

چک لیست نظارتی بخش هماتولوژی

سؤالات	نوع	نقطه	نیازمند اقدام اصلاحی	کاربرد ندارد
آیا ارزیابی ابزار پایه (سمپلر، سانتریفیوژ، اسپکتروفوتومتر، تجهیزات حرارتی و برودتی و...) در فواصل زمانی مناسب انجام می‌گیرد؟	۱			
آیا سوابق سرویس و نگهداری دستگاه سل کانتر، کوآگلو متر و سدیمان ریدر موجود بوده و قابل دسترسی برای پرسنل فنی مربوطه می‌باشد؟	۲			
آیا برای کنترل کیفیت روزانه از خون کنترل و پلاسما کنترل استفاده شده و نمودارها ترسیم و بررسی می‌شوند؟	۳			
آیا در صورت عدم دسترسی به مواد کنترلی از سایر روشهای آماری نظیر T.britin, Duplicate test, Check test, Delta check, Patient mean استفاده شده و نتایج آن موجود است؟	۴			
آیا نتیجه خون کنترل و پلاسما کنترل انجام شده در حضور ممیز مناسب است؟	۵			

چک لیست نظارتی بخش بیوشیمی

سؤالات	نوع	نقطه	نیازمند اقدام اصلاحی	کاربرد ندارد
آیا نمونه های کنترلی همزمان و مشابه نمونه های انسانی در هر سری کاری مورد آزمایش قرار می‌گیرند و نمودارهای کنترل کیفی ترسیم و بررسی می‌شوند؟	۱			
آیا آزمایشگاه خطای مجاز خود را تعریف نموده است و در فواصل زمانی مشخص SD, CV% بررسی می‌گردد؟	۲			
آیا سوابق سرویس سالانه دستگاه اتوآنالایزر، فلیم فتومتر / الکترولیت آنالایزر و بلاد گاز موجود است؟	۳			
آیا carry over دستگاه اتوآنالایزر در فواصل زمانی مناسب و یا حداقل پس از هر بار سرویس و تعمیرمورد بررسی قرار می‌گیرد؟	۴			
آیا در صورت نامناسب بودن نتیجه کنترل کیفی، سوابق کالیبراسیون دستگاه و انجام اقدام اصلاحی وجود دارد؟	۵			
آیا نتیجه سرم کنترل انجام شده در حضور ممیز مناسب است؟	۶			

چک لیست نظارتی بخش ایمنوسرولوژی و هورمون شناسی

سؤالات	نوع	نقطه	نیازمند اقدام اصلاحی	کاربرد ندارد
آیا نمونه های کنترلی همزمان و مشابه نمونه های انسانی در هر سری کاری مورد آزمایش قرار می‌گیرند و نمودارهای کنترل کیفی ترسیم و بررسی می‌شوند؟	۱			
آیا آزمایشگاه خطای مجاز خود را تعریف نموده است و در فواصل زمانی مشخص SD, CV% بررسی می‌گردد؟	۲			
آیا سوابق سرویس سالانه دستگاه ایمنواسی آنالایزر موجود است؟	۳			

چک لیست نظارتی بخش میکروب شناسی

کاربرد ندارد	نیازمند اقدام اصلاحی	ن	ن	سوالات
				آیا کارکرد مناسب هود بیولوژیک حداقل یکبار در سال کنترل گردیده، فیلترها طبق فواصل زمانی ذکر شده در تعویض شده و سوابق آنها موجود است؟ دستورالعمل دستگاه
				آیا محیط مولر هینتون آگار با استفاده از سویه‌های استاندارد انتروکوک فکالیس [ATCC 29212] یا (33186 ATCC) و دیسک آنتی‌بیوتیکی SXT، کنترل کیفی شده و نتایج آن ثبت می‌گردد؟
				آیا pH محیط مولر هینتون آگار برای هر سری ساخت جدید و خرید جدید، با pH متر اندازه‌گیری می‌شود؟
				آیا رنگ گرم مصرفی حداقل هفته‌ای یکبار جهت واکنش‌های مثبت و منفی کنترل می‌شود و در زمان مصرف از لحاظ وجود رسوب احتمالی بررسی می‌شود و نتایج آن ثبت می‌شود؟
				آیا هر سری ساخت یا خرید جدید رنگ‌های گرم، بلودومتیلن و اسیدفاست با ارگانیسم‌های گرم مثبت و گرم منفی کنترل می‌شوند و نتایج آن ثبت می‌گردد؟
				آیا هر سری ساخت از محیط‌های کشت، از نظر قدرت رشد، میزان مهارکنندگی، واکنش‌های بیوشیمیایی مناسب و استریلیتی مورد کنترل قرار می‌گیرند و نتایج آن ثبت می‌شوند؟
				در مواردیکه کشت باکتری مثبت است آیا از پانل آنتی‌بیوتیکی مناسب با توجه به نوع باکتری و محل جداسازی استفاده می‌گردد؟
				آیا کنترل اتوکلاو و فور طبق دستورالعمل، در فواصل زمانی مناسب و به روش شیمیایی و بیولوژیک انجام می‌شود؟
				آیا نتیجه شناسایی سویه مجهول باکتریایی ارائه شده توسط ممیز و آزمایشات تعیین هویت آن مورد قبول است؟