



Reporte subgrupo
Programa de aseguramiento de la calidad
QAP- POCT Infecciosas
Código de muestra: Verificación del cumplimiento
de la resolución 200:2021
Ronda: 1
Muestra: PC002
Diciembre 2024



100245 - SIES Apartadó
100246 – SIES Armenia
100247 – SIES Barranquilla
100268 – SIES Bogotá Dorado Plaza
100248 – SIES Bucaramanga
100249 – SIES Cali
100250 – SIES Cartagena
100251 – SIES Cúcuta
100252 – SIES Florencia
100253 – SIES Garzón
100254 – SIES Ibagué
100255 – SIES Manizales
100256 -- SIES Medellín
100257 – SIES Neiva
100258- SIES Pasto
100259- SIES Pereira
100260-SIES Pitalito
100261-SIES Popayán
100262-SIES Sanata Marta
100263- SIES Tunja
100264- SIES Villavicencio
100265- SIES Valledupar

1. Resumen

Item	Número de laboratorio	Sede	Ítems evaluados	Ítems satisfactorios	Porcentaje de satisfactorio %
1	100245	SIES Apartadó	17	17	100
2	100246	SIES Armenia	21	21	100
3	100247	SIES Barranquilla	18	18	100
4	100268	SIES Bogotá Dorado Plaza	21	21	100
5	100248	SIES Bucaramanga	21	21	100
6	100249	SIES Cali	21	21	100
7	100250	SIES Cartagena	21	20	95.2
8	100251	SIES Cúcuta	21	20	95.2
9	100252	SIES Florencia	21	20	95.2
10	100253	SIES Garzón	21	21	100
11	100254	SIES Ibagué	21	20	95.2
12	100255	SIES Manizales	18	18	100
13	100256	SIES Medellín	21	19	90.4
14	100257	SIES Neiva	21	20	95.2
15	100258	SIES Pasto	21	21	100
16	100259	SIES Pereira	21	20	92.2
17	100260	SIES Pitalito	21	20	95.2
18	100261	SIES Popayán	21	21	100
19	100262	SIES Santa Marta	21	19	90.4
20	100263	SIES Tunja	21	21	100
21	100264	SIES Villavicencio	21	18	85.7
22	100265	SIES Valledupar	21	21	100
23	100266	SIES Yopal	21	21	100
24	100267	SIES Unidad Móvil	21	21	100

2. Informe de evaluación

ítem	Requisito	Laboratorio							
		100245	100246	100247	100268	100248	100249	100250	100251
1	Control de calidad interno								
1.1	El personal realiza el control de calidad interno del dispositivo antes de procesar las muestras, con el fin de verificar su funcionamiento	Cumple	Cumple	Cumple	Cumple	Cumple	Cumple	Cumple	Cumple
1.2	El personal registra los resultados del control de calidad interno; la autoridad sanitaria puede requerir este registro en el momento que lo considere oportuno	Cumple	Cumple	Cumple	Cumple	Cumple	Cumple	Cumple	Cumple
2	Bioseguridad								
2.1	El personal hace correcto uso de guantes tapabocas, gorro, bata, monogafas.	Cumple	Cumple	Cumple	Cumple	Cumple	Cumple	Cumple	Cumple
2.2	El personal no utiliza accesorios, maquillaje, ni uñas pintadas o largas	Cumple	Cumple	Cumple	Cumple	Cumple	Cumple	Cumple	Cumple
3	Verificación de los datos del paciente								
3.1	El personal realiza la confirmación de datos demográficos del paciente.	Cumple	Cumple	Cumple	Cumple	Cumple	Cumple	Cumple	Cumple
3.2	El personal comunica al paciente acerca del consentimiento informado.	Cumple	Cumple	Cumple	Cumple	Cumple	Cumple	Cumple	Cumple
3.3	El personal indaga sobre historia clínica del paciente	Cumple	Cumple	Cumple	Cumple	Cumple	Cumple	Cumple	Cumple

4	Preparación del material para la toma de muestra								
4.1	El personal hace uso de material estéril	Cumple	Cumple	Cumple	Cumple	Cumple	Cumple	Cumple	Cumple
4.2	El personal realiza el rotulado previo del tubo de recolección o casete a utilizar.	Cumple	Cumple	Cumple	Cumple	Cumple	Cumple	No cumple	Cumple
5	Preparación del paciente para la toma de muestra según examen a realizar.								
5.1	Limpieza del área al realizar la punción o toma de muestra	Cumple	Cumple	Cumple	Cumple	Cumple	Cumple	Cumple	No cumple
6	Limpieza del área al realizar la punción o toma de muestra								
6.1	El personal realiza la adecuada recolección y manejo de la muestra	Cumple	Cumple	Cumple	Cumple	Cumple	Cumple	Cumple	Cumple
7	Procesamiento de la muestra								
7.1	El personal sigue correctamente todos los pasos del POE del laboratorio	Cumple	Cumple	Cumple	Cumple	Cumple	Cumple	Cumple	Cumple
8	Interpretación del resultado								
8.1	El personal realiza la correcta lectura del resultado obtenido	Cumple	Cumple	Cumple	Cumple	Cumple	Cumple	Cumple	Cumple
8.2	El personal realiza la correcta interpretación del resultado	Cumple	Cumple	Cumple	Cumple	Cumple	Cumple	Cumple	Cumple
8.3	El personal realiza el reporte del resultado.	Cumple	Cumple	Cumple	Cumple	Cumple	Cumple	Cumple	Cumple
9	Residuos								
9.1	El personal realiza el correcto descarte de residuos.	Cumple	Cumple	Cumple	Cumple	Cumple	Cumple	Cumple	Cumple

9.2	Almacenamiento, conservación y transporte de los reactivos in vitro	Cumple	Cumple	N.A	Cumple	Cumple	Cumple	Cumple	Cumple
10	Transporte de muestras								
10.1	Las condiciones para transporte de muestras son adecuadas	Cumple	Cumple	Cumple	Cumple	Cumple	Cumple	Cumple	Cumple
11	Reactivos								
11.1	El personal realiza el correcto almacenamiento de los reactivos.	Cumple	Cumple	N.A	Cumple	Cumple	Cumple	Cumple	Cumple
11.2	El personal realiza la correcta conservación de los reactivos	Cumple	Cumple	N.A	Cumple	Cumple	Cumple	Cumple	Cumple
11.3	El personal realiza el correcto transporte de los reactivos	Cumple	Cumple	N.A	Cumple	Cumple	Cumple	Cumple	Cumple

ítem	requisito	Laboratorio							
		100252	100253	100254	100255	100256	100257	100258	100259
1	Control de calidad interno.								
1.1	El personal realiza el control de calidad interno del dispositivo antes de procesar las muestras, con el fin de verificar su funcionamiento	Cumple	Cumple	No cumple	Cumple	Cumple	Cumple	Cumple	Cumple
1.2	El personal registra los resultados del control de calidad interno; la autoridad sanitaria puede requerir este registro en el momento que lo considere oportuno	Cumple	Cumple	Cumple	Cumple	Cumple	Cumple	Cumple	Cumple
2	Bioseguridad.								

2.1	El personal hace correcto uso de guantes tapabocas, gorro, bata, monogafas.	Cumple	Cumple	Cumple	Cumple	Cumple	Cumple	Cumple	Cumple
2.2	El personal no utiliza accesorios, maquillaje, ni uñas pintadas o largas	Cumple	Cumple	Cumple	Cumple	Cumple	Cumple	Cumple	Cumple
3	Verificación de los datos del paciente								
3.1	El personal realiza la confirmación de datos demográficos del paciente.	Cumple	Cumple	Cumple	Cumple	Cumple	Cumple	Cumple	Cumple
3.2	El personal comunica al paciente acerca del consentimiento informado.	Cumple	Cumple	Cumple	Cumple	Cumple	Cumple	Cumple	Cumple
3.3	El personal indaga sobre historia clínica del paciente	Cumple	Cumple	Cumple	Cumple	No cumple	Cumple	Cumple	Cumple
4	Preparación del material para la toma de muestra								
4.1	El personal hace uso de material estéril	Cumple	Cumple	Cumple	Cumple	Cumple	Cumple	Cumple	Cumple
4.2	El personal realiza el rotulado previo del tubo de recolección o casete a utilizar.	No cumple	Cumple	Cumple	Cumple	No cumple	No cumple	Cumple	Cumple
5	Preparación del paciente para la toma de muestra según examen a realizar.								
5.1	Limpieza del área al realizar la punción o toma de muestra	Cumple	Cumple	Cumple	Cumple	Cumple	Cumple	Cumple	Cumple
6	Limpieza del área al realizar la punción o toma de muestra								
6.1		Cumple	Cumple	Cumple	Cumple	Cumple	Cumple	Cumple	Cumple

	El personal realiza la adecuada recolección y manejo de la muestra								
7	Procesamiento de la muestra								
7.1	El personal sigue correctamente todos los pasos del POE del laboratorio	Cumple	Cumple	Cumple	Cumple	Cumple	Cumple	Cumple	No cumple
8	Resultado								
8.1	El personal realiza la correcta lectura del resultado obtenido	Cumple	Cumple	Cumple	Cumple	Cumple	Cumple	Cumple	Cumple
8.2	El personal realiza la correcta interpretación del resultado	Cumple	Cumple	Cumple	Cumple	Cumple	Cumple	Cumple	Cumple
8.3	El personal realiza el reporte del resultado.	Cumple	Cumple	Cumple	Cumple	Cumple	Cumple	Cumple	Cumple
9	Residuos								
9.1	El personal realiza el correcto descarte de residuos.	Cumple	Cumple	Cumple	Cumple	Cumple	Cumple	Cumple	Cumple
9.2	Almacenamiento, conservación y transporte de los reactivos in vitro	Cumple	Cumple	Cumple	Cumple	Cumple	Cumple	Cumple	Cumple
10	Transporte de muestras.								
10.1	Las condiciones para transporte de muestras son adecuadas	Cumple	Cumple	Cumple	Cumple	Cumple	Cumple	Cumple	Cumple
11	Reactivos								
11.1	El personal realiza el correcto almacenamiento de los reactivos.	Cumple	Cumple	Cumple	Cumple	Cumple	Cumple	Cumple	Cumple

11.2	El personal realiza la correcta conservación de los reactivos	Cumple	Cumple	Cumple	Cumple	Cumple	Cumple	Cumple	Cumple
11.3	El personal realiza el correcto transporte de los reactivos	Cumple	Cumple	Cumple	Cumple	Cumple	Cumple	Cumple	Cumple

ítem	requisito	Laboratorio							
		100260	100261	100262	100263	100264	100265	100266	100267
1	Control de calidad interno.								
1.1	El personal realiza el control de calidad interno del dispositivo antes de procesar las muestras, con el fin de verificar su funcionamiento	cumple	cumple	Cumple	cumple	cumple	Cumple	Cumple	Cumple
1.2	El personal registra los resultados del control de calidad interno; la autoridad sanitaria puede requerir este registro en el momento que lo considere oportuno	Cumple	Cumple	Cumple	Cumple	Cumple	Cumple	Cumple	Cumple
2	Bioseguridad.								
2.1	El personal hace correcto uso de guantes tapabocas, gorro, bata, monogafas.	Cumple	Cumple	Cumple	Cumple	Cumple	Cumple	Cumple	Cumple
2.2	El personal no utiliza accesorios, maquillaje, ni uñas pintadas o largas	Cumple	Cumple	Cumple	Cumple	Cumple	Cumple	Cumple	Cumple
3	Verificación de los datos del paciente								
3.1	El personal realiza la confirmación de datos demográficos del paciente.	Cumple	Cumple	Cumple	Cumple	No cumple	Cumple	Cumple	Cumple

3.2	El personal comunica al paciente acerca del consentimiento informado.	Cumple	Cumple	Cumple	Cumple	No cumple	Cumple	Cumple	Cumple
3.3	El personal indaga sobre historia clínica del paciente	Cumple	Cumple	Cumple	Cumple	No cumple	Cumple	Cumple	Cumple
4	Preparación del material para la toma de muestra								
4.1	El personal hace uso de material estéril	Cumple	Cumple	Cumple	Cumple	cumple	Cumple	Cumple	Cumple
4.2	El personal realiza el rotulado previo del tubo de recolección o casete a utilizar.	No cumple	Cumple	No cumple	Cumple	cumple	Cumple	Cumple	Cumple
5	Preparación del paciente para la toma de muestra según examen a realizar.								
5.1	Limpieza del área al realizar la punción o toma de muestra	Cumple	Cumple	No cumple	Cumple	cumple	Cumple	Cumple	Cumple
6	Limpieza del área al realizar la punción o toma de muestra								
6.1	El personal realiza la adecuada recolección y manejo de la muestra	Cumple	Cumple	Cumple	Cumple	cumple	Cumple	Cumple	Cumple
7	Procesamiento de la muestra								
7.1	El personal sigue correctamente todos los pasos del POE del laboratorio	Cumple	Cumple	Cumple	Cumple	cumple	Cumple	Cumple	Cumple
8	Resultado								
8.1	El personal realiza la correcta lectura del resultado obtenido	Cumple	Cumple	Cumple	Cumple	cumple	Cumple	Cumple	Cumple
8.2	El personal realiza la correcta interpretación del resultado	Cumple	Cumple	Cumple	Cumple	cumple	Cumple	Cumple	Cumple
8.3	El personal realiza el reporte del resultado.	Cumple	Cumple	Cumple	Cumple	cumple	Cumple	Cumple	Cumple
9	Residuos								

9.1	El personal realiza el correcto descarte de residuos.	Cumple	Cumple	Cumple	Cumple	cumple	Cumple	Cumple	Cumple
9.2	Almacenamiento, conservación y transporte de los reactivos in vitro	Cumple	Cumple	Cumple	Cumple	cumple	Cumple	Cumple	Cumple
10	Transporte de muestras.								
10.1	Las condiciones para transporte de muestras son adecuadas	Cumple	Cumple	Cumple	Cumple	cumple	Cumple	Cumple	Cumple
11	Reactivos								
11.1	El personal realiza el correcto almacenamiento de los reactivos.	Cumple	Cumple	Cumple	Cumple	cumple	Cumple	Cumple	Cumple
11.2	El personal realiza la correcta conservación de los reactivos	Cumple	Cumple	Cumple	Cumple	cumple	Cumple	Cumple	Cumple
11.3	El personal realiza el correcto transporte de los reactivos	Cumple	Cumple	Cumple	Cumple	cumple	Cumple	Cumple	Cumple

Observaciones	Revisado por:
	Fecha

- Final del reporte -

Aprobado por:
Coordinador programas QAP

Datos del coordinador
María Paula Mora Gamboa
maría.mora@quik.com.co
3174399931