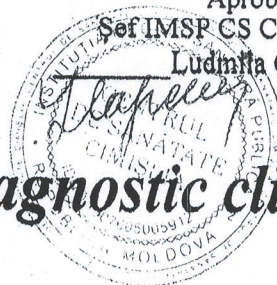


Regulamentul privind laboratorul de diagnostic clinic CS Cimişlia



1.1. Regulamentul privind laboratorul de diagnostic clinic

1. Laboratorul de diagnostic clinic **CS Cimişlia** este o subdiviziune de diagnosticare medicală a instituției medico-sanitare cu statutul de secție.
2. LDC, indiferent de modul de subordonare și forma de proprietate, trebuie să dețină certificat referitor la tipul de activitate declarat.
3. Administrarea LDC se efectuează de către șeful laboratorului, care este numit și eliberat din funcție de către conducătorul instituției în conformitate cu legislația în vigoare.
4. Activitatea LDC este reglementată de documentele normative în vigoare și de prezentul regulament.
5. Statele LDC se stabilesc în conformitate cu prevederile actelor normative în vigoare, randamentul și specificul tipurilor de investigații înfăptuite, ținând cont de tipul instituției medico-sanitare sau se calculează după volumul de lucru efectuat.
6. Dotarea LDC cu echipament, reactivi și articole de laborator se efectuează în conformitate cu profilul și nivelul instituției medicale.
7. LDC se amplasează în încăperi special amenajate, care trebuie să corespundă pe deplin cerințelor normelor sanitare de construcție, regulamentelor de exploatare a tehnicii și securității specifice laboratorului.
8. Randamentul de lucru a personalului se determină în dependență de profilul examinărilor efectuate în laborator, regulamentul atribuțiilor de serviciu, ținându-se cont de normativele de timp calculate la efectuarea examenelor de laborator.
9. Sarcinile de lucru ale personalului sunt determinate de obiectivele laboratorului, regulamentul atribuțiilor de serviciu și totodată de normele de timp calculate la efectuarea examenelor de laborator.
10. Sarcinile de bază ale LDC sunt:
 - efectuarea examenelor de laborator (investigații clinice generale, hematologice, imunologice, citologice, biochimice, microbiologice, etc.) în conformitate cu profilul laboratorului și cu tipurile de cercetări declarate la acreditarea laboratorului sau licențierea instituției. Tipurile și numărul de cercetări efectuate nu trebuie să fie mai mic decât cantitatea minimală recomandată pentru instituția medicală de nivelul dat;
 - implementarea în practică a formelor progresive de muncă; a metodelor moderne de investigare cu o înaltă precizie analitică și siguranță diagnostică;
 - asigurarea și îmbunătățirea calității investigațiilor de laborator prin efectuarea sistematică a controlului intern de calitate și participarea cel puțin o dată pe trimestru în programele de evaluare externă a calității;
 - acordarea ajutorului consultativ medicilor clinicieni la selectarea celor mai informative metode de diagnostic clinic și totodată la interpretarea rezultatelor analizelor de laborator primite la examinarea pacienților;
 - asigurarea personalului medical antrenat în recoltarea probelor biologice cu instrucțiuni detaliate privitor la regulile de prelevare, păstrare și transportarea acestora, care garantează stabilitatea eșantioanelor (probelor) și veridicitatea rezultatelor explorărilor de laborator. Șefii de subdiviziuni (secții) poartă responsabilitatea pentru respectarea strictă a prevederilor acestor instrucțiuni de către personalul medical:
 - ridicarea nivelului de calificare a personalului laboratorului de diagnostic clinic;
 - realizarea și respectarea măsurilor de protecție a personalului și populației, a normelor de igienă și securitate, a regimului antiepidemic în LDC;
 - îndeplinirea documentației de evidență și dare de seamă în conformitate cu registrele și formula-

11. În conformitate cu sarcinile menționate, LDC efectuează:

- însușirea, valorificarea, aplicarea în practică a metodelor de diagnostic de laborator clinic, care corespund profilului și nivelului instituției medicale;
- efectuarea investigațiilor de laborator, eliberarea rezultatelor și a concluziilor în baza datelor obținute.

12. LDC are dreptul:

- de a efectua pe bază de contract explorări de laborator pentru alte instituții medicale;
- de a participa în diferite sisteme de control extern al calității cercetărilor de laborator clinic;
- de a participa la elaborările științifice, efectuate în baza datelor obținute în laborator (rezultatele cercetărilor obținute în laborator prezintă proprietatea lui intelectuală și nu pot fi folosite fără acordul laboratorului).