

## 关于开展 2018 年临床检验解释性注释实验室间质量调查的通知

各实验室专业组负责人：

解释性注释作为检验报告的重要组成部分，目的在于帮助临床医生解释复杂的数据。《医学实验室质量和能力认可准则》（ISO 15189:2012, IDT）强调了实验室咨询服务的重要性以及注释提供人员的资质要求，指出加强临床与实验室的沟通交流、获取足够患者信息的重要性。为落实《医学实验室质量和能力认可准则》（ISO 15189:2012, IDT）和《医疗机构临床实验室管理办法》（卫医发〔2006〕73 号）等文件中关于检验结果解释的规定要求，我中心将在全国范围内对临床实验室开展“临床检验解释性注释实验室间质量调查”，与传统分析性 EQA 不同的是，本调查评估的是实验室专业人员的结果解释能力而非实验室性能，目的在于了解国内临床检验报告结果解释的现状，分析比对负责解释检验结果的人员能力，促进实验室全面开展该项检验后活动，提高结果解释人员的注释能力，更好地提高检验结果的价值以及检验报告的质量。

本次调查包括 2 个方面，具体如下：

- 1.基本情况调查：针对各实验室负责结果解释人员的基本情况进行调查。
- 2.病例注释：第 1 次调查要求填报人填写基本情况调查表后，根据提供的病例信息选择适当的结果解释关键词，可在每一病例信息下方的文本框中进行补充。由于本次调查是第 1 次在国内开展解释性注释的实验室间质量调查，采用较简单的上报形式，即提供选项供参加者选择。之后的上报形式为参加者根据病例信息直接给出结果解释。注：第 1 次共下发 5 份病例，为保证 EQA 调查结果有效，请至少填写 3 份（病例回报率 > 50%）。

请您登录检验医学信息网（[www.clinet.com.cn](http://www.clinet.com.cn)），通过您参加卫生部临床检验中心室间质量评价的用户名及密码登录后，进入室间质评界面，点击“室间质评”→“质评试验上报”→“2018 年临床检验解释性注释室间质量评价质评上报表”，输入填报人手机号后进入报表在线填写。注：鼓励同一实验室不同人员参与填报，以便比对同一实验室负责结果解释人员的能力，填报过程不得商量讨论病例信息。进入报表后，请认真填写个人信息，手机号是您的唯一标识，请勿更改。

调查结束后，参加实验室可登录检验医学信息网，查询本次调查的统计分析结果。非常感谢您的积极参与配合！

第 1 次调查回报截止时间：2018 年 6 月 1 日

第 2 次调查回报截止时间：2018 年 7 月 1 日

联系人：黄钰竹王治国

联系电话：010-58115054 18811171695

邮箱：EQA\_IC2018@163.com



2018 年 5 月