

چک لیست جامع ارزیابی آزمایشگاه‌های پزشکی - ویرایش ۱۳۹۸

دامنه کاربرد: نظارت متنی بر بازدید از پیش اعلام شده

الزامات مدیریتی

آیین نامه و بند سازمان و مدیریت ۱-۴

ردیف	عنوان	استاندارد / آیین نامه	بند	الزامات مورد نظر	سنجه	روش ارزیابی	توضیحات
۱	الزامات آئین نامه و بند ۱-۴ استاندارد	الزامات آئین تاسیس و مسئولیت فنی آزمایشگاه، منطبق با "آیین نامه تاسیس و اداره امور آزمایشگاه‌های تشخیص پزشکی" رعایت شده است.	۱	- آزمایشگاه دارای مسئول فنی / مسئولین فنی آزمایشگاه - مطابق با شرایط مندرج در آیین نامه - مسؤول فنی آگاهی از مسئولیتهای خود دارند. - مسؤول فنی در ساعتی که در پروانه قانونی درج شده، در آزمایشگاه حضور دارد و بر فعالیت ها نظارت می کنند.	- مشاهده پروانه قانونی مسئول فنی / مسئولین فنی آزمایشگاه - مصاحبه با مسئول فنی و در صورت امکان موسس آزمایشگاه و ارزیابی آگاهی آنها از وظایف قانونی تعیین شده در آیین نامه و ضوابط مرتبط - مصاحبه با مسئول فنی و چند نفر از کارکنان و ارزیابی شواهد حضور مسئول فنی در ساعات موظف	*	
۲	اصول اخلاق حرفه ای در آزمایشگاه رعایت می شود.	اصول اخلاق حرفه ای در آزمایشگاه رعایت می شود.	۳-۱-۱-۴	- دامنه ارائه خدمات و فهرست آزمایشها که پذیرش و انجام می شود، مطابق با ضوابط و مقررات کشوری است. - تعریف مصوب برای خدمات آزمایشگاهی رعایت می شود. - بررسی چند مورد تعریف آزمایش ها در نرم افزار پذیرش و جوابدهی - بررسی رسید پذیرش چند نفر از بیماران روز قبل بطور تصادفی - مصاحبه با مسئول فنی در مورد ضوابط بکارگیری کارکنان - بررسی مستندات مربوط به مدرک تحصیلی چند نفر از کارکنان آزمایشگاه	- مشاهده منشور حقوق مراجعین در معرض دید مراجعین است. - مصاحبه با کارکنان و ارزیابی آگاهی آنان از کدهای اخلاقی شاغلین حرف پزشکی و محتوای منشور حقوق مراجعین آزمایشگاه - مشاهده تعهد نامه کتبی کارکنان به رعایت اصول اخلاق حرفه ای و منشور	*	
				- روش های مشخصی برای حفظ محترمانگی اطلاعات بیماران (از جمله سوابق پزشکی، اطلاعات بالینی، سابقه خانوادگی، نتایج آزمایش و غیره) پیش بینی شده است.	- مصاحبه با مسئول فنی و گروه مدیریتی آزمایشگاه در مورد تمهیدات پیش بینی شده جهت حفاظت از اطلاعات بیماران و چگونگی نظارت بر رعایت آن - بررسی شواهد اجرای تمهیدات (مثلًا تعیین نام کاربری و رمز عبور برای کاربران، استفاده از نرم افزارهای امنیتی و حفاظت از نسخه پشتیبان اطلاعات الکترونیکی)	*	

چک لیست جامع ارزیابی آزمایشگاههای پزشکی - ویرایش ۱۳۹۸

توضیحات	راهنمایی	دستورالعمل	نحوه ارائه	روش ارزیابی	سنجه	الزامات مورد نظر	بند استاندار د/ آینه نامه	ردیف
		*		<p>توضیح: هرگونه ارتباط مالی، حرفه ای یا کاری مسئول فنی، گروه مدیریتی و سایر کارکنان آزمایشگاه، با افراد و سازمان های مرتبط که بطور فردی و خارج از چارچوب کاری آزمایشگاه باشد باید بطور رسمی و شفاف اعلام و مکتوب شده باشد و فرد کتبی متعهد گردد که این ارتباط هیچگونه تاثیر سوء بر عملکرد آزمایشگاه ندارد.</p> <p>- بررسی اظهارنامه های مکتوب در مورد ارتباط مسئول فنی یا کارکنان آزمایشگاه با سایر افراد یا سازمان ها (مانند پزشکان، کادر درمانی، شرکت های تامین کننده تجهیزات و مواد مصرفی، مسئولین یا کارکنان سایر آزمایشگاهها، افرادی از سازمان های بیمه گر و غیره) و تعهد کتبی مبنی بر عدم تاثیر سوء بر عملکرد آزمایشگاه</p>	<p>تضاد یا اشتراک منافع مسئولین و کارکنان آزمایشگاه با افراد، سازمان ها، شرکت ها و یا آزمایشگاههای دیگر بطور شفاف اعلام و مکتوب شده است و هیچگونه تاثیر سوء بر عملکرد آزمایشگاه ندارد.</p>			
سیستم مدیریت کیفیت ۲-۴								
در سال ۱۳۹۸ امتیاز داده نمی شود.		-		بررسی خط مشی کیفیت آزمایشگاه و محتوای آن (مطابق با بند ۴-۱-۲-۳)	اهداف کلی آزمایشگاه و تعهد مسئول فنی و تلاش جهت دستیابی به اهداف، در خط مشی کیفیت مکتوب است.	سیاست ها و اهداف آزمایشگاه در "خط مشی کیفیت" مکتوب است.		۳
در سال ۱۳۹۸ امتیاز داده نمی شود.		-		<p>- مصاحبه با مسئول فنی و گروه مدیریتی در مورد نحوه تدوین نظامنامه کیفیت</p> <p>- بررسی محتوای نظامنامه کیفیت و بررسی درج انواع فرآیندهای کاری و فعالیتهای مختلف و چگونگی انجام صحیح آنها</p> <p>- بررسی درج نحوه پایش فرآیندها (جهت شناسایی خطاهای و موارد عدم انطباق و اجرای اقدامات اصلاحی)</p> <p>توضیح: اشاره به اطلاعات فوق در نظامنامه می تواند از طریق ارجاع به روش های اجرایی یا دستورالعمل های مربوطه صورت گیرد.</p>	<p>- انواع فرآیندهای کاری و فعالیتهای مختلف آزمایشگاه مشخص و تعریف شده است.</p> <p>- نحوه انجام صحیح فرآیندهای کاری و فعالیتهای مختلف در قالب مدارک آزمایشگاه مستند شده است.</p> <p>- چگونگی ارزیابی و پایش نحوه اجرای فرآیندها و فعالیت های مختلف در آزمایشگاه و اجرای اقدامات اصلاحی و پیشگیرانه مشخص و مستند شده است.</p>	کلیات مربوط به فرآیندهای کاری آزمایشگاه و چگونگی اجرا و پایش آنها در قالب "نظامنامه کیفیت" مستند شده است.		۴
امتیاز در قسمت های مرتبط چک لیست محاسبه می شود.		-		اصلاحی با مسئول فنی و گروه مدیریتی آزمایشگاه در مورد انواع مدارک، چارچوب و قالب تهیه مدارک، روند کلی تدوین آنها و مسئولیت های کارکنان در رده های کاری مختلف در تدوین مدارک مرتبط	مراحل اجرای فرآیند ها و روش صحیح انجام فعالیت های مختلف آزمایشگاهی در قالب روش های اجرایی، راهنمایها، دستورالعمل های کاری و غیره، مستند و موجود است.	مدارک لازم در آزمایشگاه مدون شده و موجود است.	۳-۴	۵
		۱		بررسی فهرست مدارک درون سازمانی (شامل روش های اجرایی، دستورالعمل های راهنمایی کاری، فرم ها، جداول و غیره) که تعداد کمی و محل های نگهداری آنها درج شده است.	فهرست جامع مدارک درون سازمانی حاوی عنوان مدرک، تعداد کمی موجود از مدرک، و محل های توزیع و نگهداری آن مدرک، موجود است.	فهرست انواع مدارک آزمایشگاه (کاغذی یا الکترونیک) و محل های توزیع و نگهداری آنها مستند است.	۱-۳-۴	۶
		۱		بررسی فهرست مدارک برbon سازمانی (شامل آینه نامه، مقررات و ضوابط، استانداردها، کتب مرجع و غیره) که تعداد کمی و محل های نگهداری آنها درج شده است.	فهرست جامع مدارک برbon سازمانی حاوی عنوان مدرک، تعداد کمی موجود از مدرک، و محل های توزیع و نگهداری آن مدرک، موجود است.			

چک لیست جامع ارزیابی آزمایشگاههای پزشکی - ویرایش ۱۳۹۸

ردیف	نامه استاندار د / آیین نامه	بند	الزامات مورد نظر	سنجه	روش ارزیابی	توضیحات	
ردیف	نامه استاندار د / آیین نامه	بند	بند	بند	بند	بند	
۷	۲-۳-۴	۲	مدارک در آزمایشگاه تحت کنترل می باشد.	محل نگهداری مدارک (کاغذی و الکترونیک) مشخص بوده و در معرض آسیب و دسترسی غیرمجاز نیستند.	ارزیابی نحوه نگهداری و مشاهده محل نگهداری مدارک در بخش های مختلف آزمایشگاه		
۶	۱-۴-۴	۱-۳-۶-۴	آزمایشگاه قراردادهایی با مفاد مشخص با گیرندهای خدمت و نیز تامین کنندگان خدمات و تجهیزات آزمایشگاهی منعقد میکند. قرارداد ها بطور دوره ای بازنگری میشوند.	آزمایشگاه قراردادهایی با مفاد مشخص با گیرندهای خدمت و نیز تامین کنندگان خدمات و تجهیزات آزمایشگاهی منعقد میکند. قرارداد ها بطور دوره ای بازنگری میشوند.	- همه کارکنان به مدارک (کاغذی و الکترونیک) مرتبط به خود، به سهولت دسترسی دارند. - در صورت لزوم، مدرک در اختیار افراد مجاز در خارج از آزمایشگاه قرار می گیرد.	- مصاحبه با کارکنان آزمایشگاه در مورد دسترسی به مدارک مرتبط با حیطه کاری آنها و درخواست مشاهده این مدارک - مصاحبه با کارکنان بخش های بیمارستان در مورد دسترسی به مدارک مرتبط و مورد نیاز ایشان و درخواست مشاهده این مدارک (مثل روش نمونه گیری و غیره)	
۵	۱-۴-۴	۱-۳-۶-۴	(ت)	آزمایشگاه قراردادهایی با مفاد مشخص با گیرندهای خدمت و نیز تامین کنندگان خدمات و تجهیزات آزمایشگاهی منعقد میکند. قرارداد ها بطور دوره ای بازنگری میشوند.	آزمایشگاه قراردادهایی با مفاد مشخص با گیرندهای خدمت و نیز تامین کنندگان خدمات و تجهیزات آزمایشگاهی منعقد میکند. قرارداد ها بطور دوره ای بازنگری میشوند.	مدارک درون سازمانی بطور دوره ای توسط افراد مجاز بازنگری و در صورت لزوم ویرایش می شوند. آخرین ویرایش مدارک درون سازمانی و برونو سازمانی، در همه جایگزین نسخه قدیمی تر می شود.	- مصاحبه با مسئول فنی، گروه مدیریتی و کارکنان آزمایشگاه در مورد چگونگی بازنگری 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
قرارداد برای ارائه خدمت ۴-۴							
۶	۱-۴-۴	۱-۳-۶-۴	آزمایشگاه قراردادهایی با مفاد مشخص با گیرندهای خدمت و نیز تامین کنندگان خدمات و تجهیزات آزمایشگاهی منعقد میکند. قرارداد ها بطور دوره ای بازنگری میشوند.	قرارداد مشخصی بین آزمایشگاه و افراد یا سازمان های ارائه دهنده خدمت به آزمایشگاه، و همچنین شرکت های تامین کننده اقلام مصرفی و تجهیزات آزمایشگاهی را تامین یا توزیع می کنند، و جزو تامین کنندگان تجهیزات اصلی و یا اقلام مصرفی بطور مستمر نیستند، خروری نمی باشد.	- ارزیابی چند مورد از قراردادهای منعقد شده و محتوای مندرج در آنها توضیح: وجود قرارداد با شرکت هایی که به صورت موردي یا مقطعي اقلام آزمایشگاهی را تامین یا توزیع می کنند، و جزو تامین کنندگان تجهیزات اصلی و یا اقلام مصرفی بطور مستمر نیستند، خروری نمی باشد.		
۷	۲-۴-۴		آزمایشگاه قراردادهایی با مفاد مشخص با گیرندهای خدمت و نیز تامین کنندگان خدمات و تجهیزات آزمایشگاهی منعقد میکند. قرارداد ها بطور دوره ای بازنگری میشوند.	قرارداد مشخصی بین آزمایشگاه و افراد یا سازمان هایی که خدمتی را از آزمایشگاه دریافت میکنند (مثل بیمه های تكميلي، گیرندهای خدمات در طرح های بهداشتی، طب کار و غیره) مکتب شده است که مسئولیت ها، انتظارات و اختیارات طرفین را مشخص می کند.	- ارزیابی قراردادهای منعقد شده برای ارائه خدمت و بررسی محتوای آنها و حصول اطمینان از این که علاوه بر مسائل مالی، مسئولیت ها، انتظارات و اختیارات طرفین در قرارداد درج شده است.		
۸	۱-۴-۴	۱-۳-۶-۴	آزمایشگاه قراردادهایی با مفاد مشخص با گیرندهای خدمت و نیز تامین کنندگان خدمات و تجهیزات آزمایشگاهی منعقد میکند. قرارداد ها بطور دوره ای بازنگری میشوند.	قراردادها در فواصل زمانی مشخص بازنگری میشوند و تغییر در مفاد قرارداد به اطلاع ذینفعان می رسد.	ارزیابی سوابق مربوط به بازنگری دوره ای و ویرایش قراردادها و بررسی آخرین موردي که تغييری در يك قرارداد ايجاد شده است.		
انجام آزمایش در آزمایشگاههای ارجاع ۴-۵							
۹	۱-۵-۴		انتخاب و ارزیابی کیفیت و کارایی عملکرد آزمایشگاههای ارجاع و مشاورین آزمایشگاه بر اساس معیارهای مشخص انجام می شود.	مسئول فنی و گروه مدیریتی آزمایشگاه در مورد معیارهای انتخاب و مشخصی برای انتخاب و ارزیابی دوره ای صلاحیت آزمایشگاههای ارجاع و مشاورین آزمایشگاه تعیین کرده اند. (مطابق با بند ۱-۵-۴ استاندارد)	اصحابه با مسئول فنی و گروه مدیریتی آزمایشگاه در مورد معیارهای انتخاب و ارزیابی صلاحیت دوره ای آزمایشگاههای ارجاع و مشاورین آزمایشگاه		

چک لیست جامع ارزیابی آزمایشگاههای پزشکی - ویراپش ۱۳۹۸

ردیف	نامه	د/ آپین	استاندار	بند	الزامات مورد نظر	سنجه	روش ارزیابی	توضیحات	
۱۰	۳-۵-۴	سوابق مربوط به روند ارجاع تا مدت زمان مشخص در آزمایشگاه ارجاع و ارجاع دهنده نگهداری می شوند.	قرارداد بین آزمایشگاه ارجاع دهنده و آزمایشگاه ارجاع منعقد شده و بطور دوره ای بازنگری می گردد.						
۱۱	۳-۶-۴	سوابق مربوط به روند ارجاع تا مدت زمان مشخص در آزمایشگاه ارجاع دهنده نگهداری می شوند.	قرارداد مکتوب بین آزمایشگاه ارجاع دهنده و آزمایشگاه ارجاع موجود بوده و حاوی محتوای مندرج در بند ۴-۵-۶-۷-۸-۹ استاندارد می باشد.	بررسی قرارداد ارجاع و محتوای آن و اطمینان از درج حداقل موارد زیر: <ul style="list-style-type: none">نحوه ارتباط و افراد مسئول ارتباط در هر دو آزمایشگاه در شیفت های مختلفچارچوب ارائه درخواست آزمایش و اطلاعاتی که لازمست در آن ثبت شودمسئولیت انتقال نمونه و رعایت شرایط مناسب انتقال، جهت حفظ کیفیت نمونهنحوه اجرای الزامات ایمنی و امنیت زیستی و حصول اطمینان از ایمنی فرد انتقال دهنده و جامعه در روند انتقال نمونهشرایط عدم پذیرش و رد نمونه توسط آزمایشگاه ارجاع و نحوه اطلاع رسانیمسئولیت حقوقی و قانونی ناشی از بروز خطا در نتایج آزمایشزمان چرخه کاری آزمایش ها و آماده شدن و گزارش نتیجه هر آزمایشچگونگی ارسال گزارش نتایج آزمایشها شامل گزارش نتایج اورژانس و موارد بحرانی، و افراد مسئول ارسال و دریافت نتایج در دو آزمایشگاهروش ارزیابی و حصول اطمینان از کیفیت و کارایی عملکرد آزمایشگاه ارجاعنحوه ارتباط مالی دو آزمایشگاه و چگونگی رفع مشکلات و حل اختلافاتتاریخ اعتبار قرارداد و زمان بازنگری آن					
۱۲	۳-۶-۴	روش اجرایی خرید و انبارش اقلام صرفی مدون بوده، مسئولیت ها و وظایف کارکنان مشخص است.	مراحل مختلف فرآیند خرید و انبارش مواد مصرفی (مطابق با بند ۱-۳-۶-۷-۸-۹ استاندارد) در روش اجرایی خرید و انبارش مشخص و مکتوب شده است.	بررسی چند مورد سوابق مربوط به روند ارجاع و 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)					
خدمات برون سازمانی و تدارکات ۶-۴									
۱	بررسی روش اجرایی خرید و انبارش مواد مصرفی	مراحل مختلف فرآیند خرید و انبارش مواد مصرفی (مطابق با بند ۱-۳-۶-۷-۸-۹ استاندارد) در روش اجرایی خرید و انبارش مشخص و مکتوب شده است.	بررسی دوستگاهی ارجاعی خرید و انبارش مواد مصرفی	بررسی دوستگاهی ارجاعی خرید و انبارش مواد مصرفی	روش اجرایی خرید و انبارش اقلام				
۱	- مصاحبه با افراد ذیرپط در فرآیند خرید و انبارش - بررسی شرح شغل مسئول انبار یا سایر کارکنان درگیر در فرآیند خرید و انبارش	- مطالیف، مسئولیت ها و اختیارات کارکنان مجاز به ارائه درخواست خرید، تأیید درخواست، انجام خرید و دریافت							

چک لیست جامع ارزیابی آزمایشگاههای پزشکی - ویرایش ۱۳۹۸

ردیف	نامه	د/ آیینه	استاندارد	بند	الزامات مورد نظر	سنجه	روش ارزیابی	توضیحات
	۱۴	۵-۶-۴ ۲-۶-۴ ۷-۲-۳-۵	مقررات ضوابط کشوری	و	تجهیزات و وسایل تشخیص آزمایشگاهی(IVD) مورد تایید بوده و از مراجع معترض تمیین میشود.	اقلام مصرفی خریداری شده، مشخص است.		
۱۳	*	۳-۶-۴ ۹	مقررات ضوابط کشوری	و	تجهیزات و وسایل تشخیص آزمایشگاهی از تامین کنندگان، اطلاعات تماس و اقلامی که از هر یک خریداری می شود، مشخص و مستند است.	- مصاحبه با مسئول فنی و گروه مدیریتی آزمایشگاه در مورد معیارهای انتخاب و ارزیابی تامین کنندگان تجهیزات و وسایل تشخیص آزمایشگاهی - بررسی فهرست تامین کنندگان و اطلاعات ثبت شده در آن		
	*	۲			تجهیزات و وسایل تشخیص آزمایشگاهی از تامین کنندگان معتبر (ثبت شده در سامانه imed.ir) خریداری شده و کمبود اقلام مورد نیاز در قالب فرم "رصد چالش های تامین" به معاونت درمان دانشگاه گزارش می گردد.	بررسی مستندات ثبت چند شرکت تامین کننده (تولید کننده، وارد کننده، توزيع کننده) در سایت اداره کل تجهیزات پزشکی یا مشاهده سندی که نشان دهد شرکت در سامانه اداره کل تجهیزات پزشکی ثبت شده است		
	*	۱-۳-۶-۴ (ث)			شرايط تحويل اقلام خریداری شده مشخص است و هنگام تحويل، ارزیابی اولیه اقلام توسط کارکنان مسئول انجام می شود.	- تجهیزات و وسایل تشخیص آزمایشگاهی که خریداری شده و در آزمایشگاه مورد استفاده قرار می گیرند، دارای تاییدیه معتبر کارکردی هستند. (در سامانه imed.ir ثبت شده اند) - از وسایل تشخیص سریع غیرمحاذ به جای روش های معتبر در آزمایشگاه استفاده نمی شود.	- بررسی چند مورد از تجهیزات و وسایل تشخیص آزمایشگاهی که در آزمایشگاه استفاده می شوند، و اطمینان از ثبت آنها در سامانه اداره کل تجهیزات پزشکی - ارزیابی و حصول اطمینان از عدم استفاده از وسایل تشخیص سریع (رپید تست) غیر مجاز به جای روش های معتبر آزمایشگاهی	
	۲	۲-۳-۴-۶			سوابق مربوط به فرآیند خرید تا مدت زمان مشخص در آزمایشگاه نگهداری می شوند.	- فرد/ افراد مسئول دریافت اقلام خریداری شده مشخص هستند. - افراد مسئول قبل از تحويل گرفتن، اقلام را مورد ارزیابی قرار می دهند. - تاریخ دریافت و نام و اضاء فرد دریافت کننده اقلام خریداری شده ثبت می شود.	- مصاحبه با افراد مسئول دریافت اقلام خریداری شده و ارزیابی آگاهی آنها از مواردی که باید بررسی کنند (مثالاً 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) - بررسی سوابق تحويل و دریافت چند مورد از اقلام خریداری شده و شواهد انجام ارزیابی اولیه و اطمینان از ثبت تاریخ دریافت و نام و اضاء فرد دریافت کننده	
	۱	۱۵			سوابق مربوط به فرآیند خرید تا مدت زمان مشخص در آزمایشگاه نگهداری می شوند.	سوابق مربوط به رد و مرجوع نمودن اقلام خریداری شده، و دلایل مربوطه ثبت و نگهداری می شود.	- سوابق خرید اقلامی که بر کیفیت نتایج آزمایش ها تاثیر دارند (برگه های درخواست خرید، فاکتورهای فروش معتبر، سوابق دریافت اقلام خریداری شده و غیره) تا مدت زمان معین در آزمایشگاه نگهداری می شوند.	- بررسی سوابق خرید چند مورد در مورد مدت زمان نگهداری سوابق خرید اقلام - بررسی سوابق خرید چند مورد از اقلام مختلف بطور تصادفی
	۲	۱۶			موجودی اقلام آزمایشگاهی تحت کنترل می باشد.	مشخصات انواع اقلام مصرفی موجود در آزمایشگاه ثبت شده است (مثل نوع، نام تولید کننده، شماره سری ساخت، شماره بهر، تاریخ انقضا، مکان و شرایط نگهداری آنها)		بررسی مستندات کاغذی یا الکترونیک مربوط به موجودی اقلام مصرفی و ثبت مشخصات و اطلاعات مربوط به آنها
	۲				آمار دقیق و به روز از موجودی کلیه اقلام مصرفی	- 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		(تعداد/ حجم هر یک از اقلام) وجود دارد و در صورت

چک لیست جامع ارزیابی آزمایشگاه‌های پزشکی - ویرایش ۱۳۹۸

توضیحات	رسانه	الزامات مورد نظر	بند استاندارد د/ آینه نامه
۱۷	اضافه شدن یا برداشت از هر یک از اقلام، آمار اصلاح می‌شود.	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 می‌شود. (بند ۶-۴)	
۱۸	بررسی تاریخ انقضاء چند مورد از اقلام مصرفی بطور تصادفی (مثل محلول ها، معرف ها، کیت ها، دیسک های آنتی بیوگرام، محلولهای رنگ آمیزی و غیره) گذشته است در آزمایشگاه مورد استفاده قرار نمی‌گیرند.	در سیستم نگهداری و انبارش اقلام مصرفی، به تاریخ مصرف اقلام مختلف توجه شده و اقلام تاریخ مصرف گذشته در آزمایشگاه استفاده نمی‌شوند.	اقلامی که تاریخ مصرف آنها گذشته است در آزمایشگاه مورد استفاده قرار نمی‌گیرند.
خدمات مشاوره‌ای ۷-۴			
۱۹	- مصاحبه با مسئول فنی، گروه مدیریتی و کارکنان کلیدی در مورد نحوه ارائه خدمات مشاوره ای - بررسی سوابق و شواهد ارائه خدمات مشاوره ای به گروههای مختلف گیرندگان خدمات (شامل پزشکان و کادر درمانی، بیماران، آزمایشگاههای ارجاع دهنده و غیره) مثلاً ارائه راهنمایی در مورد انتخاب منطقی آزمایش ها، فواصل درخواست آزمایش های مختلف، درج توصیه ها و اطلاعات برای تفسیر صحیح نتایج و غیره	- مسئولین آزمایشگاه در صورت لزوم به گیرندگان خدمات مشاوره می‌دهند بویژه در مورد: - نحوه انتخاب و درخواست منطقی آزمایش ها و دفعات و فواصل منطقی بین درخواست یک آزمایش - کاربرد و محدودیت های آزمایش ها - مواردی که بر تفسیر نتایج آزمایش اثر می‌گذارند.	متناسب با صلاحیت علمی و حرفه ای مسئول فنی و کارکنان آزمایشگاه، به گیرندگان خدمات اطلاعات و مشاوره داده می‌شود.
۲۰	- مصاحبه با مسئول فنی، گروه مدیریتی و کارکنان مسئول در خصوص نحوه دریافت و ثبت شکایات و سایر بازخوردهای گیرندگان خدمات مشخص بوده و در این مورد به آنان اطلاع رسانی شده است. - بررسی سوابق انجام این کار در بیمارستان ها مصاحبه با پزشکان و پرستاران در این خصوص	- نحوه انجام نظرسنجی، ثبت و تجزیه و تحلیل نظرات گیرندگان خدمات آزمایشگاه و مسئولیت کارکنان برای انجام این کار مشخص است. - نظرسنجی انجام شده و سوابق آن نگهداری می‌گردد.	به شکایات و سایر بازخوردهای گیرندگان خدمات (شامل پزشکان، کادر درمانی، بیماران، مراجعه کنندگان، آزمایشگاههای ارجاع دهنده و غیره) رسیدگی می‌شود.
حل و فصل شکایات و نظر سنجی از گیرندگان خدمات آزمایشگاه ۸-۴			
۲۱	- مصاحبه با مسئول فنی و گروه مدیریتی و کارکنان مسئول در خصوص نظرسنجی از گیرندگان خدمات آزمایشگاه و میزان رضایت آنان ارزیابی می‌گردد.	- نظرسنجی شده و سوابق مربوطه نگهداری می‌گردد.	۲-۸-۴ ۳-۱۴-۴
شناസایی و کنترل موارد عدم انطباق ۹-۴			
۲۱	بررسی روش اجرایی شناಸایی و کنترل موارد عدم انطباق و محتوای مندرج در آن اشاره شده در بند ۹-۴ استاندارد می‌باشد.	روش اجرایی مدیریت عدم انطباق مدون و حاوی موارد	روش اجرایی فرآیند مدیریت عدم انطباق مدون است.
۲	- مصاحبه با چند نفر از مسئولین و کارکنان آزمایشگاه و ارزیابی آگاهی آنها از روش های مختلف شناಸایی موارد عدم انطباق	- کارکنان آزمایشگاه در رده های مختلف از چگونگی شناಸایی، ثبت و گزارش موارد عدم انطباق آگاهی دارند.	۱-۹-۴ ۲-۹-۴

چک لیست جامع ارزیابی آزمایشگاههای پزشکی - ویرایش ۱۳۹۸

توضیحات	روش ارزیابی	سنجه	الزامات مورد نظر	بند استاندارد آرایین نامه
	- بررسی شرح شغل و مصاحبه با چند نفر از مسئولین و کارکنان در مورد مسئولیتها و وظایفشان برای شناسایی، ثبت و گزارش موارد عدم انطباق به مسئول مافق	- مسئولیت ها و وظایف کارکنان در این موارد مشخص بوده و در شرح شغل ایشان درج گردیده است.		
۴	- 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	جزئیات مربوط به عدم انطباق شناسایی شده، ثبت می شود و تا مدت زمان معین نگهداری می گردد.	سوابق موارد عدم انطباق ثبت می شود و تا مدت زمان مقتضی در آزمایشگاه نگهداری می گردد.	۳-۹-۴ ۲۲
اقدامات اصلاحی ۱۰-۴				
۲	- مصاحبه با مسئول فنی و سایر افراد مسئول در مورد چگونگی بررسی اثرات سوء و عواقب عدم انطباق، و تعیین اقدامات فوری و اصلاحی - بررسی چند مورد سوابق ارزیابی عدم انطباق و تعیین اقدامات فوری و اصلاحی	دامنه و شدت اثرات سوء هر مورد عدم انطباق توسط افراد مشخص و مسئول بررسی می شود و متناسب با آن، اقدامات فوری و یا اصلاحی تعیین می گردد.	دامنه اثرات سوء و علت هر مورد عدم انطباق بررسی می شود و اقدامات متناسب به اجرا در می آید.	۱۰-۴ ۲۳
۴	- بررسی سوابق انجام اقدامات فوری و اصلاحی (شامل اقدامی که انجام شده، زمان انجام و فرد انجام دهنده) - مصاحبه با مسئول فنی در مورد نحوه نظارت و ارزیابی موثر بودن اقدامات	اقدامات فوری و اصلاحی که تعیین شده، به موقع توسط افراد مشخص و مسئول به اجرا در می آید و مسئول فنی از انجام موثر اقدامات اطمینان حاصل می کند.		
۳	- مصاحبه با مسئولین و کارکنان در مورد نحوه تجزیه و تحلیل علت عدم انطباق - بررسی سوابق چند مورد عدم انطباق که پس از تجزیه و تحلیل و ریشه یابی، علل وقوع آن مشخص و اقدامات لازم برای برطرف کردن علل انجام شده است.	- دلایل وقوع موارد عدم انطباق تجزیه و تحلیل می شود و خطاهای تصادفی یا موردي، از خطاهایی که ریشه و علل زمینه ای دارند، تفکیک می گردد. - اقدامات مقتضی برای برطرف کردن ریشه و علل زمینه ای موارد عدم انطباق به اجرا در می آید.		
۱	مصاحبه با کارکنان و سوال درمورد روند اطلاع رسانی موارد عدم انطباق به آنها	موضوع عدم انطباق و اقدامات انجام شده متعاقب آن، جهت آگاهی، به کارکنان ذیربطری اطلاع داده می شود.		
اقدامات پیشگیرانه ۱۱-۴				
۲	- 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 آزمایشگاهی اورژانس، اطلاع رسانی نتایج بحرانی و غیره) - بررسی سوابق و شواهد انجام اقدامات پیشگیرانه	فعالیت های آزمایشگاه بطور مستمر بازبینی شده و نقاط ضعفی که بالقوه ممکنست بازبینی شده و خطا در فعالیتهای شوند، شناسایی و برطرف میگردد. پیشگیری از بروز خطا در فعالیتهایی که برکیفیت نتایج آزمایش و روند مراقبت بیماران تاثیر دارند در اولویت است.	مواردی که بالقوه ممکنست 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.	۱۱-۴ ۲۴
بهبود مداوم ۱۲-۴				
در سال ۱۳۹۸ امتیاز داده نمی شود.	- مصاحبه با مسئول فنی و گروه مدیریتی آزمایشگاه بطور مداوم وضعیت انجام فرایندهای مختلف آزمایشگاه بطور مداوم فعالیتهای نیازمند بهبود، و برنامه ریزی و اجرای اقدامات جهت ارتقاء این فعالیت	برای بهبود و ارتقاء فعالیت ها پایش شده و پس از شناسایی حوزه های نیازمند بهبود، بطور مستمر برنامه ریزی شده و	برای بهبود و ارتقاء فعالیت ها پایش شده و پس از شناسایی حوزه های نیازمند بهبود، بطور مستمر برنامه ریزی شده و	۱۲-۴ ۲۵

چک لیست جامع ارزیابی آزمایشگاه‌های پزشکی - ویرایش ۱۳۹۸

توضیحات	روش ارزیابی	سنجه	الزامات مورد نظر	بند استاندارد آینده نامه	
	<p>ها</p> <ul style="list-style-type: none"> - بررسی سوابق برنامه ریزی و اجرای اقدامات برای بهبود فعالیت های تعیین شده 	<p>برای ارتقاء آنها برنامه ریزی و اقدامات لازم انجام میشود.</p> <p>فعالیت هایی در اولویت قرار می گیرند که تأثیر بیشتری در بهبود کیفیت نتایج و ارتقاء اینمنی بیمار دارند.</p>	برنامه ها به اجرا در می آیند.		
کنترل سوابق ۱۳-۴					
امتیاز در قسمت های مرتبط چک لیست محاسبه میشود.	<ul style="list-style-type: none"> - نحوه دسته بندی و بایکانی سوابق مختلف آزمایشگاه (تصویر کاغذی و یا الکترونیک) مشخص است و در صورت نیاز به سهولت قابل دستیابی هستند. - بررسی نحوه دسته بندی و بایکانی سوابق مختلف و محل نگهداری آنها - بررسی فهرست مدت زمان نگهداری سوابق مختلف آزمایشگاه - مدت زمان نگهداری سوابق مختلف به صلاحیت مسئول فنی مشخص شده است. - بررسی نگهداری چند مورد از سوابق تا مدت زمان تعیین شده بطور تصادفی - بررسی تمهدات و حصول اطمینان از محدودیت دسترسی به سوابق آزمایشگاه 	<p>سوابق انجام فعالیتهایی که بر اعتبار نتایج اثر دارند ثبت شده، و تا مدت زمان معین نگهداری می گرددند.</p>	۱۳-۴	۲۶	
ارزیابی و ممیزی آزمایشگاه ۱۴-۴					
۲	<ul style="list-style-type: none"> - بررسی روش اجرایی پایش و ارزیابی فعالیت های آزمایشگاهی - مصایبیه با مسئول فنی، گروه مدیریتی و کارکنان، و ارزیابی آگاهی آنها از روش‌های مختلف پایش و ارزیابی فعالیت ها (که در روش اجرایی مکتوب شده است) - بررسی شرح شغل کارکنان و ارزیابی آگاهی آنها از وظایف و مسئولیت هایشان - توضیح روش های مختلف ارزیابی شامل ممیزی داخلی، ارزیابی پیشنهادات و بازخوردهایی کارکنان و گیرندهای خدمات، رسیدگی به شکایات، تعیین و ارزیابی دوره ای شاخص های کیفیت، نتایج نظارت دانشگاه متبع، نتایج برنامه ارزیابی خارجی کیفیت و اجرایی کنترل کیفی داخلی وغیره می باشد. 	<ul style="list-style-type: none"> - روش های ارزیابی و پایش فعالیت های آزمایشگاهی تعیین و مکتوب شده است. - مسئولیت ها و وظایف کارکنان برای کنترل و ارزیابی فعالیت های مختلف مشخص بوده و در شرح وظایف آنان درج شده است. - مسئولین و کارکنان آزمایشگاه آگاهی از روش‌های پایش فعالیت ها، و مسئولیت ها و وظایف خود دارند. 	<p>برای کنترل و پایش فعالیت های مختلف در آزمایشگاه، روش های مشخصی تعیین شده و وظایف و مسئولیت‌های کارکنان در این زمینه مشخص گردیده است.</p>	۱-۱۴-۴	۲۷
۳	<ul style="list-style-type: none"> - مصایبیه با مسئولین و کارکنان مرتبط در مورد نحوه و فواصل اجرای برنامه ممیزی داخلی آزمایشگاه، در فواصل زمانی معین و توسط کارکنان آموزش دیده انجام می شود. - بررسی سوابق اجرای ممیزی های داخلی (مثلا چند دوره اخیر) 	<p>ممیزی داخلی با برنامه ریزی مسئول فنی و گروه مدیریتی آزمایشگاه، در فواصل زمانی معین، در آزمایشگاه انجام می شود.</p>	۵-۱۴-۴	۲۸	
۳	<ul style="list-style-type: none"> - مصایبیه کیفیت توسط مسئول فنی و گروه جمع آوری اطلاعات مربوط به شاخص های کیفیت - بررسی سوابق مربوط به جمع آوری و تجزیه و تحلیل اطلاعات مربوط به شاخص های کیفیت 	<ul style="list-style-type: none"> - شاخصهای کیفیت آزمایشگاه تعیین شده است. (مطابق بند ۷-۱۴-۴ استاندارد) - اطلاعات مربوط به شاخص های جمع آوری و بطور دوره ای جمع بندی و بررسی می گردد. 	<p>شاخصهای کیفیت آزمایشگاه تعیین شده و بطور دوره ای اندازه گیری و بررسی می گردد.</p>	۷-۱۴-۴	۲۹
۳	<ul style="list-style-type: none"> - 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 	<p>گزارش های نظارت و ارزیابی آزمایشگاه توسط سازمان های خارجی (مثلا نظارت توسط معاونت درمان دانشگاه)، سازمان های نظارت سایر سازمانها بررسی شده و اقدامات لازم جهت رفع</p>	<p>نتایج و گزارش های مربوط به نظارت سایر سازمانها بررسی شده و اقدامات لازم جهت رفع</p>	۸-۱۴-۴	۳۰

چک لیست جامع ارزیابی آزمایشگاه‌های پزشکی - ویرایش ۱۳۹۸

توضیحات	راهنمایی	راهنمایی	راهنمایی	راهنمایی	روش ارزیابی	سنجه	الزامات مورد نظر	بند استاندارد ارائه شده	ردیف
					است.	اعتباریخش و غیره در آزمایشگاه موجود است. - اقدامات لازم برای رفع مشکلات شناسایی شده طی نظارت (که در گزارش نظارت درج شده) اجرا می شود.	مشکلات مندرج در گزارش های نظارتی به اجرا در می آید.		
بازنگری مدیریت ۱۵-۴									
در سال ۱۳۹۸ امتیاز داده نمی شود	-	-	-	-	- مصاحبه با مسئول فنی و گروه مدیریتی آزمایشگاه در مورد چگونگی بازنگری دوره ای اطلاعات جمع آوری شده از پایش و کنترل فعالیت های آزمایشگاه - بررسی سوابق بازنگری مدیریت در آزمایشگاه (مثالاً چند دوره اخیر) - بررسی سوابق اقدامات انجام شده متعاقب بازنگری مدیریت (برای اصلاح یا پیشگیری از بروز موارد عدم انطباق، یا بهبود مستمر فعالیت ها)	- اطلاعات مربوط به پایش و ارزیابی فعالیت های آزمایشگاهی (که به روش های مختلف که در بالا اشاره شد جمع آوری شده اند) بطور دوره ای تجزیه و تحلیل می شوند. بر اساس نتایج بدست آمده از این بازنگری، اقدامات اصلاحی یا پیشگیرانه تعیین و اجرا می گردد.	- اطلاعات جمع آوری شده از پایش فعالیت های مختلف، توسط مسئول فنی و گروه مدیریتی آزمایشگاه بطور دوره ای بازنگری شده و متعاقباً اقدامات لازم انجام می شود.	۱۵-۴	۳۱
الزامات فنی ۱-۵									
کارکنان آزمایشگاه ۱-۵									
در سال ۱۳۹۸ امتیاز داده نمی شود	-	-	-	-	- بررسی نمودار سازمانی و اطمینان از این که کارکنان در سطوح کاری مختلف، شامل مسئولین، کارکنان خدماتی و پشتیبانی، کارکنان پذیرش و نمونه گیری و غیره، در آن دیده شده اند. (درصورتیکه آزمایشگاه زیر مجموعه یک سازمان بزرگتر باشد، جایگاه آزمایشگاه در آن سازمان در نمودار سازمانی مشخص شده است) - مصاحبه با چند نفر از کارکنان و ارزیابی آگاهی آنها از سلسه مراتب سازمانی و سوال در مورد اینکه به چه کسی پاسخگو بوده و به فعالیت چه کسانی نظارت دارند.	- نمودار سازمانی کارکنان، سلسه مراتب سازمانی سمت ها و ارتباط کارکنان در سطوح کاری مختلف را با یکدیگر نشان می دهد. - کارکنان در مورد سلسه مراتب سازمانی آگاهی کامل دارند.	- نمودار سازمانی کارکنان که سلسه مراتب پست های مختلف و ارتباط آنها را با یکدیگر مشخص می کند، مکتوب شده است.	۲-۱-۱-۵ ۵-۲-۱-۴	۳۲
در سال ۱۳۹۸ امتیاز داده نمی شود	-	-	-	-	- 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)	- 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.	- تعداد کارکنان با دامنه و حجم کار در آزمایشگاه متناسب است.	۳-۱-۱-۵	۳۳
	-	-	-	-	- مصاحبه با مسئول فنی و گروه مدیریتی آزمایشگاه در مورد تعیین معیارهای صلاحیت و ملاک بکارگیری کارکنان برای سمت های مختلف (از جمله مدرک تحصیلی مرتبط، سابقه کار، دانش و مهارت مورد نیاز و غیره) و روش های ارزیابی دانش و مهارت کارکنان در بدو خدمت (مثل آزمون شفاهی یا کتبی یا مشاهده کار) - بررسی سوابق ارزیابی صلاحیت بدو خدمت چند نفر از کارکنان	- معیارهای اولیه صلاحیت برای شغل آن سمت، مشخص شده است. - ارزیابی صلاحیت کارکنان در بدو خدمت، با توجه به معیارهای تعیین شده، به روشهای مقتضی انجام می شود.	- معیارهای اولیه صلاحیت برای عهده دار شدن هر سمت یا مسئولیت مشخص است. کارکنان بر اساس این معیارها برای هر سمت بکار گرفته می شوند.	۲-۱-۵ ۱-۶-۱-۵	۳۴
	-	-	-	-	- مصاحبه با مسئول فنی و گروه مدیریتی آزمایشگاه در مورد تعیین مسئولیت ها، اختیارات و وظایف شغل به هر یک از کارکنان و اخذ تاییدیه یا امضاء از ایشان	- شرح شغل کارکنان شامل همه کارکنان در رد های شغلی مختلف مستند است.	- شرح شغل کارکنان شامل مسئولیت ها، اختیارات و وظایف	۳-۱-۵	۳۵

چک لیست جامع ارزیابی آزمایشگاه‌های پزشکی - ویرایش ۱۳۹۸

توضیحات	نامه د/ آیین استاندار بند	برگشته نمایش مکمل	برگشته نمایش مکمل	برگشته نمایش مکمل	روش ارزیابی	سنجه	الزامات مورد نظر		
					- بررسی شرح شغل مکتوب و ابلاغ شده به چند نفر از کارکنان به صورت تصادفی - مصاحبه با همان کارکنان و ارزیابی آگاهی آنان از مسئولیت‌ها 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	- شرح شغل هر یک از کارکنان به آنها ابلاغ شده و به امضا و تایید ایشان رسیده است. - برای وظایف و مسئولیت‌ها، جانشین با صلاحیت تعیین شده، در شرح شغل فرد جانشین درج گردیده و به تایید وی رسیده است.	برای همه سمت‌ها تعیین شده است.		
	۳۶			۴	- مصاحبه با مسئول فنی و گروه مدیریتی در مورد نیازمنجی آموزشی و تعیین آموزش‌های لازم برای کارکنان مختلف و چگونگی برنامه ریزی و اجرای آموزش‌ها - بررسی برنامه‌های آموزشی و سوابق آموزشی چند نفر از کارکنان بطور تصادفی - مصاحبه با چند نفر از کارکنان در رده‌های شغلی مختلف در مورد آموزش‌هایی که دیده اند (مثلًا 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 حرfe ای و حفظ محترمانگی اطلاعات لازم‌ست)	مسئولیت‌های فنی فقط به افراد با تحصیلات مرتبط محول می‌شود و در بدو خدمت و بطور دوره ای در ضمن خدمت، آموزش‌های مورد نیاز در حیطه‌های کاری مرتبط به هریک از کارکنان (شامل کارکنان فنی، کارکنان پذیرش و نمونه گیری، کارکنان خدماتی و غیره) داده می‌شود و اثربخش بودن آموزش‌ها در ارتقاء مهارت کارکنان مورد ارزیابی قرار می‌گیرد.	کارکنان در رده‌های شغلی مختلف آموزش‌های لازم مرتبط با شرح شغلشان را می‌بینند.	۱-۵-۱-۵ ۸-۱-۵	
	۳۷			۴	- مصاحبه با مسئول فنی و گروه مدیریتی آزمایشگاه در مورد روش‌های ارزیابی صلاحیت ضمن خدمت کارکنان در رده‌های 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	ارزیابی صلاحیت دوره ای کارکنان در حین خدمت با توجه به شرح شغل ایشان، به روش‌های مشخص (مطابق با بند ۲-۶-۱-۵ استاندارد) انجام می‌گردد.	صلاحیت کارکنان در ضمن خدمت، بطور دوره ای ارزیابی می‌شود.	۲-۶-۱-۵	
	۳۸			۲	- مصاحبه با کارکنان در زمینه کارایی، مسئولیت پذیری، وقت شناسی، سازگاری با محیط، ارتباط مناسب با همکاران، رعایت اخلاق حرfe ای، پاییندی به سوابق آزمایشگاه و غیره بطور دوره ای انجام می‌شود. - مصاحبه با چند نفر از کارکنان و ارزیابی آگاهی آنها از معیارهای ارزشیابی - بررسی سوابق ارزشیابی دوره ای چند نفر از کارکنان بطور تصادفی	ارزشیابی حرfe ای کارکنان در زمینه کارایی، مسئولیت پذیری، وقت شناسی، سازگاری با محیط، ارتباط مناسب با همکاران، رعایت اخلاق حرfe ای، پاییندی به سوابق آزمایشگاه و غیره بطور دوره ای انجام می‌شود.	عملکرد حرfe ای کارکنان مورد ارزشیابی قرار می‌گیرد.	۷-۱-۵	
	۳۹			۲	- بررسی پرونده پرسنلی کارکنان حداقل سوابق لازم (مطابق با بند ۹-۱-۵ استاندارد) نگهداری می‌شود. - مشاهده محل و نحوه نگهداری از پرونده‌ها و حصول اطمینان از حفظ محترمانگی	- در پرونده پرسنلی کارکنان حداقل سوابق لازم (مطابق با بند ۹-۱-۵ استاندارد) نگهداری می‌شود. - محدودیت دسترسی به پرونده‌های پرسنلی وجود دارد.	سوابق مربوط به هر یک از کارکنان در پرونده پرسنلی آنان و بطور محترمانه نگهداری می‌شود.	۹-۱-۵	
	۴۰			۲	مشاهده فضای آزمایشگاه و اطمینان از کافی بودن فضا در بخش‌ها و واحدهای مختلف با توجه به تعداد مراجعین، تعداد و تنوع آزمایش‌ها، تعداد کارکنان، تعداد و مساحت و تقسیم بندی فضای آزمایشگاه متناسب با تنوع تجهیزات و حجم فعالیت‌ها در بخش‌های مختلف آزمایشگاه تخصیص	فضای کافی به واحد‌ها و بخش‌های مختلف آزمایشگاه تخصیص	۱-۲-۵		

شرایط محیطی و فضای کار ۲-۵

				مشاهده فضای آزمایشگاه و اطمینان از کافی بودن فضا در بخش‌ها و واحدهای مختلف با توجه به تعداد مراجعین، تعداد و تنوع آزمایش‌ها، تعداد کارکنان، تعداد و مساحت و تقسیم بندی فضای آزمایشگاه متناسب با تنوع تجهیزات و حجم فعالیت‌ها در بخش‌های مختلف آزمایشگاه تخصیص
--	--	--	--	---

چک لیست جامع ارزیابی آزمایشگاه‌های پزشکی - ویرایش ۱۳۹۸

ردیف	نامه آیینه د/ استاندارد	بند	الزامات مورد نظر	سنجه	روش ارزیابی	توضیحات
۴۱	۲-۲-۵ و "نکاتی در مورد طراحی فضا و تأسیسات آزمایشگاه"	۶-۲-۵	داده شده است.	مختلف بوده و فضای کافی برای انجام کار وجود دارد.	انواع تجهیزات، میزان استفاده از سیستم های اتوماسیون و غیره	
۴۲	"نکاتی در مورد طراحی فضا و تأسیسات آزمایشگاه"	۲-۲-۵	تأسیسات و تسهیلات موجود در آزمایشگاه امکان انجام صحیح آزمایش ها را فراهم می نماید.	آزمایشگاه دارای منابع انرژی، روشنایی و تهویه مناسب می باشد.	- مشاهده و ارزیابی کفايت منابع انرژی مثل گاز، الکتریسيته و غیره، وجود UPS در صورت وجود نوسانات برق شهری، وجود جریان برق اضطراری برای يخچال 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) - 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 منع روشنایی در محل پذیرش و تردد بیماران درموقع قطع برق - ارزیابی وضعیت تهویه و اطمینان از عدم تجمع بو، بخارات مضر و سمی و غیره	
۱		۲	آب با کیفیت مناسب، برای مصارف مختلف در آزمایشگاه موجود است.	آب سوال در مورد آب مورد استفاده برای شستشو، تهیه معرف ها و سایر موارد بررسی سوابق ارزیابی کیفیت آب برای مصارف مختلف شامل هدایت سنجی، ارزیابی pH و شمارش کلری	آزمایشات خصوصا آنهایی که دارای رطوبت هستند و یا به نوسانات جزیی برق شهری حساسند، دارای سیم اتصال به زمین (Earth wire) می باشد.	ارزیابی وجود سیم اتصال به زمین برای تجهیزات در موارد لازم
۲		۲	شرایط محیطی آزمایشگاه برای انجام کار و حفظ ایمنی کارکنان قابل قبول می باشد.	پوشش دیوارها و کف مناسب و قابل شستشو و ضد عفنونی شدن است.	مشاهده و ارزیابی جنس پوشش دیوارها و کف ازمایشگاه و حصول اطمینان از این که قابلیت شستشو و ضد عفنونی کردن دارند.	ارزیابی وجود سیم اتصال به زمین برای تجهیزات در موارد لازم
۲		۲	شرایط محیطی آزمایشگاه کارکنان مناسب بوده و متناسب با فعالیتهای آزمایشگاه می باشد.	جنس و مقاومت کابینت ها و سکوبندی آزمایشگاه شیمیایی (اسید و باز، رنگ ها، حرارت، ضربه، پوسیدگی و زنگ زدگی، مواد شوینده و ضد عفنونی کننده و غیره، متناسب با نوع کار و فعالیت های هر بخش	مشاهده و بررسی کابینت ها و سکوبندی آزمایشگاه از نظر مقاومت در برابر مواد	مشاهده و ارزیابی جنس پوشش دیوارها و کف ازمایشگاه و حصول اطمینان از این که قابلیت شستشو و ضد عفنونی کردن دارند.
۲		۲	شرایط محیطی آزمایشگاه مانند دما و رطوبت پاییش، 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)	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)	- 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) - ارزیابی سوابق مربوطه	مشاهده و ارزیابی جنس پوشش دیوارها و کف ازمایشگاه و حصول اطمینان از این که قابلیت شستشو و ضد عفنونی کردن دارند.
۲		۲	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.	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. سوال از کارکنان ذیربطری در مورد برنامه نظافت، گندزدایی، و زمانبندی و نحوه آن	- 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 - سوال از کارکنان ذیربطری در مورد برنامه نظافت، گندزدایی، و زمانبندی و نحوه آن	

چک لیست جامع ارزیابی آزمایشگاه‌های پزشکی - ویرایش ۱۳۹۸

توضیحات	سنجه	الزامات مورد نظر	بند استاندار د/ آینه نامه
۱	۲	۳	۴
روش ارزیابی			
۲	مشاهده 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) ترجیحاً 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.	
۴	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.	
۲	مشاهده فضای صرف چای و غذاء، رختکن و محل استراحت کارکنان و اطمینان از جدا بودن این قسمت ها از فضای فنی جدا بودن این وجود دارد.	فضای جدا از فضای فنی برای غذا خوردن و استراحت کارکنان وجود دارد.	
۲	مشاهده فضای مربوط به پذیرش و انتظار مراجعین و ارزیابی حفظ حریم خصوصی و تسهیلات موجود برای مراجعین	- فضای انتظار و پذیرش مراجعین مناسب با تعداد مراجعین و پذیرش آزمایشگاه می باشد. - حریم خصوصی مراجعین هنگام پذیرش (مناسب با نوع سوالاتی که از آنها پرسیده می شود) حفظ می گردد.	فضای جداگانه و امکانات مناسب برای پذیرش و نمونه گیری در آزمایشگاه فراهم شده است.
۲	- مشاهده فضای نمونه گیری، بررسی حفظ حریم خصوصی خانمهای و آقایان - مشاهده سرویس های بهداشتی و اطمینان از حفظ حریم خصوصی خانمهای و آقایان وجود تسهیلات لازم برای افراد ناتوان - در صورت امکان جدا بودن فضای نمونه گیری و سرویس های بهداشتی خانمهای و آقایان و تناسب تعداد سرویس های بهداشتی با تعداد مراجعین آزمایشگاه	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.	۵-۲-۵
۴	مشاهده فضای تردد بیماران و مراجعه کنندگان و حصول اطمینان از عدم امکان ورود ایشان به فضای آزمایشگاه	تردد بیماران و مراجعین محدود به فضای پذیرش و نمونه گیری بوده و امکان ورود به فضای فنی را ندارند.	۴۴
۲	- 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 فضاهای محدود کردن دسترسی افراد غیر مجاز و نحوه نظارت بر رعایت آن	- 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.	۲-۲-۵ و ۴-۶-۴ "نکاتی در مورد طراحی فضا و تاسیسات آزمایشگاه"
۲	مشاهده فضا و شرایط محیطی انبارش(شامل فضای مستقل انبار و یا فضاهای داخل کاینت 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.	- فضای انبارش مناسب 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.	۴-۶-۴ و ۳-۲-۵
۲	- مصاحبه و ارزیابی آگاهی کارکنان ذیرپیش از شرایط نگهداری اقلام مصرفی مختلف - مشاهده شرایط نگهداری چند مورد از اقلام مصرفی بطور تصادفی و ارزیابی مطابقت این شرایط با توصیه سازنده	شرایط نگهداری هر یک از اقلام مصرفی (از نظر دما ، رطوبت ، نور ، تهویه و غیره) مطابق دستورالعمل سازنده است.	۴۵

چک لیست جامع ارزیابی آزمایشگاه‌های پزشکی - ویرایش ۱۳۹۸

ردیف	نامه	د/ آیین	استاندارد	بند	الزامات مورد نظر	سنجه	روش ارزیابی	توضیحات	
	۱۴	۱۳	۱۲	۱۱	۱۰	۹	۸	۷	
۴۶	۴-۲-۵ "نکاتی در مورد طراحی فضا و تاسیسات آزمایشگاه"	۲-۲-۵ و دوش اضطراری موجود است.	کپسول اطفاء حریق، چشم شوی	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.	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.				
۱	۱	۲		- مشاهده محل نصب کپسول اطفاء حریق (یک کپسول ۴ کیلوگرمی به ازای هر ۵۰ متر مربع فضای آزمایشگاه) و سهولت دسترسی کارکنان به آن - بررسی تاریخ اعتبار کپسول های آتش نشانی	کپسول اطفاء حریق و ترجیحاً سیستم هشدار حریق، مناسب با وسعت آزمایشگاه موجود و در مکانهای مناسب نصب شده است و کارکرد آنها کنترل و تأیید می گردد.				
۱	۱			مشاهده محل نصب چشم شوی و دوش اضطراری به تناسب وسعت دسترسی تمامی کارکنان به آن در موارد اضطراری	چشم شوی و دوش اضطراری به تناسب وسعت آزمایشگاه موجود و در مکان مناسب نصب شده است.				
۱				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 وسائل	کارکنان در مورد نحوه صحیح استفاده از این امکانات و تجهیزات، آموزش دیده و مهارت لازم را دارند.				
تجهیزات، معرف ها و مواد مصرفی ۳-۵									
۴۷	۱-۱-۳-۵			- 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 تاسیسات 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.	تجهیزات لازم با توجه به دامنه کار در آزمایشگاه موجود است و تمامی تجهیزات در شرایط و محل مناسب نصب و مستقر شده اند.			
۴۸				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	تجهیزات توسط افراد آموزش دیده و مجاز به کار گرفته می شوند.			
۴۹	۳-۱-۳-۵			تمام تجهیزات برگه شناسنامه دارند و مشخصات تجهیز بررسی شناسنامه تجهیزات و محتوای آن شامل نوع و مشخصات دستگاه، سازنده، مدل، شماره سریال، تاریخ خرید، وضعیت دستگاه هنگام خرید (نو یا مستعمل)،	مشخصات و اطلاعات در مورد کاربری تجهیزات مختلف مستند				

چک لیست جامع ارزیابی آزمایشگاه‌های پزشکی - ویرایش ۱۳۹۸

ردیف	عنوان	الزامات مورد نظر	استاندارد آرایی نامه	پند
ردیف	توضیحات	سنجه	روش ارزیابی	نام
۵۰	<p>تاریخ شروع استفاده در آزمایشگاه، شرکت پشتیبان و اطلاعات تماس با آن</p> <ul style="list-style-type: none"> - بررسی وجود دستورالعمل فنی برای تجهیزات مختلف آزمایشگاه - ارزیابی محتوای دستورالعمل فنی چند تجهیز و اطلاعات کاربری مندرج در آنها 	تمامی تجهیزات دارای دستورالعمل فنی / کاربری هستند و اطلاعات لازم جهت کاربری تجهیز و اطلاعات کاربری مندرج در آنها است.		شده است.
۵۱	<p>بررسی دفترچه یا book Log تجهیزات و ارزیابی اطلاعات مندرج در آن</p> <p><u>توضیح:</u> book Log برای تجهیزاتی که کاربران مختلف دارند و یا مدت زمان استفاده از آنها باید تحت کنترل باشد (مثل لامپ UV هودهای بیولوژیک) لازم است.</p> <ul style="list-style-type: none"> - مصاحبه با چند نفر از کارکنان فنی درباره روش کالیبراسیون (توسط آزمایشگاه یا شرکت پشتیبان) و فواصل کالیبراسیون تجهیزی که با آن کار می کنند - بررسی سوابق انجام کالیبراسیون چند تجهیز بطور تصادفی 	در موارد مقتضی اطلاعات مربوط به هر بار استفاده از دستگاه (مثل نام کاربر، تاریخ و ساعت استفاده، وضعیت دستگاه در شروع و خاتمه کار) ثبت می گردد.	کالیبراسیون تجهیزات آزمایشگاه بطور دوره ای انجام می شود.	۴-۱-۳-۵
۵۲	<ul style="list-style-type: none"> - مصاحبه با چند نفر از کارکنان و بررسی آگاهی آنان از برنامه نگهداری و سرویس تجهیزاتی که با آن سرویس و کار دارند. - بررسی سوابق سرویس و سایر اقدامات نگهدارنده چند مورد از تجهیزات و فواصل انجام آن 	نگهداری پیشگیرانه تجهیزات شامل تنظیمات، سرویس، تغییر 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.	نگهداری پیشگیرانه تجهیزات آزمایشگاهی، طبق برنامه مدون (بر اساس دستورالعمل سازنده) انجام می شود.	۵-۱-۳-۵
۵۳	<ul style="list-style-type: none"> - 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 ذیربیط 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. 	- 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.	هر تجهیز لازمست انجام شود، مشخص بوده و کارکنان ذیربیط از این اقدامات آگاهی دارند.	اقداماتی که متعاقب خراب شدن هر تجهیز گذاری / علامت گذاری می شود.
۵۴	<ul style="list-style-type: none"> - 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 	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.	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.	۲-۱-۳-۵ ۵-۱-۳-۵
	<ul style="list-style-type: none"> - 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 	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	مشکلات مرتبط با دستگاه ها، کیت ها و فرآورده های تشخیصی آزمایشگاهی ثبت و گزارش	۶-۱-۳-۵ ۶-۲-۳-۵

۱۳۹۸ - ویرایش آزمایشگاههای پزشکی - جامع ارزیابی چک لیست

توضیحات	نامه	د/ آیین	استاندارد	بند	الزامات مورد نظر	سنجه	روش ارزیابی	نام	نام	نام	نام
					گزارش می گردد. چنانچه شرکت سازنده مشکل را حل نکند، موضوع به معاونت درمان دانشگاه گزارش می شود.						میشود.
		۲	سamt زمان نگهداری سوابق مربوط به تجهیزات	۷-۱-۳-۵	مدت زمان نگهداری سوابق مربوط به تجهیزات، مشخص است.	سوابق مربوط به کارکرد تجهیزات آزمایشگاهی تا مدت زمان مشخص در آزمایشگاه نگهداری می شود.	بررسی مدت زمان نگهداری سوابق مختلف تجهیزات				۵۵
فرآیند قبل از آزمایش ۴-۵											
		۲	- مصاحبه با مسئول فنی، گروه مدیریتی و کارکنان ذیرپط درخصوص نحوه ارائه اطلاعات لازم به بیماران، پزشکان، کادر درمانی و سایر گیرندگان خدمات آزمایشگاه - بررسی شواهد انجام این کار ساعات کار، دامنه خدمات، فهرست آزمایشها و زمان آماده شدن نتیجه هر آزمایش (TAT)، بویژه برای آزمایشها اورژانس، به گیرندگان خدمات اطلاع رسانی می شود.	۲-۴-۵	اطلاعات مورد نیاز بیماران، پزشکان، و سایر گیرندگان خدمات در دسترس ایشان قرار می گیرد.						۵۶
		۲	- 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 (مثل ضرورت ناشتا بودن، پرهیز دارویی یا غذایی خاص، محدود کردن فعالیت فیزیکی وغیره) - بررسی برگه های راهنمای آمادگی بیمار قبل از نمونه گیری برای آزمایش های مختلف که در اختیار بیماران یا مراقبین سلامت قرار می گیرد.	۲-۵-۴-۵	اطلاعات در مورد آمادگی بیمار قبل از جمع آوری نمونه، در اختیار بیماران، پزشکان، و سایر مراقبین سلامت قرار می گیرد.						
		۲	- مصاحبه با مسئولین پذیرش و نمونه گیری در خصوص نحوه اطلاع رسانی به ذینفعان در مورد نوع و حجم نمونه مورد نیاز، ضدانعقادها های مختلف نحوه جابجایی و شرایط انتقال نمونه های مختلف و ملاحظاتی که جهت حفظ کیفیت نمونه و اینمی فرد انتقال دهنده باید مد نظر قرار گیرد. - بررسی شواهد اجرای آن	۲-۶-۴-۵	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.						
		۲	- مصاحبه با مسئولین پذیرش و نمونه گیری در مورد اطلاع رسانی نحوه جمع آوری نمونه هایی که توسط بیمار جمع آوری می شوند (مثل نمونه های ادرار، مدفعه، خلط وغیره) در اختیار بیماران، پزشکان و سایر مراقبین سلامت قرار می گیرد.	۳-۴-۵	راهنمای جمع آوری نمونه هایی که توسط بیمار جمع آوری می شوند (مثل نمونه های ادرار، مدفعه، خلط وغیره) در اختیار بیماران، پزشکان و سایر مراقبین سلامت قرار می گیرد.						
		۲	- 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 اینمی به زبان ساده و قابل فهم برای عموم نوشته شده و در اختیار بیماران و مراقبین سلامت قرار میگیرد.	۴-۵-۲-۶-۴-۵	در مورد معیارهای رد نمونه به افراد مسئول نمونه گیری در بخش های بیمارستان و آزمایشگاههای ارجاع دهنده اطلاع رسانی شده است. (بند ۴-۵ استاندارد)						
		۱	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 شده است. (مطابق با بند ۴-۵ استاندارد)	۳-۴-۵	در برگه یا فرم درخواست آزمایش اطلاعات لازم، توسط درخواست کننده آزمایش درج می شود.						۵۷

چک لیست جامع ارزیابی آزمایشگاههای پزشکی - ویرایش ۱۳۹۸

ردیف	نامه	د/ آینه	استاندارد	بند	توضیحات	روش ارزیابی	سنجه	الزامات مورد نظر
۱	۴-۴-۵	آزمایشگاه	آزمایشگاه و همچنین نمونه هایی که خارج از آزمایشگاه جمع آوری شده اند، مستند بوده و مطابق با آن عمل می شود.	بررسی برگه ها یا فرم های درخواست آزمایش های ارجاعی (کاغذی یا الکترونیک) و ارزیابی کامل بودن اطلاعات مربوطه	(است)	فرم درخواست آزمایشها ارجاعی حاوی اطلاعات لازم (از جمله مشخصات بیمار و نمونه، اطلاعات بالینی مرتب برای انجام و تفسیر نتایج وغیره) می باشد.		
۲	۵۸	روش اجرایی پذیرش مراجعین آزمایشگاهی آزمایشگاه و همچنین نمونه هایی که خارج از آزمایشگاه جمع آوری شده اند، مستند بوده و مطابق با آن عمل می شود.	- بررسی روش ارجاعی 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	- روش اجرایی 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.				
۱	۳-۴-۵	رویه مشخصی برای درخواست شفاهی آزمایش ها، و نحوه ثبت و تایید درخواستهای شفاهی، تعیین شده است. (بند ۳-۴-۵ استاندارد)	- مصاحبه و ارزیابی آگاهی کارکنان ذیربط از نحوه پذیرش درخواست های شفاهی - بررسی سوابق تایید درخواست های شفاهی از طریق ارسال فرم یا برگه درخواست (کاغذی یا الکترونیک)، در محدوده زمانی معین					
۲	۵۹	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)	- 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 چهت اطمینان از این که نمونه گیری از همان فردی که پذیرش شده، انجام میگردد.					
۲	۱-۴-۵	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 وغیره)	- 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.					
۳	۶۰	معیارهای مشخصی برای قبول یا رد نمونه ها برای آزمایشها مختلف مشخص و مکتوب است.	- 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	- 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.				

چک لیست جامع ارزیابی آزمایشگاههای پزشکی - ویرایش ۱۳۹۸

ردیف	نامه آیین د/ استاندارد	بند	الزامات مورد نظر	سنجه	روش ارزیابی	توضیحات
۶۱	۱-۵-۴-۵	در سال ۱۳۹۸ امتیاز داده نمی شود.	- 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 شود.	- سوابق رد نمونه و دلایل آن ثبت و نگهداری می شود و در صورت تکرار آن، اقدامات اصلاحی انجام می گردد.		
۶۲	۲-۵-۴-۵	قبل از جمع آوری نمونه، از آماده بودن شرایط بیمار برای نمونه گیری اطمینان حاصل می شود.	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.	مسئله 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	- 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. - بررسی سوابق اخذ رضایت از بیماران در مواردی که آزمایشگاه تعیین کرده است. <u>توضیح:</u> برای روش های خاص یا روش های تهاجمی جمع آوری نمونه، و یا در مواردی که احتمال بروز عوارض به دنبال نمونه گیری وجود دارد، باید به بیمار توضیحات لازم داده شده و در موارد مقتضی رضایت کتبی گرفته شود.	
۶۳	۲-۵-۴-۵	دستورالعمل جمع آوری نمونه های آزمایشگاهی مدون است و مطابق با آن عمل می شود.	دستورالعمل نمونه گیری مدون و مكتوب بوده و حاوی اطلاعات کاربردی مورد نیاز برای جمع آوری نمونه های مختلف (مطابق با بند ۵-۴-۵ استاندارد) می باشد.	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 انعقادهای لازم	- 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 مراجعته به این دستورالعمل به سوالات پاسخ دهند. - بررسی چگونگی نظرارت مسئول فنی و گروه مدیریتی آزمایشگاه بر جمع آوری صحیح نمونه ها (در آزمایشگاه و بخش های بیمارستان)	

چک لیست جامع ارزیابی آزمایشگاه‌های پزشکی - ویرایش ۱۳۹۸

توضیحات	روش ارزیابی	سنجه	الزامات مورد نظر	بند استاندارد ارائه دینامه	
۲	<p>- 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 مریبوط به فرد نمونه گیر و در موارد مقتضی نوع نمونه و آزمایش مورد درخواست)</p> <p><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.</p>	<p>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 ۴-۵-۲ "ج" استاندارد)</p>			
۳	<p>مشاهده ظروف بسته بندی و ارزیابی نحوه انتقال نمونه ها بین واحدهای مختلف داخل آزمایشگاه و بین بخش های بیمارستان و آزمایشگاه</p> <p><u>توضیح:</u> نمونه ها باید در ظروف یا لوله های دریچه 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.</p>	<p>الزامات مرتبط با جابجایی و انتقال نمونه ها در داخل آزمایشگاه (بین واحدهای مختلف) و بیرون از آزمایشگاه (بین بخش های بیمارستان و آزمایشگاه) مشخص است و به اجرا در می آید.</p>	<p>بسته بندی و انتقال نمونه ها از محل جمع آوری تا محل انجام آزمایش به نحوی است که کیفیت نمونه و ایمنی افراد حفظ می شود.</p>	۶-۴-۵	۶۴
۳	<p>- بررسی وجود دستورالعمل "روش استاندارد انتقال نمونه های عفونی"</p> <p>- مصاحبه با کارکنان ذیربط در مورد نحوه بسته بندی نمونه های مختلف</p> <p>- مشاهده ظروف بسته بندی مخصوص انتقال نمونه ها (بسته بندی سه لایه) و نمونه های بسته بندی شده که برای ارجاع آماده می شوند.</p> <p>- مشاهده اطلاعات روی برچسب ظرف/ لوله نمونه ها، و برچسب بسته بندی آنها</p>	<p>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.</p>	<p>بسته بندی و انتقال نمونه های ارجاعی به آزمایشگاه ارجاع، به روش صحیح و استاندارد انجام می شود.</p>	۶-۴-۵ ۲-۵-۴	۶۵
۳	<p>- انتقال نمونه های ارجاعی مطابق دستورالعمل "روش استاندارد انتقال نمونه های عفونی" و با رعایت ملاحظات ایمنی انجام می شود.</p> <p>- شرایط لازم برای حفظ کیفیت نمونه ها (شامل زمان، شرایط فیزیکی مثل دما، نور و غیره) رعایت می شود.</p>				
۱	<p>- 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</p> <p>- مصاحبه با کارکنان ذیربط و ارزیابی آگاهی آنها از روش صحیح انتقال نمونه ها</p> <p>- مشاهده شرایط انتقال نمونه های مختلف بطور تصادفی و ارزیابی رعایت ملاحظات ایمنی و همچنین شرایط لازم مثل زمان، دما و سایر شرایط فیزیکی</p>	<p>روشی برای دریابنی و حصول اطمینان از این که همه نمونه ها به آزمایشگاه ارجاع رسیده اند وجود دارد.</p>			
۴	<p>- مشاهده مکان نگهداری نمونه های جمع آوری شده، محل آماده سازی (مثالاً جدا کردن سرم) و شرایط نگهداری نمونه ها تا زمان انجام آزمایش</p> <p>- 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.</p> <p>- 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</p>	<p>- فاصله زمانی قابل قبول بین جمع آوری نمونه تا انجام آزمایش مشخص بوده و رعایت می شود.</p> <p>- 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 نگردد.</p>	<p>نگهداری و آماده سازی نمونه ها قبل از انجام آزمایش به روش صحیح و با توجه به پایداری نمونه های مختلف صورت می گیرد.</p>	۷-۴-۵	۶۶

چک لیست جامع ارزیابی آزمایشگاههای پزشکی - ویرایش ۱۳۹۸

ردیف	نامه	د/ آینده استاندار	بند	الزامات مورد نظر	سنجه	روش ارزیابی	توضیحات
۶۷	سوابق هر گونه مشکل در آمادگی بیمار و یا جمع آوری، انتقال یا نگهداری نمونه قبل از آزمایش را که ممکنست در تفسیر نتایج آزمایش تاثیر داشته باشد.	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.	سوابق هر گونه مشکل در آمادگی بیمار و یا جمع آوری، انتقال یا نگهداری نمونه قبل از آزمایش، ثبت می شود.	۱-۵-۴-۵			
فرآیند انجام آزمایش ۵ - ۵							
۶۸	روش مناسب برای انجام آزمایش های مختلف (بر اساس کاربرد بالینی آن آزمایش) انتخاب میشود.	برای انتخاب روش انجام هرآزمایش، ویژگی های عملکردی مورد نیاز پزشکان و کاربرد مورد نظر آن آزمایش برای بیماران مدنظر قرار می گیرد. (مطابق با بند ۵-۱-۵-۱ استاندارد)	برای انتخاب روش انجام هرآزمایش، ویژگی های عملکردی مورد نیاز پزشکان و کاربرد مورد نظر آن آزمایش برای بیماران مدنظر قرار می گیرد. (مطابق با بند ۵-۱-۵-۱ استاندارد)	۱-۱-۵-۵			
۶۹	روش های انجام آزمایش در آزمایشگاه، تصدیق (Verify) شده اند.	روش های آزمایش با کیت های تجاری که قبلاً توسط تولید کننده صحة 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 آزمایش با کیت های تجاری که قبلاً توسط تولید کننده صحة 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.	۲-۱-۵-۵			
۷۰	روش های انجام آزمایش در موارد مقتضی در آزمایشگاه صحه گذاری (Validate) می شوند.	در موارد مقتضی روش انجام آزمایش در آزمایشگاه صحه گذاری می شود. (مثلاً در صورت طراحی و راه اندازی روش آزمایش توسط خود آزمایشگاه و یا استفاده از روش های تجاری صحه گذاری شده در صورتیکه آزمایشگاه تغییری در آنها اعمال کرده باشد و غیره)	در موارد مقتضی روش انجام آزمایش در آزمایشگاه صحه گذاری می شود. (مثلاً در صورت طراحی و راه اندازی روش آزمایش توسط خود آزمایشگاه و یا استفاده از روش های تجاری صحه گذاری شده در صورتیکه آزمایشگاه تغییری در آنها اعمال کرده باشد و غیره)	۳-۱-۵-۵			
۷۱	عدم قطعیت اندازه گیری آزمایش ها محاسبه می شود.	نحوه محاسبه عدم قطعیت اندازه گیری آزمایش ها در آزمایشگاه مشخص و مدون است و عدم قطعیت نتایج آزمایشگاهی مورد بررسی قرار می گیرد.	نحوه محاسبه عدم قطعیت اندازه گیری آزمایش ها در آزمایشگاه مشخص و مدون است و عدم قطعیت نتایج آزمایشگاهی مورد بررسی قرار می گیرد.	۴-۱-۵-۵			
۷۲	دستورالعمل انجام آزمایش های مختلف مستند است و مطابق با آن عمل می شود.	برای کلیه آزمایش هایی که در آزمایشگاه انجام می شود، دستورالعمل انجام آزمایش مكتوب شده است که مراحل انجام آزمایش و جزئیات فنی و کاربردی در مورد آن آزمایش را توضیح می دهد.	برای کلیه آزمایش هایی که در آزمایشگاه انجام می شود، دستورالعمل انجام آزمایش مكتوب شده است که مراحل انجام آزمایش و جزئیات فنی و کاربردی در مورد آن آزمایش را توضیح می دهد.	۳-۵-۵ "الف"			

چک لیست جامع ارزیابی آزمایشگاه‌های پزشکی - ویرایش ۱۳۹۸

ردیف	نامه	د/ آیین	استاندارد	بند	الزامات مورد نظر	سنجه	روش ارزیابی	توضیحات
	ردیف	ردیف	ردیف	ردیف	ردیف	ردیف	ردیف	ردیف
۶-۵	۷۴	۲-۲-۶-۵	۱-۲-۶-۵	۳-۵-۵ "ب"	سوابق مربوط به هر نوبت انجام آزمایش، تا مدت زمان مقتضی در آزمایشگاه نگهداری می شوند.	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.	بررسی سوابق و شواهد انجام چند مورد از آزمایش هایی که در فهرست خدمات آزمایشگاه قرار دارند و توسط خود آزمایشگاه یا آزمایشگاه ارجاع انجام می شوند	به جای دستورالعمل انجام آزمایش، باید نکات فوق به بروشور اضافه شود.
۶-۶	۷۵	کارکنان ذیرپط تسلط به نحوه اجرا و تفسیر نتایج برنامه های کنترل کیفیت در بخش های مختلف آزمایشگاه تعبیین شده است.	روش های مشخصی برای کنترل کیفیت نتایج آزمایش، در بخش های مختلف آزمایشگاه تعیین شده است.	روش های مشخصی برای کنترل کیفیت نتایج آزمایش، در بخش های مختلف آزمایشگاه تعیین 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، بر اساس مراجع معتبر علمی و یا دستورالعمل های کشوری، مدون شده است.	- 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 آزمایشگاهی که انجام می دهند.	- کارکنان ذیرپط 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.	- مصاحبه با مسئول فنی در بخش های مختلف و اصلاح طبقه شناسایی آزمایشگاه در مورد نحوه برخورد با خطاهای شناسایی شده، و نحوه انجام اقدامات اصلاحی آموزش دیده اند و آگاهی و مهارت دارند.
۶-۷	۷۶	مسئول فنی مستقیما بر برنامه های کنترل کیفیت در بخش های مختلف آزمایشگاه نظارت دارد.	مسئول فنی مستقیما بر برنامه های کنترل کیفیت در بخش های مختلف آزمایشگاه نظارت دارد.	برنامه کنترل کیفیت داخلی برای آزمایش های کمی به روش اقدامات اصلاحی دارد.	مسئول فنی ناظارت مستقیما بر نحوه اجرای برنامه های کنترل کیفیت، تفسیر نتایج، شناسایی مشکلات و انجام اقدامات اصلاحی دارد.	مسئول فنی ناظارت ایشان بر اجرای صحیح برنامه های کنترل کیفیت و ارزیابی شواهد و سوابق این ناظارت در بخش های مختلف اقدامات اصلاحی دارد.	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 قرار می	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
۶-۸	۷۷	برنامه کنترل کیفیت داخلی برای آزمایش های کمی به روش صحیح به اجرا در می آید.	برنامه کنترل کیفیت داخلی برای آزمایش های کمی به روش صحیح به اجرا در می آید.	برنامه کنترل کیفیت داخلی برای آزمایش های کمی به روش صحیح به اجرا در می آید.	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 قرار می	مشاهده 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		

چک لیست جامع ارزیابی آزمایشگاه‌های پزشکی - ویرایش ۱۳۹۸

ردیف	نامه آیین د/ استاندارد	بند	الزامات مورد نظر	سنجه	روش ارزیابی	توضیحات
۲۷	۵-۶-۲-۳	"ب"	گیرد. (مطابق با مراجع معابر یا دستورالعملهای کشوری)	غلطی 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 آزمایش، با توجه به مراجع علمی و با در نظر گرفتن جمعیت تحت پوشش و اهداف عملکردی آزمایشگاه تعیین شده است.	- مصاحبه با مسئول فنی و گروه مدیریتی در مورد تعیین CV مجاز یا خطای مجاز کلی برای آزمایش، با توجه به مراجع علمی و با در نظر گرفتن جمعیت تحت پوشش و اهداف عملکردی آزمایشگاه تعیین شده است.
۲۸	۵-۶-۲-۳	"ب"	برنامه کنترل کیفیت داخلی آزمایشگاه کمی، بر اساس دستورالعمل مربوطه به اجرا در می آید و سوابق مربوطه ثبت و تا مدت زمان مقتضی نگهداری می شود.	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 معابر کنترل کیفیت (که در روش اجرایی کنترل کیفی آزمایشگاه کمی مکتوب شده) و شناسایی خطاهای	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 معابر کنترل کیفیت (که در روش اجرایی کنترل کیفی آزمایشگاه کمی مکتوب شده) و شناسایی خطاهای	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 معابر کنترل کیفیت (که در روش اجرایی کنترل کیفی آزمایشگاه کمی مکتوب شده) و شناسایی خطاهای
۲۹	۵-۶-۲-۴	"ب"	کنترل کیفیت و ارزیابی اعتبار نتایج آزمایش ها بر اساس نتایج بیماران به روشهای معابر و به عنوان مکمل روش های آماری کنترل کیفیت به اجرا در می آیند. (این روش ها جایگزین روشهای آماری نمی باشند)	- 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 آزمایشگاهی قبلی، چک تست، میانگین متحرک و غیره) - بررسی سوابق مربوط به کنترل کیفیت بر اساس نتایج بیماران	کنترل کیفیت و ارزیابی اعتبار نتایج آزمایش ها بر اساس نتایج بیماران به روشهای معابر و به عنوان مکمل روش های آماری کنترل کیفیت به اجرا در می آیند. (این روش ها جایگزین روشهای آماری نمی باشند)	کنترل کیفیت و ارزیابی اعتبار نتایج آزمایش ها از طریق ارزیابی نتایج آزمایش بیماران انجام می شود.
۳۰	۵-۶-۲-۴	"ب"	برنامه کنترل کیفیت داخلی برای آزمایش های کیفی و نیمه کمی به اجرا در می آید.	- مشاهده نمونه های کنترلی برای آزمایشگاه 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 (نوع نمونه ها، و تعداد و دفعات استفاده از آنها برای کنترل کیفیت داخلی آزمایش های کیفی و نیمه کمی)	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 معابر یا دستورالعملهای کشوری)	بررسی سوابق اجرای اقدامات مربوط به کنترل کیفیت داخلی آزمایشگاه کیفی و نیمه کمی، بر اساس دستورالعمل مربوطه به اجرا در می آید و سوابق ثبت و تا مدت زمان مقتضی نگهداری می شوند.

چک لیست جامع ارزیابی آزمایشگاههای پزشکی - ویرایش ۱۳۹۸

ردیف	نامه آیینه دار استاندارد	بند	الزامات مورد نظر	سنجه	روش ارزیابی	توضیحات
۸۰	۵-۲-۶-۵	۸۰	اقدامات اصلاحی و پیشگیرانه مناسب، متعاقب تفسیر نتایج کنترل کیفیت و شناسایی خطاهای انجام می شود و سوابق آن ثبت و تا مدت زمان مقتضی نگهداری میگردد.	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.	روش ارزیابی	
۸۱	۱-۶-۵	۸۱	سوابق اجرای برنامه های کنترل کیفیت در بخش های مختلف، بطور دوره ای بازنگری و تجزیه و تحلیل می شوند (مطابق بند ۱۵-۴) تا روند انحرافات و خطاهای کارکنان ذیرپط بازنگری می گردد.	اصلاحات اصلاحی و اطلاعات بدست آمده از آزمایش نمونه های کنترل نامعتبر باشد (قواعد مربوط به کنترل کیفی نقض شده باشد)، نتایج مربوط به بیماران گزارش نمی شود.	اصلاحات اصلاحی و تجزیه و تحلیل دوره ای (مثلًا ماهانه، هر ۳ ماه یا شش ماه یکبار)، و جمع بندی در مورد انواع خطاهای، دفعات وقوع آنها، و ریشه یابی دلایل خطاهایی که اتفاق افتاده است.	- بررسی سوابق تجزیه و تحلیل دوره ای (مثلًا ماهانه، هر ۳ ماه یا شش ماه یکبار)، و جمع بندی در مورد انواع خطاهای، دفعات وقوع آنها، و ریشه یابی دلایل خطاهایی که اتفاق افتاده است. - بررسی سوابق اقدامات اصلاحی و یا پیشگیرانه که متعاقب آن انجام شده است.
۸۲	۱-۳-۶-۵	۸۲	آزمایشگاه در برنامه ارزیابی خارجی کیفیت (مطابق با آخرین بخش نامه ابلاغی)، شرکت می کند. نتایج شرکت در برنامه ارزیابی خارجی کیفیت توسعه کارکنان ذیرپط و بر اساس دستورالعمل مربوطه بررسی و برطرف کردن خطاهای انجام آزمایش شناسایی می گردد.	- دستورالعمل نحوه تفسیر نتایج برنامه ارزیابی خارجی کیفیت و اقدامات لازم متعاقب آن مکتب بوده و در بخش های مختلف در دسترس کارکنان است. - نتایج برنامه ارزیابی خارجی کیفیت توسعه کارکنان ذیرپط و بر اساس دستورالعمل مربوطه بررسی و تفسیر شده و خطاهای انجام آزمایش شناسایی می گردد. - برای اصلاح و پیشگیری از وقوع مجدد خطاهای شناسایی شده، اقدامات اصلاحی و پیشگیرانه اجرا می شود.	- بررسی سوابق شرکت در برنامه ارزیابی خارجی کیفیت (مطابق بخش نامه ابلاغی) - بررسی دستورالعمل تفسیر نتایج برنامه ارزیابی خارجی کیفیت، و ارزیابی محتوا و مراجع این دستورالعمل - مصاحبه با مسئول فنی و کارکنان ذیرپط 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.	
۸۳	۲-۳-۶-۵	۸۳	وقتی برنامه ارزیابی خارجی کیفیت برای یک روش یا یک آزمایش در دسترس نباشد، از روش های جایگزین برای نشان دادن صحت نتایج آزمایش های جایگزین برای نشان دادن صحت نتایج آزمایش استفاده می شود.	در موارد مقتضی از روش های جایگزین برای نشان دادن صحت نتایج آزمایش ها استفاده می شود (مطابق با بند ۲-۳-۶-۵ استاندارد)	- مصاحبه با مسئول فنی و کارکنان ذیرپط و ارزیابی آگاهی آنها در مورد روش های جایگزین برای نشان دادن صحت نتایج آزمایش هایی 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)	
۸۴	۴-۶-۵	۸۴	نتایج آزمایش هایی که با روش ها و تجهیزات مختلف در آزمایشگاه انجام می شوند، اطمینان حاصل می شوند، همخوانی دارند.	از مقایسه پذیری و همخوان بودن نتایج آزمایش هایی که با روش ها و تجهیزات متفاوت در آزمایشگاه انجام می شوند، اطمینان حاصل می گردد.	- مصاحبه با مسئول فنی، گروه مدیریتی و کارکنان آزمایشگاه در مورد نحوه ارزیابی و محاسبه همخوانی نتایجی که با روش ها و تجهیزات مختلف انجام می شوند. - بررسی سوابق ارزیابی همخوانی نتایج روش ها و تجهیزات مختلف	

چک لیست جامع ارزیابی آزمایشگاههای پزشکی - ویرایش ۱۳۹۸

توضیحات	روش ارزیابی	سنجه	الزامات مورد نظر	بند استاندار د/ آینه نامه
۱	۲	۳	۴	۵
فرایند پس از آزمایش ۷-۵				
			<p>- مصحبه با مسئول فنی در مورد مراحل بررسی و کنترل نتایج آزمایش‌ها قبل از صدور گزارش، و مسئولیت کارکنان در این خصوص</p> <p>- بررسی سوابق و شواهد کنترل نتایج آزمایش‌ها توسط کارکنان مسئول</p> <p>- بررسی چند مورد از گزارش‌های تهیه شده، جهت اطمینان از تایید و امضاء گزارش‌هایی توسط مسئول فنی</p>	<p>- صحیح بودن ثبت نتایج آزمایش در نرم افزار گزارش‌دهی یا برگه گزارش، توسط کارکنان مسئول کنترل می‌شود.</p> <p>- 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 می‌کند.</p>
				<p>قبل از صدور گزارش، نتایج آزمایش توسط فرد یا افراد مسئول بازنگری و توسط مسئول فنی ارزیابی و تایید می‌شود.</p>
				<p>۱-۷-۵ ۱-۸-۵</p>
			<p>- بررسی راهنمای مدت زمان نگهداری نمونه‌های مختلف پس از آزمایش</p> <p>- مشاهده و ارزیابی محل و شرایط نگهداری نمونه‌های مختلف پس از آزمایش</p> <p>- درخواست چند مورد نمونه بیماران پس از انجام آزمایش بطور تصادفی، ارزیابی سهولت دسترسی کارکنان مجاز به آنها</p> <p>- بررسی مدت زمان نگهداری نمونه‌های ارجاع شده از سایر آزمایشگاهها پس از انجام آزمایش، و مشاهده مکان و شرایط نگهداری نمونه‌های مختلف ارجاعی</p> <p>- درخواست چند مورد نمونه ارجاع شده از سایر آزمایشگاهها و ارزیابی دسترسی کارکنان مجاز به آنها</p>	<p>- مدت زمان نگهداری نمونه‌ها و مکان و شرایط مناسب نگهداری نمونه‌های مختلف پس از آزمایش، مشخص و مدون است.</p> <p>- نمونه‌های مختلف پس از آزمایش، تا مدت زمان تعیین شده و در مکان و شرایط مناسب نگهداری می‌شوند.</p> <p>- طی مدت نگهداری، نمونه‌ها به سهولت قابل شناسایی و دستیابی توسط افراد مجاز هستند (از طریق اطلاعات روی برچسب، فهرست بندی، علامت گذاری وغیره)</p> <p>- نمونه‌های 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 می‌شوند.</p>
				<p>نمونه‌ها 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 اینم امحاء می‌گردند.</p>
				<p>۲-۷-۵</p>
			<p>- بررسی راهنمای نحوه امداد نمونه‌های مختلف</p> <p>- مصاحبه با کارکنان ذیربط و ارزیابی آگاهی آنها در این خصوص</p> <p>- مشاهده نحوه دفع نمونه‌های مختلف در صورت امکان</p>	<p>نحوه صحیح امداد نمونه‌های مختلف (خون، مایعات و بافت‌های بدن) مكتوب است و دفع نمونه‌ها مطابق با آن انجام می‌شود.</p>
گزارش نتایج ۸-۵				
			<p>- بررسی فهرست زمان چرخه کاری آزمایش‌های عادی و اورژانس</p> <p>- بررسی همخوانی زمان چرخه کاری اعلام شده، با مدت زمان آماده شدن نتایج برای چند مورد از آزمایش‌های عادی و اورژانس بطور تصادفی</p> <p>- بررسی سوابق اقداماتی که متعاقب عدم رعایت زمان چرخه کاری انجام شده است (شامل بررسی علت، و تعیین و انجام اقدامات اصلاحی و پیشگیرانه)</p>	<p>- زمان چرخه کاری آزمایش‌های مختلف (مدت زمان آماده شدن نتایج آزمایش‌ها) مشخص و مستند است.</p> <p>- زمان چرخه کاری آزمایش‌های اورژانس با هماهنگی پزشکان بالینی تعیین شده است.</p> <p>- مدت زمان چرخه کاری برای تمامی آزمایش‌ها</p>
				<p>زمان چرخه کاری آزمایش‌های مختلف (شامل آزمایش‌های عادی و اورژانس) مشخص و مستند است، و رعایت می‌گردد.</p>
				<p>۱-۸-۵</p>
				<p>۸۷</p>

چک لیست جامع ارزیابی آزمایشگاههای پزشکی - ویرایش ۱۳۹۸

توضیحات	نام	نام	نام	نام	روش ارزیابی	سنجه	الزامات مورد نظر	بند استاندارد آرایین نامه	نام	
					- 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 تأخیر در آماده شدن نتایج آزمایشها ارجاعی	(بویژه آزمایش های اورژانس) رعایت می گردد. - آزمایشگاهی که نمونه های ارجاعی از آزمایشگاههای دیگر می پذیرد، زمان چرخه کاری که در تفاهمنامه تمهد کرده را رعایت می کند.				
				۳	- 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 سینه 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 تأثیر سوء روی نتیجه آزمایش دارد)	- 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: تفسیرهای توصیه ها و اطلاعات ارائه شده توسط آزمایشگاه ارجاع در مورد نتایج آزمایشها ارجاعی، باید بدون تغییر در گزارش نتایج درج شود.	اجزاء فرم گزارش نتایج آزمایش ها (الکترونیکی یا کاغذی) مشخص بوده و اطلاعات لازم در آن ثبت می شود.	۲-۸-۵ و ۳-۸-۵	۸۸	
				۲	- مصاحبه با مسئول فنی و گروه مدیریتی درخصوص 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	- 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.				
				۵	- 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 ذیربیط 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 آزمایشها ارجاعی	- 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 ذیربیط اطلاع داده می شود. - 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 ذیربیط اطلاع داده می شود. - 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) بلا فاصله توسط افراد مسئول و مشخص در هر شیفت، به آزمایشگاه ارجاع دهنده اطلاع رسانی می شود.	۲-۸-۵ "ت"	۸۹		

چک لیست جامع ارزیابی آزمایشگاه‌های پزشکی - ویرایش ۱۳۹۸

توضیحات	روش ارزیابی	سنجه	الزامات مورد نظر	بند استاندارد د/ آیینه نامه	ردیف
	<p>۲</p> <ul style="list-style-type: none"> - مصاحبه با مسئول فنی، گروه مدیریتی و کارکنان مسئول در مورد چگونگی صدور و ارائه گزارش به گروههای مختلف گیرندگان خدمات (مثلاً تحويل 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 می‌رسد. - مصاحبه با کارکنان ذیپرداز در مورد نحوه ارائه گزارش به آزمایشگاه ارجاع دهنده و مشاهده روند ارسال چند مورد از گزارش‌های آزمایش های ارجاعی 	<p>- افراد مجاز برای صدور نتایج آزمایش مشخص هستند.</p> <p>- فرد یا افراد مجاز به دریافت نتایج آزمایش مشخص بوده و گزارش فقط به افراد مجاز تحويل داده می‌شود.</p> <p>- چگونگی تحويل و ارائه نتایج آزمایش به گروه های مختلف گیرندگان خدمات آزمایشگاه مشخص شده است.</p> <p>- 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 ۱-۳-۵-۴ و ۲-۳-۵-۴ استاندارد)</p>	<p>رویه مشخصی برای صدور و ارائه گزارش نتایج آزمایشگاه وجود دارد.</p>	۱-۹-۵	۹۰
	<p>۲</p> <ul style="list-style-type: none"> - 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 	<p>- روش صدور نتایج آزمایشها اورژانس مشخص است.</p> <p>- تاریخ و ساعت صدور و ارائه گزارش های اورژانس قابل رویابی است.</p>			
	<p>۱</p> <ul style="list-style-type: none"> - مصاحبه با کارکنان پذیرش و جوابدهی در مورد تهیه و ارائه گزارش نهایی در مواردی که ابتداء گزارش موقت داده شده است. - بررسی سوابق مربوط به صدور گزارش نهایی پس از ارائه گزارش موقت 	<p>در مواردی که لازم است نتایج به صورت گزارش موقت داده شود، متعاقباً گزارش نهایی تهیه و صادر می‌گردد.</p>			
	<p>۱</p> <ul style="list-style-type: none"> - مصاحبه با کارکنان پذیرش و جوابدهی در مورد گزارش آزمایشها بطور شفاهی - بررسی سوابق مربوط به صدور گزارش کتبی نتایجی که شفاهی داده شده اند. 	<p>در مواردی که نتیجه آزمایش شفاهی اعلام شده است، متعاقباً گزارش کتبی تهیه و صادر می‌شود.</p>			
	<p>۲</p> <ul style="list-style-type: none"> - مصاحبه با مسئول فنی، گروه مدیریتی و کارکنان ذیپرداز در مورد مدت زمان و نحوه نگهداری و بایگانی گزارش آزمایش ها - بررسی و مشاهده بایگانی گزارش های آزمایشگاه 	<p>- مدت زمان نگهداری گزارشها، با توجه به نوع آزمایش و نیازهای بالینی گیرندگان خدمات تعیین شده است.</p> <p>- گزارش ها تا مدت زمان تعیین شده بایگانی می‌شوند.</p>	<p>گزارش آزمایش ها (کاغذی یا الکترونیک) تا مدت زمان مشخص در آزمایشگاه نگهداری می‌شوند.</p>		۹۱
	<p>۲</p> <ul style="list-style-type: none"> - مصاحبه با مسئول فنی، گروه مدیریتی و کارکنان مسئول در مورد روند اصلاح یا تجدید نظر گزارشی که قبل از تهیه و یا صادر شده است. - بررسی سوابق چند مورد از گزارش هایی که اصلاح شده اند. حصول اطمینان از این که گزارش اولیه و گزارش تغییر یافته هر دو در آزمایشگاه نگهداری می‌شوند. - بررسی سوابق ثبت زمان و تاریخ اعمال تغییر و اصلاح گزارش، و نام فرد انجام دهنده 	<p>- افاد مجاز به اصلاح گزارش ها مشخص شده اند.</p> <p>- زمان تغییر و نام فرد مسئول تغییر گزارش، ثبت می‌شود.</p> <p>- چنانچه اصلاح گزارش پس از صدور آن صورت بگیرد، فوراً به بیمار، پزشک و کادر درمانی ذیپرداز اطلاع رسانی شده و گزارش اصلاح شده تحويل داده می‌شود.</p> <p>- سوابق گزارش های اصلاح شده، نگهداری می‌گردد.</p>	<p>روش مشخصی برای تغییر، تجدید نظر یا اصلاح گزارش آزمایش ها تعیین شده است.</p>	۳-۹-۵ ۴-۹-۵	۹۲

چک لیست جامع ارزیابی آزمایشگاه‌های پزشکی - ویرایش ۱۳۹۸

ردیف	نامه د/ آین استاندار بند	الزامات مورد نظر	سنجه	روش ارزیابی	توضیحات
۹۳	۲-۱۰-۵	وظایف، مسئولیت‌ها 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.	وظایف، مسئولیت‌ها و اختیارات کارکنان در مورد سیستم اطلاعات آزمایشگاه مشخص بوده و کارکنان مهارت کاربری این سیستم را دارند.	روش ارزیابی	
۹۴	۳-۱۰-۵	امنیت داده ها و اطلاعات آزمایشگاهی حفظ می‌شود.	- 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 روشن های مشخصی بکار گرفته می‌شود.	- 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	۱
۹۵	۳-۱۰-۵	سیستم های نرم افزاری اطلاعات آزمایشگاه به روش صحیح نصب و نگهداری می‌شود.	- سیستم های نرم افزاری مورد استفاده برای ثبت، جمع آوری، پردازش، گزارش، ذخیره سازی، و بازیابی داده ها و اطلاعات توسط سازنده نرم افزار صحة گذاری، و قبل از شروع استفاده کارکرد آن درآزمایشگاه تصدیق می‌گردد. - تاییدیه صحة گذاری و تصدیق نگهداری می‌گردد.	- بررسی سوابق و تاییدیه های مربوط به صحه گذاری انجام شده توسط سازنده سیستم نرم افزاری، و سوابق تصدیق کارکرد سیستم نرم افزاری در آزمایشگاه <u>توضیح</u> : صحه گذاری و تصدیق شامل بررسی کارکرد سیستم و همچنین فال بودن تبادل اطلاعات بین سیستم اطلاعات آزمایشگاه (<i>LIS</i>) و سایر سیستم های نرم افزاری مثل نرم افزارهای تجهیزات آزمایشگاهی، سیستم های اطلاعات بیمارستان (<i>HIS</i>) و سیستم های مراقبت های اولیه بیماران می باشد.	۴
۹۶	۳-۱۰-۵	هر گونه تغییر در سیستم های نرم افزاری صرفاً توسط افراد مجاز صورت می گیرد و سوابق آن ثبت می شود.	- هر گونه تغییر در سیستم های نرم افزاری تغییرات در سیستم نرم افزاری - بررسی سوابق تغییرات اعمال شده در سیستم نرم افزاری و افراد مسئول - بررسی تاییدیه های صحه گذاری یا تصدیق، پس از اعمال تغییرات در سیستم نرم افزاری	- مصاحبه با مسئول فنی و گروه مدیریتی آزمایشگاه در مورد افراد مجاز به اعمال	۲
۹۷	۳-۱۰-۵	- سوابق نقص یا خرابی های سیستم و اقدامات فوری و اقدامات اصلاحی که انجام شده، ثبت می‌گردد. - پس از برطرف کردن مشکل، سیستم مجدداً صحه گذاری یا تصدیق شده و سوابق مربوطه نگهداری می‌شود. - تمہیداتی برای جلوگیری از توقف کار در صورت بروز نقص در سیستم اطلاعاتی، پیش بینی شده است.	- بررسی سوابق مشکلات سیستم و اقداماتی که چهت رفع آن انجام شده است. - بررسی سوابق صحه گذاری و تصدیق پس از برطرف کردن مشکلات نرم افزاری و سخت افزاری - مصاحبه با مسئول فنی و کارکنان ذیربط در مورد اقداماتی که در صورت نقص در سیستم نرم افزاری انجام می دهند تا کار در آزمایشگاه متوقف نشود.		۲

چک لیست جامع ارزیابی آزمایشگاههای پزشکی - ویرایش ۱۳۹۸

ردیف	نامه د/ آیند استاندار د	بند	الزامات مورد نظر	سنجه	روش ارزیابی	توضیحات
۹۶	داخی تا زمان مقدّسی نگهداری می شوند.	داخی تا زمان مقدّسی نگهداری می شوند.	داخی داخی داخی	داخی داخی داخی	داخی داخی داخی	داخی داخی داخی
۱	داخی داخی داخی	داخی داخی داخی	داخی داخی داخی	داخی داخی داخی	داخی داخی داخی	ماضی ماضی ماضی
ایمنی و امنیت زیستی در آزمایشگاه						
۹۷	بررسی دستورالعمل های ایمنی در آزمایشگاه مرتبط با ایمنی مستند است.	بررسی ساختار کارکنان ایمنی و محتوای آن	- بررسی دستورالعمل های ایمنی در آزمایشگاه موجود و در دسترس کارکنان است.	- بروز ایمنی و مهارت اجرای اصول ایمنی را دارد.	- بروز ایمنی و مهارت اجرای ایمنی در آزمایشگاه، و طبقه بندی و اولویت بندی آنها با توجه به میزان ریسکی که ایجاد می کنند.	در سال ۱۳۹۸ امتیاز داده نمی شود.
۹۸	برنامه مدیریت ریسک، با توجه به نوع و دامنه فعالیت و خطراتی که آزمایشگاه با آن مواجه است، به اجرا در می آید.	خطرات ناشی از میکروگانیسم ها و مواد بیولوژیک، مواد شیمیایی، مواد پرتوزا و مواد سمی و مضر طبقه بندی و اولویت بندی می شوند.	- مصاحبه با مسئول ایمنی درمورد برنامه مدیریت ریسک	- مصاحبه با کارکنان فنی و خدماتی و ارزیابی آگاهی آنها از محتوای دستورالعملها	- بروز ایمنی و مهارت اجرای ایمنی در آزمایشگاه	بررسی ساختار کارکنان آگاهی دارند و به اجرای آن متعهد هستند.
۹۹	پوشش ها و وسائل حفاظت فردی لازم (متناسب با انواع ریسکی که آزمایشگاه با آن مواجه است) موجود بوده و مورد استفاده قرار می گیرد.	پوشش ها و وسائل حفاظت فردی درآزمایشگاه متناسب با خطراتی است که آزمایشگاه با آن مواجه است.	- مشاهده و حصول اطمینان از وجود پوشش و وسائل حفاظت فردی مورد نیاز (متناسب با ریسک)، و آگاهی و دسترسی کارکنان به محل نگهداری این وسائل	- مصاحبه با چند نفر از کارکنان فنی و خدماتی و ارزیابی آگاهی آنها از نحوه صحیح استفاده از وسائل حفاظت فردی متناسب با حیطه کاری و نوع فعالیتشان	- مشاهده کارکنان در بخش‌های مختلف و اطمینان از استفاده آنها از وسائل حفاظتی شامل دستکش، روپوش، پیپت فیلر، ماسک، عینک ایمنی، حفاظت صورت و در موارد مقتضی (با توجه به ارزیابی ریسک) گان، روکش کفش، روکش مو، وسائل کمک تنفسی مانند ماسک N95 ، ماسک گاز یا بخار و غیره	مشاهده نوع کابینت / هود ایمنی بیولوژیک میکروگانیسم 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 هستگام کار با نمونه هایی که بوي نامطبوع ایجاد می کنند فقط جهت تهیه هوا استفاده می شود و تاثیری در جلوگیری از انتقال اثروسفل ها ندارد.
۱۰۰	کابینت / هود ایمنی بیولوژیک مناسب (بر اساس ارزیابی بیوریسک) در آزمایشگاه موجود بوده و کنترل و نگهداری می شود.	در صورت انجام کشت خون، کار با باسیل سل و یا سایر میکروگانیسم های خطرناک، از کابینت / هود ایمنی بیولوژیک کلاس 2 استفاده می شود.	مشاهده نوع کابینت / هود ایمنی بیولوژیک با توجه به نوع و راه انتقال	بررسی سوابق کالیبراسیون، کنترل کیفیت و نگهداشت کابینت مثلاً نظافت و	بررسی ایمنی و امنیت زیستی در آزمایشگاه	بررسی ایمنی و امنیت زیستی در آزمایشگاه

چک لیست جامع ارزیابی آزمایشگاههای پزشکی - ویرایش ۱۳۹۸

ردیف	نامه آیین د/ استاندارد	بند	الزامات مورد نظر	سنجه	روش ارزیابی	توضیحات
۱۰۱	برنامه واکسیناسیون کارکنان انجام شده است.	ارزیابی شده و به روش صحیح کنترل و نگهداری می شود.	گذزدایی، تعویض فیلتر هپا و لامپ UV (در صورت وجود)، سوابق ارزیابی کارکرد کابینت و سرویس یا تعمیر که توسط شرکت سازنده انجام شده است.			
۱۰۲	جبهه کمک های اولیه در آزمایشگاه موجود بوده و به سهولت در دسترس کارکنان قرار دارد.	جبهه کمک های اولیه در آزمایشگاه موجود است و در دسترس کارکنان قرار دارد.	- بررسی سوابق ارزیابی اینمی کارکنان در بدء خدمت - بررسی سوابق اجرای برنامه واکسیناسیون کارکنان (بررسی سوابق واکسیناسیون هپاتیت B برای کارکنان غیر اینم و سوابق واکسیناسیون برای کارکنانی که با میکروارگانیسمهای خاص مثل ویروس هپاتیت A، منگوکوک و غیره) کار میکنند.	- اینمی کارکنان در بدء 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.		
۱۰۳	برنامه امنیت زیستی با توجه به دامنه کاری و میکروارگانیسم های خطرناکی که آزمایشگاه با آنها سروکار دارد، به اجرا در می آید.	تمهیدات لازم برای جلوگیری از انتشار عمدی و یا غیرعمدی میکروارگانیسم های پرخطر که در آزمایشگاه نگهداری می شوند، پیش بینی شده و اجرا می گردد.	- مصاحبه با مسئول فنی و گروه مدیریتی در مورد نگهداری میکروارگانیسم های پر خطر و تعیین کارکنان مجاز به دسترسی به آنها و عدم دسترسی سایر کارکنان - مشاهده مکان نگهداری میکروارگانیسمهای پر خطر و ارزیابی تمهیدات جهت محدودیت دسترسی (مثلًا قفل شدن درب اطاق نگهداری و تمهیدات حفاظتی مثل قفل برای کشوها، یخچالها و فریزرهای محل نگهداری میکروارگانیسم های پر خطر)	<u>توضیح:</u> برای اطلاعات بیشتر در مورد برنامه امنیت زیستی (Biosecurity) به مراجع معتبر مراجعه شود.		در سال ۱۳۹۸ امتیاز داده نمی شود.
۱۰۴	نحوه برخورد با رویدادها و حوادث مخاطره آمیز بیولوژیک، شیمیایی، و در صورت لزوم پرتوزا وغیره) مشخص است.	دستورالعمل اقدامات لازم برای مقابله با حوادث (مثلًا در موارد ریختن و پاشیدن و نشت مواد آلوده عفونی، مواد شیمیایی و مواد پرتوزا) در معرض دید کارکنان است.	- مشاهده اقدامات لازم در صورت ریختن و پاشیدن مواد خطرناک که در بخش های فنی و در معرض دید کارکنان نصب شده است. - بررسی سوابق آموزشی و اجرای برنامه تمرین یا مانور طبق دستورالعمل مربوطه - مصاحبه با کارکنان و ارزیابی آگاهی آنها از اقداماتی که باید انجام دهنند.	کارکنان آگاهی و مهارت انجام این اقدامات را دارند.		
۱۰۵	برنامه و دستورالعملهای مشخصی برای آمادگی و مقابله در برابر بلایا، بحران و فوریت های احتمالی وجود دارد.	دستورالعمل هایی در مورد نحوه مقابله و پاسخگویی در کارکنان از محتواهای این دستورالعملها و اقداماتی که در این شرایط باید انجام شود آگاهی دارند.	- بررسی دستورالعمل های مقابله با بلایا(Disaster)، بحران(Crisis) و فوریت های (Emergency) (همانگ با دانشگاه علوم پزشکی متبع) - مصاحبه با کارکنان مسئول و ارزیابی آگاهی آنها از مفاد دستورالعمل ها و اقداماتی که در این شرایط باید صورت گیرد.			در سال ۱۳۹۸ امتیاز داده نمی شود.

چک لیست جامع ارزیابی آزمایشگاههای پزشکی - ویرایش ۱۳۹۸

ردیف	نامه د/ آیین استاندار بند	الزامات مورد نظر	سنجه	روش ارزیابی	توضیحات
۱۰۶		- دستورالعمل شست و شوی لوازم آزمایشگاهی - ارزیابی دسترسی کارکنان خدمتی به دستورالعمل و آگاهی آنها از نحوه صحیح شست و شوی سایل و مشاهده نحوه شست و شو در صورت امکان مطابق با آن عمل می کنند.	- دستورالعمل شست و شوی لوازم آزمایشگاهی مکتب است. کارکنان از محتوای دستورالعمل آگاهی دارند و نحو صحیح انجام می شود.		
۱۰۷		- برگه اطلاعات ایمنی مواد برای مواد شیمیایی (MSDS) - برگه های اطلاعات عوامل بیماری زا (در موارد مقتضی) PSDS - 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	- 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 سایل حفاظت فردی لازم جهت کار با عوامل بیماری زای خطرناک در برگه اطلاعات ایمنی عامل بیماری زا توضیح داده شده است.		در سال ۱۳۹۸ امتیاز داده نمی شود.
۱۰۸		- مشاهده مکان و نحوه نگهداری مواد شیمیایی خطرناک (مثل ارزیابی قرار گیری آنها در قفسه های مجزا، یا طبقات نزدیک به زمین و وجود سیستم تهویه مناسب در محل کار و نگهداری آنها)	- نکات ایمنی در محل نگهداری اقلام شیمیایی خطرناک (مثل اسیدها، باز ها، حلایهای ارگانیک و گازهای فشرده)، سایر اقلام مخاطره آمیز (مثل ابزار برنده) رعایت می شود.		مواد شیمیایی خطرناک و سایر اقلام مخاطره آمیز، بطور این در آزمایشگاه نگهداری می شوند.
۱۰۹		- 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.	- دستورالعمل مدیریت پسماندهای آزمایشگاهی (شامل مراحل تفکیک و جداسازی، جمع آوری در شرایط و به روش مناسب با توجه به نوع پسماندها، برچسب گذاری، انتقال تا محل بی خطرسازی، بی خطر سازی یا آمایش، حمل و دفع نهایی) موجود است. کارکنان ذیربیط آموزش دیده و مهارت انجام کار را دارند.		پسماندهای آزمایشگاهی (شامل پسماندهای تیز و برنده، پسماندهای عفونی، شیمیایی، پرتوزا و غیره) به روش صحیح مدیریت می گردند.
		- مشاهده چگونگی تفکیک و جداسازی انواع پسماندها از جمله پسماندهای آلوده و غیر آلوده عفونی	- انواع پسماندهای مختلف آزمایشگاهی در مبدا تولید، تفکیک و جداسازی می شوند.		
		- مشاهده و اطمینان از جمع آوری پسماندهای تیز و برنده در ظروف ایمن	- پسماندهای تیز و برنده (رسوزن، لام و لامل، لوازم شیشه ای شکسته، تیغ اسکالپل، نوک سمپلر و غیره) در ظروف ایمن (Safety Box) جمع آوری می گردند.		
		- مصاحبه با کارکنان مرتبط در مورد نحوه آلودگی زدایی و دفع پسماندهای عفونی - مشاهده جمع آوری پسماندهای عفونی در کيسه های مخصوص اتوکلاو و ارزیابی شواهد بی خطر سازی پسماندها از طریق اتوکلاو قبل از دفع آنها پسماندهای عفونی آزمایشگاههای بیمارستانی ممکنست به روش امن و ایمن جمع آوری و به محل سترون سازی در بیمارستان حمل و یکجا آلودگی زدایی شوند.	- کلیه پسماندهای عفونی به روش صحیح جمع آوری، آلودگی زدایی، برچسب گذاری و دفع می شوند.	*	

چک لیست جامع ارزیابی آزمایشگاههای پزشکی - ویرایش ۱۳۹۸

ردیف	نامه د/ آینه استاندار	بنده	الزامات مورد نظر	سنجه	روش ارزیابی	توضیحات
۱۰	هر تجهیز مشخص بوده و رعایت می شود.	مالحظات اینمی مربوط به کار با توصیه سازنده رعایت می شود.	- ملاحظات اینمی هنگام کار با هر تجهیز مطابق با مورد از تجهیزات آزمایشگاه مثل دستگاههای تولید کننده حرارت، دستگاههای که تیغ برنده دارند (میکروووم)، رعایت اینمی الکتریکی هنگام کار با دستگاهها و غیره	- ملاحظات اینمی هنگام کار با هر تجهیز مطابق با توصیه سازنده رعایت می شود.	برای ارزیابی عملکرد اتوکلاو از اندیکاتورهای شیمیابی و بیولوژیک استفاده می شود.	شرکت های معابر دارای مجوز ممکنست بر اساس تفاهمنامه با آزمایشگاه پسماندهای آزمایشگاهی را حمل و بی خطر نمایند. در این موارد باید بی خطرسازی پلیت های میکرووی قبیل از تحويل به این شرکت ها انجام شود.
۱۱	هر تجهیز مشخص بوده و رعایت می شود.	مالحظات اینمی مربوط به کار با توصیه سازنده رعایت می شود.	- مشاهده و ارزیابی چگونگی رعایت ملاحظات اینمی ضمن انجام کار با چند مورد از تجهیزات آزمایشگاه مثل دستگاههای تولید کننده حرارت، دستگاههای که تیغ برنده دارند (میکروووم)، رعایت اینمی الکتریکی هنگام کار با دستگاهها و غیره	- مشاهده و ارزیابی چگونگی رعایت ملاحظات اینمی ضمن انجام کار با چند مورد از تجهیزات آزمایشگاه مثل دستگاههای تولید کننده حرارت، دستگاههای که تیغ برنده دارند (میکروووم)، رعایت اینمی الکتریکی هنگام کار با دستگاهها و غیره	- ملاحظات اینمی هنگام کار با هر تجهیز مطابق با توصیه سازنده رعایت می شود.	- ملاحظات اینمی هنگام کار با هر تجهیز مطابق با توصیه سازنده رعایت می شود.
۱۲	زمان بندی شده گندزدایی می شوند.	دستورالعمل نحوه نظافت و گندزدایی وسایل و تجهیزات موجود بوده و وسایل و تجهیزات طبق برنامه	- مشاهده وضعیت و شواهد نظافت تجهیزات آزمایشگاه - مصاحبه با مسئول اینمی، کاربران تجهیزات و کارکنان خدماتی و ارزیابی آگاهی آنها از نحوه نظافت و گندزدایی تجهیزات مختلف	- مشاهده وضعیت و شواهد نظافت و گندزدایی وسایل و تجهیزات موجود بوده و وسایل و تجهیزات طبق برنامه	برای ارزیابی عملکرد اتوکلاو از اندیکاتورهای شیمیابی و بیولوژیک استفاده می شود.	شرکت های معابر دارای مجوز ممکنست بر اساس تفاهمنامه با آزمایشگاه پسماندهای آزمایشگاهی را حمل و بی خطر نمایند. در این موارد باید بی خطرسازی پلیت های میکرووی قبیل از تحويل به این شرکت ها انجام شود.

<p>امتیاز کل چک لیست:</p> <p>امتیاز کل با کسر سنجه هایی که در آزمایشگاه کاربرد ندارد:</p> <p>امتیاز کسب شده توسط آزمایشگاه:</p> <p>درصد امتیاز آزمایشگاه از امتیاز کل:</p>	<p>نام و نام خانوادگی مسئول فنی:</p> <p>امضاء مسئول فنی:</p>
	<p>نام و نام خانوادگی ارزیابان:</p> <p>امضاء ارزیاب ارشد:</p>