



РЕПУБЛИКА БЪЛГАРИЯ
МИНИСТЕРСТВО НА ЗДРАВЕОПАЗВАНЕТО

Пл. "Св. Неделя" № 5, София 1000
тел.: (+359 2) 9301 152
факс: (+359 2) 981 1833

www.mh.government.bg

Рег. №02-01-86/30.10.2013 г.

ЧРЕЗ
Г-Н МИХАИЛ МИКОВ
ПРЕДСЕДАТЕЛ НА
42-ТО НАРОДНО СЪБРАНИЕ

ДО
ДОЦ. Д-Р КРАСИМИР МУРДЖЕВ
НАРОДЕН ПРЕДСТАВИТЕЛ В
42-ТО НАРОДНО СЪБРАНИЕ

На Ваш №354-06-402/25.10.2013 г.

НАРОДНО СЪБРАНИЕ	
Вх. №	354 - 06 - 402
Дата	31 / 10 / 2013

10.52
24

ОТГОВОР НА ВЪПРОС

Относно: концепция за промяна на стандарта по клинична лаборатория, с която да бъдат преустановени случаите на престой на пробите и опорочаването на резултатите

УВАЖАЕМИ ГОСПОДИН ПРЕДСЕДАТЕЛ,
УВАЖАЕМИ ГОСПОДИН МУРДЖЕВ,

Медицинският стандарт по клинична лаборатория е утвърден с Наредба № 35 от 6.08.2010 г., издадена от министъра на здравеопазването. В раздел V на стандарта са посочени задължителните изисквания за осигуряване качеството на лабораторните изследвания в отделните етапи, в т.ч. и в преданалитичния етап. Изискват се и работни инструкции за регистрация и идентификация на първичните проби. Има определени критерии за приемане или отхвърляне на първични проби, както и процедури за предаване на резултатите в случай на несъответствие. Има и ясно посочени допълнителни специфични изисквания за манипулационни, разположени извън сградата

на лабораторията, както и за транспорт и съхранение на различни биологични материали. В този смисъл, промяна на стандарта по клинична лаборатория, с която да бъдат преустановени случаите на престой на пробите и опорочаването на резултатите, не е необходима.

Контролът по изпълнението на медицинските стандарти се извършва от Изпълнителна агенция „Медицински одит“ в тясно сътрудничество с регионалните здравни инспекции. В случаи на съществуващи нередности и неспазване на изискванията, посочени в медицинските стандарти, сигналът следва да се изпрати до горепосочените контролиращи институции, които да предприемат необходимите законоустановени действия.

Д-Р ТАНИЯ АНДРЕЕВА
Министър на здравеопазването

