

| کاربرد ندارد | نیازمند اقدام اصلاحی | ۰ | ۱ | ۲ | ابزار پایه و تجهیزات |
|--------------|----------------------|---|---|---|--|
| | | | | | آیا ارزیابی میکروبیتها در فواصل زمانی مشخص و بصورت دوره ای انجام میشود و شواهد و سوابق اجرای آن وجود دارد؟ |
| | | | | | آیا لوازم شیشه ای کلاس A موجود میباشد ؟ |
| | | | | | معرفها و محلول ها |
| | | | | | آیا مواد و کیتهای مصرفی دارای تاییدیه مراجع ذبحلاح (آزمایشگاه مرجع سلامت) می باشند؟ |
| | | | | | آیا کیتهای معرف ها در شرایط مناسب (دما ، نور و رطوبت) نگهداری می شوند ؟ |
| | | | | | آیا معرفها و محلولهای تهیه شده در آزمایشگاه دارای برچسب مشخصات شامل ، نام تهیه کننده ، نوع ماده و مقدار آن ، غلظت یا تیتر ، شرایط نگهداری ، تاریخ به حجم رساندن در آزمایشگاه ، تاریخ انقضا ، و علائم هشدار دهنده اینمی مربوطه می باشند ؟ |
| | | | | | آزمایش |
| | | | | | آیا روش کار مکتوب و مستند (SOP) در آزمایشگاه به کار گرفته می شود و روش انجام آزمایش با بروشور کیت مطابقت دارد ؟ |
| | | | | | آیا نمونه های بیماران مطابق با دستورالعمل روش آزمایش نگهداری می شوند ؟ |
| | | | | | آیا بایگانی برای نگهداری بروشور کیتهای مورد استفاده در آزمایشگاه موجود است ؟ |
| | | | | | اگر اجزای متعددی در کیت وجود دارند ، آیا آزمایشگاه مطابق با دستورالعمل کیت ، فقط از اجزای کیتهای با یک Lot No استفاده می کند ؟ |
| | | | | | آیا برای پیشگیری از نتایج منفی کاذب (به دلیل پدیده زون یا هوک افکت) از روشهای مناسب مطابق با دستورالعمل کیت استفاده می شود ؟ (مانند رقیق کردن سرم تا رقت ۱:۱۲۸۰ برای آزمایش رایت لوله ای) |
| | | | | | کنترل کیفیت |
| | | | | | آیا در هر بار آزمایش نمونه های کنترلی تعییه شده در کیت استفاده می شوند و نتایج آن موجود است ؟ |
| | | | | | آیا جهت کنترل کیفیت داخلی آزمایشها کیفی و نیمه کمی ، نمونه های مثبت و منفی مناسب تهیه شده توسط آزمایشگاه استفاده می شوند و نتایج ثبت می گردند ؟ |
| | | | | | آیا نتایج کنترلها قبل از گزارش نتایج بیماران از نظر قابل قبول بودن بررسی می شوند ؟ |
| | | | | | در مواردی که نتایج کنترلها خارج از محدوده مورد انتظار است، آیا شواهدی بر اقدام اصلاحی انجام شده وجود دارد ؟ |

| | | | | | |
|--|--|--|--|---|----|
| | | | | • ایمنوفلوبورسانس | |
| | | | | آیا در آزمایشهای ایمونوفلوبورسانس برای هر سوبسترا ، رقت کاری کثروگهه ی مربوطه تعیین می گردد ؟ | ۱۵ |
| | | | | آیا مدت زمان کار کرد لامپ میکرنسکوپ ایمونوفلوبورسانس ثبت می گردد ؟ | ۱۶ |
| | | | | • آزمایش های آگلوتیناسیون | |
| | | | | آیا در آزمایشهای آگلوتیناسیون معرفهای حاوی پارتیکل از نظر وجود اتوآگلوتیناسیون بررسی می شوند ؟ | ۱۷ |
| | | | | آیا برای تعیین تیتر آنتی بادی در آزمایشهایی نظیر رایت و ویدال از آزمایش لوله ای استفاده می شود ؟ | ۱۸ |
| | | | | • آزمایش های پرسیبیتاسیون | |
| | | | | آیا در اجام آزمایش SRID پلیتهای SRID بنابر دستورالعمل سازنده نگهداری و استفاده می شوند ؟ | ۱۹ |
| | | | | آیا برای خواندن نتایج آزمایشهای SRID از منحنی استاندارد و یا جداول منتج از آنها استفاده می شود ؟ | ۲۰ |
| | | | | آیا قطر هاله های رسوبی کنترلها و استانداردها و منحنی مربوطه همراه با نتایج آزمایشها ثبت می شوند ؟ | ۲۱ |
| | | | | • آزمایش های الایزا | |
| | | | | آیا در آزمایشهای الایزا منحنی کالیبراسیون مطابق با دستورالعمل سازنده در هریار آزمایش رسم می شوند ؟ | ۲۲ |
| | | | | آیا در آزمایشهای الایزا در صورت تغییر غیر قابل قبول منحنی کالیبراسیون در دفعات مختلف آزمایش ، شواهدی مبنی بر اقدام اصلاحی انجام شده وجود دارد ؟ | ۲۳ |
| | | | | آیا در آزمایش CFT کلیه معرفهای مربوطه تیتر می شوند ؟ | ۲۴ |