

| DOKÜMAN KODU | YAYIN TARİHİ | REVİZYON NO | REVİZYON TARİHİ | SAYFA /NO |
|--------------|--------------|-------------|-----------------|-------------|
| BL.TL.12 | 01.01.2019 | 0 | - | Sayfa 1 / 2 |

1. AMAÇ

Laboratuvara gelen örneklerin kabulü için kurallar oluşturarak testlerin çalışmasını ve değerlerin doğruluğunu etkileyecek faktörleri ortadan kaldırmak.

2. KAPSAM

Tüm birimleri kapsar.

3. KISALTMALAR

4. TANIMLAR

5. SORUMLULAR

Laboratuvar çalışanları

6. FAALİYET AKIŞI

6.1 Otomasyon Girişinin Yapılmış Olması ve Kayıt:

Otomasyon girişi yapılmamış numuneler giriş yapılıncaya kadar kabul edilmez.

6.2 Yeterli Klinik Bilgi

Örneğin alınma yeri, hastanın yaşı, cinsiyeti, ön tanı bilgileri olmayan numuneler kabul edilmez.

6.3 Örneğin Uygun Koşullarla Laboratuvara Ulaşıp Ulaşmadığı

Örnekler, istenen tetkiklerin neler olduğuna bağlı olarak belirli koşullarda taşınmış olmalıdır. Laboratuvarımızda yapılan test menüsüne göre özellikle bilirubin tayinleri için doğrudan ışığa maruz kalarak taşınmış örneklerde doğru ölçüm yapılamayacağından örneğin ışığa maruz kalmadan taşınıp taşınmamış olduğuna bakılır.

6.4 Yetersiz Tanımlanmış Örnekler

Her örneğin laboratuvara ulaştığında üzerindeki etikette taşınması gereken bazı bilgilerle tanımlanmış olması şarttır. Bu bilgiler asgari olarak; isim, soy isim, numunenin alındığı tarih ve saat, numunenin gönderildiği servis şeklindedir. Bu bilgiler kontrol edilerek numune laboratuvara teslim alınır.

6.5 Örneğin Alındığı Örnek Kabının Uygunluğu

Her örnek, kendisi için en uygun ve tanımlanmış kap (tüp, idrar kabı vs.) içinde laboratuvara gönderilmelidir. Farklı örnek kabı ile gönderilmiş örnek teslim alınmaz. Örneklerin alınacağı örnek kapları aşağıda sıralanmıştır:



1. Hemogram için **mor** kapaklı tüp,
2. Biyokimya, hormon, seroloji testleri için **sarı** kapaklı tüp,
3. Koagülasyon için **mavi** kapaklı tüp
4. İdrar numuneleri için idrar bardakları
5. Gaita numuneleri için vidalı kapaklı gaita kapları kullanılmalıdır.

6.6 Katkılı Tüplerde Yetersiz Örnek Hacmi

EDTA, sitrat gibi içerikle numunenin pıhtılaşmasının önlenmesi gereken tür testlerde, tüpe alınan kanın mutlak surette uygun ve tanımlanmış miktarda olması gereklidir. Bu vakumlu tüplerde işaretlendiği kadardır. İşaret yerine kadar doldurulmamış örnekler laboratuvara kabul edilmezler.

6.7 Hemoliz

Birçok test hemolizden olumsuz etkilenmektedir. Bu nedenle hemolize uğramış kan örnekleri kabul edilmez. Bu durum laboratuvara gelene kadar belirgin hale gelmemişse, kabul kayıt edildikten sonra santrifüj işleminden sonra kontrol edilir. Uygun olmayan örnekler için gerekli kayıt düşülerek örneği gönderen birimden yeni örnek istenir.

| | | | | |
|---|--|--------------------|------------------------|--|
|  | LABORATUVAR ÖRNEK KABUL RED KRİTERLERİ TALİMATI | | |  |
| DOKÜMAN KODU | YAYIN TARİHİ | REVİZYON NO | REVİZYON TARİHİ | SAYFA /NO |
| BL.TL.12 | 01.01.2019 | 0 | - | Sayfa 2 / 2 |

6.8 Lipemi

Testlerin çoğunluğu lipemiden etkilenmektedir. Bu nedenle alınan örneklerin santrifüj aşamasından sonra tüp kontrolü aşamasında serum takibinde lipemi tespit edildi ise, uygun olmayan örnekler için gerekli kayıt düşülerek örneği gönderen birimden hastadan aç olarak alınan yeni örnek istenir.

6.9.Örneğin alınma saati:

Alınma süresi 1 saati geçen örnekler kabul edilmez.

6.10 Örneğin Başka Bir Materyal ile Bulaşık Olması:

Başka bir vücut sıvısı ile bulaşık örnekler (örneğin idrar örneğinin gaita ile bulaşık olması veya tam tersi) kabul edilmez.

6.11 Gaitada Gizli Kan:

Bayanlarda özellikle menstruasyonun ilk 3 gününde verilen örnekler kabul edilmez. Aktif kanayan hemoroidi olan hastaların verdiği örnekler kabul edilmez.

7. İLGİLİ DOKÜMANLAR

| | | |
|--|--|-------------------------------|
| HAZIRLAYAN BÖLÜM KALİTE SORUMLUSU | KONTROL EDEN KALİTE YÖNETİM DİREKTÖRÜ | ONAYLAYAN BAŞHEKİM |
|--|--|-------------------------------|