

توافق نامه سطح خدمت "غربالگری بیماری های ژنتیکی"

کد خدمت: ۱۶۰۴۲۵۷۳۱۰۱

مقدمه: برنامه غربالگری بیماری تالاسمی از سال ۱۳۷۶ در ایران طبق دستورالعمل وزارت بهداشت در تمامی مرکز بهداشتی سراسر کشور جهت تشخیص زوجین ناقل بتا تالاسمی و مشکوک به تالاسمی انجام شده و در صورت نیاز به آزمایش پیش از تولد تالاسمی زوجین به آزمایشگاه ژنتیک ارجاع داده می شوند. بیماری های ژنتیکی معمولاً فرد و خانواده را در تمام عمر درگیر می کنند. این بیماری ها معمولاً غیر قابل درمان بوده و یا درمان های بسیار پر هزینه را طلب می کنند و احتمال وقوع مجدد آنها در بارداری های بعدی و یا دیگر اعضای خانواده وجود دارد لذا مشاوره ژنتیک قبل از ازدواج یا قبل از بارداری بسیار ضروری می باشد.

هدف:

- کاهش بروز بیماری های ارثی
- ژنتیکی و ناهنجاری های مادرزادی.
- ظرفیت سازی در نظام سلامت جهت ارائه خدمات ژنتیک جامعه محور.
- کاهش بار بیماری های غیرواگیر دارای عامل مستعد کننده ژنتیکی

مسئولیت:

- آموزش گروه های هدف، افزایش سواد سلامت ژنتیک و توسعه خود مراقبتی.
- شناسایی موارد در معرض خطر بیماری های ارثی - ژنتیکی و ناهنجاری های مادرزادی.
- مشاوره ژنتیک پیش و پس از تشخیص ژنتیک.
- تشخیص ژنتیک.
- مراقبت بیماری های ژنتیک

هزینه ها و پرداخت ها: هزینه بر اساس تعرفه ابلاغی از وزارت متبوع دریافت می گردد.

دوره عملکرد: از زمان مراجعه جهت ازدواج تا پایان قطع پیگیری مهاجرت یا مرگ فرد و ... در بخش خاتمه توافقنامه آورده شده است.

خاتمه توافقنامه:

در پایان این بازه زمانی یک توافق نامه سطح خدمت جدید در صورت حسن عملکرد ایجاد و امضا خواهد شد.