

قرارات بخصوص «مراكز المساعدة الطبية على الإنجاب» في الإمارات 3



ابوظبي: «الخليج»

أصدر عبد الرحمن العويس، وزير الصحة ووقاية المجتمع، ثلاثة قرارات وزارية في شأن المعدات والأجهزة الطبية الواجب توافرها في مراكز المساعدة الطبية على الإنجاب، ومعايير تقييم المراكز، وسجلات قيد العمليات المتعلقة بتقنيات المساعدة الطبية على الإنجاب.

وحدد القرار الأول الذي يدخل حيز التنفيذ منتصف يناير الجاري، المعدات والأجهزة الطبية الواجب توافرها في المركز، منها جهاز لرقابة جودة عمل وأداء الأجهزة على مدار الساعة لضمان عدم تلف العينات، وأجهزة إضافية رئيسية يشترط توفيرها في مختبر علم الأجنة، لضمان رفع جودة نتائج عمليات الإخصاب، ومولد كهربائي، ووفق شروط تطبيق أحدث المعايير العالمية للجودة والسلامة في المساعدة الطبية يجب على جميع المراكز ضرورة التأكد من توفير العدد الكافي بالحد الأدنى من الأجهزة ذات الأهمية العالية والالتزام بتوفير الأجهزة البديلة فوراً في حال وجود أي عطل يؤثر في مستوى سلامة عينات المتعاملين وتقديم الخدمة ويجب ان يتناسب عدد الأجهزة مع عدد الحالات وحجم العمل ومتطلباته في مركز المساعدة الطبية على الإنجاب، كما يجب توفير نظام للتتبع ومراقبة أداء الأجهزة. ونص القرار الثاني الذي دخل حيز التنفيذ بتاريخ 16 ديسمبر 2022، على تحديد 19 معياراً لتقييم المراكز منها، مدى

توافر الحد الأدنى على الأقل من الكوادر الطبية والفنية والإدارية في المركز، ومدى توافر التوثيق الدقيق لجميع العينات المجمدة، ومدى توافر التوثيق الصحيح لحالة ومصير البويضات التي جمعت، والأجنة الناتجة عنها لاحقاً، ونسبة نجاح عمليات المساعدة الطبية على الإنجاب، بالمقارنة بعدد الحالات التي يتعامل معها المركز، بحسب المقارنات المعيارية المحلية والعالمية، ومدى رضا المتعاملين، ونسبة المخالفات التي ارتكبها المركز خلال العام، وعدد الشكاوى المقدمة بحقه ونوعها وكيفية التعامل معها.

وجاء في القرار الثالث الذي أعطى المراكز مهلة لتوفيق أوضاعها تنتهي منتصف يناير الجاري، انه يلتزم مركز المساعدة الطبية على الإنجاب بالاحتفاظ بالسجلات لقيد العمليات المتعلقة بتقنيات المساعدة على الإنجاب، مع مراعاة المعلومات والبيانات المطلوبة، من الزوجين أو ذوي الشأن بحسب الأحوال، وفقاً لسجل البطاقة التعريفية، وسجل المختبر، وسجل المدير الطبي للمركز، والملف الطبي، ويجب تدوين اسم فني المختبر واسم الطبيب المعالج في الملف الطبي كما يجب إرفاق جميع المستندات، ونماذج الموافقات المقررة في هذا الشأن لكل دورة علاج، إلى جانب سجل العاملين فيه.