

چک لیست ارزیابی کیفیت آزمایشگاههای غربالگری مربوط به اجرای برنامه تالاسمی
سطح شبکه های تحت پوشش دانشگاه

نام دانشگاه :

نام شهرستان :

نام آزمایشگاه :

نام مسئول فنی و مدرک تحصیلی :

سمت :

نام و نام خانوادگی تکمیل کننده فرم :

تاریخ تکمیل فرم.....

نوع دستگاه سل کانتر موجود

مساحت فضای آزمایشگاه.....

میانگین پذیرش روزانه.....

مساحت بخش هما تولوژی.....

آدرس آزمایشگاه:تلفن:.....

فاکس:.....

« آزمایشگاه بدون سل کانتر با تأییدیه معتبر مانند تاییدیه آزمایشگاه رفرانس مجاز به انجام آزمایشات غربالگری تالاسمی

نمی باشد «

: پذیرش و نمونه گیری

<input type="checkbox"/> خیر <input type="checkbox"/> بله	<p>1- آیا همیت مراجعه کننده با برگه در خواست مطابقت داده می شود ؟</p> <p>2- آیا سیستمی جهت ثبت نتایج CBC برای متقارضیان ازدواج وجود دارد ؟ (دفتر ثبت - رایانه)</p> <p>3- نمونه گیری استاندارد:</p> <p>الف - آیا مراجعه کننده پیش از نمونه گیری در حالت آرامش قرار می گیرد؟</p> <p><u>مراجعه کننده می بایست قبل از نمونه گیری ، حداقل 5 دقیقه با آرامش بنشینند.</u></p> <p>ب - آیا مدت زمان بستن تورنیکه کمتر از یک دقیقه می باشد؟</p> <p><u>تورنیکه نباید بیش از یک دقیقه بر دست نمونه دهنده ، بسته بماند.</u></p> <p>* ج - آیا جهت ضدانعقاد از نمک دی پاتاسیم EDTA (K₂EDTA) استفاده می شود ؟</p> <p>* د - آیا نسبت ضد انعقاد به خون رعایت می گردد ؟</p> <p><u>1/5 ± 0/25 mg</u></p> <p>ه- آیا جهت گرد آوری نمونه خون از ظرف مناسب در پوشش دار استفاده میشود؟</p> <p>و - آیا نام و نام خانوادگی بیمار و شماره پذیرش روی برچسب ظرف نمونه (با خط خوانا) قید میگردد ؟</p> <p>4- آیا پس از نمونه گیری، نمونه بالافاصله توسط میکسر یا سروته نمودن ، با ضد انعقاد مخلوط می شود؟</p> <p>5- آیا در صورت عدم انجام آزمایش در محل از سیستم زنجیره سرد جهت ارسال نمونه ها استفاده میشود؟ (در صورت عدم لزوم ارسال نمونه ، مورد "بلی" قید شود)</p> <p>6- آیا در صورت ارسال نمونه ، فاصله زمانی مناسب (حداکثر 4-1 ساعت) تا انجام آزمایش رعایت میگردد؟ (در صورت عدم لزوم ارسال نمونه ، مورد "بلی" قید شود)</p> <p>7- آیا نتایج آزمایشها مبتنی بر استانداردهای کشوری بایگانی و نگهداری می شود؟</p>
---	---

وجود حداقل یک نسخه از جزوه اصول انجام و تضمین کیفیت آزمایش‌های غربالگری تالاسمی در آزمایشگاه الزامی می باشد .

- توضیح:
- ۱
 - ۲
 - ۳
 - ۴
 - ۵

<input type="checkbox"/> خیر <input type="checkbox"/> بله	<p>8- آیا تجهیزات آزمایشگاه با فهرست دستورالعمل مربوطه انتباق دارد؟</p> <p>9- *** آیا آزمایشگاه سل کانترا تاییدیه معتبر مانند تاییدیه آزمایشگاه رفرانس را دارا می باشد ؟ (یا مستندات قابل ارائه) کلیه آزمایشگاهها می بایست از دستگاههای شمارشگر سلولی اتوماتیک با تاییدیه های معتبر مانند تاییدیه آزمایشگاههای رفرانس استفاده نمایند.</p>
<input type="checkbox"/> خیر <input type="checkbox"/> بله	<p>10- آیا سل کانترا دارای شناسنامه می باشد ؟ شناسنامه سل کانترا می بایست دارای موارد زیر باشد:</p> <ol style="list-style-type: none"> 1- تاریخ خرید 2- تاریخ نصب ، کالیبراسیون و نام فرد راه اندازی کننده 3- تاریخ شروع پکار دستگاه 3- کارخانه و کشور سازنده 4- مدل و شماره سریال دستگاه 5- شرایط دستگاه هنگام خرید (نو ، مستعمل ، بازسازی شده) 6- نام ، شماره تلفن و آدرس شرکت پشتیبان 7- نام کاربر یا کاربران دستگاه 8- مشخصات کاربر و نحوه آموزش کاربر دستگاه توسط شرکت پشتیبان
<input type="checkbox"/> خیر <input type="checkbox"/> بله	<p>توصیه می شود در این شناسنامه میزان عدم دقت و عدم صحت دستگاه در هنگام نصب نیز قيد گردد</p>
<input type="checkbox"/> خیر <input type="checkbox"/> بله	<p>11- آیا دستورالعمل فنی دستگاه سل کانترا موجود می باشد؟</p>
<input type="checkbox"/> خیر <input type="checkbox"/> بله	<p>*12- آیا سوابق کالیبراسیون دستگاه توسط شرکت پشتیبان در هنگام نصب و راه اندازی موجود می باشد ؟ <u>سل کانترا هنگام نصب می بایست توسط شرکت پشتیبان کالیبر شود و سوابق آن نگهداری شود</u></p>
<input type="checkbox"/> خیر <input type="checkbox"/> بله	<p>*13- آیا سوابق آموزش کاربر در زمینه اصول کار با دستگاه وجود دارد ؟ <u>کاربر دستگاه می بایست توسط شرکت پشتیبان یا به نحو مقتضی دیگر در زمینه کار با دستگاه آموزش دیده باشد و سوابق آن نیز نگهداری شود.</u></p>
<input type="checkbox"/> خیر <input type="checkbox"/> بله	<p>*14- آیا دستگاه سل کانترا سیم اتصال به زمین دارد ؟ <u>جهت رعایت اصول ایمنی و جلوگیری از بروز اشکالات مربوط به نوسانات برق وجود سیم اتصال به زمین و تثبیت کننده نوسانات برق برای سل کانترا ضروری می باشد .</u></p>
<input type="checkbox"/> خیر <input type="checkbox"/> بله	<p>*15- آیا سل کانترا به یک تثبیت کننده برق جهت جلوگیری از نوسانات برق متصل است ؟</p>
<input type="checkbox"/> خیر <input type="checkbox"/> بله	<p>16- آیا نگهداری دستگاه سل کانترا طبق کاتالوگ و یا آموزش های ارائه شده توسط کارشناسان شرکت پشتیبان انجام می شود ؟ <u>کلیه امور مربوط به دستگاه سل کانترا تخلیه روشن کردن دستگاه ، توجه به گیجهای فشار و ... (برحسب نوع دستگاه و در صورت نیاز) ، نگهداری های ضروری (شستشو های روزانه ، هفتگی ، ماهیانه و سایر موارد لازم) و خاموش کردن آن می بایست بطور کامل مطابق کاتالوگ دستگاه یا آموزش کارشناسان شرکت پشتیبان صورت گیرد.</u></p>
<input type="checkbox"/> خیر <input type="checkbox"/> بله	<p>17- آیا سوابق نگهداری ، سرویس های دوره ای و تعمیرات (در صورت لزوم) دستگاه موجود می باشد ؟ <u>کلیه سوابق مربوطه از قبیل تاریخ انجام شستشو های لازم ، تعمیر ، سرویس و یا تعویض قطعه می بایست</u></p>

<input type="checkbox"/> خیر <input type="checkbox"/> بله	<p>18- آیا محلولهای سل کانتر (ایزوتون - لایز ...) دارای تأییدیه معتبر مانند تاییدیه آزمایشگاه رفرانس می باشند؟</p> <p><u>آزمایشگاهها می باشند از محلولهایی با تاییدیه های معتبر استفاده نمایند.</u></p>
<input type="checkbox"/> خیر <input type="checkbox"/> بله	<p>19- آیا محلولهای مورد استفاده تاریخ انقضای معتبر دارند؟</p>
<input type="checkbox"/> خیر <input type="checkbox"/> بله	<p>20**- آیا شمارش زمینه سل کانتر به صورت روزانه کنترل می گردد ؟</p> <p><u>شمارش زمینه یا Back ground دستگاه می باشد روزانه ارزیابی و در صورت امکان ثبت و نگهداری شود.</u></p>
<input type="checkbox"/> خیر <input type="checkbox"/> بله	<p>21**- آیا قبل از انجام آزمایش ، نمونه ها به خوبی با (میکسر هماتولوژی) مخلوط می گردند؟</p> <p><u>بالا فاصله قبل از انجام آزمایش ، نمونه خون با قرار دادن ویال به مدت 3-5 دقیقه بر روی روتاتور و با حداقل 10 بار سر و ته نمودن کامل آن ، هموژن و پکتوخت گردد.</u></p>
<input type="checkbox"/> خیر <input type="checkbox"/> بله	<p>22- آیا نمونه های با MCV ، MCH و RBC غیر طبیعی دوباره کنترل می شوند؟</p> <p><u>در صورت غیر طبیعی بودن نتایج پارامترهای ذکر شده ، نمونه حداقل یکبار دیگر می باشد با سل کانتر آزمایش شود.</u></p>
<input type="checkbox"/> خیر <input type="checkbox"/> بله	<p>23- کالیبراسیون و کنترل کیفی سل کانتر :</p> <p>الف - آیا دستورالعمل روش کالیبراسیون دستگاه وجود دارد؟</p> <p><u>روش کالیبراسیون سل کانتر بصورت مكتوب در آزمایشگاه موجود باشد.</u></p>
<input type="checkbox"/> خیر <input type="checkbox"/> بله	<p>*- آیا کالیبراسیون دوره ای دستگاه سل کانتر حداقل هر 6 ماه یکبار انجام می گردد و سوابق آن موجود است ؟</p> <p><u>دستگاههای سل کانتر هر شش ماه یکبار می باشد کالیبر شوند ولی انجام این امر در موارد دیگر مانند ابتدا راه اندازی، پس از هر بار تعییر یا سرویس ، قابل قبول نبودن نتایج کنترل کیفی روزانه ، و یا تعویض محلولها (در صورتیکه موجب تعییر مشخص در نتایج خون کنترل و نمونه بیماران گشته باشد) ضروری می باشد سوابق انجام کالیبراسیون می باشد حداقل به مدت دوسال نگهداری شود.</u></p>
<input type="checkbox"/> خیر <input type="checkbox"/> بله	<p>ج- آیا در صورت عدم استفاده از کالیبراتور ، جهت کالیبراسیون اولیه از حداقل 3 نمونه خون تام تازه که هر کدام دو بار توسط روش مرجع و دو بار با دستگاه آزمایش شده باشد، استفاده شده است ؟</p> <p><u>در صورت عدم دسترسی به کالیبراتورهای تجاری یا وجود هرگونه تردید نسبت به اعتبار آن، کالیبراسیون باید از خون طبیعی تازه ، استفاده کرد. برای اینکار پارامترهای حداقل 3 نمونه خون کامل طبیعی دو بار با روشهای مرجع دستی و دو بار نیز با سل کانتر اندازه گیری شده و پس از محاسبه میانگین هر پارامتر با روش دستی و دستگاهی، فاکتور کالیبراسیون جدید تعیین می گردد. برای افزایش دقت این امر می توان از تعداد نمونه های بیشتر استفاده نمود .</u></p>
<input type="checkbox"/> خیر <input type="checkbox"/> بله	<p>*- آیا عدم دقت سل کانتر به طور ماهانه ارزیابی می شود ؟</p> <p><u>جهت بررسی عدم دقت (CV) دستگاه می باشد هر ماه از نمونه خون کنترل و یا نمونه های روزمره در دامنه های طبیعی و غیر طبیعی برای انجام آزمایشات تکراری Replicate tests و تعیین ضریب انحراف معیار(CV) برای هر پارامتر استفاده نمود.</u></p>
<input type="checkbox"/> خیر <input type="checkbox"/> بله	<p>*- آیا برای کنترل کیفی روزانه از خون کنترل استفاده می شود ؟</p> <p><u>توصیه می گردد برای کنترل کیفی در هر 8 ساعت کاری یک بار از خون کنترل استفاده گردد. بهتر است در صورت امکان از دو دامنه متفاوت طبیعی و غیر طبیعی استفاده شود.</u></p>
<input type="checkbox"/> خیر <input type="checkbox"/> بله	<p>*- در صورت استفاده از خون کنترل آیا تاریخ انقضای معتبر دارد ؟</p> <p><u>ز- آیا نمودار کنترل کیفی دستگاه به طور مناسب رسم شده است؟</u></p>

<input type="checkbox"/> خیر <input type="checkbox"/> بله	<p>رسم چارت به صورت دستی یا با استفاده از نرم افزار مخصوص کنترل کیفی قابل قبول می باشد.</p>
<input type="checkbox"/> خیر <input type="checkbox"/> بله	<p>* ح - آیا در صورت عدم دسترسی به خون کنترل از روش های زیر جهت کنترل کیفی دستگاه استفاده می گردد؟</p> <p style="margin-left: 20px;">Check test - T-Britin -</p> <p style="margin-left: 20px;">Delta Check - Duplicate test -</p> <p style="margin-left: 20px;">Patient Mean -</p>
<input type="checkbox"/> خیر <input type="checkbox"/> بله	<p>* ط - آیا سوابق کنترل کیفی دستگاه موجود می باشد ؟</p> <p>سوابق می بایست حداقل بمدت دو سال نگهداری شوند.</p>
<input type="checkbox"/> خیر <input type="checkbox"/> بله	<p>* ه - آیا در صورتی که نتایج کنترل کیفی قابل قبول نباشد اقدام اصلاحی صورت می گیرد و سوابق آن موجود است؟</p>
<p>24- اندازه گیری هموگلوبین به روش دستی :</p>	
<input type="checkbox"/> خیر <input type="checkbox"/> بله	<p>* الف - آیا جهت کالیبراسیون سل کانتر از روش مرجع دستی اندازه گیری هموگلوبین استفاده میشود؟</p>
<input type="checkbox"/> خیر <input type="checkbox"/> بله	<p>ب - آیا دستورالعمل انجام آزمایش اندازه گیری همو گلوبین به روش دستی موجود می باشد ؟</p>
<input type="checkbox"/> خیر <input type="checkbox"/> بله	<p>ج - آیا استاندارد هموگلوبین مورد استفاده، تأییدیه معتر مانند تاییدیه آزمایشگاه رفانس و تاریخ انقضاً معتبر دارد ؟</p>
<input type="checkbox"/> خیر <input type="checkbox"/> بله	<p>د - آیا نحوه نگهداری استاندارد فوق مطابق بروشور سازنده می باشد؟</p>
<input type="checkbox"/> خیر <input type="checkbox"/> بله	<p>ه - آیا منحنی استاندارد هموگلوبین که حداقل با تهیه چهار رقت ، رسم شده موجود می باشد؟</p>
<p>25- اندازه گیری هماتوکریت به روش دستی :</p>	
<input type="checkbox"/> خیر <input type="checkbox"/> بله	<p>* الف - آیا از روش میکرو هماتوکریت دستی جهت کالیبراسیون سل کانتر استفاده می شود ؟</p> <p>جهت بررسی میزان هماتوکریت سل کانتر استفاده از روش فوق ضروری می باشد.</p>
<input type="checkbox"/> خیر <input type="checkbox"/> بله	<p>ب - آیا دستورالعمل فنی دستگاه میکرو هماتوکریت موجود می باشد ؟</p>
<input type="checkbox"/> خیر <input type="checkbox"/> بله	<p>ج - آیا سوابق کنترل سرعت دستگاه توسط تاکومتر کالیبره موجود می باشد ؟</p> <p>سرعت سانتریفیوز می بایست هر سه ماه توسط تاکومتر کالیبره کنترل گردد و سوابق آن حداقل بمدت دو سال نگهداری شود.</p>
<input type="checkbox"/> خیر <input type="checkbox"/> بله	<p>د - آیا سوابق کنترل زمان سنج دستگاه توسط کرنومتر موجود می باشد ؟</p> <p>زمان سنج دستگاه می بایست هر سه ماه با کرونومتر ارزیابی شود و سوابق آن حداقل بمدت دو سال نگهداری شود .</p>
<input type="checkbox"/> خیر <input type="checkbox"/> بله	<p>ه - آیا خط کش میکروهماتوکریت با خط کش عادی کنترل شده و سوابق آن موجود است ؟</p>
<p>جهت بررسی ابزار قرائت هماتوکریت می توان لوله هماتوکریتی را که طول ستون سلول و پلاسمای آن مجموعاً حدود 5 سانتی متر و $PCV_{0/5}$ بوده را انتخاب نموده ، و روی خطکش معمولی طوری قرار داد که ابتدای ستون گلوبول قرمز روی خط صفر خطکش و انتهای ستون سلول و پلاسمای در حد 5 سانتی متر قرار گیرد.</p> <p>قرار گرفتن انتهای بالا بی ستون گلوبولهای قرمز بر روی خط $2/5$ سانتی متر نشانده نه صحت قرائت توسط ابزار قرائت هماتوکریت مورد استفاده می باشد.</p>	

<input type="checkbox"/> بله <input type="checkbox"/> خیر	<p>و- در صورت عدم امکان اجرای بندهای ب و ج آیا با روش غیر مستقیم دستگاه میکرو هماتوکریت کنترل می گردد؟</p> <p><u>صورتیکه ارزیابی عملکرد دستگاه میکرو هماتوکریت بصورت مستقیم امکان پذیر نیاشد از روش توصیه شده سازمان بهداشت جهانی می توان جهت بررسی توان دستگاه به روش زیر استفاده نمود چند نمونه خون با همتوکریت کمتر از 0/5 را انتخاب نموده و پس از 20 بار سروته نمودن بصورت دوتایی به مدت 3، 5، 7 و 11 دقیقه سانتریفوئر، کرده و نتایج ثبت می شود. در صورت مناسب بودن توان دستگاه (g) نتایج حاصله از دقیقه 5 به بعد می بایست بدون تغییر باقی بماند.</u></p>
<input type="checkbox"/> بله <input type="checkbox"/> خیر	<p>26- اسپکترو فوتومتر یا فتو متر :</p> <p>الف - آیا کنترل کیفی دستگاه حداقل هر 6 ماه یکبار انجام می گردد؟</p> <p><u>کالیبراسیون و کنترل کیفی اسپکترو فوتومتر، فوتومتر در ابتدای بکارگیری (ابتدای خرید) و حداقل هر 6 ماه ضروری می باشد ولی در این فاصله در صورت هرگونه تغییر در عملکرد یا تعمیر انجام امر فوق ضروری می باشد.</u></p> <p><u>سوابق کنترل کیفی، سرویس، نگهداری و تعمیرات مربوطه می بایست حداقل بمدت دو سال نگهداری شود.</u></p>
<input type="checkbox"/> بله <input type="checkbox"/> خیر	<p>ب - آیا دستورالعمل فنی دستگاه اسپکترو فوتومتر یا فتو متر موجود می باشد؟</p>
<input type="checkbox"/> بله <input type="checkbox"/> خیر	<p>ج - آیا سوابق کنترل خطی بودن دستگاه وجود دارد؟</p> <p><u>این آزمایش با استفاده از سیان مت هموگلوبین برای طول موج 540 نانومتر و پارانیتروفل برای طول موج 405 نانومتر انجام می گیرد.</u></p>
<input type="checkbox"/> بله <input type="checkbox"/> خیر	<p>د - آیا سوابق بررسی صحت فوتومتریک دستگاه وجود دارد؟</p> <p><u>این آزمایش با استفاده از محلول دی کرومات پتابسیم انجام می شود.</u></p>
<input type="checkbox"/> بله <input type="checkbox"/> خیر	<p>ه - آیا سوابق بررسی صحت طول موج دستگاه وجود دارد؟</p> <p><u>این آزمایش برای فوتومترها انجام نمی شود و برای اسپکترو فوتومترها با استفاده سیان مت هموگلوبین قابل انجام می باشد.</u></p>
<input type="checkbox"/> بله <input type="checkbox"/> خیر	<p>و- آیا سوابق بررسی عدم وجود انوار ناخواسته موجود می باشد؟</p> <p><u>انوار ناخواسته بوسیله اندازه گیری جذب نوری ماده ای که 100% جذب نوری دارد (مثل استن یا نیتریت سدیم در طول موجهای خاص مشخص می گردد)</u></p>
<input type="checkbox"/> بله <input type="checkbox"/> خیر	<p>ز - آیا سوابق بررسی رانش فوتومتریک وجود دارد؟</p> <p><u>این آزمایش با استفاده از قرائت جذب نوری محلول سیان مت هموگلوبین در طی زمان مشخص انجام می گیرد.</u></p>
27- سمپلرهای :	
<p>الف - آیا دستورالعمل کنترل کیفی سمپلر وجود دارد؟</p>	
<input type="checkbox"/> بله <input type="checkbox"/> خیر	<p>*ب - آیا کنترل کیفی سمپلرها حداقل هر 6 ماه یکبار انجام می شود؟</p> <p><u>بررسی دقت و صحت سمپلرهای دستی 3 تا 4 بار در سال توصیه شده است که انجام حداقل دوبار الزامی می باشد سوابق کنترل کیفی مربوطه می بایست حداقل بمدت دو سال نگهداری شود.</u></p>
<input type="checkbox"/> بله <input type="checkbox"/> خیر	<p>ج - آیا سوابق کنترل عدم دقت سمپلرهای وجود دارد؟</p> <p><u>این آزمایش با استفاده از محلول رنگ سبز خوراکی یا پارانیتروفل قابل انجام است</u></p>
<input type="checkbox"/> بله <input type="checkbox"/> خیر	<p>د - آیا سوابق کنترل عدم صحت سمپلرهای موجود می باشد؟</p>

این آزمایش با استفاده از محلول رنگ سبز خوارکی قابل انجام است

<input type="checkbox"/> خیر <input type="checkbox"/> بله <input type="checkbox"/> خیر <input type="checkbox"/> بله	<p>28- آیا لوازم شیشه‌ای (کلاس A) که در زیر نام برده شده در آزمایشگاه موجود است؟</p> <p>الف - پی پت 5 ml و 10 ml</p> <p>ب - بالون ژوئه 100 ml</p>
<input type="checkbox"/> خیر <input type="checkbox"/> بله <input type="checkbox"/> خیر <input type="checkbox"/> بله <input type="checkbox"/> خیر <input type="checkbox"/> بله	<p>29- اندازه گیری HbA2 :</p> <p>الف - آیا دستورالعمل انجام آزمایش اندازه گیری Hb A2 وجود دارد؟</p> <p>*ب - آیا کیت مورد مصرف دارای تأییدیه معتبر مانند تاییدیه آزمایشگاه رفرانس می باشد؟</p>
<input type="checkbox"/> خیر <input type="checkbox"/> بله <input type="checkbox"/> خیر <input type="checkbox"/> بله	<p>ج - آیا کیت مورد مصرف دارای تاریخ انقضاً معتبر می باشد؟</p>
<input type="checkbox"/> خیر <input type="checkbox"/> بله <input type="checkbox"/> خیر <input type="checkbox"/> بله	<p>د- آیا پس از تعویض سری ساخت یا استفاده از کیت جدید، با کیت معتبر (با کیت قبلی) مورد ارزیابی قرار می گیرد؟</p>
<input type="checkbox"/> خیر <input type="checkbox"/> بله <input type="checkbox"/> خیر <input type="checkbox"/> بله	<p>ه- آیا نحوه نگهداری کیت مطابق دستورالعمل سازنده می باشد؟</p> <p>در مورد کیتهایی که نیاز به نگهداری در دمای یخچال دارند توجه به رعایت کامل حفظ زنجیره سرد ضروری می باشد.</p>
<input type="checkbox"/> خیر <input type="checkbox"/> بله <input type="checkbox"/> خیر <input type="checkbox"/> بله	<p>و- آیا دستورالعمل سازنده کیت به طور کامل (تهیه هموگلوبین، رسیدن به درجه حرارت محیط و ...) رعایت میگردد؟</p> <p>پیش از انجام آزمایش، دستور کار همراه کیت می بایست بدقت خوانده شده و هنگام آزمایش کاملاً مطابق آن عمل شود.</p>
<input type="checkbox"/> خیر <input type="checkbox"/> بله <input type="checkbox"/> خیر <input type="checkbox"/> بله	<p>ز- آیا ستونهای تغییر رنگ داده شده از رده خارج می گردد؟</p> <p>از ستونهایی که رزینهای آنها تغییر رنگ داده اند نباید استفاده شود</p>
<input type="checkbox"/> خیر <input type="checkbox"/> بله <input type="checkbox"/> خیر <input type="checkbox"/> بله	<p>ح- آیا از لوله مدرج جهت انجام آزمایش استفاده می گردد؟</p> <p>جهت جمع آوری بافر حاوی هموگلوبین A2 از ستون و تهیه نمونه توتال می بایست از لوله مدرج استفاده شود. در صورت عدم مسترسی به لوله های فوق لوله های معمولی را می توان با کمک قلم الماس یا مازیک مدرج نمود.</p>
<input type="checkbox"/> خیر <input type="checkbox"/> بله <input type="checkbox"/> خیر <input type="checkbox"/> بله	<p>ط- آیا درجه بندی لوله مدرج با پی پت کلاس A کنترل شده است؟</p> <p>توصیه می گردد در ابتدای خرید لوله مدرج، با استفاده از پی پت کلاس A، از صحت حجم آن اطمینان حاصل نمود.</p>
<input type="checkbox"/> خیر <input type="checkbox"/> بله <input type="checkbox"/> خیر <input type="checkbox"/> بله	<p>**- آیا در هر سری کاری به عنوان کنترل از یک نمونه دارای هموگلوبین A₂ مشخص استفاده میشود؟</p> <p>در صورت امکان در هر سری کاری به منظور کنترل کیفی، نمونه ای با مقدار هموگلوبین A2 مشخص به همراه سایر نمونه ها آزمایش شود.</p>
<input type="checkbox"/> خیر <input type="checkbox"/> بله <input type="checkbox"/> خیر <input type="checkbox"/> بله	<p>**- آیا نمونه های CBC حداقل به مدت 24 ساعت پس از آزمایش در یخچال نگهداری می شود؟</p> <p>چون پارامترهای خونی تا 24 ساعت در دمای یخچال پایدار می باشد، نمونه CBC را می بایست تا 24 ساعت در یخچال نگهداری نمود.</p>
<input type="checkbox"/> خیر <input type="checkbox"/> بله <input type="checkbox"/> خیر <input type="checkbox"/> بله	<p>آیا دمای یخچال ها با دماسنجد کالبیره کنترل می گردد؟</p>
<input type="checkbox"/> خیر <input type="checkbox"/> بله <input type="checkbox"/> خیر <input type="checkbox"/> بله	<p>**- آیا یخچال ها چارت کنترل دما دارند؟</p> <p>دمای یخچال می بایست روزانه ثبت و نگهداری شود.</p>

2- آیا آزمایشگاه در برنامه کنترل کیفی خارجی هماتولوژی شرکت می نماید؟

33- آیا در صورت شرکت در برنامه های کنترل کیفی خارجی، با دریافت نتایج نامناسب ($DI > 2$) اقدام اصلاحی صورت می گیرد؟

نتیجه مناسب	$DI < 1$
قابل قبول ولی بینابینی	$DI 1-2$
نیاز به بررسی روش آزمایش و یا بررسی کالیبراسیون می باشد	$DI 2-3$
اقدام فوری نیاز است	$DI > 3$

آموزش و بهداشت

<input type="checkbox"/> خیر	<input type="checkbox"/> بلی	1**- آیا کارکنان فنی آزمایشگاه مدرک تحصیلی کاردان و بالاتر دارند؟
<input type="checkbox"/> خیر	<input type="checkbox"/> بلی	2***- آیا پرسنل آزمایشگاه در زمینه کنترل کیفی و موضوعات مربوطه طلاعات لازم و کافی دارند؟
<input type="checkbox"/> خیر	<input type="checkbox"/> بلی	3**- آیا در طول سال گذشته کارگاه آموزشی جهت پرسنل آزمایشگاه برگزار گردیده است؟
<input type="checkbox"/> خیر	<input type="checkbox"/> بلی	4**- آیا جزوات آموزشی مورد نیاز (ارسالی از مراکز) در دسترس همکاران قرار دارد؟
<input type="checkbox"/> خیر	<input type="checkbox"/> بلی	5- آیا دستورالعمل " اصول انجام و تضمین کیفیت آزمایشگاههای غربالگری تالاسمی " توسط کارکنان مربوطه مطالعه شده است؟
<input type="checkbox"/> خیر	<input type="checkbox"/> بلی	6- آیا پرسنل آزمایشگاه در خصوص کنترل کیفی هماتولوژی آموزش استانی دارند؟
<input type="checkbox"/> خیر	<input type="checkbox"/> بلی	7- آیا مستندات مربوط به آموزش پرسنل موجود می باشد؟
<input type="checkbox"/> خیر	<input type="checkbox"/> بلی	8*- آیا شرایطی طروف شیشه ای به طور مناسب در سه مرحله(شوینده، آب معمولی، آب مقطر) انجام می شود؟

مشخصات پرسنل

مدرک تحصیلی و سوابقات خدمتی

<input type="checkbox"/> خیر	<input type="checkbox"/> بله	1- آیا آزمایشگاه دارای مسئول فنی واجد شرایط (دارای پروانه مسئول فنی و دکتری تخصصی یا حرفه ای) می باشد؟
<input type="checkbox"/> خیر	<input type="checkbox"/> بله	2- آیا آزمایشگاه دارای حداقل یک نفر کارشناس ارشد یا کارشناس علوم آزمایشگاهی می باشد؟
<input type="checkbox"/> خیر	<input type="checkbox"/> بله	3- آیا آزمایشگاه هماتولوژی دارای حداقل یک نفر کارдан یا تکنسین آزمایشگاه می باشد؟
<input type="checkbox"/> خیر	<input type="checkbox"/> بله	4- آیا آزمایشگاه دارای حداقل یک نفر دیپلم (جهت امور دفتری) می باشد؟
<input type="checkbox"/> خیر	<input type="checkbox"/> بله	5- آیا آزمایشگاه دارای حداقل یک نفر خدمه می باشد؟
<input type="checkbox"/> خیر	<input type="checkbox"/> بله	6- آیا مسئول فنی آزمایشگاه حداقل سه سال سابقه کار دارد؟
<input type="checkbox"/> خیر	<input type="checkbox"/> بله	7- آیا ارشد ترین کاردان یا کارشناس شاغل در بخش هماتولوژی آزمایشگاه حداقل سه سال سابقه کار دارد؟
<input type="checkbox"/> خیر	<input type="checkbox"/> بله	8- آیا در صورت نداشتن مسئول فنی، مسئول آزمایشگاه دارای مدرک تحصیلی، حداقل سابقه کارو دوره های آموزشی لازم را دارا می باشد ؟

یک امتیاز	بدون ستاره
سه امتیاز	هر ستاره

18- امتیاز	پذیرش و نمونه گیری	1
139- امتیاز	مواد، وسایل و تجهیزات و کنترل کیفی	2
33- امتیاز	آموزش و بهداشت	3
18- امتیاز	مدرک تحصیلی و سنتوات خدمت	4
208- امتیاز	جمع کل	5

نمره حد نصاب (70% جمع کل)
نمره کسب شده :
نمره هر بخش : حداقل 60% نمره هر بخش
نمره ایده آل (85% جمع کل)