



چک لیست جامع پایش تخصصی آزمایشگاههای مراکز بهداشتی سطح یک



دامنه کاربرد: نظارت مبتنی بر بازدید از پیش اعلام شده

آزمایشگاه:

تاریخ پایش:

کنترل مدارک (1)

ردیف	سوال / سنجش	راهنما	پایش	توضیحات
1	محل نگهداری مدارک (کاغذی و الکترونیک) مشخص بوده و در معرض آسیب و دسترسی غیرمجاز نیستند. (0.25)	ارزیابی نحوه نگهداری و مشاهده محل نگهداری مدارک در بخش های مختلف آزمایشگاه		
2	همه کارکنان به مدارک (کاغذی و الکترونیک) مرتبط به خود، به سهولت دسترسی دارند. (0.25)	مصاحبه با کارکنان آزمایشگاه در مورد دسترسی به مدارک مرتبط با حیطه کاری آنها و درخواست مشاهده این مدارک		
3	در صورت لزوم، مدرک در اختیار افراد مجاز در خارج از آزمایشگاه قرار می گیرد. (0.25)	مصاحبه با کارکنان بخشهای بالینی بیمارستان در مورد دسترسی به مدارک مرتبط و مورد نیاز ایشان و درخواست مشاهده این مدارک (مثلا روش نمونه گیری و غیره)		
4	مدارک درون سازمانی بطور دوره ای توسط افراد مجاز بازنگری و در صورت لزوم ویرایش می شوند. آخرین ویرایش مدارک درون سازمانی و برون سازمانی، در همه جا جایگزین نسخه قدیمی تر می شود. (اهداف توسعه ای) (0.25)	مصاحبه با مسئول فنی، گروه مدیریتی و کارکنان آزمایشگاه در مورد چگونگی بازبینی و ویرایش مدارک و فواصل انجام بازنگری مشاهده چند مورد از مدارک ویرایش شده و حصول اطمینان از اینکه جدیدترین نسخه در اختیار کارکنان مرتبط قرار دارد.		
جمع قسمت کنترل مدارک				
انجام آزمایش در آزمایشگاههای ارجاع (0.25)				
5	مستندات و سوابق مربوط به اسامی آزمایشگاههای ارجاع، فهرست آزمایش هایی که ارجاع می شوند و اطلاعات تماس، روند ارجاع و نمونه های ارجاعی و گزارش نتایج آزمایش ها تا مدت زمان مقتضی در آزمایشگاه ارجاع دهنده و ارجاع نگهداری می شود. (0.25)	بررسی چند مورد سوابق مربوط به نمونه های ارجاع شده (شامل نام و مشخصات، نوع نمونه، نوع آزمایش درخواست شده، تاریخ ارسال نمونه و دریافت گزارش، نسخه کاغذی یا الکترونیک گزارش نتایج آزمایش های ارجاعی و غیره)		
جمع قسمت انجام آزمایش در آزمایشگاههای ارجاع				

چک لیست پایش تخصصی آزمایشگاههای مراکز بهداشتی

ردیف	سوال / سنجش	راهنما	تاریخ	کاربر	توضیحات
------	-------------	--------	-------	-------	---------

خدمات برون سازمانی و تدارکات (4)					
6	شرایط تحویل اقلام خریداری شده مشخص است و هنگام تحویل، ارزیابی اولیه اقلام توسط کارکنان مسئول انجام می شود (0.75)	فرد / افراد مسئول دریافت اقلام خریداری شده مشخص هستند . (0.25)	مصاحبه با افراد مسئول دریافت اقلام خریداری شده و ارزیابی آگاهی آنها از مواردی که باید بررسی کنند (مثلا مطابقت اقلام خریداری شده با اقلام درخواستی، بررسی سری ساخت، تاریخ انقضا، بررسی سالم بودن بسته بندی و عدم نشت، رعایت دما و سایر شرایط لازم برای حفظ کیفیت اقلام و غیره)		
		افراد مسئول قبل از تحویل گرفتن، اقلام را مورد ارزیابی قرار می دهند. (0.25)	بررسی سوابق تحویل و دریافت چند مورد از اقلام خریداری شده و شواهد انجام ارزیابی اولیه و اطمینان از ثبت تاریخ دریافت و نام و امضاء فرد دریافت کننده		
		تاریخ دریافت و نام و امضاء فرد دریافت کننده اقلام خریداری شده ثبت می شود. (0.25)			
7	سوابق مربوط به فرآیند خرید تا مدت زمان مشخص در آزمایشگاه نگهداری می شوند.(0.75)	فاکتورهای فروش معتبر، سوابق دریافت اقلام خریداری شده و غیره تا مدت زمان معین در آزمایشگاه نگهداری می شوند. (0.5)	- مصاحبه با افراد مسئول خرید در مورد مدت زمان نگهداری سوابق خرید اقلام - بررسی سوابق خرید چند مورد اقلام مختلف بطور تصادفی		
		سوابق مربوط به رد و مرجوع نمودن اقلام خریداری شده، و دلایل مربوطه ثبت و نگهداری می شود. (0.25)	بررسی سوابق مربوط به چند مورد رد اقلام خریداری شده در زمان تحویل، و دلایل رد آنها		
8	موجودی اقلام آزمایشگاهی تحت کنترل می باشد. (2.5)	مشخصات انواع اقلام مصرفی موجود در آزمایشگاه ثبت شده است (مثل نوع، نام تولیدکننده، شماره سری ساخت، شماره بهر، تاریخ انقضاء، مکان و شرایط نگهداری آنها) (0.5)	بررسی مستندات کاغذی یا الکترونیک مربوط به موجودی اقلام مصرفی و ثبت مشخصات و اطلاعات مربوط به آنها		
		آمار دقیق و به روز از موجودی کلیه اقلام مصرفی (تعداد/حجم هر یک از اقلام) وجود دارد و در صورت اضافه شدن یا برداشت از هر یک از اقلام، آمار اصلاح می شود. (1)	-بررسی به روز بودن موجودی چند مورد از اقلام مصرفی بطور تصادفی -مصاحبه با افراد مسئول در مورد چگونگی حذف یا اضافه کردن به آمار اقلام مصرفی جهت به روز نگهداشتن موجودی اقلام		
		نقطه سفارش برای خرید اقلام مصرفی مختلف، مشخص و مستند شده است و خرید اقلام زمانی که تعداد یا حجم آنها به نقطه سفارش برسد، انجام می شود. (بند 4-6-2) (1)	-بررسی فهرست مربوط به نقطه سفارش اقلام مصرفی مختلف -مصاحبه با مسئول فنی، گروه مدیریتی و افراد مسئول خرید در مورد چگونگی رعایت نقطه سفارش و بررسی سوابق و شواهد مربوطه		
جمع قسمت خدمات برون سازمانی و تدارکات					

چک لیست پایش تخصصی آزمایشگاههای مراکز بهداشتی

ردیف	سوال / سنجه	راهنما	تاریخ	کاربرد	توضیحات
------	-------------	--------	-------	--------	---------

شناسایی و کنترل موارد عدم انطباق (0.5)					
9	سوابق موارد عدم انطباق ثبت می شود و تا مدت زمان مقتضی در آزمایشگاه نگهداری می گردد. (0.5)	جزئیات مربوط به عدم انطباق شناسایی شده، ثبت می شود و تا مدت زمان معین نگهداری می گردد	ارزیابی سوابق مربوط به چند مورد عدم انطباق و چگونگی شناسایی آنها		
			بررسی جزئیات ثبت شده، مثل مکان، زمان و افرادی که در بروز آن دخالت داشتند.		
			بررسی مدت زمان نگهداری سوابق عدم انطباق		
جمع قسمت شناسایی و کنترل موارد عدم انطباق					
اقدامات پیشگیرانه (0.5)					
10	مواردی به بالقوه ممکن است سبب بروز عدم انطباق و خطا در فعالیت ها شوند شناسایی شده و اقدامات پیشگیرانه برای ممانعت از بروز آنها به اجرا در می آید . (0.5)	فعالیت های آزمایشگاه به طور مستمر بازبینی شده و نقاط ضعف که بالقوه ممکن است زمینه ساز وقوع خطا در فعالیت ها شوند ، شناسایی و برطرف میگردند. پیشگیری از بروز خطا در فعالیت هایی که بر کیفیت نتایج آزمایش و روند مراقبت بیماران تاثیر دارند در اولویت است.	مصاحبه با مسئول فنی و گروه مدیریتی در مورد بازبینی فعالیت ها ، شناسایی نقاط ضعف ، و برنامه ریزی و اجرای اقدامات پیشگیرانه جهت جلوگیری از وقوع خطا در فعالیت های حساس (مثلا در جمع آوری و برچسب گذاری نمونه ، انتقال نمونه های آلوده ، زمان چرخه کاری آزمایش های اورژانس ، اطلاع رسانی نتایج بحرانی و غیره)		
			-بررسی سوابق و شواهد انجام اقدامات پیشگیرانه		
جمع قسمت اقدامات پیشگیرانه					
کنترل سوابق (1)					
11	سوابق انجام فعالیتهایی که بر اعتبار نتایج اثر دارند ثبت شده، و تا مدت زمان معین نگهداری می گردند. (1)	مدت زمان نگهداری سوابق مختلف به صلاحدید مسئول فنی مشخص شده است. سطح دسترسی کارکنان به سوابق تعریف شده است.	مصاحبه با مسئولین و کارکنان آزمایشگاه در مورد انواع سوابق که در آزمایشگاه نگهداری می شوند، نحوه بایگانی و محدودیت دسترسی به سوابق		
			بررسی فهرست مدت زمان نگهداری سوابق مختلف آزمایشگاه		
			بررسی نگهداری چند مورد از سوابق تا مدت زمان تعیین شده بطور تصادفی		
جمع قسمت کنترل سوابق					

چک لیست پایش تخصصی آزمایشگاههای مراکز بهداشتی

ردیف	سوال / سنج	راهنما	تاریخ	کاربر	توضیحات
------	------------	--------	-------	-------	---------

ارزیابی و ممیزی آزمایشگاه (0.25)

12	نتایج و گزارش های مربوط به نظارت سایر سازمانها بررسی شده و اقدامات لازم جهت رفع مشکلات مندرج در گزارش های نظارتی به اجرا در می آید. (0.25)	- گزارش های نظارت و ارزیابی آزمایشگاه توسط سازمان های خارجی (مثلا نظارت توسط معاونت درمان دانشگاه، سازمان های بیمه گر، سازمان های اعتباربخش و غیره) در آزمایشگاه موجود است. - اقدامات لازم برای رفع مشکلات شناسایی شده طی نظارت (که در گزارش نظارت درج شده) اجرا می شود.	- بررسی گزارش های مربوط به نظارت انجام شده توسط دانشگاه، سازمان های بیمه گر و غیره - بررسی سوابق انجام اقدامات جهت رفع مشکلاتی که طی نظارت شناسایی شده است.		
----	--	---	--	--	--

جمع قسمت ارزیابی و ممیزی آزمایشگاه

کارکنان (6)

13	تعداد کارکنان با دامنه و حجم کار در آزمایشگاه متناسب است. (1)	تعداد مسئول فنی و کارکنان آزمایشگاه متناسب با تنوع بخش ها و آزمایش ها، تعداد نمونه ها یا مراجعین و حجم کار آزمایشگاه می باشد.	- مصاحبه با مسئول فنی، گروه مدیریتی و تعدادی از کارکنان در مورد بار کاری کارکنان آزمایشگاه - مصاحبه و مشاهده حجم کار در یک یا چند بخش و واحد آزمایشگاه و ارزیابی کافی بودن تعداد کارکنان به ازای بار کاری (بطور نسبی)		
14	شرح شغل کارکنان شامل مسئولیت ها، اختیارات و وظایف برای همه سمت ها تعیین شده است. (1)	- شرح شغل شامل مسئولیت ها، اختیارات و وظایف همه کارکنان در رده های شغلی مختلف مستند است. - شرح شغل هر یک از کارکنان به آنها ابلاغ شده و به امضا و تایید ایشان رسیده است. - برای وظایف و مسئولیت ها، جانشین با صلاحیت تعیین شده، در شرح شغل فرد جانشین درج گردیده و به تایید وی رسیده است.	- مصاحبه با مسئول فنی و گروه مدیریتی آزمایشگاه در مورد تعیین و ابلاغ شرح شغل به هر یک از کارکنان و اخذ تاییدیه یا امضاء از ایشان - بررسی شرح شغل مکتوب و ابلاغ شده به چند نفر از کارکنان به صورت تصادفی - مصاحبه با همان کارکنان و ارزیابی آگاهی آنان از مسئولیت ها و وظایف شان - مصاحبه با مسئول فنی و گروه مدیریتی آزمایشگاه در مورد معیار انتخاب و اطمینان از صلاحیت افراد جانشین - مصاحبه و بررسی شرح شغل چند نفر از کارکنان جانشین		

چک لیست پایش تخصصی آزمایشگاههای مراکز بهداشتی

ردیف	سوال / سنج	راهنما	نوع	توضیحات
15	کارکنان در رده های شغلی مختلف آموزش های لازم مرتبط با شرح شغلشان را می بینند.(1)	مسئولیت های فنی فقط به افراد با تحصیلات مرتبط محول می شود و در بدو خدمت و بطور دوره ای در ضمن خدمت، آموزش های مورد نیاز در حیطه های کاری مرتبط به هریک از کارکنان (شامل کارکنان فنی، کارکنان پذیرش و نمونه گیری، کارکنان خدماتی و غیره) داده می شود و اثربخش بودن آموزش ها در ارتقاء مهارت کارکنان مورد ارزیابی قرار می گیرد.		- مصاحبه با مسئول فنی و گروه مدیریتی در مورد نیازسنجی آموزشی و تعیین آموزشهای لازم برای کارکنان مختلف و چگونگی برنامه ریزی و اجرای آموزش ها - بررسی برنامه های آموزشی و سوابق آموزشی چند نفر از کارکنان بطور تصادفی - مصاحبه با چند نفر از کارکنان در رده های شغلی مختلف در مورد آموزشهایی که دیده اند (مثلا برای کارکنان فنی، آموزش در حیطه اصول سیستم مدیریت کیفیت، روشهای صحیح انجام کار و تضمین کیفیت متناسب با شرح شغل، اصول ایمنی و امنیت زیستی، مبانی اخلاق حرفه ای و حفظ محرمانگی اطلاعات لازمست)
16	صلاحیت کارکنان درضمن خدمت، بطور دوره ای ارزیابی می شود. (1.5)	ارزیابی صلاحیت دوره ای کارکنان در حین خدمت با توجه به شرح شغل ایشان، به روش های مشخص (مطابق با بند 5-1-6-2 استاندارد) انجام می گردد.		- مصاحبه با مسئول فنی و گروه مدیریتی آزمایشگاه در مورد روش های ارزیابی صلاحیت ضمن خدمت کارکنان در رده های کاری مختلف - مصاحبه با چند نفر از کارکنان بطور تصادفی در مورد نحوه ارزیابی صلاحیت دوره ای آنها توسط مدیریت آزمایشگاه - بررسی سوابق ارزیابی صلاحیت ضمن خدمت همان کارکنان
17	عملکرد حرفه ای کارکنان مورد ارزشیابی قرار می گیرد.(1)	ارزشیابی حرفه ای کارکنان در زمینه کارایی، مسئولیت پذیری، وقت شناسی، سازگاری با محیط، ارتباط مناسب با همکاران، رعایت اخلاق حرفه ای، پایبندی به ضوابط آزمایشگاه و غیره بطور دوره ای انجام می شود.		- مصاحبه با مسئول فنی و گروه مدیریتی آزمایشگاه در مورد نحوه ارزشیابی کارکنان در رده های شغلی مختلف و معیارهایی که برای ارزشیابی مد نظر قرار می گیرد. - مصاحبه با چند نفر از کارکنان و ارزیابی آگاهی آنها از معیارهای ارزشیابی - بررسی سوابق ارزشیابی دوره ای چند نفر از کارکنان بطور تصادفی
18	سوابق مربوط به هر یک از کارکنان در پرونده پرسنلی آنان و بطور محرمانه نگهداری می شود.(0.5)	- در پرونده پرسنلی کارکنان حداقل سوابق لازم (مطابق با بند 5-1-9 استاندارد) نگهداری می شود. - محدودیت دسترسی به پرونده های پرسنلی وجود دارد.		- بررسی پرونده پرسنلی چند نفر از کارکنان بطور تصادفی و بررسی سوابق مربوطه - مشاهده محل و نحوه نگهداری از پرونده ها و حصول اطمینان از حفظ محرمانگی
جمع قسمت کارکنان				
شرایط محیطی و فضای کار (11)				
19	فضای کافی به واحد ها و بخش های مختلف آزمایشگاه تخصیص داده شده است. (0.5)	مساحت و تقسیم بندی فضای آزمایشگاه متناسب با تنوع تجهیزات و حجم فعالیت ها در بخش های مختلف بوده و فضای کافی برای انجام کار وجود دارد.		مشاهده فضای آزمایشگاه و اطمینان از کافی بودن فضا در بخش ها و واحدهای مختلف با توجه به تعداد مراجعین، تعداد و تنوع آزمایش ها، تعداد کارکنان، تعداد و انواع تجهیزات، میزان استفاده از سیستم های اتوماسیون و غیره

چک لیست پایش تخصصی آزمایشگاههای مراکز بهداشتی

ردیف	سوال / سنج	راهنما	نوع تست	توضیحات
20	تأسیسات و تسهیلات موجود در آزمایشگاه امکان انجام صحیح آزمایش ها را فراهم می نماید.(1.5)	آزمایشگاه دارای منابع انرژی، روشنایی و تهویه مناسب می باشد. (0.5)	مشاهده و ارزیابی کفایت منابع انرژی مثل گاز، الکتریسیته و غیره، وجود UPS در صورت وجود نوسانات برق شهری، وجود جریان برق اضطراری برای یخچال ها، فریزرها و انکوباتورهایی که محل نگهداری نمونه بیماران هستند و نیز تجهیزاتی که نمونه بیمار با آنها آزمایش می شود. (تا در صورت قطع برق و ماندن نمونه در آنها، احتمال آسیب و از بین رفتن نمونه به حداقل برسد)	
	آب با کیفیت مناسب، برای مصارف مختلف در آزمایشگاه موجود است.(0.5)	مشاهده و ارزیابی روشنایی آزمایشگاه و ارزیابی وجود نور کافی و یکنواخت برای انجام فعالیتهای مختلف کارکنان (از جمله رؤیت آسان واکنش ها و رنگ ها)، وجود منبع روشنایی در محل پذیرش و تردد بیماران درمواقع قطع برق	سوال در مورد آب مورد استفاده برای شستشو، تهیه معرف ها و سایر موارد	
	تجهیزات خصوصا آنهایی که دارای رطوبت هستند و یا به نوسانات جزئی برق شهری حساسند، دارای سیم اتصال به زمین (Earth wire) می باشند.(0.5)	ارزیابی وجود سیم اتصال به زمین برای تجهیزات در موارد لازم	بررسی سوابق ارزیابی کیفیت آب برای مصارف مختلف شامل هدایت سنجی، ارزیابی pH و شمارش کلنی	
21	پوشش دیوارها و کف مناسب و قابل شستشو و ضدعفونی شدن است. (0.5)	مشاهده و ارزیابی جنس پوشش دیوارها و کف آزمایشگاه و حصول اطمینان از این که قابلیت شستشو و ضدعفونی کردن دارند.	پوشش دیوارها و کف مناسب و قابل شستشو و ضدعفونی شدن است. (0.5)	
	جنس و مقاومت کابینت ها و سکوبندی آزمایشگاه مناسب بوده و متناسب با فعالیتهای آزمایشگاه می باشد. (0.5)	مشاهده و بررسی کابینت ها و سکوبندی آزمایشگاه از نظر مقاومت در برابر مواد شیمیایی (اسید و باز)، رنگ ها، حرارت، ضربه، پوسیدگی و زنگ زدگی، مواد شوینده و ضد عفونی کننده و غیره، متناسب با نوع کار و فعالیت های هر بخش	جنس و مقاومت کابینت ها و سکوبندی آزمایشگاه مناسب بوده و متناسب با فعالیتهای آزمایشگاه می باشد. (0.5)	
	شرایط محیطی آزمایشگاه مانند دما و رطوبت پایش، ثبت و کنترل می گردد. (وقتی که شرایط محیطی بر کیفیت نمونه ها و اقلام آزمایشگاهی، کارکرد تجهیزات و یا راحتی و سلامت کارکنان تأثیرگذار باشد)(0.5)	بررسی نحوه کنترل دما و رطوبت در آزمایشگاه و اطمینان از حفظ دما و رطوبت در دامنه مناسب (در مکان هایی که مشکل گرما، سرما یا ازدیاد رطوبت هوا وجود دارد)	شرایط محیطی آزمایشگاه مانند دما و رطوبت پایش، ثبت و کنترل می گردد. (وقتی که شرایط محیطی بر کیفیت نمونه ها و اقلام آزمایشگاهی، کارکرد تجهیزات و یا راحتی و سلامت کارکنان تأثیرگذار باشد)(0.5)	
	برنامه ریزی مشخصی برای نظافت آزمایشگاه و گندزدایی کف و سطوح وجود دارد. نظافت و گندزدایی مطابق برنامه انجام و سوابق مربوطه نگهداری می شود.(0.5)	مشاهده محیط آزمایشگاه، کف، سطوح کاری و فضای انبارش (داخل یخچال ها، کابینت ها و سایر مکان های انبارش) و ارزیابی نظافت و نظم و ترتیب آنها	برنامه ریزی مشخصی برای نظافت آزمایشگاه و گندزدایی کف و سطوح وجود دارد. نظافت و گندزدایی مطابق برنامه انجام و سوابق مربوطه نگهداری می شود.(0.5)	
	سینک دستشویی، مخصوص شستشوی دست کارکنان، در بخش فنی و هر محلی که در تماس مستقیم با نمونه بیمار است موجود بوده و از آن برای کارهای آزمایشگاهی استفاده نمی شود. (0.5)	بررسی وجود سینک های مخصوص شستشوی دست برای کارکنان در مکان هایی که تماس مستقیم با نمونه بیمار وجود دارد (مثل فضای فنی، فضای نمونه گیری و غیره) ترجیحا نزدیک در خروجی	سینک دستشویی، مخصوص شستشوی دست کارکنان، در بخش فنی و هر محلی که در تماس مستقیم با نمونه بیمار است موجود بوده و از آن برای کارهای آزمایشگاهی استفاده نمی شود. (0.5)	
	بخش میکروب شناسی مجزا و دور از محل رفت و آمد کارکنان غیرمرتبط و بخش های غیرفنی است. (1)	مشاهده بخش میکروب شناسی و فضای نگهداری و کار با عوامل میکروبی و ارزیابی محدودیت دسترسی و تردد در این فضا	بخش میکروب شناسی مجزا و دور از محل رفت و آمد کارکنان غیرمرتبط و بخش های غیرفنی است. (1)	
	فضای جدا از فضای فنی برای غذا خوردن و استراحت کارکنان وجود دارد.(0.5)	مشاهده فضای صرف چای و غذا، رختکن و محل استراحت کارکنان و اطمینان از جدا بودن این قسمت ها از فضای فنی	فضای جدا از فضای فنی برای غذا خوردن و استراحت کارکنان وجود دارد.(0.5)	

چک لیست پایش تخصصی آزمایشگاههای مراکز بهداشتی

ردیف	سوال / سنجش	راهنما	تاریخ	کاربر	توضیحات
22	فضای جداگانه و امکانات مناسب برای پذیرش و نمونه گیری در آزمایشگاه فراهم شده است. (1)	فضای انتظار و پذیرش مراجعین متناسب با تعداد مراجعین و پذیرش آزمایشگاه می باشد. حریم خصوصی مراجعین هنگام پذیرش (متناسب با نوع سؤالاتی که از آنها پرسیده می شود) حفظ می گردد. (0.5)	مشاهده فضای مربوط به پذیرش و انتظار مراجعین و ارزیابی حفظ حریم خصوصی و تسهیلات موجود برای مراجعین		
		فضای مستقل برای جمع آوری نمونه در نظر گرفته شده است و حریم خصوصی مراجعه کنندگان و بیماران در فضای نمونه گیری رعایت می شود. (0.5)	- مشاهده فضای نمونه گیری، بررسی حفظ حریم خصوصی خانمها و آقایان - مشاهده سرویس های بهداشتی و اطمینان از حفظ حریم خصوصی خانمها و آقایان و وجود تسهیلات لازم برای افراد ناتوان - در صورت امکان جدا بودن فضای نمونه گیری و سرویس های بهداشتی خانمها و آقایان و تناسب تعداد سرویس های بهداشتی با تعداد مراجعین آزمایشگاه		
23	سطح دسترسی مراجعین و کارکنان به فضاهای مختلف فنی و پشتیبانی آزمایشگاه مشخص است. (1)	تردد بیماران و مراجعین محدود به فضای پذیرش و نمونه گیری بوده و امکان ورود به فضای فنی را ندارند. (0.5)	مشاهده فضای تردد بیماران و مراجعه کنندگان و حصول اطمینان از عدم امکان ورود ایشان به فضای فنی آزمایشگاه		
		- سطح دسترسی کارکنان به فضای اختصاص داده شده برای نگهداری نمونه ها، سوابق پزشکی و گزارش نتایج بیماران و سوابق پرسنلی مشخص است. - دسترسی به محل انبارش مواد مصرفی محدود به کارکنان مجاز است. (0.5)	- مشاهده فضای مربوط به محل نگهداری نمونه ها، سوابق پزشکی و گزارش نتایج بیماران، سوابق پرسنلی، اقلام مصرفی، و غیره - مصاحبه با مسئول فنی و گروه مدیریتی در مورد تعیین دسترسی کارکنان به این فضاها، محدود کردن دسترسی افراد غیر مجاز و نحوه نظارت بر رعایت آن		
24	فضای انبارش متناسب با حجم و نوع اقلام بوده و اقلام مصرفی در شرایط مناسب نگهداری می شوند. (1.5)	- فضای انبارش متناسب با حجم و نوع اقلامی است که در آزمایشگاه نگهداری می شود. چیدمان اقلام مرتب و سازمان یافته بوده، شرایط محیطی آن تحت کنترل است. (0.5) - شرایط نگهداری هر یک از اقلام مصرفی (از نظر دما ، رطوبت ، نور ، تهویه و غیره) مطابق دستورالعمل سازنده است. (0.5)	مشاهده فضا و شرایط محیطی انبارش (شامل فضای مستقل انبار و یا فضاهای داخل کابینت ها، قفسه ها، یخچال ها و غیره)، نحوه چیدمان و دسترسی به اقلام مصرفی و تناسب فضای انبارش با حجم و نوع اقلامی که در آزمایشگاه نگهداری می شود.		
		بر روی ظروف نگهداری اقلام مصرفی مثل معرف ها، رنگ ها و محلول ها برچسب الصاق شده و روی برچسب، اطلاعات لازم درج گردیده است. (0.5)	- مصاحبه و ارزیابی آگاهی کارکنان ذیربط از شرایط نگهداری اقلام مصرفی مختلف - مشاهده شرایط نگهداری چند مورد از اقلام مصرفی بطور تصادفی و ارزیابی مطابقت این شرایط با توصیه سازنده		
			مشاهده برچسب روی چند مورد از معرف ها و محلول ها بطور تصادفی، و ارزیابی درج اطلاعات لازم روی برچسب (مثل نوع و مشخصات معرف، تاریخ ساخت، نام فرد سازنده، شرایط نگهداری، تاریخ انقضاء و خطرات مواجهه با آن (در موارد مقتضی)		

چک لیست پایش تخصصی آزمایشگاههای مراکز بهداشتی

ردیف	سوال / سنج	راهنما	تایید / رد	توضیحات
------	------------	--------	------------	---------

25	کپسول اطفاء حریق، چشم شوی و دوش اضطراری موجود است.(1.5)	کپسول اطفاء حریق و ترجیحاً سیستم هشدار حریق، متناسب با وسعت آزمایشگاه موجود و در مکانهای مناسب نصب شده است و کارکرد آنها کنترل و تأیید می گردد.(0.5)	- مشاهده محل نصب کپسول اطفاء حریق (یک کپسول 4 کیلوگرمی به ازای هر 50 متر مربع فضای آزمایشگاه) و سهولت دسترسی کارکنان به آن - بررسی تاریخ اعتبار کپسول های آتش نشانی	
		چشم شوی و دوش اضطراری به تناسب وسعت آزمایشگاه موجود و در مکان مناسب نصب شده است.(0.5)	مشاهده محل نصب چشم شوی و دوش اضطراری در آزمایشگاه و بررسی سهولت دسترسی تمامی کارکنان به آن در موارد اضطراری	
		کارکنان در مورد نحوه صحیح استفاده از این امکانات و تجهیزات، آموزش دیده و مهارت لازم را دارند.(0.5)	سوال از چند نفر از کارکنان درمورد آموزشهای استفاده از کپسول اطفاء حریق، چشم شوی و دوش اضطراری و ارزیابی آگاهی آنها از نحوه صحیح استفاده از این وسایل	

جمع قسمت شرایط محیطی و فضای کار

تجهیزات، معرف ها و مواد مصرفی (8)

26	تجهیزات لازم با توجه به دامنه کار در آزمایشگاه موجود است و تمامی تجهیزات در شرایط و محل مناسب نصب و مستقر شده اند.(1)	- تجهیزات موجود با دامنه کاری آزمایشگاه انطباق دارد. - فضای مناسب به هر دستگاه اختصاص داده شده است. (با توجه به ابعاد و شرایط محیطی مناسب برای عملکرد دستگاه بر اساس توصیه سازنده) - تأسیسات مورد نیاز هر تجهیز مانند برق با ولتاژ مناسب، منبع گاز، آب، شبکه فاضلاب و سیستم مناسب دفع پسماند و غیره (متناسب با توصیه سازنده) مهیا می باشد. - تداخلاتی که ممکنست دستگاه های مجاور در عملکرد یکدیگر ایجاد کنند در نظر گرفته شده است.	- مشاهده تجهیزات موجود در آزمایشگاه و ارزیابی انطباق آنها با فهرست آزمایش هایی که انجام می شود. - مشاهده محل نصب تجهیزات مختلف و ارزیابی وجود شرایط محیطی مناسب مطابق با توصیه سازنده (مثل محدوده مناسب دما، تهویه، رطوبت، نور و غیره) - مشاهده محل نصب و قرارگیری تجهیزات مختلف از نظر وجود تأسیسات لازم برای عملکرد هر تجهیز - مشاهده تجهیزاتی که در کنار هم قرار گرفته اند و ارزیابی ایجاد حرارت، ارتعاش، نوسان و سایر عواملی که ممکنست تداخل در عملکرد تجهیزات مجاور ایجاد کند.	
		فرد/ افراد مجاز برای کار با هر دستگاه مشخص بوده و برای کاربری به آنها آموزش داده شده است.	- مصاحبه با مسئول فنی و گروه مدیریتی در مورد تعیین و آموزش کاربران تجهیزات - مصاحبه با چند نفر از کاربران تجهیزات مختلف در مورد آموزشهایی که دیده اند، و ارزیابی در دسترس بودن دستورالعمل فنی تجهیز برای کاربران مجاز	
		تمام تجهیزات برگه شناسنامه دارند و مشخصات تجهیز در شناسنامه تجهیز مکتوب شده است.(0.5)	بررسی شناسنامه تجهیزات و محتوای آن شامل نوع و مشخصات دستگاه، سازنده، مدل، شماره سریال، تاریخ خرید، وضعیت دستگاه هنگام خرید (نو یا مستعمل)، تاریخ شروع استفاده در آزمایشگاه، شرکت پشتیبان و اطلاعات تماس با آن	
28	مشخصات و اطلاعات در مورد کاربری تجهیزات مختلف مستند شده است. (1.5)	تمامی تجهیزات دارای دستورالعمل فنی/کاربری هستند و اطلاعات لازم جهت کاربری تجهیز مکتوب شده است.(0.5)	- بررسی وجود دستورالعمل فنی برای تجهیزات مختلف آزمایشگاه - ارزیابی محتوای دستورالعمل فنی چند تجهیز و اطلاعات کاربری مندرج در آنها	
		در موارد مقتضی اطلاعات مربوط به هر بار استفاده از دستگاه (مثل نام کاربر، تاریخ و ساعت استفاده، و وضعیت دستگاه در شروع و خاتمه کار) ثبت می گردد.(0.5)	بررسی دفترچه یا Log book تجهیزات و ارزیابی اطلاعات مندرج در آن توضیح: Log book برای تجهیزاتی که کاربران مختلف دارند و یا مدت زمان استفاده از آنها باید تحت کنترل باشد (مثل لامپ UV هودهای بیولوژیک) لازمست.	

چک لیست پایش تخصصی آزمایشگاههای مراکز بهداشتی

ردیف	سوال / سنجه	راهنما	نوع	توضیحات
29	کالیبراسیون تجهیزات آزمایشگاه بطور دوره ای انجام می شود.(1)	روش کالیبراسیون تجهیزات مختلف (بر اساس روشهای تعیین شده و توصیه سازنده) در فواصل معین انجام می گردد.	- مصاحبه با چند نفر از کارکنان فنی درباره روش کالیبراسیون (توسط آزمایشگاه یا شرکت پشتیبان) و فواصل کالیبراسیون تجهیزاتی که با آن کار می کنند - بررسی سوابق انجام کالیبراسیون چند تجهیز بطور تصادفی	
30	نگهداری پیشگیرانه تجهیزات آزمایشگاهی، طبق برنامه مدون (بر اساس دستورالعمل سازنده) انجام می شود.(1)	نگهداری پیشگیرانه تجهیزات شامل تنظیمات، سرویس، تعویض قطعات و سایر اقدامات لازم برای حفظ کارکرد مناسب تجهیزات، بطور دوره ای (روزانه، هفتگی، ماهانه، سالانه و غیره) مطابق با توصیه سازنده انجام می شود.	- مصاحبه با چند نفر از کارکنان و بررسی آگاهی آنان از برنامه نگهداری و سرویس تجهیزاتی که با آن سر و کار دارند. - بررسی سوابق سرویس و سایر اقدامات نگهدارنده چند مورد از تجهیزات و فواصل انجام آن	
31	اقداماتی که متعاقب خراب شدن هر تجهیز لازمست انجام شود، مشخص بوده و کارکنان ذیربط از این اقدامات آگاهی دارند.(0.5)	- در صورت نقص یک تجهیز، کار با آن متوقف شده و برچسب گذاری/ علامت گذاری می شود. - اثرات سوء نقص تجهیز روی نتایج آزمایش های قبلی بررسی و در صورت لزوم اقدامات اصلاحی انجام میشود. - اقداماتی که جهت رفع نقص دستگاه انجام شده، ثبت و سوابق آن نگهداری می گردد.	- مصاحبه با چند نفر از کاربران تجهیزات و ارزیابی آگاهی آنان از اقداماتی که در صورت خرابی آن تجهیز لازمست انجام دهند (مثل علامتگذاری تجهیز برای اینکه اشتباهها مورد استفاده قرار نگیرد، اطلاع به مسئولین ذیربط در آزمایشگاه، تماس با شرکت پشتیبان، بررسی نتایج آزمایش های قبلی که با آن تجهیز انجام شده و غیره) - بررسی سوابق مربوط به خرابی چند مورد از تجهیزات و اقداماتی که متعاقب آن انجام شده است.	
32	پس از جابجایی دستگاه در آزمایشگاه، سرویس یا تعمیر دستگاه یا چنانچه دستگاه از کنترل مستقیم آزمایشگاه خارج شود، عملکرد آن قبل از بازگشت مجدد به کار، ارزیابی و تصدیق می گردد.(1)	پس از جابجایی، سرویس، تعمیر یا در مواردی که تجهیز از کنترل مستقیم آزمایشگاه خارج می شود، و قبل از بازگشت مجدد تجهیز به کار، عملکرد تجهیز مورد بررسی قرار گرفته و تصدیق می شود.	- مصاحبه با چند نفر از کاربران تجهیزات و بررسی آگاهی آنان از نحوه ارزیابی و تصدیق عملکرد تجهیزات پس از جابجایی، سرویس یا تعمیر - بررسی سوابق مرتبط با ارزیابی و تصدیق تجهیزات پس از جابجایی، سرویس یا تعمیر	
33	مشکلات مرتبط با دستگاه ها، کیت ها و فرآورده های تشخیصی آزمایشگاهی ثبت و گزارش میشود. (0.5)	عملکرد دستگاهها و کیفیت کیت ها، معرف ها و سایر مواد مصرفی به طور مستمر بررسی می شود. اشکالاتی که کشف شده، ثبت و به صورت مکتوب به سازنده گزارش می گردد. چنانچه شرکت سازنده مشکل را حل نکند، موضوع به معاونت درمان دانشگاه گزارش می شود.	- مصاحبه با مسئول فنی، گروه مدیریتی و کارکنان در مورد ثبت و گزارش اشکالاتی که در عملکرد دستگاهها، کیت ها و اقلام مصرفی شناسایی کرده اند. - بررسی سوابق ثبت و گزارش موارد مربوطه	
34	مدت زمان نگهداری سوابق مربوط به تجهیزات، مشخص است. (0.5)	سوابق مربوط به کارکرد تجهیزات آزمایشگاهی تا مدت زمان مشخص در آزمایشگاه نگهداری می شود.	بررسی مدت زمان نگهداری سوابق مختلف تجهیزات	
جمع قسمت تجهیزات، معرف ها و مواد مصرفی				

چک لیست پایش تخصصی آزمایشگاههای مراکز بهداشتی

ردیف	سوال / سنج	راهنما	تایید / رد	توضیحات
------	------------	--------	------------	---------

فرایند قبل از آزمایش (11.75)

35	اطلاعات مورد نیاز بیماران، پزشکان، و سایر گیرندگان خدمات در دسترس ایشان قرار می گیرد. (2.5)	ساعات کار، دامنه خدمات، فهرست آزمایشها و زمان آماده شدن نتیجه هر آزمایش (TAT)، بویژه برای آزمایشهای اورژانس، به گیرندگان خدمات اطلاع رسانی می شود. (0.5)	- مصاحبه با مسئول فنی، گروه مدیریتی و کارکنان ذیربط در خصوص نحوه ارائه اطلاعات لازم به بیماران، پزشکان، کادر درمانی و سایر گیرندگان خدمات آزمایشگاه - بررسی شواهد انجام این کار	
		اطلاعات در مورد آمادگی بیمار قبل از جمع آوری نمونه، در اختیار بیماران، پزشکان، و سایر مراقبین سلامت قرار می گیرد. (0.5)	- مصاحبه با مسئولین پذیرش و نمونه گیری در خصوص نحوه اطلاع رسانی آمادگی های لازم قبل از جمع آوری نمونه به بیماران و مراقبین آنها (مثلا ضرورت ناشتا بودن، پرهیز دارویی یا غذایی خاص، محدود کردن فعالیت فیزیکی و غیره) - بررسی برگه های راهنمای آمادگی بیمار قبل از نمونه گیری برای آزمایش های مختلف که در اختیار بیماران یا مراقبین سلامت قرار می گیرد.	
		در صورت لزوم نوع و حجم نمونه مورد نیاز، ضدانعقادها یا نگهدارنده های لازم و شرایط مرتبط با انتقال نمونه های مختلف در اختیار بیماران، پزشکان، مراقبین سلامت، آزمایشگاههای ارجاع دهنده نمونه و سایر گیرندگان خدمات آزمایشگاه قرار می گیرد. (0.5)	- مصاحبه با مسئولین پذیرش و نمونه گیری در خصوص نحوه اطلاع رسانی به ذینفعان در مورد نوع و حجم نمونه مورد نیاز، ضدانعقادها یا نگهدارنده ها و همچنین نحوه جابجایی و شرایط انتقال نمونه های مختلف و ملاحظات که جهت حفظ کیفیت نمونه و ایمنی فرد انتقال دهنده باید مد نظر قرار گیرد. - بررسی شواهد اجرای آن	
		راهنمای جمع آوری نمونه هایی که توسط بیمار جمع آوری می شوند (مثل نمونه های ادرار، مدفوع، خلط و غیره) در اختیار بیماران، پزشکان و سایر مراقبین سلامت قرار می گیرد. (0.5)	- مصاحبه با مسئولین پذیرش و نمونه گیری در مورد اطلاع رسانی نحوه جمع آوری نمونه هایی که توسط خود بیمار جمع آوری می شود. - بررسی برگه های راهنمای جمع آوری نمونه توسط خود بیمار، که جزئیات روش جمع آوری، برچسب گذاری، و ملاحظات ایمنی به زبان ساده و قابل فهم برای عموم نوشته شده و در اختیار بیماران و مراقبین سلامت قرار میگیرد.	
		در مورد معیارهای رد نمونه به افراد مسئول نمونه گیری در بخش های بیمارستان و آزمایشگاههای ارجاع دهنده اطلاع رسانی شده است. (بند 4-4-2 استاندارد) (0.5)	- مصاحبه با کارکنان مسئول در مورد نحوه اطلاع رسانی معیارهای رد نمونه به افراد ذیربط که در خارج آزمایشگاه نمونه گیری می کنند، مثلا کارکنان بخش های بیمارستان یا آزمایشگاههای ارجاع دهنده و ارزیابی شواهد انجام آن	
36	در برگه یا فرم درخواست آزمایش اطلاعات لازم برای درخواست آن آزمایش ثبت شده است. (مطابق با بند 5-4-3-1 استاندارد) (0.25)	در برگه یا فرم درخواست آزمایش (کاغذی یا الکترونیک)	بررسی چند مورد از برگه ها یا فرم های درخواست آزمایش (کاغذی یا الکترونیک) و ارزیابی ثبت اطلاعات مورد نیاز برای درخواست آن آزمایش (شامل اطلاعاتی که برای شناسایی بیمار و نمونه، و انجام و تفسیر نتایج آزمایش لازم است)	
		فرم درخواست آزمایشهای ارجاعی حاوی اطلاعات لازم (از جمله مشخصات بیمار و نمونه، اطلاعات بالینی مرتبط برای انجام و تفسیر نتایج و غیره) می باشد. (0.25)	بررسی برگه ها یا فرم های درخواست آزمایش های ارجاعی (کاغذی یا الکترونیک) و ارزیابی کامل بودن اطلاعات مربوطه	

چک لیست پایش تخصصی آزمایشگاههای مراکز بهداشتی

ردیف	سوال / سنج	راهنما	توضیحات	کد ردیف
37	روش اجرایی پذیرش مراجعین و همچنین نمونه هایی که خارج از آزمایشگاه جمع آوری شده اند، مستند بوده و مطابق با آن عمل می شود. (1)	روش پذیرش مراجعین و نیز نمونه های آزمایشگاهی عادی و اورژانس مشخص و مکتوب است. کارکنان ذیربط از آن آگاهی دارند و مطابق با آن عمل می کنند. (0.5)	– بررسی روش اجرایی پذیرش بیمار و نمونه، و مصاحبه با مسئول پذیرش در مورد روند پذیرش بیماران و نمونه های آزمایشگاهی عادی و اورژانس – مشاهده اطلاعاتی که هنگام پذیرش ثبت شده است (مثل مشخصات بیمار/ نمونه کد اختصاصی آن، اطلاعات فرم درخواست آزمایش شامل مشخصات درخواست کننده، نوع نمونه و آزمایش درخواستی، نام یا کد مسئول پذیرش و زمان پذیرش) – بررسی نحوه پذیرش و مشخص کردن آزمایش های اورژانس	
	هویت مراجعین توسط مسئولین پذیرش و نمونه گیری محرز می گردد (احراز هویت معمولاً از طریق کارت شناسایی عکس دار معتبر یا بر اساس اطلاعات دفترچه بیمه فرد انجام می شود) (0.5)	– مصاحبه با مسئول پذیرش و نمونه گیری در مورد نحوه احراز هویت مراجعین آزمایشگاه و مطابقت مشخصات فرد با مشخصات مندرج در درخواست آزمایش – ارزیابی شواهد در مورد نحوه هماهنگی مسئول پذیرش با مسئول نمونه گیری جهت اطمینان از این که نمونه گیری از همان فردی که پذیرش شده، انجام میگردد.		
38	از زمان جمع آوری یا پذیرش نمونه تا زمان اتمام کار با نمونه و امحاء آن، نمونه ها در آزمایشگاه قابل ردیابی هستند. (0.5)	از زمان جمع آوری یا پذیرش نمونه توسط آزمایشگاه تا زمان اتمام کار و امحاء آن، نمونه ها قابل ردیابی به بیمار و محل ارسال نمونه هستند (از طریق کد اختصاصی نمونه، بارکد و غیره)	– مصاحبه با کارکنان ذیربط در مورد نحوه شناسایی و ردیابی نمونه ها در آزمایشگاه – بررسی چند مورد نمونه بیماران، ارزیابی مطابقت اطلاعات روی برچسب نمونه با اطلاعات فرم درخواست و سوابق پذیرش و حصول اطمینان از این که کد اختصاص داده شده به نمونه، روی برچسب نمونه که به بخش های مختلف آزمایشگاه منتقل می شود و همچنین در فرم گزارش دهی درج شده و قابل ردیابی است.	
39	معیارهای مشخصی برای قبول یا رد نمونه ها تعیین و مکتوب شده است و هنگام پذیرش مد نظر قرار می گیرد. (2)	– معیارهای قبول یا رد نمونه ها برای آزمایشهای مختلف مشخص و مکتوب است. – کارکنان واحد پذیرش و نمونه گیری از آن آگاهی دارند – قبل از انجام پذیرش، مناسب بودن نمونه برای آزمایش های درخواستی، مورد بررسی قرار می گیرد. – سوابق رد نمونه و دلایل آن ثبت و نگهداری می شود و در صورت تکرار آن، اقدامات اصلاحی انجام می گردد. (1)	– بررسی فهرست موارد رد نمونه برای نمونه ها و آزمایش های مختلف – سوال از مسئول پذیرش و مسئول نمونه گیری و ارزیابی آگاهی آنها از معیارهای رد نمونه برای آزمایش های مختلف – بررسی سوابق مربوط به رد نمونه و دلیل هر مورد رد نمونه	
	در صورتیکه نمونه شرایط لازم برای پذیرش را نداشته باشد و رد شود، موضوع بلافاصله به ارسال کننده نمونه اطلاع داده می شود. (0.5)	– مصاحبه با مسئولین پذیرش و نمونه گیری در خصوص چگونگی اطلاع رسانی موارد رد نمونه به بخش های بیمارستان، آزمایشگاههای ارجاع دهنده و یا سایر افراد ذیربط جهت جمع آوری و ارسال نمونه جدید – بررسی شواهد و سوابق انجام این کار		
	– مواردی که لازمست برای نمونه گیری رضایت کتبی از بیمار گرفته شود، تعیین شده است. – این موارد به اطلاع بیماران می رسد و رضایت آنها اخذ می گردد. (0.5)	– مصاحبه با مسئول فنی در خصوص مواردی که رضایت کتبی بیمار جهت نمونه گیری اخذ می شود و ارزیابی آگاهی مسئولین پذیرش و نمونه گیری از این موارد. (بطور نمونه HIV) – بررسی سوابق اخذ رضایت از بیماران در مواردی که آزمایشگاه تعیین کرده است.		

چک لیست پایش تخصصی آزمایشگاههای مراکز بهداشتی

ردیف	سوال / سنج	راهنما	تاریخ	کادر	توضیحات
40	قبل از جمع آوری نمونه، از آماده بودن شرایط بیمار برای نمونه گیری اطمینان حاصل می شود.(0.5)	مسئول پذیرش و مسئول نمونه گیری قبل از جمع آوری نمونه، آمادگی بیمار برای نمونه گیری را با توجه به نوع آزمایش درخواستی، مورد ارزیابی قرار می دهند.			مصاحبه با مسئولین پذیرش و نمونه گیری و ارزیابی آگاهی آنها از آمادگی های لازم قبل از نمونه گیری با توجه به آزمایش درخواستی (مثلا ناشتا بودن، پرهیز دارویی یا غذایی خاص، محدود کردن فعالیت فیزیکی و غیره) و سوال در مورد نحوه ارزیابی آمادگی بیمار
41	دستورالعمل نمونه گیری مدون و مکتوب بوده و حاوی اطلاعات کاربردی مورد نیاز برای جمع آوری نمونه های مختلف (مطابق با بند 5-4-2 استاندارد) می باشد.(0.5)	بررسی دستورالعمل جمع آوری نمونه های آزمایشگاهی و اطمینان از درج نحوه جمع آوری صحیح نمونه های مختلف و جزئیات کاربردی مثل نوع نمونه برای هر آزمایش، زمان نمونه گیری، روش انجام نمونه گیری و وسایل مورد نیاز، حجم نمونه، مواد نگهدارنده و ضد انعقاد های لازم			
	دستورالعمل جمع آوری نمونه های آزمایشگاهی، در هر مکان که نمونه گیری انجام می شود (شامل واحد نمونه گیری آزمایشگاه، بخش ها و اورژانس بیمارستان و سایر آزمایشگاهها یا مراکز ارجاع دهنده نمونه) در دسترس کارکنان مسئول نمونه گیری قرار دارد.(0.5)	– ارزیابی دسترسی افراد مسئول نمونه گیری (که ممکن است کارکنان آزمایشگاه و یا کادر بهداشتی درمانی خارج از آزمایشگاه باشند) به دستورالعمل جمع آوری نمونه – مصاحبه و سوال از افراد مسئول نمونه گیری در مورد نحوه جمع آوری نمونه برای چند آزمایش خاص و حصول اطمینان از این که کارکنان می توانند با مراجعه به این دستورالعمل به سؤالات پاسخ دهند			
	– کارکنان از محتوای دستورالعمل آگاهی داشته و جمع آوری نمونه ها را مطابق با آن انجام می دهند. (0.5)	بررسی چگونگی نظارت مسئول فنی و گروه مدیریتی آزمایشگاه بر جمع آوری صحیح نمونه ها (در آزمایشگاه و بخش های بیمارستان)			
42	نحوه برچسب گذاری روی ظرف یا لوله حاوی نمونه و اطلاعاتی که باید روی برچسب ثبت شود مشخص است و رعایت می شود. (مطابق با بند 5-4-2 "ج" استاندارد) (0.5)	– مشاهده اطلاعاتی که روی برچسب ظروف/لوله های حاوی نمونه ها ثبت می شود (شامل نام و نام خانوادگی بیمار، شناسه منحصر به فرد مثل شماره پذیرش آزمایشگاه یا بیمارستان، تاریخ و زمان جمع آوری نمونه، نام یا کد مربوط به فرد نمونه گیر و در موارد مقتضی نوع نمونه و آزمایش مورد درخواست) <u>توضیح:</u> اطلاعاتی مانند نام یا کد فرد نمونه گیر و تاریخ و زمان جمع آوری نمونه ممکنست روی برچسب و یا در محل دیگری ثبت شود. مهم این است که فردی که نمونه را جمع آوری کرده و تاریخ و زمان جمع آوری نمونه قابل شناسایی باشد.			
	الزامات مرتبط با جابجایی و انتقال نمونه ها در داخل آزمایشگاه (بین واحدهای مختلف) و بیرون از آزمایشگاه (بین بخشهای بیمارستان و آزمایشگاه) مشخص است و به اجرا در می آید.	مشاهده ظروف بسته بندی و ارزیابی نحوه انتقال نمونه ها بین واحدهای مختلف داخل آزمایشگاه و بین بخش های بیمارستان و آزمایشگاه <u>توضیح:</u> نمونه ها باید در ظروف یا لوله های دریچ دار غیرقابل نشت جمع آوری شوند و سپس در محفظه دوم که عمیق، در دار، پلاستیکی یا فلزی و قابل تمیز کردن و گندزدایی باشد، قرار گیرند.			

چک لیست پایش تخصصی آزمایشگاههای مراکز بهداشتی

ردیف	سوال / سنج	راهنما	نوع	توضیحات
43	بسته بندی و انتقال نمونه های ارجاعی به آزمایشگاه ارجاع، به روش صحیح و استاندارد انجام می شود. نگهداری و آماده سازی نمونه ها قبل از انجام آزمایش به روش صحیح و با توجه به پایداری نمونه های مختلف صورت می گیرد.(1.25)	نحوه بسته بندی و اطلاعات مندرج روی برچسب ظرف/ لوله و بسته نمونه های ارجاعی مطابق با دستورالعمل "روش استاندارد انتقال نمونه های عفونی" و الزامات مرتبط انجام می شود.(0.5)	- بررسی وجود دستورالعمل "روش استاندارد انتقال نمونه های عفونی" - مصاحبه با کارکنان ذیربط در مورد نحوه بسته بندی نمونه های مختلف - مشاهده ظروف بسته بندی مخصوص انتقال نمونه ها (بسته بندی سه لایه) و نمونه های بسته بندی شده که برای ارجاع آماده می شوند. - مشاهده اطلاعات روی برچسب ظرف/ لوله نمونه ها، و برچسب بسته بندی آنها	
	انتقال نمونه های ارجاعی مطابق دستورالعمل "روش استاندارد انتقال نمونه های عفونی" و با رعایت ملاحظات ایمنی انجام می شود.	- مصاحبه با مسئول فنی و گروه مدیریتی در مورد نحوه نظارت بر روند انتقال نمونه ها و نحوه حصول اطمینان از صلاحیت فرد یا افراد مسئول انتقال - مصاحبه با کارکنان ذیربط و ارزیابی آگاهی آنها از روش صحیح انتقال نمونه ها - مشاهده شرایط انتقال نمونه های مختلف بطور تصادفی و ارزیابی رعایت ملاحظات ایمنی و همچنین شرایط لازم مثل زمان، دما و سایر شرایط فیزیکی		
	روشی برای ردیابی و حصول اطمینان از این که همه نمونه ها به آزمایشگاه ارجاع رسیده اند وجود دارد. (0.25)	- مصاحبه با مسئول فنی و افراد ذیربط در مورد روش حصول اطمینان از دریافت نمونه توسط آزمایشگاه ارجاع (مثلا دریافت رسید در هنگام تحویل نمونه ها و غیره) - بررسی سوابق مربوطه		
44	نگهداری و آماده سازی نمونه ها قبل از انجام آزمایش به روش صحیح و با توجه به پایداری نمونه های مختلف صورت می گیرد.(0.5)	- فاصله زمانی قابل قبول بین جمع آوری نمونه تا انجام آزمایش مشخص بوده و رعایت می شود. - طی این مدت نمونه ها در مکان مشخص و امن، به دور از دسترسی عموم و در دما و شرایط مناسب فیزیکی (بسته به نوع نمونه و آزمایش) نگهداری می شوند تا پارامترهای مورد اندازه گیری دچار تغییر نگردند.	- مشاهده مکان نگهداری نمونه های جمع آوری شده، محل آماده سازی (مثلاً جدا کردن سرم) و شرایط نگهداری نمونه ها تا زمان انجام آزمایش - بررسی فاصله زمانی بین جمع آوری چند مورد از نمونه هایی که در آزمایشگاه جمع آوری شده اند، تا زمان آماده سازی نمونه و زمان انجام آزمایش و حصول اطمینان از این که زمان ها ثبت می شوند و تحت کنترل می باشند. - ارزیابی چند مورد از نمونه هایی که در بیرون از آزمایشگاه جمع آوری شده اند، بررسی تاریخ و زمان نمونه گیری، همچنین تاریخ و زمان دریافت و پذیرش نمونه توسط آزمایشگاه و زمان انجام آزمایش	
45	سوابق هر گونه مشکل در آمادگی بیمار و یا جمع آوری، انتقال یا نگهداری نمونه قبل از آزمایش، ثبت می شود. (0.5)	عدم آمادگی بیمار قبل از نمونه گیری و هر گونه اختلال در روند جمع آوری، انتقال یا نگهداری نمونه قبل از آزمایش، که اثر سوء بر کیفیت یا پایداری نمونه داشته باشد، ثبت می شود تا در گزارش نتایج منعکس گردد.	بررسی سوابق ثبت مشکلات مربوط به آمادگی بیمار، جمع آوری نمونه، انتقال یا نگهداری نمونه قبل از آزمایش و سایر مواردی که ممکنست در تفسیر نتایج آزمایش تاثیر داشته باشد.	
جمع قسمت فرایند قبل از آزمایش				

چک لیست پایش تخصصی آزمایشگاههای مراکز بهداشتی

ردیف	سوال / سنجش	راهنما	تاریخ	کاربر	توضیحات
------	-------------	--------	-------	-------	---------

فرآیند انجام آزمایش (3)

			– مصاحبه با مسئول فنی و گروه مدیریتی آزمایشگاه در مورد چگونگی انتخاب روش های انجام آزمایش با توجه به ویژگی های عملکردی و کاربرد مورد نظر آن آزمایش برای بیماران و مراجعین آزمایشگاه (مثلا انتخاب روش های آزمایش که حساسیت بیشتر دارند برای بیماریابی و انتخاب روش های آزمایش با اختصاصیت بالا برای تایید تشخیص بیماری ها)، و ارزیابی چند مورد از شواهد آن – مصاحبه با مسئول فنی، گروه مدیریتی آزمایشگاه و کارکنان مرتبط در مورد نحوه تصدیق روش های آزمایش، و بررسی پروتکل های مورد استفاده برای تصدیق (بند 5-1-2 استاندارد) – بررسی سوابق تصدیق روش های آزمایش	روش های آزمایش با کیت های تجاری که قبلاً توسط تولید کننده صحه گذاری (Validate) شده و ویژگی های عملکردی آن تعیین گردیده است، قبل از استفاده در آزمایشگاه تصدیق می شوند. <u>توضیح:</u> مشروط به اینکه بدون هیچ گونه تغییر یا تعدیلی مورد استفاده قرار گیرند.	روش های انجام آزمایش در آزمایشگاه، تصدیق (Verify) شده اند.(1)	46
			– بررسی چند مورد دستورالعمل انجام آزمایش (آزمایش های بخشهای مختلف) – ارزیابی محتویات دستورالعمل انجام آزمایش از نظر کامل بودن و مفهوم بودن برای کارکنان مرتبط (مطابق با بند 5-5-3 استاندارد) <u>توضیح:</u> بروشور آزمایش که در بسته بندی کیت های تجاری موجود است، روش و چگونگی انجام آزمایش را توضیح می دهد ولی ممکنست اطلاعات مهم مثلاً در مورد نحوه تفسیر نتایج، آزمایش های تأییدی یا تکمیلی بعدی، و یا ملاحظات ایمنی و غیره در آن درج نشده باشد. لذا در صورت استفاده از بروشور کیت ها بجای دستورالعمل انجام آزمایش، باید نکات فوق به بروشور اضافه شود.	برای کلیه آزمایش هایی که در آزمایشگاه انجام می شود، دستورالعمل انجام آزمایش مکتوب شده است که مراحل انجام آزمایش و جزئیات فنی و کاربردی در مورد آن آزمایش را توضیح می دهد. (0.5)	دستورالعمل انجام آزمایش های مختلف مستند است و مطابق با آن عمل می شود.(1)	47
			مصاحبه با چند نفر از کارکنان آزمایشگاه در مورد سهولت دسترسی و آگاهی آنها از دستورالعمل انجام آزمایشهای مرتبط، و ارزیابی شواهد انجام آزمایش ها مطابق با دستورالعمل های مربوطه	دستورالعمل های انجام هر آزمایش در اختیار کارکنانی که آن آزمایش را انجام می دهند قرار دارد و آزمایش ها مطابق با دستورالعمل مربوطه انجام می شوند.(0.5)		
			– مصاحبه با مسئول فنی و چند نفر از کارکنان در مورد سوابقی که از انجام آزمایش ها ثبت می کنند و مدت زمان نگهداری این سوابق – بررسی سوابق انجام آزمایش برای چند مورد از آزمایش هایی که در بخش های مختلف انجام می شوند و اطمینان از ثبت اطلاعات لازم	تاریخ و زمان هر نوبت انجام آزمایش، نام فرد انجام دهنده، مشخصات معرف ها، کیت ها و مواد کنترلی مورد استفاده در آن نوبت کاری (مثل سری ساخت و تاریخ انقضاء) ثبت و سوابق آن نگهداری می شوند.	سوابق مربوط به هر نوبت انجام آزمایش تا مدت زمان مقتضی در آزمایشگاه نگهداری می شوند.(1)	48
جمع فرآیند انجام آزمایش						

چک لیست پایش تخصصی آزمایشگاههای مراکز بهداشتی

ردیف	سوال / سنجه	راهنما	تاریخ	کاربر	توضیحات
------	-------------	--------	-------	-------	---------

اطمینان از کیفیت نتایج آزمایش (14.5)

49	روش های مشخصی برای کنترل کیفیت نتایج آزمایش، در بخشهای مختلف آزمایشگاه تعیین شده است.(1)	سیاست ها و روش های انجام برنامه کنترل کیفیت و تفسیر نتایج آنها، برای آزمایش های کمی، کیفی و نیمه کمی، بر اساس مراجع معتبر علمی و یا دستورالعمل های کشوری، مدون شده است.	– مصاحبه با مسئول فنی و گروه مدیریتی آزمایشگاه در مورد تعیین سیاست ها و روش های انجام کنترل کیفیت در بخش های مختلف و تفسیر نتایج آنها – بررسی دستورالعملهای کنترل کیفیت آزمایش های کمی، کیفی و نیمه کمی، در بخشهای مختلف (که در آن نحوه انجام کنترل کیفیت و تفسیر نتایج آن و چگونگی انجام اقدامات اصلاحی برای رفع خطاها مکتوب شده است)، و ارزیابی مراجع آن		
50	کارکنان ذیربط تسلط به نحوه اجرا و تفسیر نتایج برنامه های کنترل کیفیت داخلی (برای آزمایش های کمی، کیفی و نیمه کمی) و نحوه انجام اقدامات اصلاحی را دارند. (2)	– کارکنان ذیربط در مورد نحوه اجرا و تفسیر نتایج برنامه کنترل کیفیت (مطابق با دستورالعمل کنترل کیفیت در بخش های مختلف) آموزش دیده اند. – کارکنان آگاهی و مهارت لازم برای انجام و تفسیر نتایج کنترل کیفیت را دارند.(1)	– مصاحبه با مسئول فنی و گروه مدیریتی در مورد آموزش برنامه های کنترل کیفیت به کارکنان و چگونگی حصول اطمینان از آگاهی و مهارت آنان در این زمینه – مصاحبه با چند نفر از کارکنان در بخش های مختلف آزمایشگاه و ارزیابی آگاهی و تسلط آنها نسبت به نحوه اجرا و تفسیر نتایج برنامه کنترل کیفیت در حیطه آزمایشهایی که انجام می دهند.		
		کارکنان ذیربط در مورد نحوه برخورد با خطاهای شناسایی شده، و نحوه انجام اقدامات اصلاحی آموزش دیده اند و آگاهی و مهارت دارند.(1)	مصاحبه با چند نفر از کارکنان در بخش های مختلف و ارزیابی آگاهی و تسلط آنها نسبت به چگونگی رفع مشکلات و اصلاح خطاهای شناسایی شده طی برنامه های کنترل کیفیت، در حیطه آزمایش هایی که انجام می دهند.		
51	برنامه کنترل کیفیت داخلی برای آزمایش های کمی به روش صحیح به اجرا در می آید.(4)	مواد و نمونه های کنترلی مورد نیاز جهت اجرای برنامه کنترل کیفیت برای آزمایش های کمی در بخش های مختلف آزمایشگاه موجود است و مورد استفاده قرار می گیرد. (مطابق با مراجع معتبر یا دستورالعملهای کشوری)1 عدم دقت مجاز (CV) و/ یا خطای مجاز کلی (TEa) برای هر آزمایش، با توجه به مراجع علمی و با در نظر گرفتن جمعیت تحت پوشش و اهداف عملکردی آزمایشگاه تعیین شده است. 1 برنامه کنترل کیفیت داخلی آزمایشهای کمی، بر اساس دستورالعمل مربوطه به اجرا در می آید و سوابق مربوطه ثبت و تا مدت زمان مقتضی نگهداری می شود. 1 اقدامات اصلاحی و پیشگیرانه مناسب، متعاقب تفسیر نتایج کنترل کیفیت و شناسایی خطاها، انجام می شود و سوابق آن ثبت و تا مدت زمان مقتضی نگهداری میگردد (1)	– مشاهده نمونه های کنترلی و بررسی سوابق مربوط به خرید و موجودی آنها – مصاحبه با چند نفر از کارکنان در بخش های مختلف در مورد چگونگی استفاده از نمونه های کنترلی (تعداد نمونه های کنترلی، دفعات استفاده از آنها و سطوح غلظتی مورد استفاده) در برنامه کنترل کیفیت داخلی بخش مربوطه – مصاحبه با مسئول فنی و گروه مدیریتی در مورد تعیین CV مجاز یا خطای مجاز کلی برای آزمایشهای کمی مختلف با توجه به حیطه کار آزمایشگاه و نیاز بیماران – بررسی فهرست CV مجاز یا خطای مجاز کلی آزمایش های کمی مختلف – مصاحبه با کارکنان فنی و ارزیابی آگاهی آنها از CV مجاز یا خطای مجاز کلی برای آزمایش ها و مقایسه آنها با CV یا خطای کلی هر تست		
		بررسی سوابق اجرای برنامه کنترل کیفیت شامل سوابق آزمایش روی نمونه های کنترل در هر نوبت/ شیفت کاری، سوابق ثبت نتایج آزمایش نمونه کنترل روی نمودار کنترل کیفی مربوطه، سوابق تفسیر نتایج بر اساس قواعد معتبر کنترل کیفیت (که در روش اجرایی کنترل کیفی آزمایشهای کمی مکتوب شده) و شناسایی خطاها	بررسی سوابق چند مورد خطای شناسایی شده در نوبت های کاری مربوط به انجام آزمایش های مختلف، و اقدامات اصلاحی و یا پیشگیرانه که متعاقب آن به اجرا درآمده است.		

چک لیست پایش تخصصی آزمایشگاههای مراکز بهداشتی

ردیف	سوال / سنجش	راهنما	توضیحات
52	کنترل کیفیت و ارزیابی اعتبار نتایج آزمایش ها از طریق اعتبار نتایج آزمایش بیماران انجام می شود. (1)	کنترل کیفیت و ارزیابی اعتبار نتایج آزمایش ها بر اساس نتایج بیماران به روشهای معتبر و به عنوان مکمل روش های آماری کنترل کیفیت به اجرا در می آیند. (این روش ها جایگزین روشهای آماری نمی باشد)	– مصاحبه با مسئول فنی، گروه مدیریتی و کارکنان بخش های فنی مختلف در مورد استفاده از روشهای کنترل کیفیت بر اساس ارزیابی نتایج بیماران (همخوانی نتایج آزمایشها با هم و با آزمایشهای قبلی، چک تست، میانگین متحرک و غیره) – بررسی سوابق مربوط به کنترل کیفیت بر اساس نتایج بیماران
53	برنامه کنترل کیفیت داخلی برای آزمایش های کیفی و نیمه کمی به روش صحیح به اجرا در می آید. (3)	مواد و نمونه های کنترلی مورد نیاز جهت کنترل کیفیت آزمایش های کیفی و نیمه کمی در بخش های مختلف آزمایشگاه موجود بوده و مورد استفاده قرار می گیرد. (مطابق با مراجع معتبر یا دستورالعملهای کشوری) (1)	– مشاهده نمونه های کنترلی برای آزمایشهای کیفی و نیمه کمی (کنترلهای مثبت و منفی، کنترلهای میکروبی، کنترل داخلی و غیره) و سوابق خرید و موجودی آنها – مصاحبه با کارکنان بخش های مختلف در مورد چگونگی استفاده از نمونه های کنترلی (انواع نمونه ها، و تعداد و دفعات استفاده از آنها برای کنترل کیفیت داخلی آزمایش های کیفی و نیمه کمی)
	برنامه کنترل کیفیت داخلی آزمایشهای کیفی و نیمه کمی، بر اساس دستورالعمل مربوطه به اجرا در می آید و سوابق ثبت و تا مدت زمان مقتضی نگهداری می شوند. (1)	بررسی سوابق اجرای اقدامات مربوط به کنترل کیفیت داخلی آزمایش های کیفی و نیمه کمی مختلف شامل سوابق استفاده و ثبت نتایج آزمایش روی مواد و نمونه های کنترلی، سوابق تفسیر نتایج بر اساس قواعد معتبر کنترل کیفیت (که در روش اجرایی کنترل کیفی آزمایشهای کیفی و نیمه کمی مکتوب شده) و شناسایی خطاها	
	اقدامات اصلاحی و پیشگیرانه مناسب، متعاقب تفسیر نتایج کنترل کیفیت و شناسایی خطاها، انجام می شود و سوابق آن ثبت و تا مدت زمان مقتضی نگهداری میگردد. (1)	بررسی سوابق چند مورد خطای شناسایی شده در نوبت های کاری مربوط به انجام آزمایش های مختلف کیفی و نیمه کمی، و اقدامات اصلاحی و یا پیشگیرانه که متعاقب آن به اجرا درآمده است.	
54	نتایج آزمایش بیماران در هر نوبت کاری در صورت نقض قواعد کنترل کیفی، گزارش نمی شوند. (1)	مادامیکه نتایج بدست آمده از آزمایش نمونه های کنترل نامعتبر باشد (قواعد مربوط به کنترل کیفی نقض شده باشد)، نتایج مربوط به بیماران گزارش نمی شود.	مصاحبه با کارکنان فنی در این خصوص و بررسی سوابق و شواهد انجام این کار
55	آزمایشگاه در برنامه ارزیابی خارجی کیفیت (مطابق با آخرین بخشنامه ابلاغی)، شرکت می کند. نتایج شرکت در برنامه ارزیابی خارجی کیفیت جهت شناسایی و برطرف کردن خطاهای حین انجام آزمایش مورد استفاده قرار می گیرد. (1.5)	– دستورالعمل نحوه تفسیر نتایج برنامه ارزیابی خارجی کیفیت و اقدامات لازم متعاقب آن مکتوب بوده و در بخشهای مختلف در دسترس کارکنان است. – نتایج برنامه ارزیابی خارجی کیفیت توسط کارکنان ذیربط و بر اساس دستورالعمل مربوطه بررسی و تفسیر شده و خطاهای انجام آزمایش شناسایی می گردند. – برای اصلاح و پیشگیری از وقوع مجدد خطاهای شناسایی شده، اقدامات اصلاحی و پیشگیرانه اجرا میشود.	– بررسی سوابق شرکت در برنامه ارزیابی خارجی کیفیت (مطابق بخشنامه ابلاغی) – بررسی دستورالعمل تفسیر نتایج برنامه ارزیابی خارجی کیفیت، و ارزیابی محتوا و مراجع این دستورالعمل – مصاحبه با مسئول فنی و کارکنان ذیربط و ارزیابی آگاهی آنها از چگونگی تفسیر و استفاده از گزارش نتایج برنامه ارزیابی خارجی کیفیت در شناسایی و برطرف کردن خطاهای احتمالی، و مسئولیت ها و وظایف کارکنان در این مورد – بررسی سوابق تفسیر گزارش نتایج این برنامه در بخش های مختلف و اقدامات اجرایی که در صورت نامنطبق بودن نتایج انجام شده است.

چک لیست پایش تخصصی آزمایشگاههای مراکز بهداشتی

ردیف	سوال / سنجش	راهنما	توضیحات
56	وقتی برنامه ارزیابی خارجی کیفیت برای یک روش یا یک آزمایش در دسترس نباشد، از روش های جایگزین برای نشان دادن صحت نتایج آن آزمایش استفاده می شود. (1)	در موارد مقتضی از روش های جایگزین برای نشان دادن صحت نتایج آزمایش ها استفاده می شود (مطابق با بند 2-3-6 استاندارد)	مصاحبه با مسئول فنی و کارکنان ذیربط و ارزیابی آگاهی آنها در مورد روش های جایگزین برای نشان دادن صحت نتایج آزمایشهایی که تحت پوشش برنامه ارزیابی خارجی کیفیت نیستند. بررسی سوابق انجام روش های جایگزین (مثل آزمایش روی نمونه های با مقادیر تصدیق شده یا مشخص، تبادل نمونه بین آزمایشگاهها، انجام آزمایش در آزمایشگاه به روش های مختلف یا با استفاده از تجهیزات متفاوت و غیره)
جمع قسمت اطمینان از کیفیت نتایج آزمایش			
فرایند پس از آزمایش (1.5)			
57	قبل از صدور گزارش، نتایج آزمایش توسط فرد یا افراد مسئول بازنگری و توسط مسئول فنی ارزیابی و تایید می شود. (0.5)	صحيح بودن ثبت نتایج آزمایش در نرم افزار گزارشدهی یا برگه گزارش، توسط کارکنان مسئول کنترل می شود. مسئول فنی پس از ارزیابی و اطمینان از اعتبار نتایج آزمایشها (با توجه به نتایج کنترل کیفیت، همخوانی نتایج آزمایشها با هم و با توجه به اطلاعات بالینی و نتایج آزمایشهای قبلی) گزارش را تایید و امضاء می کند.	مصاحبه با مسئول فنی در مورد مراحل بررسی و کنترل نتایج آزمایش ها قبل از صدور گزارش، و مسئولیت کارکنان در این خصوص بررسی سوابق و شواهد کنترل نتایج آزمایش ها توسط کارکنان مسئول بررسی چند مورد از گزارش های تهیه شده، جهت اطمینان از تایید و امضاء گزارش نهایی توسط مسئول فنی
58	نمونه ها پس از انجام آزمایش، تا مدت زمان معین (با در نظر گرفتن پایداری نمونه و نیاز بالینی پزشکان و بیماران) در مکان و شرایط مناسب (برای حفظ کیفیت نمونه و رعایت ملاحظات ایمنی) نگهداری شده و پس از اتمام زمان نگهداری، به نحو ایمن امحاء می گردند. (1)	مدت زمان نگهداری نمونه ها و مکان و شرایط مناسب نگهداری نمونه های مختلف پس از آزمایش، مشخص و مدون است. نمونه های مختلف پس از آزمایش، تا مدت زمان تعیین شده و در مکان و شرایط مناسب نگهداری می شوند. طی مدت نگهداری، نمونه ها به سهولت قابل شناسایی و دستیابی توسط افراد مجاز هستند (از طریق اطلاعات روی برچسب، فهرست بندی، علامت گذاری و غیره) نمونه های ارجاع شده از سایر آزمایشگاهها، پس از انجام آزمایش در مکان و شرایط مناسب تا مدت زمان مشخص، بسته به ضرورت و درخواست آزمایشگاه ارجاع دهنده، نگهداری می شوند. (0.5)	بررسی راهنمای مدت زمان نگهداری نمونه های مختلف پس از آزمایش مشاهده و ارزیابی محل و شرایط نگهداری نمونه های مختلف پس از آزمایش درخواست چند مورد نمونه بیماران پس از انجام آزمایش بطور تصادفی، ارزیابی سهولت دسترسی کارکنان مجاز به آنها بررسی مدت زمان نگهداری نمونه های ارجاع شده از سایر آزمایشگاهها پس از انجام آزمایش، و مشاهده مکان و شرایط نگهداری نمونه های مختلف ارجاعی درخواست چند مورد نمونه ارجاع شده از سایر آزمایشگاهها و ارزیابی دسترسی کارکنان مجاز به آنها
	نحوه صحیح امحاء نمونه های مختلف (خون، مایعات و بافت های بدن) مکتوب است و دفع نمونه ها مطابق با آن انجام می شود. (0.5)	بررسی راهنمای نحوه امحاء نمونه های مختلف مصاحبه با کارکنان ذیربط و ارزیابی آگاهی آنها در این خصوص مشاهده نحوه دفع نمونه های مختلف در صورت امکان	
جمع قسمت فرایند پس از آزمایش			

چک لیست پایش تخصصی آزمایشگاههای مراکز بهداشتی

ردیف	سوال / سنج	راهنما	تاریخ	کاربر	توضیحات
------	------------	--------	-------	-------	---------

گزارش نتایج (3)

59	زمان چرخه کاری آزمایش های مختلف (شامل آزمایش های عادی و اورژانس) مشخص و مستند است، و رعایت می گردد. (0.5)	- زمان چرخه کاری آزمایش های مختلف (مدت زمان آماده شدن نتایج آزمایش ها) مشخص و مستند است. - زمان چرخه کاری آزمایش های اورژانس با هماهنگی پزشکان بالینی تعیین شده است. - مدت زمان چرخه کاری برای تمامی آزمایش ها (بویژه آزمایش های اورژانس) رعایت می گردد. - آزمایشگاهی که نمونه های ارجاعی از آزمایشگاههای دیگر می پذیرد، زمان چرخه کاری که در تفاهنامه تعهد کرده را رعایت می کند.	- بررسی فهرست زمان چرخه کاری آزمایش های عادی و اورژانس - بررسی همخوانی زمان چرخه کاری اعلام شده، با مدت زمان آماده شدن نتایج برای چند مورد از آزمایش های عادی و اورژانس بطور تصادفی - بررسی سوابق اقداماتی که متعاقب عدم رعایت زمان چرخه کاری انجام شده است (شامل بررسی علت، و تعیین و انجام اقدامات اصلاحی و پیشگیرانه) - بررسی فهرست مربوط به زمان چرخه کاری آزمایش های ارجاعی - بررسی همخوانی زمان چرخه کاری اعلام شده، با مدت زمان آماده شدن نتایج، برای چند مورد از آزمایش های ارجاعی بطور تصادفی - بررسی سوابق مربوط به تاخیر در آماده شدن نتایج آزمایشهای ارجاعی		
60	اجزاء فرم گزارش نتایج آزمایش ها (الکترونیکی یا کاغذی) مشخص بوده و اطلاعات لازم در آن ثبت می شود. (1.5)	- فرم گزارش نتایج حاوی اطلاعات لازم در مورد بیمار، نمونه، و نتیجه آزمایش می باشد. - نکات، توصیه ها و هشدارها برای تفسیر صحیح نتایج آزمایش در گزارش درج می گردد. توضیح: تفسیرها، توصیه ها و اطلاعات ارائه شده توسط آزمایشگاه ارجاع در مورد نتایج آزمایشهای ارجاعی، باید بدون تغییر در گزارش نتایج درج شود. (0.75)	- بررسی چند مورد از گزارش ها و اطلاعات مندرج در آن شامل مشخصات بیمار و نمونه و کد اختصاصی آن، تاریخ پذیرش، نتایج آزمایش (در موارد مقتضی روش انجام آزمایش)، واحد مربوطه، محدوده مرجع بیولوژیک (برای سنین مختلف، در زنان، مردان، کودکان و یا در شرایط فیزیولوژیک خاص مثل حاملگی، یائسگی) و غیره - بررسی سوابق درج توصیه ها یا هشدارها در گزارش نتایج، شامل مواردی که در صورت وقوع می تواند بر تفسیر نتایج آزمایشها تاثیر بگذارد (مثلا ناشتا بودن یا نبودن یا مصرف داروی خاص توسط بیمار، یا هر گونه اشکال در کیفیت یا حجم نمونه که تاثیر سوء روی نتیجه آزمایش دارد)		
		- چنانچه کیت یا روش انجام آزمایش تغییر کند، در صورت تغییر محدوده مرجع، در فرم گزارش محدوده مرجع اصلاح می شود و محدوده مرجع کیت یا روش جدید درج می گردد. مسئول کنترل و اعمال این تغییرات مشخص است. (0.75)	- مصاحبه با مسئول فنی و گروه مدیریتی در خصوص تعیین فرد/ افراد مسئول اصلاح محدوده مرجع در گزارش، و نحوه نظارت و اطمینان از انجام این کار - مصاحبه با کارکنان مسئول در این مورد - بررسی سوابق و شواهد انجام این کار		
61	محدوده بحرانی نتایج آزمایش ها (در موارد مقتضی) تعیین شده و نتایج بحرانی فوراً توسط کارکنان مسئول و مشخص (در هر شیفت کاری) به افراد ذیربط اطلاع داده می شود. (1)	- محدوده بحرانی نتایج آزمایشها، با هماهنگی پزشکان بالینی تعیین شده است. - جدول نتایج بحرانی در محل انجام آزمایش و همچنین در واحد پذیرش در معرض دید کارکنان قرار دارد. - روشهای اطلاع رسانی فوری نتایج بحرانی به بیمار، پزشک یا بخش بیمارستان کاملاً مشخص شده است. - فرد یا افراد مسئول اطلاع رسانی نتایج بحرانی در شیفت های کاری مختلف تعیین شده اند. - نتایج بحرانی آزمایش های ارجاعی (که با هماهنگی با آزمایشگاه ارجاع دهنده تعیین شده) بلافاصله توسط افراد مسئول و مشخص در هر شیفت، به آزمایشگاه ارجاع دهنده اطلاع رسانی می شود.	- مشاهده فهرست نتایج بحرانی که در معرض دید کارکنان انجام دهنده آزمایش و کارکنان پذیرش نصب شده است. - مصاحبه با مسئول فنی، گروه مدیریتی و کارکنان مسئول در مورد چگونگی اطلاع رسانی فوری نتایج بحرانی (تلفنی، الکترونیک و غیره) به بیمار، پزشک و افراد ذیربط در کادر درمانی - بررسی سوابق مربوط به گزارش نتایج بحرانی شامل تاریخ، ساعت، نتیجه آزمایش، نام پرسنل آزمایشگاه که نتیجه را گزارش کرده، نحوه اطلاع رسانی و فردی که به وی در مورد نتیجه بحرانی اطلاع داده شده است. - مصاحبه با کارکنان مسئول در مورد روش اطلاع رسانی و دریافت نتایج بحرانی مربوط به آزمایش های ارجاعی - بررسی سوابق اطلاع رسانی و دریافت نتایج بحرانی چند مورد آزمایشهای ارجاعی		
جمع قسمت گزارش نتایج					

چک لیست پایش تخصصی آزمایشگاههای مراکز بهداشتی

ردیف	سوال / سنجش	راهنما	تایید / رد	توضیحات
------	-------------	--------	------------	---------

صدور و ارائه گزارش نتایج (1.5)

62	رویه مشخصی برای صدور و ارائه گزارش نتایج آزمایشگاه وجود دارد. (1)	- افراد مجاز برای صدور نتایج آزمایش مشخص هستند. - فرد یا افراد مجاز به دریافت نتایج آزمایش مشخص بوده و گزارش فقط به افراد مجاز تحویل داده می شود. - چگونگی تحویل و ارائه نتایج آزمایش به گروه های مختلف گیرندگان خدمات آزمایشگاه مشخص شده است. - روش ارسال گزارش به آزمایشگاه ارجاع دهنده طبق قرارداد ارجاع مشخص است و افراد مسئول در هر دو آزمایشگاه (ارجاع دهنده و ارجاع) تعیین شده اند. (بند 4-1-3-5 و 4-2-3-5 استاندارد) (0.5)	- مصاحبه با مسئول فنی، گروه مدیریتی و کارکنان مسئول در مورد چگونگی صدور و ارائه گزارش به گروههای مختلف گیرندگان خدمات (مثلا تحویل به بیمار طی مراجعه به آزمایشگاه، ارسال گزارش الکترونیک از طریق سیستم اطلاعات آزمایشگاهی و یا بیمارستانی و غیره)، و نحوه حصول اطمینان از این که گزارش ها فقط به دریافت کنندگان مجاز می رسد. - مصاحبه با کارکنان ذیربط در مورد نحوه ارائه گزارش به آزمایشگاه ارجاع دهنده و مشاهده روند ارسال چند مورد از گزارش های آزمایش های ارجاعی	
		- روش صدور نتایج آزمایشهای اورژانس مشخص است. - تاریخ و ساعت صدور و ارائه گزارش های اورژانس قابل ردیابی است. (0.5)	- مصاحبه با کارکنان مسئول، در مورد نحوه ارائه گزارش های اورژانس (تلفنی، دستی، الکترونیک و غیره) - بررسی سوابق ثبت تاریخ و ساعت صدور و ارائه گزارش های اورژانس	
63	گزارش آزمایش ها (کاغذی یا الکترونیک) تا مدت زمان مشخص در آزمایشگاه نگهداری می شوند. (0.5)	- مدت زمان نگهداری گزارشها، با توجه به نوع آزمایش و نیازهای بالینی گیرندگان خدمات تعیین شده است. - گزارش ها تا مدت زمان تعیین شده بایگانی می شوند.	- مصاحبه با مسئول فنی، گروه مدیریتی و کارکنان ذیربط در مورد مدت زمان و نحوه نگهداری و بایگانی گزارش آزمایش ها - بررسی و مشاهده بایگانی گزارش های آزمایشگاه	

جمع قسمت صدور و ارائه گزارش نتایج

مدیریت اطلاعات آزمایشگاه (2)

64	وظایف، مسئولیت ها و اختیارات کارکنان در مورد سیستم اطلاعات آزمایشگاه مشخص بوده و کارکنان مهارت کاربری این سیستم را دارند. (0.5)	وظایف، مسئولیت ها و اختیارات کارکنان در رابطه با سیستم اطلاعات آزمایشگاهی (شامل وارد کردن داده ها، تغییر یا اصلاح داده ها، تهیه و صدور گزارشهای مختلف و غیره) مشخص و در شرح شغل ایشان درج شده است. (0.25)	- مصاحبه با مسئول فنی و گروه مدیریتی آزمایشگاه در مورد تعیین وظایف، مسئولیت ها و اختیارات کارکنان در کاربری سیستم اطلاعات آزمایشگاه - مصاحبه با کارکنان مسئول، مشاهده عملکرد و بررسی شرح شغل ایشان	
		- دستورالعمل یا راهنمای کار با سیستم اطلاعات آزمایشگاه مدون و در دسترس کاربران ذیربط قرار دارد. - کاربران آموزش دیده اند، و مهارت کاربری سیستم اطلاعات آزمایشگاه را دارند. (0.25)	- بررسی دسترسی کارکنان به راهنمای کار با سیستم اطلاعات آزمایشگاه - مصاحبه با مسئول فنی و کاربران سیستم، در مورد آموزش ها و اطمینان از مهارت کاربران	

چک لیست پایش تخصصی آزمایشگاههای مراکز بهداشتی

ردیف	سوال / سنج	راهنما	توضیحات	تاریخ	کاربر
65	امنیت داده ها و اطلاعات آزمایشگاهی حفظ می شود. (1)	سطح دسترسی به داده ها و اطلاعات آزمایشگاهی برای کارکنان در رده های مختلف تعریف شده است. جهت ممانعت از دستکاری، از دست رفتن یا نابود شدن داده ها و اطلاعات آزمایشگاهی روش های مشخصی بکار گرفته می شود.	مصاحبه با مسئول فنی و گروه مدیریتی آزمایشگاه در مورد سطح دسترسی کارکنان در رده های کاری مختلف به داده ها و اطلاعات آزمایشگاه و تمهیدات پیش بینی شده جهت حفظ امنیت داده ها و اطلاعات آزمایشگاهی برای ممانعت از دست کاری یا از دست رفتن اطلاعات (مثل اختصاص پسرود، یا سیستمی برای شناسایی کاربران و غیره)		
66	داده ها و اطلاعات آزمایشگاهی تا مدت زمان مقتضی نگهداری می شوند. (0.5)	داده ها و اطلاعات آزمایشگاهی به صلاحدید مسئول فنی و بر اساس نیازهای بالینی و مقررات کشوری تا مدت زمان معین نگهداری می شوند. (0.25) برای اطلاعاتی که به روش الکترونیک نگهداری می شوند فایل پشتیبان وجود دارد. (0.25)	مصاحبه با مسئول فنی در مورد مدت زمان نگهداری داده ها و اطلاعات، و بررسی سوابق و شواهد مربوطه بررسی فایل های پشتیبان		
جمع قسمت مدیریت اطلاعات آزمایشگاه					
ایمنی و امنیت زیستی در آزمایشگاه (12.25)					
67	دستورالعمل های مرتبط با ایمنی مستند است. همه کارکنان از محتویات آن آگاهی دارند و به اجرای آن متعهد هستند. (1)	دستورالعمل های ایمنی در آزمایشگاه موجود و در دسترس کارکنان است. کارکنان آگاهی و مهارت اجرای اصول ایمنی را دارند و بطور کتبی به اجرای آن متعهد شده اند.	بررسی دستورالعملهای ایمنی و محتوای آن بررسی سوابق و شواهد آموزش کارکنان در این زمینه مصاحبه با کارکنان فنی و خدماتی و ارزیابی آگاهی آنها از محتوای دستورالعملها بررسی وجود تعهد کتبی کارکنان به اجرای الزامات ایمنی		
68	کابینت/ هود ایمنی بیولوژیک مناسب (بر اساس ارزیابی بیوریسک) در آزمایشگاه موجود بوده و کنترل و نگهداری می شود. (2.5)	در صورت انجام کشت خون، کار با باسیل سل و یا سایر میکروارگانیسم های خطرناک، از کابینت/ هود ایمنی بیولوژیک کلاس 2 استفاده می شود. (1)	مشاهده نوع کابینت/ هود ایمنی بیولوژیک با توجه به نوع و راه انتقال میکروارگانیسم هایی که آزمایشگاه با آنها کار می کند، و ارزیابی نصب آن دور از محل درب، پنجره ها و مکان های پر رفت و آمد توضیح: هود معمولی هنگام کار با نمونه هایی که بوی نامطبوع ایجاد می کنند فقط جهت تهویه هوا استفاده می شود و تأثیری در جلوگیری از انتقال ائروسول ها ندارد.		
	کیفیت کارکرد کابینت ایمنی بیولوژیک بطور دوره ای ارزیابی شده و به روش صحیح کنترل و نگهداری می شود. (1.5)	بررسی سوابق کالیبراسیون، کنترل کیفیت و نگهداشت کابینت مثلاً نظافت و گندزدایی، تعویض فیلترها و لامپ UV (در صورت وجود)، سوابق ارزیابی کارکرد کابینت و سرویس یا تعمیر که توسط شرکت سازنده انجام شده است.			
69	برنامه واکسیناسیون کارکنان انجام شده است. (0.5)	ایمنی کارکنان در بدو استخدام و قبل از شروع به کار، در برابر هپاتیت B، هپاتیت C، و HIV ارزیابی میشود. واکسن هپاتیت B برای افراد غیرایمن تزریق میشود. برای کارکنانی که با میکروارگانیسمهای خاص کار میکنند، واکسیناسیون مرتبط انجام می شود.	بررسی سوابق ارزیابی ایمنی کارکنان در بدو خدمت بررسی سوابق اجرای برنامه واکسیناسیون کارکنان (بررسی سوابق واکسیناسیون هپاتیت B برای کارکنان غیر ایمن و سوابق واکسیناسیون برای کارکنانی که با میکروارگانیسمهای خاص مثل ویروس هپاتیت A، منگوکوک و غیره) کار میکنند.		

چک لیست پایش تخصصی آزمایشگاههای مراکز بهداشتی

ردیف	سوال / سنج	راهنما	نوع تست	توضیحات
70	جعبه کمک های اولیه در آزمایشگاه موجود بوده و به سهولت در دسترس کارکنان است. (0.25)	- جعبه کمک های اولیه، حاوی وسایل مورد نیاز، در آزمایشگاه موجود است و در دسترس کارکنان قرار دارد. - کارکنان از نحوه استفاده از این وسایل آگاهی دارند.		
71	نحوه برخورد با رویدادها و حوادث مخاطره آمیز (عوامل مخاطره آمیز بیولوژیک، شیمیایی، و در صورت لزوم پرتوزا و غیره) مشخص است. (2)	- دستورالعمل اقدامات لازم برای مقابله با حوادث (مثلا در موارد ریختن و پاشیدن و نشست مواد آلوده عفونی، مواد شیمیایی و مواد پرتوزا) در معرض دید کارکنان است. - کارکنان آگاهی و مهارت انجام این اقدامات را دارند. (1) - اقدامات لازم در موارد فرورفتن سوزن آلوده به پوست یا آلوده شدن مخاط یا زخم پوستی مشخص است. (0.5) - ثبت، گزارش و اقدامات اصلاحی و پیشگیرانه لازم جهت جلوگیری از وقوع مجدد این حوادث انجام میشود. (0.5)		
72	برنامه و دستورالعملهای مشخصی برای آمادگی و مقابله در برابر بلایا، بحران ها و فوریت های احتمالی موجود و کارکنان از آن آگاهی دارند. (1)	- بررسی دستورالعمل های مقابله با بلایا (Disaster)، بحران (Crisis) و فوریت های (Emergency) (هماهنگ با دانشگاه علوم پزشکی متبوع) - مصاحبه با کارکنان مسئول و ارزیابی آگاهی آنها از مفاد دستورالعمل ها و اقداماتی که در این شرایط باید صورت گیرد.		
73	شست و شوی وسایل آزمایشگاهی (مثل لوله ها و لوازم شیشه ای) به نحو صحیح انجام می شود. (0/5)	- بررسی دستورالعمل شست و شوی لوازم آزمایشگاهی - ارزیابی دسترسی کارکنان خدماتی به دستورالعمل و آگاهی آنها از نحوه صحیح شست و شوی وسایل و مشاهده نحوه شست و شو در صورت امکان		
74	برگه اطلاعات ایمنی برای مواد شیمیایی (MSDS) و نیز برای عوامل بیماری زای خطرناک (PSDS) در آزمایشگاه موجود بوده و کارکنان از آن آگاهی دارند. (0.5)	- برگه اطلاعات ایمنی مواد برای مواد شیمیایی خطرناک موجود بوده و در مورد خطرات، احتیاطات و وسایل حفاظت فردی لازم جهت کار با آنها، و نحوه انتقال و اثرات آنها بر محیط زیست، توضیح می دهد. - خطرات، احتیاطات و وسایل حفاظت فردی لازم جهت کار با عوامل بیماری زای خطرناک در برگه اطلاعات ایمنی عامل بیماری را توضیح داده شده است. - بررسی برگه های اطلاعات ایمنی مواد شیمیایی (MSDS (Material Safety Data Sheets) - بررسی برگه های اطلاعات عوامل بیماری زا (PSDS (Pathogen Safety Data Sheets) - ارزیابی دسترسی کارکنان در تمامی شیفت ها به این برگه ها - مصاحبه با کارکنان و ارزیابی آگاهی آنها از نحوه استفاده از اطلاعات مندرج در این برگه ها		
75	مواد شیمیایی خطرناک و سایر اقلام مخاطره آمیز، بطور ایمن در آزمایشگاه نگهداری می شوند. (0.5)	- نکات ایمنی در محل نگهداری اقلام شیمیایی خطرناک (مثل اسیدها، باز ها، حلالهای ارگانیک و گازهای فشرده)، و سایر اقلام مخاطره آمیز (مثل ابزار برنده) رعایت میشود. - مشاهده مکان و نحوه نگهداری مواد شیمیایی خطرناک (مثلا ارزیابی قرار گیری آنها در قفسه های مجزا، یا طبقات نزدیک به زمین و وجود سیستم تهویه مناسب در محل کار و نگهداری آنها)		

چک لیست پایش تخصصی آزمایشگاههای مراکز بهداشتی

ردیف	سوال / سنج	راهنما	تاریخ	کاربر	توضیحات
76	پسماندهای آزمایشگاهی (شامل پسماندهای تیز و برنده، پسماندهای عفونی، شیمیایی، پرتوزا و غیره) به روش صحیح مدیریت می گردند. (2)	دستورالعمل مدیریت پسماند های آزمایشگاهی (شامل مراحل تفکیک وجداسازی، جمع آوری در شرایط و به روش مناسب با توجه به نوع پسماند، برچسب گذاری، انتقال تا محل بی خطرسازی، بی خطر سازی یا آمایش، حمل و دفع نهایی) موجود است. کارکنان ذیربط آموزش دیده و مهارت انجام کار را دارند. (0.5)			- مصاحبه با مسئول فنی و یا مسئول ایمنی در مورد مدیریت پسماندها - بررسی دستورالعمل مدیریت پسماندهای آزمایشگاهی و محتوای آن - مصاحبه با کارکنان فنی و خدماتی مرتبط در مورد دسترسی به دستورالعمل و ارزیابی آگاهی کارکنان از مفاد آن و اقداماتی که باید انجام دهند.
	- انواع پسماندهای مختلف آزمایشگاهی در میدا تولید، تفکیک و جداسازی می شوند. (0.5)	- مشاهده چگونگی تفکیک و جداسازی انواع پسماندها از جمله پسماندهای آلوده و غیر آلوده عفونی			
	- پسماندهای تیز و برنده (سرسوزن، لام و لامل، لوازم شیشه ای شکسته، تیغ اسکالپل، نوک سمپلر و غیره) درظروف ایمن (Safety Box) جمع آوری می گردند. (0.5)	- مشاهده و اطمینان از جمع آوری پسماندهای تیز و برنده در ظروف ایمن			
	برای ارزیابی عملکرد اتوکلاو از اندیکاتورهای شیمیایی و بیولوژیک استفاده می شود. (0.5)	- مصاحبه با کارکنان ذیربط در مورد چگونگی ارزیابی عملکرد اتوکلاو - بررسی سوابق استفاده از اندیکاتورهای شیمیایی و بیولوژیک برای ارزیابی عملکرد اتوکلاو و در صورت امکان مشاهده انجام این کار			
77	ملاحظات ایمنی هنگام کار با هر تجهیز مطابق با توصیه سازنده رعایت می شود. - قبل از خارج شدن تجهیزات از کار (برای سرویس، تعمیر و غیره)، تجهیزات آلودگی زدایی می شوند. - در موارد مقتضی جابجایی و امحاء ایمن پسماندها و مواد شیمیایی، رادیواکتیو و بیولوژیک توسط افراد مجاز و به نحو صحیح انجام می شود. (1)	- مشاهده و ارزیابی چگونگی رعایت ملاحظات ایمنی ضمن انجام کار با چند مورد از تجهیزات آزمایشگاه مثل دستگاههای تولید کننده حرارت، دستگاههایی که تیغ برنده دارند (میکروتوم)، رعایت ایمنی الکتریکی هنگام کار با دستگاهها و غیره - مصاحبه با چند نفر از کارکنان و بررسی آگاهی آنان از نحوه آلودگی زدایی تجهیزات که با آن کار می کنند قبل از سرویس یا تعمیر - بررسی سوابق آلودگی زدایی چند مورد از تجهیزات قبل از سرویس و یا تعمیر			
	دستورالعمل نحوه نظافت و گندزدایی و سایل و تجهیزات موجود بوده و وسایل و تجهیزات طبق برنامه زمان بندی شده گندزدایی می شوند. (0.5)	- مشاهده وضعیت و شواهد نظافت تجهیزات آزمایشگاه - مصاحبه با مسئول ایمنی، کاربران تجهیزات و کارکنان خدماتی و ارزیابی آگاهی آنها از نحوه نظافت و گندزدایی تجهیزات مختلف			

چک لیست پایش تخصصی آزمایشگاههای مراکز بهداشتی

توضیحات	کاربرد ندارد	معمولاً	راهنما	سوال / سنجش	نمره
---------	--------------	---------	--------	-------------	------

82	امتیاز کل چک لیست:
	امتیاز کل با کسر سنجش هایی که در آزمایشگاه کاربرد ندارد:
	امتیاز کسب شده توسط آزمایشگاه:
	درصد امتیاز آزمایشگاه از امتیاز کل:

نام و نام خانوادگی ارزیابان:

نام و نام خانوادگی مسئول فنی (ک. مسئول):

امضاء ارزیاب ارشد:

امضاء مسئول فنی (ک. مسئول):