

历史

该小组源于对实验室结果质量不仅取决于分析阶段，而是取决于整个诊断过程的认识。SIBioC、SIMeL和CISMEL自成立以来的合作使得系统性地解决分析外阶段的关键问题成为可能：患者身份识别、静脉采血、样本管理、运输、保存、危急值通报和诊断适当性。

使命

将分析外变异性从"隐藏的错误区域"转变为实验室医学质量、安全、适当性和创新的战略杠杆。

VEA研究小组的10个目标

1 巩固和更新SIBioC关于诊断过程分析外阶段的建议。



2 促进与采样、身份识别、运输、接收、保存和报告相关程序的全国统一。



3 开发适用于临床实验室和区域环境的分析外质量指标。



4 促进审计、调查和多中心研究，以衡量分析外变异性并确定优先改进领域。



5 将新数字技术、自动化、信息追溯和人工智能整合到错误预防中。



6 加强实验室专业人员、临床医生、护士、采血点操作人员、药剂师和区域服务之间的多学科合作。



7 促进参与样本和结果流程的操作人员的持续培训。



8 提升实验室专家作为整个诊断过程中数据质量保障者的角色。



9 将分析外变异性管理与患者安全、临床风险和适当性问题联系起来。



10 制作文件、立场文件和实用工具，支持实验室日常分析外质量管理。

