

ردیف	سوالات	ابزار ارزیابی	ضریب
1	آیا حمل و نقل خون و فرآورده های خونی ، از مرکز پخش سازمان انتقال خون به بیمارستان با ماشین مخصوص انجام می شود؟	مصاحبه	1
2	آیا حمل و نقل خون و فرآورده های خونی ، توسط افراد آموزش دیده دارای کارت یا گواهی صادر شده دارای اعتبار از سازمان انتقال خون انجام می شود؟	مشاهده و مصاحبه	1
3	آیا از محفظه های مخصوص حمل و نقل و ثبت کننده دما در باکس حاوی کیسه های خون در زمان حمل از مرکز پخش سازمان انتقال خون به بیمارستان استفاده می شود؟	مشاهده و مصاحبه	2
4	آیا دمای فرآورده در هنگام تحویل در بانک خون بیمارستان ثبت می شود؟	مشاهده	2
5	آیا فرآورده از بانک خون به بخش های بیمارستان با باکس های جداگانه و ظرف درب پوش دار و دارای دستگیره تحویل داده می شود؟	مشاهده و مصاحبه	2
6	آیا نیازی به استفاده از یخ خشک یا دماسنج در زمان حمل و نقل خون و فرآورده ها از بانک خون بیمارستان به بخش ها نیست؟	مشاهده و مصاحبه	1
7	آیا کیسه های خون در یخچال به ترتیب تاریخ انقضاء و تنظیم مصرف خون و فرآورده ها با روشی مشخص و قبل از انقضای تاریخ آن ها چیدمان می شود؟	مشاهده	2
8	آیا فرآورده های پلاسمایی منجمد و کرایو به ترتیب تاریخ انقضای نگهداری می شود؟	مشاهده	2
9	آیا بصورت روزانه خون و فرآورده های آن از نظر تاریخ انقضای کنترل و ثبت می شود؟	مشاهده و مصاحبه	2
10	آیا از عدم وجود فرآورده تاریخ انقضای گذشته اطمینان دارید؟	مشاهده و مصاحبه	2
11	آیا سیستم هشدار دهنده یخچال مخصوص بانک خون با اعلام هشدار کمتر از 2/5 و بیشتر از 5/5 درجه سانتی گراد تنظیم شده است؟	مشاهده و مصاحبه	1
12	آیا پلاکت ها در دمای 20-24 درجه سانتی گراد ، با تکان آرام و با استفاده از روتاتور (شیکر انکوباتور پلاکت) نگهداری می شوند؟	مشاهده	2
13	آیا شیکر انکوباتوردار پلاکتی مجهز به سیستم هشداردهنده دما می باشد؟ (موجود بودن اژیتاتور پلاکتی)	مشاهده	1
14	آیا دمای یخچال ، فریزر و شیکر انکوباتوردار پلاکت با ترمومتر دیجیتال- ترموگراف دستی ثبت می شود؟ و ترموگراف های آن ها حداقل روزی یک بار بررسی می شود؟	مشاهده	2
15	آیا سیستم هشدار دهنده شنیداری (الارم) برای اعلام دمای خارج از محدوده مجاز وجود دارد؟	مشاهده و مصاحبه	2
16	آیا سیستم هشدار دهنده فریزر مخصوص بانک خون و هشدار آن در بیشتر از 21 - درجه سانتی گراد تنظیم شده است؟	مشاهده و مصاحبه	1
17	آیا سیستم هشدار دهنده شیکر انکوباتور پلاکتی و هشدار آن در بیشتر از 23/5 درجه سانتی گراد و کمتر از 20/5 درجه سانتی گراد تنظیم شده است؟	مشاهده و مصاحبه	2
18	آیا نوب پلاسمای مطابق دستورالعمل سازمان انتقال خون یا استفاده از دستگاه نوب پلاسمای یا بن ماری مستقل از آزمایشگاه انجام می شود؟ (کالیبراسیون دما در 37 درجه سانتی گراد)	مشاهده و مصاحبه	1
19	آیا از کیسه های نایلونی پلی اتیلن غیرقابل نفوذ جهت نوب فرآورده های پلاسمایی منجمد استفاده می شود؟	مشاهده و مصاحبه	1
20	آیا برچسب نمونه های آزمایش بانک خون حداقل شامل نام و نام خانوادگی، نام پدر و شماره انحصاری رایانه ای بیمار، نام بخش، ساعت و تاریخ نمونه گیری و نام نمونه گیر می باشد؟	مصاحبه	2
21	آیا معیار های پذیرش و رد نمونه توسط آزمایشگاه بانک خون تعیین شده است؟	مشاهده و مصاحبه	2
22	آیا ارزیابی معیار های پذیرش و رد نمونه و الزامات هویتی بیمار و سایر مشخصات فنی در بدو ورود به آزمایشگاه بانک خون انجام می شود؟	مشاهده و مصاحبه	2
23	آیا در صورت عدم انطباق ، نمونه مجدد از بیمار گرفته می شود؟	مشاهده و مصاحبه	2
24	آیا برچسب گذاری کیسه های خون در ابعاد متناسب و با حداقل اطلاعات الزامی به صورت خوانا می باشد؟	مشاهده	1
25	آیا زنجیره تحویل و انتقال کیسه های خون از بانک خون به بالین بیمار و بالعکس تحت کنترل و صیانت کامل از کیفیت و اطلاعات فرآورده می باشد؟	مشاهده	1
26	آیا تمامی وقایع ناخواسته ناشی از انتقال خون در کمیته طب انتقال خون مطرح می شود؟	مشاهده و مصاحبه	2
27	آیا وقایع ناخواسته ناشی از انتقال خون ، RCA می شوند؟	مشاهده و مصاحبه	2
28	آیا اقدامات اصلاحی/ برنامه بهبود در صورت لزوم در کمیته طب انتقال خون طراحی و اجرا می شوند؟	مشاهده و مصاحبه	2
29	آیا الزامات نظام مراقبت از خون (همویزیلانس) با استفاده از فرم های استاندارد در بیمارستان اجرا و نهادینه شده است؟	مشاهده و مصاحبه	1
30	آیا گواهی نامه استقرار نظام مراقبت از خون (همویزیلانس) با تاریخ معتبر از سازمان انتقال خون موجود می باشد؟	مشاهده	2