

Prise de position

Analyses hors laboratoire

La Société canadienne de science de laboratoire médical (SCSLM) soutient l'analyse hors laboratoire (AHL) lorsque sa mise en œuvre et son exécution sont surveillées par un laboratoire médical agréé. Un programme d'AHL est un processus collaboratif et coordonné entre le laboratoire clinique et d'autres professionnels de santé. La documentation publiée soutient que l'utilisation de cette technologie améliore la qualité des soins aux patients.

Les AHL sont des analyses de laboratoire effectuées au chevet ou près du patient, à l'extérieur d'un environnement de laboratoire central. Elles s'effectuent normalement par des professionnels de santé qui ne font pas partie du laboratoire, à l'aide de diverses méthodes, y compris des bandelettes, des trousseaux ou des instruments. Les avantages d'AHL comprennent une amélioration des délais d'exécution, des résultats plus favorables pour le patient, un délai écourté pour le diagnostic et le traitement, et un volume de travail allégé en raison d'une demande réduite de personnel de laboratoire mis en disponibilité.

Les progrès technologiques ont permis de fabriquer des instruments portatifs faciles d'emploi, pouvant donner des résultats d'analyses rapides et de grande qualité.

Les programmes d'analyse hors laboratoire nécessitent :

- l'approbation et la sélection des instruments et des analyses hors laboratoire;
- une collaboration interdisciplinaire et une communication efficace;
- l'évaluation et la détermination des améliorations possibles au niveau des résultats pour le patient;
- la normalisation et la vérification de la performance de l'instrumentation;
- la formation du personnel, la certification et le renouvellement des certifications;
- un programme de formation continue accessible;
- des ressources continues pour appuyer le programme;
- une gestion efficace des coûts.

Tous les membres du personnel impliqués dans le cercle des soins doivent toujours s'efforcer d'assurer la qualité continue de l'ensemble des analyses de laboratoire, partout où elles sont effectuées. Les professionnelles et professionnels de laboratoire médical sont responsables de gérer l'assurance de la qualité en fournissant un leadership et une expertise dans les domaines suivants :

- le développement, le maintien, le fonctionnement et la révision des programmes de formation appropriés pour assurer la compétence;
- la collaboration pour l'élaboration des procédures opérationnelles normalisées;

Historique du document :

Date de création : mars 1995

Date de révision : mai 2024

Page 1 de 2

- l'établissement et le contrôle de la documentation appropriée;
- l'élaboration et le suivi des pratiques de contrôle de la qualité;
- la mise en application et la vérification des programmes de contrôle de la qualité;
- la conformité avec les protocoles d'entretien et de fonctionnement des équipements.

Référence :

ISO15189:2022 Laboratoires médicaux — Exigences concernant la qualité et la compétence
<https://www.iso.org/obp/ui/fr/#iso:std:iso:15189:ed-4:v1:fr>