۹۹۷۴ در تاریخ ۱۳۹۵/۱۰/۲۶
سطح سه	ب-۶-۲-۸* آماده سازی داروهای پرخطر و سیتوتوکسیک با حضور و تحت نظارت مستقیم داروساز، برنامه‌ریزی و انجام می‌شود.
	<ul style="list-style-type: none"> <li>❖ نظارت مسئول فنی/ رئیس بخش مراقبت‌های دارویی در مراحل آماده‌سازی داروهای پرخطر و سیتوتوکسیک</li> <li>❖ آماده سازی داروهای پرخطر و سیتوتوکسیک با حضور داروساز</li> </ul>
	منظور از تحت نظارت مستقیم حضور فیزیکی داروساز در حین آماده سازی داروهای پرخطر و سیتوتوکسیک است.
سطح	<b>ب-۶-۳ مسئول فنی بخش مراقبت‌های دارویی بر روند مراقبت‌های دارویی در سطح بیمارستان نظارت می‌نماید.</b>
سطح یک	ب-۶-۳-۱ مراحل خرید، انبارش ایمن دارو، ملزومات و تجهیزات مصرفی پزشکی، تحت نظارت مستقیم مسئول فنی بخش مراقبت‌های دارویی است.
	<ul style="list-style-type: none"> <li>❖ نظارت مستقیم مسئول فنی/ رئیس بخش مراقبت‌های دارویی بر روند خرید دارو</li> <li>❖ نظارت مستقیم مسئول فنی/ رئیس بخش مراقبت‌های دارویی بر روند خرید ملزومات و تجهیزات مصرفی پزشکی</li> <li>❖ نظارت مستقیم مسئول فنی/ رئیس بخش مراقبت‌های دارویی بر روند انبارش ایمن دارو ملزومات و تجهیزات مصرفی پزشکی</li> <li>❖ طراحی و اجرای اقدامات اصلاحی/ برنامه بهبود در صورت بروز هرگونه عدم انطباق در مراحل خرید و انبارش دارو ملزومات و تجهیزات مصرفی پزشکی</li> <li>❖ ثبت و نگهداری موارد عدم انطباق و اقدامات اصلاحی/ برنامه بهبود اجرا شده در بخش مراقبت‌های دارویی</li> </ul>
	نظارت مستقیم مسئول فنی/ رئیس بخش مراقبت‌های دارویی بر مواردی مانند نحوه برآورد و تعیین نقطه سفارش هریک از اقلام، نحوه و معیارهای انتخاب تامین کنندگان، نحوه اولویت‌بندی منابع تامین دارو، ملزومات و تجهیزات پزشکی مصرفی و انبارش ایمن آن‌ها مد نظر است.
سطح دو	ب-۶-۳-۲ مسئول فنی بخش مراقبت‌های دارویی به اطلاعات بیماران دسترسی داشته و در مدیریت مراقبت‌های دارویی از این اطلاعات استفاده می‌نماید.
	<ul style="list-style-type: none"> <li>❖ دسترسی مدیر دارویی/ مسئول فنی بخش مراقبت‌های دارویی به اطلاعات بیماران از طریق سامانه اطلاعات بیمارستان</li> <li>❖ استفاده از اطلاعات بیماران در مدیریت مراقبت‌های دارویی و روند تجویز و مصرف ملزومات و تجهیزات مصرفی پزشکی</li> </ul>
	حداقل موارد دسترسی به اطلاعات شامل نام، جنس، وزن، سن، هر نوع حساسیت یا آلرژی، تشخیص فعلی، نتایج آزمایشگاهی و داروهای تجویز شده در بخش‌های مختلف و سوابق دارویی قبلی بیمار(فرم تلفیق دارویی) برای مدیر دارویی/ مسئول فنی از طریق سامانه اطلاعات بیمارستان است.





سطح دو	ب-۳-۳ * نسخه پیچی و توزیع ایمن دارو، ملزومات و تجهیزات مصرفی پزشکی، تحت نظارت مستقیم مسئول فنی بخش مراقبت‌های دارویی است.
	<ul style="list-style-type: none"> <li>❖ نظارت بر انتقال اطلاعات کامل و دقیق دارو، تجهیزات و ملزومات پزشکی مصرفی از پرونده به سامانه اطلاعات بیمارستان توسط مسئول فنی بخش مراقبت‌های دارویی</li> <li>❖ نسخه پیچی دارویی توسط کارشناس/ تکنسین دارویی تحت نظارت مسئول فنی بخش مراقبت‌های دارویی</li> <li>❖ رعایت موازین ایمنی بیمار داروهای با هشدار بالا و چک مستقل دوگانه طبق دستورالعمل ابلاغی و تحت نظارت مسئول فنی بخش مراقبت‌های دارویی در نسخه پیچی</li> <li>❖ رعایت موازین ایمنی بیمار داروهای مشابه طبق دستورالعمل ابلاغی و تحت نظارت مسئول فنی بخش مراقبت‌های دارویی در نسخه پیچی</li> <li>❖ نظارت مسئول فنی بخش مراقبت‌های دارویی بر انطباق نسخه پیچی با دستورات پزشک در سامانه اطلاعات بیمارستان برای بیماران بستری</li> <li>❖ نظارت مسئول فنی بخش مراقبت‌های دارویی بر نحوه توزیع دارو، ملزومات و تجهیزات پزشکی مصرفی به بخش‌های بستری</li> </ul>
	<p>➤ ابعاد نظارت مسئول فنی بخش مراقبت‌های دارویی بر نحوه توزیع دارو، ملزومات و تجهیزات پزشکی مصرفی</p> <ol style="list-style-type: none"> <li>۱. تعیین نحوه و تواتر توزیع دارو، ملزومات و تجهیزات پزشکی از انبارهای مربوطه به داروخانه، از داروخانه به بخش و موارد استثنایی خارج از پیش بینی</li> <li>۲. توزیع دارو به صورت Unit dose یا نایلون دوز بودن نحوه تحویل دارو به بخش‌ها</li> <li>۳. انتخاب کارکنان ذیصلاح تحویل گیرنده دارو در بخش‌ها به تشخیص سرپرستار</li> <li>۴. حمل و نقل ایمن دارو، ملزومات و تجهیزات پزشکی مصرفی با رعایت شرایط نگهداری از جمله دما و شرایط بسته بندی از انبار دارویی تا بخش‌ها</li> <li>۵. حفظ زنجیره سرمایی داروهای یخچالی، محافظت از بسته بندی داروها</li> <li>۶. عدم خروج داروها از بسته بندی بهداشتی و خرد کردن ورق‌های دارو که منجر به ناممکن بودن قرائت تاریخ انقضا</li> <li>۷. تحویل دارو، ملزومات و تجهیزات پزشکی مصرفی صرفاً به افراد معین و ذیصلاح در هر یک از بخش‌های بالینی</li> <li>۸. عودت داروها و ملزومات مصرف نشده بیماران با حفظ شرایط نگهداری به داروخانه</li> <li>۹. عدم انبارش دارو در بخش و عودت داروهای مصرف نشده در بخش‌ها</li> <li>۱۰. نظارت میدانی مدیریت دارویی از اتاق درمان و نحوه نگهداری و مصرف داروهای موجود در بخش در بازه زمانی معین</li> <li>۱۱. مراقبت از تداخلات دارویی، عوارض جانبی دارویی و دستورالعمل داروهای خودبخود متوقف شونده با استفاده از نرم افزار</li> <li>۱۲. نحوه نگهداری داروهای پرخطر و تزریقی و گران قیمت</li> </ol> <p>کمیته درمان دارو تجهیزات پزشکی در بازه زمانی حداقل هر سه ماه یک بار از تمامی بخش‌های بالینی نظرات و انتقادات را در زمینه تامین و توزیع دارو، ملزومات و تجهیزات پزشکی را جمع آوری و تصمیمات اصلاحی/ برنامه بهبود را با محوریت مسئول فنی بخش مراقبت‌های دارویی طراحی و اجرا می‌نماید.</p> <p>📄 توزیع داروهای مخدر بر اساس دستورالعمل توزیع و مصرف داروهای مخدر به شماره ۱۱۲۳۲/۶۵۵/د مورخ ۱۳۹۱/۰۷/۱۱</p> <p>📄 دستورالعمل به شماره ۴۰۰/۱۲۸۴۳ د مورخ ۱۳۹۵/۴/۲۷/ معاونت درمان وزارت متبوع با موضوع راهنمای ایمنی بیمار مرتبط با استانداردهای اعتباربخشی، راهنمای داروهای با هشدار بالا</p>



سطح دو	<p>ب-۳-۴ * عوارض/واکنش و خطاهای دارویی گزارش، تحلیل و اقدامات اصلاحی مؤثر تحت مدیریت مسئول فنی بخش مراقبت‌های دارویی به عمل می‌آید.</p>
	<p>❖ شناسایی و گزارش‌دهی عوارض و خطاهای دارویی در بیمار، طبق دستورالعمل ثبت عوارض و خطاهای دارویی و راهنمای گزارش عوارض و اشتباهات دارویی</p> <p>❖ ارسال گزارش عوارض ناخواسته داروها و خطاهای دارویی، از طریق تکمیل و ارسال فرم زرد ADR و یا سامانه گزارش دهی آنلاین<sup>۱</sup></p>
	<p>عوارض/واکنش و خطاهای دارویی در بیمار، طبق دستورالعمل ثبت عوارض و خطاهای دارویی و راهنمای گزارش عوارض و اشتباهات دارویی مشاهده شده در بیمارستان‌ها به گروه ثبت و گزارش ایمنی و عوارض ناخواسته فرآورده‌های سلامت، زیرمجموعه دفتر نظارت و پایش مصرف فرآورده‌های سلامت سازمان غذا و دارو گزارش می‌شود. یادآوری مهم! مفهوم ADR آن است که علی‌رغم رعایت داروی صحیح با دوز صحیح، به بیمار صحیح، از راه صحیح، در زمان صحیح با واکنش ناخواسته در بیمار مواجه شویم. این امر با خطاهای دارویی دو مقوله مستقل و متفاوت هستند. کاربرد واکنش‌های ناخواسته دارویی در ارزیابی کشوری و تصمیم در خصوص حذف/ریکال نمودن دارو است. خطاهای دارویی در بخش داروهای صحیح در مراقبت‌های عمومی بالینی ارزیابی خواهد شد. بدیهی است گزارش خطاهای دارویی بایستی به مراجع مربوط طبق دستورالعمل وقایع ناخواسته مضمون استانداردهای رهبری و مدیریت در کیفیت منعکس و مدیریت شود.</p>
سطح سه	<p>ب-۳-۵ * مصرف ایمن دارو، ملزومات و تجهیزات مصرفی پزشکی، تحت نظارت مستقیم مسئول فنی بخش مراقبت‌های دارویی است.</p>
	<p>❖ نظارت مستقیم و میدانی مسئول فنی بخش مراقبت‌های دارویی بر نحوه تجویز و مصرف ایمن داروهای مولتی دوز<sup>۲</sup></p> <p>❖ نظارت مستقیم و میدانی مسئول فنی بخش مراقبت‌های دارویی بر نحوه تجویز و مصرف ایمن ملزومات و تجهیزات پزشکی صرفاً یک‌بار مصرف</p> <p>❖ نظارت مستقیم و میدانی مسئول فنی بخش مراقبت‌های دارویی بر نحوه تجویز و مصرف ایمن تجهیزات مصرفی پزشکی با قابلیت مصرف مجدد</p> <p>❖ نظارت مستقیم و میدانی مسئول فنی بخش مراقبت‌های دارویی بر نحوه نگهداری، تجویز شناسایی و مصرف ایمن داروهای با هشدار بالا و پرخطر در بخش‌های بالینی</p> <p>❖ طراحی و اجرای اقدامات اصلاحی/ برنامه بهبود با مشارکت کمیته درمان دارو و تجهیزات پزشکی با محوریت مسئول فنی بخش مراقبت‌های دارویی</p>
	<p>➤ نکاتی مهم در زمینه مصرف ایمن داروهای مولتی دوز</p> <ol style="list-style-type: none"> <li>۱. به منظور کاهش احتمال آلودگی متقاطع بین بیماران، حتی المقدور از ویال‌های تک دوزی برای هر بیمار استفاده شود.</li> <li>۲. استفاده از ویال‌های چند دوزی تنها در زمانی توصیه می‌شود که راه حل منحصر به فرد باشد.</li> <li>۳. به صورت هم زمان دو یا چند ویال دارویی را در بالین بیماران باز نشود.</li> <li>۴. در صورت امکان یک ویال چند دوزی را به هر بیمار اختصاص داده و بعد از چسباندن برچسب نام بیمار و تاریخ باز نمودن ویال بر روی آن مطابق با توصیه کارخانه سازنده آن را در شرایط و محل توصیه شده نگهداری شود.</li> <li>۵. ویال‌های چند دوزی را در فضای باز بخش به دلیل احتمال آلودگی با اسپری‌ها و ترشحات محیطی قرار ندهید.</li> <li>۶. ویال‌های چند دوزی را در موارد ذیل مطابق با دستورالعمل دفع بهداشتی پسماندهای بیمارستانی دفع نمایید             <ul style="list-style-type: none"> <li>• در صورتی که استریلیتی و یا محتوی ویال خراب شده است.</li> <li>• در صورتی که تاریخ انقضاء دارو گذشته است (حتی در صورتی که دارو دارای مواد محافظ آنتی میکروبیال باشد).</li> <li>• در صورتی که دارو بعد از باز شدن به طرز مناسبی نگهداری و انبار نشده باشد.</li> <li>• در صورتی که دارو دارای مواد محافظ آنتی میکروبیال نباشد، ۲۴ ساعت بعد از باز کردن ویال دارویی و یا پس از انقضاء زمان توصیه شده توسط کارخانه سازنده.</li> <li>• صرف نظر از تاریخ انقضاء دارو، در صورتی که دارو به طرز مناسبی انبار نشده، سهواً آلوده شده و یا بر روی آن تاریخ تولید درج نشده باشد.</li> </ul> </li> </ol> <p>تجویز و مصرف ایمن تجهیزات مصرفی پزشکی با قابلیت مصرف مجدد با تایید کارخانه سازنده و تائید منابع معتبر و شواهد علمی و تصویب کمیته درمان و دارو تجهیزات و در نهایت رعایت دستورالعمل‌های ابلاغی وزارت بهداشت در موارد خاص برنامه‌ریزی می‌شود. وجود امکانات و منابع مورد نیاز جهت آماده سازی ایمن تجهیزات و ملزومات مصرفی با قابلیت مصرف مجدد برای استفاده دوباره ضروری است و در صورت فقدان امکانات، تجهیزات، مواد و شرایط آماده سازی بایستی یک بار مصرف تلقی شود.</p> <p>کد دستورالعمل ابلاغی ۱۰۰/۱۱۰۸ مورخ ۱۳۹۴/۱۱/۲۶ وزارت بهداشت</p>

<sup>1</sup> adr.ttac.ir

<sup>2</sup> Multiple dose



ب-۶-۴ تجویز و مصرف منطقی دارو، ملزومات و تجهیزات مصرفی پزشکی مدیریت می‌شود.	
سطح دو	ب-۶-۴-۱ فرمولاری دارویی بیمارستان در چارچوب فارماکوپه کشوری تدوین و پزشکان به آن دسترسی دارند.
	<ul style="list-style-type: none"> <li>❖ تدوین فرمولاری دارویی بیمارستان در کمیته دارو درمان بیمارستان با محوریت مدیریت دارویی در چارچوب و زیرمجموعه فهرست رسمی داروهای ایران (IDL)</li> <li>❖ وجود نام ژنریک، نام تجاری، کد اختصاصی، شکل دارویی، قدرت داروها در فرمولاری بیمارستان</li> <li>❖ ابلاغ فرمولاری دارویی به صورت فایل الکترونیکی به پزشکان و بخش‌های بالینی</li> <li>❖ آگاهی پزشکان و کارکنان مرتبط بخش‌های بالینی از فرمولاری ابلاغی بیمارستان</li> <li>❖ آنالیز ABC هر سه ماه یکبار برای فرمولاری دارویی برای تجویز و مصرف منطقی داروهای گران قیمت و پرمصرف</li> <li>❖ مدیریت تجویز و مصرف برای ۵ داروی پرهزینه گروه A به منظور کاهش هزینه‌ها با استفاده از راهنماهای بالینی مربوط</li> <li>❖ بازنگری فرمولاری بیمارستان حداقل سالیانه و در فواصل زمانی کم‌تر با تشخیص کمیته دارو درمان</li> </ul>
	<p>فارماکوپه و فرمولاری دارای مفهوم یکسان در بیمارستان هستند. همچنین تدوین فرمولاری تجهیزات کاشتنی و ملزومات و تجهیزات مصرفی پزشکی در مصرف بهینه و تجویز و مصرف منطقی این تجهیزات و آنالیز ABC هر سه ماه یکبار آن‌ها برای تجویز و مصرف منطقی تجهیزات مصرفی پزشکی گران قیمت و پرمصرف توصیه شده و بسیار کمک کننده است. فرمولاری و فهرست تجهیزات پزشکی مصرفی پیشنهادی مسئول فنی/رئیس بخش مراقبت‌های دارویی جهت بررسی و تصویب به کمیته درمان دارو و تجهیزات پزشکی ارائه شده و با مشارکت فعال پزشکان و کارکنان مرتبط تدوین و ابلاغ می‌شود.</p>
سطح سه	ب-۶-۴-۲ تجویز دارو توسط پزشکان در چارچوب فرمولاری بیمارستان است و هرگونه تجویز خارج از فرمولاری مدیریت می‌شود.
	<ul style="list-style-type: none"> <li>❖ پیش بینی فرایندی قابل کنترل توسط کمیته درمان دارو و تجهیزات پزشکی برای مدیریت تجویز خارج از فرمولاری دارو و تجهیزات پزشکی مصرفی</li> <li>❖ مدیریت هرگونه تجویز خارج از فرمولاری دارو و تجهیزات پزشکی مصرفی بیمارستان با محوریت مسئول فنی/رئیس بخش مراقبت‌های دارویی</li> <li>❖ تامین دارو و تجهیزات مصرفی خارج از فرمولاری دارو و تجهیزات پزشکی مصرفی، با تایید صاحبان فرایند و طبق فرایند مصوب کمیته درمان دارو و تجهیزات پزشکی</li> <li>❖ ثبت سوابق تجویز خارج از فرمولاری دارو و تجهیزات پزشکی مصرفی پزشکان بیمارستان</li> <li>❖ طرح و تصمیم گیری در زمینه ممنوعیت تجویز خارج از فرمولاری / الحاق داروهای با تواتر تجویز بالا به فرمولاری بیمارستان</li> </ul>
	<p>منظور مدیریت تجویز داروهای خارج از فرمولاری بیمارستان است اما تجویز داروی خارج از فهرست رسمی داروهای ایران که توسط سازمان غذا و دارو اعلام می‌شود، یا تعریف داروهای خارج از فهرست رسمی داروهای ایران در فرمولاری بیمارستان مطلقاً ممنوع است. تجهیزات پزشکی مصرفی خارج از فرمولاری نیز باید الزاماً جز فهرست اعلام شده در سامانه <i>Imed</i> باشد.</p>
ب-۶-۵ متخصص داروسازی بالینی داروهای تجویز شده را بازنگری و نظریه خود را در پرونده بیمار ثبت می‌نماید.	
سطح دو	ب-۶-۵-۱ *متخصص داروسازی بالینی در بخش‌های ویژه، داروهای تجویز شده را بازنگری و نظریه خود را در پرونده بیمار ثبت می‌نماید.
	<ul style="list-style-type: none"> <li>❖ ارزیابی داروهای تجویز شده برای بیماران در بخش‌های ویژه توسط متخصص داروسازی بالینی</li> <li>❖ ثبت پیشنهادات بازنگری داروهای تجویز شده در صورت لزوم در پرونده بیمار یا سامانه اطلاعات بیمارستان</li> <li>❖ بررسی نظریه متخصص داروسازی بالینی در پرونده بیمار و تایید/عدم تایید توسط پزشک معالج در بخش‌های ویژه</li> </ul>
	<p>در مراکز فاقد متخصص داروسازی بالین، برای تحقق این استاندارد از طریق خرید خدمت، از متخصص داروسازی بالینی خارج از بیمارستان استفاده شود.</p>
سطح سه	ب-۶-۵-۲ *متخصص داروسازی بالینی حسب اندیکاسیون، در همه بخش‌ها، داروهای تجویز شده را بازنگری و نظریه خود را در پرونده بیمار ثبت می‌نماید.
	<ul style="list-style-type: none"> <li>❖ ارزیابی داروهای تجویز شده برای بیماران در تمامی بخش‌های بالینی توسط متخصص داروسازی بالینی</li> <li>❖ ثبت پیشنهادات بازنگری داروهای تجویز شده در صورت لزوم در پرونده بیمار یا سامانه اطلاعات بیمارستان</li> <li>❖ بررسی نظریه متخصص داروسازی بالینی در پرونده بیمار و تایید/عدم تایید توسط پزشک معالج</li> </ul>
	<p>در مراکز فاقد متخصص داروسازی بالین، برای تحقق این استاندارد از طریق خرید خدمت، از متخصص داروسازی بالینی خارج از بیمارستان استفاده شود.</p>



## ب-۷ خدمات تصویر برداری

سطح	ب-۷-۱ خدمات تصویر برداری با رعایت اصول ایمنی بیماران و مراجعین ارائه می‌شود.
سطح یک	<p>ب-۷-۱-۱ * بخش تصویر برداری دارای فضای مستقل فیزیکی و هشدارهای ایمنی لازم است.</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>❖ فضای فیزیکی مستقل و استاندارد در بخش تصویر برداری</li> <li>❖ نصب علائم تصویری و نوشتاری هشدار دهنده پرتو در معرض دید عموم به صورت شفاف و به تعداد کافی</li> <li>❖ تایید و آگاهی بیماران/ همراهان در خصوص گویا، شفاف و موثر بودن هشدارهای ایمنی بخش</li> <li>❖ وجود چراغ‌های هشدار دهنده فعال و سالم در بالای درب ورودی اتاق‌های تصویر برداری</li> <li>❖ تابش هماهنگ چراغ‌های هشدار دهنده با تابش پرتو</li> <li>❖ آمادگی برای پیشگیری و مقابله با سوانح پرتوی محیط کار از طریق تدوین دستورالعمل مقابله با سوانح بر اساس شرایط واقعی کار و آگاهی کارکنان در این زمینه</li> </ul> <p>فضای فیزیکی بخش تصویر برداری استاندارد است و نقشه‌های واحد به لحاظ رعایت استانداردهای بهداشت پرتوها مورد تایید باشد و نقشه فضای فیزیکی به تایید واحد بهداشت پرتوها رسیده باشد. همچنین به علت وجود خطرات پرتوها و به منظور حفظ ایمنی بیماران/ همراهان فضای فیزیکی این بخش باید مستقل بوده و گذرگاه/ محل عبور و مرور به سایر قسمت‌های بیمارستان نباشد. همچنین لازم است علائم با توجه به وسعت بخش تصویر برداری و همچنین ملاک‌هایی از جمله خانم‌های باردار، کودکان و سایر گروه‌های پرخطر تهیه و در قسمت‌هایی که در معرض دید بیماران/ همراهان است نصب شود. چراغ هشدار دهنده به منظور آگاه سازی کارکنان، بیماران و همراهان از معرض اشعه/ تابش<sup>۱</sup> و دور نگه داشتن آن‌ها از منطقه تشعشع به جهت کاهش مخاطرات پرتویی، چگونگی قرار گیری در محیط‌های مغناطیس و افزایش ایمنی افراد و حذف پرتوگیری‌های غیر ضرور است. علاوه بر نصب علائم هشدار دهنده، بهره‌گیری از سیستم‌های قفل کننده موقت ورودی‌ها همزمان با عملکرد دستگاه‌ها توصیه می‌گردد.</p>
سطح یک	<p>ب-۷-۱-۲ * مداخلات تهاجمی در واحد تصویر برداری با رعایت اصول ایمنی بیمار و ضوابط مربوط انجام می‌شود.</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>❖ تهیه فهرست پروسیجرهای نیازمند به بیهوشی یا آرام بخشی و سایر مداخلات تهاجمی</li> <li>❖ شناسایی بیمار به صورت فعال قبل از انجام پروسیجر</li> <li>❖ اخذ رضایت آگاهانه از بیماران/ مراجعین برای انجام پروسیجرهای تهاجمی</li> <li>❖ انجام پروسیجر صحیح بر روی عضو صحیح از بیمار صحیح</li> <li>❖ انجام بیهوشی و آرام بخشی بیماران، در واحد تصویر برداری توسط پزشک متخصص بیهوشی</li> <li>❖ رعایت تمامی الزامات بیهوشی و آرام بخشی ایمن اعم از تجهیزات، توالی‌های دارو، مراقبت‌های قبل، حین و پس از بیهوشی</li> <li>❖ برنامه‌ریزی و آگاهی متخصصان بیهوشی از نحوه همکاری و حضور به موقع و مستمر آن‌ها در حین مراقبت‌های بیهوشی</li> <li>❖ تدوین دستورالعمل "نحوه استفاده ایمن از مواد حاجب" و آگاهی و عملکرد کارکنان بر اساس آن</li> <li>❖ ترخیص ایمن بیمار از محل اجرای پروسیجر</li> <li>❖ رعایت اصول پیشگیری و کنترل عفونت</li> <li>❖ تحویل ایمن بیماران طبق دستورالعمل مربوطه</li> </ul> <p>در دستورالعمل نحوه استفاده ایمن از مواد حاجب بایستی حداقل، موضوعات و نحوه اخذ شرح حال بیماران، نحوه آماده سازی و استفاده از مواد حاجب تزریقی/ خوراکی و سایر، خطرات احتمالی و نحوه کنترل آن‌ها برای هر یک از مواد حاجب مد نظر باشد. امکانات لازم برای انجام تصویر برداری تحت بیهوشی با مشارکت مسئول فنی تصویر برداری و متخصصان بیهوشی شناسایی و تامین شود. همچنین لازم است فضای بسته مناسب و ایمن با رعایت موازین کنترل عفونت با امکانات مراقبتی جهت ریکواری بیماران تحت بیهوشی و کنترل عوارض احتمالی سایر مداخلات تهاجمی تامین شود. همچنین وجود امکانات مونیتورینگ بیمار تحت آرام بخشی/ بیهوشی و ریکواری، در دسترس بودن توالی اورژانس ضروری می باشد.</p> <p>دستورالعمل ۴۰۹/۱۰۷۵۷ مورخ ۹۳/۶/۱۲ با موضوع راهنمای ایمنی بیمار: راهنمای برقراری ارتباط صحیح کارکنان خدمات سلامت در حین تحویل بیمار</p>

<sup>1</sup> expose



سطح یک	ب-۱-۳ مسئول فیزیک بهداشت بیمارستان از شرح وظایف محوله طبق ضوابط سازمان انرژی اتمی ایران اطلاع دارد و بر اساس آن عمل می‌نماید.
	<ul style="list-style-type: none"> <li>❖ ابلاغ مسئول فیزیک بهداشت مطابق با ضوابط سازمان انرژی اتمی ایران</li> <li>❖ در دسترس بودن شرح وظایف مسئول فیزیک بهداشت مطابق ضوابط انرژی اتمی بصورت فایل الکترونیک</li> <li>❖ آگاهی مسئول فیزیک بهداشت از شرح وظایف محوله طبق ضوابط سازمان انرژی اتمی ایران</li> <li>❖ انجام وظایف محوله طبق ضوابط سازمان انرژی اتمی ایران توسط مسئول فیزیک بهداشت</li> </ul>
	<p>➤ برخی وظایف مسئول فیزیک بهداشت</p> <ol style="list-style-type: none"> <li>۱. پیش بینی و تهیه تجهیزات ایمنی حفاظت در برابر اشعه متناسب با نیاز بخش</li> <li>۲. نظارت بر استفاده صحیح از تجهیزات ایمنی و حفاظت در برابر اشعه توسط کارکنان و بیماران</li> <li>۳. پیش بینی و تهیه دوزیمترهای فردی و ثبت نتایج آن</li> <li>۴. برنامه‌ریزی و نظارت بر انجام آزمایشات دوره ای پزشکی توسط پرتو کاران بر اساس استانداردهای سازمان انرژی اتمی و ثبت نتایج</li> <li>۵. نظارت بر تمدید مجوز کار با اشعه از سازمان انرژی اتمی ایران</li> <li>۶. نظارت بر رعایت ماده ۲۰ قانون حفاظت در برابر اشعه شامل حق اشعه، مرخصی اشعه، و کسر ساعت کاری پرتو کار</li> </ol>
سطح	ب-۲-۷ بیمارستان از آمادگی بیماران برای انجام تصویربرداری اطمینان حاصل می‌نماید.
سطح یک	ب-۲-۱-۱ مسئول پذیرش تصویربرداری اطلاعات لازم را در زمان پذیرش بیماران اخذ و ثبت می‌نماید.
	<ul style="list-style-type: none"> <li>❖ اخذ و ثبت دقیق اطلاعات هویتی بیماران حداقل با دوشناسه بر اساس ضوابط ایمنی و نام پزشک درخواست کننده</li> <li>❖ ثبت دقیق ساعت، تاریخ، علت مراجعه، شکایت فعلی بیمار و نوع تصویر برداری</li> <li>❖ بررسی و ثبت سوابق حساسیت دارویی در موارد مداخله‌ای</li> </ul>
	نام بخش برای بیماران بستری و شماره تماس برای بیماران سرپایی بایستی در زمان پذیرش ثبت شود. همچنین ثبت اطلاعات مذکور در بیماران سرپایی توسط مسئول پذیرش واحد تصویر برداری انجام می‌شود اما در بیماران بستری با توجه به اینکه درخواست به صورت الکترونیک ارسال می‌گردد لازم است اطلاعات توسط متصدی پذیرش تصویر برداری چک مجدد شود.
سطح دو	ب-۲-۲-۲ برنامه‌ریزی لازم و آموزش در خصوص آمادگی بیماران برای انجام پروسیجرهای مختلف تصویر برداری اجرا می‌شود.
	<ul style="list-style-type: none"> <li>❖ شناسایی و فهرست نمودن پروسیجرهای نیازمند کسب آمادگی</li> <li>❖ تهیه فرم‌های آمادگی برای تمام پروسیجرهای شناسایی شده به تفکیک</li> <li>❖ دسترسی بیماران سرپایی و بخش‌های بستری به فرم‌های آمادگی جهت پروسیجرها</li> <li>❖ ارائه توضیحات کامل و قابل درک به صورت شفاهی و کتبی درخصوص انجام آمادگی‌های قبل از انجام پروسیجرها به بیماران سرپایی توسط کارکنان تصویر برداری</li> <li>❖ ارائه توضیحات کامل و قابل درک به صورت شفاهی و کتبی درخصوص انجام آمادگی‌های قبل از انجام پروسیجرها به بیماران بستری توسط پرستار</li> <li>❖ آگاهی بیماران/ همراهان از آمادگی‌های لازم قبل از انجام پروسیجرهای نیازمند آمادگی</li> <li>❖ ارائه آموزش‌های لازم به بیماران در حین انجام تصویربرداری توسط پزشک/کارکنان فنی بخش تصویر برداری</li> </ul>
	توضیحات ارائه شده درخصوص آمادگی‌های قبل از انجام پروسیجرهای مختلف، بایستی به گونه ای باشد که برای تمامی بیماران به ویژه افراد بدون/کم سواد، افراد مسن و کسانی که به زبان رایج منطقه مسلط نیستند واضح، روشن و قابل درک باشد. همچنین ضروری است اطلاع رسانی و آموزش‌های لازم در خصوص نحوه آماده سازی بیماران برای پروسیجرهای مختلف تصویر برداری با محوریت مسئول فنی بخش تصویر برداری در بخش‌های بالینی برنامه‌ریزی و انجام شود. ارائه آموزش‌های لازم به بیماران در خصوص اثرات احتمالی دارو و مراقبت‌های لازم بعد از انجام تصویربرداری توسط پزشک/کارکنان فنی توصیه می‌شود.



سطح	ب-۷-۳ کیفیت و نحوه گزارش خدمات تصویربرداری برنامه‌ریزی و مدیریت می‌شود.
سطح یک	<p>ب-۷-۳-۱ * اصول ایمنی بیماران در همه مراحل تصویربرداری رعایت می‌شود.</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>❖ شناسایی صحیح بیماران بر اساس ضوابط ایمنی بیمار در زمان پذیرش، فراخوان و هدایت به اتاق‌های تصویر برداری و قبل از انجام هرگونه اقدام به تصویر برداری</li> <li>❖ انجام تحویل ایمن بیماران طبق دستورالعمل ابلاغی وزارت بهداشت</li> <li>❖ کسب اطمینان از برجسب گذاری صحیح و کامل مشخصات بیمار در نتایج تصویر برداری بعد از انجام پروسیجر و در زمان تحویل نتایج به بیماران</li> <li>❖ انجام تصویر برداری صحیح بر روی عضو صحیح از بیمار صحیح</li> <li>❖ پیش بینی تمهیدات لازم برای مدیریت و پیشگیری از سقوط بیماران در تصویر برداری</li> <li>❖ پیش بینی تمهیدات لازم برای مدیریت بیماران کم توان جسمی، سالمندان</li> <li>❖ پیش بینی تمهیدات لازم برای مدیریت بیماران باردار و یا اطفال و آلرژی</li> <li>❖ رعایت نکات ایمنی در خصوص پیشگیری از بروز آسیب به بیمار/مراجعین و کارکنان از ناحیه کاربری دستگاه‌ها</li> <li>❖ برنامه‌ریزی و اولویت بندی بیماران بد حال با توجه به ظرفیت‌ها و انجام تصویر برداری آن‌ها در حداقل زمان ممکن</li> <li>❖ همراهی مستمر پرستار برای تداوم مراقبت بیماران حاد و بیماران بیهوش/ سطح هوشیاری پایین در واحد تصویر برداری بدون مواجهه با پرتو</li> <li>❖ رعایت موازین کنترل عفونت برای بیماران از جمله، رعایت بهداشت دست، پروب‌های سونوگرافی، تخت و سایر ابزارهای در تماس با بیمار</li> <li>❖ ارائه آموزش و آگاهی بیماران از اهمیت استفاده از وسایل حفاظت در برابر اشعه و در دسترس بودن آن‌ها</li> </ul>
	<p>این سنجه مراحل تصویربرداری در داخل و خارج از بخش تصویربرداری اعم از رادیوگرافی پرتابل در اتاق عمل و در بخش‌ها بر بالین بیمار و سونوگرافی پرتابل و نیز خدمات تصویربرداری هسته‌ای پزشکی را شامل می‌شود.</p> <p>از جمله موارد آسیب‌های ناشی از کاربری دستگاه‌های تصویر برداری می‌توان به آسیب ناشی از سقوط دستگاه رادیولوژی پرتابل، ملاحظات مربوط به حفاظت بیماران و کارکنان در مقابل حوادث ناشی از امواج MRI یا دادن اشعه بیش از دز مجاز اشاره نمود.</p> <p>شناسایی فعال و چک دستبند شناسایی مطابق استاندارد ب-۱-۱ مراقبت‌های عمومی بالینی بیمار قبل از هرگونه اقدام در واحد تصویر برداری صورت پذیرد. در خصوص بیماران/مراجعین سرپایی که فاقد دستبند شناسایی می‌باشند شناسه‌های نام، نام خانوادگی و سال تولد (سن) از بیمار/مراجعه کننده پرسیده شده با مشخصات بیمار در دستور درخواست تصویربرداری مقایسه می‌گردد.</p> <p>دستورالعمل ۴۰۹/۱۰۷۵۷/د مورخ ۹۳/۶/۱۲ وزارت بهداشت</p>
سطح دو	<p>ب-۷-۳-۲ * نتایج تصویربرداری بدون اختلال/ تاخیر در روند تشخیص و درمان در اختیار پزشکان قرار می‌گیرد.</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>❖ برنامه‌ریزی و زمان سنجی انجام و گزارش تصویر برداری‌های اورژانس توسط کمیته ارتقای اورژانس با مشارکت مسئول فنی تصویر برداری</li> <li>❖ ابلاغ مصوبه کمیته ارتقای اورژانس به بخش تصویر برداری در خصوص حداکثر مهلت زمان انجام و گزارش نتایج تصویر برداری اورژانس</li> <li>❖ انجام و گزارش تصویر برداری‌های اورژانس بدون ایجاد هرگونه تاخیر/ اختلال در روند تشخیص درمان براساس مصوبه کمیته ارتقای اورژانس</li> <li>❖ برنامه‌ریزی و زمان سنجی انجام و گزارش تصویر برداری‌های غیراورژانس توسط کمیته درمان، دارو و تجهیزات با مشارکت مسئول فنی تصویر برداری</li> <li>❖ ابلاغ مصوبه کمیته درمان، دارو و تجهیزات به بخش تصویر برداری در خصوص حداکثر مهلت زمان انجام و گزارش نتایج تصویر برداری غیر اورژانس</li> <li>❖ انجام و گزارش تصویر برداری‌های غیر اورژانس بدون ایجاد هرگونه تاخیر/ اختلال در روند تشخیص درمان براساس مصوبه کمیته درمان، دارو و تجهیزات</li> </ul> <p>تایید پزشکان بخش اورژانس در خصوص رعایت زمان سنجی انجام و گزارش تصویر برداری‌های اورژانس و غیر اورژانس در واحد تصویر برداری ملاک نهایی ارزیابی است.</p>





سطح دو	<p>ب-۷-۳ کیفیت نتایج تصویربرداری، بررسی و در صورت عدم انطباق، علل و عوامل تحلیل، در سوابق ثبت و از تکرار عدم انطباق پیشگیری می‌شود.</p>
	<ul style="list-style-type: none"> <li>❖ بررسی و شناسایی عوامل تاثیر گذار بر کیفیت تصاویر توسط مسئول فنی و کارکنان فنی بخش تصویر برداری</li> <li>❖ کنترل و بررسی کیفیت تصاویر توسط مسئول فنی/ کارشناس فنی و صاحب صلاحیت بخش تصویر برداری</li> <li>❖ انجام اقدامات اصلاحی/تدوین برنامه بهبود کیفیت توسط مسئول فنی و ثبت در سوابق مدیریت کیفیت</li> <li>❖ درج اطلاعات لازم بر روی تصاویر خروجی از بخش تصویر برداری</li> </ul>
	<p>بایستی تصاویر خروجی از بخش تصویر برداری دارای مشخصات مرکز تصویر برداری، نوع درخواست/تصویربرداری انجام شده و نام پزشک در خواست کننده باشد. برای قسمت‌های متقارن بدن که دارای طرف چپ و راست هستند از مارکر استفاده شود. برنامه‌ای مشخص به صورت مدون حداقل شامل شناسایی و بررسی عوامل تاثیر گذار بر کیفیت تصاویر، اولویت بندی شده و اقدامات اصلاحی جهت رفع نواقص و جلوگیری از بروز مجدد عدم انطباق‌های به عمل آید و نتایج اقدامات با تمامی کارکنان فنی بخش به اشتراک گذاشته شود.</p> <p>➤ در گزارش نهایی تصویر برداری موارد ذیل قید شود</p> <ol style="list-style-type: none"> <li>۱. مشخصات بیمار</li> <li>۲. امضاء، مهر و نام رادیولوژیست</li> <li>۳. خلاصه شرح حال</li> <li>۴. گزارش ارزیابی</li> <li>۵. تشخیص احتمالی</li> <li>۶. توصیه‌های تکمیلی</li> </ol>
سطح دو	<p>ب-۷-۴ نظارت مستمر مسئول فنی بخش تصویربرداری با حمایت مدیریت و رهبری منجر به اقدامات اصلاحی/ برنامه بهبود مؤثر می‌شود.</p>
	<ul style="list-style-type: none"> <li>❖ شناسایی، بررسی عوامل تاثیر گذار بر کیفیت خدمات به صورت منظم و دوره ای و حداقل ماهیانه</li> <li>❖ تحلیل و اولویت بندی عوامل و طراحی اقدامات اصلاحی/ برنامه بهبود برای ارتقای کیفیت خدمات بخش تصویر برداری</li> <li>❖ برگزاری جلسات و ارائه راهکار به تیم رهبری و مدیریت بیمارستان</li> <li>❖ وجود سوابق حمایت تیم رهبری و مدیریت در بهبود خدمات تصویر برداری</li> <li>❖ ارزیابی مجدد دوره ای و بررسی اثر بخشی اقدامات انجام شده</li> </ul> <p>نتایج و مصوبات، اقدامات اصلاحی انجام شده به صورت الکترونیک/ دستی موجود باشد و ارزیابی اثر بخشی اقدام اصلاحی/ برنامه بهبود صورت پذیرد.</p>
سطح دو	<p>ب-۷-۵ * موارد بحرانی تصویربرداری شناسایی شده و قبل از هرگونه کنترل مجدد، در خصوص اعلام اضطراری نتیجه به بخش مربوط اقدام می‌شود.</p>
	<ul style="list-style-type: none"> <li>❖ وجود فهرست محدوده بحرانی تصویربرداری در معرض دید مناسب کارکنان در بخش‌های تصویربرداری و اطلاع ایشان از آن</li> <li>❖ وجود خط آزاد ارتباطی و آماده به کار در بخش‌های تصویربرداری برای اطلاع رسانی به موقع مقادیر بحرانی</li> <li>❖ برقراری ارتباط موثر و به موقع برای اطلاع رسانی نتایج بحرانی تصویربرداری</li> <li>❖ آگاهی کارکنان بخش‌های تصویربرداری با دستورالعمل مقادیر بحرانی مربوطه</li> </ul>
	<p>پیش از هرگونه تکرار/ کنترل مجدد بایستی نتایج بحرانی تصویر برداری به پزشک معالج و در صورت عدم دسترسی به پرستار یا بیمار اطلاع رسانی شود. فهرست محدوده بحرانی تصویربرداری با اجماع متخصصین بالینی و پاراکلینیک مربوطه تدوین و توسط مسئول فنی تصویربرداری در کمیته دارو و درمان پیشنهاد شده، پس از تصویب به کلیه بخش‌های بالینی و تصویربرداری ابلاغ می‌گردد.</p> <p>نحوه گزارش آنی نتایج بحرانی حداقل شامل نحوه برخورد و گزارش فوری مقادیر بحرانی مانند استفاده از خط آزاد ارتباطی جهت اطلاع‌رسانی آنی به بخش، تعیین فرد یا افراد مشخص در آزمایشگاه که مجاز به اطلاع‌رسانی نتیجه بحرانی هستند، فرد یا افراد مسئول و نحوه ثبت نتایج در بخش‌های بیمارستان، اقدامات بعدی در صورت عدم موفقیت در برقراری ارتباط در بار اول و اطلاع‌رسانی مجدد نتیجه تکرار آزمایش و نیز روش برقراری ارتباط موثر و ایمن می باشد.</p> <p>از روش <i>Read Back .Write Down .Repeat Back Close the Loop</i>. تبادل اطلاعات بین کارکنان تصویربرداری و کادر بالینی استفاده شود. چرخه مطمئن انتقال کامل و صحیح اطلاعات در چهار مرحله بازخوانی شنیده یادداشت شنیده بازخوانی یادداشت اطمینان از انتقال کامل و صحیح اطلاعات</p>



سطح سه	<p>ب-۷-۳-۶ کالیبراسیون اختصاصی <i>CT, MRI</i>، فلوروسکوپی و سونوگرافی بر اساس توصیه کارخانه سازنده توسط افراد مجاز اجرا می‌شود.</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>❖ وجود تاییدیه کنترل کیفی دستگاه‌های تصویربرداری حداقل سالانه از شرکت‌های مورد تایید سازمان انرژی اتمی</li> <li>❖ انجام کالیبراسیون اختصاصی <i>CT, MRI</i>، فلوروسکوپی و سونوگرافی بر اساس توصیه کارخانه سازنده توسط افراد مجاز</li> <li>❖ وجود بروشورها و یا توصیه‌های کارخانه‌های سازنده دستگاه‌های موجود در بخش تصویر برداری</li> <li>❖ آگاهی پرسنل فنی در خصوص زمان و چگونگی انجام کالیبراسیون دستگاه‌های بخش تصویر برداری</li> </ul> <p>برخی از موارد کنترل کیفی روزانه است و توسط کارشناس /کاربر انجام می‌شود. تمامی نتایج کنترل کیفی و کالیبراسیون بایستی ثبت و نگهداری شود.</p>
سطح سه	<p>ب-۷-۳-۷ سامانه اطلاعات بیمارستان امکان اتصال به سامانه ارتباطی ذخیره تصاویر را دارد و تجهیزات تصویربرداری دارای خروجی دیجیتال استاندارد است.</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>❖ وجود تجهیزات تصویربرداری دیجیتال</li> <li>❖ وجود تجهیزات سیستم الکترونیکی بایگانی و تبادل تصاویر پزشکی</li> <li>❖ استفاده از خروجی دایکام<sup>۱</sup> بعنوان خروجی استاندارد</li> <li>❖ دسترسی به کلیه سوابق تصویربرداری بیمار با استفاده از یک شناسه واحد و مشخص</li> <li>❖ برقراری امکان ذخیره شدن گزارشات تصویربرداری در سامانه پکس به همراه تصاویر مربوطه</li> <li>❖ ذخیره سازی گزارشات تصویر برداری در سامانه اطلاعات بیماران</li> <li>❖ مشخص شدن فردی بعنوان کارشناس فنی تصاویر دیجیتال در بیمارستان</li> <li>❖ نظارت، آموزش، پشتیبانی، رفع اشکالات و یا اصلاح خطاهای احتمالی توسط کارشناس فنی تصاویر دیجیتال</li> <li>❖ رعایت حریم محرمانگی بیمار با تعریف نام کاربری و رمز عبور و همچنین نگهداری از ثبت ورود و خروج کاربران جهت دسترسی به تصاویر پزشکی بیماران</li> </ul> <p>استاندارد دایکام به عنوان تنها خروجی استاندارد بخش تصویربرداری است و استفاده از پرینت کاغذی و عکس گرفتن از روی تصاویر قابل قبول نمی‌باشد. سوابق هر بیمار بایستی با استفاده از یک شناسه واحد، بازیابی شود. استفاده از نام و نام خانوادگی بیمار بدلیل احتمال تشابه اسمی قابل قبول نبوده و توصیه می‌شود با استفاده از کد ملی و یا شناسه الکترونیک بیماران در بیمارستان این مشکل مرتفع گردد.</p> <p>کارشناس فنی تصاویر دیجیتال ترجیحا یک نفر از بین کارشناسان واحد تصویربرداری که بر تمامی فرآیندهای واحد تصویربرداری اشراف دارند و آشنا به امور رایانه هستند انتخاب می‌شوند.</p> <p><i>RIS<sup>۲</sup>-PACS integration</i> به مفهوم آن است که با وارد نمودن مشخصات بیمار در هر واحدی، نیاز دوباره به وارد کردن اطلاعات توسط کارکنان واحد تصویربرداری نباشد و این ارتباط یک بار و برای همه مراجعه‌ها ایجاد شده باشد. ایجاد هرگونه ارتباط بین سیستم <i>PACS<sup>۳</sup></i> و <i>RIS<sup>۲</sup></i> (<i>RIS-PACS integration</i>) توسط کارشناس فنی تصاویر دیجیتال برنامه‌ریزی می‌شود.</p>

<sup>1</sup> DICOM(DIGITAL Imaging Communication in Dicom)

<sup>2</sup> RIS-PACS integration

<sup>3</sup> PACS (Picture Archiving Communication)

<sup>4</sup> Radiological Information System



## ب-۸ خدمات آزمایشگاه

سطح	ب-۸-۱ نمونه برداری آزمایشگاه بر اساس استانداردها و ضوابط مربوط برنامه‌ریزی و مدیریت کیفیت می‌شود.
سطح یک	<p>ب-۸-۱-۱ * نمونه برداری آزمایشگاه با رعایت الزامات شناسایی و ایمنی بیمار، کنترل عفونت و ضوابط مربوط برنامه‌ریزی و بر اساس آن عمل می‌شود.</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>❖ ارائه راهنمایی‌های آمادگی بیمار قبل از جمع آوری نمونه به بیماران، پزشکان، و سایر کارکنان بالینی</li> <li>❖ ارائه راهنمایی‌های جمع آوری نمونه‌هایی که توسط بیمار جمع آوری</li> <li>❖ کسب اطمینان از رعایت آمادگی‌های لازم بیمار قبل از جمع آوری نمونه بیماران بستری</li> <li>❖ ارائه راهنمایی‌های جمع آوری انواع نمونه</li> <li>❖ مدیریت و کنترل وسایل و ابزار نمونه برداری و ظروف لازم برای جمع آوری نمونه</li> <li>❖ شناسایی بیماران طبق ضوابط ایمنی بیمار</li> <li>❖ نمونه برداری توسط فرد ذیصلاح با رعایت تمام موازین نمونه برداری</li> <li>❖ رعایت موازین کنترل عفونت و بهداشت دست توسط نمونه گیر</li> <li>❖ آگاهی کارکنان بالینی در بخش‌های بستری و کارکنان آزمایشگاه از راهنمای جمع آوری نمونه‌ها و سایر الزامات نمونه برداری</li> <li>❖ رعایت موازین کنترل عفونت در نگهداری/انتقال نمونه‌های آزمایشگاهی از بخش‌های بستری به آزمایشگاه/از آزمایشگاه به سایر مراکز</li> </ul> <p>منظور از آمادگی بیماران قبل از جمع آوری نمونه، شرایطی مثل ناشتایی، عدم مصرف غذا یا داروی خاص، ورزش و غیره است. نمونه‌هایی که توسط خود بیمار جمع آوری می‌شود شامل نمونه ادرار، مدفوع، خلط و غیره است. ارائه راهنمایی‌های جمع آوری انواع نمونه شامل سرم، پلاسما، ادرار رندوم، میزان/حجم نمونه برداری، نوع و حجم افزودنی‌ها (مثل مواد نگهدارنده و ضد انعقادها لازم) برای هر آزمایش مشخص و مکتوب است. رعایت بخشنامه ابلاغی وزارت بهداشت در استاندارد ب-۱-۱-۱ محور مراقبت‌های عمومی بالینی در خصوص تعیین هویت بیمار الزامی است.</p> <p>در دستورالعمل جمع آوری نمونه‌های آزمایشگاهی نحوه صحیح جمع آوری نمونه، نوع نمونه مورد نیاز برای انجام هر آزمایش، زمان نمونه‌گیری برای آزمایش‌های خاص، وسایل لازم برای جمع آوری نمونه، ویژگی ظروف جمع آوری نمونه، حجم نمونه مورد نیاز، و هرگونه مواد افزودنی شامل مواد نگهدارنده و ضد انعقادها لازم (مطابق با مندرجات بند ۴-۵-۴-۵ استاندارد آزمایشگاه‌های پزشکی) نوشته شود.</p>
سطح یک	<p>ب-۸-۱-۲ * پس از شناسایی فعال بیماران طبق موازین ایمنی، برچسب‌گذاری نمونه‌های آزمایش بر بالین بیمار و با قید حداقل شناسه‌های لازم انجام می‌شود.</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>❖ شناسایی فعال بیمار بر اساس دستورالعمل ابلاغی وزارت بهداشت</li> <li>❖ تعیین و ثبت حداقل دو شناسه منحصر به فرد مثل نام بیمار و کد اختصاصی، برای شناسایی بیماران و سایر اطلاعات در برچسب گذاری نمونه</li> <li>❖ ثبت تاریخ و زمان جمع آوری نمونه بر روی برچسب</li> <li>❖ آگاهی کارکنان بالینی مسئول نمونه برداری در بخش‌های بستری از نحوه و الزامات برچسب گذاری نمونه‌های آزمایش</li> <li>❖ برچسب گذاری نمونه‌های آزمایش بر بالین بیمار و پس از نمونه برداری و تخلیه نمونه در لوله آزمایش در بخش‌های بستری</li> <li>❖ کسب اطمینان نمونه گیر از انطباق شناسه‌های مندرج بر روی دست بند شناسایی بیمار و برچسب ظرف حاوی نمونه و هویت شناسایی شده به صورت فعال و ایمن</li> </ul> <p>در صورت هرگونه شک اعم از مخدوش، ناخوانا یا مشکوک (غیرقابل تشخیص قطعی) بودن مشخصات مندرج بر روی ظرف محتوی نمونه/لوله آزمایش، لازم است ظرف محتوی نمونه/لوله آزمایش معدوم و از انجام آزمایش بر روی محتوای آن خودداری گردد. نام و نام خانوادگی بیمار، نوع آزمایش و نام بخش به عنوان شناسه‌های حداقلی بر روی ظرف جمع‌آوری نمونه به صورت خوانا و با ثبات (بدون امکان مخدوش شدن) قید شوند. از قید شماره تخت بیمار و نام نمونه گیر بر روی ظرف جمع‌آوری نمونه‌های آزمایشگاه (باستثنای نمونه‌های کراس ماچ) اجتناب گردد.</p> <p>برای نمونه‌های ارسالی به بانک خون جهت تعیین گروه و کراسماچ، قید نام نمونه گیر روی ظروف حاوی نمونه بیماران الزامی است. دستورالعمل نحوه و الزامات برچسب گذاری نمونه‌ها توسط مسئول فنی با مشارکت کارکنان مرتبط تدوین و از طریق مکاتبه رسمی به بخش‌های بالینی اطلاع‌رسانی شود. همچنین مسئول فنی در بررسی‌های میدانی نیز از رعایت موازین نمونه برداری استاندارد توسط کارکنان بالینی اطمینان حاصل شود. اطلاعات مورد نیاز روی برچسب نمونه علاوه بر موارد فوق، نوع نمونه و آزمایش درخواستی و نام بخش است.</p> <p>شناسایی فعال بیماران با رعایت استاندارد ب-۱-۱-۱-۱ پیش نیاز تحقق این استاندارد است.</p>



سطح یک	<p>ب-۱-۸-۳ * انتقال نمونه‌های عفونی در داخل و خارج بیمارستان طبق موازین پیشگیری و کنترل عفونت و رعایت ضوابط نمونه‌های ارجاعی، انجام می‌شود.</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>❖ اطلاع رسانی و آگاهی کارکنان مسئول در بخش‌های بستری در خصوص نحوه بسته بندی و انتقال ایمن و امن نمونه‌های عفونی به آزمایشگاه</li> <li>❖ نگهداری/ انتقال نمونه‌های عفونی از بخش‌ها به آزمایشگاه به روش ایمن و امن</li> <li>❖ آگاهی کارکنان مسئول در آزمایشگاه در خصوص نحوه بسته بندی و انتقال ایمن و امن نمونه‌های عفونی ارجاعی به آزمایشگاه‌های خارج از بیمارستان</li> <li>❖ رعایت شرایط نگهداری و مدت زمان پایداری انواع نمونه‌ها و رعایت مبانی کنترل عفونت و الزامات ایمنی در نگهداری و انتقال نمونه‌های عفونی</li> <li>❖ استفاده از بسته‌بندی نمونه‌ها به روش استاندارد (پوشش سه لایه) برای انتقال نمونه‌های ارجاعی به خارج از بیمارستان طبق دستورالعمل ابلاغی</li> </ul> <p>برای انتقال نمونه‌ها از بخش‌های بیمارستان به آزمایشگاه بایستی نمونه‌ها داخل ظروف یا لوله‌های دریچ دار و غیرقابل نشت ریخته شده و این ظروف یا لوله‌ها داخل ظرف پلاستیکی یا فلزی درب دار که دارای عمق بوده و قابل گندزدایی باشد، قرار گیرند.</p> <p>❖ استاندارد آزمایشگاه‌های پزشکی ویرایش ۱۳۹۷ " ۴-۵ - فرآیند قبل از آزمایش و ۴-۵ انجام آزمایش در آزمایشگاه ارجاع، نحوه بسته‌بندی استاندارد نمونه‌ها با پوشش سه لایه برای ارسال نمونه‌ها به خارج از آزمایشگاه مطابق با الزامات مندرج در روش استاندارد انتقال نمونه‌های عفونی " آزمایشگاه مرجع سلامت انجام می‌شود.</p> <p>❖ دستورالعمل ارجاع نمونه‌های بالینی "آزمایشگاه مرجع سلامت در خصوص روند ارجاع نمونه‌های بالینی</p>
سطح دو	<p>ب-۱-۸-۴ معیارهای پذیرش (رد و قبول) نمونه‌های دریافتی از سایر بخش‌ها تعیین شده و بر اساس آن اقدام می‌شود.</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>❖ تعیین معیارهای رد یا قبول نمونه‌های مختلف توسط آزمایشگاه</li> <li>❖ اطلاع رسانی و آگاهی کارکنان بخش‌های بستری از معیارهای رد و قبول نمونه‌های آزمایش</li> <li>❖ آگاهی کارکنان نمونه‌گیری و پذیرش آزمایشگاه از معیارهای رد و قبول نمونه‌های آزمایش</li> <li>❖ پذیرش نمونه‌های آزمایش با در نظر گرفتن معیارهای رد و قبول نمونه در آزمایشگاه</li> </ul> <p>در هر آزمایشگاه بیمارستانی لازم است مسئول پیگیری نمونه‌های غیر قابل قبول تعیین شده در صورت وجود معیارهای رد نمونه، و عدم انطباق با شرایط پذیرش نمونه بلافاصله با بخش مربوطه یا آزمایشگاه ارجاع دهنده هماهنگی و یا تجدید نمونه به عمل آید. سوابق این موارد در جلسات تعاملی بین بخشی و یا با آزمایشگاه ارجاع دهنده توسط کارشناس مسئول و سوپروایزر آزمایشگاه بررسی شده و اقدام اصلاحی و پیشگیرانه با مشارکت سرپرستاران و مدیریت پرستاری تعیین و اجرا می‌شود.</p> <p>❖ استاندارد آزمایشگاه‌های پزشکی ویرایش ۱۳۹۷ " ۴-۵ - فرآیند قبل از آزمایش</p>
سطح سه	<p>ب-۱-۸-۵ * برچسب گذاری نمونه‌های آزمایش به صورت هوشمند و بر اساس سیستم اطلاعات بیمارستان برنامه‌ریزی و اجرا می‌شود.</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>❖ استفاده از تجهیزات چاپ خودکار برچسب‌های آزمایش‌ها متصل به سامانه اطلاعات بیمارستان در پذیرش آزمایشگاه برای نمونه‌های سرپایی</li> <li>❖ استفاده از تجهیزات چاپ خودکار برچسب‌های آزمایش‌ها متصل به سامانه اطلاعات بیمارستان در پذیرش آزمایشگاه برای نمونه‌های بستری و ارجاعی</li> </ul> <p>حذف دخالت‌های انسانی در انتقال مشخصات و نمونه‌های درخواستی بیماران از فهرست کاری و پذیرش آزمایشگاه اقدامی بسیار مهم و پیشگیرانه در کاهش خطاهای آزمایشگاهی در مرحله نمونه برداری است.</p>
سطح سه	<p>ب-۱-۸-۶ خون‌گیری از بیماران با شیوه خلاء و خودکار انجام می‌شود.</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>❖ استفاده از ابزارهای معتبر خون‌گیری از بیماران با شیوه خلاء و خودکار برای نمونه‌های بیماران سرپایی</li> <li>❖ استفاده از ابزارهای معتبر خون‌گیری از بیماران با شیوه خلاء و خودکار برای نمونه‌های بیماران بستری</li> </ul> <p>حذف دخالت‌های انسانی در آماده سازی محلول‌های افزودنی و استاندارد سازی حجم نمونه برداری اقدامی بسیار مهم و پیشگیرانه در کاهش خطاهای آزمایشگاهی در مرحله نمونه برداری است.</p>



سطح	<b>ب-۸-۲ انجام آزمایش‌های پزشکی و کنترل کیفیت آن‌ها در بخش‌های مختلف آزمایشگاه برنامه‌ریزی و مدیریت می‌شود.</b>
سطح یک	ب-۸-۲-۱ * آزمایشگاه بیمارستان در پیاده‌سازی استانداردهای اختصاصی آزمایشگاه مرجع سلامت مشارکت فعال دارد.
	<ul style="list-style-type: none"> <li>❖ حضور فعال و نظارت مسئول فنی آزمایشگاه بر فعالیت‌های آزمایشگاه در راستای پیاده‌سازی استانداردهای اختصاصی آزمایشگاه مرجع سلامت</li> <li>❖ کسب امتیاز قابل قبول آزمایشگاه بر اساس چک لیست ارزیابی ابلاغ شده آزمایشگاه مرجع سلامت "استاندارد آزمایشگاه‌های پزشکی ویرایش ۱۳۹۷"</li> </ul> <p>اداره امور آزمایشگاه‌های معاونت درمان دانشگاه بر اساس شرح وظایف ابلاغی موظف است آزمایشگاه‌های تابعه دانشگاه را بازدید و ارزیابی کرده و بر اساس نتایج ارزیابی، به آزمایشگاه امتیاز بدهد. حد نصاب امتیاز قابل قبول از چک لیست نظارتی، توسط آزمایشگاه مرجع سلامت تعیین می‌شود و به دانشگاه‌های سراسر کشور ابلاغ می‌گردد. سوابق اقدامات انجام شده در پیاده‌سازی استانداردهای اختصاصی آزمایشگاه مرجع سلامت و گزارش نظارت اداره امور آزمایشگاه‌ها و امتیاز اختصاص داده شده به آزمایشگاه بایستی در دسترس بوده و به ارزیابان اعتباربخشی ارائه شود.</p> <p>برنامه مدیریت بهره‌برداری از خدمات آزمایشگاهی از سال ۱۳۹۵ در برنامه عملیاتی معاونت درمان دانشگاه‌ها گنجانده شده و در مورد گام‌های اجرایی این برنامه مکاتبات لازم از سوی وزارت متبوع با دانشگاه‌های علوم پزشکی سراسر کشور صورت گرفته است. لذا توصیه می‌شود کمیته مدیریت بهره‌برداری از خدمات آزمایشگاهی در سطح بیمارستان به طور مرتب با نظارت آزمایشگاه تشکیل شده و اجرای راهبردها پی‌گیری و شاخص‌های مرتبط اندازه‌گیری شود.</p> <p>❖ ابلاغ شرح وظایف ادارات امور آزمایشگاه‌های معاونت درمان دانشگاه طی نامه به شماره ۱۹۳/۴۰۰ مورخ ۹۸/۱/۱۸</p>
سطح یک	ب-۸-۲-۲ انجام آزمایش‌ها بر اساس روش‌های مدون و با استفاده از کیت و مواد مصرفی معتبر برنامه‌ریزی و انجام می‌شود.
	<ul style="list-style-type: none"> <li>❖ تدوین دستورالعمل نحوه انجام آزمایش‌ها در بخش‌های مختلف توسط مسئول فنی با مشارکت کارکنان آزمایشگاه و منطبق با استاندارد آزمایشگاه‌های پزشکی</li> <li>❖ آگاهی کارکنان در بخش‌های مختلف آزمایشگاه و انجام آزمایش‌ها مطابق دستورالعمل مربوط</li> <li>❖ خریداری تجهیزات و وسایل تشخیص آزمایشگاهی از تامین‌کنندگان معتبر</li> <li>❖ خریداری تجهیزات و وسایل تشخیص آزمایشگاهی دارای تاییدیه معتبر کارکردی</li> <li>❖ تامین کیت‌ها، معرف‌ها و محلول‌های تشخیصی و لوازم و تجهیزات لازم جهت انجام آزمایش در بخش‌های مختلف آزمایشگاه</li> <li>❖ وجود دستورالعمل کاربری دستگاه‌ها در بخش‌های مختلف آزمایشگاه</li> <li>❖ آگاهی کاربران از دستورالعمل و نحوه کاربری دستگاه‌ها</li> <li>❖ کنترل و نگهداری تجهیزات مختلف در آزمایشگاه مطابق با توصیه سازنده بطور مرتب و نگهداری سوابق آن‌ها</li> <li>❖ ثبت نام و سری ساخت و تاریخ اعتبار کیت یا سایر معرف‌های مصرفی، نام فرد انجام دهنده و ساعت انجام آزمایش در لیست کاری همان شیفت در هر نوبت کاری</li> <li>❖ نگهداری سوابق فهرست کاری حداقل تا یک سال با امکان بازیابی مجدد</li> </ul>
	<p>دستورالعمل نحوه انجام آزمایش‌ها در بخش‌های مختلف توسط مسئول فنی با مشارکت کارکنان بخش‌ها شامل بیوشیمی خون و ادرار، سرولوژی، هماتولوژی، میکروبی‌شناسی، پاتولوژی، تشخیص مولکولی، ژنتیک و سایر بخش‌های فعال آزمایشگاه بایستی تدوین شده و حاوی اطلاعات لازم در خصوص آن آزمایش (منطبق با استاندارد آزمایشگاه‌های پزشکی) باشد.</p> <p>فهرست تمامی آزمایش‌های قابل ارائه در آزمایشگاه به تفکیک آزمایش‌های فعال (که آزمایشگاه انجام می‌دهد) و آزمایش‌های ارجاعی به سایر آزمایشگاه‌ها، مدون شده و قابل ارائه باشد.</p> <p>❖ استاندارد آزمایشگاه‌های پزشکی ویرایش ۱۳۹۷ - ۵-۵ فرآیند انجام آزمایش و ۳-۵ مدیریت تجهیزات، معرف‌ها و مواد مصرفی آزمایشگاه</p>



سطح یک	<p>ب-۲-۸-۳ کنترل کیفیت آزمایش‌ها به صورت مدون در هر نوبت کاری انجام و ضمن ثبت و تفسیر نتایج، اقدامات اصلاحی مؤثر به عمل می‌آید.</p>
	<ul style="list-style-type: none"> <li>❖ تدوین دستورالعمل کنترل کیفیت بخش‌های فعال آزمایشگاه</li> <li>❖ آگاهی کارکنان در بخش‌های مختلف از روش‌های اجرای کنترل کیفیت در بخش مربوط</li> <li>❖ تامین و استفاده از نمونه‌های کنترل مناسب برای انجام برنامه کنترل کیفیت در بخش‌های مختلف آزمایشگاه</li> <li>❖ اجرای برنامه کنترل کیفیت داخلی در بخش‌های مختلف آزمایشگاه در هر نوبت کاری به روش معتبر</li> <li>❖ بررسی و تفسیر نتایج کنترل کیفیت آزمایش‌های مختلف توسط مسئول فنی و کارکنان واجد صلاحیت</li> <li>❖ اجرای اقدامات اصلاحی متناسب در صورت قابل قبول نبودن نتایج کنترل کیفیت در هر یک از آزمایش‌ها</li> <li>❖ نگهداری سوابق مربوط به اجرای برنامه کنترل کیفیت در بخش‌های مختلف و اقدامات اصلاحی متعاقب آن تا یک سال قابل بازیابی</li> </ul>
	<p>دستورالعمل کنترل کیفیت در بخش بیوشیمی خون و ادرار، سرولوژی، هماتولوژی، میکروب شناسی، پاتولوژی، تشخیص مولکولی، ژنتیک و سایر بخش‌های فعال آزمایشگاه مکتوب است و در دسترس کارکنان مرتبط قرار دارد. دستورالعمل کنترل کیفیت در بخش‌های مختلف آزمایشگاه، حداقل حاوی چگونگی انجام کنترل کیفی به روش‌های معتبر با استفاده از نمونه کنترل و ارزیابی نمونه بیماران، نحوه تفسیر نتایج و همچنین چگونگی انجام اقدامات اصلاحی در صورت قابل قبول نبودن نتایج کنترل کیفی است. منظور از سوابق کنترل کیفی مشخصات نمونه کنترل، نتایج آزمایش بر روی نمونه کنترل، نمودارهای کنترل کیفی، سوابق مربوط به غیرقابل قبول بودن نتایج کنترل کیفی و نحوه تعیین و انجام اقدامات اصلاحی در صورت قابل قبول نبودن نتایج کنترل کیفی است.</p> <p>📖 استاندارد آزمایشگاه‌های پزشکی ویرایش ۱۳۹۷ - ۵-۶-۶ اطمینان از کیفیت نتایج آزمایش</p>
سطح دو	<p>ب-۲-۸-۴ مدت پایداری انواع نمونه و آزمایش‌ها تا زمان انجام آزمایش مشخص شده و رعایت می‌شود.</p>
	<ul style="list-style-type: none"> <li>❖ تدوین جدول راهنمای مدت پایداری انواع نمونه برای انجام آزمایش‌های مختلف و شرایط نگهداری نمونه‌ها از زمان جمع آوری تا هنگام انجام آزمایش</li> <li>❖ اطلاع رسانی جدول راهنمای مدت پایداری انواع نمونه‌ها از زمان جمع آوری تا هنگام انجام آزمایش و شرایط نگهداری نمونه‌ها به بخش‌های بستری و اورژانس</li> <li>❖ آگاهی کارکنان اورژانس، بخش‌های بستری و کارکنان آزمایشگاه از مدت پایداری نمونه‌های مختلف و شرایط نگهداری نمونه‌ها قبل از انجام آزمایش</li> <li>❖ رعایت فاصله زمانی قابل قبول از نمونه‌گیری تا انجام آزمایش بر اساس جدول راهنمای مدت پایداری انواع نمونه برای آزمایش‌های مختلف</li> <li>❖ رعایت شرایط لازم برای نگهداری نمونه‌ها قبل از آزمایش در بخش‌های بستری و اورژانس بیمارستان و آزمایشگاه</li> </ul>
	<p>نمونه‌های بیماران از بخش‌های اورژانس و بستری با توجه به مدت پایداری نمونه‌ها و تحت شرایط فیزیکی مناسب به لحاظ دما، نور و سایر شرایط بایستی به آزمایشگاه ارسال گردد. محاسبه فاصله زمانی بین نمونه‌گیری تا انجام آزمایش، براساس ساعت نمونه برداری درج شده بر روی ظرف نمونه انجام می‌شود. چنانچه نمونه بلافاصله برای انجام آزمایش به آزمایشگاه ارسال شود ساعت ورود نمونه به آزمایشگاه می‌تواند مد نظر قرار گیرد.</p> <p>📖 استاندارد آزمایشگاه‌های پزشکی ویرایش ۱۳۹۷ - ۵-۴ فرآیند قبل از آزمایش</p>
سطح دو	<p>ب-۲-۸-۵ آزمایشگاه در برنامه ارزیابی خارجی کیفیت شرکت نموده و از نتایج آن در برنامه‌های بهبود کیفیت خدمات آزمایشگاه استفاده می‌نماید.</p>
	<ul style="list-style-type: none"> <li>❖ شرکت آزمایشگاه سه نوبت در سال در برنامه ارزیابی خارجی کیفیت</li> <li>❖ آگاهی کارکنان مرتبط از نحوه تفسیر نتایج ارزیابی خارجی کیفیت و بررسی و تفسیر گزارشات برنامه ارزیابی خارجی کیفیت</li> <li>❖ اقدام اصلاحی در صورت بدست آمدن نتایج غیر قابل قبول، لازم</li> <li>❖ نگهداری سوابق و نتایج برنامه ارزیابی خارجی کیفیت و اقدامات اصلاحی انجام شده تا یکسال با قابلیت بازیابی</li> </ul>
	<p>📖 استاندارد آزمایشگاه‌های پزشکی ویرایش ۱۳۹۷ - ۵-۶-۳ مقایسه‌های بین آزمایشگاهی</p>
سطح دو	<p>ب-۲-۸-۶ نحوه کسب اطمینان بیمارستان از کیفیت عملکرد آزمایشگاه طرف قرارداد برای آزمایش‌های ارجاعی تعیین شده و بر اساس آن اقدام می‌شود.</p>
	<ul style="list-style-type: none"> <li>❖ تنظیم قرارداد مکتوب با آزمایشگاه طرف قرارداد برای انجام آزمایش‌های ارجاعی مطابق "دستورالعمل ارجاع نمونه‌های بالینی" آزمایشگاه مرجع سلامت</li> <li>❖ درج نحوه ارزیابی صلاحیت دوره‌ای آزمایشگاه ارجاع در مفاد قرارداد ارجاع</li> <li>❖ انجام ارزیابی صلاحیت دوره‌ای آزمایشگاه ارجاع زیر نظر مسئول فنی آزمایشگاه ارجاع دهنده و نگهداری سوابق آن</li> </ul>
	<p>در دستورالعمل ارجاع نمونه‌های بالینی در مورد چگونگی بسته بندی، انتقال ایمن، تعیین زمان چرخه کاری، ثبت و بایگانی سوابق مربوط به ارجاع نمونه‌ها شامل مشخصات بیمار و نمونه، تاریخ ارسال، گزارش و تاریخ دریافت آن، توضیحات لازم ارائه می‌شود.</p> <p>📖 دستورالعمل ارجاع نمونه‌های بالینی آزمایشگاه مرجع سلامت</p>
	<p>📖 استاندارد آزمایشگاه‌های پزشکی ویرایش ۱۳۹۷ - ۴-۵ انجام آزمایش در آزمایشگاه ارجاع</p>





ب-۸-۳ گزارش نتایج آزمایش‌ها تحت نظارت مسئول فنی آزمایشگاه برنامه‌ریزی و مدیریت می‌شود.	
سطح یک	ب-۸-۳-۱ * مقادیر بحرانی آزمایش‌ها تعیین شده و در معرض دید است و کارکنان مرتبط از آن آگاهی دارند.
	<ul style="list-style-type: none"> <li>❖ تعیین دامنه یا مقادیر بحرانی آزمایش‌ها توسط آزمایشگاه با مشارکت پزشکان متخصص به تفکیک گروه‌ها و شرایط بالینی بیماران</li> <li>❖ دامنه یا مقادیر بحرانی آزمایش‌ها در معرض دید کلیه کارکنان فنی و کارکنان پذیرش و نمونه‌گیری آزمایشگاه</li> <li>❖ آگاهی کارکنان مرتبط از دامنه یا مقادیر بحرانی آزمایش‌ها</li> </ul> <p>لازم است به تفکیک گروه‌ها و شرایط بالینی بیماران از جمله نوزادان، بیماران دیالیزی و سایر موارد مشارکت پزشکان در کمیته مربوط اخذ شود.</p> <p>📖 استاندارد آزمایشگاه‌های پزشکی ویرایش ۱۳۹۷ - ۵-۸ گزارش نتایج آزمایش</p>
سطح یک	ب-۸-۳-۲ * نتایج بحرانی آزمایش‌ها قبل از هرگونه کنترل مجدد، از طریق خط آزاد ارتباطی اعلام نتایج بحرانی گزارش فوری می‌شود.
	<ul style="list-style-type: none"> <li>❖ تدوین دستورالعمل گزارش آنی نتایج بحرانی</li> <li>❖ آگاهی کارکنان آزمایشگاه و بخش‌های بیمارستان از روند ارسال و دریافت گزارش نتایج بحرانی</li> <li>❖ گزارش آنی نتایج بحرانی بیماران با استفاده از خط آزاد ارتباطی به بخش بستری</li> <li>❖ کنترل مجدد نتایج بحرانی پس از اعلام اضطراری نتیجه اولیه به بخش</li> </ul> <p>دستورالعمل گزارش آنی نتایج بحرانی حداقل شامل نحوه برخورد و گزارش فوری مقادیر بحرانی مانند استفاده از خط آزاد ارتباطی جهت اطلاع‌رسانی آنی به بخش، تعیین فرد یا افراد مشخص در آزمایشگاه که مجاز به اطلاع‌رسانی نتیجه بحرانی هستند، فرد یا افراد مسئول و نحوه ثبت نتایج در بخش‌های بیمارستان، و اطلاع‌رسانی مجدد نتیجه تکرار آزمایش می‌باشد. از روش <i>Read Back . Write Down . Repeat Back Close the Loop</i>. تبادل اطلاعات بین کارکنان آزمایشگاه و کادر بالینی استفاده شود. چرخه مطمئن انتقال کامل و صحیح اطلاعات در چهار مرحله بازخوانی شنیده یادداشت شنیده بازخوانی یادداشت اطمینان از انتقال کامل و صحیح اطلاعات</p> <p>📖 استاندارد آزمایشگاه‌های پزشکی ویرایش ۱۳۹۷ - ۵-۸ گزارش نتایج آزمایش</p>
سطح دو	ب-۸-۳-۳ زمان بندی نتایج آزمایش‌های روتین و اورژانس و ارجاعی تعیین و اطلاع رسانی می‌شوند و مسئول فنی بر روند اجرای آن نظارت می‌نماید.
	<ul style="list-style-type: none"> <li>❖ تدوین جدول فهرست آزمایش‌های روتین غیر اورژانسی آزمایشگاه و زمان پاسخگویی آن‌ها توسط آزمایشگاه و اطلاع رسانی به بخش‌های بستری و اورژانس</li> <li>❖ تدوین جدول فهرست آزمایش‌های اورژانسی آزمایشگاه و زمان پاسخگویی آن‌ها توسط آزمایشگاه و اطلاع رسانی به بخش‌های بستری و اورژانس</li> <li>❖ آماده شدن و اطلاع رسانی نتایج آزمایش‌های روتین غیر اورژانسی و اورژانسی بدون تاخیر و بر اساس زمان بندی تعیین شده (زمان چرخه کاری) توسط آزمایشگاه</li> <li>❖ نظارت مسئول فنی آزمایشگاه بر رعایت زمان پاسخگویی نتایج آزمایش‌های روتین و اورژانس و در صورت عدم انطباق انجام اقدام اصلاحی لازم</li> </ul> <p>جدول فهرست آزمایش‌های اورژانس و زمان پاسخگویی آن‌ها توسط آزمایشگاه و با مشارکت متخصصین بالینی تدوین شده و فهرست زمان پاسخگویی آزمایش‌های اورژانس در بخش پذیرش آزمایشگاه و بخش‌های بستری و اورژانس نصب باشد.</p> <p>جدول فهرست آزمایش‌های ارجاعی و زمان پاسخگویی آن‌ها و توافق با آزمایشگاه طرف قرارداد، تدوین شده و در این مورد به بخش‌های بستری اطلاع رسانی شود.</p> <p>📖 استاندارد آزمایشگاه‌های پزشکی ویرایش ۱۳۹۷ - ۵-۸ گزارش نتایج آزمایش</p>
سطح دو	ب-۸-۳-۴ نتایج آزمایش‌ها قبل از گزارش مورد ارزیابی قرار گرفته و در صورت لزوم بازنگری / تایید می‌شوند.
	<ul style="list-style-type: none"> <li>❖ تایید اولیه نتایج آزمایش‌ها توسط کارشناس مسئول تایید اولیه نتایج از بین کارشناسان در هر یک از بخش‌های آزمایشگاه</li> <li>❖ تایید نهایی نتایج آزمایش‌ها توسط مسئول فنی بررسی شده و جهت صدور نتایج و یا دستور اخذ شرح حال، تکرار آزمایش</li> <li>❖ در صورت وقوع خطای آزمایشگاهی، بدون تحمیل هزینه به بیمار تکرار آزمایش و نگهداری نتایج تحلیل نهایی در سوابق آزمایشگاه</li> </ul> <p>در صورت عدم همخوانی نتایج آزمایش با وضعیت بالینی بیماران، مسئول فنی آزمایشگاه از طریق تعامل فعال با بخش‌های بالینی، نتایج آزمایشگاهی نامنتطبق با وضعیت بیماران را بررسی، بازبینی و مدیریت می‌نماید.</p> <p>📖 استاندارد آزمایشگاه‌های پزشکی ویرایش ۱۳۹۷ - ۵-۸ گزارش نتایج آزمایش، ۵-۹ صدور نتایج آزمایش</p>
سطح سه	ب-۸-۳-۵ * گزارش نتایج آزمایش‌ها به نحوی است که هیچگونه اختلال / تاخیری در روند مراقبت و درمان بیماران مشاهده نمی‌شود.
	<ul style="list-style-type: none"> <li>❖ گزارش نتایج آزمایش‌های روتین و غیر اورژانسی مطابق جدول زمان پاسخگویی آن‌ها توسط آزمایشگاه</li> <li>❖ گزارش نتایج آزمایش‌های اورژانسی مطابق جدول زمان پاسخگویی آن‌ها توسط آزمایشگاه</li> <li>❖ عدم ایجاد هر گونه اختلال / تاخیری در روند مراقبت و درمان به دلیل تاخیر در انجام آزمایش‌ها یا گزارش نتایج آن‌ها</li> <li>❖ تایید عملکرد قابل قبول آزمایشگاه در انجام و گزارش نتایج آزمایش‌های اورژانسی و غیر اورژانسی بدون اختلال / تاخیری در روند مراقبت و درمان بیماران توسط پزشکان</li> </ul> <p>مسئول فنی بایستی وضعیت عملکرد آزمایشگاه را از طریق تعیین شاخص‌های کیفیت مناسب برای فعالیت‌های آزمایشگاه و اندازه‌گیری دوره‌ای این شاخص‌ها پایش نماید.</p> <p>تعیین شاخص‌های کیفیت برای فعالیت‌هایی که تاثیر مستقیم بر کیفیت نتایج و یا ایمنی بیمار دارند در اولویت می‌باشد.</p> <p>📖 استاندارد آزمایشگاه‌های پزشکی ویرایش ۱۳۹۷ - ۴-۱۴-۷ شاخص‌های کیفیت</p>



## ب-۹- طب انتقال خون

<b>ب-۹-۱- زنجیره سرد در مراحل انتقال و نگهداری خون و فراورده‌های آن رعایت می‌شود.</b>	
سطح یک	<p>ب-۹-۱-۱ * حمل و نقل خون و فراورده‌های خونی از سازمان انتقال خون و در داخل بیمارستان در همه مراحل با رعایت زنجیره سرد و ایمن انجام می‌شود.</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>❖ استفاده از ماشین مخصوص حمل و نقل خون و فراورده‌ها از مرکز پخش سازمان انتقال خون به بیمارستان</li> <li>❖ حمل و نقل خون و فراورده‌های خونی توسط افراد آموزش دیده دارای کارت یا گواهی صادر شده دارای اعتبار از سازمان انتقال خون برای فرد مسئول حمل و نقل</li> <li>❖ استفاده از محفظه‌های مخصوص حمل و نقل و ثبت کننده دما در باکس حاوی کیسه‌های خون در زمان حمل از مرکز پخش سازمان انتقال خون به بیمارستان</li> <li>❖ ثبت دمای فرآورده در هنگام تحویل در بانک خون بیمارستان</li> <li>❖ تحویل دادن فرآورده از بانک خون به بخش‌های بیمارستان با باکس‌های جداگانه و ظرف درب پوش دار و دارای دستگیره</li> </ul> <p>استفاده از ظرف درب پوش دار و دارای دستگیره به جهت جلوگیری از وارد آمدن ضربه فیزیکی به فرآورده‌ها است. نیازی به استفاده از یخ خشک یا دماسنج در زمان حمل نقل خون و فراورده‌ها از بانک خون بیمارستان به بخش‌های بالینی و اتاق عمل نیست.</p>
سطح یک	<p>ب-۹-۱-۲ * خون و انواع فراورده‌های خونی در شرایط و دمای مناسب در بانک خون، اتاق عمل و بخش‌ها نگهداری می‌شوند.</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>❖ چیدمان کیسه‌های خون در یخچال به ترتیب تاریخ انقضاء و تنظیم مصرف خون و فرآورده‌ها با روشی مشخص و قبل از انقضای تاریخ آن‌ها</li> <li>❖ نگهداری فرآورده‌های پلاسمایی منجمد و کرایو به ترتیب تاریخ انقضاء</li> <li>❖ ثبت کنترل روزانه خون و فرآورده‌های آن از نظر تاریخ انقضاء و اطمینان از عدم وجود فرآورده تاریخ انقضاء گذشته</li> <li>❖ تنظیم سیستم هشدار دهنده یخچال مخصوص بانک خون با اعلام هشدار کمتر از ۲/۵ درجه سانتی گراد و بیشتر از ۵/۵ درجه</li> <li>❖ نگهداری پلاکت‌ها در دمای ۲۴-۲۰ °C با تکان آرام و با استفاده از روتاتور (شیکر انکوباتور پلاکت)</li> <li>❖ موجود بودن سیستم هشداردهنده دما در شیکر انکوباتور دار پلاکتی یا اُیتاتور پلاکتی</li> <li>❖ ثبت دمای یخچال و فریزر و شیکر انکوباتوردار پلاکت با ترمومتر دیجیتالی - ترموگراف دستی و بررسی ترموگراف‌های آن‌ها یک حداقل روزی یک بار</li> <li>❖ وجود سیستم هشدار دهنده شنیداری (آلارم) برای اعلام دمای خارج از محدوده مجاز</li> <li>❖ تنظیم سیستم هشدار دهنده فریزر مخصوص بانک خون و هشدار آن در بیشتر از ۲۱- درجه سانتی گراد</li> <li>❖ تنظیم سیستم هشدار دهنده شیکر انکوباتور پلاکتی و هشدار آن در بیشتر از ۲۳/۵ درجه سانتی گراد و کمتر از ۲۰/۵ درجه سانتی گراد</li> <li>❖ ذوب پلاسما مطابق دستورالعمل سازمان انتقال خون با استفاده از دستگاه ذوب پلاسما یا بن ماری مستقل از آزمایشگاه</li> </ul> <p>ترمومتر کالیبره ترمومتری است که در فواصل مشخص کالیبره شده و مورد تأیید قرار گرفته است و مستندات آن نیز موجود باشد. کنترل سیستم هشدار دهنده به صورت روزانه بایستی انجام شود.</p> <p>دستگاه ذوب پلاسما یا بن ماری مجزا از سایر بخش‌های آزمایشگاه برای ذوب پلاسما در بانک خون دارای گواهی کالیبراسیون دما در ۳۷ درجه سانتی گراد برای تجهیز فوق الذکر دارای سیستم هشداردهنده برای تجهیز فوق الذکر و استفاده از کیسه‌های نایلونی پلی اتیلن غیر قابل نفوذ جهت ذوب فرآورده‌های پلاسمایی منجمد الزامی است.</p>
<b>ب-۹-۲- کیفیت و احراز هویت نمونه، کیسه خون و فرآورده‌های خونی تحت کنترل است.</b>	
سطح یک	<p>ب-۹-۲-۱ * مدیریت کیفیت نمونه‌های بانک خون برنامه‌ریزی و بر اساس آن عمل می‌شود.</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>❖ برچسب نمونه‌های آزمایش بانک خون حداقل شامل نام و نام خانوادگی و نام پدر و شماره انحصاری رایانه‌ای بیمار، نام بخش، ساعت و تاریخ نمونه‌گیری، نام نمونه‌گیر</li> <li>❖ تعیین معیارهای پذیرش و رد نمونه توسط آزمایشگاه بانک خون</li> <li>❖ ارزیابی معیارهای پذیرش و رد نمونه و الزامات هویتی بیمار و سایر مشخصات فنی در بدو ورود به آزمایشگاه بانک خون و در صورت عدم انطباق اخذ نمونه مجدد</li> </ul> <p>شناسایی فعال بیماران با رعایت استاندارد ب-۱-۱-۱-۱ پیش نیاز تحقق این استاندارد است.</p>



سطح یک	ب-۹-۲ * کیسه‌های خون و فراورده‌های خونی برچسب گذاری شده و تحت نظارت و کنترل هستند.
	<ul style="list-style-type: none"> <li>❖ برچسب گذاری کیسه‌های خون در ابعاد متناسب و با حداقل اطلاعات الزامی به صورت خوانا</li> <li>❖ زنجیره تحویل و انتقال کیسه‌های خون از بانک خون به بالین بیمار و بالعکس تحت کنترل و صیانت کامل از کیفیت و اطلاعات فرآورده</li> </ul>
	<p>حداقل اطلاعات لازم بر روی برچسب کیسه‌های خون حداقل شامل نام و نام خانوادگی، نام پدر و کد انحصاری رایانه‌ای بیمار دریافت کننده خون، وضعیت سازگاری، گروه خون و RH، نام بخش مصرف کننده به صورت خوانا است.</p> <p>جداسازی و مشخص ساختن خون‌های کراسماچ<sup>۱</sup> شده در یخچال به وسیله برچسب استاندارد کراسماچ که اطلاعات برچسب حداقل شامل نام، نام خانوادگی، بخش بستری، شناسه واحد رایانه‌ای بیمار و نام و نام خانوادگی فرد انجام دهنده آزمایش سازگاری بر روی کیسه‌های خون با قید وضعیت سازگاری است.</p> <p>زنجیره تحویل و انتقال کیسه‌های خون از بانک خون به بالین بیمار و بالعکس تحت کنترل بوده و حداقل نام گیرنده، نام بخش و نام انجام دهنده آزمایشات سازگاری، تمامی مشخصات کیسه، مشخصات اهدا کننده و زمان تحویل و نام تحویل گیرنده در آزمایشگاه بانک خون ثبت و نگهداری می‌شود.</p>
سطح	ب-۹-۳ <b>آزمایش‌های بانک خون تحت برنامه‌های مدیریت کیفیت است.</b>
سطح یک	ب-۹-۳-۱ نحوه انجام آزمایش‌های بانک خون بر اساس روش‌های مدون و با استفاده از کیت و مواد مصرفی معتبر برنامه‌ریزی و انجام می‌شود.
	<ul style="list-style-type: none"> <li>❖ تدوین دستورالعمل نحوه انجام آزمایش‌های بانک خون توسط مسئول فنی با مشارکت کارکنان و با استفاده از راهنمای‌های ابلاغ شده توسط سازمان انتقال خون</li> <li>❖ آگاهی کارکنان آزمایش‌های بانک خون و انجام آزمایش‌ها مطابق دستورالعمل مربوط</li> <li>❖ خریداری تجهیزات و وسایل تشخیص آزمایشگاهی از تامین کنندگان معتبر</li> <li>❖ خریداری تجهیزات و وسایل تشخیص آزمایشگاهی دارای تاییدیه معتبر کارکردی</li> <li>❖ تامین کیت‌ها، معرف‌ها و محلول‌های تشخیصی و لوازم و تجهیزات لازم جهت انجام آزمایش‌های بانک خون</li> <li>❖ کنترل و نگهداری تجهیزات مختلف در آزمایشگاه بانک خون مطابق با توصیه سازنده بطور مرتب و نگهداری سوابق آن‌ها</li> <li>❖ تدوین دستورالعمل توسط مسئول فنی آزمایشگاه با مشارکت مسئول بانک خون و کارکنان مرتبط</li> </ul>
	<p>مسئول فنی آزمایشگاه آموزش‌های لازم را به کارکنان بانک خون ارائه نموده و از صلاحیت آنان برای اشتغال در این بخش مهم اطمینان حاصل نماید.</p> <p>روش آزمایش سازگاری استاندارد و ثبت مراحل آن شامل آزمایش سازگاری در فازهای مختلف آزمایش در دمای اتاق<sup>۲</sup> و فاز ۳۷ درجه سانتی‌گراد با آلبومین و فاز آنتی هیومن گلوبولین است. استفاده از محلول Liss بجای آلبومین قابل قبول است. همچنین بایستی آماده سازی خون برای نوزادان و شیرخواران با سن کمتر از چهار ماه با رعایت الزامات و روش‌های ابلاغی هموویزولانس انجام شود. نصب پوستر<sup>۳</sup> "گلویتیناسیون و درجه بندی واکنش آنتی‌ژن-آنتی‌بای" تهیه شده در آزمایشگاه رفرانس ایمونوهما‌تولوژی سازمان انتقال خون در محل مناسب و قابل رویت در بانک خون برای کمک به تفسیر بهتر نتایج آزمایش توصیه می‌شود.</p>
سطح دو	ب-۹-۳-۲ کنترل کیفیت آزمایش‌ها به صورت مدون در بانک خون انجام و ضمن ثبت و تفسیر نتایج، اقدامات اصلاحی مؤثر به عمل می‌آید.
	<ul style="list-style-type: none"> <li>❖ انجام کنترل کیفیت آزمایش‌های فعال و آنتی سرم‌ها در بانک خون، تفسیر نتایج و اعمال اقدامات اصلاحی در صورت لزوم و نگهداری سوابق کنترل کیفی</li> <li>❖ شرکت آزمایشگاه بانک خون در برنامه ارزیابی خارجی کیفیت<sup>۴</sup> و استفاده از نتایج آن در بازنگری مدیریت کیفیت</li> <li>❖ نگهداری با قابلیت بازیابی سوابق و نتایج برنامه ارزیابی خارجی کیفیت و اقدامات اصلاحی انجام شده ثبت و تا یکسال</li> </ul>
	<p>انجام کنترل کیفی آنتی سرم‌های گروه بندی خون روزانه قبل از مصرف بایستی انجام شده و مستندات مبنی بر کنترل کیفی کلیه آنتی سرم‌ها بر اساس هر سری ساخت<sup>۴</sup> موجود باشد. همچنین آزمایشگاه بانک خون بایستی در برنامه کنترل کیفی‌های خارجی آزمایشات ایمونوهما‌تولوژی شرکت نموده و نمونه‌های مجهول را در روندهای معمولی نمونه مجهول را آزمایش نموده و بر اساس نتایج کنترل کیفی خارجی اقدام اصلاحی/برنامه بهبود تدوین و اجرا می‌شود.</p>
سطح	ب-۹-۴ <b>بیمارستان سامانه نظام مراقبت از خون را مستقر نموده است.</b>
سطح یک	ب-۹-۴-۱ * وقایع ناخواسته ناشی از انتقال خون و فراورده‌های خونی شناسایی، پیشگیری و مدیریت می‌شوند.
	<ul style="list-style-type: none"> <li>❖ طرح تمامی وقایع ناخواسته ناشی از انتقال خون در کمیته طب انتقال خون</li> <li>❖ تحلیل ریشه ای وقایع ناخواسته ناشی از انتقال خون</li> <li>❖ طراحی و اجرای اقدامات اصلاحی/ برنامه بهبود در صورت لزوم در کمیته طب انتقال خون</li> </ul>
	<p>تمامی مراحل اجرای این سنجه بر پایه استقرار استانداردهای الف-۱-۳ و الف-۱-۴-۶ است.</p>

1 Cross match

2 Immediate spin

3 External Quality Control

4 Lot. No



سطح دو	ب-۹-۴-۲ * بیمارستان دارای گواهی استقرار نظام مراقبت از خون از سازمان انتقال خون است.
	<ul style="list-style-type: none"> <li>❖ اجرا و نهادینه شدن الزامات نظام مراقبت از خون (هموویژولانس) با استفاده از فرم‌های استاندارد در بیمارستان</li> <li>❖ اخذ گواهی نامه استقرار نظام مراقبت از خون (هموویژولانس) با تاریخ معتبر از سازمان انتقال خون</li> </ul>
	نهادینه شدن الزامات نظام مراقبت از خون، هموویژولانس به معنی استقرار کامل و رعایت تمامی اصول و تکمیل فرم‌های هموویژولانس در بیمارستان است.
سطح دو	ب-۹-۴-۳ بیمارستان از فرم‌های استاندارد نظام مراقبت از خون استفاده می‌نماید و مندرجات آن تکمیل می‌شود.
	<ul style="list-style-type: none"> <li>❖ فعال بودن و استفاده از تمامی فرم‌های استاندارد نظام مراقبت از خون و ثبت دقیق اطلاعات مورد نیاز</li> <li>❖ رعایت تمامی فرایندهای مراقبت از خون در تمام سطوح آزمایشگاه بانک خون، بخش‌های بالینی و اتاق عمل و اورژانس</li> </ul>
	استفاده از فرم‌های الکترونیک با ساختار اصلی ابلاغی قابل قبول است.
سطح دو	ب-۹-۴-۴ عوارض ناخواسته انتقال خون و فراورده‌های خونی با استفاده از فرم‌های نظام مراقبت از خون گزارش می‌شود.
	<ul style="list-style-type: none"> <li>❖ استفاده از فرم استاندارد گزارش عوارض ناخواسته احتمالی تزریق خون برای تمامی عوارض ناخواسته</li> <li>❖ گزارش عوارض ناخواسته انتقال خون و فراورده‌های خونی به سازمان انتقال خون حداکثر ظرف ۴۸ ساعت از وقوع عارضه</li> </ul>
	فرم استاندارد گزارش عوارض ناخواسته احتمالی تزریق خون تهیه شده توسط سازمان انتقال خون به طور کامل و حداکثر ظرف ۴۸ ساعت از وقوع عارضه به دفتر هموویژولانس سازمان انتقال خون ارسال شود.
سطح دو	ب-۹-۴-۵ پزشکان، پرستاران و پرسنل بانک خون، دوره آموزشی نظام مراقبت از خون را گذرانده‌اند.
	<ul style="list-style-type: none"> <li>❖ گذراندن دوره آموزشی هموویژولانس مورد تایید سازمان انتقال خون توسط پزشکان</li> <li>❖ گذراندن دوره آموزشی هموویژولانس مورد تایید سازمان انتقال خون توسط پرستاران</li> <li>❖ گذراندن دوره آموزشی هموویژولانس مورد تایید سازمان انتقال خون توسط پرسنل بانک خون</li> </ul>
	ارائه گواهی‌های معتبر از سازمان انتقال خون ملاک ارزیابی این سنجه است.
سطح دو	ب-۹-۴-۶ میزان مصرف و خون‌های برگشتی از بخش‌های بالینی به بانک خون پایش و مدیریت می‌شود.
	<ul style="list-style-type: none"> <li>❖ پایش میزان خون‌های برگشتی به آزمایشگاه بانک خون به تفکیک بخش‌ها/ گروه‌های تخصصی با محوریت کمیته طب انتقال خون</li> <li>❖ ارزیابی دمای خون‌های برگشتی و اقدام اصلاحی در صورت لزوم</li> <li>❖ گزارش نتایج پایش در کمیته طب انتقال خون و طراحی و اجرای اقدامات اصلاحی/ برنامه بهبود در صورت لزوم</li> </ul>
	آزمایشگاه بانک خون با مدیریت مسئول فنی آزمایشگاه میزان مصرف و خون‌های برگشتی بخش‌های بالینی و اتاق‌های عمل به بانک خون را پایش و به کمیته طب انتقال خون گزارش می‌دهد و ضمن ارائه بازخورد به بخش‌های مربوط اقدامات اصلاحی/ برنامه بهبود طراحی و اجرا می‌شود.



## ب-۱۰- خدمات سرپایی

سطح	ب-۱۰-۱- خدمات سرپایی بیمارستان به صورت برنامه‌ریزی شده و با رعایت حقوق شهروندی ارائه می‌شود.
سطح یک	<p>ب-۱۰-۱- نوبت دهی خدمات سرپایی به نحوی است که بیماران با حداقل زمان انتظار در درمانگاه، خدمات سرپایی را اخذ می‌نمایند.</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>❖ وجود سامانه‌های نوبت دهی غیر حضوری اینترنتی/ تلفنی برای خدمات سرپایی در وب سایت بیمارستان</li> <li>❖ استفاده از سامانه‌های نوبت گیری خودکار و سامانه‌های پیچ برای مدیریت صف در صورت نوبت دهی حضوری بیماران</li> <li>❖ زمان انتظار بیماران کمتر از ۳۰ دقیقه برای ویزیت پزشک در درمانگاه</li> </ul> <p>مدیریت زمان حضور بیمار در درمانگاه‌ها بایستی به نحوی باشد که حداقل انتظار و ازدحام مراجعین درمانگاه‌ها برنامه‌ریزی شود.</p>
سطح دو	<p>ب-۱۰-۲- بیماران سرپایی با شناسه اختصاصی پذیرش شده و در مراجعه‌های بعدی قابل بازیابی است.</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>❖ پذیرش بیماران سرپایی با شناسه اختصاصی در اولین مراجعه</li> <li>❖ قابلیت بازیابی سوابق مراجعه بیمار در مراجعه‌های بعدی</li> </ul> <p>سامانه پذیرش سرپایی بایستی با هوشمندی لازم از پذیرش‌های مکرر بیماران با شناسه‌های مختلف داشته و از آن ممانعت شود. هریک از بیماران بایستی دارای یک شناسه واحد با امکان بازیافت سوابق مراجعه‌های سرپایی فراهم باشند.</p>
سطح سه	<p>ب-۱۰-۳- درمانگاه‌های سرپایی دارای نظام کارآمد پاسخگویی به بیماران است.</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>❖ تدوین فرآیند نحوه اعلام و بررسی شکایت/ انتقادات/ و پیشنهادات با ذکر نام صاحبان فرایند به صورت فلوجارت ساده و قابل فهم</li> <li>❖ نصب فرآیند مذکور حداقل در واحد پذیرش، و سالن‌های انتظار درمانگاه‌ها و در معرض دید گیرندگان خدمت</li> <li>❖ آگاهی کارکنان بیمارستان از فرایند شکایت / انتقادات/ و پیشنهادات اعلام شده</li> <li>❖ انطباق عملکرد کارکنان بر اساس فرایند شکایت / انتقادات/ و پیشنهادات</li> </ul> <p>پی گیری امور بیماران سرپایی بایستی با استفاده از نظامی کارآمد و پاسخگو برنامه‌ریزی و انجام شود.</p>
سطح	ب-۱۰-۲- امکانات و تسهیلات برای ارائه خدمات سرپایی فراهم می‌شود.
سطح یک	<p>ب-۱۰-۱-۲- ورودی درمانگاه‌ها از درب اصلی بیمارستان و اورژانس مستقل و دسترسی آن برای بیماران کم توان جسمی تسهیل شده است.</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>❖ ورودی مستقل درمانگاه‌ها از درب اصلی بیمارستان</li> <li>❖ ورودی مستقل درمانگاه‌ها از درب اورژانس</li> <li>❖ مسیر دسترسی به درمانگاه‌ها تسهیل شده برای بیماران کم توان جسمی</li> </ul> <p>ورودی درمانگاه‌ها از درب اصلی بیمارستان و اورژانس مستقل و دسترسی آن برای بیماران کم توان جسمی تسهیل</p>
سطح دو	<p>ب-۱۰-۲- مساحت سالن / سالن‌های انتظار و مبلمان درمانگاه / درمانگاه‌ها متناسب با تعداد مراجعین است.</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>❖ نور طبیعی در سالن/ سالن‌های انتظار درمانگاه‌ها و دید واضح به تابلوها و علائم راهنما</li> <li>❖ تفکیک فضای انتظار و مساحت سالن / سالن‌های انتظار درمانگاه متناسب با تعداد مراجعین</li> <li>❖ تناسب تعداد مبلمان/صندلی با تعداد مراجعین</li> <li>❖ پیش بینی تمهیدات لازم برای زیبایی و خوشایند کردن سالن/ سالن‌های انتظار</li> <li>❖ وجود آب سردکن و لیوان یک بار مصرف</li> <li>❖ تلویزیون یا مانیتور جهت نمایش پیام‌های بهداشتی در سالن/ سالن‌های انتظار درمانگاه</li> <li>❖ امکانات شارژ تلفن همراه در سالن/ سالن‌های انتظار درمانگاه</li> <li>❖ وجود سرویس بهداشتی خانمها و آقایان به تفکیک و با رعایت اصول بهداشتی</li> <li>❖ تهویه مطبوع و دما و گردش هوای مناسب سالن/ سالن‌های انتظار درمانگاه</li> </ul> <p>هرگونه ازدحام مراجعین به هر دلیل مغایر این استاندارد است.</p>



سطح دو	ب-۱۰-۳ در مانگاه‌های سرپایی دارای نظام کارآمد راهنمایی به بیماران است.
	<ul style="list-style-type: none"> <li>❖ وجود تابلوهای واضح در ورودی مستقل درمانگاه‌ها</li> <li>❖ وجود تابلوهای راهنما واضح و علائم راهنمای مسیریابی از درب ورودی تا سالن/ سالن‌های انتظار درمانگاه‌ها</li> <li>❖ وجود تابلوی معرفی تمام پزشکان متخصص و برنامه ویزیت بیماران در ایام هفته</li> <li>❖ وجود تابلوهای اختصاصی برای هریک از درمانگاه‌های تخصصی</li> <li>❖ وجود تابلوهای راهنما واضح و علائم راهنمای مسیریابی از درمانگاه‌ها تا آزمایشگاه</li> <li>❖ وجود تابلوهای راهنما واضح و علائم راهنمای مسیریابی از درمانگاه‌ها تا تصویربرداری</li> <li>❖ وجود تابلوهای راهنما واضح و علائم راهنمای مسیریابی از درمانگاه‌ها تا داروخانه سرپایی</li> <li>❖ وجود منشی/متصدی/متصدیان برای هریک از درمانگاه‌های تخصصی متناسب با تعداد مراجعین</li> <li>❖ پاسخگویی مناسب با صبر و حوصله و حسن برخورد به تمامی سوالات مراجعین توسط منشی/متصدی/متصدیان هریک از درمانگاه‌ها</li> <li>❖ وجود ایستگاه اطلاعات و راهنمایی بیماران در درمانگاه‌های با سایز بزرگ با تشخیص کمیته اخلاق بالینی</li> </ul>
	نظام کارآمد راهنمایی بیماران به معنی عدم وجود هرگونه سردرگمی و احساس ناخوشایند مراجعین در دسترسی و راهنمایی آن‌ها تا رسیدن به ملاقات پزشک است.
سطح	ب-۱۰-۳ اقدامات حیاتی و نجات دهنده اورژانس درمانگاه‌های سرپایی با شرایط ایمن و رعایت ضوابط مربوط ارائه می‌شود.
سطح یک	ب-۱۰-۳-۱ * تیم احیاء برنامه‌ریزی شده و ترالی اورژانس مطابق ضوابط مربوط در دسترس فوری همه قسمت‌های درمانگاه است.
	<ul style="list-style-type: none"> <li>❖ تعیین گروه/گروه‌های احیاء متناسب وسعت و دسترسی به درمانگاه‌های مختلف بیمارستان با امکان حضور فوری بر بالین بیماران</li> <li>❖ وجود برنامه گروه/گروه‌های احیاء و وسایل ارتباط جمعی احضار و اعلام کد احیاء در تمام ساعات فعالیت درمانگاه‌ها</li> <li>❖ سرپرستی گروه/گروه‌های احیاء با سرپرستی پزشک دارای صلاحیت به عنوان رهبر گروه احیاء</li> <li>❖ چیدمان دارو و تجهیزات ترالی احیاء مطابق آخرین دستور العمل ابلاغی</li> <li>❖ دسترسی آسان، فوری و بدون مانع به ترالی احیاء ظرف مدت یک دقیقه</li> <li>❖ مدیریت دارو و تجهیزات ترالی احیاء و به روز رسانی مستمر آن توسط پرستار مسئول در هر نوبت کاری</li> <li>❖ استفاده از ترالی اورژانس توسط افراد تعیین شده و ذیصلاح با تشخیص بیمارستان</li> <li>❖ آموزش و مهارت تمامی کارکنان درمانگاه در خصوص احیای قلبی ریوی پایه</li> </ul>
	<p>تعیین و برنامه نویسی مستقل گروه/گروه‌های احیاء برای درمانگاه‌ها الزامی نیست و متناسب با وسعت و دسترسی توصیه می‌شود.</p> <p>پزشک ذیصلاح توسط بیمارستان به عنوان رهبر تیم احیاء تعیین و انجام وظیفه می‌نماید. این مهم با توجه به نوع خدمات تخصصی، نوع بیماران اعم از کودکان، نوزادان، سالمندان، از بین متخصصین کودکان و نوزادان، متخصص بیهوشی، متخصص بخش‌های ویژه، طب اورژانس و سایر تخصص‌ها به تشخیص بیمارستان برنامه‌ریزی می‌شود.</p> <p>گروه احیاء نوزادان دارای گواهینامه احیاء پیشرفته نوزادان مطابق استانداردهای مادر و نوزاد برنامه‌ریزی و تامین می‌شود.</p> <p>تعداد و مکان استقرار ترالی احیاء در درمانگاه‌های بیمارستان بر اساس مصوب کمیته درمان و دارو تجهیزات و منطبق بر آخرین نسخه ابلاغی وزارت متبوع است.</p>





سطح یک	ب-۱۰-۳-۲ * نتایج بحرانی پاراکلینیک بیماران سرپایی، بر اساس روشی مدون اطلاع رسانی می‌شود.
	<ul style="list-style-type: none"> <li>❖ وجود فهرست مقادیر بحرانی نتایج بررسی‌های پاراکلینیک در معرض دید مناسب کارکنان در این بخش‌ها و اطلاع ایشان از آن</li> <li>❖ دسترسی به هنگام به اطلاعات معتبر برای برقراری ارتباط فوری با مراجعین سرپایی/خانواده ایشان/پزشک معالج از سوی کارکنان پاراکلینیک</li> <li>❖ وجود دستورالعمل‌های نحوه برقراری ارتباط موثر و به موقع برای اطلاع رسانی نتایج بحرانی پاراکلینیک به مراجعین سرپایی/خانواده ایشان/پزشک معالج</li> <li>❖ آشنایی کارکنان بخش‌های پاراکلینیک با دستورالعمل‌های مقادیر بحرانی مربوطه و نحوه اطلاع رسانی در خصوص مراجعین/بیماران سرپایی</li> <li>❖ اطلاع رسانی ایمن، موثر و به موقع مقادیر بحرانی بررسی‌های پاراکلینیک با توجه به دستورالعمل‌های هر بخش پاراکلینیک برای بیماران/مراجعین سرپایی</li> <li>❖ اطلاع کارکنان بخش‌های پاراکلینیک از روش اجرایی دستورات تلفنی/شفاهی و عمل بر اساس آن</li> <li>❖ کنترل مجدد نتایج بحرانی پس از اعلام اضطراری نتیجه اولیه به بیمار/پزشک معالج</li> </ul>
	<p>فهرست مقادیر بحرانی بررسی‌های پاراکلینیک (تصویربرداری، آزمایشگاه و آسیب‌شناسی بافت) با اجماع متخصصین بالینی و پاراکلینیک مرتبط تدوین و توسط مسئولان فنی آزمایشگاه/تصویربرداری در کمیته دارو و درمان پیشنهاد شده، پس از تصویب به تمامی بخش‌های پاراکلینیک و درمانگاه ابلاغ می‌گردد.</p> <p>این دستورالعمل‌ها با مشارکت مسئول فنی/ایمنی، دفتر پرستاری و مسئولان فنی پاراکلینیک و مسئول درمانگاه تدوین و پس از تصویب در کمیته دارو درمان به بخش‌ها/واحدهای مرتبط ابلاغ می‌گردد.</p> <p>دستورالعمل گزارش به‌هنگام نتایج بحرانی حداقل شامل نحوه برخورد و گزارش فوری مقادیر بحرانی مانند استفاده از خط آزاد ارتباطی جهت اطلاع‌رسانی آنی به بخش، تعیین فرد یا افراد مشخص در آزمایشگاه که مجاز به اطلاع‌رسانی نتیجه بحرانی هستند، فرد یا افراد مسئول و نحوه ثبت نتایج در بخش‌های بیمارستان، اقدامات بعدی در صورت عدم موفقیت در برقراری ارتباط در بار اول و اطلاع‌رسانی مجدد نتیجه تکرار آزمایش و نیز روش برقراری ارتباط موثر و ایمن می‌باشد.</p> <p>این دستورالعمل می‌تواند جزئی از یک دستورالعمل جامع در خصوص برقراری ارتباط و مدیریت به موقع مقادیر بحرانی باشد.</p> <p>پیش‌بینی نحوه راهنمایی بیماران سرپایی دارای نتایج بحرانی برای مراجعه مجدد به مراکز درمانی در اسرع وقت در دستورالعمل توصیه می‌شود.</p>
سطح یک	ب-۱۰-۴ خدمات تشخیصی و درمانی سرپایی با شرایط ایمن و رعایت ضوابط مربوط برنامه‌ریزی و مدیریت می‌شود.
سطح یک	ب-۱۰-۴-۱ پزشکان طبق برنامه زمان‌بندی نسبت به ویزیت بیماران سرپایی اقدام می‌نمایند.
	<ul style="list-style-type: none"> <li>❖ وجود برنامه زمان‌بندی حضور پزشکان متخصص و اطلاع رسانی آن به مراجعین در درمانگاه‌های تخصصی</li> <li>❖ حضور به موقع و طبق برنامه زمان‌بندی پزشکان در درمانگاه تخصصی مربوط برای ویزیت بیماران سرپایی</li> <li>❖ وجود تمهیدات اطلاع رسانی به موقع به بیماران در خصوص لغو برنامه حضور پزشک و یا تغییر زمان ویزیت به نحو مقتضی و پیش از مراجعه بیمار</li> </ul> <p>تعیین پزشک متخصص جایگزین و یا انجام حتی یک مورد ویزیت توسط دستیاران تخصصی بدون حضور پزشک متخصص غیر قابل قبول است.</p> <p>✓ نتایج سایر استانداردهای این محور نیز با در نظر گرفتن نتیجه این استاندارد ارزیابی خواهد شد و این سنجه دارای وزن و تاثیر بالایی در نتایج اعتباربخشی است.</p>
سطح یک	ب-۱۰-۴-۲ سوابق پزشکی بیماران سرپایی ثبت شده و قابل بازبینی است.
	<ul style="list-style-type: none"> <li>❖ امکان بازبینی شامل فراخوانی و مشاهده پرونده پزشکی سرپایی براساس نام و نام خانوادگی، شماره پرونده پزشکی و کد ملی بیمار از سامانه اطلاعات بیمارستان</li> <li>❖ امکان بازبینی و مشاهده پرونده پزشکی سرپایی و اورژانس و بستری بیمار در بیمارستان براساس نام و نام خانوادگی، شماره پرونده پزشکی و کد ملی بیمار</li> <li>❖ ثبت نتایج معاینات بالینی، داروهای تجویز شده و نتایج اقدامات تشخیصی در سوابق بیماران سرپایی توسط پزشک معالج در سامانه اطلاعات بیمارستان</li> </ul> <p>وجود پرونده‌های کاغذی بطور موقت و صرفاً در صورت وجود قرارداد توسعه خدمات سامانه اطلاعات بیمارستان در خصوص مدیریت اطلاعات بیماران سرپایی منطبق بر این استاندارد قابل قبول است.</p>
سطح یک	ب-۱۰-۴-۳ * تلفیق دارویی برای بیماران سرپایی انجام شده و در سوابق پزشکی آن‌ها ثبت می‌شود.
	<ul style="list-style-type: none"> <li>❖ بررسی داروهای در حال مصرف بیمار (اعم از گیاهی، سنتی و شیمیایی) در هنگام ویزیت بیماران سرپایی و ثبت در سوابق بیمار</li> <li>❖ توجه به فهرست در حال مصرف بیمار به هنگام تجویز دارو برای بیمار</li> <li>❖ مورد اشاره به هنگام تجویز دارو برای بیمار</li> <li>❖ تهیه فهرست داروهایی که بیمار از آن به بعد به تجویز پزشک باید مصرف نماید و توجه به ناهمخوانی‌های احتمالی و رفع آن در انتهای ویزیت</li> <li>❖ آموزش بیمار در خصوص داروهای تجویز شده و تحویل فهرست داروها به وی</li> <li>❖ ثبت سوابق در پرونده بیمار سرپایی توسط پزشک به صورت قابل استفاده و خوانا</li> <li>❖ ثبت سوابق در پرونده الکترونیک بیمار سرپایی با شناسه منحصر به فرد قابل بازبینی در واحد مدارک پزشکی بیمارستان</li> </ul> <p>اخذ و ثبت اطلاعات مربوط به داروهای فعلی از بیمار یا خانواده وی بایستی توسط پزشک صورت پذیرد،</p>



ب-۱۰-۴ *	خدمات تشخیصی و درمانی بیماران خاص با رعایت ضوابط مربوط و اصول کیفیت و ایمنی بیمار برنامه‌ریزی و ارائه می‌شود.	سطح دو
<ul style="list-style-type: none"> <li>❖ شناسایی ملاحظات تهدید کننده ایمنی در خصوص بیماران خاص</li> <li>❖ آشنایی کارکنان با ملاحظات تهدید کننده ایمنی در خصوص بیماران خاص</li> <li>❖ اتخاذ و اجرای راه کارهای استاندارد در خصوص خطرات متوجه این بیماران</li> <li>❖ رعایت ضوابط اختصاصی خدمات تشخیصی و درمانی هر یک از بیماران خاص</li> </ul>		
<p>پذیرش و ثبت اطلاعات پزشکی و خدمات ارائه شده به بیماران تالاسمی و هموفیلی بصورت کامل و قابل پیگیری در سامانه‌های مرتبط معاونت درمان مهارت‌های تخصصی پرستاران برای اشتغال در بخش‌های تالاسمی و هموفیلی توسط پزشک و پرستار دوره دیده ارزیابی و احراز شود.</p>		
ب-۱۰-۵ *	خدمات آزمایشگاه برای مراجعین سرپایی با رعایت ضوابط مربوط و اصول کیفیت و ایمنی بیمار برنامه‌ریزی و ارائه می‌شود.	سطح دو
<ul style="list-style-type: none"> <li>❖ دسترسی تسهیل شده بیماران سرپایی از درمانگاه‌ها به آزمایشگاه بیمارستان</li> <li>❖ برنامه‌ریزی و ارائه خدمات آزمایشگاه برای مراجعین سرپایی با رعایت ضوابط مربوط و اصول کیفیت و ایمنی بیمار در ساعات فعالیت درمانگاه‌ها</li> <li>❖ پذیرش و راهنمایی بیماران در نوبت کاری بعد از ظهر برای مراجعین سرپایی با رعایت ضوابط نمونه برداری و آمادگی بیماران در ساعات فعالیت درمانگاه‌ها</li> <li>❖ شناسایی آزمایش‌های شایع و مورد نیاز بیماران درمانگاه‌های تخصصی در کمیته درمان دارو و تجهیزات پزشکی بیمارستان</li> <li>❖ راه اندازی/ عقد قرارداد ارجاع نمونه به منظور ارائه خدمات آزمایشگاهی مورد نیاز بیماران سرپایی طبق مصوبه کمیته درمان دارو و تجهیزات پزشکی بیمارستان</li> </ul>		
<p>رعایت تمامی استانداردهای کیفی محور آزمایشگاه پیش نیاز استقرار این سنجه است. منظور از دسترسی تسهیل شده پیش بینی راهنمایی و دسترسی آسان برای افراد کم توان جسمی به آزمایشگاه است. تکمیل بودن بسته خدمات تشخیصی و درمانی برای مراجعین سرپایی به درمانگاه‌های تخصصی با توجه به نوع گرایش و خدمات شایع مورد درخواست مد نظر است.</p>		
ب-۱۰-۶ *	خدمات داروخانه سرپایی با رعایت ضوابط مربوط و اصول کیفیت و ایمنی بیمار برنامه‌ریزی و ارائه می‌شود.	سطح دو
<ul style="list-style-type: none"> <li>❖ فعالیت داروخانه سرپایی با حضور مسئول فنی در ساعات فعالیت درمانگاه‌ها</li> <li>❖ دسترسی تسهیل شده بیماران سرپایی از درمانگاه‌ها به داروخانه</li> <li>❖ تامین دارو، ملزومات مصرفی مورد نیاز بیماران سرپایی</li> <li>❖ شناسایی صحیح بیماران و تحویل داروی درست با دوز درست به بیمار درست</li> <li>❖ آموزش بیمار در خصوص نحوه ایمن استفاده از دارو اعم از دوز، نحوه و زمان مصرف، راه مصرف، عوارض احتمالی، نحوه نگهداری، هشدارها و سایر توضیحات لازم.</li> <li>❖ رعایت موارد داروهای صحیح به تناسب نسخه‌پیچی در داروخانه سرپایی</li> <li>❖ رعایت موازین نگهداری داروها در داروخانه سرپایی مربوط به داروهای مشابه</li> <li>❖ رعایت موازین نگهداری داروها در داروخانه سرپایی مربوط به داروهای با هشدار بالا</li> <li>❖ رعایت موازین نسخه‌پیچی و تحویل دارو در داروخانه سرپایی مربوط به داروهای مشابه</li> <li>❖ رعایت موازین نسخه‌پیچی و تحویل دارو در داروخانه سرپایی مربوط به داروهای با هشدار بالا</li> </ul>		
<p>کلیه سنجه‌های مرتبط با داروهای ایمن و نگهداری داروها در داروخانه سرپایی رعایت می‌گردند. مسئول فنی داروخانه از رعایت اصول داروهای ایمن و مبتنی بر قوانین هفت گانه داروهای اطمینان حاصل می‌نماید. مسئول فنی در تمامی ساعات در داروخانه سرپایی حاضر و بر عملکرد کارکنان نظارت دارد. هرگونه ابهام در نسخه ارائه شده توسط مسئول فنی داروخانه با پزشک مربوطه در جریان گذاشته شده با رعایت اصول برقراری ارتباط ایمن، منجر به رفع ابهام یا تجدید نظر توسط پزشک می‌گردد.</p> <p>منظور از دسترسی تسهیل شده استقرار داروخانه در درمانگاه یا مجاورت آن و یا حداقل پیش بینی راهنمایی و دسترسی آسان برای افراد کم توان جسمی است.</p>		
ب-۱۰-۷ *	خدمات تصویربرداری برای مراجعین سرپایی با رعایت ضوابط مربوط و اصول کیفیت و ایمنی بیمار برنامه‌ریزی و ارائه می‌شود.	سطح دو
<ul style="list-style-type: none"> <li>❖ دسترسی تسهیل شده بیماران سرپایی از درمانگاه‌ها به بخش تصویر برداری بیمارستان</li> <li>❖ پذیرش و راهنمایی بیماران در نوبت کاری بعد از ظهر برای مراجعین سرپایی با رعایت ضوابط آمادگی بیماران برای تصویر برداری</li> <li>❖ ارائه خدمات تصویر برداری و سونوگرافی برای مراجعین سرپایی با رعایت ضوابط مربوط و اصول کیفیت و ایمنی بیمار در ساعات فعالیت درمانگاه‌ها</li> </ul>		
<p>این سنجه موارد مورد اشاره در سنجه‌های ب-۷-۱، ب-۷-۳، ب-۷-۳-۱ و ب-۷-۳-۲ با تمرکز بر بیماران سرپایی نیز ارزیابی خواهند شد. و رعایت تمامی استانداردهای کیفی محور تصویر برداری پیش نیاز استقرار این سنجه است. منظور از دسترسی تسهیل شده پیش بینی راهنمایی و دسترسی آسان برای افراد کم توان جسمی به واحد تصویر برداری/ سونوگرافی است.</p>		



سطح دو	ب-۱۰-۴-۸ * خدمات اسکوپي با رعایت ضوابط مربوط و اصول کیفیت و ایمنی بیمار برنامه‌ریزی و ارائه می‌شود.
	<ul style="list-style-type: none"> <li>❖ ارائه خدمات اسکوپي با رعایت ضوابط مربوط و اصول کیفیت و ایمنی بیمار برای مراجعین سرپایی</li> <li>❖ امکان نوبت دهی، پذیرش و راهنمایی بیماران در نوبت کاری بعد از ظهر برای مراجعین سرپایی</li> <li>❖ رعایت الزامات ایمنی بیمار در مراحل انجام اقدامات تهاجمی خارج از اتاق عمل</li> <li>❖ شناسایی بیماران بر اساس دستورالعمل ابلاغی وزارت بهداشت</li> <li>❖ رعایت موازین ایمنی برای بیماران کاندید و تحت آرامبخشی در بخش اسکوپي قبل، حین و بعد از آن</li> <li>❖ ترخیص ایمن بیماران/مراجعین سرپایی از بخش اسکوپي</li> <li>❖ برچسب گذاری و انتقال صحیح و ایمن نمونه‌های پاتولوژی به بخش آزمایشگاه</li> </ul>
	<p>برای تمامی بیماران سرپایی اسکوپي همانند بیماران بستری شناسایی فعال با دستبند شناسایی انجام می‌شود (منطبق بر موارد مندرج در سنجه ب-۱-۱-۱)</p> <p>رعایت الزامات ایمنی بیمار در مراحل انجام اقدامات تهاجمی خارج از اتاق عمل موضوع سنجه ب-۱-۳-۵ پیش نیاز این سنجه است.</p> <p>➤ نکاتی مهم در خصوص دستورالعمل‌های رعایت الزامات ایمنی بیمار در مراحل انجام اقدامات تهاجمی خارج از اتاق عمل</p> <ol style="list-style-type: none"> <li>۱. الزامات ایمنی ساختار فیزیکی و محیطی و تضمین وجود تجهیزات حیاتی و ضروری آماده به کار</li> <li>۲. شناسایی ایمن بیمار طبق دستورالعمل ابلاغی وزارت بهداشت</li> <li>۳. ارزیابی بالینی بیمار به منظور شناسایی وجود آلرژی‌های شناخته شده یا اثرات ناخواسته دارویی</li> <li>۴. اخذ رضایت آگاهانه طبق ضوابط مربوط</li> <li>۵. ارتباط موثر تیم سلامت به منظور تبادل اطلاعات حیاتی</li> <li>۶. شناسایی صحیح و تامین امنیت تمامی نمونه‌های اخذ شده حین پروسیجرهای تهاجمی</li> <li>۷. تشخیص سریع احتمال خطر خون ریزی شدید و آمادگی مواجهه موثر با آن</li> <li>۸. استفاده از روش‌های شناخته شده برای بی‌حسی بیمار و محافظت وی از درد کشیدن</li> <li>۹. استفاده از راهنماهای بهترین خدمات<sup>۱</sup> جهت انجام پروسیجرهای تهاجمی</li> <li>۱۰. تضمین ارائه مراقبت‌ها و اقدامات بعد از انجام پروسیجر (تسکین درد، کنترل خونریزی، آرام‌بخشی، ریکاوری)</li> <li>۱۱. استفاده از مفاد دستورالعمل جراحی ایمن ابلاغی وزارت بهداشت</li> <li>۱۲. رعایت بهداشت دست و سایر موازین پیشگیری و کنترل عفونت</li> </ol>



ب-۱۰-۹ * خدمات دیالیز با رعایت ضوابط مربوط و اصول کیفیت و ایمنی بیمار برنامه‌ریزی و ارائه می‌شود.	سطح دو
<ul style="list-style-type: none"> <li>❖ فعالیت بخش دیالیز در دو شیفت صبح و عصر</li> <li>❖ تکمیل برگ شرح حال کامل برای تمامی بیماران در ابتدای پذیرش</li> <li>❖ ویزیت بیماران توسط نفرولوژیست و یا متخصص داخلی دوره دیده و ثبت دستورات در پرونده بیمار</li> <li>❖ ارائه خدمت دیالیز توسط کارشناس پرستاری دارای گواهینامه دوره آموزش تکمیلی دیالیز</li> <li>❖ رعایت تمامی اصول پیشگیری از انتقال عفونت</li> <li>❖ شناسایی بیماران بر اساس دستورالعمل ابلاغی وزارت بهداشت</li> <li>❖ رعایت اصول حفاظت فردی کارکنان</li> <li>❖ رعایت موازین مربوط به انجام اقدامات تهاجمی ایمن در خارج از اتاق عمل</li> </ul>	
<p>همو دیالیز یک روش جایگزین برای نارسایی کلیه است که عمدتاً در مراکز دیالیز انجام می‌گیرد. معمولاً انجام دیالیز هفته‌ای سه بار به مدت چهار ساعت برنامه‌ریزی و انجام می‌شود. اما در صورت تجویز پزشک معالج و یا رضایت کتبی بیمار تعداد و ساعت آن ممکن است کمتر شود. پیشگیری از انتقال عفونت در بخش‌های دیالیز از نظر حفظ سلامتی بیماران در کوتاه مدت و دراز مدت بسیار حائز اهمیت است. شواهد انجام دیالیز بیمار کاندید دیالیز هپاتیت مثبت توسط دستگاه مجزا و یا انتقال ایمن بیمار در صورت نبود دستگاه دیالیز مجزا در مرکز دیگر بررسی می‌شود.</p> <p>➤ اقداماتی برای پیشگیری از انتقال عفونت در بخش‌های دیالیز</p> <ol style="list-style-type: none"> <li>۱. بیماران باید به صورت دوره ای از نظر هپاتیت B و C مورد بررسی قرار گیرند.</li> <li>۲. در صورت تیترا پایین آنتی بادی هپاتیت B و یا عدم وجود واکنش ایمنی واکسیناسیون بر طبق مندرجات بخش واکسیناسیون انجام گردد.</li> <li>۳. بیماران مبتلا به هپاتیت B باید در اتاق ایزوله با دستشویی و فاضلاب، پرستار و دستگاه‌های جداگانه از سایر بیماران دیالیز شوند.</li> <li>۴. بیمار مبتلا به هپاتیت C و HIV مثبت نیاز به جداسازی ندارد اما پرستار باید در خصوص مراقبت و جلوگیری از انتقال عفونت متقاطع<sup>۱</sup> آگاهی داشته باشد.</li> <li>۵. کلیه پرسنل از دستکش‌های غیر قابل نفوذ به آب استفاده کنند و هر دستکش فقط برای یک بیمار استفاده شود. هم چنین دست پرستار در رفت و آمد بین دو بیمار شسته شود.</li> <li>۶. ضد عفونی دستگاه بر اساس نوع دستگاه و دستورالعمل اعلام شده از طرف نمایندگی، در پایان هر شیفت صورت گیرد.</li> <li>۷. جهت پیشگیری از تماس با ترشحات بیمار استفاده از عینک و پوشش صورت<sup>۲</sup> استفاده شود. سر سوزن استفاده شده درپوش گذاری نشود و در ظروف مخصوص جمع آوری گردد. البته این دو توصیه در دیالیز برای همه بیماران ضروری است.</li> <li>۸. در صورت تماس با خون الوده به هپاتیت B و واکنش پایین آنتی بادی ایمنوگلوبین هپاتیت B توصیه میشود بیمار از نظر وجود ویروس‌های قابل انتقال مورد بررسی قرار گیرد.</li> <li>۹. در صورت تماس، ارزیابی هپاتیت B و HIV در همان زمان و ۶ هفته و ۶ ماه بعد از نظر HIV انجام شود.</li> <li>۱۰. بررسی بیماران از نظر ناقلین استافیلوکوک و در صورت مثبت بودن کشت، به مدت یک هفته دو بار موپیروسین داخل بینی دریافت نموده و کشت بینی هر سه ماه تکرار شود.</li> </ol> <p>➤ واکسیناسیون بیماران دیالیزی</p> <ol style="list-style-type: none"> <li>۱. هپاتیت B: بیمارانی که HbsAb منفی و HbsAg منفی هستند کاندید دریافت واکسن هپاتیت B در سه دوز (۰، ۱، ۶) و با دوز ۲ برابر (دو واکسن، هر یک در یک بازو) هستند. پاسخ به واکسن در بیماران دیالیزی از جمعیت عمومی کمتر و در حدود ۶۰-۵۰٪ می باشد. در صورت افت آنتی بادی به کمتر از ۱۰ mIU/mL واکسیناسیون مجدد توصیه می‌شود.</li> <li>۲. واکسن آنفلوانزا A و B به صورت سالیانه توصیه می‌شود.</li> <li>۳. واکسن دیفتری و کزاز بزرگسالان به عنوان یادآوری هر ۱۰ سال بر اساس برنامه واکسیناسیون کشوری توصیه می‌شود.</li> <li>۴. تزریق هر دو واکسن پنوموکوک (PPSV23 و PPSV13) در بیماران دیالیزی توصیه می‌شود.</li> <li>۵. در بیمارانی که سابقه واکسیناسیون ندارند ابتدا PPSV13 و ۸ هفته بعد PPSV23 توصیه می‌شود. در صورتی که بیمار PPSV23 دریافت کرده باشد، PPSV13 را می‌تواند سال بعد دریافت کند.</li> <li>۶. تزریق یادآور PPSV23 پنج سال بعد انجام می‌شود. و باید با تزریق نوع PPSV13 حداقل ۸ هفته فاصله داشته باشد.</li> </ol>	

<sup>1</sup> Cross Contamination

<sup>2</sup> Face Shield

سطح دو	ب- ۱۰-۴-۱۰ * خدمات شیمی درمانی با رعایت ضوابط مربوط و اصول کیفیت و ایمنی بیمار برنامه‌ریزی و ارائه می‌شود.
	<ul style="list-style-type: none"><li>❖ فضای فیزیکی مستقل و استاندارد بخش شیمی درمانی با رعایت ضوابط مربوط</li><li>❖ بکارگیری پرستاران آموزش دیده برای بخش شیمی درمانی</li><li>❖ ارائه آموزش به بیمار در زمینه آمادگی‌های لازم برای انجام شیمی درمانی و عوارض احتمالی</li><li>❖ مدیریت دارویی ایمن و طبق استانداردهای مربوط</li><li>❖ آماده سازی و تزریق داروها با شیوه‌های ایمن و با استفاده از تجهیزات استاندارد و ایمن</li><li>❖ مدیریت بخش بر اساس مفاد دستورالعمل مدیریت خدمات شیمی درمانی ابلاغی وزارت بهداشت</li></ul>
	<p>➤ سه جزء مهم در مدیریت شیمی درمانی</p> <ol style="list-style-type: none"><li>۱. مدیریت فرایندهای مرتبط با بیمار</li><li>۲. مدیریت فرایندهای مرتبط با دارو</li><li>۳. مدیریت فرایندهای مرتبط با کارکنان</li></ol>  <p>➤ خدمات ارائه شده در بخش شیمی درمانی عبارتند از</p> <ol style="list-style-type: none"><li>۱. تأمین و نگهداری داروهای مورد استفاده در درمان سرطان</li><li>۲. آماده سازی استریل داروهای مورد استفاده در درمان سرطان</li><li>۳. تجویز و تزریق ایمن داروهای مورد استفاده در درمان سرطان</li><li>۴. پیگیری وضعیت بیماران از زمان پذیرش تا زمان ترخیص</li></ol> <p>➤ اهم اقدامات مرتبط با شیمی درمانی بیماران</p> <ol style="list-style-type: none"><li>۱. ثبت سرطان و تعیین مرحله بیماری</li><li>۲. ارزیابی بیمار و تعیین پروتکل کلی درمان</li><li>۳. تعیین جزئیات پروتکل شیمی درمانی</li><li>۴. ارزیابی بیمار و تجویز داروی هر پنج جلسه یکبار</li><li>۵. بررسی‌های پیش از تزریق</li><li>۶. احتیاط‌های زمان آماده سازی بیمار برای تزریق</li><li>۷. تزریق دارو و مراقبت‌های مربوطه</li><li>۸. مراقبت‌های حین تزریق</li><li>۹. احتیاط‌های پس از تزریق</li><li>۱۰. پیگیری بیمار در فواصل درمان</li></ol> <p>➤ نکات حفاظتی و کنترل عفونت در شیمی درمانی</p> <ol style="list-style-type: none"><li>۱. امکانات و تجهیزات ساختمان انبار باید دارای مشخصات مطابق دستورالعمل باشد</li><li>۲. حفاظت از بیمار: استفاده از تکنیک‌های ضد عفونی مناسب، جلوگیری از نشت زیرجلدی دارو و در صورت لزوم رعایت ایزولاسیون معکوس و سایر اقدامات</li><li>۳. حفاظت از پرسنل: آموزش و آگاهی و استفاده از تجهیزات و تکنیک‌های حفاظتی عدم جداسازی سرسوزن و دفع کامل سرنگ و سر سوزن</li><li>۴. حفاظت از محیط: ممانعت از نشت و پخش شدن قطرات دارویی، مدیریت دفع پسماند دارویی و غیره</li></ol>



- نکاتی در زمینه مدیریت دارویی داروهای شیمی درمانی
۹. آماده سازی دارو طبق نسخه الکترونیک بیمار
  ۱۰. انتقال داروهای سایتوتوکسیک در بسته بندی مناسب و با برچسب هشداردهنده
  ۱۱. هرگونه انتقال داروها از داروخانه یا انبار به محل ساخت یا بخش توسط پرسنل آموزش دیده
  ۱۲. ممنوعیت تحویل دارو به بیمار
  ۱۳. دسترسی و آشنایی با کیت نشت برای تمامی افرادی که در فرایند جابجایی و حمل و نقل داروهای سایتوتوکسیک دخالت دارند
  ۱۴. استفاده از تجهیزات حفاظت شخصی برای تمامی افرادی که در فرایند جابجایی و حمل و نقل داروهای سایتوتوکسیک دخالت دارند
  ۱۵. برچسب‌گذاری داروهای سایتوتوکسیک در قفسه محل نگهداری شامل نام دارو، تاریخ انقضا و شماره سری ساخت بدون استفاده از علائم اختصاری و کد
  ۱۶. وجود یخچال‌های استاندارد داروی دارای مشخصات مطابق دستورالعمل
- آماده سازی داروهای سایتوتوکسیک
۱۵. نظارت مستقیم داروساز
  ۱۶. حفاظت از کارکنانی که با این داروها سروکار دارند
  ۱۷. حفاظت از فرآورده ( به لحاظ میکروبی و وجود ذره)
  ۱۸. به حداقل رساندن آلودگی محیط زیست کاهش هدر رفت فرآورده دارویی
  ۱۹. امکان آماده سازی دارو با دز تجویز شده و کاهش عوارض و افزایش اثر بخش
  ۲۰. ممانعت از انتقال آلودگی به محیط، پرسنل و فرآورده
  ۲۱. وجود اتاق تمیز<sup>۱</sup> در مرکز شیمی درمانی بیشتر از 12 تخت ( در مرکز شیمی درمانی کمتر از 12 تخت شیمی درمانی استفاده از ایزولاتور منعی ندارد)
  ۲۲. وجود تجهیزات آماده سازی دارو و کابین بیولوژیک ایمن<sup>۲</sup>
  ۲۳. وجود ایزولاتور، دستگاه‌های خودکار نیمه خودکار آماده سازی دارو و تجهیزات مصرفی آماده سازی دارو
  ۲۴. دفع ایمن و منطبق بر اصول بهداشتی پسماندهای داروی سایتوتوکسیک
  ۲۵. تمامی پسماندهای سایتوتوکسیک باید به صورت جداگانه از سایر زباله‌ها جمع آوری شده و به شکل صحیح مدیریت گردند
  ۲۶. برچسب زنی دارو در اتاق تمیز که حاوی اطلاعات کافی و صحیح به صورت خوانا باشد
  ۲۷. مواردی که در برچسب باید ذکر شود شامل موارد زیر است
  ۲۸. انتقال ایمن داروها توسط کارکنان آموزش دیده
  ۲۹. نگهداری ایمن داروهای آماده شده و ویال‌های نیمه مصرف
- رئوس مطالب آموزشی کارکنان فعال در آماده سازی و حمل و نقل و تزریق داروهای سایتوتوکسیک
۹. فرآیندهای مناسب برای کار با داروی سایتوتوکسیک
  ۱۰. اثرات داروها بر سلامت، خطرات و اقدامات ایمنی
  ۱۱. فنون اسپتیک
  ۱۲. نحوه دفع مواد و وسایل آلوده و باقیمانده مواد سایتوتوکسیک
  ۱۳. اقدامات لازم در صورت بروز حادثه و نشت دارو
  ۱۴. محاسبات
  ۱۵. استفاده از تجهیزات حفاظت فردی
  ۱۶. رعایت بهداشت دست و استفاده از دستکش استریل
  ۱۷. استانداردها و شرایط کار در اتاق تمیز و کابین ایمن بیولوژیک
- رعایت مفاد آئین نامه تاسیس و بهره برداری مرکز سرپایی شیمی درمانی شماره ۲۹۵۲۴ مورخ ۱۳۹۶/۱۲/۰۶ وزارت بهداشت

<sup>1</sup> Clean Room

<sup>2</sup> Biological Safety Cabinet ( BSC)





سطح دو	ب-۱۰-۴-۱۱ * خدمات رادیوتراپی با رعایت ضوابط مربوط و اصول کیفیت و ایمنی بیمار برنامه‌ریزی و ارائه می‌شود.
	<ul style="list-style-type: none"> <li>❖ فضای فیزیکی مستقل و استاندارد در بخش رادیوتراپی طبق ضوابط سازمان انرژی اتمی</li> <li>❖ رعایت اصول ایمنی پرتو در بخش رادیوتراپی طبق ضوابط سازمان انرژی اتمی</li> <li>❖ نصب علائم تصویری و نوشتاری هشدار دهنده پرتو در معرض دید عموم به صورت شفاف و به تعداد کافی</li> <li>❖ ویزیت بیمار در بدو پذیرش توسط پزشک متخصص و تدوین برنامه رادیوتراپی بیمار</li> <li>❖ ارائه آموزش به بیمار در زمینه آمادگی‌های لازم برای انجام رادیوتراپی و عوارض احتمالی</li> <li>❖ آمادگی برای پیشگیری و مقابله با سوانح پرتوی محیط کار از طریق تدوین دستورالعمل مقابله با سوانح بر اساس شرایط واقعی کار و آگاهی کارکنان در این زمینه</li> <li>❖ وجود برنامه تضمین کیفیت از طریق کنترل کیفی دستگاه‌های مولد پرتو توسط شرکت مجاز و نگهداری سوابق و اعمال اقدامات اصلاحی در صورت لزوم</li> <li>❖ ارائه خدمات رادیوتراپی با رعایت ضوابط مربوط و اصول کیفیت و ایمنی بیمار طبق برنامه تنظیم شده برای هر بیمار</li> </ul> <p>اخذ مجوزهای قانونی لازم از مبادی ذیربط قبل از شروع بکار بخش رادیوتراپی یا هرگونه جابجایی یا نصب تجهیزات جدید بایستی صورت پذیرد.</p>
سطح دو	ب-۱۰-۴-۱۲ * خدمات پزشکی هسته‌ای با رعایت ضوابط مربوط و اصول کیفیت و ایمنی بیمار برنامه‌ریزی و ارائه می‌شود.
	<ul style="list-style-type: none"> <li>❖ فضای فیزیکی مستقل و استاندارد در بخش پزشکی هسته‌ای طبق ضوابط سازمان انرژی اتمی</li> <li>❖ رعایت اصول ایمنی پرتو در بخش پزشکی هسته‌ای طبق ضوابط سازمان انرژی اتمی</li> <li>❖ برنامه‌ریزی و ارائه خدمات پزشکی هسته‌ای با رعایت ضوابط مربوط و اصول کیفیت و ایمنی بیمار</li> <li>❖ نصب علائم تصویری و نوشتاری هشدار دهنده پرتو در معرض دید عموم به صورت شفاف و به تعداد کافی</li> <li>❖ ارائه آموزش به بیمار در زمینه آمادگی‌های لازم برای انجام پزشکی هسته‌ای</li> <li>❖ رعایت اصول ایمنی قرنطینه‌سازی حین و پس از اخذ خدمات</li> <li>❖ وجود برنامه تضمین کیفیت از طریق کنترل کیفی دستگاه‌های مولد پرتو توسط شرکت مجاز و نگهداری سوابق و اعمال اقدامات اصلاحی در صورت لزوم</li> </ul> <p>اخذ مجوزهای قانونی لازم از مبادی ذیربط قبل از شروع بکار بخش رادیوتراپی یا هرگونه جابجایی یا نصب تجهیزات جدید بایستی صورت پذیرد.</p> <p>اخذ مجوزهای قانونی لازم از مبادی ذیربط قبل از شروع بکار بخش رادیوتراپی یا هرگونه جابجایی یا نصب تجهیزات جدید بایستی صورت پذیرد.</p> <p>استفاده و رعایت مفاد شناسنامه و استانداردهای خدمت در زمینه پزشکی هسته‌ای اعم از اسکن قلب و سایر موارد ابلاغی وزارت بهداشت ضروری می‌باشد.</p>
	<p>➤ نکاتی در خصوص بخش پزشکی هسته‌ای</p> <ol style="list-style-type: none"> <li>۱. طراحی بخش به گونه‌ای باشد که از قسمت اتاق آمادگی بیماران تزریق نشده، به سمت اتاق اسکن به اصطلاح مواجهه دوز اشعه بیشترشود.</li> <li>۲. مسیر حرکتی پرسنل با مسیر حرکت بیماران مشترک نباشد.</li> <li>۳. مسیر حرکت بیماران در پزشکی هسته‌ای یک طرفه باشد و بعد از تزریق از طریق درب خروجی مجزا و یک طرفه بیماران به بیرون هدایت شوند.</li> <li>۴. در اتاق انتظار بیماران تزریق شده سرویس بهداشتی و حمام به تفکیک خانم و آقا پیش بینی شده باشد.</li> <li>۵. اتاق تی شوی و حمام ویژه جهت رفع الودگی احتمالی موردی در دسترس کارکنان باشد.</li> <li>۶. تمام مناطق بخش به صورت یک طبقه و یا پیوسته باشد و ترجیحاً در نزدیکی یا هم طبقه با بخش‌های رادیولوژی و آزمایشگاه باشد.</li> <li>۷. در زمان طراحی بخش از نزدیک بودن این بخش با بخش کودکان و زنان جدا خودداری گردد.</li> <li>۸. پیش بینی امکاناتی از قبیل تلویزیون در دید بیمار در اتاق اسکن جهت انحراف ذهن بیمار و ایجاد تحمل در اطاله زمان آزمون توصیه می‌شود.</li> <li>۹. بیمار به مناطق تفسیر تصاویر دسترسی نداشته باشد.</li> <li>۱۰. امکان دسترسی پزشک و کارکنان به مناطق اداری، بالینی، مشاوره و تفسیر فراهم باشد.</li> </ol> <p>تهویه هوا به صورتی باشد که هر ساعت ۶ بار هوای اتاق اسکن و HOT LAB و اتاق انتظار بیمار تزریق شده تهویه گردد.</p>



سطح دو	ب-۱۰-۴-۱۳ خدمات ناباروری با رعایت ضوابط مربوط و اصول کیفیت و ایمنی بیمار برنامه‌ریزی و ارائه می‌شود.
	<ul style="list-style-type: none"> <li>❖ برنامه‌ریزی و ارائه خدمات ناباروری<sup>۱</sup> با رعایت ضوابط مربوط و اصول کیفیت و ایمنی بیمار و منطبق بر مفاد آیین نامه مربوط</li> <li>❖ حضور فلوشیپ ناباروری به عنوان مسئول فنی</li> <li>❖ تامین خدمات جنین شناسی در مرکز</li> <li>❖ هماهنگی و برنامه‌ریزی برای اخذ مشاوره از متخصصین ارولوژی</li> <li>❖ بکارگیری و استفاده از کارکنان بالینی ذیصلاح و آموزش دیده بر اساس ضوابط وزارت بهداشت</li> </ul>
	<p>مرکز تخصصی درمان ناباروری به مرکزی اطلاق می‌گردد که توانایی تشخیص و درمان ناباروری و بیماری‌های مرتبط با تولید مثل و باروری را داشته باشد. این مرکز می‌بایست با پشتوانه کلینیک‌های تشخیصی و درمانی، آزمایشگاه جنین شناسی، سایر آزمایشگاه‌ها (به صورت اختیاری) و اتاق‌های عمل، امکان انجام اعمال تشخیصی و درمانی زنان از جمله هیستروسکوپی (تشخیصی و درمانی ساده مانند میوم کوچک، سپتوم رحم) و الپاراسکوپی (تشخیصی و درمانی ساده مانند بیوپسی از بیضه و واریکوسل) و انجام اعمال تشخیصی و درمانی مردان از جمله جداسازی اسپرم از بافت بیضه و اپیدیدیم را داشته باشند و با امکان انجام روش‌های درمانی مرتبط از جمله آماده سازی و تزریق اسپرم به داخل رحم<sup>۲</sup>، لقاح خارج رحمی<sup>۳</sup>، تزریق اسپرم به سیتوپالسم تخمک<sup>۴</sup>، گذاشتن اسپرم آماده شده و تخمک به ثلث خارجی لوله رحم<sup>۵</sup> و گذاشتن تخمک لقاح شده به ثلث خارجی لوله رحم<sup>۶</sup>، انتقال جنین به ثلث خارجی لوله رحم<sup>۷</sup>، کشت و انجماد تخمک و جنین، فریز و ذوب اسپرم، تخمک و جنین و بافت‌های تولید مثلی، امکان درمان مراجعین نابارور به مرکز را فراهم آورد و بیمار حداکثر ظرف ۸ ساعت قادر به ترک مرکز باشد.</p> <p>این سنج در بیمارستان‌هایی قابل ارزیابی است که واجد مرکز تخصصی درمان ناباروری باشند.</p>

<sup>1</sup> Technology Reproductive Assisted (ART)

<sup>2</sup> IUI

<sup>3</sup> IVF

<sup>4</sup> ICSI

<sup>5</sup> GIFT

<sup>6</sup> ZIFT

<sup>7</sup> TEF



سطح	ب-۱۰-۵ خدمات سرپایی در سطح پیشگیری و توانبخشی با شرایط ایمن و رعایت ضوابط مربوط ارائه می‌شود.
سطح یک	ب-۱۰-۱ مرکز پیشگیری و تشخیص زود هنگام سرطان و بیماری‌های غیر واگیر مطابق ضوابط مربوط ارائه خدمت می‌نماید.
<ul style="list-style-type: none"> <li>❖ وجود فضای فیزیکی استاندارد مورد نیاز مطابق "آیین نامه تاسیس و بهره برداری مرکز پیشگیری و تشخیص زود هنگام سرطان و بیماری‌های غیر واگیر"</li> <li>❖ وجود تجهیزات لازم جهت ارائه خدمات مطابق دستورالعمل ابلاغی وزارت بهداشت</li> <li>❖ تامین نیروی انسانی مطابق دستورالعمل ابلاغی وزارت بهداشت</li> <li>❖ وجود فرایندهای اجرایی مطابق دستورالعمل ابلاغی وزارت بهداشت</li> </ul>	
<p>➤ تجهیزات لازم جهت ارائه خدمات مطابق لیست تجهیزات ابلاغ شده در "دستورالعمل مدیریت خدمات تشخیص زود هنگام سرطان"</p> <ol style="list-style-type: none"> <li>۱. دستگاه ماموگرافی و تجهیزات و ملزومات مرتبط مورد نیاز</li> <li>۲. دستگاه کولونوسکوپی و تجهیزات و ملزومات مرتبط مورد نیاز</li> <li>۳. دستگاه کولپوسکوپی و تجهیزات و ملزومات مرتبط مورد نیاز</li> <li>۴. دستگاه سونوگرافی و تجهیزات و ملزومات مرتبط مورد نیاز</li> <li>۵. دستگاه اکوکاردیوگرافی و تجهیزات و ملزومات مرتبط مورد نیاز</li> <li>۶. دستگاه تست ورزش و تجهیزات و ملزومات مرتبط مورد نیاز</li> <li>۷. دستگاه ECG – EEG – EMG و سایر تجهیزات و ملزومات مرتبط مورد نیاز</li> </ol> <p>نیروی انسانی مورد نیاز جهت ارائه خدمت در مراکز تشخیص زود هنگام سرطان مطابق "آیین نامه تاسیس و بهره برداری مرکز پیشگیری و تشخیص زود هنگام سرطان و بیماری‌های غیر واگیر" و "دستورالعمل مدیریت خدمات" ابلاغی تامین می‌شود.</p> <p>➤ نیروی انسانی مورد نیاز جهت ارائه خدمت در مراکز تشخیص زود هنگام سرطان</p> <ol style="list-style-type: none"> <li>۱. مسئول فنی / رئیس مرکز (طبق ضوابط مندرج در آیین نامه)</li> <li>۲. نیروهای تخصصی و فوق تخصصی مرتبط با خدمات قابل ارائه در مرکز</li> <li>۳. متخصص جراحی (ترجیحا فلوشیپ جراحی پستان یا دوره دیده جراحی پستان)</li> <li>۴. متخصص زنان (ترجیحا فلوشیپ انکولوژی)</li> <li>۵. فوق تخصص گوارش / متخصص داخلی</li> <li>۶. متخصص رادیولوژی</li> <li>۷. متخصص ژنتیک</li> <li>۸. پزشک عمومی / پرستار / ماما</li> <li>۹. تکنیسین رادیولوژی</li> <li>۱۰. مسئول / کارشناس مالی و اداری</li> <li>۱۱. مسئول / کارشناس ثبت و IT</li> </ol> <p>➤ فرایندهای اجرایی مطابق با ضوابط ابلاغ شده در دستورالعمل‌های مدیریت خدمات رعایت می‌شود.</p> <ol style="list-style-type: none"> <li>۱. رعایت نظام ارجاع</li> <li>۲. ارائه خدمات تشخیصی، درمانی و مشاوره مطابق دستورالعمل‌های ابلاغی</li> <li>۳. ثبت اطلاعات و خدمات در سامانه</li> </ol>	



سطح دو	ب-۱۰-۲ خدمات توانبخشی برای مراجعین سرپایی با رعایت ضوابط مربوط و اصول کیفیت و ایمنی بیمار برنامه‌ریزی و ارائه می‌شود.
<ul style="list-style-type: none"> <li>❖ دسترسی تسهیل شده بیماران سرپایی از درمانگاه‌ها به خدمات توانبخشی</li> <li>❖ ارائه خدمات فیزیوتراپی مورد نیاز بیماران سرپایی با رعایت ضوابط مربوط و اصول کیفیت و ایمنی بیمار</li> <li>❖ ارائه خدمات کاردرمانی مورد نیاز بیماران سرپایی با رعایت ضوابط مربوط و اصول کیفیت و ایمنی بیمار</li> <li>❖ ارائه خدمات گفتاردرمانی مورد نیاز بیماران سرپایی با رعایت ضوابط مربوط و اصول کیفیت و ایمنی بیمار</li> <li>❖ ارائه خدمات ارتوز و پروتز مورد نیاز بیماران سرپایی با رعایت ضوابط مربوط و اصول کیفیت و ایمنی بیمار</li> <li>❖ ارائه خدمات اپتومتری و ادیومتری مورد نیاز بیماران سرپایی با رعایت ضوابط مربوط و اصول کیفیت و ایمنی بیمار</li> </ul>	
منظور از دسترسی تسهیل شده پیش بینی راهنمایی و دسترسی آسان برای افراد کم توان جسمی به خدمات توان بخشی است.	
سطح سه	ب-۱۰-۳ خدمات طب پیشگیری و ارتقاء سلامت برای مراجعین سرپایی با رعایت ضوابط مربوط و اصول کیفیت برنامه‌ریزی و ارائه می‌شود.
<ul style="list-style-type: none"> <li>❖ مشارکت فعال بیمارستان در خصوص ارتقاء سلامت جامعه از طریق ایجاد درمانگاههای تخصصی طب پیشگیری و ارتقاء سلامت</li> <li>❖ ارائه خدمات طب پیشگیری و ارتقاء سلامت برای مراجعین سرپایی با رعایت ضوابط مربوط و اصول کیفیت</li> </ul>	
<p>ارتقا سلامت شامل سه جزء رویکرد پزشکی مرتبط با عوامل خطر فیزیولوژیکی ( فشار خون ، وضعیت واکسیناسیون...)، رویکرد رفتاری مرتبط با عوامل شیوه زندگی ( سیگار کشیدن و تحرک بدنی...) و رویکرد محیطی مرتبط با فاکتورهای اجتماعی ( آموزش، تحصیلات، فقر...) می باشد، بنابراین فراتر از رویکردهای صرف پزشکی برای درمان افراد است.</p> <p>درمانگاه پیشگیری و ارتقا سلامت جهت ارائه خدمات پیشگیری از ابتلا به بیماری های غیر واگیر به ویژه قلبی عروقی و دیابت است.</p>	
<p style="text-align: right;">➤ مراجعین درمانگاه پیشگیری و ارتقا سلامت شامل</p> <ol style="list-style-type: none"> <li>۱. افراد سالم یا بیمار بدون علامت</li> <li>۲. افراد سالم که خود مبتلا نیستند ولی سابقه مثبت خانوادگی دارند</li> <li>۳. بیماران تشخیص داده شده</li> </ol> <p>هدف اصلی این درمانگاه ارزیابی خطر ابتلا به بیماری در مراجعین با توجه به ریسک فاکتورهایی که دارند و اقدامات موثر پیشگیری کننده با تغییر سبک زندگی و انجام تست های غربالگری مناسب می باشد. اصلاح الگوی سلامت در شیوه زندگی از مهمترین اهداف این خدمت ارزشمند است.</p>	



## ج- حمایت از گیرنده خدمت

### ج-۱- تامین تسهیلات برای گیرنده خدمت

سطح	ج-۱-۱- بیمارستان تسهیلات لازم برای اطلاع رسانی به گیرندگان خدمت را فراهم می‌نماید.
سطح یک	<p>ج-۱-۱-۱- تسهیلات لازم برای دسترسی بیمار/ ولی قانونی به پزشک معالج و اعضای اصلی گروه پزشکی فراهم است.</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>❖ تعیین نحوه دسترسی بیمار/ ولی قانونی وی به پزشک معالج و اعضای اصلی گروه پزشکی</li> <li>❖ فراهم بودن تسهیلات لازم جهت دسترسی به پزشک معالج و تیم درمان، در طول مدت مراقبت و درمان</li> <li>❖ آگاهی کارکنان درمانی از نحوه دسترسی بیمار به پزشک معالج و تیم درمانی</li> <li>❖ اطلاع بیماران از نحوه دسترسی به پزشک معالج و تیم درمانی</li> <li>❖ تایید بیماران در زمینه کفایت اطلاع رسانی از سوی پزشک معالج و تیم درمانی خود</li> </ul> <p>ولی قانونی بیمار شامل والدین و سرپرستان قانونی افراد صغیر و نمایندگان قانونی وی بوده و مسئول هماهنگی و اطلاع رسانی به بیمار، سرپرستار بخش و پرستار بیمار است.</p>
سطح دو	<p>ج-۱-۱-۲- خبرهای ناگوار پزشکی با رعایت اصول اخلاق بالینی و روش‌های از پیش تعیین شده با بیمار/ ولی قانونی در میان گذاشته می‌شود.</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>❖ تبیین روش‌های اطلاع رسانی خبر ناگوار در زمینه بیماری یا فوت بیماران بر اساس اخلاق حرفه‌ای و منش انسانی با محوریت کمیته اخلاق بالینی</li> <li>❖ آموزش نحوه اطلاع رسانی خبر ناگوار در زمینه بیماری یا فوت بیماران با محوریت کمیته اخلاق بالینی به پزشکان و پرستاران و سایر افراد واجد شرایط</li> <li>❖ آگاهی پزشکان و پرستاران و سایر افراد واجد شرایط از نحوه اطلاع رسانی خبر ناگوار در زمینه بیماری یا فوت بیماران</li> <li>❖ اطلاع رسانی خبر ناگوار به بیمار یا قیم قانونی وی بر اساس روش‌های از پیش تعیین شده و اخلاق حرفه‌ای و منش انسانی</li> </ul> <p>کمیته اخلاق بالینی با همکاری تیم مددکاری اجتماعی و دریافت مشاوره از یک روانشناس دستورالعملی مدون در خصوص روش‌های اطلاع رسانی خبر ناگوار در زمینه بیماری یا فوت بیماران بر اساس اخلاق حرفه‌ای و منش انسانی تدوین نماید. همچنین افراد/ مشاغل واجد شرایط برای اعلام خبرهای ناگوار به بیمار/ قیم قانونی وی توسط این کمیته شناسایی و در خصوص آموزش آن‌ها برنامه‌ریزی لازم به عمل آید.</p>
سطح دو	<p>ج-۱-۱-۳- اطلاع رسانی و ارتباط مؤثر و اطمینان بخش با بیماران توسط تیم درمان برنامه‌ریزی شده و اجرا می‌شود.</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>❖ معرفی نام، مسئولیت و رتبه حرفه‌ای توسط پزشک معالج/ پرستار و تیم درمانی، در اولین برخورد با بیمار</li> <li>❖ آگاهی و شناخت بیمار از پزشک معالج/ پرستار و تیم درمانی خود</li> <li>❖ اطمینان بیماران از هدایت و محوریت پزشک معالج خود در همه اقدامات تشخیصی، درمانی و جراحی</li> <li>❖ اطمینان بیماران از عملکرد تیم درمان و انجام به موقع امور تشخیصی و درمانی بدون نیاز به پیگیری</li> </ul> <p>ملاک اصلی ارزیابی این سنجه شناخت و اطمینان بیماران به عملکرد تیم درمان است.</p>
سطح دو	<p>ج-۱-۱-۴- کارکنان مختلف به تفکیک مشاغل بر اساس پوشش و کارت شناسایی برای بیماران و مراجعین قابل شناسایی هستند.</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>❖ ابلاغ و اطلاع رسانی پوشش حرفه‌ای به تمامی کارکنان</li> <li>❖ رعایت پوشش حرفه‌ای کارکنان اعم از پزشکان، پرستاران/ سایر حرف وابسته و کارکنان غیر بالینی</li> <li>❖ رعایت پوشش حرفه‌ای توسط فراگیران در بیمارستان‌های آموزشی درمانی</li> <li>❖ نصب کارت شناسایی خوانا، عکس دار و قابل رویت از فاصله دو متری</li> </ul> <p>کد گذاری انواع پوشش‌ها در سطح بیمارستان مشروط به عدم مغایرت با سایر دستورالعمل‌های ابلاغی وزارت بهداشت و سایر قوانین جاری کشور منعی ندارد. همچنین تمامی کارکنان بیمارستان و فراگیران ملزم به نصب کارت شناسایی هستند. به گونه‌ای که در معرض دید مراجعین باشد و از قرار دادن کارت شناسایی در جیب و یا برگرداندن آن خودداری شود. همچنین نام و نام خانوادگی و سمت شغلی/ سطح و رده آموزشی فراگیر دقیقاً بر روی کارت شناسایی مشخص و خوانا باشد. در کارت شناسایی کارکنان/ فراگیران از بکار بردن عنوان "دکتر" بدون اشاره به سطح آموزشی خودداری شود.</p> <p>❖ دستورالعمل شماره س/۹۸۰۷/ مورخ ۱۳۸۷/۲/۲۲ استانداردهای ملی پوشش بیماران، کارکنان</p> <p>❖ استانداردهای ملی پوشش فراگیران به شماره د ۹۰۴/۶۰۰ مورخ ۱۳۹۱/۶/۱۴</p>



سطح دو	<p>ج-۱-۵ * قبل از اقدامات تشخیصی درمانی تهاجمی اطلاعات لازم در اختیار بیمار/ ولی قانونی قرار می‌گیرد و رضایت آگاهانه اخذ می‌شود.</p>
<ul style="list-style-type: none"> <li>❖ شناسایی و تدوین فهرست اقدامات تشخیصی/ درمانی مشمول اخذ رضایت آگاهانه حداقل شامل موارد مندرج در دستورالعمل ابلاغی وزارت بهداشت</li> <li>❖ آگاهی پزشکان و انجام دهندگان پروسیجرها از نحوه اخذ رضایت آگاهانه در هر بخش</li> <li>❖ اخذ رضایت آگاهانه در تمامی اعمال جراحی و پروسیجرهای تهاجمی با رعایت حداقل الزامات فرآیند رضایت آگاهانه از بیمار/ ولی/ وابسته درجه یک وی</li> <li>❖ آگاهی کامل بیمار در خصوص اقدام تهاجمی که قرار است برای وی انجام شود</li> </ul>	
<p>اقدامات تشخیصی درمانی تهاجمی اعمالی است که مستلزم ایجاد شکاف روی پوست، یا تعبیه‌ی دستگاه یا وسیله یا مواد خارجی در داخل بدن می‌باشد. قبل از اقدامات تشخیصی درمانی تهاجمی، در خصوص محاسن، مخاطرات، عوارض احتمالی روش درمانی پیشنهادی پزشک، عواقب ترک درمان پیشنهادی و سایر موارد درمانی جایگزین، مانند درمان غیرتهاجمی با توجه به میزان اثربخشی و ریسک آن‌ها توسط پزشکان و انجام دهندگان پروسیجرها توضیحات و آموزش‌های لازم و قابل درک، در اختیار بیمار/ ولی قانونی وی، با رعایت مدت زمانی که امکان انتخاب و تصمیم‌گیری آزادانه برای ایشان فراهم باشد، ارائه داده و رضایت آگاهانه اخذ می‌شود. ملاک استقرار این سنجه علاوه بر مصادیق ذکر شده میزان درک بیمار و کفایت اطلاعات ارائه شده در خصوص بیماری، اقدامات تشخیصی/ درمانی، داوطلبانه بودن رضایت‌های اخذ شده توسط فرد واجد صلاحیت و در نهایت تصمیم‌گیری آزادانه بیمار است. فهرست اقدامات تشخیصی درمانی که نیاز به اخذ رضایت آگاهانه دارند، بایستی با مشارکت و اجماع پزشکان و مسئول ایمنی بیمار و مطابق دستورالعمل ابلاغی الزامات اخذ رضایت آگاهانه و تشخیصی درمانی (پروسیجرهای) تهاجمی "دارند شناسایی و تدوین شود. معمولاً اخذ رضایت آگاهانه برای بیماران تحت اقدامات تشخیصی/ درمانی تهاجمی و قبل از انجام مداخلات جراحی، اسکوپپی، شوک درمانی، پرتو درمانی، پرتو تشخیصی، شیمی درمانی، آنژیوگرافی، بیهوشی و آرام‌بخشی متوسط تا عمیق و استفاده از خون و فرآورده‌های خونی انجام می‌شود. انجام رضایت آگاهانه در بیماران همو دیالیزی، دیالیز صفاقی، پلازما فروز، شیمی درمانی بایستی مطابق دستورالعمل ابلاغی صورت پذیرد. با توجه به اینکه خدمت دیالیز جز اقدامات درمانی تهاجمی می‌باشد لازم است در ابتدای تشکیل پرونده از بیمار یا ولی قانونی وی جهت ارائه خدمت دیالیز رضایت آگاهانه اخذ گردد. در موارد اورژانس (اختلالات هوشیاری، و شرایط تهدید کننده حیات بیمار) نیاز به اخذ رضایت آگاهانه قبل از اقدام مداخلات درمانی حیات بخش نیست.</p>	
<p>➤ نکاتی مهم در خصوص رضایت آگاهانه</p>	
<ol style="list-style-type: none"> <li>۱. رضایت آگاهانه از حقوق‌گیرنده خدمت بوده و به هیچ وجه جایگزین یا معادل برائت از عواقب ارائه خدمات تشخیصی و درمانی نیست.</li> <li>۲. مدت اعتبار هر رضایت آگاهانه در مورد عمل جراحی/ پروسیجر تهاجمی معادل با حداکثر ۳۰ روز می‌باشد.</li> <li>۳. هر لحظه ای که بیمار بخواهد می‌تواند رضایت خود را پس بگیرد.</li> <li>۴. اخذ رضایت از بیماران جهت اقدامات حیاتی و اضطراری در وضعیت‌های تهدیدکننده زندگی قبل از انجام پروسیجر الزامی نیست.</li> <li>۵. گذاردن سوند فولی، باز کردن راه وریدی محیطی، گذاردن لوله معده، تزریق وریدی از پروسیجرهای تهاجمی محسوب نمی‌شود.</li> <li>۶. پروفیلاکسی بیماری بعد از مواجهه و پروفیلاکسی قبل/ حین عمل جراحی نیاز به اخذ رضایت آگاهانه ندارد.</li> <li>۷. از بیمارانی که تحت برنامه‌های درمانی خاص نظیر شیمی درمانی، ترانسفوزیون مکرر خون، پلازما فروز، دیالیز صفاقی و دیالیز خونی، به شرط ثابت ماندن شرایط می‌توان یک بار در ابتدای شروع دوره درمانی رضایت گرفت، این رضایت نامه مشروط بر عدم تغییر در شرایط بیمار، نحوه درمان، روش‌های درمانی جایگزین، احتمال خطر و منافع ناشی از روش درمانی، عدم تغییر ظرفیت بیمار برای رضایت دادن، پس نگرفتن رضایت قبلی از سوی بیمار خود را پس نگیرد به مدت یک سال اعتبار دارد.</li> </ol>	
<p>➤ حداقل اطلاعات ضروری قبل از اخذ رضایت آگاهانه که بایستی به بیماران ارائه شود</p>	
<ol style="list-style-type: none"> <li>۱. نام، سمت، صلاحیت فنی و تجربه کادر خدمات سلامت ارائه کننده مراقبت و درمان</li> <li>۲. روش درمانی پیشنهادی پزشک معالج</li> <li>۳. محاسن و میزان اثربخشی روش درمانی پیشنهادی پزشک معالج و روش‌های جایگزین اعم از تهاجمی و غیرتهاجمی و مقایسه آن‌ها</li> <li>۴. مخاطرات روش درمانی پیشنهادی پزشک معالج با توضیح میزان ریسک و روش‌های جایگزین و مقایسه آن‌ها</li> <li>۵. عواقب ترک درمان پیشنهادی و روش‌های جایگزین</li> <li>۶. اقدامات تشخیصی درمانی مورد نیاز پس از روش درمانی ارائه شده و هزینه‌های متعاقب بعدی</li> <li>۷. عواقب اجتماعی روش درمانی اعم از از کار افتادگی دائم یا موقت، نیاز به مراقبت پس از ترخیص و ملاحظات مراقبتی خاص و مانند آن</li> </ol>	
<p>❏ دستورالعمل ابلاغی به شماره ۱۲۸۴۳/۴۰۰ مورخ ۹۵/۴/۲۷ الزامات اخذ رضایت آگاهانه و تشخیصی درمانی (پروسیجرهای) تهاجمی " وزارت متبوع</p>	
<p>❏ راهنمای جراحی ایمن ابلاغی وزارت بهداشت طی نامه شماره ۵۴۰۹/۱۰۷۵۷. مورخ ۹۳/۶/۱۲</p>	





سطح دو	<p>ج-۱-۶- صدای سیستم اطلاع رسانی بلندگو / پیجر در سراسر بیمارستان به صورت واضح قابل شنیدن است.</p>
	<ul style="list-style-type: none"> <li>❖ وجود سیستم اطلاع رسانی بلندگو/ پیجر کار آمد و فعال و به صورت واضح قابل شنیدن در تمام نقاط بیمارستان</li> <li>❖ پیش بینی سیستم جایگزین برای موارد قطع سیستم اطلاع رسانی و حوادث غیر مترقبه</li> <li>❖ آگاهی کارکنان مرتبط از نحوه فعالیت سیستم اطلاع رسانی بیمارستان و استفاده از سیستم فوق در صورت نیاز</li> <li>❖ استفاده از تن صدای ملایم و آرام بخش بدون مزاحمت صوتی</li> <li>❖ وجود دستور العمل محدود و ضوابط محتوا و زمان فعالیت بلندگو/ پیجر</li> <li>❖ کنترل دوره‌ای سیستم اطلاع رسانی طراحی و اجرای اقدام اصلاحی در صورت لزوم</li> </ul>
	<p>در دستور العمل، محدوده و ضوابط محتوا و زمان فعالیت بلندگو/ پیجر، همچنین موارد مجاز اطلاع رسانی از طریق بلندگو تعیین و بر اساس آن اقدام شود.</p>
سطح سه	<p>ج-۱-۷- * هر گونه خسارت جسمی، روحی-روانی و مالی ناشی از ارائه خدمات، به اطلاع بیمار/ خانواده رسیده و در صورت لزوم جبران می‌شود.</p>
	<ul style="list-style-type: none"> <li>❖ تدوین خط مشی و روش " نحوه اطلاع رسانی بدون هرگونه پنهان کاری وقایع ناخواسته منجر به خسارت برای بیمار/ خانواده/ مراجعین "</li> <li>❖ آگاهی کارکنان مرتبط از خط مشی و روش</li> <li>❖ تعهد و اشراف تیم مدیریت و رهبری بیمارستان به خط مشی و روش</li> <li>❖ تعهد کارکنان مرتبط و عمل بر اساس خط مشی و روش</li> <li>❖ اطلاع رسانی وقایع تهدید کننده ایمنی بیمار که باعث بروز خسارت برای بیمار/ خانواده/ مراجعین مطابق خط مشی و روش</li> <li>❖ جبران خسارت وارده به بیمار از سوی بیمارستان</li> </ul>
	<p>اطلاع رسانی بدون هرگونه پنهان کاری<sup>۱</sup> به بیمار/مراجعین و خانواده آنان در ارتباط با نتایج و پیامدهای نامطلوب در وقایع ناخواسته درمان، استفاده می شود. هم چنان که استنباط می شود، عوارض یا پیامدهای ناخواسته، عدم توفیق در درمان بیماری یا جراحی است که انتظار بهبودی و درمان آن می‌رفته است.</p> <p>➤ مراحل مختلف فرایند اطلاع رسانی بدون هرگونه پنهان کاری که لازم است در خط‌مشی و روش اجرایی پیش بینی شود.</p> <ol style="list-style-type: none"> <li>۱. برقراری ارتباط صادقانه، باز و منسجم با بیمار/مراجعین یا فرد حامی او بعد از وقوع یک حادثه ناخواسته .</li> <li>۲. اظهار پشیمانی و تأسف از وقوع آن چه که اتفاق افتاده.</li> <li>۳. با توجه به مسئولیت کادر ارشد حرفه‌ای در قبال اطلاع رسانی به بیمار/مراجعین، ایشان بایستی وقوف کامل به حادثه داشته باشند.</li> <li>۴. تعیین مسئولان و کارکنانی که لازم است فرایند توضیح به مراجعین/بیمار/همراهان را انجام دهند از سوی کمیته اخلاق بیمارستان.</li> <li>۵. تعیین مسئولان و کارکنانی که لازم است فرایند اظهار پشیمانی و عذرخواهی از مراجعین/بیمار/همراهان را انجام دهند از سوی کمیته اخلاق بیمارستان.</li> <li>۶. برقراری ارتباط به موقع و صادقانه طی ۲۴ ساعت اولیه بعد از وقوع حادثه و با تشریح کامل رخداد به صورت باز و شفاف توضیح واقعه برای مراجعین/بیمار/همراهان و اظهار پشیمانی / عذرخواهی توسط مسئولان و کارکنان تعیین شده از سوی کمیته اخلاق.</li> <li>۷. تشخیص انتظارات منطقی مراجعین/بیمار/همراهان و فرد حامی وی.</li> <li>۸. حمایت از کارکنان منطبق بر مبانی فرهنگ منصفانه ایمنی بیمار (از جمله حمایت عاطفی از کارکنان درگیر، بیمه مسئولیت حرفه‌ای کارکنان و ...)</li> <li>۹. حفظ جوانب محرمانگی وقایع رخ داده.</li> <li>۱۰. پیش بینی ساز و کار جبران خسارت به بیمار.</li> </ol> <p>چارچوب‌ها برای اطلاع رسانی بدون هرگونه پنهان کاری به مراجعین/بیمار/همراهان در مورد نتایج و پیامدهای بد درمان شامل هفت مرحله آمادگی، شروع مکالمه، بیان واقعیات، گوش دادن فعال، تأیید آن چه بیان شده است، نتیجه گیری مکالمه و مستند کردن می‌باشد. قبل از اطلاع رسانی بدون هرگونه پنهان کاری مرور و بررسی تمامی واقعیات دخیل در حادثه حائز اهمیت می باشد. بایستی شرکت کنندگان مناسب برای مکالمه شناسایی و درگیر موضوع شوند و محل مناسبی هم برای بحث انتخاب شود.</p>

<sup>1</sup> Disclosure



بیمارستان طبق خط مشی و روش اجرائی دارای ساز و کار تعریف شده برای جبران خسارت‌های وارده (اعم از جسمی، مالی، روحی و روانی) به بیمار/ مراجعین از ناحیه وقایع ناخواسته می‌باشد. تشخیص موارد خسارت جسمی، روحی - روانی در کمیته مورتالیته و موربیدیته صورت می‌گیرد. در خصوص نحوه جبران خسارت وارده، به صورت موردی در کمیته اخلاق بیمارستان تصمیم گیری خواهد شد. بدیهی است بیمار در قبال هزینه‌های جبرانی مانند افزایش طول مدت اقامت و هزینه‌های مرتبط با آن اعم از هتلینگ، دارو و لوازم و ... مسئولیتی نخواهد داشت. باید توجه داشت که بیمار بابت طولانی شدن مدت بستری و یا دریافت خدمات بعدی برای جبران خسارت ناشی از وقایع ناخواسته هزینه‌ای پرداخت ننماید. استفاده از ظرفیت‌های بیمه مسئولیت حرفه‌ای می‌تواند در این زمینه کمک کننده باشد. کارکنانی که مستقیماً درگیر بروز آسیب به بیمار/مراجعین هستند لازم است در خصوص نحوه مدیریت میدانی در دقایق و ساعات اولیه در خصوص برقراری ارتباط با بیمار آموزش دیده، در این خصوص مهارت لازم را دارند. سایر کارکنان که درگیر بروز آسیب به بیمار/مراجعین نیستند نیز در خصوص نحوه مدیریت میدانی در دقایق و ساعات اولیه و پس از آن در خصوص برقراری ارتباط با بیمار آموزش دیده، در این خصوص مهارت لازم را داشته باشند.

➤ تعیین مصادیق مشمول جبران با محوریت کمیته اخلاق بیمارستان و حداقل شامل موارد ۱۵ گانه وقایع تهدید کننده حیات است

۱. سقوط بیمار منجر به آسیب پایدار یا مرگ
۲. واکنش ناشی از تزریق خون ناسازگار
۳. آسیب حین تولد نوزاد
۴. سوختگی با کوتر در اتاق عمل
۵. انجام عمل جراحی بر روی عضو یا بیمار اشتباه
۶. جا ماندن جسم خارجی در بدن بیمار پس از عمل جراحی
۷. آمبولی ریوی پس از اعمال جراحی
۸. عوارض بیهوشی یا جراحی منجر به مرگ یا عارضه پایدار
۹. خونریزی یا هماتوم شدید بعد از جراحی منجر به مرگ یا عارضه پایدار
۱۰. ایجاد زخم فشاری درجه ۳ یا ۴ و یا زخم‌های فشاری تونلی در بیمارستان بستری
۱۱. تزریق یا مصرف خوراکی اشتباه داروهای پرخطر منجر به مرگ یا عارضه پایدار بیمار
۱۲. تکرار موارد منجر به مرگ یا عوارض شدید ناشی از یک نوع درمان دارویی یا جراحی در بازه زمانی کوتاه
۱۳. شوک آنافیلاکسی ناشی از تزریق یا مصرف خوراکی دارو منجر به مرگ یا عوارض پایدار
۱۴. عفونت بیمارستانی شدید که منجر به مرگ یا عارضه پایدار
۱۵. سایر خطاهای درمانی یا وقایع ناخواسته ایمنی بیمار منجر به مرگ یا عارضه پایدار

➤ دسته بندی ذیل از منظر میزان و شدت آسیب وارده به بیمار / مراجعین ناشی از وقایع ناخواسته می‌باشد که می‌تواند در تعیین مصادیق مشمول جبران با محوریت کمیته اخلاق بیمارستان مورد استفاده قرار گیرد.

۱. مخاطرات (وضعیت/ شرایطی) که دارای ظرفیت خطا بوده اند.
۲. خطایی که به بیمار نرسیده است
۳. خطایی که به بیمار رسیده است اما سبب صدمه نشده است.
۴. خطایی که به بیمار رسیده است و نیازمند پایش به منظور بررسی و تایید این موضوع است که آسیبی به بیمار وارد نشده است.
۵. آسیب‌های موقت، نیازمند مداخله
۶. آسیب‌های موقت، نیاز به بستری یا طولانی کردن بستری
۷. آسیب دائمی به بیمار
۸. مداخله برای حفظ زندگی نیاز است
۹. نقش داشتن در مرگ

بنابر مراجع معتبر، ردیف‌های ۶ به بعد به عنوان مصادیق خسارت جسمی، روحی - روانی وارده به بیمار جهت تعیین معیار جبران از اهمیت بیشتر برخوردارند.



سطح سه	ج-۱-۸ در فواصل زمانی مشخص، اثربخش بودن و کفایت اطلاعات ارائه شده به بیماران ارزیابی و اقدامات اصلاحی مؤثر به عمل می‌آید.
	<ul style="list-style-type: none"> <li>❖ وجود برنامه‌ای مشخص برای ارزیابی کفایت و اثربخشی اطلاعات ارائه شده به بیماران</li> <li>❖ ارائه گزارش نتایج ارزیابی به تیم مدیریت و در صورت لزوم، طراحی و اجرای اقدامات اصلاحی / پیشگیرانه / برنامه بهبود کیفیت</li> <li>❖ نظارت تیم مدیریت بر اجرای اقدامات / برنامه بهبود مصوب</li> </ul>
	ارزیابی کیفیت اطلاع رسانی و اثربخشی شیوه‌های اطلاع رسانی از طریق مصاحبه با مراجعین یا تماس تلفنی با بیماران ترخیص شده میسر است. همچنین بایستی ارزیابی با استفاده از ابزار مناسب انجام شود. این ارزیابی در فرم‌های نظر سنجی و رضایت سنجی از بیماران قابل بارگذاری است. در فواصل زمانی حداقل شش ماه یکبار اثربخشی و کفایت اطلاعات ارائه شده به گیرندگان خدمت بایستی بررسی شود.
سطح	<b>ج-۱-۲ دسترسی بیماران به مسیرهای ورودی و داخلی بیمارستان تسهیل شده است.</b>
سطح یک	ج-۱-۲-۱ دسترسی بیماران و مراجعین کم توان جسمی در سطح بیمارستان به بخش‌ها / واحدها تسهیل شده است.
	<ul style="list-style-type: none"> <li>❖ وجود رمپ غیرلغزنده با شیب استاندارد در مسیر ورودی‌ها و سطوح غیر همسطح در صورت عدم دسترسی به بالا بر / آسانسور در سطح بیمارستان</li> <li>❖ وجود دستگیره‌های کمکی در طرفین سطح شیب‌دار / رمپ غیرلغزنده</li> <li>❖ وجود آسانسورهای با شرایط ایمن و به تعداد کافی با راهبر مناسب</li> <li>❖ دسترسی بدون مانع و تسهیل شده برای افراد کم توان جسمی به سراسر بیمارستان</li> </ul>
	➤ شرایط رمپ استاندارد
	<ol style="list-style-type: none"> <li>۱. حداقل عرض سطح شیب‌دار ۱۲۰ سانتیمتر باشد.</li> <li>۲. برای سطوح شیب‌دار تا ۳ متر طول حداکثر شیب ۷ درصد با عرض ۱۲۰ سانتیمتر باشد.</li> <li>۳. در سطوح شیب‌دار بیش از سه متر طول (تا حد مجاز ۹ متر) در ازای هر متر افزایش طول ۵ سانتیمتر به عرض مفید اضافه و ۵ درصد از شیب کاسته شود.</li> <li>۴. در هر ۹ متر طول پاگرد حداقل به عرض ۱۲۰ سانتیمتر باشد و در سطوح شیب دار دو جهت عرض پاگرد برابر عرض سطح شیب‌دار پیش بینی شود.</li> <li>۵. کف سطح شیب‌دار باید غیرلغزنده باشد.</li> <li>۶. سطوح شیب‌دار و ورودی ساختمان مسقف باشد.</li> <li>۷. میله دستگرد در طرفین سطح شیب‌دار نصب شود.</li> <li>۸. ارتفاع میله دستگرد از کف سطح شیب‌دار برای شخص نشسته ۷۵ سانتیمتر برای شخص ایستاده ۸۵ سانتیمتر و برای کودکان ۶۰ سانتیمتر است.</li> <li>۹. حداکثر قطر میله دستگرد ۵ و ۳ سانتیمتر و حداقل فاصله بین آن و دیوار ۴ سانتیمتر است.</li> </ol>
	➤ شرایط و حداقل الزامات آسانسور
	<ol style="list-style-type: none"> <li>۱. ورودی آسانسور با در دسترسی بلامانع صندلی چرخدار یا برانکاردر همسطح باشد.</li> <li>۲. حداقل فضای انتظار در جلو آسانسور در هر طبقه ۱۵۰*۱۵۰ سانتیمتر مربع باشد.</li> <li>۳. حداقل عرض مفید ۸۰ سانتیمتر و مجهز به درب کشویی با چشم الکترونیکی باشد.</li> <li>۴. در محل‌های پرتردد معلولان ارتفاع دکمه‌های کنترل کننده آسانسور حداکثر ۱۳۰ سانتیمتر باشد.</li> <li>۵. حداقل برجستگی دکمه‌های کنترل کننده آسانسور ۱/۵ سانتیمتر و حداقل قطر آن ۲ سانتیمتر و نیز برای استفاده نابینایان قابل تشخیص باشد.</li> <li>۶. دستگیره‌های کمکی در دیواره‌های آسانسور در ارتفاع ۸۵ سانتیمتر از کف اتاقک نصب شود.</li> <li>۷. در صورتی که بیمارستان تنها ناچار به انتخاب و خرید از یک نوع آسانسور باشد هر ۲ آسانسور از نوع تخت بر باشد.</li> <li>۸. لازم است توقف آسانسور با صوت مشخص شود.</li> <li>۹. آسانسورهای ویژه حمل بیمار به تعداد کافی وجود دارد و بیماران و افراد کم توان در اولویت استفاده از آسانسورها هستند.</li> <li>۱۰. راهنمای طبقات در داخل آسانسور نصب باشد.</li> </ol>
	تعداد آسانسور در هر بیمارستان به ازای هر ۱۰۰ تخت ۲ آسانسور (۱ نفربر و ۱ تخت بیماربر) است. راهبر در آسانسورهای مورد استفاده مراجعین حداقل در ساعات پر ازدحام مستقر است. در بیمارستان‌هایی که سطح اورژانس یا درمانگاه و حتی بخش‌های داخلی آن همسطح باشد یا از سایر امکانات از قبیل بالا بر فعال و سالم برای جابجایی بیمارانی که امکان رفتن از پله‌ها را ندارند تامین شده باشد، نیازی به ایجاد رمپ نیست.

<sup>۱</sup> مرجع: کتاب استاندارد برنامه ریزی و طراحی بیمارستان ایمن جلد ۱ تألیف دفتر مدیریت منابع فیزیکی و مچری طرح‌های عمرانی وزارت بهداشت



سطح یک	<p>ج-۱-۲- دسترسی بیماران و مراجعین در داخل و خارج از اورژانس تسریع و تسهیل شده است.</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>❖ وجود تابلوهای اورژانس به صورت واضح و با قابلیت دید از خیابان با تامین نورپردازی در شب</li> <li>❖ استفاده از علائم راهنما از درب ورودی اورژانس بیمارستان تا بخش اورژانس</li> <li>❖ مستقل بودن درب ورودی اورژانس از درمانگاه‌ها و درب اصلی بیمارستان</li> <li>❖ مسقف بودن ورودی بخش اورژانس و در زیر سقف قرار گرفتن آمبولانس به طور کامل</li> <li>❖ انتقال بیمار به اورژانس با آمبولانس یا خودروی حامل بیمار بدحال یا ناتوان، از مسیر باز و بدون مانع و بدون برخورد با ازدحام و شلوغی</li> <li>❖ وجود صندلی چرخ دار و برانکاردها به تعداد کافی و متناسب با نیاز مراجعین</li> <li>❖ حضور راهنما و بیماربر برای انتقال بیماران بدحال در ورودی اورژانس</li> <li>❖ قابل شناسایی بودن مسیرهای داخل بخش اورژانس به وسیله نشانه‌ها و راهنماها</li> <li>❖ قابل شناسایی بودن بخش‌های مختلف اورژانس به وسیله تابلو</li> <li>❖ مسقف بودن مسیر انتقال بیمار و دسترسی تسهیل شده به واحد آزمایشگاه/ بانک خون</li> <li>❖ مسقف بودن مسیر انتقال بیمار و دسترسی تسهیل شده به واحد تصویر برداری</li> <li>❖ مسقف بودن مسیر انتقال بیمار و دسترسی تسهیل شده به بخش‌های بستری</li> </ul> <p>در بیمارستان‌های پر ازدحام پیش بینی مکانی با شرایط رفاهی و اطلاع رسانی مناسب برای همراهان در مجاورت بخش اورژانس توصیه می‌شود.</p>
سطح	<p>ج-۱-۳ ملاقات خانواده‌ها به صورت تسهیل شده برنامه‌ریزی و اجرا می‌شود.</p>
سطح یک	<p>ج-۱-۱-۳ ملاقات بیماران با محدودیت ورود کودکان و رعایت تکریم انسانی مراجعین و حسن برخورد در چارچوب ضوابط تسهیل شده است.</p>
	<ul style="list-style-type: none"> <li>❖ اطلاع رسانی ساعات ملاقات و قوانین آن در ورودی‌های بیمارستان و بخش‌ها</li> <li>❖ وجود واحد اطلاعات بیمارستان در محل ورودی مراجعین/لابی اصلی</li> <li>❖ وجود فرد/ افراد آشنا به مکان بخش‌ها/ واحدهای مختلف در واحد اطلاعات به صورت مستمر در لابی بیمارستان</li> <li>❖ خوش رویی و حسن برخورد و تکریم انسانی از سوی کارکنان حفاظت فیزیکی و سایر کارکنان با مراجعین و عیادت کنندگان</li> <li>❖ محدودیت ورود کودکان و پیش بینی محل نگهداری ایمن کودکان همراه ملاقات کنندگان در لابی بیمارستان</li> <li>❖ امکان ارتباط بیماران بستری با خانواده با رعایت ایمنی و حریم خصوصی در زمان ملاقات عیادت کنندگان</li> <li>❖ عدم محدودیت زمانی ملاقات خانواده درجه یک بیماران محتضر با رعایت آرامش سایر بیماران</li> </ul>
	<p>ملاقات کنندگان بیماران به عنوان یکی از گیرندگان خدمت تلقی شده و دیدگاه آن‌ها در خصوص نحوه برخورد/ عملکرد کارکنان نقش تعیین کننده‌ای در معرفی بیمارستان در سطح جامعه دارد. از سوی دیگر تلقی خانواده بیمار به عنوان ذینفع کلیدی بیمارستان در خصوص کیفیت مدیریت و نحوه برخورد کارکنان و تامین آرامش روانی آن‌ها نیز تاثیر شگرفی در سطح رضایتمندی و اطمینان از روند مراقبت و درمان بیماران دارد. لذا برنامه‌ریزی دقیق و نظارت مستمر بر حسن اجرای این استاندارد از منظر بیمار محوری و احترام به حقوق گیرنده خدمت بسیار با اهمیت می‌باشد.</p> <p>✓ نتایج سایر استانداردهای این محور نیز با در نظر گرفتن نتیجه این استاندارد ارزیابی خواهد شد و دارای وزن و تاثیر بالایی در نتایج اعتباربخشی است.</p> <p>برنامه‌ریزی برای ملاقات کودکان با والدین و اقوام درجه یک با حفظ شرایط سلامت جسمی، روحی روانی و ایمنی بیمار و کودک در زمان کوتاه منعی ندارد. همچنین پیش بینی مکان نگهداری موقت کودکان برای استفاده عیادت کنندگان با شرایط بهداشتی و ایمن همراه با مربیان آموزش دیده توصیه می‌شود. ایمنی محل نگهداری کودکان در زمان ملاقات باید نحوی باشد که مصالح مورد استفاده، مناسب فضای کودکان بوده و در کف و دیوارها از مصالح نرم و قابل ارتجاع استفاده شود.</p>



سطح دو	<p>ج-۱-۲-۳ * ملاقات بیماران بستری در بخش‌های ویژه و ایزوله با رعایت اصول ایمنی بیمار و پیشگیری و کنترل عفونت تسهیل شده است.</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>❖ تعیین ضوابط، شرایط و ساعت ملاقات جهت بیماران بستری در بخش‌های ویژه و ایزوله</li> <li>❖ فراهم کردن امکان ارتباط بیشتر بیماران هوشیار بستری در بخش‌های ویژه و ایزوله با خانواده با رعایت ایمنی و حریم خصوصی</li> <li>❖ وجود وسایل حفاظت فردی مناسب و متناسب برای حفاظت فردی ملاقات کنندگان در بخش‌های ویژه و ایزوله</li> <li>❖ ایجاد شرایط لازم جهت ملاقات با اقوام و خانواده جهت بیمار بخش ویژه و ایزوله، با رعایت استانداردهای کنترل عفونت و سایر الزامات ایمنی</li> <li>❖ نظارت گروه پرستاری بر ملاقات بیمار با خانواده</li> </ul> <p>ایجاد شرایط لازم جهت ملاقات با اقوام و خانواده جهت بیمار بخش ویژه و ایزوله، با رعایت استانداردهای کنترل عفونت و سایر الزامات ایمنی، در روند بهبودی بیمار تاثیر مثبت دارد.</p>
سطح دو	<p>ج-۱-۳-۳ * یک محل مطمئن خارج از ساختمان جهت ملاقات بیماران در بخش روانپزشکی و ملاقات کنندگان پیش بینی شده است.</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>❖ تعیین ضوابط ملاقات بیماران روانپزشکی با خانواده اعم از شرایط بیمار و شرایط خانواده</li> <li>❖ اعلام ضوابط و شرایط ملاقات به خانواده بیمار جهت اجرا</li> <li>❖ تعیین فضای مناسب و تسهیلات لازم جهت ملاقات بیمار روانپزشکی در فضای آزاد و یا مکانی مسقف</li> <li>❖ نظارت گروه پرستاری بر ملاقات بیمار با خانواده</li> <li>❖ در دسترس بودن امکانات جهت مهار بیمار و پیشگیری از آسیب به خود و دیگران</li> <li>❖ کنترل راه‌های فرار احتمالی بیماران روانپزشکی</li> </ul> <p>با تشخیص پزشک معالج و تیم مراقبتی شرایط بیماران و خانواده بررسی می‌شود و اگر بیمار روانپزشکی در مرحله حاد بیماری باشد و یا خانواده وی دارای روحیه آرام و پذیرا جهت برقراری ارتباط نباشند ملاقات برنامه‌ریزی نمی‌شود. فضای مناسب جهت ملاقات بیمار روانپزشکی با خانواده در فضای آزاد و یا مکانی مسقف باید به نحوی باشد که هر فضا به یک بیمار با خانواده اختصاص یابد تا از ازدحام و سرو صدا جلوگیری شده و از تشدید حالات بیماری پیشگیری شود. شرایط محیطی مانند گرما و سرما، نور، سرو صدا مانع برقراری ارتباط موثر نگردد. همچنین با رعایت استانداردهای مراقبتی و حفاظتی برای بیماران مذکور از جمله عاری بودن از وسایل آسیب زنده، محیط برای ملاقات بیماران روانپزشکی و ملاقات کنندگان ایمن باشد.</p>
سطح	<p>ج-۱-۴ فرایندهای پذیرش و ترخیص به صورت تسهیل شده ارائه می‌شود.</p>
سطح یک	<p>ج-۱-۴-۱ واحدهای پذیرش و ترخیص در معرض دید مراجعین است و فضای انتظار متناسب با تعداد مراجعین پیش بینی شده است.</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>❖ وجود مکان پذیرش و ترخیص با فضای مناسب و در معرض دید مراجعین در هنگام ورود به لابی</li> <li>❖ حضور مستمر حداقل یک نفر در هر زمان در باجه</li> <li>❖ ایجاد تسهیلات اخذ نوبت جهت مراجعه به موقع و پیش بینی زمان انتظار پذیرش</li> <li>❖ انجام فرایند پذیرش و ترخیص بدون ازدحام در ورودی و هرگونه سد معبر</li> <li>❖ دریافت اطلاعات بیماران با حفظ محرمانگی و رعایت شان و کرامت انسانی</li> <li>❖ وجود صندلی متناسب با تعداد مراجعین، در پیش ورودی یا سالن انتظار واحد پذیرش و ترخیص</li> <li>❖ وجود امکاناتی مانند کپی، اسکن و خدمات بیمه‌ای در صورت نیاز در جنب واحد پذیرش و ترخیص</li> </ul> <p>پذیرش و ترخیص ترجیحا در طبقه همکف بیمارستان و نزدیک درب ورودی به ساختمان اصلی مستقر باشد. همچنین تدارک تسهیلاتی مانند پذیرایی مختصر، روزنامه، تلویزیون یا مانیتور آموزش عمومی برای بیماران و مراجعین در سالن انتظار پذیرش و ترخیص توصیه می‌شود.</p>
سطح دو	<p>ج-۱-۴-۲ ضوابط و هزینه‌های قابل پیش بینی، در زمان پذیرش به بیماران اطلاع رسانی می‌شود.</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>❖ تعیین ضوابط و مقررات بستری بیمار همسو با قوانین و مقررات وزارت بهداشت</li> <li>❖ اطلاع رسانی به بیمار/ همراه بیمار در خصوص هزینه‌های قابل پیش بینی در زمان پذیرش</li> </ul> <p>ضوابط و مقررات بستری بیمار شامل پوشش بیمه‌ای خدمات و بیمه‌های پایه مورد پذیرش بیمارستان، بیمه‌های تکمیلی، اتاق خصوصی، وجود همراه و سایر اطلاعات به تشخیص بیمارستان و نیاز بیمار است.</p>



سطح دو	ج-۱-۳ فرآیند پذیرش، به صورت تسهیل شده و در حداقل زمان برنامه‌ریزی و اجرا می‌شود.
	<ul style="list-style-type: none"> <li>❖ پذیرش بیماران بستری به صورت تسهیل شده و در حداقل زمان</li> <li>❖ پذیرش بیماران سرپایی به صورت تسهیل شده و در حداقل زمان</li> <li>❖ تعهد کارکنان بیمارستان به راهنمایی مراجعین و بیماران به عنوان یک وظیفه سازمانی در فرایند پذیرش</li> <li>❖ وجود وب سایت فعال و به روز با اطلاعات لازم در خصوص نحوه پذیرش، خدمات، تعرفه‌ها، قراردادهای بیمه و اطلاعات پزشکان</li> <li>❖ وجود تسهیلات نوبت دهی اینترنتی و تلفنی برای خدمات سرپایی</li> <li>❖ پذیرش بیمه‌های پایه در بیمارستان</li> <li>❖ عقد قرارداد با انواع بیمه‌های تکمیلی برای کاهش پرداخت از جیب بیماران</li> <li>❖ نصب اطلاعیه و سامانه‌های رسیدگی به تخلفات تعرفه‌ای در پذیرش</li> <li>❖ پیش بینی سامانه‌های پرداخت الکترونیک در تمامی پایانه‌های مالی (پوز) در پذیرش خدمات سرپایی و بستری</li> <li>❖ عدم نیاز به مراجعه بیمار/ همراه به طبقات مختلف/ ساختمان‌های دیگر در مسیر پذیرش بجز انتقال به بخش</li> <li>❖ پذیرش بیماران در حداقل زمان و بدون صف با رعایت محرمانگی مراجعین</li> <li>❖ رضایت‌مندی بیماران از نحوه پذیرش بیماران به صورت آسان و در حداقل زمان</li> </ul>
	<p>در بیمارستان‌های بیش از ۱۰۰ تخت واحد اطلاعات و پذیرش مستقل از یکدیگر ارائه خدمت می‌نمایند فرد، پاسخگویی به مراجعین را باحوصله و با برقراری ارتباط محترمانه و بیانی شیوا و قابل فهم انجام می‌دهد و آشنا به گویش‌های محلی متناسب با موقعیت جغرافیایی استقرار بیمارستان باشد. میزان آگاهی این فرد در خصوص پاسخگویی به نیازها و پرسش‌های احتمالی مراجعین کافی است. فرد پاسخگو بایستی دسترسی بر خط<sup>۱</sup> به اطلاعات بیماران در سامانه اطلاعات بیمارستان داشته باشد. سامانه‌های رسیدگی به شکایات ۱۹۰ بایستی در پذیرش و ترخیص اطلاع رسانی شود.</p>
سطح دو	ج-۱-۴ فرآیند ترخیص، به صورت تسهیل شده و در حداقل زمان برنامه‌ریزی و اجرا می‌شود.
	<ul style="list-style-type: none"> <li>❖ ترخیص بیماران بستری به صورت تسهیل شده و در حداقل زمان</li> <li>❖ تعهد کارکنان بیمارستان به راهنمایی مراجعین و بیماران به عنوان یک وظیفه سازمانی در فرایند ترخیص</li> <li>❖ برنامه‌ریزی و انجام ترخیص بیماران بستری در کوتاه ترین زمان پس از دستور پزشک</li> <li>❖ پیش بینی سامانه‌های پرداخت الکترونیک در تمامی پایانه‌های مالی (پوز) در واحد ترخیص بستری و خدمات سرپایی</li> <li>❖ ارائه صورت حساب کامل شامل تمامی هزینه‌های تشخیصی و درمانی با رعایت ضوابط مربوط به بیماران در زمان ترخیص</li> <li>❖ تعیین تکلیف کل پرونده اعم از دارویی، آزمایشات و سایر در یک مکان و پیشگیری از سردرگمی بیمار و همراه</li> <li>❖ حداقل نیاز به مراجعه بیمار/ همراه به طبقات مختلف/ ساختمان‌های دیگر در مسیر ترخیص</li> <li>❖ محول نشدن وظایف و فرآیندهای اجرایی که بایستی توسط کارکنان انجام شود به بیمار/همراه در فرایند ترخیص</li> <li>❖ رضایت‌مندی بیماران از نحوه ترخیص به صورت آسان و در حداقل زمان</li> </ul>
	<p>استفاده از شیوه‌های پیش ترخیص در بیماران مشرف به ترخیص در تسهیل اقدامات برای روز ترخیص کمک کننده است.</p>
سطح سه	ج-۱-۵ ترخیص بدون نیاز به هرگونه مراجعه بیمار / همراه به واحدهای مالی و ترخیص انجام می‌شود.
	<ul style="list-style-type: none"> <li>❖ گزارش دهی و گزارش گیری از پرونده بدون نیاز به مراجعه بیمار به واحد مالی و ترخیص</li> <li>❖ تحویل صورتحساب ممه‌ور به مهر بیمارستان در بخش به بیماران</li> <li>❖ محول نشدن فرآیندهای اجرایی پیگیری ترخیص به بیمار/همراه در مسیر ترخیص</li> <li>❖ پیش بینی سامانه‌های پرداخت الکترونیک (پوز) در بخش و عدم نیاز مراجعه بیمار/ همراه به واحدهای مالی و ترخیص</li> <li>❖ اجرای ترخیص کامل بیمار در بخش بدون نیاز به مراجعه بیمار/ همراه به طبقات مختلف/ ساختمان‌های دیگر</li> </ul>
	<p>همچنین برای تسهیل این شیوه از ترخیص، استفاده از روش ترخیص الکترونیک پرونده بیمار توصیه می‌شود.</p>

<sup>1</sup> On Line





ج-۱-۵ مددکاری اجتماعی در بیمارستان برنامه‌ریزی و مدیریت می‌شود.	
سطح دو	<p>ج-۱-۵-۱ مددکار اجتماعی نیازهای مددجویان را شناسایی و برای بیماران آسیب پذیر اجتماعی برنامه‌های حمایتی دارد.</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>❖ تدوین خط مشی و روش مدد کاری اجتماعی در بیمارستان با حداقل‌های مورد انتظار</li> <li>❖ آگاهی کارکنان مرتبط به خط مشی و روش</li> <li>❖ عملکرد کارکنان منطبق با خط مشی و روش مددکاری اجتماعی در بیمارستان</li> </ul> <p>➤ حداقل‌های مورد انتظار در خط مشی و روش مدد کاری شامل موارد ذیل است</p> <ol style="list-style-type: none"> <li>۱. نحوه شناسایی و مشارکت صاحبان فرایند مددکاری اجتماعی</li> <li>۲. ملاک‌ها و روش‌های ارزیابی شرایط مادی و معنوی مددجویان توسط مددکار اجتماعی</li> <li>۳. تعیین معیارهای شناسایی مددجویان نیازمند به خدمات مددکاری اجتماعی</li> <li>۴. نحوه اطلاع رسانی معیارهای شناسایی مددجویان نیازمند به خدمات مددکاری اجتماعی به بخش‌های مختلف بیمارستان</li> <li>۵. نحوه هماهنگی بخش‌های مختلف بیمارستان با مددکاری برای ارائه خدمات به مددجویان آسیب پذیر اجتماعی با استفاده از سامانه اطلاعات بیمارستان</li> <li>۶. شناسایی، اولویت‌بندی و برنامه‌ریزی نیازهای بومی و شایع بیماران در بیمارستان توسط واحد مددکاری</li> <li>۷. نحوه هماهنگی با نهادها، سازمان‌ها و موسسات مرتبط خارج از بیمارستان و استفاده مناسب از خدمات آن‌ها برای حمایت از مددجویان</li> <li>۸. نحوه ارائه خدمات مددکاری به بیماران مجهول الهویه، بی خانمان و بدون همراه</li> <li>۹. نحوه و محدوده حمایت‌های مالی از مددجویان نیازمند</li> <li>۱۰. نحوه ارزیابی عملکرد مددکاری اجتماعی و بازنگری مستمر روش‌ها به منظور بهبود مستمر خدمات مددکار</li> </ol>
سطح دو	<p>ج-۱-۵-۲ جذب و حمایت خیرین برای تامین هزینه مددجویان برنامه‌ریزی و انجام می‌شود.</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>❖ ایجاد بانک اطلاعات مراکز/موسسات خیریه و اشخاص حقیقی و حقوقی خیر، و سایر سازمانها و سامانه‌های حمایتی از مددجویان</li> <li>❖ برنامه‌ریزی در خصوص شناسایی و جذب منابع خیرین برای حمایت اجتماعی و مالی از مددجویان</li> </ul> <p>بیمارستان با برنامه‌ریزی‌های معین راه‌های شناسایی، آشناسازی و جلب حمایت خیرین داوطلب جهت تامین هزینه بیماران بی بضاعت را فراهم می‌نماید.</p>
سطح سه	<p>ج-۱-۵-۳ مددکاری و حمایت از مددجویان در صورت لزوم و در موارد خاص پس از ترخیص از بیمارستان برنامه‌ریزی و ادامه می‌یابد.</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>❖ تعیین ملاک‌هایی برای شناسایی بیماران نیازمند به حمایت‌های مددکاری پس از ترخیص</li> <li>❖ برنامه‌ریزی جهت پیگیری و اطمینان از ادامه روند درمان در موارد خاص و بیماران نیازمند پس از ترخیص</li> </ul> <p>بیمارستان طی برنامه ای مشخص شناسایی بیماران دارای ناتوانایی‌های جسمی و اختلالات روانی، کودکان بی سرپرست و بد سرپرست را انجام داده و پس از ترخیص، روند درمانی/تشخیصی/توانبخشی را از طریق تلفنی/حضور در خصوص مصرف دارو و ویزیت پزشکی و سایر نیازمندی‌های مددجویان را پیگیری می‌نماید. همچنین هماهنگی لازم در ارجاع بیماران بی خانمان یا بد سرپرست به مراجع حمایتی در بهزیستی به عمل آورده و از انجام اقدامات تا مرحله اخذ خدمات توسط مددجو اطمینان حاصل می‌نماید. وجود واحد ارائه خدمات در منزل، در بیمارستان و تامین مالی از سوی خیرین یا مدیریت بیمارستان می تواند به تداوم خدمت رسانی به بیماران نیازمند پس از ترخیص کمک نماید.</p>



سطح	ج-۱-۶ بیمارستان خدمات تشخیصی و درمانی مورد نیاز بیماران را تامین می‌نماید.
سطح یک	<p>ج-۱-۶-۱ بیمارستان بدون هرگونه گزینش/انتخاب، به مراجعین و بیماران ارائه خدمت می‌نماید.</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>❖ عدم وجود هرگونه معیارهای گزینشی متناقض با مأموریت‌های بیمارستان در ارائه خدمت به مراجعین و بیماران</li> <li>❖ ارائه درمان بی قید و شرط به بیماران اورژانس و بدحال</li> <li>❖ پایدار سازی بیماران بدحال و هماهنگی با ستاد هدایت جهت اعزام بیمار در صورت عدم وجود تخصص مورد نیاز در بیمارستان با رعایت ایمنی و مدیریت زمان</li> <li>❖ پذیرش بیماران بدون هرگونه گزینش/انتخاب در سرویس‌های تخصصی و ملاک‌هایی مانند درآمد اکتسابی/مدت اشغال تخت و سایر معیارهای گزینشی دیگر</li> </ul> <p>توجه ویژه به قانون مجازات خودداری از کمک به مصدومین و رفع مخاطرات جانی مصوب هیات وزیران معطوف باشد و در موارد اورژانس براساس قانون عمل نموده و بدون توجه به هزینه و پرداخت وجه از سوی بیمار یا همراه او، مطابق با دستورالعمل ابلاغی وزارت بهداشت در خصوص پذیرش و درمان بی قید و شرط بیماران اورژانس، مراقبت‌های فوری سلامت را به بیماران مراجعه کننده به بخش اورژانس ارائه می‌نماید. در صورتی که ارائه خدمات با توجه به نوع بیمارستان، مقدور نباشد پس از ارائه خدمات اولیه ضروری در بخش اورژانس و ارائه توضیحات لازم به بیمار/ همراه در خصوص علت انتقال، اعزام، میزان تعرفه‌ها و پوشش بیمه‌های خدمات در مرکز درمانی مقصد، با هماهنگی ستاد هدایت دانشگاه و مرکز درمانی مقصد و اخذ پذیرش در فاصله زمانی مناسب، زمینه انتقال گیرنده خدمت به واحد مجهز فراهم می‌شود.</p> <p>❖ دستورالعمل شماره ۴۰۰/۲۵۶۸۲ د مورخ ۹۴/۱۰/۱ در خصوص پذیرش و درمان بی قید و شرط بیماران اورژانس</p> <p>❖ قانون مجازات خودداری از کمک به مصدومین و رفع مخاطرات جانی مصوب ۵۴/۳/۵ هیات وزیران</p>
سطح دو	<p>ج-۱-۶-۲ بیمارستان در تامین دارو، تجهیزات و ملزومات مورد نیاز بیماران متعهد و پاسخگو است.</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>❖ عدم ارجاع بیمار/ همراه برای تهیه دارو، ملزومات و تجهیزات به خارج از بیمارستان</li> <li>❖ وجود داروخانه مجهز در تمام ساعات شبانه روز در بیمارستان</li> <li>❖ تدارک داروها و تجهیزات خاص از خارج از بیمارستان در قالب زنجیره تامین و تدارک بیمارستان، بدون نیاز به حضور دخالت بیمار</li> </ul> <p>تهیه داروها و تجهیزات گرانتقیمت طبق مصوبه کمیته دارو و تجهیزات بیمارستان صورت می‌پذیرد.</p>
سطح دو	<p>ج-۱-۶-۳ بیمارستان در تامین خدمات تشخیصی و درمانی مورد نیاز بیماران متعهد و پاسخگو است.</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>❖ ارائه خدمات تشخیصی و درمانی مورد نیاز بیماران به صورت برنامه‌ریزی شده در تمام ساعات شبانه روز و بدون وقفه</li> <li>❖ برنامه‌ریزی، هماهنگی و اجرا برای خدمات تشخیصی و درمانی خارج از زنجیره تامین توسط بیمارستان</li> </ul> <p>به منظور ارایه خدمات پاراکلینیکی به صورت شبانه روزی و تامین خدمات پاراکلینیکی غیر قابل ارایه توسط بیمارستان از سایر مراکز تشخیصی با عقد قرارداد. شامل هر گونه اقدامات تشخیصی یا بازتوانی بیمار برنامه‌ریزی شود.</p> <p>➤ نحوه انتقال موقت بیماران جهت اخذ خدمات به خارج از بیمارستان</p> <ol style="list-style-type: none"> <li>۱. حداقل شامل نحوه اخذ پذیرش از بخش/واحد/ مرکز مقصد و گزارش وضعیت بیمار، رعایت طرح انطباق، تجهیزات مورد نیاز هنگام انتقال ایمن، شرایط کادر همراه، مشخص ساختن مدارک بالینی نیازمند به انتقال همراه بیمار، حداقل شامل پرونده بیمار و گرافی‌ها بر اساس دستورالعمل ابلاغی نحوه تحویل بیمار و طبق راهنمای ارتباط صحیح کارکنان درمانی در انتقال بیمار و نحوه عودت بیمار در انتقال موقت بیمار بعد از دریافت خدمات تشخیصی یا درمانی پیش بینی شده و با هماهنگی بیمارستان مبدا می‌باشد.</li> <li>۲. برنامه‌ریزی و روشن بودن نحوه تامین خدمات تشخیصی و درمانی خارج از زنجیره تامین با محوریت بیمارستان در انتقال موقت برای اخذ خدمات تشخیصی و درمانی خارج از بیمارستان و بازگشت ایمن بیمار.</li> <li>۳. تامین آمبولانس با امکانات مناسب و متناسب با سطح بیماری برای انتقال موقت بیماران اخذ خدمات خارج از زنجیره تامین با برنامه‌ریزی قبلی بیمارستان و انتقال ایمن بیمار ضمن استمرار مراقبت از بیماران بدحال با همراهی پزشک یا پرستار با توجه به وضعیت بیمار.</li> <li>۴. برنامه‌ریزی شامل نحوه هماهنگی با ستاد انتقال دانشگاه متبوع، هماهنگی با مرکز مقصد و تحویل بیمار طبق راهنمای "ارتباط مناسب کارکنان در زمان تحویل بیمار.</li> </ol> <p>❖ بخشنامه شماره ۴۰۹/۱۰۷۵۷ د مورخ ۹۳/۶/۱۲ ارتباط مناسب کارکنان در زمان تحویل بیمار</p>



سطح دو	ج-۱-۴ بیمارستان از بیمار/ همراه در روند مراقبت و پیگیری امور تشخیصی و درمانی در بخش‌های بستری و اورژانس، استفاده نمی‌نماید.
	<ul style="list-style-type: none"> <li>❖ انجام فرآیندهای تشخیصی و مراقبتی بیمار توسط کارکنان بیمارستان</li> <li>❖ پی گیری و هماهنگی اقدامات پاراکلینیکی مورد نیاز بیماران در بخش‌های بستری و اورژانس توسط کارکنان بیمارستان به صورت شبانه روزی</li> </ul>
	<p>➤ عدم استفاده از همراه بیمار در انجام فرآیندهای مورد نیاز بیمار بستری در بخش‌ها/ تحت نظر در اورژانس</p> <ol style="list-style-type: none"> <li>۱. انتقال بیمار به واحد تصویر برداری و دریافت گزارش تصویربرداری</li> <li>۲. انتقال نمونه‌ها به آزمایشگاه یا اخذ نتیجه از آزمایشگاه</li> <li>۳. دریافت/ عودت خون یا فرآورده‌های خونی بیمار</li> <li>۴. دریافت نسخ دارویی بیماران تحت نظر و بستری در اورژانس</li> <li>۵. انجام مراقبت‌های بالینی و خدمات مرتبط به بالین بیمار</li> </ol>
سطح سه	ج-۱-۵ در صورت درخواست گیرنده خدمت، با اطلاع و هماهنگی پزشک معالج، تسهیلاتی برای امکان نظرخواهی از پزشک دوم مهیا می‌شود.
	<ul style="list-style-type: none"> <li>❖ فراهم نمودن تسهیلات لازم برای نظرخواهی از پزشکان دیگر (دوم)</li> <li>❖ هماهنگی با پزشک معالج و اخذ موافقت او در صورت درخواست بیمار در خصوص نظرخواهی از سایر پزشکان</li> <li>❖ اجرای دستورات پزشک دوم در صورت تایید پزشک معالج</li> <li>❖ اطلاع رسانی و آگاهی پرستاران از روند نظرخواهی از سایر پزشکان به غیر از پزشک معالج</li> </ul>
	<p>مسئولیت قانونی سلامت بیمار و روند درمان بر عهده پزشک معالج است. لذا در صورت درخواست بیمار، نظرخواهی از پزشک دوم صرفاً جنبه مشورتی داشته و در صورت تایید پزشک معالج دستورات او قابل اجرا می‌باشد. مگر آنکه بیمار در سرویس پزشک دوم قرار گیرد و این امر در صورتی امکان پذیر است که پزشک دوم در بیمارستان شاغل باشد. همچنین در صورت درخواست گیرنده خدمت برای نظرخواهی از پزشک دوم که با اطلاع و هماهنگی پزشک معالج انجام می‌شود تامین هزینه و جلب موافقت پزشک دوم بر عهده بیمار خواهد بود. در این موارد پس از درخواست بیمار سرپرستار یا پرستار مسئول بیمارهماهنگی لازم را با پزشک معالج و اخذ موافقت از او را در خصوص نظرخواهی از پزشک دوم انجام می‌دهد و درخواست بیمار پس از موافقت پزشک معالج با هماهنگی سرپرستار یا مدیریت پرستاری در خصوص حضور پزشک مورد نظر بیمار جهت نظرخواهی انجام ویزیت مشورتی با مشارکت بیمار/ خانواده وی برنامه‌ریزی و انجام خواهد شد.</p>
سطح	ج-۱-۷ بیمارستان تسهیلات معنوی لازم برای بیمار و خانواده او را تامین می‌نماید.
سطح یک	ج-۱-۷-۱ تسهیلات معنوی برای بیماران و مراجعین فراهم می‌شود.
	<ul style="list-style-type: none"> <li>❖ شناسایی نیازهای عبادی مورد نیاز بیماران</li> <li>❖ تامین امکانات لازم شامل قبله نما، تالی تیمم و امکانات برگزاری نماز از جمله سجاده نماز، مهر، زیر انداز، قرآن در اتاق بستری</li> <li>❖ دسترسی به نماز خانه با امکانات لازم برای بیماران و همراهان/ مراجعین در بیمارستان و اطلاع رسانی مناسب آن در سطح بیمارستان</li> <li>❖ مساعدت کارکنان در ادای فرایض دینی به بیماران کم توان</li> <li>❖ امکان دسترسی شبانه روز به نمازخانه/ اتاق دعا برای همراهان/ خانواده بیماران</li> </ul>
	اجرای برنامه‌های فرهنگی جهت تسلی بخشی به بیماران با استفاده از آموزه‌های معنوی به نحوی که موجب سلب آسایش دیگر بیماران نشود توصیه می‌گردد.
سطح دو	ج-۱-۷-۲ تسهیلات لازم برای انجام فرایض مذهبی و فرصت دیدار برای خانواده بیمار محتضر با رعایت اصول پزشکی، فراهم می‌شود.
	<ul style="list-style-type: none"> <li>❖ ایجاد فرصت انجام فرایض مذهبی برای خانواده محتضر</li> <li>❖ آموزش و آگاهی کارکنان بخش‌های درمانی بالینی/خدماتی در خصوص چگونگی برخورد با بیماران در حال احتضار</li> <li>❖ فراهم کردن فضای مجزا و رعایت حریم خصوصی بیمار</li> <li>❖ مدیریت و کنترل تاثیرات و تألم حاصل از وخامت حال بیماران/ خانواده بیمار محتضر برای سایر بیماران</li> </ul>
	<p>فراهم نمودن شرایط انجام فرایض مذهبی باید بر اساس احترام به اعتقادات مذهبی بیماران محتضر، با رعایت اصول پزشکی و استمرار مراقبت‌های ضروری و آسایش سایر بیماران باشد.</p> <p>➤ مدیریت و کنترل تاثیرات و تألم حاصل از وخامت حال بیماران/ خانواده بیمار محتضر و سایر بیماران</p> <ol style="list-style-type: none"> <li>۱. انتقال بیمار از یک اتاق به اتاق دیگر</li> <li>۲. ایجاد فضای مجزا از طریق پاراوان یا پرده</li> <li>۳. ایجاد شرایط ویژه از جمله رعایت آداب و رسوم شعایر دینی و ایجاد محیطی آرام برای بیمار و خانواده</li> <li>۴. ایجاد فرصت مصاحبت و حضور خانواده بیماران در حال احتضار حتی در ساعات غیر ملاقات</li> </ol>



سطح سه	ج-۱-۷-۳ بیمارستان تاثیرات و تألم حاصل از فوت بیماران را برای خانواده، کارکنان و مراجعین کنترل و مدیریت می‌نماید.
	<ul style="list-style-type: none"> <li>❖ تعیین مسیر مستقل از راهروهای اصلی بیمارستان جهت انتقال متوفی</li> <li>❖ وجود فضایی مسقف و بسته برای سوگواری همراهان</li> <li>❖ وجود امکانات و تسهیلات لازم در فضای مربوط به سوگواری همراهان</li> </ul> <p>تامین فضایی مسقف در مجاورت سردخانه متوفیان، برای سوگواری همراهان متوفیان به نحوی که سایر بیماران و همراهان آزردهی خاطر پیدا نکنند در نظر گرفته شود و مسیر خروج اجساد مستقل از راهروهای اصلی می باشد. همچنین امکانات و تسهیلات لازم در فضای مربوط به سوگواری همراهان، حداقل شامل صندلی، آب سردکن و لیوان یک بار مصرف و دستمال کاغذی است.</p>
سطح	<b>ج-۱-۸ دکوراسیون، مبلمان، فضاها و نماهای داخلی و امکانات رفاهی، با رعایت اصول چیدمان هماهنگ است.</b>
سطح دو	ج-۱-۸-۱ امکانات رفاهی در فضاهای عمومی و بخش‌ها / واحدها متناسب با تعداد مراجعین و نوع خدمات طراحی و اجرا شده است.
	<ul style="list-style-type: none"> <li>❖ پیش بینی امکانات رفاهی در فضاهای عمومی بیمارستان برای گیرندگان خدمت</li> <li>❖ حضور فرد مطلع دارای حسن برخورد، در لابی بیمارستان/ واحد اطلاعات و پذیرش جهت راهنمایی مراجعین</li> <li>❖ نصب تابلوی راهنمای بلوک‌های ساختمانی و طبقات، ورودی بخش‌ها، واحدهای اداری، پاراکلینیکی و مالی</li> </ul> <p>➤ حداقل امکانات رفاهی در فضاهای عمومی و بخش‌ها / واحدها شامل</p> <ol style="list-style-type: none"> <li>۱. وجود مبلمان راحت، تمیز و سالم متناسب با تعداد بیماران با رعایت نکات زیبا شناختی و قابل ضد عفونی کردن</li> <li>۲. وجود آب سردکن و لیوان یک بار مصرف</li> <li>۳. تلویزیون یا مانیتور جهت نمایش پیام‌های بهداشتی در لابی بیمارستان</li> <li>۴. امکانات شارژ تلفن همراه</li> <li>۵. تلفن جهت ارتباط با بخش‌های عادی و ویژه در ساعات غیر ملاقات</li> <li>۶. وجود بوفه با شرایط بهداشتی در لابی/ محوطه بیمارستان</li> <li>۷. وجود سالن‌های انتظار واحدهای پذیرش و تریویس و درمانگاه‌ها</li> <li>۸. وجود سرویس بهداشتی خانمها و آقایان به تفکیک و با رعایت اصول بهداشتی</li> </ol>
سطح سه	ج-۱-۸-۲ نماهای داخلی، ظاهری سالم دارند و با استفاده از مصالح متناسب با کاربری مربوط اجرا شده است.
	<ul style="list-style-type: none"> <li>❖ سالم بودن نمای داخلی بخش‌ها / واحدها</li> <li>❖ سالم بودن پوشش کف و سقف بخش و اتاق بیماران</li> <li>❖ سالم بودن درب و دیوارها در مکان‌های عمومی بیمارستان</li> <li>❖ سالم بودن نمای داخلی مکان‌های عمومی بیمارستان</li> <li>❖ استفاده از مصالح متناسب با کاربری هر یک از قسمت‌ها</li> </ul> <p>هماهنگی و چشم نوازی از منظر زیباشناسی مطرح است.</p>



سطح سه	<p>ج-۱-۳-۸ مساحت لابی و امکانات رفاهی آن متناسب با تعداد مراجعین و نوع خدمات در بیمارستان طراحی و اجرا شده است.</p>
	<ul style="list-style-type: none"> <li>❖ عدم استفاده از فضای لابی جهت دسترسی به سایر فضاهای بیمارستان</li> <li>❖ وجود پیش‌ورودی (فیلتر اقلیمی) و یا پرده‌ی هوا برای درب اصلی</li> <li>❖ نور طبیعی در لابی و دید واضح به تابلوها و علائم راهنما</li> <li>❖ تفکیک فضای انتظار واحد پذیرش و ترخیص از فضای لابی</li> <li>❖ تناسب تعداد مبلمان با تعداد مراجعین و مساحت لابی (به ازای هر صندلی دست کم ۲/۲ متر فضا)</li> <li>❖ پیش‌بینی تمهیدات لازم برای زیبایی و خوشایند کردن فضای لابی از جمله وجود تلویزیون، در سالن انتظار</li> <li>❖ وجود بوفه یا مکانی برای فروش مواد غذایی، آب سرد/گرم کن</li> <li>❖ وجود تلفن عمومی سالم در لابی</li> <li>❖ وجود خود پرداز الکترونیک با خدمات کامل</li> <li>❖ وجود تلفن داخلی جهت تماس ملاقات‌کنندگان با بخش/اتاق بیمار و کاهش تردد به بخش‌های بستری</li> <li>❖ وجود سرویس بهداشتی مجزا برای خانم‌ها یا آقایان در دسترسی نزدیک به لابی</li> </ul>
	<p>عدم استفاده از فضای لابی جهت دسترسی به سایر فضاهای بیمارستان به معنی حضور افراد در لابی صرفاً به منظور نشستن و انتظار باشد. همچنین فضای مورد نیاز برای عبور و استقرار افراد بر روی ویلچر، کالسکه‌ی بچه و افراد ناتوان با تجهیزات حرکتی در نظر گرفته شود.</p>
سطح سه	<p>ج-۱-۸-۴ دکوراسیون و مبلمان در بیمارستان بر اساس اصول زیبایی‌شناختی و آسایش و آرامش بیماران و مراجعین طراحی و اجرا شده است.</p>
	<ul style="list-style-type: none"> <li>❖ هماهنگی رنگ مبلمان و دیوارها و فضای داخلی بخش</li> <li>❖ استفاده از آسمان نما و نور مصنوعی در بخش‌ها و فضاهایی فاقد نور طبیعی کافی</li> <li>❖ جانمایی تجهیزات و وسایل بخش در مکان مناسب و عدم به هم ریختگی تجهیزات در راهرویی بخش‌ها</li> <li>❖ مدیریت اوراق متصل به درب و دیوار بیمارستان و بخش‌ها و تعبیه اوراق در تابلوهای تعیین شده به شکل زیبا و منظم</li> <li>❖ طراحی دکوراسیون بیمارستان به شکل هماهنگ، چشم‌نواز و بر اساس اصول زیبایی‌شناختی، همراه با آرامش‌گیرندگان خدمت</li> <li>❖ تناسب ظاهری، هماهنگی و چشم‌نواز دکوراسیون و مبلمان</li> </ul>
	<p>تناسب ظاهری، هماهنگی و چشم‌نواز بودن نمای داخلی از منظر زیباشناختی و استفاده از اصول گرافیک محیطی در نمای داخلی بخش‌ها / واحدها و مکان‌های عمومی بیمارستان مد نظر است.</p>
سطح سه	<p>ج-۱-۸-۵ فضای سبز و امکانات رفاهی لازم برای استفاده بیماران و همراهان متناسب با تعداد بیماران و مراجعین در بیمارستان فراهم است.</p>
	<ul style="list-style-type: none"> <li>❖ وجود صندلی یا نیمکت بهداشتی و سالم در محوطه بیمارستان متناسب با تعداد مراجعین</li> <li>❖ وجود فضای سبز و زمین بازی برای کودکان در محوطه بیمارستان</li> <li>❖ وجود آلاچیق / آب نما یا وسایل ورزش همگانی در محوطه بیمارستان</li> <li>❖ وجود سرویس بهداشتی تمیز در نزدیکی فضای سبز جهت استفاده بیمار/همراه بیمار</li> </ul>
	<p>صندلی و نیمکت‌های موجود در محوطه بیمارستان قابلیت مسقف شدن داشته باشد تا در باران و نور خورشید مانع استفاده بیمار و همراه نگردد. همچنین وسعت فضای سبز بیمارستان متناسب با تعداد مراجعین باشد.</p>
سطح	<p>ج-۱-۹-۱ بیمارستان از تامین امکانات و تسهیلات اقامتی در اتاق بستری بیماران اطمینان حاصل می‌نماید.</p>
سطح یک	<p>ج-۱-۹-۱-۱ * سیستم فراخوان / ارتباط با پرستار فعال بوده و در دسترس بیماران است.</p>
	<ul style="list-style-type: none"> <li>❖ نصب و آماده به کار بودن و در دسترس بودن سیستم احضار پرستار برای تمام تخت‌ها</li> <li>❖ نصب و آماده به کار بودن سیستم احضار کارکنان مرتبط برای فضاهای بسته مانند اتاق‌های تصویر برداری و سایر اقدامات تشخیصی درمانی مانند پرتو درمانی</li> <li>❖ نصب و آماده به کار بودن سیستم احضار پرستار یا زنگ اخبار در سرویس‌های بهداشتی و حمام بیماران</li> <li>❖ آموزش بیمار جهت استفاده از سیستم احضار پرستار در بدو ورود</li> <li>❖ آگاهی بیمار جهت استفاده از سیستم احضار و نحوه ارتباط با پرستار</li> <li>❖ حضور به موقع پرستار بر بالین بیمار پس از احضار توسط بیمار</li> </ul>
	<p>سیستم فراخوان / ارتباط با پرستار در راستای حفظ ایمنی بیمار است و فعال بودن آن و پاسخ پرستار به همه فراخوان‌های بیمار اهمیت داشته و آموزش استفاده از سیستم فراخوان / ارتباط با پرستار بایستی در زمان ورود به بخش به بیمار ارائه می‌شود.</p>



سطح یک	ج-۱-۹-۲ تخت‌های بستری بیماران دارای حداقل شرایط و ملحقات مورد انتظار است.
	<ul style="list-style-type: none"> <li>❖ وجود تخت‌های بستری با شرایط مورد قبول در بخش‌های بستری</li> <li>❖ وجود تشک بیمار با شرایط مورد قبول در بخش‌های بستری</li> <li>❖ وجود پایه سرم با قابلیت تنظیم ارتفاع</li> <li>❖ وجود میز غذای اتاق بیمار از جنس مقاوم در برابر رطوبت به صورت یک طرفه و قابلیت تنظیم ارتفاع</li> </ul>
	<p>➤ ویژگی‌های تخت‌ها در بخش‌های بستری</p> <ol style="list-style-type: none"> <li>۱. از نوع سه شکن (بخش ویژه)، دو یا سه شکن (بخش‌های عادی) به صورت مکانیکی یا برقی</li> <li>۲. دارای ساید ریل تاشو در امتداد تخت</li> <li>۳. امکان اتصال پایه سرم به تخت</li> <li>۴. قابلیت نصب مانکی بار</li> <li>۵. دارای چرخ‌های روان گرد با قطر حداقل ۱۲۵ میلیمتر از نوع دنباله شفت‌دار آلن خور و دو عدد چرخ ترمزدار به صورت مورب</li> <li>۶. رویه‌های تخت از نوع ABS جدا شونده با قابلیت شست‌وشو و ضد عفونی</li> <li>۷. سر تخت و پای تخت از جنس ABS با پایه‌های فولادی</li> <li>۸. امکان آویز کیسه‌ی ادرار</li> <li>۹. دارای چهار ضربه گیر در چهار گوشه تخت</li> <li>۱۰. در نوع مکانیکی دارای جک با دسته‌های تا شونده</li> <li>۱۱. استفاده از تشک مواج برای بیماران با کاهش سطح هوشیاری و بدون تحرک</li> </ol> <p>➤ ویژگی‌های تشک تخت‌ها در بخش‌های بستری شامل :</p> <ol style="list-style-type: none"> <li>۱. از جنس فوم و مواد نو و غیر بازیافتی</li> <li>۲. ضخامت ۷۰ میلیمتر، ضد آب</li> <li>۳. ضد حساسیت</li> <li>۴. مقاوم به روش‌های شست‌وشو و ضد عفونی،</li> <li>۵. سطح رویه صاف جهت کاهش میزان رشد قارچ و باکتری‌ها</li> <li>۶. رویه دارای زیپ دو طرفه</li> </ol> <p>در خصوص بیماران مستعد زخم بستر ترجیحا جنس رویه تشک بیمار، با امکان گذردهی هوا به جهت عدم ایجاد حرارت نامطلوب و تعریق در سطح تماس بدن بیمار در نظر گرفته شود.</p>
سطح یک	ج-۱-۹-۳ شرایط بهداشتی و نظافت اتاق بیمار و لوازم مصرفی آن رعایت می‌شود.
	<ul style="list-style-type: none"> <li>❖ تعویض مستمر و به موقع لوازم مصرفی اتاق بیمار از قبیل ملحفه‌ها، تشک، پتو، بالش و روتختی‌ها</li> <li>❖ مطابقت شرایط سقف، کف و دیوار تمامی اتاق‌ها با ضوابط بهداشتی مربوط</li> <li>❖ نظافت اتاق‌ها و وسایل و تجهیزات آن‌ها مطابق برنامه‌ی زمان‌بندی</li> <li>❖ نظافت اتاق بیمار حداقل شست‌وشوی روزانه و گندزدایی کف</li> <li>❖ نظافت پنجره‌ها، درب و دیوار، سقف، پرده‌ها</li> <li>❖ مراقبت از استمرار آراستگی اتاق بیمار توسط کارکنان خدمات بخش</li> </ul>
	<p>تعویض لوازم مصرفی اتاق بیمار از قبیل ملحفه‌ها، تشک، پتو، بالش و روتختی‌ها باید بطور مرتب و حداقل روزی یکبار انجام شود. به نحوی که پیوسته سالم، تمیز و عاری از آلودگی باشند.</p>





سطح دو	<p>ج-۱-۴ فواصل و فضای استاندارد بین تخت‌ها مطابق ضوابط مربوط و امکان انتقال تجهیزات در مواقع اورژانسی است.</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>❖ تعیین فضای مناسب در اطراف تخت جهت سهولت حرکت در صورت نیاز به احیای بیمار یا انجام اقدام تهاجمی فوری</li> <li>❖ وجود پرز برق در فاصله مناسب از تخت و یا سیم رابط در صورت نیاز</li> <li>❖ تعیین فضای مناسب بین تخت جهت جانمایی وسایل جانبی بیمار مانند کمد کنار تخت، صندلی تختخواب شو</li> </ul> <p>فضای کافی در اطراف تخت‌ها برای ارایه مراقبت‌های اورژانسی به بیماران به نحوی است که حداقل فاصله از بالا و کنار تخت با دیوار ۷۰ سانتی متر و پایین تخت با دیوار یا تخت دیگر ۱۴۰ سانتی متر و حداقل فاصله بین دو تخت ۱۴۰ سانتی متر است و امکان ارائه خدمات اورژانسی مانند احیاء قلبی ریوی بیمار را به راحتی فراهم می‌سازد. همچنین ابعاد در ورودی اتاق به گونه ای باشد که نقل و انتقال تخت بستری و تجهیزات پزشکی به آسانی صورت گیرد. در صورت یک لنگه بودن، حداقل ۱۲۰ سانتی متر و در صورت دو لنگه بودن، با اندازه‌های ۴۰ و ۹۰ سانتی متر باشد.</p>
سطح دو	<p>ج-۱-۵ کنسول اتاق بستری بیماران دارای حداقل شرایط مورد انتظار است.</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>❖ وجود کنسول با امکانات مطلوب در بالای تخت بیمار</li> <li>❖ سالم و فعال بودن کنسول در بالای تخت بیمار</li> <li>❖ وجود چراغ روشنایی و مطالعه در کنسول‌ها</li> </ul> <p>➤ کنسول بالای تخت بیمار سالم و فعال بوده و شامل</p> <ol style="list-style-type: none"> <li>۱. گازهای طبی در بالای هر تخت</li> <li>۲. یک عدد خروجی اکسیژن</li> <li>۳. چهار عدد پرز برق VAC</li> <li>۴. یک سوکت RJ45</li> <li>۵. کلید احضار پرستار سالم و فعال</li> <li>۶. کنسول دارای چهار عدد پرز برق</li> </ol>
سطح دو	<p>ج-۱-۶ تهویه و درجه حرارت اتاق بیمار مطبوع است.</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>❖ تنظیم دمای اتاق بیمار در تابستان، ۲۴-۲۸ درجه سانتیگراد، و در زمستان ۲۰-۲۳ درجه سانتیگراد</li> <li>❖ تنظیم دفعات تعویض هوا در اتاق بستری بیمار حداقل ۴ بار در ساعت یا تهویه مستمر با اگزاست مرکزی</li> <li>❖ تنظیم دفعات تعویض هوا در سرویس‌های بهداشتی و حمام حداقل ۱۰ بار در ساعت</li> <li>❖ ارزیابی تهویه، درجه حرارت اتاق بیماران توسط کارشناسان فنی حداقل هر سه ماه یکبار</li> </ul> <p>رطوبت نسبی مناسب اتاق بیمار در تابستان ۵۰-۶۰ و در زمستان ۳۰-۵۰ درصد است. حمام و سرویس‌های بهداشتی، پیش ورودی اتاق ایزوله، اتاق کار کثیف، اتاق جمع آوری زباله و لباس کثیف، اتاق نظافت نیاز به تخلیه‌ی دائم هوا داشته باشد.</p>



سطح دو	ج-۱-۹-۷ البسه و ملحفه‌های مورد نیاز بیماران در همه ساعات اعم از ایام تعطیل و غیر تعطیل تامین می‌شود.
	<ul style="list-style-type: none"> <li>❖ تامین لباس مناسب و بهداشتی برای بیمار همه ساعات اعم از ایام تعطیل و غیر تعطیل</li> <li>❖ تعویض به موقع و فاقد لکه و آلودگی بودن البسه بیماران</li> <li>❖ گان جراحی بیمار دارای کیفیت و جنس مناسب و پوشیدگی کافی</li> <li>❖ دمپایی بیمار سالم، در سایز مناسب و ضد لغزش</li> <li>❖ استفاده از البسه یکبار مصرف در بخش عفونی و اتاق‌های ایزوله عفونی</li> <li>❖ تامین ملحفه با کیفیت مناسب و شرایط بهداشتی همه ساعات اعم از ایام تعطیل و غیر تعطیل</li> <li>❖ تامین پتو با کیفیت مناسب و شرایط بهداشتی همه ساعات اعم از ایام تعطیل و غیر تعطیل</li> <li>❖ تامین بالش با کیفیت مناسب و شرایط بهداشتی همه ساعات اعم از ایام تعطیل و غیر تعطیل</li> <li>❖ ملحفه و روبالشی از نظر ابعاد، جنس، کیفیت دوخت و سلامت پارچه مناسب</li> </ul>
	<p>لباس مناسب و بهداشتی برای بیمار از جنس پارچه‌های با الیاف نخ و پنبه، سبک و راحت، ثبوت رنگ، بدن نما نبودن، استحکام دوخت، تعریق ناپذیری و قابلیت عبور هوا، سرد نبودن، ضد حساسیت، پوشش کافی تن بیمار است. فروش اقلام هتلینگ به بیماران ممنوع می‌باشد. وجود تعداد ۱/۵ برابر تعداد تخت فعال پتو در بخش، با ویژگی‌های سبک، گرم و دارای کاور جداگانه به منظور سهولت در شستشو لازم است. سطح بالش باید رویه صاف جهت کاهش میزان رشد قارچ و باکتری‌ها داشته باشد از اسفنج ابری و روکش چرمی استفاده نشود.</p>



سطح دو	ج-۱-۸- امکانات و سرویس‌های بهداشتی متناسب با وضعیت افراد کم توان جسمی در دسترس است.
	<ul style="list-style-type: none"> <li>❖ وجود سرویس بهداشتی مناسب و به تعداد کافی برای افراد کم توان جسمی</li> <li>❖ وجود روشویی مناسب در سرویس‌های بهداشتی متناسب با افراد کم توان جسمی</li> <li>❖ نصب دستگیره اضافی بر روی قسمت داخلی در به ارتفاع ۸۰ سانتیمتر از کف و ۲۵ سانتیمتر فاصله از محور لولا</li> <li>❖ نصب شیرهای دستشویی از نوع اتوماتیک با سنسور چشمی و یا اهرمی جهت راحتی در باز و بسته شدن</li> <li>❖ کنترل وضعیت سرویس‌های بهداشتی بیمارستان به صورت دوره‌ای و منظم و استفاده از چک لیست خدماتی در سرویس‌های بهداشتی</li> <li>❖ نظافت مستمر سرویس‌های بهداشتی</li> <li>❖ وجود مواد شوینده و دستمال کاغذی در سرویس‌های بهداشتی</li> </ul>
	<p>➤ شرایط عمومی سرویس‌های بهداشتی</p> <ol style="list-style-type: none"> <li>۱. در سرویس‌های بهداشتی بیماراران محلی برای آویز سرم پیش بینی شده باشد.</li> <li>۲. درب‌های سرویس‌های بهداشتی از هر دو طرف دستگیره دارد به بیرون باز شده و از داخل قفل نمی شوند و درب‌ها ضد رطوبت و مقاوم در برابر ضربه</li> <li>۳. روشنایی مناسب در سرویس‌های بهداشتی تامین شود.</li> <li>۴. دستگیره اتکا و فضای فیزیکی مناسب در سرویس‌های بهداشتی نصب باشد.</li> <li>۵. آگزاست و تهویه مناسب، در سرویس‌های بهداشتی وجود داشته باشد.</li> <li>۶. در اتاق‌های خصوصی یک سرویس در هر اتاق و در اتاق‌های عمومی یک سرویس به ازای هر ۸ بیمار وجود داشته باشد.</li> <li>۷. برای کارکنان به ازای هر ۳۰ نفر یک دستگاه توالت برای مردان و یک دستگاه توالت برای زنان به صورت مجزا وجود داشته باشد.</li> </ol> <p>➤ شرایط سرویس‌های بهداشتی برای حمایت از افراد کم توان جسمی</p> <ol style="list-style-type: none"> <li>۱. حداقل ابعاد سرویس بهداشتی برای استفاده با ویلچر، ۲ متر در ۲ متر</li> <li>۲. وجود فضای خالی بدون مانع دایره‌ای شکل به قطر ۱۵۰ سانتیمتر برای چرخش ۱۸۰ درجه‌ی صندلی چرخدار</li> <li>۳. عدم وجود اختلاف ارتفاعی در کف سرویس بهداشتی حتی در قسمت ورودی نسبت به کف طبقه</li> <li>۴. باز شدن در سرویس بهداشتی به بیرون و امکان گشودن آن در مواقع اضطراری از بیرون</li> <li>۵. ارتفاع مناسب لبه ی بالایی روشویی برای فرد نشسته روی ویلچر، ۸۵ سانتی متر</li> </ol> <p>➤ شرایط سرویس‌های بهداشتی فرنگی اتاق‌های بستری</p> <ol style="list-style-type: none"> <li>۱. نصب کاسه توالت فرنگی به ارتفاع ۴۵ سانتیمتر از کف و با فاصله حداقل ۴۰ سانتی متر از روشویی و یا دیگر موانع مجاور (به جز دستگیره افقی)</li> <li>۲. نصب دستگیره افقی در دو سمت توالت فرنگی، با ارتفاع ۷۰ سانتیمتر از کف و طول آن تا ۲۰ سانتیمتر جلوتر از لبه ی جانبی توالت فرنگی</li> </ol> <p>➤ شرایط روشویی اتاق‌های بستری</p> <ol style="list-style-type: none"> <li>۱. امکان دسترسی به کاسه روشویی در فضایی با حداقل ابعاد ۹۰ در ۱۲۰ سانتیمتر</li> <li>۲. حداقل فاصله ی لبه ی جانبی کاسه روشویی تا دیوار یا هر مانع دیگر، ۲۰ سانتیمتر</li> <li>۳. فضای آزاد (بدون قرار گیری کابینت) با ارتفاع ۷۰ سانتی متر از کف تا زیر لبه ی کاسه ی روشویی برای قراره گرفتن زانو</li> <li>۴. عمق فضای آزاد (بدون قرار گیری کابینت) در قسمت زانو ۲۰ سانتیمتر و در قسمت نوک پا، ۴۵ سانتیمتر</li> </ol>



سطح دو	<p>ج-۱-۹-۹ امکانات و تسهیلات اقامت همراه بیمار تامین می‌شود.</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>❖ وجود صندلی تختخواب‌شو در کنار هر تخت</li> <li>❖ امکان استفاده از غذا در بیمارستان برای همراه</li> <li>❖ وجود تلویزیون در اتاق بیمار جهت استفاده بیمار و همراه</li> </ul> <p>وجود مبل یا صندلی تخت خواب شو مناسب برای استراحت بزرگسال جهت همراهان به ازای هر تخت در اتاق بیماران لازم است و صندلی به هر سایز و ظاهری جایگزین صندلی تخت خواب شو نمی‌باشد.</p>
سطح سه	<p>ج-۱-۹-۱۰ ملزومات و امکانات جانبی رفاهی برای اقامت بیماران در اتاق‌های بستری تامین می‌شود.</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>❖ وجود یخچال سالم ویژه مواد غذایی در اتاق بیماران</li> <li>❖ وجود تلویزیون سالم باکیفیت و دید مناسب به تخت بیمار</li> <li>❖ وجود تلفن سالم و امکان تماس با خارج از بیمارستان در اتاق بیماران</li> <li>❖ وجود امکانات پذیرایی مانند ماکروفر، امکان تهیه قهوه و چای و سرو غذا در اتاق</li> <li>❖ وجود کاناپه و مبل راحتی و میز</li> <li>❖ وجود سیستم اینترنتی و وای فای در اتاق بیمار</li> <li>❖ کمد کنار تخت و کمد رخت آویز مناسب و بهداشتی</li> </ul> <p>وجود سوئیت‌های تک نفره در بخش و امکان انتخاب بیماران برای اقامت در آن‌ها با تقبل هزینه‌های مربوط فراهم باشد.</p>
سطح سه	<p>ج-۱-۹-۱۱ نور طبیعی در روز و نور مصنوعی با شدت روشنایی استاندارد بین المللی در شب در اتاق بیمار تامین شده است.</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>❖ تعبیه پنجره دارای شیشه‌های مسلح (سکوریت)</li> <li>❖ امکان استفاده از نور طبیعی در روز و نور مصنوعی مناسب شب در اتاق بیمار</li> </ul> <p>پنجره‌ها باید بازشوی محدود به یک فضای بیرونی بوده و جهت استفاده از نور طبیعی و دید مناسب جهت آسایش روحی بیماران استفاده می‌شود.</p> <p>➤ حداقل شدت روشنایی</p> <ol style="list-style-type: none"> <li>۱. ۱۰۰ لوکس جهت روشنایی عمومی</li> <li>۲. ۲۰۰ لوکس جهت مطالعه</li> <li>۳. ۳۰۰ لوکس برای چراغ معاینه</li> </ol> <p>روشنایی عمومی در فضاهای بستری برای آرامش و آسایش بیماران و جهت استفاده در شب، ۲۰ لوکس</p>



سطح	ج-۱-۱۰ بیمارستان از تامین کیفیت و نحوه سرو غذا برای بیمار اطمینان حاصل می‌نماید.
سطح یک	<p>ج-۱-۱۰-۱ سرو غذای بیماران با رعایت اصول بهداشتی صورت می‌پذیرد.</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>❖ تامین ظروف یکبار مصرف استاندارد / ظروف چینی / آکروپال بهداشتی</li> <li>❖ رعایت بهداشت و پوشش مناسب متصدی توزیع غذا در زمان سرو غذا</li> <li>❖ بازبینی مستمر ترالی حمل غذا از نظر عدم وجود حشرات موذی</li> <li>❖ سر پوشیده بودن سطح غذاها در زمان حمل و توزیع از آشپزخانه تا محل ارائه غذا به بیمار</li> <li>❖ بسته بندی غذای بیماران در فضای مجزا از سالن پخت و آماده سازی</li> <li>❖ نظارت میدانی و رندوم توسط کارشناس تغذیه در مراحل بسته بندی</li> <li>❖ نظارت میدانی و رندوم توسط کارشناس تغذیه در مراحل توزیع غذا</li> <li>❖ توزیع مرکزی غذا، ظروف غذای بیماران رژیمی دارای برچسب حداقل نام بخش نام بیمار و نوع رژیم</li> <li>❖ استفاده متصدی توزیع غذا از کلاه، پیش‌بند، دستکش و ماسک در مرحله سرو غذا</li> <li>❖ شستشو روزانه ترالی‌های مخصوص حمل غذا تمیز و با نظارت کارشناس بهداشت محیط</li> <li>❖ توزیع غذا در ظروف یکبار مصرف برای بخش‌های ویژه، ایزوله عفونی بخش‌های بستری و ایزوله اورژانس</li> </ul>
	<p>توزیع غذای بیماران دیالیز، ایزوله عفونی، باید غذا توسط مسئول توزیع به مسئول بخش مربوطه تحویل داده شود و ورود متصدیان توزیع غذا به این بخش‌ها مجاز نیست. جهت جلوگیری از انتقال عفونت از طریق ظروف غذا براساس بخش نامه ابلاغی وزارت بهداشت، برای بیماران اتاق‌های ایزوله و واحدهای عفونی و بیماران بخش‌های ویژه و "اتاق ایزوله عفونی بخش اورژانس" استفاده از ظروف یکبار مصرف الزامی می‌باشد. در مورد سایر بیماران بخش اورژانس به تشخیص بیمارستان می‌باشد.</p> <p>➤ ظروف یکبار مصرف</p> <ol style="list-style-type: none"> <li>۱. سالم، تمیز، عاری از رگه، سوراخ ریز، ذرات یا اجسام خارجی، خراش، پارگی، جمع شدگی، لبه‌های تیز، بو و حباب، دارای پروانه ساخت یا پروانه ورود به کشور، متناسب با نوع پروانه برای مواد غذایی سرد یا گرم باشد.</li> <li>۲. نگهداری ظروف یکبار مصرف در داخل کیسه‌های پلاستیکی تمیز و مستحکم و در بسته و دور از نور مستقیم خورشید</li> </ol>
سطح دو	<p>ج-۱-۱۰-۲ توزیع و سرو غذای بیماران با حفظ زنجیره سرد و گرم صورت می‌پذیرد.</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>❖ توزیع غذا بوسیله ترالی‌های گرم خانه دار / آسانسورهای مخصوص حمل مستقیم غذا از آشپزخانه به داخل بخش‌ها</li> <li>❖ تناسب تعداد دستگاه‌های حمل غذا با تعداد بخش‌های بستری</li> <li>❖ تنظیم دمای غذاهای گرم سرو شده در بالین بیمار</li> <li>❖ رضایت بیماران از دمای غذای سرو شده</li> </ul> <p>از ترالی‌های گرم خانه دار مخصوص حمل غذا و یا آسانسورهای مخصوص حمل مستقیم غذا از آشپزخانه به داخل بخش‌ها استفاده شود. ترالی‌های گرمخانه دار قبل از غذا به برق زده شود. در بیمارستان‌هایی که به دلیل تعدد ساختمان امکان انتقال غذا با تrolley نیست، تمهیداتی از قبیل انتقال غذا در ظروف مناسب به آبدارخانه بخش (وجود گرمکن در آبدارخانه و ترالی گرمخانه دار در آبدارخانه و یا ترالی بن ماری دار) و روش سرو نیمه متمرکز قابل قبول است. سالم بودن ترالی حمل غذا و المنت آن‌ها مستمر بررسی شود. دمای غذایی که بدست بیمار می‌رسد از ۵۷ درجه سانتی‌گراد کمتر نباشد. طول مدت توزیع غذای گرم از محل طبخ به بخش‌ها باید حدود ۳۰ دقیقه باشد. شرایط برای تامین زنجیره گرم و رسیدن به دمای بالاتر از ۶۰ درجه سلسیوس از مرحله تولید تا زمانی که مواد خوردنی و آشامیدنی به دست مصرف کننده می‌رسد فراهم شود. همچنین اقدامات و تجهیزات لازم برای تامین زنجیره سرد و رسیدن به دمای پایین تر از ۵ درجه سلسیوس (از مرحله تولید تا زمانی که مواد خوردنی و آشامیدنی به دست مصرف کننده می‌رسد) فراهم شود.</p>



سطح سه	ج-۱-۱-۳ در هر وعده، در کنار غذای اصلی، پیش غذا و دورچین برای بیماران سرو می‌شود.
	<ul style="list-style-type: none"> <li>❖ استفاده از پیش غذا در منوی غذایی متناسب با رژیم غذایی بیمار</li> <li>❖ استفاده از دورچین در منوی و سرو غذایی متناسب با رژیم غذایی بیمار</li> </ul> <p>تعریف پیش غذا طبق مجموعه ضوابط بخش تغذیه بیمارستان شامل غذاهای کم حجم و کم کالری است و باید متناسب با بیماری و رژیم غذایی بیمار باشد. از رایج ترین پیش غذاها انواع سوپ و سالاد می باشد. همچنین استفاده از سبزیجات پخته و لیموی تازه با تزئین زیبا به عنوان پیش غذا محسوب شده و همچنین باعث ترغیب بیمار به خوردن غذا می‌گردد. دورچین می‌تواند شامل مواد غذایی پرفیبر، پرحجم یا کم کالری ارائه شده به همراه وعده غذایی اصلی مانند سبزیجات و صیفی جات خام یا پخته شده، قارچ و ماست متناسب با رژیم غذایی بیمار سرو شود.</p>
سطح سه	ج-۱-۱-۴ غذا در ظروف چینی سالم سرو شده و از قاشق و چنگال استیل (بجز بخش روانپزشکی) استفاده می‌شود.
	<ul style="list-style-type: none"> <li>❖ سرو غذا در ظرف چینی سالم برای بیماران</li> <li>❖ استفاده از قاشق و چنگال استیل سالم و بهداشتی در بخش‌های بالینی</li> <li>❖ نظارت بر ممنوعیت استفاده از ظروف چینی و قاشق و چنگال استیل در بخش‌های روان پزشکی توسط کارشناس تغذیه</li> </ul> <p>استفاده از ظروف چینی بهداشتی بوده و هم چنین احساس خوش‌آیندی در زمان اقامت برای بیماران تداعی می‌کند. به جای ظرف چینی می‌توان از ظروف آرکوپال و بلور نیز که مشابه ظروف چینی است استفاده شود. تمام ظروف غذا باید سالم و بدون شکستگی باشد و در صورت لب پر شدن جایگزین شود. به منظور حفظ ایمنی بیماران بخش روان پزشکی، استفاده از ظروف چینی، بلور، آرکو پال، قاشق و چنگال استیل و هرگونه اجسام تیز و برنده که احتمال آسیب به بیمار و یا اطرافیان را داشته باشد ممنوع می‌باشد.</p>





## ج-۲ احترام به حقوق گیرنده خدمت

سطح	ج-۲-۱ بیمارستان از رعایت منشور حقوق بیماران اطمینان حاصل می‌نماید.
سطح یک	<p>ج-۲-۱-۱ منشور حقوق بیمار در معرض دید مراجعین است.</p> <p>❖ نصب منشور حقوق بیمار در لابی، ورودی اصلی بیمارستان، ورودی بخش‌های بستری و اورژانس به استثنای بخش‌های ویژه خوانا و قابل رویت بودن متن منشور حقوق بیمار از فاصله یک متری محل نصب در معرض دید باشد و در گوشه‌ها/ زاویه‌های کم تردد سالن‌ها نصب نشود.</p>
سطح دو	<p>ج-۲-۱-۲ کارکنان از منشور حقوق بیمار آگاهی دارند و به آن عمل می‌نمایند.</p> <p>❖ آگاهی رده‌های مختلف کارکنان از مفاد منشور حقوق بیمار</p> <p>❖ انطباق عملکرد به مفاد منشور حقوق بیمار متناسب با نقش هر یک از کارکنان</p> <p>📄 ابلاغیه شماره ۳۸۷۹۵۶ مورخ ۸۸/۸/۱۰ وزارت بهداشت</p>
سطح سه	<p>ج-۲-۱-۳ برنامه‌های آموزشی در زمینه اخلاق بالینی و منشور حقوق بیماران برنامه‌ریزی و اجرا می‌شود.</p> <p>❖ برگزاری دوره‌های آموزشی منشور حقوق بیمار، برای کارکنان بیمارستان</p> <p>❖ نظارت کمیته اخلاق بالینی بر رعایت صحیح منشور حقوق بیمار در بیمارستان</p> <p>❖ ارزیابی انطباق عملکرد کارکنان با آموزش‌ها و رعایت اخلاق حرفه‌ای</p> <p>❖ طراحی اقدام اصلاحی/ برنامه بهبود کیفیت در کمیته اخلاق پزشکی و طرح در جلسات تیم رهبری و مدیریت</p> <p>❖ اجرای اقدامات اصلاحی/ برنامه‌های بهبود کیفیت پس از تصویب و ابلاغ تیم رهبری و مدیریت</p> <p>پایبندی به اصول اخلاق بالینی و رعایت منشور حقوق بیماران نیازمند تغییر در نگرش کارکنان و نهادینه شدن باورهای بیمار محوری در سطح سازمان است. منظور از آموزش‌ها صرفاً برگزاری کلاس‌های آموزشی در حیطه آگاهی نیست و بایستی در قالب مفهومی و کاربردی برگزار شود. در همین راستا آموزش در زمینه‌های سوء رفتار حرفه‌ای، تعهد حرفه‌ای و مهارت‌های ارتباطی اثربخش و مفاد منشور حقوق بیمار توصیه می‌گردد. لذا برنامه‌های آموزشی بایستی به صورت کارگاهی، مهارتی و کاربردی طراحی و اجرا شود. اطلاع رسانی مستمر و موثر با استفاده از بروشور، پمفلت، و سایر روش‌ها صورت پذیرد.</p>
سطح	ج-۲-۲ بیمارستان از رعایت حریم شخصی بیماران اطمینان حاصل می‌نماید.
سطح یک	<p>ج-۲-۲-۱ از هرگونه علائم یا نوشته‌ای که تشخیص بیماری و یا سایر اطلاعات درمانی محرمانه بیمار را آشکار نماید، استفاده نمی‌شود.</p> <p>❖ اطلاع رسانی به تمام بخش‌های بالینی در مورد ممنوعیت آشکارسازی اطلاعات درمانی بیمار</p> <p>❖ آگاهی کارکنان بخش‌های بالینی نسبت به ممنوعیت آشکارسازی اطلاعات درمانی بیمار</p> <p>❖ عدم درج نام و نام خانوادگی، تشخیص بیماری و سایر اطلاعات درمانی در روی جلد پرونده بیمار، تابلوی موجود در بالین بیمار و تابلوی بخش</p> <p>اطلاعات درمانی بیمار شامل تشخیص‌های احتمالی یا قطعی و سایر اطلاعات تشخیصی و درمانی است. در صورتیکه یکی از همراهان بیمار پزشک/پیراپزشک و یا سایر رشته‌های وابسته به گروه پزشکی است و جهت مطالعه تقاضای پرونده بیمار را نماید، صرفاً با اعلام رضایت بیمار یا ولی قانونی او موافقت می‌شود. نحوه اخذ رضایت به صورت خصوصی و نا محسوس باشد که موجب عوارض روحی و حاشیه‌ای برای بیمار نشود. با توجه به الزام حفاظت از اطلاعات درمانی بیمار و آگاهی او یا ولی قانونی او از تشخیص‌های احتمالی/ قطعی لازم است تمامی نکات ایمنی در گفتار کارکنان، تابلوها و جلد پرونده بیمار توسط سرپرستاران و روسای بخش نظارت و مراقبت شود.</p>
سطح یک	<p>ج-۲-۲-۲ خدمات درمانی و تشخیصی با رعایت حریم شخصی به مراجعین و بیماران ارائه می‌شود.</p> <p>❖ ارائه خدمات به بیماران با رعایت موازین انطباق، توسط کارکنان همگن و با رعایت احترام به شان و منزلت انسانی</p> <p>❖ رعایت حریم شخصی، محرمانگی اطلاعات و ارزش‌های بیماران در حین ارائه خدمات مراقبتی، تشخیصی و درمانی</p> <p>❖ عدم استفاده از دوربین‌های مدار بسته در حریم خصوصی بیماران</p> <p>❖ تعیین روشی معین برای کسب اجازه، پیش از ورود کارکنان به اتاق بیمار/ بیماران در بخش‌های بالینی و رعایت آن</p> <p>❖ پیش بینی نحوه محفوظ نمودن فضای اطراف هر تخت در اتاق‌های عمومی با استفاده از جداکننده یا پاراوآن</p> <p>❖ اقامت بیماران در بخش‌های بستری عادی بزرگسالان، به صورت تفکیک اتاق‌های بستری خانم‌ها و آقایان</p> <p>ارائه خدمات مراقبتی توسط کارکنان همگن انجام شود مگر در شرایطی که تاخیر در مراقبت موجب به مخاطره افتادن حیات بیمار شود. در حین ارائه خدمات مراقبتی، تشخیصی و درمانی، حریم شخصی، محرمانگی اطلاعات و ارزش‌های مورد قبول بیماران در تمامی بخش‌ها/ واحدها رعایت می‌شود.</p>



سطح یک	<p>ج-۲-۳ پوشش بیماران بارعایت موازین شرعی، اخلاق حرفه‌ای و تامین امنیت روانی بیمار و حفظ حریم او تامین می‌شود.</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>❖ حفظ حریم و پوشش بارعایت موازین شرعی، اخلاق حرفه‌ای و تامین امنیت روانی بیمار با پوشش مناسب در اتاق بستری یا زمان جابجایی بیمار</li> <li>❖ تعیین نحوه رسیدگی به درخواست بیمار و خانواده آن‌ها درخصوص افزایش حدود حریم و رعایت اعتقادات آن‌ها</li> <li>❖ تعیین نحوه حضور افراد مجاز با رعایت قوانین انطباق در حریم خصوصی بیمار و اجرای آن</li> <li>❖ تعیین کارکنان و رده‌های شغلی مجاز دارای دسترسی به اطلاعات بیماران</li> <li>❖ تعیین همراهان مجاز در دسترسی به اطلاعات محرمانه بیماران</li> </ul>
سطح یک	<p>ج-۲-۴ معاینه‌های زنان و زایمان در موارد ضرورت انجام توسط افراد غیر هم جنس، باحضور محارم بیمار یا یک نفر از کارکنان فنی زن انجام می‌شود.</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>❖ بکارگیری پزشکان همگن در معاینات و ارائه خدمات تشخیصی درمانی زنان و زایمان</li> <li>❖ حضور کارکنان فنی هم جنس یا یک نفر محرم یا معتمد بیمار بنا به درخواست وی در معاینات</li> </ul> <p>حضور محارم از اعضای خانواده باید با رضایت بیمار باشد و در مواردی که بیمار تمایل ندارد یکی از اعضای خانواده در زمان معاینه پزشک غیر همگن بر بالین وی حضور یابد، ضروریست یکی از کارکنان همگن بیمارستان حضور یابد.</p>
سطح یک	<p>ج-۲-۵ ارایه خدمات به بیماران، با رعایت موازین انطباق توسط کارکنان همگن و با رعایت احترام به منزلت انسانی انجام می‌شود.</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>❖ بکارگیری کارکنان همگن در بخش‌ها و واحدها کلینیکی و پاراکلینیکی</li> <li>❖ استفاده بیمار بر همگن در همه انتقال‌های بین بخشی و درون بخشی در انتقال به سایر بخش‌های کلینیکی و پاراکلینیک</li> <li>❖ چینش کارکنان با رعایت اصول ارائه خدمات توسط کارکنان همگن در تمامی نوبت‌های کاری بخصوص در بخش‌های ویژه و بیماران با کاهش هوشیاری</li> </ul> <p>در فوریت‌های پزشکی که حفظ حیات و سلامتی بیمار در اولویت است، ارایه خدمات تشخیصی، درمانی و مراقبتی به بیماران توسط کارکنان غیر همگن انجام و جایگزینی کارکنان همگن در اولین فرصت پس از رفع شرایط تهدید کننده حیات بیمار صورت می‌پذیرد. پروسیجرهای خاص مانند، گذاشتن سوند، تراشیدن موضع، سونوگرافی‌های واژینال، یوروگرافی، باریم انما، هیسترو سالپنگو گرافی، ماموگرافی، کولون سکوپ و آکو کاردیوگرافی بایستی در تمام نوبت‌های کاری توسط کارکنان همگن انجام شود.</p>
سطح یک	<p>ج-۲-۶ اقامت بیماران در بخش‌های بستری عادی بزرگسالان، به صورت تفکیک اتاق‌های بستری خانم‌ها و آقایان است.</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>❖ تفکیک اتاق بستری بیماران مرد یا زن در بخش‌های بزرگسال</li> <li>❖ تفکیک سرویس بهداشتی و حمام مردانه و زنانه در بخش‌های بزرگسال</li> <li>❖ استفاده از جداکننده بین بیماران در تمامی بخش‌ها</li> </ul> <p>در بخش‌های بستری که دو مسیر ورودی و راهروی جداگانه دارد یک مسیر به بیماران خانم و مسیر دیگر به بیماران آقا اختصاص داده شود.</p>
سطح دو	<p>ج-۲-۷ حفاظت از اموال گیرنده خدمت برنامه‌ریزی شده و بر اساس آن عمل می‌شود.</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>❖ صورتجلسه نمودن اموال بیماران در بدو ورود در حضور یک نفر شاهد از نزدیکان بیمار</li> <li>❖ دریافت رسید پس از تحویل اموال بیماران به همراه یا فرد مورد اعتماد بیمار</li> <li>❖ صورتجلسه اموال بیمار در بیماران تصادفی و منتقل از طریق اورژانس با حضور کارشناس اورژانس و مامور انتظامات</li> <li>❖ تحویل صورتجلسه و اموال بیماران تصادفی و منتقل از طریق اورژانس به دفتر مدیریت/ حفاظت فیزیکی یا هر مسئول دیگر به تشخیص بیمارستان</li> <li>❖ تحویل اموال بیمار به وی یا خانواده‌اش و دریافت رسید دریافت در زمان ترخیص</li> </ul> <p>هرگونه سلب مسئولیت در زمینه حفاظت از اموال گیرنده خدمت حتی در صورت اطلاع رسانی عمومی قابل قبول نیست.</p>



سطح سه	ج-۲-۸ در اتاق‌های بیش از یک تخت، با رعایت اصول زیبا شناختی و عدم نقض فاصله استاندارد بین تخت‌ها، حریم هریک از تخت‌ها محفوظ است.
	<ul style="list-style-type: none"> <li>❖ نصب جداکننده بین تخت‌ها با رنگ ملایم و متناسب با رنگ سایر وسایل موجود در اتاق بیمار</li> <li>❖ جنس قابل شستشو و بهداشتی جداکننده‌ها</li> <li>❖ عدم نقض فاصله استاندارد بین تخت‌ها</li> <li>❖ عدم نقض حریم خصوصی بیماران</li> </ul>
	استفاده از پاراوان سالم، دارای رنگ ملایم تا شو متصل به زمین یا سقف توصیه می‌شود.
سطح	<b>ج-۲-۳ نظام کارآمد رسیدگی به شکایت در بیمارستان طراحی شده و بر اساس آن عمل می‌شود.</b>
سطح یک	ج-۳-۱ نحوه رسیدگی به شکایات، انتقادات و پیشنهادات بیماران در معرض دید مراجعین در سطح بیمارستان است.
	<ul style="list-style-type: none"> <li>❖ تدوین فرآیند نحوه اعلام و بررسی شکایت / انتقادات / پیشنهادات با ذکر نام صاحبان فرایند به صورت فلوچارت ساده و قابل فهم</li> <li>❖ نصب فرآیند مذکور حداقل در واحد پذیرش، اورژانس، حسابداری و سالن‌های انتظار و در معرض دید گیرندگان خدمت</li> <li>❖ آگاهی کارکنان بیمارستان از فرایند شکایت / انتقادات / پیشنهادات اعلام شده</li> <li>❖ انطباق عملکرد کارکنان بر اساس فرایند شکایت / انتقادات / پیشنهادات</li> </ul>
	اندازه فلوچارت رسم شده حداقل A3 باشد و در معرض دید مراجعین و بیماران نصب شود.
سطح دو	ج-۲-۲ شکایت‌های وارده اعم از کتبی و شفاهی، رسیدگی و ضمن ارائه بازخورد به متقاضی در صورت لزوم، جبران خسارت می‌شود.
	<ul style="list-style-type: none"> <li>❖ جمع آوری و تحلیل ریشه‌ای شکایات، انتقادات و پیشنهادات بیمار، خانواده و کارکنان توسط دفتر رسیدگی به شکایات / پیگیری امور بیماران و دفتر بهبود کیفیت</li> <li>❖ ارائه گزارش تحلیلی و جمع بندی نتایج موارد شکایات، انتقادات و پیشنهادات بیمار، خانواده و کارکنان به کمیته پایش سنجش کیفیت و اخلاق بالینی</li> <li>❖ بررسی گزارش تحلیلی در کمیته پایش سنجش کیفیت و اخلاق بالینی و ارائه پیشنهادات اصلاحی / تدوین برنامه بهبود کیفیت به تیم رهبری و مدیریت</li> <li>❖ تصویب پیشنهادات اصلاحی / برنامه بهبود کیفیت در خصوص شکایات، انتقادات و پیشنهادات توسط تیم رهبری و مدیریت</li> <li>❖ شناسایی موارد منجر به خسارات به گیرندگان خدمت / کارکنان و اقدام در راستای جبران خسارت توسط تیم رهبری و مدیریت</li> </ul>
	دفتر بهبود کیفیت با مشارکت مسئول واحد رسیدگی به شکایت / حداقل در بازه زمانی (سه ماهه) مجموع پیشنهادات و شکایات واصله را به صورت سیستماتیک تحلیل نموده و نتایج در جلسه مشترک کمیته اخلاق بالینی و کمیته پایش سنجش کیفیت مطرح و پیشنهادات اصلاحی / برنامه بهبود کیفیت تصویب و برای تایید نهایی و تامین منابع احتمالی مورد نیاز به تیم رهبری و مدیریت گزارش می‌شود.
	دفتر رسیدگی به شکایت موظف است بلافاصله پس از دریافت شکایات حضوری نسبت به طبقه بندی و اولویت بندی اقدام و به صورت آنی، فوری، درالویت اول و در نوبت رسیدگی طبقه بندی کرده و پس از هماهنگی با مسئولان مربوط، نتایج را به متقاضی گزارش نماید.
	➤ سطح بندی پیشنهادی در خصوص نحوه رسیدگی به شکایت‌های واصله
	۱. رسیدگی آنی، به صورت حضوری و بلافاصله‌ای در صحنه با پی گیری میدانی صورت پذیرد.
	۲. رسیدگی فوری، به صورت تلفنی بلافاصله پیگیری شود.
	۳. رسیدگی در اولویت اول، تا پایان روز کاری
	۴. رسیدگی بدون اولویت، برحسب حساسیت موضوع و نوبت بندی برای پی گیری در اولین فرصت



<p>ج-۳-۲ پیگیری امور بیماران با رویکرد پیشگیری از شکایات و ناراضی‌تی، برنامه‌ریزی شده و بر اساس آن عمل می‌شود.</p>	سطح سه
<ul style="list-style-type: none"> <li>❖ فعالیت دفتر پیگیری امور بیماران همزمان با انجام ماموریت‌های رسیدگی به شکایات، پیشنهادات و انتقادات با رویکرد پیشگیری از بروز شکایات و ناراضی‌تی</li> <li>❖ شناسایی موارد امور بیماران که نیازمند پی‌گیری برای تسهیل و روان سازی هستند توسط دفتر پیگیری امور بیماران</li> <li>❖ پیگیری امور بیماران در مورد کفایت خدمات و مشکلات احتمالی و رفع موانع فرایندی / ناهماهنگی‌های بین بخشی توسط دفتر پیگیری امور بیماران</li> <li>❖ بازدیدهای میدانی و بررسی وضعیت روند مراقبت و درمان بیماران و شناسایی مشکلات و عوامل ناراضی‌تی بیماران توسط دفتر پیگیری امور بیماران</li> <li>❖ کنترل فرآیندهای اصلی و خدمات ارائه شده به بیمار از نظر زمان دسترسی به خدمات و مدت انتظار بیمار با همکاری تمامی صاحبان فرایند</li> <li>❖ وجود سامانه مشاوره/ پیگیری امور بیماران از طریق تلفن/ پیامک/ مکاتبه با پزشکان معالج در تسهیل روند خدمات به بیماران</li> <li>❖ تصویب پیشنهادات اصلاحی/ برنامه بهبود کیفیت در خصوص موارد انطباق شناسایی شده در فرایند پیگیری مستمر امور بیماران توسط تیم رهبری و مدیریت</li> <li>❖ شناسایی موارد منجر به خسارات به گیرندگان خدمت و گزارش به تیم رهبری و مدیریت جهت تصمیم‌گیری و اقدام مقتضی</li> </ul>	
<p>رسیدگی به شکایت مفهومی غیرفعال و پاسخگویی پس از وقوع دارد. بار منفی واژه شکایت نیز حس ناراضی‌تی و مغایرت با فرهنگ بیمار محوری را تداعی می‌نماید. لذا فعالیت دفتر پیگیری امور بیماران به جایگزینی دفتر رسیدگی به شکایات با رویکرد پیشگیری از بروز شکایات و ناراضی‌تی در بیمارستان مبتنی بر اصول بیمار محوری مورد تأکید اعتباربخشی است. در این روش به جای آنکه منتظر بروز ناراضی‌تی باشیم با حضور در محل ارائه خدمات ضمن شناسایی موارد عدم انطباق پیش از بروز ناراضی‌تی نسبت به رفع موارد انطباق و تسهیل خدمات برای بیماران اقدام می‌شود. این شیوه از حمایت از بیماران در نهایت منجر به شناسایی نقص‌های فرایندی و بهبود روند خدمات خواهد شد. این امر بویژه در اقامت طولانی بیماران، کنسلی اعمال جراحی، کیفیت هتلینگ، کیفیت مراقبت‌های پرستاری و ویزیت‌های پزشکی و پاسخگویی به نیازهای غیر پزشکی بیمارستان بسیار راهگشا و کمک کننده است. در این دفتر بایستی حداقل یک کارشناس بالینی حضور داشته باشد و برنامه‌های رسیدگی به شکایات، انتقادات و پیشنهادات نیز در همین دفتر برنامه‌ریزی و انجام شود. تیم‌های دائمی و موقت کمکی برای این دفتر با حمایت رئیس/مدیرعامل بیمارستان تعیین و در بازدیدهای میدانی برای پیگیری امور بیماران مشارکت می‌نمایند. این امر در ترویج فرهنگ بیمار محوری نیز بستر سازی نموده و تمامی کارکنان را درگیر مشکلات سازمان و بیماران می‌نماید. به این ترتیب اصلاح رفتار سازمانی نیز از جریان پی‌گیری فعال و پیشگیرانه امور بیماران حاصل می‌شود.</p>	
<p>ج-۲-۴ مراجعین، بیماران و خانواده آن‌ها از خدمات بیمارستان رضایت دارند.</p>	
<p>ج-۲-۴-۱ رضایت گیرندگان خدمت به صورت فصلی و با فاصله سه ماه، ارزیابی و بر اساس نتایج آن اقدامات اصلاحی/ برنامه بهبود مؤثر اجرا می‌شود.</p>	سطح یک
<ul style="list-style-type: none"> <li>❖ تدوین پرسشنامه روا و پایا رضایت سنجی از بیماران بستری، خانواده و سرپایی با محوریت دفتر بهبود کیفیت</li> <li>❖ گزارش تحلیلی نتایج رضایت سنجی بیماران و همراهان به تیم رهبری و مدیریت توسط مسئول بهبود کیفیت</li> <li>❖ شناسایی موارد معنی دار اعم از موارد بحرانی و موفق، ارائه گزارش نهایی به تیم رهبری و مدیریت</li> <li>❖ اقدام اصلاحی/ تدوین و ابلاغ برنامه بهبود کیفیت توسط تیم رهبری و مدیریت بر اساس گزارش تحلیلی</li> </ul>	
<p>سنجش رضایت از بیماران و همراهان باید با پرسشنامه پایا و روا و در دو فرم مستقل حداقل سه ماه یک بار (فصلی) انجام شود. لازم است روایی و پایایی پرسشنامه مذکور توسط دفتر بهبود کیفیت بررسی و در کمیته پایش و سنجش کیفیت تصویب شود. رضایت سنجی از مراجعین، بیماران و خانواده همراهان حداقل سه ماه یک بار با محوریت دفتر بهبود کیفیت انجام شود و نتایج رضایت سنجی بیماران و همراهان در جلسه مشترک کمیته اخلاق بالینی و در کمیته پایش و سنجش کیفیت بررسی و موارد معنی دار اعم از موارد بحرانی و موفق، شناسایی و گزارش نهایی به تیم رهبری و مدیریت ارائه و اقدام اصلاحی/ تدوین و ابلاغ برنامه بهبود کیفیت توسط تیم رهبری و مدیریت صورت پذیرد.</p>	
<p>➤ حداقل شاخص‌هایی که بایستی در این نظر سنجی مد نظر باشد</p>	
<ol style="list-style-type: none"> <li>۱. متوسط رضایت کلی</li> <li>۲. متوسط رضایت در هر محور/ پرسش</li> <li>۳. رضایت کلی در هر بخش و رضایت در هر محور/ پرسش در هر بخش</li> <li>۴. مقایسه نتایج کلی و محور به محور در بخش‌های مختلف</li> </ol>	
<p>به منظور حذف هرگونه تداخل منافع لازم است ارزیابان مستقل بکار گرفته شوند و پس آموزش آن‌ها توسط دفتر بهبود نسبت به نظر سنجی واقعی بیماران و همراهان اقدام نمایند. در این فرآیند هر گونه عوامل مداخله کننده که نظر بیمار را تحت تأثیر قرار دهد کنترل شود (مانند حضور کارکنان در زمان نظر سنجی، مهارت ارتباطی پرسشگر و تأکید او بر محرمانگی و بی‌نام بودن فرم‌ها) پرسشگران از بین کارکنان اداری و یا خارج از بیمارستان (داوطلبین) انتخاب شوند. انجام رضایت سنجی یک هفته پس از ترخیص بیماران مناسب ترین زمان است.</p>	



سطح دو	ج-۲-۴-۲ بیماران استفاده از خدمات این بیمارستان را به بستگان و آشنایان خود توصیه می‌نمایند.
	❖ در مصاحبه با بیماران رضایتمندی آن‌ها تا حدی است که استفاده از خدمات این بیمارستان را به بستگان و آشنایان خود توصیه می‌نمایند. بالاترین مرتبه رضایت مندی توصیه بیمارستان به بستگان و آشنایان است که در حین ارزیابی از طریق مصاحبه با بیماران ارزیابی می‌شود. این سطح از رضایتمندی در ارزیابی جامع اعتباربخشی ارزیابی خواهد شد.
سطح سه	ج-۲-۴-۳ همراه/ خانواده بیمار در صورت نیاز، استفاده از خدمات این بیمارستان را به بستگان و آشنایان خود توصیه می‌نمایند.
	❖ در مصاحبه با همراه/ خانواده بیمار رضایتمندی آن‌ها تا حدی است که استفاده از خدمات این بیمارستان را به بستگان و آشنایان خود توصیه می‌نمایند. بالاترین مرتبه رضایت مندی توصیه بیمارستان به بستگان و آشنایان است که در حین ارزیابی از طریق مصاحبه با بیماران ارزیابی می‌شود. این سطح از رضایتمندی در ارزیابی جامع اعتباربخشی ارزیابی خواهد شد.
سطح سه	ج-۲-۴-۴ بیماران نهادینه بودن اصول بیمار محوری و ارجحیت منافع بیماران را در بیمارستان تایید می‌نمایند.
	❖ در مصاحبه با بیماران، آن‌ها نهادینه بودن اصول بیمار محوری و ارجحیت منافع بیماران را در بیمارستان تایید می‌نمایند. این مصاحبه در ارزیابی جامع اعتباربخشی انجام خواهد شد.
	➤ مصادیق مورد پرسش در خصوص نهادینه بودن اصول بیمار محوری
	<ol style="list-style-type: none"> <li>۱. ارجحیت منافع بیماران در بیمارستان در هر شرایطی</li> <li>۲. اولویت بخشی به خدمات به موقع به بیماران در تمام ساعات شبانه روز</li> <li>۳. اهمیت دادن به نظرات و نیازها و سوالات بیمار در طول بستری</li> <li>۴. پاسخگویی، راهنمایی و کمک به بیماران از سوی تمام کارکنان بیمارستان به عنوان یک فرهنگ سازمانی</li> <li>۵. مشارکت بیمار در تصمیم‌گیری تشخیص و درمان</li> <li>۶. اطمینان بیمار به تیم درمان و ارتباط موثر آن‌ها با بیمار</li> <li>۷. توجه بیمارستان به آموزش خود مراقبتی و ارتقای سلامت بیمار</li> <li>۸. حق برخورداری از تصمیم‌گیری آزادانه در مداخلات تهاجمی و رعایت اصول رضایت آگاهانه</li> <li>۹. حق انتخاب اتمام درمان و دارو توسط بیمار بجز در موارد مرتبط با حفظ حیات بیمار در صورت انجام اقدام درمانی خاص</li> <li>۱۰. برخورد مشفقانه، محترمانه و مبتنی بر ارزش‌های انسانی پزشکان و کارکنان با تمامی بیماران</li> <li>۱۱. مطابقت صورتحساب نهایی بیمار با اقدامات انجام شده در بیمارستان</li> <li>۱۲. حساسیت و واکنش فوری کادر درمان به مشکلات بیماران به عنوان اولویت اول کاری</li> </ol>

