

附件二 2024 年临床检验医疗质量控制指标

室间质量评价上报表

一、医院和实验室基本信息

医院名称_____

1. 实验室所在机构性质？

A 公立(继续第 2 题, 跳过第 3 题) B 私立(跳过第 2 题, 继续第 3 题)

2. 若选公立, 则您实验室所在机构等级及类型？

A 三甲综合 B 三甲专科 C 三乙综合 D 三乙专科 E 二甲综合 F 二甲专科
G 二乙综合 H 二乙专科 I 二级以下医院 J 其他

3. 若选私立, 则您实验室所在机构等级及类型？

A 民营综合 B 民营专科 C 独立实验室 D 体检中心 E 门诊部 F 其他

4. 实验室所在医院床位数？

A 0-500 B 501-1000 C 1001-1500 D 1501-2000 E 2000 以上

5. 实验室所在医院是否有 LIS (实验室信息系统) 和 HIS (医院信息系统)？

A 有 LIS 和 HIS B 有 LIS, 无 HIS C 无 LIS, 有 HIS D 无 LIS 和 HIS

LIS 系统厂商为: _____, 该厂商联系人_____, 联系电话_____

HIS 系统厂商为: _____

6. 实验室所在医院日均门诊量? () 人次

7. 实验室建筑面积? _____m²

8. 实验室所有仪器设备总值? _____万元

9. 医院年业务额? _____万元/年; 实验室年业务额? _____万元/年

10. 本实验室目前为止已开展检验项目总数 (不包括外送) _____项

其中: 自动化仪器检测项目数? _____项

手工检测项目数? _____项

各专业检验项目数:

临检_____项, 占总业务额百分比_____%

生化_____项, 占总业务额百分比_____%

免疫_____项, 占总业务额百分比_____%

微生物_____项, 占总业务额百分比_____%

基因扩增_____项, 占总业务额百分比_____%

其他_____项, 占总业务额百分比_____%

本实验室外送项目_____项

11. 科室人员组成

实验室负责人: 姓名_____ (必填) 手机_____ (必填)

	人员数	比例 (%)
实验室总人数		
生化专业人员数		
临检专业人员数		
免疫专业人员数		
微生物专业人员数		
分子生物专业人员数		
流式/质谱检验人员数		
输血检验人员		
门急诊抽血人员数 (检验科人员)		
门急诊抽血人员数 (非检验科人员)		
护士人员数 (如护士仅为抽血岗位则上一项抽血人员数不填)		
其他人员数		
科外兼职的检验科人员		
非检验专业人员从事临床检验		
检验科占全院卫技人员总数比例(%)		

	人员数	比例 (%)
职称	正高级职称	
	副高级职称	
	中级职称	
	初级及以下	
学历	博士	
	硕士	
	本科	
	大专及以下	
专业背景	检验医学	
	临床医学	
	生物医学	
	基础医学	
	其它	

12. 是否开设“检验门诊”

是 否

检验医师 (指在检验科工作的具有执业医师资格证的人员) _____人, 占检验科总人员比例 (%) _____。

检验医师具体职称统计：主任技师_____人，副主任技师 _____人，主管技师 _____人，初级技师 _____人，检验技士 _____人；主任医师_____人，副主任医师_____人，主治医师 _____人，住院医师 _____人，其他_____人。

提交

二、检验全过程质量指标

您实验室 LIS 是否纳入质量指标相关数据采集与统计：是 否

注意事项：如您实验室无某条目项目数据，请填写“未统计”，如数据为 0，请填写数字“0”；

非本单位实验室开展的检验项目均不纳入统计

(一) 标本可接受性	专业			
	生化	免疫	临检	微生物
数据来源	<input type="checkbox"/> LIS <input type="checkbox"/> 手工 <input type="checkbox"/> 估算			
本年标本总数				
需抗凝标本总数				
本年对采集时间有特定要求的标本总数 (选填项)				
标识错误的标本数 (选填项)				
检验前储存不适当的标本数 (选填项)				
运输途中被破坏的标本数 (选填项)				
运输温度不适当的标本数 (选填项)				
运输时间过长的标本数 (选填项)				
采集时机不正确的标本数 (选填项)				
实验室人员导致的重新采集的标本数 (选填项)				
非实验室人员导致的重新采集的标本数 (选填项)				
本年血标本总数				
需抗凝血标本总数				
其中标本类型错误的血标本数				
容器错误的血标本数				
采集量错误的血标本数				
抗凝血标本凝集数				/
溶血的血标本数 (选填项)				/
丢失的血标本数 (选填项)				
本年体液标本总数				
需抗凝体液标本总数				
其中标本类型错误的体液标本数				
容器错误的体液标本数				

采集量错误的体液标本数				
抗凝体液标本凝集数				
丢失的体液标本数（选填项）				
本年其他标本总数				
需抗凝其他标本总数				
其中标本类型错误的其他标本数				
容器错误的其他标本数				
采集量错误的其他标本数				
抗凝其他标本凝集数				
丢失的其他标本数（选填项）				

(二) 检验报告	专业			
	生化	免疫	临检	微生物
数据来源	<input type="checkbox"/> LIS <input type="checkbox"/> 手工 <input type="checkbox"/> 估算			
本年检验报告总数				
其中不正确检验报告数				
危急值总数				
危急值通报数				
危急值通报规定时间（min）				
危急值通报超过医院规定时间数				

(三) 周转时间		专业			
		生化	自动化免疫	三大常规	凝血
数据来源		<input type="checkbox"/> LIS <input type="checkbox"/> 手工 <input type="checkbox"/> 估算			
	该专业住院检验年标本总数				
	该专业急诊检验年标本总数				
	该专业门诊检验年标本总数				
年中位数 min	检验前周转时间（住院） 注：从标本采集到实验室接收标本的时间				
	检验前周转时间（急诊） 注：从标本采集到实验室接收标本的时间				
	检验前周转时间（门诊） 注：从标本采集到实验室接收标本的时间				
	实验室内周转时间（住院） 注：从实验室收到标本到发送报告的时间				
	实验室内周转时间（急诊） 注：从实验室收到标本到发送报告的时间				

(三) 周转时间		专业			
		生化	自动化免疫	三大常规	凝血
	实验室内周转时间 (门诊) 注: 从实验室收到标本到发送报告的时间				
	总周转时间 (住院) 注: 从标本采集, 到实验室发送报告的时间				
	总周转时间 (急诊) 注: 从标本采集, 到实验室发送报告的时间				
	总周转时间 (门诊) 注: 从标本采集, 到实验室发送报告的时间				
年第 90百 分位 数 min	检验前周转时间 (住院) 注: 从标本采集到实验室接收标本的时间				
	检验前周转时间 (急诊) 注: 从标本采集到实验室接收标本的时间				
	检验前周转时间 (门诊) 注: 从标本采集到实验室接收标本的时间				
	实验室内周转时间 (住院) 注: 从实验室收到标本到发送报告的时间				
	实验室内周转时间 (急诊) 注: 从实验室收到标本到发送报告的时间				
	实验室内周转时间 (门诊) 注: 从实验室收到标本到发送报告的时间				
	总周转时间 (住院) 注: 从标本采集, 到实验室发送报告的时间				
	总周转时间 (急诊) 注: 从标本采集, 到实验室发送报告的时间				
	总周转时间 (门诊) 注: 从标本采集, 到实验室发送报告的时间				

(四) 血培养污染	微生物
数据来源	<input type="checkbox"/> LIS <input type="checkbox"/> 手工 <input type="checkbox"/> 估算
该年血培养总套数	
血培养污染套数	

(五) IQC、EQA (微生物检测的 EQA 算 1 项, 项目计数为小项, 如钾、钠、氯各计 1 项)	
数据来源	<input type="checkbox"/> LIS <input type="checkbox"/> 手工 <input type="checkbox"/> 估算
该年开展检验项目总数	
开展室内质控项目数	
您室室内质控 CV 有要求的项目数 (定量项目)	
室内质控 CV 高于规定要求的项目数 (定量项目)	
您室开展的项目中国家/本省临检中心已组织 EQA 项目数	
参加国家和本省临检中心 EQA 项目总数 (相同项目计数一次)	
国家或省级临检中心 EQA 不合格项目总数 (国家和省级临检中心 EQA 重复项目若都不合格, 则计数)	
对无室间质评项目已开展实验室间比对的项目数	
《关于加强三级公立医院绩效考核工作的意见》中的第 13 项指标数据采集	
您室已开展且同时国家临床检验中心已组织的室间质评检验项目数	
您室参加国家临床检验中心组织的室间质评的检验项目数	
您室参加国家临床检验中心组织室间质评成绩不合格的检验项目数	
《关于加强二级公立医院绩效考核工作的通知》中的第 12 项指标数据采集	
您室已开展且同时本省临床检验中心已组织的室间质评检验项目数	
您室参加本省临床检验中心组织的室间质评的检验项目数	
您室参加本省临床检验中心组织室间质评成绩不合格的检验项目数	

三、新增检验全过程质量指标 (选填项)

(一) 申请单	专业			
	生化	免疫	临检	微生物
数据来源	<input type="checkbox"/> LIS <input type="checkbox"/> 手工 <input type="checkbox"/> 估算			
本年申请单总数				
本年 (门诊) 申请单总数				
本年 (住院) 申请单总数				
本年实验室人员录入的申请单总数				
本年非实验室人员录入的申请单总数				
本年报告临床问题的申请单总数				
其中标识错误的申请单数				

实验室人员抄录错误的申请单数				
非实验室人员抄录错误的申请单数				
(门诊)无临床问题的申请单数				
(门诊)无法辨识的申请单数				
(住院)无法辨识的申请单数				
(门诊)具有临床问题的不适当申请单数				
(住院)具有临床问题的不适当申请单数				

(二) 微生物标本污染	微生物
数据来源	<input type="checkbox"/> LIS <input type="checkbox"/> 手工 <input type="checkbox"/> 估算
本年微生物标本总数	
其中因污染被拒收的微生物标本数	

	专业			
(三) 检验结果	生化	免疫	临检	微生物
数据来源	<input type="checkbox"/> LIS <input type="checkbox"/> 手工 <input type="checkbox"/> 估算			
本年检验结果总数				
本年需要手工抄写的结果总数				
其中因信息系统录入导致的错误结果数				
因手工抄写导致的错误结果数				
发送后撤回纠正的检验结果数				

	专业			
(四) 检验报告	生化	免疫	临检	微生物
数据来源	<input type="checkbox"/> LIS <input type="checkbox"/> 手工 <input type="checkbox"/> 估算			
本年具有解释性注释的检验报告总数				
其中超过规定时间发送的检验报告数				
解释性注释对患者结局产生积极影响的报告数				

(五) 结果测量与支持过程质量指标	
数据来源	<input type="checkbox"/> LIS <input type="checkbox"/> 手工 <input type="checkbox"/> 估算
实验室内发生的危害实验室人员健康和安全的不良事件次数	
实验室静脉穿刺总数	
实验室内针刺伤害发生的次数	
每年组织实验室人员培训次数	
实验室人员总数	
每年学分达到要求的实验室人员数	
参与满意度调查的医生或护士总数	
调查的医生或护士对实验室服务满意的人数	
参与满意度调查的患者总数	
调查的患者对实验室服务满意的人数	

每年实验室信息系统（LIS）发生故障的次数	
本年度因分析设备故障导致检验报告延迟的次数	