

Visites de laboratoire - « Une Seule Santé »

Recrutement

- 1) Combien de personnel avez-vous? À temps plein ou à temps partiel?

SOP

- 1) Y a-t-il SOP (PON) sur place pour:
 - a. La collecte et le transport d'échantillon (ce que pour recueillir, la façon de recueillir et où l'envoyer à)?
 - b. Les tests diagnostics de laboratoire (tous les tests effectués)?
 - c. Rapports de laboratoire?
- 2) Y a-t-il une formation régulière pour tout le personnel? La formation est facilement accessible à tout le personnel? À quelle fréquence?

Le traitement des échantillons

- 1) Comment sont les échantillons reçus?
 - a. Avez-vous reçu généralement échantillons visés à partir des laboratoires de la préfecture? Recevez-vous des spécimens ou des échantillons provenant d'autres sources?
 - b. Vous recevez uniquement des échantillons cliniques / patient pour les tests de diagnostic initiales, ou vous recevez également prélèvement / échantillons visés pour des tests de confirmation?
 - c. Est-ce que le laboratoire a établi les exigences d'emballage prélèvement pour recevoir des échantillons? Si non, comment les échantillons sont reçus, généralement?
 - d. Y a-t-il lieu central où les échantillons sont reçus et répertoriés avant de tester?
 - e. Quelle est la prochaine étape après réception?

- f. Comment sont inventoriés échantillons? Y a t-il une personne en particulier (s) responsable de l'inventaire de l'échantillon?
- 2) Quels sont les tests de diagnostic que vous exécutez dans le laboratoire?
- a. Quels sont les tests les plus communs?
- b. Avez-vous des réactifs et du matériel suffisant pour exécuter les tests nécessaires, ou d'un financement pour maintenir les fournitures nécessaires à des niveaux un problème?
- 3) Quels sont les pathogènes les plus communs détectés?
- 4) Y a t-il les modes opératoires normalisés [SOP] pour les tests de diagnostic disponibles et à jour pour chaque niveau de laboratoire?
- 5) Y a t-il des tests de diagnostic standard d'or définis pour chaque maladie prioritaire dans le laboratoire?
- 6) Pouvez-vous tester pour:
- Rage
 - Charbon bactériale
 - Brucellose bovine
 - Fièvres hémorragiques Virales (FVR, Ebola, Marburg, Lassa, etc)
 - Trypanosomiase
- 7) Si vous ne possédez pas le diagnostic que vous pensez que vous en avez besoin, ou vous avez besoin d'une confirmation supplémentaire, où envoyez-vous l'échantillon suivant?
- 8) Y a t-il une chaîne de traçabilité pour les échantillons comme ils vont de la préfecture aux laboratoires nationaux? Et pour les laboratoires de référence internationaux?
- a. Où sont les échantillons envoyés?

- b. Est-ce que une liste de laboratoires de référence (interne / international) a été publiée et diffusée à tous les laboratoires?
- c. Est-ce que chaque laboratoire possède une copie ou une carte de laboratoires de référence avec des informations de contact et les adresses?
- d. Comment sont envoyés les échantillons?
- e. Est-ce que quelqu'un suit si les spécimens sont reçus et traités au laboratoire de référence?
- f. Comment sont les résultats de tests de diagnostic communiqués au retour au ministère / officielle qui les a soumis? Et dans quel délai généralement?

9) Quel équipement est disponible pour une utilisation?

- | | |
|---|--------------------|
| <input type="checkbox"/> Machine PCR | N ^o . : |
| <input type="checkbox"/> Incubateur (CO2) | N ^o . : |
| <input type="checkbox"/> Incubateur (non-CO2) | N ^o . : |
| <input type="checkbox"/> Autoclave | N ^o . : |
| <input type="checkbox"/> Centrifugeuse | N ^o . : |
| <input type="checkbox"/> Frigo (4C) | N ^o . : |
| <input type="checkbox"/> congélateur (-20 ° C) | N ^o . : |
| <input type="checkbox"/> congélateur (-80 ° C) | N ^o . : |
| <input type="checkbox"/> lecteur ELISA et la rondelle | N ^o . : |
| <input type="checkbox"/> microscope optique de base | N ^o . : |
| <input type="checkbox"/> biosécurité Cabinet | N ^o . : |
| <input type="checkbox"/> micropipets calibrés | N ^o . : |

10) Est-ce que le système de laboratoire ont une LQMS ou AQ / QC normes similaires de l'ensemble du système?

Communication

- 1) Quel est le temps de demi-tour prévu pour l'achèvement et la communication des résultats de diagnostic?

- 2) Avez-vous / comment communiquez-vous les résultats des tests de diagnostic pour la soumission / demande individuelle / unité? (fax, sms, papier, téléphone)
- 3) Est-ce vous communiquez les résultats des tests (positifs ou négatifs) au niveau national?
 - a. Si oui, quand et comment?
- 4) Y a t-il une politique (formel ou informel) pour la communication à d'autres laboratoires du secteur? E.g., si la maladie que vous identifiez est zoonotique, est-il un processus pour assurer que MoH, MoEl, et MoEn ou leurs filiales sont chacune en contact?

Le traitement des déchets

- 1) Comment les déchets de laboratoire traitée?
 - a. Y a t-il un autoclave de fonctionnement disponibles sur le site? (Si oui, est-il régulièrement utilisé avec des indicateurs de performance, tels que les bandes autoclaves?)
 - b. Y a t-il un incinérateur de fonctionnement sur le site?
- 2) Sont des échantillons traités et éliminés après le test?
 - a. Si oui, comment?
 - b. Si non, ce qui arrive à des échantillons?