

กระบวนการงาน (Flow chart) คู่มือขั้นตอนการตรวจทางห้องปฏิบัติการ กลุ่มงานเทคนิคการแพทย์

ขั้นตอน/วิธีดำเนินการ	ระยะเวลาที่ใช้
<pre> graph TD     A([๑. นำใบรายการตรวจวางที่ตะกร้า]) --&gt; B[๒. รอฟังขานเรียกชื่อจากเจ้าหน้าที่]     B --&gt; C[๓. เข้ารับการตรวจ]     C --&gt; D[๔. รอรับการตรวจ]             </pre>	<p>ขั้นตอนที่ ๑ - ๒ ประมาณ ๑๐ นาที</p> <p>ขั้นตอนที่ ๑ - ๒ ประมาณ ๑๐ นาที</p> <p>ขั้นตอนที่ ๓ - ๔ ประมาณ ๕๐ นาที</p> <p>ขั้นตอนที่ ๓ - ๔ ประมาณ ๕๐ นาที</p>

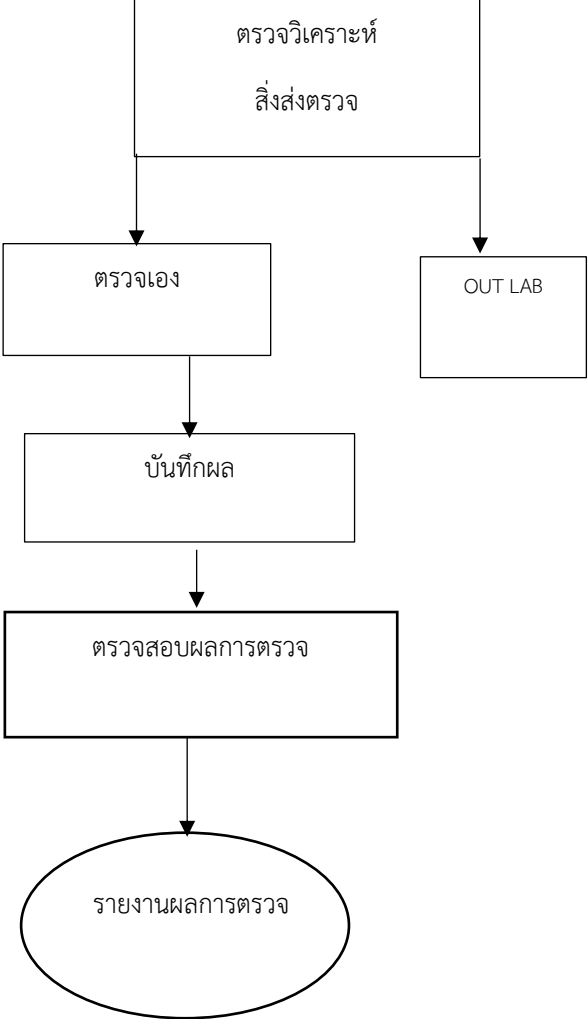
กระบวนการงาน (Flow chart) งานชั้นสูตร กลุ่มงานเทคนิคการแพทย์

หน้า ๑/๒

ขั้นตอน/วิธีดำเนินการ	การดำเนินงาน(มาตรการควบคุมความเสี่ยงที่มีอยู่)
<pre> graph TD     Start([รับคำสั่งตรวจ]) --&gt; Step1[ตรวจเช็คความถูกต้อง]     Step1 --&gt; Step2[เก็บสิ่งส่งตรวจ]     Step2 --&gt; Decision1{ตรวจสอบคุณภาพสิ่งส่งตรวจ}     Decision1 -- ไม่มีคุณภาพ --&gt; Box[ปฏิเสธสิ่งส่งตรวจ]     Decision1 -- มีคุณภาพ --&gt; Step3[เตรียมสิ่งส่งตรวจ]     Step3 --&gt; Step4[ทำการควบคุมคุณภาพ IQC]     Step4 --&gt; Decision2{ตรวจสอบผล IQC}     Decision2 -- ไม่ผ่าน --&gt; Decision2     Decision2 -- ผ่าน --&gt; End[ ]     </pre>	<p><b>๑. ขั้นตอนก่อนการวิเคราะห์</b></p> <p>๑.๑ แพทย์หรือพยาบาลสั่งตรวจแล็บจนท.ห้องแล็บรับการสั่งตรวจทางระบบ LIS</p> <p>๑.๒ ตรวจเช็คความถูกต้องของรายการตรวจในระบบ LIS กับใบนำส่งว่าตรงกัน</p> <p>๑.๓ เก็บสิ่งส่งตรวจตามรายการตรวจ</p> <p>๑.๔ ตรวจสอบคุณภาพสิ่งส่งตรวจว่าถูกต้อง เพียงพอ</p> <p>๑.๕ จัดเตรียมสิ่งส่งตรวจ</p> <p><b>๒. ขั้นตอนการตรวจวิเคราะห์</b></p> <p>๒.๑ ทำการควบคุมคุณภาพ</p> <p>๒.๒ ตรวจสอบผล IQC อยู่ในเกณฑ์ที่ยอมรับหรือไม่</p>

กระบวนการงาน (Flow chart) งานชั้นสูตร กลุ่มงานเทคนิคการแพทย์

หน้า ๒/๒

ขั้นตอน/วิธีดำเนินการ	การดำเนินงาน(มาตรการควบคุมความเสี่ยงที่มีอยู่)
 <pre> graph TD     A[ตรวจวิเคราะห์ สิ่งส่งตรวจ] --&gt; B[ตรวจเอง]     A --&gt; C[OUT LAB]     B --&gt; D[บันทึกผล]     D --&gt; E[ตรวจสอบผลการตรวจ]     E --&gt; F(รายงานผลการตรวจ)         </pre>	<p>๒.๓ ตรวจวิเคราะห์แยกตามสาขาต่างๆ</p> <p>๒.๔ รายการที่ตรวจเองได้จะทำการตรวจและรายงานผลเลย</p> <p>๒.๕ รายการที่ตรวจเองไม่ได้จะส่งไปตรวจที่หน่วยงานภายนอก</p> <p><u>๓. ขั้นตอนหลังการตรวจวิเคราะห์</u></p> <p>๓.๑ ตรวจสอบความถูกต้อง ครบถ้วนของผลการตรวจ และตรวจสอบว่าเป็นค่าวิกฤตหรือไม่</p> <p>๓.๒ ลงชื่อผู้รายงานผล ผู้ตรวจสอบผล และรายงานผลในระบบ LIS ตามแนวทางการรายงานผล</p> <p>๓.๓ เก็บรักษาสิ่งส่งตรวจไว้เพื่อทวนสอบกรณีที่มีปัญหาตามแนวทางการเก็บสิ่งส่งตรวจ</p> <p>๓.๔ ทำลายสิ่งส่งตรวจเมื่อครบกำหนด</p>

