

سلام علیکم:

احتراماً بدینوسیله به استحضار می‌رساند، با توجه به بند 4-3 ضوابط مدیریت نگهداشت تجهیزات پزشکی کلیه مراکز درمانی می‌بایست در خصوص دستگاه‌های مورد استفاده در مراکز، برنامه ریزی سالیانه جهت کنترل کیفی تجهیزات را در اولویت قرار دهند. لازم بذکر است اجرای کنترل کیفی کلیه تجهیزات پزشکی فعال در مراکز درمانی حداقل سالی یک مرتبه الزامی بوده و با عنایت به بند فوق الذکر در خصوص دستگاه‌هایی که شرکت‌های مورد تأیید جهت کنترل کیفی از طرف این اداره کل در وب سایت [www.imed.ir](http://www.imed.ir) معرفی گردیده- اند، صرفاً می‌بایست از شرکت‌های مذکور خدمات کنترل کیفی دریافت شود. در خصوص سایر دستگاه‌ها (که شرکت کنترل کیفی در آن زمینه معرفی نشده است) مطابق ضوابط ابلاغی شرکت‌های تولید کننده و وارد کننده دستگاه‌های نامبرده ملزم به ارائه خدمات می‌باشند.

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

از طرف  
مهندس سعید تقی‌پوری

رونوشت :

سرکار خانم مهندس تربتی کارشناس خدمات پس از فروش و رتبه بندی

[www.fda.gov.ir](http://www.fda.gov.ir)

[www.imed.ir](http://www.imed.ir)