

Histoire

Le Groupe est ne de la prise de conscience que la qualite du resultat de laboratoire ne depend pas exclusivement de la phase analytique, mais de l'ensemble du parcours diagnostique. La collaboration depuis sa fondation entre SIBioC, SIMeL et CISMEL a permis d'aborder systematiquement les problematiques des phases extra-analytiques : identification du patient, prelevement veineux, gestion des echantillons, transport, conservation, communication des valeurs critiques et pertinence diagnostique.

LA MISSION

Transformer la variabilite extra-analytique d'une "zone cachee de l'erreur" en levier strategique pour la qualite, la securite, la pertinence et l'innovation en Medecine de Laboratoire.

LES 10 OBJECTIFS DU GROUPE D'ETUDE VEA

- 1** Consolider et mettre a jour les recommandations SIBioC sur les phases extra-analytiques du processus diagnostique.



- 2** Promouvoir l'harmonisation nationale des procedures relatives au prelevement, a l'identification, au transport, a l'acceptation, a la conservation et au compte-rendu.



- 3** Developper des indicateurs de qualite extra-analytique applicables dans les laboratoires cliniques et les contextes territoriaux.



- 4** Favoriser les audits, enquetes et etudes multicentriques pour mesurer la variabilite extra-analytique et identifier les domaines prioritaires d'amelioration.



- 5** Integrer les nouvelles technologies numeriques, l'automatisation, la tracabilite informatique et l'intelligence artificielle dans la prevention des erreurs.



- 6** Renforcer la collaboration multidisciplinaire entre professionnels de laboratoire, cliniciens, infirmiers, operateurs des points de prelevement, pharmaciens et services territoriaux.



- 7** Promouvoir la formation continue des operateurs impliquees dans le parcours de l'echantillon et du resultat.



- 8** Valoriser le role du specialiste de laboratoire comme garant de la qualite des donnees tout au long du parcours diagnostique.



- 9** Relier la gestion de la variabilite extra-analytique aux enjeux de securite du patient, de risque clinique et de pertinence.



- 10** Produire des documents, position papers et outils pratiques pour accompagner les laboratoires dans la gestion quotidienne de la qualite extra-analytique.

