



دییرخانه تدوین و بازنگری بسته بیمه پایه خدمات

شناسامه و استاندارد خرید راهبردی پیمه ای

دستور العمل اجرایی

برنامه تشخیص زود هنگام سرطان دکان رحم

تدوین کنندگان:

دفتر ارزیابی فن آوری، تدوین استاندارد و تعریفه سلامت

با همکاری:

شورای عالی بیمه، سازمان بیمه قامیں اجتماعی، کمیته امداد امام خمینی(ره)، نیروهای مسلح و بیمه

سلامت ایران

۱۳۹۸
فروردین

بسمه تعالی

مقدمه

این دستورالعمل به استناد ماده ۷۰، ۷۲ و ۷۴ برنامه ششم توسعه، سند ملی «پیشگیری و کنترل بیماری‌های غیرواگیر و عوامل خطر مرتبط» مصوب چهاردهمین جلسه شورای عالی سلامت و امنیت غذایی و در راستای محورهای کلی برنامه ملی مدیریت سرطان مصوبه کمیته ملی غیرواگیر و برنامه پیشگیری و تشخیص زودهنگام سرطان دهانه رحم تدوین شده است.

فصل اول: تعاریف

ماده ۱- در این دستورالعمل، اصطلاحات در معانی مشروح ذیل به کار می‌روند:

الف) آزمایش‌های تشخیص زودهنگام سرطان دهانه رحم: مطابق دستورالعمل کشوری تشخیص زودهنگام سرطان دهانه رحم، این آزمایش‌ها شامل سنجش HPV و در صورت لزوم (به صورت رفلکسی) HPV ژنوتایپ ۱۶ و ۱۸ و بررسی نمونه پاپ اسمر است.

ب) واحد ارائه دهنده خدمت نمونه‌برداری: شامل تمامی ارائه‌دهندگان اعم از متخصصان زنان و زایمان، ماما، پزشکان عمومی و آزمایشگاه‌های مجاز عضو شبکه آزمایشگاهی HPV است.

ج) آزمایشگاه‌های عضو شبکه آزمایشگاهی HPV: آزمایشگاه‌های سطح کشور که وظیفه پذیرش نمونه یا نمونه‌برداری از بیمار (در صورت مجاز بودن) و ارسال نمونه به آزمایشگاه‌های جامع HPV را برای تشخیص زودهنگام سرطان دهانه رحم بر عهده دارند.

د) آزمایشگاه‌های (های) جامع HPV: آزمایشگاه جامعی است که مسئولیت کل فرایند پذیرش نمونه از آزمایشگاه‌های عضو شبکه آزمایشگاهی HPV و انجام تست‌های HPV و در صورت لزوم (به صورت رفلکسی) HPV ژنوتایپ ۱۶ و ۱۸ و بررسی نمونه پاپ اسمر را بر عهده دارد.

فصل دوم) الزامات اجرایی

الف- ارائه دهنده خدمات نمونه‌برداری و آزمایش

ماده ۲- تامین تجهیزات نمونه‌برداری بر عهده آزمایشگاه‌های جامع HPV است و افراد دارای صلاحیت نمونه‌برداری موظفند تجهیزات لازم را از آزمایشگاه‌های (های) جامع HPV یا آزمایشگاه‌های عضو شبکه آزمایشگاهی HPV تامین نمایند. هزینه این تجهیزات براساس قیمت اعلامی آزمایشگاه‌های (های) جامع HPV قابل محاسبه و قابل اخذ از بیماران می‌باشد.

ماده ۳- افراد دارای صلاحیت نمونهبرداری موظفند نمونه اخذ شده را ظرف مدت ۴۸ ساعت به آزمایشگاههای عضو شبکه آزمایشگاهی HPV (یا مرکزی که توسط آزمایشگاه جامع HPV مشخص شده است) تحويل دهند.

ماده ۴- افراد دارای صلاحیت نمونهبرداری، موظفند فرم مشخصات فردی و بالینی استاندارد را مطابق دستورالعمل کشوری تشخیص زودهنگام سرطان دهانه رحم، تکمیل و مشخصات بیمار را بر روی ابزار نمونهبرداری ثبت نمایند.

ماده ۵- آزمایشگاههای عضو شبکه آزمایشگاهی HPV (یا مرکزی که توسط آزمایشگاه جامع HPV مشخص شده)، مجاز به دریافت نمونههایی هستند که بیش از ۴۸ ساعت از زمان نمونه گیری آنها نگذشته باشد.

ماده ۶- آزمایشگاههای عضو شبکه آزمایشگاهی HPV (یا مرکزی که توسط آزمایشگاه جامع HPV مشخص شده) موظف به پذیرش نمونه و ثبت اطلاعات فردی و بالینی فرد در سامانه یکپارچه مدیریت اطلاعات سرطان (سیمای سرطان) معرفی شده توسط وزارت بهداشت، درمان و آموزش پزشکی هستند.

ماده ۷- آزمایشگاههای عضو شبکه آزمایشگاهی HPV (یا مرکزی که توسط آزمایشگاه جامع HPV مشخص شده)، موظفند به صورت هفتگی، نمونههای جمعآوری شده را به آزمایشگاه(های) جامع HPV مورد تایید وزارت بهداشت، درمان و آموزش پزشکی ارسال نمایند.

ماده ۸- آزمایشگاه(های) جامع HPV موظف به ثبت نتایج آزمایش‌های بیماران در سامانه یکپارچه مدیریت اطلاعات سرطان (سیمای سرطان) هستند.

ماده ۹- فرایند اجرایی ارائه خدمت، مطابق فلوچارت پیوست می‌باشد.

ب- وزارت بهداشت، درمان و آموزش پزشکی

ماده ۱۰- دستورالعمل استاندارد نحوه انجام آزمایش‌ها در آزمایشگاه(های) جامع HPV مطابق دستورالعمل ابلاغی آزمایشگاه مرجع سلامت وزارت بهداشت، درمان و آموزش پزشکی است.

ماده ۱۱- وزارت بهداشت، درمان و آموزش پزشکی موظف است آزمایشگاه(های) جامع HPV را به سازمان‌های بیمه‌گر پایه اعلام نماید.

ماده ۱۲- نظارت بر عملکرد آزمایشگاه(های) جامع HPV و کسب اطمینان از عملکرد آنها بر عهده آزمایشگاه مرجع سلامت وزارت بهداشت، درمان و آموزش پزشکی است.

ماده ۱۳- وزارت بهداشت، درمان و آموزش پزشکی موظف است امکان دسترسی به سامانه یکپارچه مدیریت اطلاعات سرطان (سیمای سرطان) را برای آزمایشگاههای عضو شبکه آزمایشگاهی، مراکز ارجاع دهنده، سازمان‌های بیمه‌گر پایه و افراد دارای صلاحیت تجویز خدمت فراهم نماید.

ج- سازمان‌های بیمه‌گر پایه

ماده ۱۴- نحوه عقد قرارداد با سازمان‌های بیمه‌گر پایه مطابق «ضوابط و دستورالعمل‌های یکسان بیمه‌های پایه مصوب شورای عالی بیمه سلامت کشور» می‌باشد. سازمان‌های بیمه‌گر پایه مکلف به عقد قرارداد و پرداخت تعرفه خدمت به آزمایشگاه(های) جامع HPV براساس این دستورالعمل هستند.

ماده ۱۵- ارسال اطلاعات به سازمان‌های بیمه‌گر پایه‌ای که مجهز به سیستم مکانیزه هستند به شکل مکانیزه و با وب سرویس انجام پذیرد. پرداخت سازمان‌های بیمه‌گر بر اساس تایید در سامانه یکپارچه مدیریت اطلاعات سرطان (سیمای سرطان) خواهد بود.

فصل سوم) تعریفه خدمات

ماده ۱۶- این خدمت با کد ۸۸۰۰۰ قابل محاسبه و گزارش می‌باشد. بر اساس شیوع و تواتر کدهایی که در گلوبال این خدمت لحاظ شده‌اند (۸۰۰۰۵، ۸۰۷۰۰، ۸۰۷۰۲۶، ۸۰۷۰۹۷ و ۸۰۵۰۷۹)، تعریف گلوبال این خدمت معادل ۴/۷۲ بوده که ۰/۲۲ آن جزء حرفه‌ای و ۴/۵ کای آن جزء فنی می‌باشد. (تا زمان تکمیل فرایند تعریف کد گلوبال جدید، جهت ارایه خدمات فوق کد تست PCR کیفی به شماره ۸۰۵۰۹۷، معادل ارزش نسبی ۴,۵ کا و کد پذیرش نمونه به شماره ۸۰۷۰۰، معادل ارزش نسبی ۰/۲۱ کا، قابل گزارش خواهد بود)

تبصره ۱- تعریف نمونه‌برداری، به صورت جداگانه قابل محاسبه و گزارش می‌باشد.

تبصره ۲- هزینه پذیرش، ثبت اطلاعات و ارسال نمونه از آزمایشگاه‌های عضو شبکه آزمایشگاهی HPV (یا مرکزی که توسط آزمایشگاه جامع HPV مشخص شده)، به آزمایشگاه(های) جامع HPV در هزینه انجام تست لحاظ گردیده است.

تبصره ۳- این کد از زمان ابلاغ در کلیه مراکز ارائه خدمات، صرفاً برای خانم‌های سنین ۳۰ تا ۴۹ سال قابل گزارش می‌باشد. لازم به ذکر است کدهایی که در گلوبال این خدمت لحاظ شده‌اند (۸۰۰۰۵، ۸۰۷۰۰، ۸۰۷۰۲۶، ۸۰۷۰۹۷ و ۸۰۵۰۷۹) به صورت جداگانه برای کلیه جمعیت به منظور انجام آزمایش پاپ اسمیر و تشخیص مولکولی HPV، در تعهد سازمان‌های بیمه‌گر پایه نمی‌باشد.

ماده ۱۷- در صورتی که مطابق دستورالعمل کشوری تشخیص زودهنگام سرطان دهانه رحم، نیاز به تکرار تست پس از یک سال باشد، تکرار تست تحت پوشش بیمه پایه است.

تبصره - در صورت نیاز به تکرار نمونه برداری پس از انجام آزمایش، به دلیل عدم امکان انجام آزمایش روی نمونه اولیه، هیچگونه هزینه‌ای بابت نمونه‌برداری، ارسال نمونه و انجام آزمایش مجدد از بیمار و سازمان بیمه‌گر قابل محاسبه و دریافت نمی‌باشد. به عبارت دیگر هزینه آزمایش مجدد (تا قبل از یک سال) در تعریفه خدمت لحاظ گردیده است.

ماده ۱۸- در مراکز خصوصی، غیر دولتی و خیریه برای مراجعه بیمار طبق دستورالعمل، کد مربوطه با ضریب تعریفه بخش دولتی قابل محاسبه است؛ اما در مراجعات خارج از دستورالعمل با ضریب تعریفه بخش مربوطه و به صورت آزاد قابل محاسبه و اخذ می‌باشد.

ماده ۱۹- فرانشیز پرداختی بیماران مطابق سایر خدمات سرتاسری خواهد بود.

تبصره ۱: در برنامه پزشک خانواده رستایی، از تاریخ ابلاغ این دستورالعمل، خدمات گلوبال آزمایش تشخیص زود هنگام سرطان دهانه رحم (نمونه برداری و انجام) جایگزین خدمت پاپ اسمیر در سطح یک می‌گردد و میزان فرانشیز پرداختی این گروه از بیماران منطبق با دستورالعمل‌های مربوطه می‌باشد.

تبصره ۲: آزمایشگاه‌های جامع HPV مکلف به عقد قرارداد با دانشگاه‌های علوم پزشکی جهت دریافت نمونه و انجام آزمایش سطح یک می‌باشد.

ماده ۲۰- شناسنامه ارائه خدمت و تعرفه گلوبال به صورت سالیانه و با توافق کلیه اعضای شورای عالی بیمه قابل بازنگری است.

ماده ۲۱- این دستورالعمل در ۲۱ ماده و ۶ تبصره، تدوین و در جلسه شورای عالی بیمه **سلامت مورخ ۱۳۹۷/۷/۱۷ مصوب** گردید و از زمان ابلاغ، لازم‌الاجرا می‌باشد.