



بیمارستان والفجرتفرش

عنوان روش اجرایی: کنترل کیفی تجهیزات پزشکی یا آزمون کالیبراسیون		
تاریخ تدوین: 1396/07/01 تاریخ ابلاغ: 1396/07/07 تاریخ آخرین بازنگری: 1397/07/01	دامنه روش اجرایی مدون : معاونت غذا و دارو. واحد مهندسی پزشکی. مسئولین بخش ها کد روش اجرایی مدون: ۳-PRO-EM صفحه: ۱ از ۱	
تعاریف: مقایسه خروجی دستگاه تحت آزمایش توسط دستگاه آزمونگر با صحت و دقت معلوم و قابل ردیابی در شرایط معین و در محدوده مشخص شده و مقایسه با مرجع استاندارد.		
هدف: اطمینان از صحت عملکرد به منظور جلوگیری از ایجاد صدمه به بیمار و خرابی		
منابع و مراجع:		
مسئولیت ها و اختیارات:		
شیوه انجام کار: (چه فعالیتی، چه زمانی، در چه محلی و توسط چه کسی انجام میشود) ۱- تجهیزات در فواصل زمانی مشخص طبق نظر دانشگاه علوم پزشکی اراک مورد تست کالیبراسیون قرار میگیرند. ۲- شرکت های ثالث که متصدی امور کالیبراسیون هستند تجهیزات را مورد تست قرار می دهند. ۳- شرکت های مجاز به امر کالیبراسیون توسط اداره کل تجهیزات پزشکی وزارت متبوع از طریق سایت www.imed.ir اعلام میگردد. ۴- معاونت غذا و دارو دانشگاه علوم پزشکی اراک اقدامات لازم جهت انتخاب شرکت و هماهنگی لازم با نمایندگان شرکت مربوطه را انجام می دهد. ۵- واحد مهندسی پزشکی نظارت بر اجرای فرآیند کالیبراسیون را بر عهده دارد. ۶- شرکت متصدی امور پس از تست دستگاه و اطمینان از صحت عملکرد دستگاه گواهی کنترل کیفی دستگاه را صادر می کند. ۷- گواهی کنترل کیفی تجهیزات پس از بررسی و مقایسه با استاندارد مرجع در زونکن مربوطه به هر بخش بایگانی میگردد.		
مستندات مرتبط:		
تهیه کننده: مهندس راضیه یزدانی-مسئول تجهیزات پزشکی	تایید کننده: مهندس علی سلگی-مدیر بیمارستان	ابلاغ کننده: دکتر کوروش دالوندی-ریاست بیمارستان
		